

## II

(*Nezakonodavni akti*)

## UREDBE

### DELEGIRANA UREDBA KOMISIJE (EU) 2020/1737

od 14. srpnja 2020.

**o izmjeni Uredbe (EZ) br. 273/2004 Europskog parlamenta i Vijeća i Uredbe Vijeća (EZ) br. 111/2005 u pogledu uvrštenja određenih prekursora za droge na popis predviđenih tvari**

(Tekst značajan za EGP)

EUROPSKA KOMISIJA,

uzimajući u obzir Ugovor o funkcioniranju Europske unije,

uzimajući u obzir Uredbu (EZ) br. 273/2004 Europskog parlamenta i Vijeća od 11. veljače 2004. o prekursorima za droge <sup>(1)</sup>, a posebno njezin članak 15.,

uzimajući u obzir Uredbu Vijeća (EZ) br. 111/2005 od 22. prosinca 2004. o utvrđivanju pravila za nadzor trgovine prekursorima za droge između Unije i trećih zemalja <sup>(2)</sup>, a posebno njezin članak 30.a,

budući da:

- (1) Prilog I. Uredbi (EZ) br. 273/2004 i Prilog Uredbi (EZ) br. 111/2005 svaki zasebno sadržavaju popis predviđenih tvari koje podliježu nizu usklađenih mjera kontrole i nadzora predviđenih tim uredbama.
- (2) Odlukama 62/10, 62/11 i 62/12 Komisije za opojne droge Ujedinjenih naroda (CND), donesenima na 62. sjednici 19. ožujka 2019., tri tvari, metil 3-(1,3-benzodioksol-5-il)-2-metilosiran-2-karboksilat (PMK metil glicidat), 3-(1,3-benzodioksol-5-il)-2-metilosiran-2-karboksilna kiselina (PMK glicidna kiselina) i alfa-fenilacetooacetamid (APAA) uvrštene su u tablicu I. Konvencije Ujedinjenih naroda protiv nezakonite trgovine opojnim drogama i psihotropnim tvarima od 19. prosinca 1988. <sup>(3)</sup> („Konvencija UN-a iz 1988.“). Usto, odlukom 63/1 CND-a, donesenom na 63. sjednici 4. ožujka 2020., tvar metil alfa-fenilacetooacetat (MAPA) dodana je u tablicu I. Konvencije UN-a iz 1988.
- (3) Jedna od svrha uredaba (EZ) br. 273/2004 i (EZ) br. 111/2005 je u Uniji provesti članak 12. Konvencije UN-a iz 1988. Stoga bi PMK metil glicidat, PMK glicidnu kiselinu, APAA i MAPA trebalo uvrstiti u Prilog I. Uredbi (EZ) br. 273/2004 i Prilog Uredbi (EZ) br. 111/2005.
- (4) Predviđene tvari navedene u Prilogu I. Uredbi (EZ) br. 273/2004 i u Prilogu Uredbi (EZ) br. 111/2005 podijeljene su u kategorije na koje se primjenjuju različite mjere s obzirom na odnos razine opasnosti koju predstavlja određena tvar i opterećenja za zakonitu trgovinu. Najstrože mjere kontrole i nadzora primjenjuju se na tvari kategorije 1. Primjerice, tvari kategorije 1. moraju se pohranjivati u zaštićenim prostorijama i svaki gospodarski subjekt koji rukuje takvim tvarima mora imati dozvolu.

<sup>(1)</sup> SL L 47, 18.2.2004., str. 1.

<sup>(2)</sup> SL L 22, 26.1.2005., str. 1.

<sup>(3)</sup> SL L 326, 24.11.1990., str. 57.

- (5) PMK metil glicidat i PMK glicidna kiselina izravni su prekursori 3,4-metilenedioksimetamfetamina (MDMA), poznatog i kao „ecstasy”. APAA i MAPA izravni su prekursori amfetamina. Drugim riječima, te je tvari jednostavno preraditi u MDMA ili amfetamine.
- (6) Pogrešna upotreba i zlouporaba MDMA-a i amfetamina uzrokuju ozbiljne socijalne i javnozdravstvene probleme u nekim regijama EU-a. Usto, skupine organiziranog kriminala u Uniji proizvode velike količine MDMA-a i amfetamina. Velike količine MDMA-a i amfetamina također se izvoze u treće zemlje.
- (7) Ne postoji zakonita proizvodnja ili uporaba PMK glicidne kiseline, PMK glicidata, APAA-e i MAPA-e niti zakonita trgovina njima u Uniji. Uvrštavanje tih tvari u kategoriju 1. u Prilogu I. Uredbi (EZ) br. 273/2004 i Prilogu Uredbi (EZ) br. 111/2005 stoga ne bi dovelo do dodatnog administrativnog opterećenja za gospodarske subjekte i nadležna tijela u Uniji.
- (8) S obzirom na socijalnu i javnozdravstvenu prijetnju koju PMK metil glicidat, PMK glicidna kiselina, APAA i MAPA predstavljaju za Uniju i s obzirom na to da njihovo uvrštavanje na popise predviđenih tvari neće utjecati na njihovu zakonitu proizvodnju i uporabu te zakonitu trgovinu njima u Uniji, te bi tvari trebalo uvrstiti u kategoriju 1. u Prilogu I. Uredbi (EZ) br. 273/2004 i Prilogu Uredbi (EZ) br. 111/2005.
- (9) Metil 2-metil-3-fenilosiran-2-karboksilat (BMK metil glicidat) i 2-metil-3-fenilosiran-2-karboksilna kiselina (BMK glicidna kiselina) usto su izravni prekursori amfetamina i tvari koje se često upotrebljavaju za nedopuštenu proizvodnju amfetamina. Stoga bi te tvari trebalo uvrstiti u Prilog I. Uredbi (EZ) br. 273/2004 i Prilog Uredbi (EZ) br. 111/2005.
- (10) Ne postoji značajna zakonita proizvodnja ili uporaba BMK metil glicidata i BMK glicidne kiseline niti zakonita trgovina njima u Uniji. Uvrštavanje tih tvari u kategoriju 1. u Prilogu I. Uredbi (EZ) br. 273/2004 i Prilogu Uredbi (EZ) br. 111/2005 ne bi dovelo do značajnog dodatnog administrativnog opterećenja za gospodarske subjekte i nadležna tijela u Uniji.
- (11) S obzirom na socijalnu i javnozdravstvenu prijetnju koju BMK metil glicidat i BMK glicidna kiselina predstavljaju za Uniju i s obzirom na to da će njihovo uvrštavanje na popise predviđenih tvari samo neznatno utjecati na njihovu zakonitu proizvodnju i uporabu te zakonitu trgovinu njima u Uniji, te bi tvari trebalo uvrstiti u kategoriju 1. u Prilogu I. Uredbi (EZ) br. 273/2004 i Prilogu Uredbi (EZ) br. 111/2005.
- (12) Crveni fosfor često se preusmjerava iz trgovine na unutarnjem tržištu i upotrebljava za nedopuštenu proizvodnju metamfetamina u Uniji. Upotrebljava se kao katalizator za kemijsku konverziju efedrina ili pseudoefedrina, koji su već uvršteni u kategoriju 1. u Prilogu I. Uredbi (EZ) br. 273/2004 i Prilogu Uredbi (EZ) br. 111/2005, u metamfetamin. Stoga bi i crveni fosfor trebalo uvrstiti u Prilog I. Uredbi (EZ) br. 273/2004.
- (13) Metamfetamin je droga koja izaziva snažnu ovisnost i uzrokuje ozbiljne socijalne i javnozdravstvene probleme u nekim regijama EU-a.
- (14) Međutim, crveni fosfor se upotrebljava za važne i raznolike zakonite svrhe, primjerice u proizvodnji usporivača gorenja za plastiku, pirotehnike i tarila za šibice i baklje.
- (15) Kako bi se postigla razmjerna ravnoteža između socijalne i javnozdravstvene prijetnje koju predstavlja crveni fosfor u Uniji i opterećenja koje predstavlja za zakonitu trgovinu te tvari na unutarnjem tržištu, crveni fosfor trebalo bi uvrstiti u potkategoriju 2.A u Prilogu I. Uredbi (EZ) br. 273/2004.
- (16) Iako trenutačno nije poznato preusmjerava li se crveni fosfor i iz trgovine između EU-a i trećih zemalja, vrlo je vjerojatno da će se za nedopuštenu proizvodnju droga ta tvar pokušati nabavljati preusmjeravanjem iz trgovine izvan Unije kad se uvedu mjere kontrole trgovine unutar EU-a u kontekstu Uredbe (EZ) br. 273/2004. Stoga crveni fosfor predstavlja visok rizik od zlouporabe s obzirom na trgovinu između Unije i trećih zemalja te bi ga trebalo uvrstiti u kategoriju 2. u Prilogu Uredbi (EZ) br. 111/2005. Time se osigurava i daljnja usporednost tvari obuhvaćenih Uredbom (EZ) br. 273/2004 i Uredbom (EZ) br. 111/2005 te se pojednostavnjuje provedba tih uredaba za gospodarske subjekte i nadležna tijela.

- (17) U Prilogu II. Uredbi (EZ) br. 273/2004 utvrđene su granične količine za transakcije koje uključuju određene tvari u razdoblju od jedne godine. Svrha je tog priloga izbjegći neopravданo ometanje zakonite trgovine tim tvarima u slučajevima kada je moguće smanjiti ili ukloniti rizik od preusmjeravanja u nezakonite kanale primjenom ograničenja trgovine samo na količine veće od određene granične količine. Na temelju dostupnih dokaza i savjetovanja s nadležnim tijelima država članica ta bi granična količina za crveni fosfor trebala biti 0,1 kg.
- (18) U tom je kontekstu primjereno ažurirati i oznake kombinirane nomenklature (oznake KN) u uredbama (EZ) br. 273/2004 i (EZ) br. 111/2005 na temelju najnovije verzije kombinirane nomenklature donesene Provedbenom uredbom Komisije (EU) 2019/1776 (<sup>4</sup>) i primjenjive od 1. siječnja 2020. kako bi se osiguralo ispravno razvrstavanje predviđenih tvari.
- (19) Budući da nadležna tijela država članica za tvar alfa-fenilacetonoacetonitril obično koriste naziv APAAN, tu bi pokratu trebalo dodati u Prilog I. Uredbi (EZ) br. 273/2004 i Prilog Uredbi (EZ) br. 111/2005.
- (20) Stoga bi uredbe (EZ) br. 273/2004 i (EZ) br. 111/2005 trebalo na odgovarajući način izmijeniti.
- (21) Budući da u Uniji postoji znatna zakonita proizvodnja i uporaba crvenog fosfora te trgovina njime, gospodarskim subjektima i nadležnim tijelima trebalo bi pružiti dovoljno vremena za prilagodbu novim izmjenama za tu tvar uvedenima ovom Uredbom.
- (22) Uredbom (EZ) br. 273/2004 i Uredbom (EZ) br. 111/2005 zajednički se primjenjuju određene odredbe Konvencije UN-a iz 1988. Imajući u vidu blisku stvarnu povezanost tih dviju uredaba, opravданo je donošenje izmjena jedinstvenim delegiranim aktom,

DONIJELO JE OVU UREDBU:

**Članak 1.**

**Izmjene Uredbe (EZ) br. 273/2004**

Prilozi I. i II. Uredbi (EZ) br. 273/2004 mijenjaju se u skladu s Prilogom I. ovoj Uredbi.

**Članak 2.**

**Izmjene Uredbe (EZ) br. 111/2005**

Prilog Uredbi (EZ) br. 111/2005 izmjenjuje se u skladu s Prilogom II. ovoj Uredbi.

**Članak 3.**

**Stupanje na snagu i primjena**

Ova Uredba stupa na snagu dvadesetog dana od dana objave u *Službenom listu Europske unije*.

Točka 1. podtočka (b) i točka 2. Priloga I. te točka 2. podtočka (b) Priloga II. primjenjuju se od 13. siječnja 2021.

(<sup>4</sup>) Provedbena uredba Komisije (EU) 2019/1776 od 9. listopada 2019. o izmjeni Priloga I. Uredbi Vijeća (EEZ) br. 2658/87 o tarifnoj i statističkoj nomenklaturi i o Zajedničkoj carinskoj tarifi (SL L 280, 31.10.2019., str. 1.).

Ova je Uredba u cijelosti obvezujuća i izravno se primjenjuje u svim državama članicama.

Sastavljeno u Bruxellesu 14. srpnja 2020.

*Za Komisiju  
Predsjednica  
Ursula VON DER LEYEN*

---

## PRILOG I.

Prilozi I. i II. Uredbi (EZ) br. 273/2004 mijenjaju se kako slijedi:

(1) Prilog I. mijenja se kako slijedi:

(a) tablica „KATEGORIJA 1.” mijenja se kako slijedi:

i. unos za alfa-fenilacetoacetonitril zamjenjuje se sljedećim:

Tvar	Naziv KN (ako je drukčiji)	Oznaka KN	CAS broj
„Alfa-fenilacetoacetonitril (APAAN)		2926 40 00	4468-48-8”;

- ii. u unosu za (1R,2S)-(-)-kloroefedrin, oznaka KN „2939 99 00” zamjenjuje se oznakom „2939 79 90”;  
 iii. u unosu za (1S,2R)-(+)-kloroefedrin, oznaka KN „2939 99 00” zamjenjuje se oznakom „2939 79 90”;  
 iv. u unosu za (1S,2S)-(+)-kloropseudoefedrin, oznaka KN „2939 99 00” zamjenjuje se oznakom „2939 79 90”;  
 v. u unosu za (1R,2R)-(-)-kloropseudoefedrin, oznaka KN „2939 99 00” zamjenjuje se oznakom „2939 79 90”;  
 vi. umeće se sljedeći unosi u popis tvari na odgovarajuće mjesto prema redoslijedu njihovih oznaka KN:

Tvar	Naziv KN (ako je drukčiji)	Oznaka KN	CAS broj
„Metil 3-(1,3-benzodioksol-5-il)-2-metiloksiran-2-karboksilat (PMK metil glicidat)		2932 99 00	13605-48-6
3-(1,3-benzodioksol-5-il)-2-metiloksiiran-2-karboksilna kiselina (PMK glicidna kiselina)		2932 99 00	2167189-50-4
Alfa-fenilacetoacetamid (APAA)		2924 29 70	4433-77-6
Metil 2-metil-3-feniloksiran-2-karboksilat (BMK metil glicidat)		2918 99 90	80532-66-7
2-metil-3-feniloksiran-2-karboksilna kiselina (BMK glicidna kiselina)		2918 99 90	25547-51-7
Metil alfa-fenilacetoacetat (MAPA)		2918 30 00	16648-44-5”;

(b) u tablicu „POTKATEGORIJA 2.A” umeće se sljedeći unos na odgovarajuće mjesto prema redoslijedu oznake KN:

Tvar	Naziv KN (ako je drukčiji)	Oznaka KN	CAS broj
„crveni fosfor		2804 70 00	7723-14-0”;

- (c) u unosu za tvar antranilna kiselina u tablici „POTKATEGORIJA 2.B” oznaka KN „2922 43 00” zamjenjuje se oznakom „ex 2922 43 00”;  
 (d) u unosu za tvar sumporna kiselina u tablici „KATEGORIJA 3.” oznaka KN „2807 00 10” zamjenjuje se oznakom „2807 00 00”;

(2) u tablici u Prilogu II. dodaje se sljedeći unos:

Tvar	Granična količina
„Crveni fosfor	0,1 kg”.

## PRILOG II.

Prilog Uredbi (EZ) br. 111/2005 mijenja se kako slijedi:

(1) tablica „Kategorija 1” mijenja se kako slijedi:

(a) unos za alfa-fenilacetoacetonitril zamjenjuje se sljedećim:

Tvar	Opis KN (ako je različit)	Oznaka KN	Broj CAS
„Alfa-fenilacetoacetonitril (APAAN)		2926 40 00	4468-48-8”;

- (b) u unosu za (1R,2S)-(-)-kloroefedrin, oznaka KN „2939 99 00” zamjenjuje se oznakom „2939 79 90”;
- (c) u unosu za (1S,2R)-(+)-kloroefedrin, oznaka KN „2939 99 00” zamjenjuje se oznakom „2939 79 90”;
- (d) u unosu za (1S,2S)-(+)-kloropseudoefedrin, oznaka KN „2939 99 00” zamjenjuje se oznakom „2939 79 90”;
- (e) u unosu za (1R,2R)-(-)-kloropseudoefedrin, oznaka KN „2939 99 00” zamjenjuje se oznakom „2939 79 90”;
- (f) umeću se sljedeći unosi u popis tvari na odgovarajuće mjesto prema redoslijedu njihovih oznaka KN:

Tvar	Opis KN (ako je različit)	Oznaka KN	Broj CAS
„Metil 3-(1,3-benzodioksol-5-il)-2-metiloksiran-2-karboksilat (PMK metil glicidat)		2932 99 00	13605-48-6
3-(1,3-benzodioksol-5-il)-2-metiloksiran-2-karboksilna kiselina (PMK glicidna kiselina)		2932 99 00	2167189-50-4
Alfa-fenilacetoacetamid (APAA)		2924 29 70	4433-77-6
Metil 2-metil-3-feniloksiran-2-karboksilat (BMK metil glicidat)		2918 99 90	80532-66-7
2-metil-3-feniloksiran-2-karboksilna kiselina (BMK glicidna kiselina)		2918 99 90	25547-51-7
Metil alfa-fenilacetoacetat (MAPA)		2918 30 00	16648-44-5”;

(2) tablica „Kategorija 2.” mijenja se kako slijedi:

- (a) u unosu za tvar antranilna kiselina oznaka KN „2922 43 00” zamjenjuje se oznakom „ex 2922 43 00”;
- (b) umeće se sljedeći unos u popis tvari na odgovarajuće mjesto prema redoslijedu oznake KN:

Tvar	Naziv KN (ako je drukčiji)	Oznaka KN	Broj CAS
„Crveni fosfor		2804 70 00	7723-14-0”;

(3) u unosu za tvar sumporna kiselina u tablici „Kategorija 3.” oznaka KN „2807 00 10” zamjenjuje se oznakom „2807 00 00”;

(4) tablica „Kategorija 4.” mijenja se kako slijedi:

- (a) u unosu za lijekove i veterinarsko-medicinske proizvode koji sadrže efedrin ili soli efedrina oznaka KN „3003 40 20” zamjenjuje se oznakom „3003 41 00”, a oznaka KN „3004 40 20” zamjenjuje se oznakom „3004 41 00”;
- (b) u unosu za lijekove i veterinarsko-medicinske proizvode koji sadrže pseudoefedrin ili soli pseudoefedrina oznaka KN „3003 40 30” zamjenjuje se oznakom „3003 42 00”, a oznaka KN „3004 40 30” zamjenjuje se oznakom „3004 42 00”.