

Επίσημη Εφημερίδα της Ευρωπαϊκής Ένωσης

L 309



Έκδοση
στην ελληνική γλώσσα

Νομοθεσία

60^ο έτος

24 Νοεμβρίου 2017

Περιεχόμενα

II Μη νομοθετικές πράξεις

ΔΙΕΘΝΕΙΣ ΣΥΜΦΩΝΙΕΣ

- ★ Απόφαση (ΕΕ) 2017/2182 του Συμβουλίου, της 20ής Νοεμβρίου 2017, για την υπογραφή, εξ ονόματος της Ευρωπαϊκής Ένωσης, συμφωνίας υπό μορφή ανταλλαγής επιστολών μεταξύ της Ευρωπαϊκής Ένωσης και του Βασιλείου της Νορβηγίας σχετικά με τη χορήγηση συμπληρωματικών εμπορικών προτιμήσεων για γεωργικά προϊόντα 1

ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΙ

- ★ Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2017/2183 της Επιτροπής, της 21ης Νοεμβρίου 2017, για την έγκριση μη ήσσονος σημασίας τροποποίησης των προδιαγραφών ονομασίας καταχωρισμένης στο μητρώο προστατευόμενων ονομασιών προέλευσης και προστατευόμενων γεωγραφικών ενδείξεων [«Arancia del Gargano» (ΠΓΕ)] 3
- ★ Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2017/2184 της Επιτροπής, της 22ας Νοεμβρίου 2017, για την τροποποίηση του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1484/95 όσον αφορά τον καθορισμό των αντιπροσωπευτικών τιμών στους τομείς του κρέατος πουλερικών και των αυγών, καθώς και της αυγοαλβουμίνης 4
- ★ Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2017/2185 της Επιτροπής, της 23ης Νοεμβρίου 2017, σχετικά με τον κατάλογο των κωδικών και των τύπων τεχνολογικών προϊόντων στα οποία αυτοί αντιστοιχούν, με σκοπό τον προσδιορισμό του πεδίου εφαρμογής για το οποίο ορίζονται οι κοινοποιημένοι οργανισμοί στον τομέα των ιατροτεχνολογικών προϊόντων σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) 2017/745 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου και στον τομέα των *in vitro* διαγνωστικών ιατροτεχνολογικών προϊόντων σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) 2017/746 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου ⁽¹⁾ 7
- Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2017/2186 της Επιτροπής, της 23ης Νοεμβρίου 2017, σχετικά με τον καθορισμό ελάχιστης τιμής πώλησης αποκορυφωμένου γάλακτος σε σκόνη για τον δέκατο τέταρτο επιμέρους διαγωνισμό που διεξάγεται στο πλαίσιο του διαγωνισμού που προκηρύχθηκε με τον εκτελεστικό κανονισμό (ΕΕ) 2016/2080 18

⁽¹⁾ Κείμενο που παρουσιάζει ενδιαφέρον για τον ΕΟΧ

ΑΠΟΦΑΣΕΙΣ

- ★ Εκτελεστική απόφαση (ΕΕ) 2017/2187 της Επιτροπής, της 16ης Νοεμβρίου 2017, για την παράταση της περιόδου ισχύος της εκτελεστικής απόφασης (ΕΕ) 2015/179, με την οποία εξουσιοδοτούνται τα κράτη μέλη να προβλέπουν παρέκκλιση από ορισμένες διατάξεις της οδηγίας 2000/29/ΕΚ του Συμβουλίου όσον αφορά τα ξύλινα μέσα συσκευασίας από ξύλο κωνοφόρων (Coniferales) με τη μορφή κιβωτίων πυρομαχικών καταγωγής Ηνωμένων Πολιτειών της Αμερικής υπό τον έλεγχο του Υπουργείου Άμυνας των Ηνωμένων Πολιτειών [κοινοποιηθείσα υπό τον αριθμό C(2017) 7489]

II

(Μη νομοθετικές πράξεις)

ΔΙΕΘΝΕΙΣ ΣΥΜΦΩΝΙΕΣ

ΑΠΟΦΑΣΗ (ΕΕ) 2017/2182 ΤΟΥ ΣΥΜΒΟΥΛΙΟΥ

της 20ής Νοεμβρίου 2017

για την υπογραφή, εξ ονόματος της Ευρωπαϊκής Ένωσης, συμφωνίας υπό μορφή ανταλλαγής επιστολών μεταξύ της Ευρωπαϊκής Ένωσης και του Βασιλείου της Νορβηγίας σχετικά με τη χορήγηση συμπληρωματικών εμπορικών προτιμήσεων για γεωργικά προϊόντα

ΤΟ ΣΥΜΒΟΥΛΙΟ ΤΗΣ ΕΥΡΩΠΑΪΚΗΣ ΕΝΩΣΗΣ,

Έχοντας υπόψη τη Συνθήκη για τη λειτουργία της Ευρωπαϊκής Ένωσης, και ιδίως το άρθρο 207 παράγραφος 4 πρώτο εδάφιο, σε συνδυασμό με το άρθρο 218 παράγραφος 5,

Έχοντας υπόψη την πρόταση της Ευρωπαϊκής Επιτροπής,

Εκτιμώντας τα ακόλουθα:

- (1) Το άρθρο 19 της συμφωνίας για τον Ευρωπαϊκό Οικονομικό Χώρο («η συμφωνία για τον ΕΟΧ»), προβλέπει ότι τα συμβαλλόμενα μέρη αναλαμβάνουν την υποχρέωση να συνεχίσουν τις προσπάθειές τους για την επίτευξη προοδευτικής ελευθέρωσης των εμπορικών συναλλαγών στον τομέα των γεωργικών προϊόντων.
- (2) Στις 18 Νοεμβρίου 2014 το Συμβούλιο εξουσιοδότησε την Επιτροπή να αρχίσει διαπραγματεύσεις με τη Νορβηγία, για την επίτευξη μεγαλύτερης ελευθέρωσης των διμερών εμπορικών συναλλαγών στον τομέα των γεωργικών προϊόντων, δυνάμει του άρθρου 19 της συμφωνίας για τον Ευρωπαϊκό Οικονομικό Χώρο. Οι διαπραγματεύσεις ολοκληρώθηκαν επιτυχώς στις 5 Απριλίου 2017, οπότε και μονογραφήθηκε συμφωνία υπό μορφή ανταλλαγής επιστολών μεταξύ της Ευρωπαϊκής Ένωσης και του Βασιλείου της Νορβηγίας σχετικά με τη χορήγηση συμπληρωματικών εμπορικών προτιμήσεων για γεωργικά προϊόντα («η συμφωνία»).
- (3) Η συμφωνία θα πρέπει να υπογραφεί εξ ονόματος της Ένωσης, με την επιφύλαξη της σύναψής της,

ΕΞΕΔΩΣΕ ΤΗΝ ΠΑΡΟΥΣΑ ΑΠΟΦΑΣΗ:

Άρθρο 1

Εγκρίνεται η υπογραφή, εξ ονόματος της Ευρωπαϊκής Ένωσης, της συμφωνίας υπό μορφή ανταλλαγής επιστολών μεταξύ της Ευρωπαϊκής Ένωσης και της Νορβηγίας σχετικά με τη χορήγηση συμπληρωματικών εμπορικών προτιμήσεων για γεωργικά προϊόντα, με την επιφύλαξη της σύναψής της εν λόγω συμφωνίας ⁽¹⁾.

Άρθρο 2

Ο πρόεδρος του Συμβουλίου εξουσιοδοτείται να ορίσει το πρόσωπο ή τα πρόσωπα που είναι αρμόδια να υπογράψουν τη συμφωνία εξ ονόματος της Ένωσης.

⁽¹⁾ Το κείμενο της συμφωνίας θα δημοσιευθεί στην Επίσημη Εφημερίδα μαζί με την απόφαση για τη σύναψή της.

Άρθρο 3

Η παρούσα απόφαση αρχίζει να ισχύει την ημέρα της έκδοσής της.

Βρυξέλλες, 20 Νοεμβρίου 2017.

Για το Συμβούλιο
Ο Πρόεδρος
M. MAASIKAS

ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΙ

ΕΚΤΕΛΕΣΤΙΚΟΣ ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ (ΕΕ) 2017/2183 ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ

της 21ης Νοεμβρίου 2017

για την έγκριση μη ήσσονος σημασίας τροποποίησης των προδιαγραφών ονομασίας καταχωρισμένης στο μητρώο προστατευόμενων ονομασιών προέλευσης και προστατευόμενων γεωγραφικών ενδείξεων [«Arancia del Gargano» (ΠΓΕ)]

Η ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΠΙΤΡΟΠΗ,

Έχοντας υπόψη τη Συνθήκη για τη λειτουργία της Ευρωπαϊκής Ένωσης,

Έχοντας υπόψη τον κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 1151/2012 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 21ης Νοεμβρίου 2012, για τα συστήματα ποιότητας των γεωργικών προϊόντων και τροφίμων ⁽¹⁾, και ιδίως το άρθρο 52 παράγραφος 2,

Εκτιμώντας τα ακόλουθα:

- (1) Σύμφωνα με το άρθρο 53 παράγραφος 1 πρώτο εδάφιο του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 1151/2012, η Επιτροπή εξέτασε την αίτηση της Ιταλίας για την έγκριση τροποποίησης των προδιαγραφών της προστατευόμενης γεωγραφικής ένδειξης «Arancia del Gargano», η οποία καταχωρίστηκε δυνάμει του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1017/2007 της Επιτροπής ⁽²⁾.
- (2) Δεδομένου ότι η εν λόγω τροποποίηση δεν είναι ήσσονος σημασίας κατά την έννοια του άρθρου 53 παράγραφος 2 του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 1151/2012, η Επιτροπή δημοσίευσε την αίτηση τροποποίησης, κατ' εφαρμογή του άρθρου 50 παράγραφος 2 στοιχείο α) του εν λόγω κανονισμού, στην *Επίσημη Εφημερίδα της Ευρωπαϊκής Ένωσης* ⁽³⁾.
- (3) Δεδομένου ότι δεν έχει κοινοποιηθεί στην Επιτροπή καμία δήλωση ένστασης βάσει του άρθρου 51 του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 1151/2012, πρέπει να εγκριθεί η τροποποίηση των προδιαγραφών,

ΕΞΕΔΩΣΕ ΤΟΝ ΠΑΡΟΝΤΑ ΚΑΝΟΝΙΣΜΟ:

Άρθρο 1

Εγκρίνεται η τροποποίηση των προδιαγραφών που δημοσιεύθηκε στην *Επίσημη Εφημερίδα της Ευρωπαϊκής Ένωσης* και αφορά την ονομασία «Arancia del Gargano» (ΠΓΕ).

Άρθρο 2

Ο παρών κανονισμός αρχίζει να ισχύει την εικοστή ημέρα από τη δημοσίευσή του στην *Επίσημη Εφημερίδα της Ευρωπαϊκής Ένωσης*.

Ο παρών κανονισμός είναι δεσμευτικός ως προς όλα τα μέρη του και ισχύει άμεσα σε κάθε κράτος μέλος.

Βρυξέλλες, 21 Νοεμβρίου 2017.

Για την Επιτροπή,
εξ ονόματος του Προέδρου,
Phil HOGAN
Μέλος της Επιτροπής

⁽¹⁾ ΕΕ L 343 της 14.12.2012, σ. 1.

⁽²⁾ Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 1017/2007 της Επιτροπής, της 30ής Αυγούστου 2007, για την καταχώριση ονομασίας στο μητρώο των προστατευόμενων ονομασιών προέλευσης και των προστατευόμενων γεωγραφικών ενδείξεων [Arancia del Gargano (ΠΓΕ)] (ΕΕ L 227 της 31.8.2007, σ. 27).

⁽³⁾ ΕΕ C 255 της 5.8.2017, σ. 19.

ΕΚΤΕΛΕΣΤΙΚΟΣ ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ (ΕΕ) 2017/2184 ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ

της 22ας Νοεμβρίου 2017

για την τροποποίηση του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1484/95 όσον αφορά τον καθορισμό των αντιπροσωπευτικών τιμών στους τομείς του κρέατος πουλερικών και των αυγών, καθώς και της αυγοαλβουμίνης

Η ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΠΙΤΡΟΠΗ,

Έχοντας υπόψη τη Συνθήκη για τη λειτουργία της Ευρωπαϊκής Ένωσης,

Έχοντας υπόψη τον κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 1308/2013 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 17ης Δεκεμβρίου 2013, για τη θέσπιση κοινής οργάνωσης των αγορών γεωργικών προϊόντων και την κατάργηση των κανονισμών (ΕΟΚ) αριθ. 922/72, (ΕΟΚ) αριθ. 234/79, (ΕΚ) αριθ. 1037/2001 και (ΕΚ) αριθ. 1234/2007 του Συμβουλίου ⁽¹⁾, και ιδίως το άρθρο 183 στοιχείο β),

Έχοντας υπόψη τον κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 510/2014 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 16ης Απριλίου 2014, για τον καθορισμό του καθεστώτος συναλλαγών που εφαρμόζεται σε ορισμένα εμπορεύματα που προέρχονται από τη μεταποίηση γεωργικών προϊόντων και την κατάργηση των κανονισμών (ΕΚ) αριθ. 1216/2009 και (ΕΚ) αριθ. 614/2009 του Συμβουλίου ⁽²⁾, και ιδίως το άρθρο 5 παράγραφος 6 στοιχείο α),

Εκτιμώντας τα ακόλουθα:

- (1) Ο κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 1484/95 της Επιτροπής ⁽³⁾ καθόρισε τις λεπτομέρειες εφαρμογής του καθεστώτος συμπληρωματικών εισαγωγικών δασμών και τις αντιπροσωπευτικές τιμές στους τομείς του κρέατος πουλερικών και των αυγών, καθώς και της αυγοαλβουμίνης.
- (2) Από τον τακτικό έλεγχο των στοιχείων στα οποία βασίζεται ο καθορισμός των αντιπροσωπευτικών τιμών για τα προϊόντα των τομέων του κρέατος πουλερικών και των αυγών, καθώς και της αυγοαλβουμίνης, προκύπτει ότι επιβάλλεται να τροποποιηθούν οι αντιπροσωπευτικές τιμές για τις εισαγωγές ορισμένων προϊόντων, λαμβανομένων υπόψη των διακυμάνσεων των τιμών ανάλογα με την καταγωγή.
- (3) Ο κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 1484/95 θα πρέπει να τροποποιηθεί αναλόγως.
- (4) Λόγω της ανάγκης να εξασφαλιστεί η εφαρμογή του εν λόγω μέτρου το ταχύτερο δυνατόν μετά τη διάθεση των επικαιροποιημένων στοιχείων, κρίνεται σκόπιμο ο παρών κανονισμός να αρχίσει να ισχύει την ημέρα της δημοσίευσής του,

ΕΞΕΔΩΣΕ ΤΟΝ ΠΑΡΟΝΤΑ ΚΑΝΟΝΙΣΜΟ:

Άρθρο 1

Το παράρτημα I του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1484/95 αντικαθίσταται από το κείμενο που παρατίθεται στο παράρτημα του παρόντος κανονισμού.

Άρθρο 2

Ο παρών κανονισμός αρχίζει να ισχύει την ημέρα της δημοσίευσής του στην *Επίσημη Εφημερίδα της Ευρωπαϊκής Ένωσης*.

⁽¹⁾ ΕΕ L 347 της 20.12.2013, σ. 671.

⁽²⁾ ΕΕ L 150 της 20.5.2014, σ. 1.

⁽³⁾ Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 1484/95 της Επιτροπής, της 28ης Ιουνίου 1995, σχετικά με τη θέσπιση λεπτομερών κανόνων για την εφαρμογή του συστήματος συμπληρωματικών δασμών κατά την εισαγωγή και με τον καθορισμό αντιπροσωπευτικών τιμών στους τομείς του κρέατος πουλερικών και των αυγών και της αυγοαλβουμίνης καθώς και με την κατάργηση του κανονισμού αριθ. 163/67/ΕΟΚ (ΕΕ L 145 της 29.6.1995, σ. 47).

Ο παρών κανονισμός είναι δεσμευτικός ως προς όλα τα μέρη του και ισχύει άμεσα σε κάθε κράτος μέλος.

Βρυξέλλες, 22 Νοεμβρίου 2017.

Για την Επιτροπή,
εξ ονόματος του Προέδρου,
Jerzy PLEWA
Γενικός Διευθυντής
Γενική Διεύθυνση Γεωργίας και Αγροτικής Ανάπτυξης

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ

«ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Ι

Κωδικός ΣΟ	Περιγραφή των εμπορευμάτων	Αντιπροσωπευτική τιμή (EUR/100 kg)	Εγγύηση που αναφέρεται στο άρθρο 3 (EUR/100 kg)	Καταγωγή ⁽¹⁾
0207 12 10	Σφάγια από κοτόπουλα, ονομαζόμενα “κοτόπουλα 70 %”, κατεψυγμένα	113,2	0	AR
0207 12 90	Σφάγια από κοτόπουλα, ονομαζόμενα “κοτόπουλα 65 %”, κατεψυγμένα	119,3	0	AR
		126,0	0	BR
0207 14 10	Τεμάχια χωρίς κόκαλα από πετεινούς ή κότες, κατεψυγμένα	236,5	19	AR
		216,9	25	BR
		303,0	0	CL
		237,5	19	TH
0207 27 10	Τεμάχια χωρίς κόκαλα από γαλοπούλες, κατεψυγμένα	331,4	0	BR
		346,9	0	CL
0408 91 80	Αυγά χωρίς κέλυφος, αποξηραμένα	343,3	0	AR
1602 32 11	Παρασκευάσματα άψητα από πετεινούς ή κότες	195,6	27	BR

⁽¹⁾ Ονοματολογία των χωρών σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 1106/2012 της Επιτροπής, της 27ης Νοεμβρίου 2012, για την εφαρμογή του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 471/2009 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου για τις κοινοτικές στατιστικές του εξωτερικού εμπορίου με τις τρίτες χώρες, όσον αφορά την επικαιροποίηση της ονοματολογίας των χωρών και εδαφών (ΕΕ L 328 της 28.11.2012, σ. 7). Ο κωδικός “ZZ” αντιπροσωπεύει “άλλες χώρες καταγωγής”.

ΕΚΤΕΛΕΣΤΙΚΟΣ ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ (ΕΕ) 2017/2185 ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ

της 23ης Νοεμβρίου 2017

σχετικά με τον κατάλογο των κωδικών και των τύπων τεχνολογικών προϊόντων στα οποία αυτοί αντιστοιχούν, με σκοπό τον προσδιορισμό του πεδίου εφαρμογής για το οποίο ορίζονται οι κοινοποιημένοι οργανισμοί στον τομέα των ιατροτεχνολογικών προϊόντων σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) 2017/745 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου και στον τομέα των *in vitro* διαγνωστικών ιατροτεχνολογικών προϊόντων σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) 2017/746 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου

(Κείμενο που παρουσιάζει ενδιαφέρον για τον ΕΟΧ)

Η ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΠΙΤΡΟΠΗ,

Έχοντας υπόψη τη Συνθήκη για τη λειτουργία της Ευρωπαϊκής Ένωσης,

Έχοντας υπόψη τον κανονισμό (ΕΕ) 2017/745 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 5ης Απριλίου 2017, για τα ιατροτεχνολογικά προϊόντα, για την τροποποίηση της οδηγίας 2001/83/ΕΚ, του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 178/2002 και του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1223/2009 και για την κατάργηση των οδηγιών του Συμβουλίου 90/385/ΕΟΚ και 93/42/ΕΟΚ ⁽¹⁾, και ιδίως το άρθρο 39 παράγραφος 10 και το άρθρο 42 παράγραφος 13,

Έχοντας υπόψη τον κανονισμό (ΕΕ) 2017/746 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 5ης Απριλίου 2017, για τα *in vitro* διαγνωστικά ιατροτεχνολογικά προϊόντα και για την κατάργηση της οδηγίας 98/79/ΕΚ και της απόφασης 2010/227/ΕΕ της Επιτροπής ⁽²⁾, και ιδίως το άρθρο 35 παράγραφος 10 και το άρθρο 38 παράγραφος 13,

Εκτιμώντας τα ακόλουθα:

- (1) Η εκτίμηση της συμμόρφωσης των ιατροτεχνολογικών προϊόντων βάσει του κανονισμού (ΕΕ) 2017/745 και του κανονισμού (ΕΕ) 2017/746 ενδέχεται να απαιτεί τη συμμετοχή οργανισμών εκτίμησης της συμμόρφωσης. Η διενέργεια τέτοιων εκτιμήσεων επιτρέπεται μόνο στους οργανισμούς εκτίμησης της συμμόρφωσης που έχουν οριστεί σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) 2017/745 ή τον κανονισμό (ΕΕ) 2017/746 και μόνο για τις δραστηριότητες που σχετίζονται με τους συγκεκριμένους τύπους τεχνολογικών προϊόντων. Προκειμένου να προσδιορίζεται το πεδίο εφαρμογής του ορισμού των οργανισμών εκτίμησης της συμμόρφωσης που κοινοποιούνται βάσει του κανονισμού (ΕΕ) 2017/745 ή του κανονισμού (ΕΕ) 2017/746, είναι αναγκαίο να καταρτιστεί κατάλογος των κωδικών και των τύπων τεχνολογικών προϊόντων στα οποία αυτοί αντιστοιχούν.
- (2) Οι κατάλογοι των κωδικών και των τύπων τεχνολογικών προϊόντων στα οποία αυτοί αντιστοιχούν θα πρέπει να λαμβάνουν υπόψη διάφορους τύπους προϊόντων, οι οποίοι μπορούν να χαρακτηρίζονται από τη σχεδίαση, τον προβλεπόμενο σκοπό χρήσης, τις μεθόδους κατασκευής ή τις τεχνολογίες που χρησιμοποιούνται, όπως π.χ. αποστείρωση ή χρήση ναουλικών. Οι κατάλογοι κωδικών θα πρέπει να προβλέπουν μια πολυδιάστατη τυπολογία ιατροτεχνολογικών προϊόντων που διασφαλίζει ότι οι οργανισμοί εκτίμησης της συμμόρφωσης που ορίζονται ως κοινοποιημένοι οργανισμοί έχουν πλήρη αρμοδιότητα όσον αφορά τα προϊόντα που καλούνται να εκτιμήσουν.
- (3) Σύμφωνα με το άρθρο 42 παράγραφος 3 του κανονισμού (ΕΕ) 2017/745 και το άρθρο 38 παράγραφος 3 του κανονισμού (ΕΕ) 2017/746, όταν κοινοποιούν στην Επιτροπή και στα υπόλοιπα κράτη μέλη τους οργανισμούς εκτίμησης της συμμόρφωσης τους οποίους ορίζουν, τα κράτη μέλη πρέπει να προσδιορίζουν με σαφήνεια, χρησιμοποιώντας τους κωδικούς, το πεδίο εφαρμογής των ορισμών αυτών, αναφέροντας τις δραστηριότητες εκτίμησης της συμμόρφωσης και τους τύπους τεχνολογικών προϊόντων τα οποία εξουσιοδοτείται να αξιολογεί ο κάθε κοινοποιημένος οργανισμός. Προκειμένου να διευκολυνθεί η εν λόγω κοινοποίηση και η αξιολόγηση της αίτησης ορισμού που αναφέρεται στο άρθρο 38 του κανονισμού (ΕΕ) 2017/745 και στο άρθρο 34 του κανονισμού (ΕΕ) 2017/746, οι οργανισμοί εκτίμησης της συμμόρφωσης θα πρέπει στην αίτηση ορισμού τους να χρησιμοποιούν τους καταλόγους των κωδικών και των τύπων τεχνολογικών προϊόντων στα οποία αυτοί αντιστοιχούν, που παρατίθενται στον παρόντα κανονισμό.
- (4) Η πείρα έχει δείξει ότι οι οργανισμοί εκτίμησης της συμμόρφωσης που υποβάλλουν αίτηση ορισμού στον τομέα των *in vitro* διαγνωστικών ιατροτεχνολογικών προϊόντων υποβάλλουν αίτηση ορισμού και για τα ιατροτεχνολογικά προϊόντα δυνάμει του κανονισμού (ΕΕ) 2017/745. Είναι συνεπώς σκόπιμο, για λόγους ευχρηστίας, να συμπεριληφθούν οι κατάλογοι κωδικών για τον κανονισμό (ΕΕ) 2017/745 και για τον κανονισμό (ΕΕ) 2017/746 σε έναν εκτελεστικό κανονισμό.
- (5) Από τις 26 Νοεμβρίου 2017, οι οργανισμοί εκτίμησης της συμμόρφωσης έχουν τη δυνατότητα να υποβάλλουν αίτηση ορισμού ως κοινοποιημένοι οργανισμοί δυνάμει του κανονισμού (ΕΕ) 2017/745 και του κανονισμού (ΕΕ) 2017/746. Προκειμένου να δοθεί στους οργανισμούς εκτίμησης της συμμόρφωσης η δυνατότητα να χρησιμοποιούν τους κωδικούς που παρατίθενται στον παρόντα κανονισμό κατά την υποβολή αίτησης ορισμού, ο παρών κανονισμός θα πρέπει να αρχίσει να ισχύει την επόμενη ημέρα από τη δημοσίευσή του στην *Επίσημη Εφημερίδα της Ευρωπαϊκής Ένωσης*.

⁽¹⁾ ΕΕ L 117 της 5.5.2017, σ. 1.⁽²⁾ ΕΕ L 117 της 5.5.2017, σ. 176.

- (6) Τα μέτρα που προβλέπονται στον παρόντα κανονισμό είναι σύμφωνα με τη γνώμη της επιτροπής για τα ιατροτεχνολογικά προϊόντα,

ΕΞΕΔΩΣΕ ΤΟΝ ΠΑΡΟΝΤΑ ΚΑΝΟΝΙΣΜΟ:

Άρθρο 1

Κατάλογος κωδικών

1. Ο κατάλογος των κωδικών και των τύπων τεχνολογικών προϊόντων στα οποία αυτοί αντιστοιχούν, για τον σκοπό του προσδιορισμού του πεδίου εφαρμογής του ορισμού κοινοποιημένων οργανισμών στον τομέα των ιατροτεχνολογικών προϊόντων βάσει του κανονισμού (ΕΕ) 2017/745, παρατίθεται στο παράρτημα Ι του παρόντος κανονισμού.
2. Ο κατάλογος των κωδικών και των τύπων τεχνολογικών προϊόντων στα οποία αυτοί αντιστοιχούν, για τον σκοπό του προσδιορισμού του πεδίου εφαρμογής του ορισμού κοινοποιημένων οργανισμών στον τομέα των *in vitro* διαγνωστικών ιατροτεχνολογικών προϊόντων βάσει του κανονισμού (ΕΕ) 2017/746, παρατίθεται στο παράρτημα ΙΙ του παρόντος κανονισμού.

Άρθρο 2

Αίτηση για ορισμό

Οι οργανισμοί εκτίμησης της συμμόρφωσης χρησιμοποιούν τους καταλόγους των κωδικών και των τύπων τεχνολογικών προϊόντων στα οποία αυτοί αντιστοιχούν, που παρέχονται στα παραρτήματα Ι και ΙΙ του παρόντος κανονισμού, όταν προσδιορίζουν τους τύπους τεχνολογικών προϊόντων κατά την υποβολή της αίτησης ορισμού που αναφέρεται στο άρθρο 38 του κανονισμού (ΕΕ) 2017/745 και στο άρθρο 34 του κανονισμού (ΕΕ) 2017/746.

Άρθρο 3

Έναρξη ισχύος

Ο παρών κανονισμός αρχίζει να ισχύει την επομένη της δημοσίευσής του στην *Επίσημη Εφημερίδα της Ευρωπαϊκής Ένωσης*.

Ο παρών κανονισμός είναι δεσμευτικός ως προς όλα τα μέρη του και ισχύει άμεσα σε κάθε κράτος μέλος.

Βρυξέλλες, 23 Νοεμβρίου 2017.

Για την Επιτροπή
Ο Πρόεδρος
Jean-Claude JUNKER

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Ι

Κατάλογος των κωδικών και των τύπων τεχνολογικών προϊόντων στα οποία αυτοί αντιστοιχούν, με σκοπό τον προσδιορισμό του πεδίου εφαρμογής για το οποίο ορίζονται οι κοινοποιημένοι οργανισμοί στον τομέα των ιατροτεχνολογικών προϊόντων σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) 2017/745

Ι. ΚΩΔΙΚΟΙ ΠΟΥ ΕΚΦΡΑΖΟΥΝ ΤΗ ΣΧΕΔΙΑΣΗ ΚΑΙ ΤΟΝ ΠΡΟΒΛΕΠΟΜΕΝΟ ΣΚΟΠΟ ΧΡΗΣΗΣ ΤΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

Α. Ενεργά τεχνολογικά προϊόντα

1. Ενεργά εμφυτεύσιμα τεχνολογικά προϊόντα

ΚΩΔΙΚΟΣ MDA	Ενεργά εμφυτεύσιμα τεχνολογικά προϊόντα
MDA 0101	Ενεργά εμφυτεύσιμα τεχνολογικά προϊόντα για διέγερση/αναστολή/παρακολούθηση
MDA 0102	Ενεργά εμφυτεύσιμα τεχνολογικά προϊόντα που χορηγούν φάρμακα ή άλλες ουσίες
MDA 0103	Ενεργά εμφυτεύσιμα τεχνολογικά προϊόντα που υποστηρίζουν ή αντικαθιστούν λειτουργίες οργάνων του σώματος
MDA 0104	Ενεργά εμφυτεύσιμα τεχνολογικά προϊόντα που χρησιμοποιούν ακτινοβολία και άλλα ενεργά εμφυτεύσιμα τεχνολογικά προϊόντα

2. Ενεργά μη εμφυτεύσιμα τεχνολογικά προϊόντα για απεικόνιση, παρακολούθηση και/ή διάγνωση

ΚΩΔΙΚΟΣ MDA	Ενεργά μη εμφυτεύσιμα τεχνολογικά προϊόντα για απεικόνιση, παρακολούθηση και/ή διάγνωση
MDA 0201	Ενεργά μη εμφυτεύσιμα τεχνολογικά προϊόντα για απεικόνιση με χρήση ιοντίζουσας ακτινοβολίας
MDA 0202	Ενεργά μη εμφυτεύσιμα τεχνολογικά προϊόντα για απεικόνιση με χρήση μη ιοντίζουσας ακτινοβολίας
MDA 0203	Ενεργά μη εμφυτεύσιμα τεχνολογικά προϊόντα για την παρακολούθηση ζωτικών φυσιολογικών παραμέτρων
MDA 0204	Άλλα ενεργά μη εμφυτεύσιμα τεχνολογικά προϊόντα για παρακολούθηση και/ή διάγνωση

3. Ενεργά μη εμφυτεύσιμα θεραπευτικά τεχνολογικά προϊόντα και γενικά ενεργά μη εμφυτεύσιμα τεχνολογικά προϊόντα

ΚΩΔΙΚΟΣ MDA	Ενεργά μη εμφυτεύσιμα θεραπευτικά τεχνολογικά προϊόντα και γενικά ενεργά μη εμφυτεύσιμα τεχνολογικά προϊόντα
MDA 0301	Ενεργά μη εμφυτεύσιμα τεχνολογικά προϊόντα που χρησιμοποιούν ιοντίζουσα ακτινοβολία
MDA 0302	Ενεργά μη εμφυτεύσιμα τεχνολογικά προϊόντα που χρησιμοποιούν μη ιοντίζουσα ακτινοβολία
MDA 0303	Ενεργά μη εμφυτεύσιμα τεχνολογικά προϊόντα που χρησιμοποιούν υπερθερμία/υποθερμία
MDA 0304	Ενεργά μη εμφυτεύσιμα τεχνολογικά προϊόντα για θεραπεία με κρουστικά κύματα (λιθοτριψία)
MDA 0305	Ενεργά μη εμφυτεύσιμα τεχνολογικά προϊόντα για διέγερση ή αναστολή
MDA 0306	Ενεργά μη εμφυτεύσιμα τεχνολογικά προϊόντα για εξωσωματική κυκλοφορία, χορήγηση ή απομάκρυνση ουσιών και αιμαφαίρεση
MDA 0307	Ενεργά μη εμφυτεύσιμα αναπνευστικά τεχνολογικά προϊόντα
MDA 0308	Ενεργά μη εμφυτεύσιμα τεχνολογικά προϊόντα για τη φροντίδα των τραυμάτων ή του δέρματος
MDA 0309	Ενεργά μη εμφυτεύσιμα οφθαλμολογικά τεχνολογικά προϊόντα
MDA 0310	Ενεργά μη εμφυτεύσιμα ωτορινολαρυγγολογικά τεχνολογικά προϊόντα

ΚΩΔΙΚΟΣ MDA	Ενεργά μη εμφυτεύσιμα θεραπευτικά τεχνολογικά προϊόντα και γενικά ενεργά μη εμφυτεύσιμα τεχνολογικά προϊόντα
MDA 0311	Ενεργά μη εμφυτεύσιμα οδοντιατρικά τεχνολογικά προϊόντα
MDA 0312	Άλλα ενεργά μη εμφυτεύσιμα χειρουργικά τεχνολογικά προϊόντα
MDA 0313	Ενεργές μη εμφυτεύσιμες προθέσεις, τεχνολογικά προϊόντα αποκατάστασης και τεχνολογικά προϊόντα για την τοποθέτηση και τη μεταφορά ασθενών
MDA 0314	Ενεργά μη εμφυτεύσιμα τεχνολογικά προϊόντα για την επεξεργασία και τη διατήρηση ανθρώπινων κυττάρων, ιστών ή οργάνων, συμπεριλαμβανομένων των τεχνολογιών εξωσωματικής γονιμοποίησης (IVF) και υποβοηθούμενης αναπαραγωγής (ART)
MDA 0315	Λογισμικό
MDA 0316	Συστήματα τροφοδοσίας ιατρικών αερίων και μέρη αυτών
MDA 0317	Ενεργά μη εμφυτεύσιμα τεχνολογικά προϊόντα καθαρισμού, απολύμανσης και αποστείρωσης
MDA 0318	Άλλα ενεργά μη εμφυτεύσιμα τεχνολογικά προϊόντα

B. Μη ενεργά προϊόντα

1. Μη ενεργά εμφυτεύματα και χειρουργικά επεμβατικά τεχνολογικά προϊόντα για μακροχρόνια χρήση

ΚΩΔΙΚΟΣ MDN	Μη ενεργά εμφυτεύματα και χειρουργικά επεμβατικά τεχνολογικά προϊόντα για μακροχρόνια χρήση
MDN 1101	Μη ενεργά καρδιαγγειακά, αγγειακά και νευραγγειακά εμφυτεύματα
MDN 1102	Μη ενεργά οστικά και ορθοπαιδικά εμφυτεύματα
MDN 1103	Μη ενεργά οδοντιατρικά εμφυτεύματα και οδοντιατρικά υλικά
MDN 1104	Μη ενεργά εμφυτεύματα μαλακών ιστών και άλλα εμφυτεύματα

2. Μη ενεργά μη εμφυτεύσιμα τεχνολογικά προϊόντα

ΚΩΔΙΚΟΣ MDN	Μη ενεργά μη εμφυτεύσιμα τεχνολογικά προϊόντα
MDN 1201	Μη ενεργά μη εμφυτεύσιμα τεχνολογικά προϊόντα για αναισθησία και για επείγουσα και εντατική περίθαλψη
MDN 1202	Μη ενεργά μη εμφυτεύσιμα τεχνολογικά προϊόντα για τη χορήγηση, τη διοχέτευση και την απομάκρυνση ουσιών, συμπεριλαμβανομένων των συστημάτων αιμοδιύλισης
MDN 1203	Μη ενεργοί μη εμφυτεύσιμοι οδηγοί καθετήρες, καθετήρες με μπαλόνι, οδηγά σύρματα, εισαγωγείς, φίλτρα και συναφή εργαλεία
MDN 1204	Μη ενεργά μη εμφυτεύσιμα τεχνολογικά προϊόντα για τη φροντίδα των τραυμάτων ή του δέρματος
MDN 1205	Μη ενεργά μη εμφυτεύσιμα τεχνολογικά προϊόντα ορθοπαιδικής και αποκατάστασης
MDN 1206	Μη ενεργά μη εμφυτεύσιμα οφθαλμολογικά τεχνολογικά προϊόντα
MDN 1207	Μη ενεργά μη εμφυτεύσιμα διαγνωστικά τεχνολογικά προϊόντα
MDN 1208	Μη ενεργά μη εμφυτεύσιμα εργαλεία

ΚΩΔΙΚΟΣ MDN	Μη ενεργά μη εμφυτεύσιμα τεχνολογικά προϊόντα
MDN 1209	Μη ενεργά μη εμφυτεύσιμα οδοντιατρικά υλικά
MDN 1210	Μη ενεργά μη εμφυτεύσιμα τεχνολογικά προϊόντα που χρησιμοποιούνται για αντισύλληψη ή για πρόληψη της μετάδοσης σεξουαλικά μεταδιδόμενων νόσων
MDN 1211	Μη ενεργά μη εμφυτεύσιμα τεχνολογικά προϊόντα απολύμανσης, καθαρισμού και έκπλυσης
MDN 1212	Μη ενεργά μη εμφυτεύσιμα τεχνολογικά προϊόντα για την επεξεργασία και τη διατήρηση ανθρώπινων κυττάρων, ιστών ή οργάνων, συμπεριλαμβανομένων των τεχνολογιών εξωσωματικής γονιμοποίησης (IVF) και υποβοηθούμενης αναπαραγωγής (ART)
MDN 1213	Μη ενεργά μη εμφυτεύσιμα τεχνολογικά προϊόντα αποτελούμενα από ουσίες προς εισαγωγή στον ανθρώπινο οργανισμό μέσω κοιλότητας του σώματος ή διά του δέρματος
MDN 1214	Γενικά μη ενεργά μη εμφυτεύσιμα τεχνολογικά προϊόντα για χρήση στην υγειονομική περίθαλψη και άλλα μη ενεργά μη εμφυτεύσιμα τεχνολογικά προϊόντα

II. ΟΡΙΖΟΝΤΙΟΙ ΚΩΔΙΚΟΙ

1. Τεχνολογικά προϊόντα με ειδικά χαρακτηριστικά

ΚΩΔΙΚΟΣ MDS	Τεχνολογικά προϊόντα με ειδικά χαρακτηριστικά
MDS 1001	Τεχνολογικά προϊόντα που περιέχουν ενσωματωμένες φαρμακευτικές ουσίες
MDS 1002	Τεχνολογικά προϊόντα που παρασκευάζονται με τη χρήση ιστών ή κυττάρων ανθρώπινης προέλευσης ή παραγώγων αυτών
MDS 1003	Τεχνολογικά προϊόντα που παρασκευάζονται με τη χρήση ιστών ή κυττάρων ζωικής προέλευσης ή παραγώγων αυτών
MDS 1004	Τεχνολογικά προϊόντα που είναι επίσης μηχανήματα, όπως ορίζονται στο σημείο α) του δεύτερου εδαφίου του άρθρου 2 της οδηγίας 2006/42/EK του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου ⁽¹⁾
MDS 1005	Τεχνολογικά προϊόντα σε αποστειρωμένη κατάσταση
MDS 1006	Επαναχρησιμοποιήσιμα χειρουργικά εργαλεία
MDS 1007	Τεχνολογικά προϊόντα που περιέχουν ή αποτελούνται από νανοϋλικά
MDS 1008	Τεχνολογικά προϊόντα που χρησιμοποιούν βιολογικά δραστικά επιχρίσματα και/ή υλικά ή που απορροφούνται πλήρως ή κατά το μεγαλύτερο μέρος ή διασπείρονται τοπικά στο ανθρώπινο σώμα ή προορίζονται να υποστούν χημική μεταβολή εντός του οργανισμού
MDS 1009	Τεχνολογικά προϊόντα που έχουν ενσωματωμένο λογισμικό/χρησιμοποιούν λογισμικό/ελέγχονται από λογισμικό, συμπεριλαμβανομένων των προϊόντων που προορίζονται για τον έλεγχο, την παρακολούθηση ή την άμεση επίδραση στη λειτουργία ενεργών ή ενεργών εμφυτεύσιμων τεχνολογικών προϊόντων
MDS 1010	Τεχνολογικά προϊόντα με λειτουργία μέτρησης
MDS 1011	Τεχνολογικά προϊόντα που περιλαμβάνονται σε συστήματα ή «σύνολα προϊόντων»
MDS 1012	Προϊόντα χωρίς προβλεπόμενο ιατρικό σκοπό χρήσης, που παρατίθενται στο παράρτημα XVI του κανονισμού (ΕΕ) 2017/745
MDS 1013	Επί παραγγελία εμφυτεύσιμα τεχνολογικά προϊόντα της κατηγορίας III
MDS 1014	Τεχνολογικά προϊόντα που περιλαμβάνουν ένα in vitro διαγνωστικό ιατροτεχνολογικό προϊόν ως αναπόσπαστο μέρος τους

⁽¹⁾ Οδηγία 2006/42/EK του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 17ης Μαΐου 2006, σχετικά με τα μηχανήματα και την τροποποίηση της οδηγίας 95/16/EK (αναδιτύπωση) (ΕΕ L 157 της 9.6.2006, σ. 24).

2. Τεχνολογικά προϊόντα στα οποία χρησιμοποιούνται συγκεκριμένες τεχνολογίες ή διαδικασίες

ΚΩΔΙΚΟΣ MDT	Τεχνολογικά προϊόντα στα οποία χρησιμοποιούνται συγκεκριμένες τεχνολογίες ή διαδικασίες
MDT 2001	Τεχνολογικά προϊόντα που κατασκευάζονται με κατεργασία μετάλλων
MDT 2002	Τεχνολογικά προϊόντα που κατασκευάζονται με κατεργασία πλαστικών
MDT 2003	Τεχνολογικά προϊόντα που κατασκευάζονται με κατεργασία μη μεταλλικών ανόργανων υλικών (π.χ. γυαλί, κεραμικά υλικά)
MDT 2004	Τεχνολογικά προϊόντα που κατασκευάζονται με κατεργασία μη μεταλλικών μη ανόργανων υλικών (π.χ. υφάσματα, καουτσούκ, δέρμα, χαρτί)
MDT 2005	Τεχνολογικά προϊόντα που κατασκευάζονται με χρήση βιοτεχνολογίας
MDT 2006	Τεχνολογικά προϊόντα που κατασκευάζονται με χημική κατεργασία
MDT 2007	Τεχνολογικά προϊόντα για τα οποία απαιτούνται γνώσεις σχετικά με την παραγωγή φαρμακευτικών προϊόντων
MDT 2008	Τεχνολογικά προϊόντα που κατασκευάζονται εντός καθαρού χώρου ή συναφούς ελεγχόμενου περιβάλλοντος
MDT 2009	Τεχνολογικά προϊόντα που κατασκευάζονται με κατεργασία υλικών ανθρώπινης, ζωικής ή μικροβιακής προέλευσης
MDT 2010	Τεχνολογικά προϊόντα που κατασκευάζονται με χρήση ηλεκτρονικών εξαρτημάτων, συμπεριλαμβανομένων των συσκευών επικοινωνίας
MDT 2011	Τεχνολογικά προϊόντα για τα οποία απαιτείται συσκευασία, συμπεριλαμβανομένης της επισήμανσης
MDT 2012	Τεχνολογικά προϊόντα για τα οποία απαιτείται εγκατάσταση ή ανακαίνιση
MDT 2013	Τεχνολογικά προϊόντα τα οποία έχουν υποβληθεί σε επανεπεξεργασία

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ II

Κατάλογος των κωδικών και των τύπων τεχνολογικών προϊόντων στα οποία αυτοί αντιστοιχούν, με σκοπό τον προσδιορισμό του πεδίου εφαρμογής για το οποίο ορίζονται οι κοινοποιημένοι οργανισμοί στον τομέα των *in vitro* διαγνωστικών ιατροτεχνολογικών προϊόντων σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) 2017/746

I. ΚΩΔΙΚΟΙ ΠΟΥ ΕΚΦΡΑΖΟΥΝ ΤΗ ΣΧΕΔΙΑΣΗ ΚΑΙ ΤΟΝ ΠΡΟΒΛΕΠΟΜΕΝΟ ΣΚΟΠΟ ΧΡΗΣΗΣ ΤΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ**1. Τεχνολογικά προϊόντα που προορίζονται να χρησιμοποιηθούν για τον καθορισμό των ομάδων αίματος**

ΚΩΔΙΚΟΣ IVR	Τεχνολογικά προϊόντα που προορίζονται να χρησιμοποιηθούν για τον προσδιορισμό δεικτών συγκεκριμένων συστημάτων ομάδων αίματος ώστε να εξασφαλίζεται η ανοσολογική συμβατότητα αίματος, συστατικών του αίματος, κυττάρων, ιστών ή οργάνων που προορίζονται για μετάγγιση ή μεταμόσχευση ή χορήγηση κυττάρων
IVR 0101	Τεχνολογικά προϊόντα που προορίζονται για τον προσδιορισμό δεικτών του συστήματος ABO [A (ABO1), B (ABO2), AB (ABO3)]
IVR 0102	Τεχνολογικά προϊόντα που προορίζονται για τον προσδιορισμό δεικτών του συστήματος Rhesus [RH1 (D), RHW1, RH2 (C), RH3 (E), RH4 (c), RH5 (e)]
IVR 0103	Τεχνολογικά προϊόντα που προορίζονται για τον προσδιορισμό δεικτών του συστήματος Kell [Kel1 (K)]
IVR 0104	Τεχνολογικά προϊόντα που προορίζονται για τον προσδιορισμό δεικτών του συστήματος Kidd [JK1 (Jka), JK2 (Jkb)]
IVR 0105	Τεχνολογικά προϊόντα που προορίζονται για τον προσδιορισμό δεικτών του συστήματος Duffy [FY1 (Fya), FY2 (Fyb)]
	Άλλα τεχνολογικά προϊόντα που προορίζονται να χρησιμοποιηθούν για τον καθορισμό των ομάδων αίματος
IVR 0106	Άλλα τεχνολογικά προϊόντα που προορίζονται να χρησιμοποιηθούν για τον καθορισμό των ομάδων αίματος

2. Τεχνολογικά προϊόντα που προορίζονται να χρησιμοποιηθούν για τον καθορισμό τύπου ιστών

ΚΩΔΙΚΟΣ IVR	Τεχνολογικά προϊόντα που προορίζονται να χρησιμοποιηθούν για τον καθορισμό τύπου ιστών
IVR 0201	Τεχνολογικά προϊόντα που προορίζονται να χρησιμοποιηθούν για τον καθορισμό τύπου ιστών (HLA A, B, DR) ώστε να εξασφαλίζεται η ανοσολογική συμβατότητα αίματος, συστατικών του αίματος, κυττάρων, ιστών ή οργάνων που προορίζονται για μετάγγιση ή μεταμόσχευση ή χορήγηση κυττάρων
IVR 0202	Άλλα τεχνολογικά προϊόντα που προορίζονται να χρησιμοποιηθούν για τον καθορισμό τύπου ιστών

3. Τεχνολογικά προϊόντα που προορίζονται να χρησιμοποιηθούν για δείκτες καρκίνου και μη κακοηθών όγκων

ΚΩΔΙΚΟΣ IVR	Τεχνολογικά προϊόντα που προορίζονται να χρησιμοποιηθούν για δείκτες καρκίνου και μη κακοηθών όγκων, εκτός των προϊόντων για τον γενετικό έλεγχο του ανθρώπου
IVR 0301	Τεχνολογικά προϊόντα που προορίζονται να χρησιμοποιηθούν κατά τον προσυμπτωματικό έλεγχο, τη διάγνωση, τη σταδιοποίηση ή την παρακολούθηση του καρκίνου
IVR 0302	Άλλα τεχνολογικά προϊόντα που προορίζονται να χρησιμοποιηθούν σε δείκτες καρκίνου και μη κακοηθών όγκων

4. Τεχνολογικά προϊόντα που προορίζονται να χρησιμοποιηθούν για τον γενετικό έλεγχο του ανθρώπου

ΚΩΔΙΚΟΣ IVR	Τεχνολογικά προϊόντα που προορίζονται να χρησιμοποιηθούν για τον γενετικό έλεγχο του ανθρώπου
IVR 0401	Τεχνολογικά προϊόντα που προορίζονται να χρησιμοποιηθούν κατά τον προσυμπτωματικό έλεγχο και την επιβεβαίωση συγγενών και κληρονομικών διαταραχών

ΚΩΔΙΚΟΣ IVR	Τεχνολογικά προϊόντα που προορίζονται να χρησιμοποιηθούν για τον γενετικό έλεγχο του ανθρώπου
IVR 0402	Τεχνολογικά προϊόντα που προορίζονται να χρησιμοποιηθούν για την πρόβλεψη του κινδύνου εκδήλωσης και για την πρόγνωση γενετικών νόσων/διαταραχών
IVR 0403	Άλλα τεχνολογικά προϊόντα που προορίζονται να χρησιμοποιηθούν για τον γενετικό έλεγχο του ανθρώπου

5. Τεχνολογικά προϊόντα που προορίζονται να χρησιμοποιηθούν για τον καθορισμό δεικτών λοίμωξης ή ανοσολογικής κατάστασης

ΚΩΔΙΚΟΣ IVR	Τεχνολογικά προϊόντα που προορίζονται να χρησιμοποιηθούν για προσυμπτωματικό έλεγχο, επιβεβαίωση, ταυτοποίηση μολυσματικών παραγόντων ή προσδιορισμό της ανοσολογικής κατάστασης
IVR 0501	Τεχνολογικά προϊόντα που προορίζονται να χρησιμοποιηθούν στον προγεννητικό έλεγχο γυναικών προκειμένου να προσδιοριστεί η ανοσολογική κατάσταση ως προς κάποιον μεταδοτικό παράγοντα
IVR 0502	Τεχνολογικά προϊόντα που προορίζονται να χρησιμοποιηθούν για την ανίχνευση της παρουσίας ή της έκθεσης σε μεταδοτικούς παράγοντες στο αίμα, σε συστατικά του αίματος, σε κύτταρα, ιστούς ή όργανα ή σε οποιοδήποτε παράγωγο αυτών, προκειμένου να αξιολογηθεί η καταλληλότητά τους για μετάγγιση, μεταμόσχευση ή χορήγηση κυττάρων
IVR 0503	Τεχνολογικά προϊόντα που προορίζονται να χρησιμοποιηθούν για την ανίχνευση της παρουσίας ή της έκθεσης σε μολυσματικό παράγοντα, συμπεριλαμβανομένων των σεξουαλικά μεταδιδόμενων παραγόντων
IVR 0504	Τεχνολογικά προϊόντα που προορίζονται να χρησιμοποιηθούν για τον προσδιορισμό του μολυσματικού φορτίου, της κατάστασης μολυσματικής νόσου ή της ανοσολογικής κατάστασης και τεχνολογικά προϊόντα που χρησιμοποιούνται στη σταδιοποίηση λοιμωδών νόσων
IVR 0505	Τεχνολογικά προϊόντα που προορίζονται να χρησιμοποιηθούν για την καλλιέργεια, την απομόνωση, την ταυτοποίηση και τον χειρισμό μολυσματικών παραγόντων
IVR 0506	Άλλα τεχνολογικά προϊόντα που προορίζονται να χρησιμοποιηθούν για τον καθορισμό δεικτών λοίμωξης ή ανοσολογικής κατάστασης

6. Τεχνολογικά προϊόντα που προορίζονται να χρησιμοποιηθούν για μη λοιμώδεις παθολογικές καταστάσεις, δείκτες φυσιολογίας και διαταραχές ή βλάβες (εκτός του γενετικού ελέγχου του ανθρώπου) και για θεραπευτικά μέτρα

ΚΩΔΙΚΟΣ IVR	Τεχνολογικά προϊόντα που προορίζονται να χρησιμοποιηθούν για συγκεκριμένη νόσο
IVR 0601	Τεχνολογικά προϊόντα που προορίζονται να χρησιμοποιηθούν κατά τον προσυμπτωματικό έλεγχο και την επιβεβαίωση συγκεκριμένων διαταραχών ή βλαβών
IVR 0602	Τεχνολογικά προϊόντα που προορίζονται να χρησιμοποιηθούν κατά τον προσυμπτωματικό έλεγχο, τον προσδιορισμό ή την παρακολούθηση δεικτών φυσιολογίας για συγκεκριμένη νόσο
IVR 0603	Τεχνολογικά προϊόντα που προορίζονται να χρησιμοποιηθούν κατά τον προσυμπτωματικό έλεγχο, την επιβεβαίωση/τον προσδιορισμό ή την παρακολούθηση αλλεργιών και δυσανεξιών
IVR 0604	Άλλα τεχνολογικά προϊόντα που προορίζονται να χρησιμοποιηθούν για συγκεκριμένη νόσο
	Τεχνολογικά προϊόντα που προορίζονται να χρησιμοποιηθούν για τον καθορισμό ή την παρακολούθηση θεραπευτικών μέτρων και της κατάστασης της φυσιολογίας
IVR 0605	Τεχνολογικά προϊόντα που προορίζονται να χρησιμοποιηθούν για την παρακολούθηση των επιπέδων φαρμάκων, ουσιών ή βιολογικών συστατικών
IVR 0606	Τεχνολογικά προϊόντα που προορίζονται να χρησιμοποιηθούν για τη σταδιοποίηση μη λοιμώδους νόσου
IVR 0607	Τεχνολογικά προϊόντα που προορίζονται να χρησιμοποιηθούν για τη διάγνωση εγκυμοσύνης ή για ελέγχους της γονιμότητας
IVR 0608	Τεχνολογικά προϊόντα που προορίζονται να χρησιμοποιηθούν κατά τον προσυμπτωματικό έλεγχο, τον προσδιορισμό ή την παρακολούθηση δεικτών φυσιολογίας
IVR 0609	Άλλα τεχνολογικά προϊόντα που προορίζονται να χρησιμοποιηθούν για τον καθορισμό ή την παρακολούθηση θεραπευτικών μέτρων και της κατάστασης της φυσιολογίας

7. Τεχνολογικά προϊόντα που αποτελούν όργανα χειρισμού χωρίς ποσοτική ή ποιοτική εκχωρημένη τιμή

ΚΩΔΙΚΟΣ IVR	Όργανα χειρισμού χωρίς ποσοτική ή ποιοτική εκχωρημένη τιμή
IVR 0701	Τεχνολογικά προϊόντα που αποτελούν όργανα χειρισμού χωρίς ποσοτική εκχωρημένη τιμή
IVR 0702	Τεχνολογικά προϊόντα που αποτελούν όργανα χειρισμού χωρίς ποιοτική εκχωρημένη τιμή

8. Τεχνολογικά προϊόντα κατηγορίας Α σε αποστειρωμένη κατάσταση

ΚΩΔΙΚΟΣ IVR	Τεχνολογικά προϊόντα κατηγορίας Α σε αποστειρωμένη κατάσταση
IVR 0801	Τεχνολογικά προϊόντα που αναφέρονται στο σημείο 2.5 (κανόνας 5) στοιχείο α) του παραρτήματος VIII του κανονισμού (ΕΕ) 2017/746
IVR 0802	Εργαλεία που προορίζονται να χρησιμοποιηθούν ειδικά σε in vitro διαγνωστικές διαδικασίες που αναφέρονται στο σημείο 2.5 (κανόνας 5) στοιχείο β) του παραρτήματος VIII του κανονισμού (ΕΕ) 2017/746
IVR 0803	Υποδοχείς δειγμάτων που αναφέρονται στο σημείο 2.5 (κανόνας 5) στοιχείο γ) του παραρτήματος VIII του κανονισμού (ΕΕ) 2017/746

II. ΟΡΙΖΟΝΤΙΟΙ ΚΩΔΙΚΟΙ

1. In vitro διαγνωστικά τεχνολογικά προϊόντα με συγκεκριμένα χαρακτηριστικά

ΚΩΔΙΚΟΣ IVS	In vitro διαγνωστικά τεχνολογικά προϊόντα με συγκεκριμένα χαρακτηριστικά
IVS 1001	Τεχνολογικά προϊόντα που προορίζονται να χρησιμοποιηθούν για δοκιμές κοντά στον ασθενή
IVS 1002	Τεχνολογικά προϊόντα που προορίζονται να χρησιμοποιηθούν για αυτοεξέταση/αυτοδιάγνωση
IVS 1003	Τεχνολογικά προϊόντα που προορίζονται να χρησιμοποιηθούν ως συνοδοί διάγνωσης
IVS 1004	Τεχνολογικά προϊόντα που παρασκευάζονται με τη χρήση ιστών ή κυττάρων ανθρώπινης προέλευσης ή παραγώγων αυτών
IVS 1005	Τεχνολογικά προϊόντα σε αποστειρωμένη κατάσταση
IVS 1006	Βαθμονομητές [σημείο 1.5 του παραρτήματος VIII του κανονισμού (ΕΕ) 2017/746]
IVS 1007	Υλικά ελέγχου με ποσοτικές ή ποιοτικές εκχωρημένες τιμές που προορίζονται να χρησιμοποιηθούν για μία ειδική προσδιοριζόμενη ουσία ή για πολλές προσδιοριζόμενες ουσίες [σημείο 1.6 του παραρτήματος VIII του κανονισμού (ΕΕ) 2017/746]
IVS 1008	Όργανα, εξοπλισμός, συστήματα ή συσκευές
IVS 1009	Λογισμικό που αποτελεί αφ' εαυτού τεχνολογικό προϊόν, συμπεριλαμβανομένων των εφαρμογών λογισμικού και του λογισμικού για την ανάλυση δεδομένων και για τον καθορισμό ή την παρακολούθηση θεραπευτικών μέτρων
IVS 1010	Τεχνολογικά προϊόντα που περιλαμβάνουν ενσωματωμένο λογισμικό/που χρησιμοποιούν λογισμικό/που ελέγχονται από λογισμικό

2. In vitro διαγνωστικά τεχνολογικά προϊόντα στα οποία χρησιμοποιούνται συγκεκριμένες τεχνολογίες

ΚΩΔΙΚΟΣ IVT	In vitro διαγνωστικά τεχνολογικά προϊόντα στα οποία χρησιμοποιούνται συγκεκριμένες τεχνολογίες
IVT 2001	In vitro διαγνωστικά τεχνολογικά προϊόντα που κατασκευάζονται με κατεργασία μετάλλων
IVT 2002	In vitro διαγνωστικά τεχνολογικά προϊόντα που κατασκευάζονται με κατεργασία πλαστικών

ΚΩΔΙΚΟΣ IVT	In vitro διαγνωστικά τεχνολογικά προϊόντα στα οποία χρησιμοποιούνται συγκεκριμένες τεχνολογίες
IVT 2003	In vitro διαγνωστικά τεχνολογικά προϊόντα που κατασκευάζονται με κατεργασία μη μεταλλικών ανόργανων υλικών (π.χ. γυαλί, κεραμικά υλικά)
IVT 2004	In vitro διαγνωστικά τεχνολογικά προϊόντα που κατασκευάζονται με κατεργασία μη μεταλλικών μη ανόργανων υλικών (π.χ. υφάσματα, καουτσούκ, δέρμα, χαρτί)
IVT 2005	In vitro διαγνωστικά τεχνολογικά προϊόντα που κατασκευάζονται με χρήση βιοτεχνολογίας
IVT 2006	In vitro διαγνωστικά τεχνολογικά προϊόντα που κατασκευάζονται με χημική κατεργασία
IVT 2007	In vitro διαγνωστικά τεχνολογικά προϊόντα για τα οποία απαιτούνται γνώσεις σχετικά με την παραγωγή φαρμακευτικών προϊόντων
IVT 2008	In vitro διαγνωστικά τεχνολογικά προϊόντα που κατασκευάζονται εντός καθαρού χώρου ή συναφούς ελεγχόμενου περιβάλλοντος
IVT 2009	In vitro διαγνωστικά τεχνολογικά προϊόντα που κατασκευάζονται με κατεργασία υλικών ανθρώπινης, ζωικής ή μικροβιακής προέλευσης
IVT 2010	In vitro διαγνωστικά τεχνολογικά προϊόντα που κατασκευάζονται με χρήση ηλεκτρονικών εξαρτημάτων, συμπεριλαμβανομένων των συσκευών επικοινωνίας
IVT 2011	In vitro διαγνωστικά τεχνολογικά προϊόντα για τα οποία απαιτείται συσκευασία, συμπεριλαμβανομένης της επισήμανσης

3. In vitro διαγνωστικά τεχνολογικά προϊόντα για τα οποία απαιτούνται ειδικές γνώσεις διαδικασιών εξέτασης για σκοπούς επαλήθευσης προϊόντων

ΚΩΔΙΚΟΣ IVP	In vitro διαγνωστικά τεχνολογικά προϊόντα για τα οποία απαιτούνται ειδικές γνώσεις σχετικά με διαδικασίες εξέτασης
IVP 3001	In vitro διαγνωστικά τεχνολογικά προϊόντα για τα οποία απαιτούνται γνώσεις σχετικά με τις δοκιμασίες συγκόλλησης
IVP 3002	In vitro διαγνωστικά τεχνολογικά προϊόντα για τα οποία απαιτούνται γνώσεις βιοχημείας
IVP 3003	In vitro διαγνωστικά τεχνολογικά προϊόντα για τα οποία απαιτούνται γνώσεις σχετικά με τη χρωματογραφία
IVP 3004	In vitro διαγνωστικά τεχνολογικά προϊόντα για τα οποία απαιτούνται γνώσεις σχετικά με τις χρωμοσωμικές αναλύσεις
IVP 3005	In vitro διαγνωστικά τεχνολογικά προϊόντα για τα οποία απαιτούνται γνώσεις σχετικά με τις μετρήσεις πυκνότητας
IVP 3006	In vitro διαγνωστικά τεχνολογικά προϊόντα για τα οποία απαιτούνται γνώσεις σχετικά με την κυτταρομετρία ροής
IVP 3007	In vitro διαγνωστικά τεχνολογικά προϊόντα για τα οποία απαιτούνται γνώσεις σχετικά με τους ανοσοπροσδιορισμούς
IVP 3008	In vitro διαγνωστικά τεχνολογικά προϊόντα για τα οποία απαιτούνται γνώσεις σχετικά με δοκιμασίες βασισμένες στην κυτταρόλυση
IVP 3009	In vitro διαγνωστικά τεχνολογικά προϊόντα για τα οποία απαιτούνται γνώσεις σχετικά με τις μετρήσεις ραδιενέργειας
IVP 3010	In vitro διαγνωστικά τεχνολογικά προϊόντα για τα οποία απαιτούνται γνώσεις μικροσκοπίας
IVP 3011	In vitro διαγνωστικά τεχνολογικά προϊόντα για τα οποία απαιτούνται γνώσεις σχετικά με δοκιμασίες μοριακής βιολογίας, συμπεριλαμβανομένων των αναλύσεων νουκλεϊκών οξέων και των μεθόδων αλληλούχησης νέας γενιάς (NGS)
IVP 3012	In vitro διαγνωστικά τεχνολογικά προϊόντα για τα οποία απαιτούνται γνώσεις φυσικοχημείας, συμπεριλαμβανομένης της ηλεκτροχημείας

ΚΩΔΙΚΟΣ IVP	In vitro διαγνωστικά τεχνολογικά προϊόντα για τα οποία απαιτούνται ειδικές γνώσεις σχετικά με διαδικασίες εξέτασης
IVP 3013	In vitro διαγνωστικά τεχνολογικά προϊόντα για τα οποία απαιτούνται γνώσεις φασματοσκοπίας
IVP 3014	In vitro διαγνωστικά τεχνολογικά προϊόντα για τα οποία απαιτούνται γνώσεις σχετικά με δοκιμασίες κυτταρικής λειτουργίας

4. In vitro διαγνωστικά τεχνολογικά προϊόντα για τα οποία απαιτούνται ειδικές γνώσεις εργαστηριακών και κλινικών ειδικοτήτων για σκοπούς επαλήθευσης προϊόντων

ΚΩΔΙΚΟΣ IVD	In vitro διαγνωστικά τεχνολογικά προϊόντα για τα οποία απαιτούνται ειδικές γνώσεις εργαστηριακών και κλινικών ειδικοτήτων για σκοπούς επαλήθευσης προϊόντων
IVD 4001	In vitro διαγνωστικά τεχνολογικά προϊόντα για τα οποία απαιτούνται γνώσεις βακτηριολογίας
IVD 4002	In vitro διαγνωστικά τεχνολογικά προϊόντα για τα οποία απαιτούνται γνώσεις κλινικής χημείας/βιοχημείας
IVD 4003	In vitro διαγνωστικά τεχνολογικά προϊόντα για τα οποία απαιτούνται γνώσεις σχετικά με την ανίχνευση μεταδοτικών παραγόντων (χωρίς μικροοργανισμούς ή ιούς)
IVD 4004	In vitro διαγνωστικά τεχνολογικά προϊόντα για τα οποία απαιτούνται γνώσεις γενετικής
IVD 4005	In vitro διαγνωστικά τεχνολογικά προϊόντα για τα οποία απαιτούνται γνώσεις αιματολογίας/αιμόστασης, συμπεριλαμβανομένων των διαταραχών της πήξης του αίματος
IVD 4006	In vitro διαγνωστικά τεχνολογικά προϊόντα για τα οποία απαιτούνται γνώσεις ιστοσυμβατότητας και ανοσογενετικής
IVD 4007	In vitro διαγνωστικά τεχνολογικά προϊόντα για τα οποία απαιτούνται γνώσεις ανοσοϊστοχημείας/ιστολογίας
IVD 4008	In vitro διαγνωστικά τεχνολογικά προϊόντα για τα οποία απαιτούνται γνώσεις ανοσολογίας
IVD 4009	In vitro διαγνωστικά τεχνολογικά προϊόντα για τα οποία απαιτούνται γνώσεις μοριακής βιολογίας/διαγνωστικής
IVD 4010	In vitro διαγνωστικά τεχνολογικά προϊόντα για τα οποία απαιτούνται γνώσεις μυκητολογίας
IVD 4011	In vitro διαγνωστικά τεχνολογικά προϊόντα για τα οποία απαιτούνται γνώσεις παρασιτολογίας
IVD 4012	In vitro διαγνωστικά τεχνολογικά προϊόντα για τα οποία απαιτούνται γνώσεις ιολογίας

ΕΚΤΕΛΕΣΤΙΚΟΣ ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ (ΕΕ) 2017/2186 ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ

της 23ης Νοεμβρίου 2017

σχετικά με τον καθορισμό ελάχιστης τιμής πώλησης αποκορυφωμένου γάλακτος σε σκόνη για τον δέκατο τέταρτο επιμέρους διαγωνισμό που διεξάγεται στο πλαίσιο του διαγωνισμού που προκηρύχθηκε με τον εκτελεστικό κανονισμό (ΕΕ) 2016/2080

Η ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΠΙΤΡΟΠΗ,

Έχοντας υπόψη τη Συνθήκη για τη λειτουργία της Ευρωπαϊκής Ένωσης,

Έχοντας υπόψη τον κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 1308/2013 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 17ης Δεκεμβρίου 2013, για τη θέσπιση κοινής οργάνωσης των αγορών γεωργικών προϊόντων και την κατάργηση των κανονισμών (ΕΟΚ) αριθ. 922/72, (ΕΟΚ) αριθ. 234/79, (ΕΚ) αριθ. 1037/2001 και (ΕΚ) αριθ. 1234/2007 του Συμβουλίου ⁽¹⁾,Έχοντας υπόψη τον εκτελεστικό κανονισμό (ΕΕ) 2016/1240 της Επιτροπής, της 18ης Μαΐου 2016, για τη θέσπιση κανόνων εφαρμογής του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 1308/2013 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τη δημόσια παρέμβαση και την ενίσχυση για ιδιωτική αποθεματοποίηση ⁽²⁾, και ιδίως το άρθρο 32,

Εκτιμώντας τα ακόλουθα:

- (1) Με τον εκτελεστικό κανονισμό (ΕΕ) 2016/2080 της Επιτροπής ⁽³⁾ προκηρύχθηκε διαγωνισμός πώλησης αποκορυφωμένου γάλακτος σε σκόνη.
- (2) Λαμβανομένων υπόψη των προσφορών που έχουν παραληφθεί για τον δέκατο τέταρτο επιμέρους διαγωνισμό, θα πρέπει να καθορισθεί ελάχιστη τιμή πώλησης.
- (3) Τα μέτρα που προβλέπονται στον παρόντα κανονισμό είναι σύμφωνα με τη γνώμη της επιτροπής για την κοινή οργάνωση των γεωργικών αγορών,

ΕΞΕΔΩΣΕ ΤΟΝ ΠΑΡΟΝΤΑ ΚΑΝΟΝΙΣΜΟ:

Άρθρο 1

Για τον δέκατο τέταρτο επιμέρους διαγωνισμό για την πώληση αποκορυφωμένου γάλακτος σε σκόνη στο πλαίσιο του διαγωνισμού που προκηρύχθηκε με τον εκτελεστικό κανονισμό (ΕΕ) 2016/2080, για τον οποίο η προθεσμία κατά την οποία οι προσφορές έπρεπε να υποβληθούν έληξε στις 21 Νοεμβρίου 2017, η ελάχιστη τιμή πώλησης ανέρχεται σε 139,02 ευρώ/100 kg.

Άρθρο 2

Η παρούσα απόφαση αρχίζει να ισχύει την ημέρα της δημοσίευσής της στην *Επίσημη Εφημερίδα της Ευρωπαϊκής Ένωσης*.

Ο παρών κανονισμός είναι δεσμευτικός ως προς όλα τα μέρη του και ισχύει άμεσα σε κάθε κράτος μέλος.

Βρυξέλλες, 23 Νοεμβρίου 2017.

Για την Επιτροπή,
εξ ονόματος του Προέδρου,
Jerzy PLEWA

Γενικός Διευθυντής
Γενική Διεύθυνση Γεωργίας και Αγροτικής Ανάπτυξης

⁽¹⁾ ΕΕ L 347 της 20.12.2013, σ. 671.

⁽²⁾ ΕΕ L 206 της 30.7.2016, σ. 71.

⁽³⁾ Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2016/2080 της Επιτροπής, της 25ης Νοεμβρίου 2016, για την προκήρυξη διαγωνισμού πώλησης αποκορυφωμένου γάλακτος σε σκόνη (ΕΕ L 321 της 29.11.2016, σ. 45).

ΑΠΟΦΑΣΕΙΣ

ΕΚΤΕΛΕΣΤΙΚΗ ΑΠΟΦΑΣΗ (ΕΕ) 2017/2187 ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ

της 16ης Νοεμβρίου 2017

για την παράταση της περιόδου ισχύος της εκτελεστικής απόφασης (ΕΕ) 2015/179, με την οποία εξουσιοδοτούνται τα κράτη μέλη να προβλέπουν παρέκκλιση από ορισμένες διατάξεις της οδηγίας 2000/29/ΕΚ του Συμβουλίου όσον αφορά τα ξύλινα μέσα συσκευασίας από ξύλο κωνοφόρων (Coniferales) με τη μορφή κιβωτίων πυρομαχικών καταγωγής Ηνωμένων Πολιτειών της Αμερικής υπό τον έλεγχο του Υπουργείου Άμυνας των Ηνωμένων Πολιτειών

[κοινοποιηθείσα υπό τον αριθμό C(2017) 7489]

Η ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΠΙΤΡΟΠΗ,

Έχοντας υπόψη τη Συνθήκη για τη λειτουργία της Ευρωπαϊκής Ένωσης,

Έχοντας υπόψη την οδηγία 2000/29/ΕΚ του Συμβουλίου, της 8ης Μαΐου 2000, περί μέτρων κατά της εισαγωγής στην Κοινότητα οργανισμών επιβλαβών για τα φυτά ή τα φυτικά προϊόντα και κατά της εξάπλωσής τους στο εσωτερικό της Κοινότητας ⁽¹⁾, και ιδίως το άρθρο 15 παράγραφος 1 πρώτη περίπτωση,

Εκτιμώντας τα ακόλουθα:

- (1) Η εκτελεστική απόφαση (ΕΕ) 2015/179 της Επιτροπής ⁽²⁾ παρέχει στα κράτη μέλη τη δυνατότητα, κατά παρέκκλιση από το άρθρο 5 παράγραφος 1 της οδηγίας 2000/29/ΕΚ και σε συνδυασμό με το παράρτημα IV μέρος Α κεφάλαιο I σημείο 2 της εν λόγω οδηγίας, να επιτρέπουν την εισαγωγή στην επικράτειά τους κιβωτίων πυρομαχικών από ξύλινα μέσα συσκευασίας καταγωγής Ηνωμένων Πολιτειών της Αμερικής υπό ορισμένες προϋποθέσεις.
- (2) Εφόσον εξακολουθούν να ισχύουν οι περιστάσεις που αιτιολόγησαν την εξουσιοδότηση και δεν υπάρχουν νέα στοιχεία τα οποία να δικαιολογούν την αναθεώρηση των ειδικών όρων, η εν λόγω εξουσιοδότηση θα πρέπει να παραταθεί.
- (3) Βάσει της πείρας που αποκτήθηκε από την εφαρμογή της εκτελεστικής απόφασης (ΕΕ) 2015/179, καθώς και με βάση τις πληροφορίες που παρέχονται από την αρμόδια αρχή των Ηνωμένων Πολιτειών, είναι σκόπιμο να παραταθεί η εξουσιοδότηση για 3 έτη.
- (4) Επομένως, η εκτελεστική απόφαση (ΕΕ) 2015/179 θα πρέπει να τροποποιηθεί αναλόγως.
- (5) Τα μέτρα που προβλέπονται στην παρούσα απόφαση είναι σύμφωνα με τη γνώμη της μόνιμης επιτροπής φυτών, ζώων, τροφίμων και ζωοτροφών,

ΕΞΕΔΩΣΕ ΤΗΝ ΠΑΡΟΥΣΑ ΑΠΟΦΑΣΗ:

Άρθρο 1

Στο άρθρο 7 της εκτελεστικής απόφασης (ΕΕ) 2015/179, η ημερομηνία «31 Δεκεμβρίου 2017» αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Δεκεμβρίου 2020».

⁽¹⁾ ΕΕ L 169 της 10.7.2000, σ. 1.

⁽²⁾ Εκτελεστική απόφαση (ΕΕ) 2015/179 της Επιτροπής, της 4ης Φεβρουαρίου 2015, με την οποία εξουσιοδοτούνται τα κράτη μέλη να προβλέπουν παρέκκλιση από ορισμένες διατάξεις της οδηγίας 2000/29/ΕΚ του Συμβουλίου όσον αφορά τα ξύλινα μέσα συσκευασίας από ξύλο κωνοφόρων (Coniferales) με τη μορφή κιβωτίων πυρομαχικών καταγωγής Ηνωμένων Πολιτειών της Αμερικής υπό τον έλεγχο του Υπουργείου Άμυνας των Ηνωμένων Πολιτειών (ΕΕ L 30 της 6.2.2015, σ. 38).

Άρθρο 2

Η παρούσα απόφαση απευθύνεται στα κράτη μέλη.

Βρυξέλλες, 16 Νοεμβρίου 2017.

Για την Επιτροπή
Vytenis ANDRIUKAITIS
Μέλος της Επιτροπής

