

II

(Nem jogalkotási aktusok)

RENDELETEK

A BIZOTTSÁG (EU) 2020/523 VÉGREHAJTÁSI RENDELETE

(2020. április 7.)

a vám- és a statisztikai nomenklatúráról, valamint a Közös Vámtarifáról szóló 2658/87/EGK tanácsi rendelet I. mellékletének a 9021 10 10 alszám (ortopédiai berendezések) tekintetében történő módosításáról

AZ EURÓPAI BIZOTTSÁG,

tekintettel az Európai Unió működéséről szóló szerződésre,

tekintettel a vám- és a statisztikai nomenklatúráról, valamint a Közös Vámtarifáról szóló, 1987. július 23-i 2658/87/EGK tanácsi rendeletre ⁽¹⁾ és különösen annak 9. cikke (1) bekezdésének e) pontjára,

mivel:

- (1) A 2658/87/EGK rendelet létrehozta az áruk nomenklatúráját (a továbbiakban: Kombinált Nomenklatúra), amelyet az említett rendelet I. melléklete tartalmaz.
- (2) A jogbiztonság érdekében tisztázni kell a Kombinált Nomenklatúra 9021 10 10 alszáma alá tartozó ortopédiai berendezések besorolását.
- (3) A Bíróság C-260/00–C-263/00. sz. egyesített ügyekben ⁽²⁾ hozott ítélete és a HR Magyarázat 9021 vámtarifaszámhoz tartozó magyarázata, valamint a 90. árucsoporthoz tartozó Megjegyzések 6. pontja alapján az ortopédiai berendezések kifejezetten ortopédiai célra tervezett termékek.
- (4) Ítéletében a Bíróság kifejtette, hogy az ortopédiai berendezések sajátos gyógyászati célt szolgálnak, ami megkülönbözteti őket a hétköznapi (egyszerű), szélesebb körben használt termékektől. Az ortopédiai berendezéseket az általános termékektől megkülönböztető jegyek többek között azok gyártási módja, a készítésükhöz felhasznált anyagok, működési módjuk és a beteg sajátos hátrányaihoz való hozzáigazíthatóság.
- (5) A 90. árucsoporthoz tartozó Megjegyzések 6. pontja szerint egy ortopédiai berendezés testi torzulások megelőzésére vagy korrigálására, illetve valamely testrész támasztására vagy tartására szolgál betegség, műtét vagy sérülés után.
- (6) A HR Magyarázat 9021 vámtarifaszámhoz tartozó magyarázata példákat ad az ide sorolható ortopédiai eszközökre, valamint a nem a 9021 vámtarifaszám alá sorolandó termékekre is. A magyarázatokban ismertetett termékek köre összhangban van az új kiegészítő megjegyzéssel.

⁽¹⁾ HL L 256., 1987.9.7., 1. o..

⁽²⁾ A Bíróság 2002. november 7-i ítélete a Lohmann and Medi Bayreuth C-260/00–C-263/00. sz. egyesített ügyekben, ECLI:EU:C:2002:637.

- (7) A jogbiztonság érdekében példákat kell adni azokra az orvosi célokra, amelyeket bizonyos termékek szolgálhatnak anélkül, hogy sajátos gyógyászati célra tervezett ortopédiai berendezéseknek minősülneek.
- (8) A jogbiztonság érdekében magyarázatot kell adni a további testi sérülések vagy alakváltozások megakadályozására szolgáló ortopédiai berendezések működési módjára (nagy fokú precizitására) vonatkozóan, megkülönböztetve ezeket a hétköznapi termékektől, amelyek nem tekinthetők ugyanolyan magas fokú precizitással tervezettnek, ezért nem képesek teljes mértékben megakadályozni a nemkívánt mozdulatokat.
- (9) A Kombinált Nomenklátúra egységes uniós értelmezésének biztosítása érdekében annak Második része 90. árucsoportjához új kiegészítő megjegyzést kell fűzni.
- (10) Az új kiegészítő megjegyzés összhangban van az (EU) 2018/787 bizottsági végrehajtási rendelettel ⁽³⁾, amely egy bokarögzítőt (ún. fűzős bokaortézis) sorol be a KN 9021 10 10 alszáma alá, a meglévő magyarázatokkal és a tagállamok bevett besorolási gyakorlatával összhangban.
- (11) Ezért a 2658/87/EGK rendeletet ennek megfelelően módosítani kell.
- (12) Az e rendeletben előírt intézkedések összhangban vannak a Vámkódexbizottság véleményével,

ELFOGADTA EZT A RENDELETET:

1. cikk

A 2658/87/EGK rendelet I. melléklete Második részében a 90. árucsoport szövege a következőképpen módosul:

1. A Megjegyzések 7. pontja alatt a „Kiegészítő megjegyzés” cím helyébe „Kiegészítő megjegyzések” lép.
2. A szöveg az alábbi kiegészítő megjegyzéssel egészül ki:

„2. A 9021 10 10 alszám alá tartozó „ortopédiai berendezések” kifejezetten egy konkrét ortopédiai célra tervezett berendezések, ellentétben azokkal a termékekkel, amelyek használata több célt is szolgálhat (például sportolás, gépelés stb. során megerőltetett ízületek, inszalagok vagy inak számára kialakított termékek, továbbá azok a termékek, amelyek egyszerűen a például gyulladás hatására kialakult fájdalom csillapítására szolgálnak a sérült vagy működésképtelen testrészben).

Az „ortopédiai berendezéseknek” teljes mértékben meg kell akadályozniuk a sérült vagy működésképtelen testrész (például ízületek, inszalagok vagy inak) egy bizonyos mozdulatát a további sérülések vagy alakváltozások, illetve ezek súlyosbodásának megelőzése érdekében, ellentétben azon termékekkel, amelyek nem képesek megakadályozni konkrét mozdulatokat, de megakadályozzák a reflexszerű (azaz nem tudatosan végzett) mozdulatokat többek között rugalmas sínek, nyomáskiegyenlítő betétek, nem rugalmas textílianyagok és tépőzár-típusú pántok használatával elért viszonylagos merevségüknek köszönhetően.”

2. cikk

Ez a rendelet az *Európai Unió Hivatalos Lapjában* való kihirdetését követő huszadik napon lép hatályba.

Ez a rendelet teljes egészében kötelező és közvetlenül alkalmazandó valamennyi tagállamban.

Kelt Brüsszelben, 2020. április 7-én.

a Bizottság részéről,
az elnök nevében,
Stephen QUEST
Főigazgató
Adóügyi és Vámuniós Főigazgatóság

⁽³⁾ A Bizottság (EU) 2018/787 végrehajtási rendelete (2018. május 25.) egyes áruk Kombinált Nomenklátúra szerinti besorolásáról (HL L 134., 2018.5.31., 1. o.).