



### Inhoud

#### II Niet-wetgevingshandelingen

##### VERORDENINGEN

- ★ **Verordening (EU) 2018/1480 van de Commissie van 4 oktober 2018 tot wijziging van Verordening (EG) nr. 1272/2008 van het Europees Parlement en de Raad betreffende de indeling, etikettering en verpakking van stoffen en mengsels, met het oog op de aanpassing aan de technische en wetenschappelijke vooruitgang, en tot rectificatie van Verordening (EU) 2017/776 van de Commissie <sup>(1)</sup> .....** 1
- ★ **Verordening (EU) 2018/1481 van de Commissie van 4 oktober 2018 tot wijziging van de bijlagen II en III bij Verordening (EG) nr. 1333/2008 van het Europees Parlement en de Raad en van de bijlage bij Verordening (EU) nr. 231/2012 van de Commissie wat octylgallaat (E 311) en dodecylgallaat (E 312) betreft <sup>(1)</sup> .....** 13
- ★ **Verordening (EU) 2018/1482 van de Commissie van 4 oktober 2018 tot wijziging van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 1334/2008 van het Europees Parlement en de Raad wat cafeïne en theobromine betreft <sup>(1)</sup> .....** 19
- ★ **Uitvoeringsverordening (EU) 2018/1483 van de Commissie van 4 oktober 2018 tot wijziging van Verordening (EG) nr. 1210/2003 van de Raad betreffende bepaalde specifieke restricties op de economische en financiële betrekkingen met Irak .....** 22
- Uitvoeringsverordening (EU) 2018/1484 van de Commissie van 4 oktober 2018 betreffende de minimumverkoopprijs voor magere melkpoeder voor de vijfentwintigste deelinschrijving in het kader van de bij Uitvoeringsverordening (EU) 2016/2080 geopende openbare inschrijving ..... 24

##### BESLUITEN

- ★ **Besluit (EU) 2018/1485 van de Raad van 28 september 2018 tot vaststelling van het standpunt dat namens de Europese Unie moet worden ingenomen met betrekking tot de wijzigingen van de bijlagen bij de Europese Overeenkomst betreffende het internationale vervoer van gevaarlijke goederen over de weg (ADR) en van de bijlagen bij het Europees Verdrag inzake het internationale vervoer van gevaarlijke goederen over de binnenwateren (ADN) .....** 25

<sup>(1)</sup> Voor de EER relevante tekst.

- \* Besluit (EU) 2018/1486 van de Raad van 28 september 2018 betreffende het standpunt dat namens de Europese Unie moet worden ingenomen in het Subcomité douane, opgericht bij de Associatieovereenkomst tussen de Europese Unie en haar lidstaten, enerzijds, en Oekraïne, anderzijds, over de vervanging van Protocol I bij deze overeenkomst betreffende de definitie van het begrip „producten van oorsprong” en methoden van administratieve samenwerking door een nieuw protocol waarin naar de Regionale Conventie betreffende de pan-Euromediterrane preferentiële oorsprongsregels wordt verwezen ..... 28
- \* Uitvoeringsbesluit (EU) 2018/1487 van de Raad van 2 oktober 2018 tot wijziging van Uitvoeringsbesluit 2009/1013/EU waarbij de Republiek Oostenrijk wordt gemachtigd een maatregel te blijven toepassen die afwijkt van de artikelen 168 en 168 bis van Richtlijn 2006/112/EG betreffende het gemeenschappelijke stelsel van belasting over de toegevoegde waarde ..... 33

## II

(Niet-wetgevingshandelingen)

## VERORDENINGEN

## VERORDENING (EU) 2018/1480 VAN DE COMMISSIE

van 4 oktober 2018

**tot wijziging van Verordening (EG) nr. 1272/2008 van het Europees Parlement en de Raad betreffende de indeling, etikettering en verpakking van stoffen en mengsels, met het oog op de aanpassing aan de technische en wetenschappelijke vooruitgang, en tot rectificatie van Verordening (EU) 2017/776 van de Commissie**

(Voor de EER relevante tekst)

DE EUROPESE COMMISSIE,

Gezien het Verdrag betreffende de werking van de Europese Unie,

Gezien Verordening (EG) nr. 1272/2008 van het Europees Parlement en de Raad van 16 december 2008 betreffende de indeling, etikettering en verpakking van stoffen en mengsels, tot wijziging en intrekking van de Richtlijnen 67/548/EEG en 1999/45/EG en tot wijziging van Verordening (EG) nr. 1907/2006<sup>(1)</sup>, en met name artikel 37, lid 5, en artikel 53, lid 1,

Overwegende hetgeen volgt:

- (1) Bijlage VI, deel 3, tabel 3.1, bij Verordening (EG) nr. 1272/2008 bevat de lijst van gevaarlijke stoffen met hun geharmoniseerde indeling en etikettering op basis van de criteria in bijlage I, delen 2 tot en met 5, bij die verordening.
- (2) Op grond van artikel 37 van Verordening (EG) nr. 1272/2008 zijn bij het Europees Agentschap voor chemische stoffen (ECHA) voorstellen ingediend om met betrekking tot bepaalde stoffen de geharmoniseerde indeling en etikettering op te nemen en met betrekking tot bepaalde andere stoffen de geharmoniseerde indeling en etikettering bij te werken of te schrappen. Op basis van de adviezen van het Comité risicobeoordeling van het ECHA (RAC) over die voorstellen alsmede de opmerkingen van de betrokken partijen, is het nodig om met betrekking tot bepaalde stoffen de geharmoniseerde indeling en etikettering op te nemen, bij te werken of te schrappen.
- (3) Richtlijn 67/548/EEG van de Raad<sup>(2)</sup> en Richtlijn 1999/45/EG van het Europees Parlement en de Raad<sup>(3)</sup> zijn met ingang van 1 juni 2015 ingetrokken. Dientengevolge is bijlage VI, deel 3, bij Verordening (EG) nr. 1272/2008 bij Verordening (EU) 2016/1179 van de Commissie<sup>(4)</sup> gewijzigd door tabel 3.2 te schrappen. Die wijziging is op 1 juni 2017 van kracht geworden. Bijlage VI bij Verordening (EG) nr. 1272/2008 is verder bij Verordening (EU) 2017/776 van de Commissie<sup>(5)</sup> gewijzigd door verwijzingen naar tabel 3.2 te schrappen, verwijzingen naar tabel 3.1 te vervangen door verwijzingen naar tabel 3 en verwijzingen naar de ingetrokken richtlijnen te schrappen. Op grond van artikel 2, lid 2, van Verordening (EU) 2017/776 zouden de meeste van deze wijzigingen van toepassing worden met ingang van 1 juni 2017, terwijl voor de overige wijzigingen was vastgesteld dat zij van toepassing zouden worden met ingang van 1 december 2018. Abusievelijk ontbreken in artikel 2, lid 2, echter twee verdere wijzigingen die met ingang van 1 juni 2017 van toepassing hadden moeten

<sup>(1)</sup> PB L 353 van 31.12.2008, blz. 1.

<sup>(2)</sup> Richtlijn 67/548/EEG van de Raad van 27 juni 1967 betreffende de aanpassing van de wettelijke en bestuursrechtelijke bepalingen inzake de indeling, de verpakking en het kenmerken van gevaarlijke stoffen (PB 196 van 16.8.1967, blz. 1).

<sup>(3)</sup> Richtlijn 1999/45/EG van het Europees Parlement en de Raad van 31 mei 1999 betreffende de onderlinge aanpassing van de wettelijke en bestuursrechtelijke bepalingen van de lidstaten inzake de indeling, de verpakking en het kenmerken van gevaarlijke preparaten (PB L 200 van 30.7.1999, blz. 1).

<sup>(4)</sup> Verordening (EU) 2016/1179 van de Commissie van 19 juli 2016 tot wijziging van Verordening (EG) nr. 1272/2008 van het Europees Parlement en de Raad betreffende de indeling, etikettering en verpakking van stoffen en mengsels, met het oog op de aanpassing aan de technische en wetenschappelijke vooruitgang (PB L 195 van 20.7.2016, blz. 11).

<sup>(5)</sup> Verordening (EU) 2017/776 van de Commissie van 4 mei 2017 tot wijziging van Verordening (EG) nr. 1272/2008 van het Europees Parlement en de Raad betreffende de indeling, etikettering en verpakking van stoffen en mengsels, met het oog op de aanpassing aan de technische en wetenschappelijke vooruitgang (PB L 116 van 5.5.2017, blz. 1).

worden, waaronder met name de wijziging van de naam van de tabel van „tabel 3.1” in „tabel 3”. Artikel 2, lid 2, tweede alinea, van Verordening (EU) 2017/776 moet derhalve worden gerectificeerd door een verwijzing naar deze twee wijzigingen op te nemen. Hoewel deze rectificatie tot gevolg heeft dat de twee wijzigingen met terugwerkende kracht worden toegepast, laat zij de rechten en verplichtingen van fabrikanten, importeurs, downstreamgebruikers en leveranciers onverlet.

- (4) Bij Verordening (EU) 2017/776 is ook bijlage VI bij Verordening (EG) nr. 1272/2008 gewijzigd door geharmoniseerde waarden van de acute toxiciteitsschatting (ATE) in tabel 3.1 op te nemen als onderdeel van de informatie in verband met de indeling en etikettering van bepaalde stoffen in het kader van de indeling van mengsels. De voor nicotine opgenomen ATE was uitgedrukt in mg/kg. Ter verduidelijking van de manier waarop mengsels die nicotine bevatten, moeten worden ingedeeld, moet de ATE voor nicotine voor de orale en de dermale weg echter worden uitgedrukt in „mg/kg lg” <sup>(1)</sup>. De ATE's voor drie andere stoffen, te weten coelcalciferol, 1,2-dihydroxybenzeen en pinoxaden moeten ook op dezelfde manier worden uitgedrukt. Daarnaast moet in de titel van de voorlaatste kolom van tabel 3.1 een voetnoot worden toegevoegd om aan te geven wat de afkorting „mg/kg lg” betekent.
- (5) De bijlage bij Verordening (EU) 2018/669 van de Commissie <sup>(2)</sup> bevat de vertaling van de namen van de in bijlage VI, tabel 3.1, bij Verordening (EG) nr. 1272/2008 opgenomen stoffen. Bijgevolg moet de titel van de tweede kolom van die tabel, die momenteel verwijst naar de „internationale chemische identificatie”, worden gewijzigd om rekening te houden met het feit dat het internationale karakter van de „internationale chemische identificatie” zal verdwijnen zodra de verordening waarbij de vertaling ervan in bijlage VI wordt opgenomen, van toepassing wordt. Omwille van de consistentie moet deze wijziging tegelijk met de vertaling van de namen in bijlage VI van kracht worden. Voor de nieuwe titel moet rekening worden gehouden met de terminologie van artikel 18 van Verordening (EG) nr. 1272/2008.
- (6) Naleving van de nieuwe of bijgewerkte geharmoniseerde indelingen dient niet onmiddellijk verplicht te worden gesteld, aangezien er een bepaalde tijd nodig zal zijn om leveranciers in staat te stellen de etikettering en verpakking van stoffen en mengsels aan de nieuwe of herziene indelingen aan te passen en bestaande voorraden te verkopen. Die periode zal ook nodig zijn om leveranciers in staat te stellen om zich aan te passen en te voldoen aan andere wettelijke verplichtingen die voortvloeien uit de nieuwe of bijgewerkte geharmoniseerde indelingen, zoals bijvoorbeeld bedoeld in artikel 22, onder f), en artikel 23 van Verordening (EG) nr. 1907/2006 van het Europees Parlement en de Raad <sup>(3)</sup>, in artikel 50 van Verordening (EU) nr. 528/2012 van het Europees Parlement en de Raad <sup>(4)</sup> of in artikel 44 van Verordening (EG) nr. 1107/2009 van het Europees Parlement en de Raad <sup>(5)</sup>.
- (7) Verordening (EG) nr. 1272/2008 moet daarom dienovereenkomstig worden gewijzigd.
- (8) Overeenkomstig de overgangsbepalingen van Verordening (EG) nr. 1272/2008 op basis waarvan nieuwe bepalingen al in een eerder stadium op vrijwillige basis kunnen worden toegepast, moet het de leveranciers worden toegestaan om al vóór de datum van toepassing van deze nieuwe of bijgewerkte indelingen op vrijwillige basis de nieuwe en bijgewerkte geharmoniseerde indelingen toe te passen en de etikettering en verpakking dienovereenkomstig aan te passen.
- (9) De in deze verordening vervatte maatregelen zijn in overeenstemming met het advies van het bij artikel 133 van Verordening (EG) nr. 1907/2006 ingestelde comité,

HEEFT DE VOLGENDE VERORDENING VASTGESTELD:

#### Artikel 1

### Wijziging van Verordening (EG) nr. 1272/2008

Bijlage VI bij Verordening (EG) nr. 1272/2008 wordt gewijzigd overeenkomstig de bijlage bij deze verordening.

<sup>(1)</sup> Lichaamsgewicht.

<sup>(2)</sup> Verordening (EU) 2018/669 van de Commissie van 16 april 2018 tot wijziging van Verordening (EG) nr. 1272/2008 van het Europees Parlement en de Raad betreffende de indeling, etikettering en verpakking van stoffen en mengsels, met het oog op de aanpassing aan de technische en wetenschappelijke vooruitgang (PB L 115 van 4.5.2018, blz. 1).

<sup>(3)</sup> Verordening (EG) nr. 1907/2006 van het Europees Parlement en de Raad van 18 december 2006 inzake de registratie en beoordeling van en de autorisatie en beperkingen ten aanzien van chemische stoffen (REACH), tot oprichting van een Europees Agentschap voor chemische stoffen, houdende wijziging van Richtlijn 1999/45/EG en houdende intrekking van Verordening (EEG) nr. 793/93 van de Raad en Verordening (EG) nr. 1488/94 van de Commissie alsmede Richtlijn 76/769/EEG van de Raad en de Richtlijnen 91/155/EEG, 93/67/EEG, 93/105/EG en 2000/21/EG van de Commissie (PB L 396 van 30.12.2006, blz. 1).

<sup>(4)</sup> Verordening (EU) nr. 528/2012 van het Europees Parlement en de Raad van 22 mei 2012 betreffende het op de markt aanbieden en het gebruik van biociden (PB L 167 van 27.6.2012, blz. 1).

<sup>(5)</sup> Verordening (EG) nr. 1107/2009 van het Europees Parlement en de Raad van 21 oktober 2009 betreffende het op de markt brengen van gewasbeschermingsmiddelen en tot intrekking van de Richtlijnen 79/117/EEG en 91/414/EEG van de Raad (PB L 309 van 24.11.2009, blz. 1).

*Artikel 2***Rectificatie van Verordening (EU) 2017/776**

In Verordening (EU) 2017/776 wordt artikel 2, lid 2, tweede alinea, vervangen door:

„Punt 1, punt 2, en punt 3, onder a), b) en c), van de bijlage zijn van toepassing met ingang van 1 juni 2017.”.

*Artikel 3***Inwerkingtreding en toepassing**

Deze verordening treedt in werking op de twintigste dag na die van de bekendmaking ervan in het *Publicatieblad van de Europese Unie*.

Punt 1 en punt 2, onder a), van de bijlage zijn van toepassing met ingang van 1 december 2019.

Punt 2, onder b) tot en met e), van de bijlage is van toepassing met ingang van 1 mei 2020.

In afwijking van de derde alinea van dit artikel mogen stoffen en mengsels reeds vóór 1 mei 2020 worden ingedeeld, geëtiketteerd en verpakt overeenkomstig Verordening (EG) nr. 1272/2008 zoals gewijzigd bij deze verordening.

Deze verordening is verbindend in al haar onderdelen en is rechtstreeks toepasselijk in elke lidstaat.

Gedaan te Brussel, 4 oktober 2018.

Voor de Commissie  
De voorzitter  
Jean-Claude JUNCKER

BIJLAGE

Bijlage VI bij Verordening (EG) nr. 1272/2008 wordt als volgt gewijzigd:

1) in deel 1 wordt de titel van punt 1.1.1.4 vervangen door:

„Chemische naam”;

2) in deel 3 wordt tabel 3.1 als volgt gewijzigd:

a) de titel van de tweede kolom wordt vervangen door: „Chemische naam”;

b) de titel van de voorlaatste kolom wordt vervangen door: „Specifieke concentratiegrenzen, M-factoren en ATE's (\*)”;

(\*) ATE's voor blootstellingsroutes via de mond en de huid worden uitgedrukt in mg/kg lg, wat milligram per kilogram lichaamsgewicht betekent.”;

c) de vermelding voor catalogusnummer 607-414-00-6 wordt geschrapt;

d) de vermeldingen voor de catalogusnummers 006-044-00-7, 015-101-00-5, 016-096-00-2, 017-011-00-1, 025-002-00-9, 603-180-00-4, 604-014-00-3, 604-016-00-4, 604-090-00-8, 605-003-00-6, 606-047-009, 607-096-00-9, 607-103-00-5, 607-113-00-X, 607-373-00-4, 613-167-00-5, 613-205-00-0 en 614-001-00-4 worden respectievelijk vervangen door de volgende vermeldingen:

Catalogusnummer	Chemische naam	EG-nr.	CAS-nr.	Indeling		Etikettering			Specifieke concentratiegrenzen, M-factoren en ATE's	Opmerkingen
				Gevarenklasse en -categorie	Gevarenaanduiding	Pictogram, signaalwoord	Gevarenaanduiding	Aanvullende gevarenaanduiding		
„006-044-00-7	isoproturon (ISO); 3-(4-isopropylfenyl)-1,1-dimethylureum	251-835-4	34123-59-6	Carc. 2 STOT RE 2 Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H351 H373 (bloed) H400 H410	GHS08 GHS09 Wng	H351 H373 (bloed) H410		M = 10 M = 10”	
„015-101-00-5	fosmet (ISO); S-[(1,3-dioxo-1,3-dihydro-2H-isoindool-2-yl)methyl]-O,O-dimethyldithiofosfaat; O,O-dimethyl-S-ftaalimidomethyldithiofosfaat	211-987-4	732-11-6	Repr. 2 Acute Tox. 4 Acute Tox. 3 STOT SE 1 Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H361f H332 H301 H370 (zenuwstelsel) H400 H410	GHS08 GHS06 GHS09 Dgr	H361f H332 H301 H370 (zenuwstelsel) H410		M = 100 M = 100”	

Catalogusnummer	Chemische naam	EG-nr.	CAS-nr.	Indeling		Etikettering			Specifieke concentratiegrenzen, M-factoren en ATE's	Opmerkingen
				Gevarenklassen -categorie	Gevarenaanduiding	Pictogram, signaalwoord	Gevarenaanduiding	Aanvullende gevarenaanduiding		
„016-096-00-2	thifensulfuron-methyl (ISO); methyl 3-(4-methoxy-6-methyl-1,3,5-triazine-2-ylcarbamoylsulfamoyl)thiofeen-2-carboxylaat	—	79277-27-3	Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H400 H410	GHS09 Wng	H410		M = 100 M = 100"	
„017-011-00-1	natriumhypochloriet, oplossing ... % actief Cl	231-668-3	7681-52-9	Skin Corr. 1B Eye Dam. 1 Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H314 H318 H400 H410	GHS05 GHS09 Dgr	H314 H410	EUH031	M = 10 M = 1 EUH031: C ≥ 5 %	B"
„025-002-00-9	kaliumpermanganaat	231-760-3	7722-64-7	Ox. Sol. 2 Repr. 2 Acute Tox. 4 * Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H272 H361d H302 H400 H410	GHS03 GHS08 GHS07 GHS09 Dgr	H272 H361d H302 H410"			
„603-180-00-4	colecalfiferol; cholecalciferol; vitamine D3	200-673-2	67-97-0	Acute Tox. 2 Acute Tox. 2 Acute Tox. 2 STOT RE 1	H330 H310 H300 H372	GHS06 GHS08 Dgr	H330 H310 H300 H372		inademing: ATE = 0,05 mg/L (stofdeeltjes of nevels) dermaal: ATE = 50 mg/kg lg oraal: ATE = 35 mg/kg lg STOT RE 1; H372: C ≥ 3 % STOT RE 2; H373: 0,3 % ≤ C < 3 %"	

Catalogusnummer	Chemische naam	EG-nr.	CAS-nr.	Indeling		Etikettering			Specifieke concentratiegrenzen, M-factoren en ATE's	Opmerkingen
				Gevarenklassen en -categorie	Gevarenaanduiding	Pictogram, signaalwoord	Gevarenaanduiding	Aanvullende gevarenaanduiding		
„604-014-00-3	chloorcresol; 4-chloor- <i>m</i> -cresol; 4-chloor-3-methylfenol	200-431-6	59-50-7	Acute Tox. 4 Skin Corr. 1C Eye Dam. 1 STOT SE 3 Skin Sens. 1B Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 3	H302 H314 H318 H335 H317 H400 H412	GHS07 GHS05 GHS09 Dgr	H302 H314 H335 H317 H410		M = 1"	
„604-016-00-4	1,2-dihydroxybenzeen; pyrocatechol	204-427-5	120-80-9	Carc. 1B Muta. 2 Acute Tox. 3 Acute Tox. 3 Skin Irrit. 2 Eye Irrit. 2	H350 H341 H311 H301 H315 H319	GHS08 GHS06 Dgr	H350 H341 H311 H301 H315 H319		oraal: ATE = 300 mg/kg lg dermaal: ATE = 600 mg/kg lg"	
„604-090-00-8	4- <i>tert</i> -butylfenol	202-679-0	98-54-4	Repr. 2 Skin Irrit. 2 Eye Dam. 1 Aquatic Chronic 1	H361f H315 H318 H410	GHS08 GHS05 GHS09 Dgr	H361f H315 H318 H410		M = 1"	
„605-003-00-6	acetaldehyde; ethanal	200-836-8	75-07-0	Flam. Liq. 1 Carc. 1B Muta. 2 STOT SE 3 Eye Irrit. 2	H224 H350 H341 H335 H319	GHS02 GHS08 GHS07 Dgr	H224 H350 H341 H335 H319"			
„606-047-00-9	2-benzyl-2-dimethylamino-4'-morfolinobutyrofenon	404-360-3	119313-12-1	Repr. 1B Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H360D H400 H410	GHS08 GHS09 Dgr	H360D H410"			



Catalogusnummer	Chemische naam	EG-nr.	CAS-nr.	Indeling		Etikettering			Specifieke concentratiegrenzen, M-factoren en ATE's	Opmerkingen
				Gevarenklasse en -categorie	Gevarenaanduiding	Pictogram, signaalwoord	Gevarenaanduiding	Aanvullende gevarenaanduiding		
„607-096-00-9	maleïnezuuranhydride	203-571-6	108-31-6	Acute Tox. 4 STOT RE 1 Skin Corr. 1B Eye Dam. 1 Resp. Sens. 1 Skin Sens. 1A	H302 H372 (luchtwegen) (inademing) H314 H318 H334 H317	GHS07 GHS08 GHS05 Dgr	H302 H372 (luchtwegen) (inademing) H314 H334 H317	EUH071	Skin Sens. 1A; H317: C ≥ 0,001 %”	
„607-103-00-5	barnsteenzuurhydride	203-570-0	108-30-5	Acute Tox. 4 Skin Corr. 1 Eye Dam. 1 Resp. Sens. 1 Skin Sens. 1	H302 H314 H318 H334 H317	GHS07 GHS05 GHS08 Dgr	H302 H314 H334 H317	EUH071”		
„607-113-00-X	isobutylmethacrylaat	202-613-0	97-86-9	Flam. Liq. 3 STOT SE 3 Skin Irrit. 2 Skin Sens. 1B	H226 H335 H315 H317	GHS02 GHS07 Wng	H226 H335 H315 H317			D”
„607-373-00-4	quizalofop-P-tefuryl (ISO); (±)-tetrahydrofurfuryl-(R)-2-[4-(6-chloorchinoxaline-2-yloxy)-fenyloxy]propionaat	414-200-4	200509-41-7	Carc. 2 Repr. 2 Acute Tox. 4 STOT RE 2 Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H351 H361fd H302 H373 H400 H410	GHS08 GHS07 GHS09 Wng	H351 H361fd H302 H373 H410		M = 1 M = 1”	

Catalogusnummer	Chemische naam	EG-nr.	CAS-nr.	Indeling		Etikettering			Specifieke concentratiegrenzen, M-factoren en ATE's	Opmerkingen
				Gevarenklasse en -categorie	Gevarenaanduiding	Pictogram, signaalwoord	Gevarenaanduiding	Aanvullende gevarenaanduiding		
„613-167-00-5	reactiemassa (3:1) van 5-chloor-2-methyl-2H-isothiazool-3-on en 2-methyl-2H-isothiazool-3-on	—	55965-84-9	Acute Tox. 2 Acute Tox. 2 Acute Tox. 3 Skin Corr. 1C Eye Dam. 1 Skin Sens. 1A Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H330 H310 H301 H314 H318 H317 H400 H410	GHS06 GHS05 GHS09 Dgr	H330 H310 H301 H314 H317 H410	EUH071	Skin Corr. 1C; H314: C ≥ 0,6 % Skin Irrit. 2; H315: 0,06 % ≤ C < 0,6 % Eye Dam. 1; H318: C ≥ 0,6 % Eye Irrit. 2; H319: 0,06 % ≤ C < 0,6 % Skin Sens. 1A; H317: C ≥ 0,0015 % M = 100 M = 100	B"
„613-205-00-0	propiconazool (ISO); (2RS,4RS;2RS,4SR)-1-[[2-(2,4-dichloorfenyl)-4-propyl-1,3-dioxolaan-2-yl]methyl]-1H-1,2,4-triazool	262-104-4	60207-90-1	Repr. 1B Acute Tox. 4 Skin Sens. 1 Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H360D H302 H317 H400 H410	GHS08 GHS07 GHS09 Dgr	H360D H302 H317 H410		M = 1 M = 1"	
„614-001-00-4	nicotine (ISO); 3-[(2S)-1-methylpyrrolidine-2-yl]pyridine	200-193-3	54-11-5	Acute Tox. 2 Acute Tox. 2 Acute Tox. 2 Aquatic Chronic 2	H330 H310 H300 H411	GHS06 GHS09 Dgr	H330 H310 H300 H411		inademing: ATE = 0,19 mg/L (stofdeeltjes of nevels) dermaal: ATE = 70 mg/kg lg oraal: ATE = 5 mg/kg lg"	

e) de volgende vermeldingen worden ingevoegd overeenkomstig de volgorde van de in tabel 3.1 opgenomen vermeldingen:

Catalogusnummer	Chemische naam	EG-nr.	CAS-nr.	Indeling		Etikettering			Specifieke concentratiegrenzen, M-factoren en ATE's	Opmerkingen
				Gevarenklasse en -categorie	Gevarenaanduiding	Pictogram, signaalwoord	Gevarenaanduiding	Aanvullende gevarenaanduiding		
„604-094-00-X	iso-eugenol; [1] (E)-2-methoxy-4-(prop-1-enyl)fenol; [2] (Z)-2-methoxy-4-(prop-1-enyl)fenol [3]	202-590-7 [1] 227-678-2 [2] 227-633-7 [3]	97-54-1 [1] 5932-68-3 [2] 5912-86-7 [3]	Skin Sens. 1A	H317	GHS07 Wng	H317		Skin Sens. 1A; H317: C ≥ 0,01 %”	
„607-724-00-1	2,3,5,6-tetrafluor-4-(methoxymethyl)benzyl-(1R,3R)-2,2-dimethyl-3-[(1Z)-prop-1-een-1-yl]cyclopropaan-carboxylaat; epsilon-metofluthrin	—	240494-71-7	Acute Tox. 4 Acute Tox. 3 STOT SE 1 STOT RE 2 Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H332 H301 H370 (zenuwstelsel) H373 H400 H410	GHS06 GHS08 GHS09 Dgr	H332 H301 H370 (zenuwstelsel) H373 H410		M = 100 M = 100”	
„607-725-00-7	isopropyl-(2E,4E,7S)-11-methoxy-3,7,11-trimethyldodeca-2,4-diënoaat; S-methopreen	—	65733-16-6	Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H400 H410	GHS09 Wng	H410		M = 1 M = 1”	
„607-726-00-2	pinoxaden (ISO); 8-(2,6-diëthyl-4-methylfenyl)-7-oxo-1,2,4,5-tetrahydro-7H-pyrazolo[1,2-d][1,4,5]oxadiazepine-9-yl-2,2-dimethylpropio-naat	—	243973-20-8	Repr. 2 Acute Tox. 4 Acute Tox. 4 Eye Irrit. 2 STOT SE 3 Skin Sens. 1A Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 3	H361d H332 H302 H319 H335 H317 H400 H412	GHS08 GHS07 GHS09 Wng	H361d H332 H302 H319 H335 H317 H410		inademing: ATE = 4,63 mg/L (stofdeeltjes of nevels) oraal: ATE = 500 mg/kg lg M = 1”	

Catalogusnummer	Chemische naam	EG-nr.	CAS-nr.	Indeling		Etikettering			Specifieke concentratiegrenzen, M-factoren en ATE's	Opmerkingen
				Gevarenklasse en -categorie	Gevarenaanduiding	Pictogram, signaalwoord	Gevarenaanduiding	Aanvullende gevarenaanduiding		
„607-727-00-8	tetramethrin (ISO); (1,3-dioxo-1,3,4,5,6,7-hexahydro-2H-isoindool-2-yl)methyl-2,2-dimethyl-3-(2-methylprop-1-een-1-yl)cyclopropaan-carboxylaat	231-711-6	7696-12-0	Carc. 2 Acute Tox. 4 STOT SE 2 Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H351 H302 H371 (zenuwstelsel) (inademing) H400 H410	GHS08 GHS07 GHS09 Wng	H351 H302 H371 (zenuwstelsel) (inademing) H410		M = 100 M = 100"	
„607-728-00-3	(1,3,4,5,6,7-hexahydro-1,3-dioxo-2H-isoindool-2-yl)methyl-(1R-trans)-2,2-dimethyl-3-(2-methylprop-1-enyl)cyclopropaan-carboxylaat	214-619-0	1166-46-7	Carc. 2 Acute Tox. 4 STOT SE 2 Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H351 H302 H371 (zenuwstelsel) (inademing) H400 H410	GHS08 GHS07 GHS09 Wng	H351 H302 H371 (zenuwstelsel) (inademing) H410		M = 100 M = 100"	
„607-729-00-9	mesosulfuron-methyl (ISO); methyl-2-[(4,6-dimethoxy-pyrimidine-2-ylcarbonyl)sulfamoyl]- $\alpha$ -(methaansulfonamido)-p-toluaat;	—	208465-21-8	Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H400 H410	GHS09 Wng	H410		M = 100 M = 100"	
„607-730-00-4	spirodiclofen (ISO); 3-(2,4-dichloorfenyl)-2-oxo-1-oxaspiro[4.5]dec-3-een-4-yl-2,2-dimethylbutyraat	—	148477-71-8	Carc. 1B Repr. 2 STOT RE 2 Skin Sens. 1B Aquatic Chronic 1	H350 H361f H373 H317 H410	GHS08 GHS07 GHS09 Dgr	H350 H361f H373 H317 H410		M = 10"	

Catalogusnummer	Chemische naam	EG-nr.	CAS-nr.	Indeling		Etikettering			Specifieke concentratiegrenzen, M-factoren en ATE's	Opmerkingen
				Gevaar­klasse en -cater­gorie	Gevaar­aan­duiding	Pictogram, signaal­woord	Gevaar­aan­duiding	Aanvul­lende gevaar­aan­duiding		
„607-731-00-X	natrium-methyl-[(4-aminofenyl)sulfonyl]carbamaat; natrium-methyl-(EZ)-sulfonyl-carbonimidaat; asulam-natrium	218-953-8	2302-17-2	Skin Sens. 1 Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H317 H400 H410	GHS07 GHS09 Wng	H317 H410		M = 1 M = 1"	
„607-732-00-5	salicylzuur	200-712-3	69-72-7	Repr. 2 Acute Tox. 4 Eye Dam. 1	H361d H302 H318	GHS08 GHS07 GHS05 Dgr	H361d H302 H318"			
„608-068-00-9	flutianil (ISO); (2Z)-[[2-fluor-5-(trifluormethyl)fenyl]thio][3-(2-methoxyfenyl)-1,3-thiazolidine-2-ylidene]acetonitril	—	958647-10-4	Aquatic Chronic 1	H410	GHS09 Wng	H410		M = 100"	
„612-293-00-8	reactiemassa van 1-[2-(2-aminobutoxy)ethoxy]but-2-ylamine en 1-([2-(2-aminobutoxy)ethoxy)methyl]propoxy)but-2-ylamine	447-920-2	—	Repr. 2 Acute Tox. 4 Skin Corr. 1B Eye Dam. 1	H361f H302 H314 H318	GHS08 GHS07 GHS05 Dgr	H361f H302 H314	EUH071"		
„613-326-00-9	2-methylisothiazool-3(2H)-on	220-239-6	2682-20-4	Acute Tox. 2 Acute Tox. 3 Acute Tox. 3 Skin Corr. 1B Eye Dam. 1 Skin Sens. 1A Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H330 H311 H301 H314 H318 H317 H400 H410	GHS05 GHS06 GHS09 Dgr	H330 H311 H301 H314 H317 H410	EUH071	Skin Sens. 1A; H317: C ≥ 0,0015 % M = 10 M = 1"	

Catalogusnummer	Chemische naam	EG-nr.	CAS-nr.	Indeling		Etikettering			Specifieke concentratiegrenzen, M-factoren en ATE's	Opmerkingen
				Gevarenklasse en -categorie	Gevarenaanduiding	Pictogram, signaalwoord	Gevarenaanduiding	Aanvullende gevarenaanduiding		
„613-327-00-4	pyroxsulam (ISO); N-(5,7-dimethoxy[1,2,4]triazool[1,5-a]pyrimidine-2-yl)-2-methoxy-4-(trifluormethyl)pyridine-3-sulfonamide	—	422556-08-9	Skin Sens. 1 Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H317 H400 H410	GHS07 GHS09 Wng	H317 H410		M = 100 M = 100"	
„613-328-00-X	1-vinylimidazool	214-012-0	1072-63-5	Repr. 1B	H360D	GHS08 Dgr	H360D		Repr. 1B; H360D: C ≥ 0,03 %"	
„616-224-00-2	amisulbrom (ISO); 3-(3-(broom-6-fluor-2-methylindool-1-ylsulfonyl)-N,N-dimethyl-1H-1,2,4-triazool-1-sulfonamide	—	348635-87-0	Carc. 2 Eye Irrit. 2 Aquatic Acute 1 Aquatic Chronic 1	H351 H319 H400 H410	GHS08 GHS07 GHS09 Wng	H351 H319 H410		M = 10 M = 10"	

**VERORDENING (EU) 2018/1481 VAN DE COMMISSIE****van 4 oktober 2018****tot wijziging van de bijlagen II en III bij Verordening (EG) nr. 1333/2008 van het Europees Parlement en de Raad en van de bijlage bij Verordening (EU) nr. 231/2012 van de Commissie wat octylgallaat (E 311) en dodecylgallaat (E 312) betreft****(Voor de EER relevante tekst)**

DE EUROPESE COMMISSIE,

Gezien het Verdrag betreffende de werking van de Europese Unie,

Gezien Verordening (EG) nr. 1333/2008 van het Europees Parlement en de Raad van 16 december 2008 inzake levensmiddelenadditieven <sup>(1)</sup>, en met name artikel 10, lid 3, en artikel 14,

Overwegende hetgeen volgt:

- (1) In bijlage II bij Verordening (EG) nr. 1333/2008 is een EU-lijst vastgesteld van voor gebruik in levensmiddelen goedgekeurde levensmiddelenadditieven en van de gebruiksvoorwaarden daarvoor.
- (2) In bijlage III bij Verordening (EG) nr. 1333/2008 is een EU-lijst vastgesteld van voor gebruik in levensmiddelenadditieven, voedingsenzymen, levensmiddelenaroma's en voedingsstoffen goedgekeurde levensmiddelenadditieven en van de gebruiksvoorwaarden daarvoor.
- (3) Bij Verordening (EU) nr. 231/2012 van de Commissie <sup>(2)</sup> zijn de specificaties van de in de bijlagen II en III bij Verordening (EG) nr. 1333/2008 opgenomen levensmiddelenadditieven vastgesteld.
- (4) Octylgallaat (E 311) en dodecylgallaat (E 312) zijn stoffen die overeenkomstig de bijlagen II en III bij Verordening (EG) nr. 1333/2008 in allerlei levensmiddelen, alsmede in levensmiddelenaroma's, als antioxidant zijn toegelaten.
- (5) In artikel 32, lid 1, van Verordening (EG) nr. 1333/2008 is bepaald dat alle levensmiddelenadditieven die vóór 20 januari 2009 in de Unie waren toegestaan, worden onderworpen aan een nieuwe risicobeoordeling door de Europese Autoriteit voor voedselveiligheid (EFSA).
- (6) Hiertoe is in Verordening (EU) nr. 257/2010 van de Commissie <sup>(3)</sup> een programma voor de herbeoordeling van levensmiddelenadditieven vastgesteld. Krachtens Verordening (EU) nr. 257/2010 moest de herbeoordeling van antioxidanten uiterlijk op 31 december 2015 zijn voltooid.
- (7) Op 5 mei 2015 heeft de EFSA een wetenschappelijk advies uitgebracht over de herbeoordeling van dodecylgallaat (E 312) als levensmiddelenadditief <sup>(4)</sup>. Volgens het advies waren er onvoldoende toxicologische gegevens over dodecylgallaat beschikbaar. De EFSA kon derhalve de veiligheid van dodecylgallaat als levensmiddelenadditief niet bevestigen en kwam tot de conclusie dat de huidige aanvaardbare dagelijkse inname (ADI) voor de uit propylgallaat (E 310), octylgallaat (E 311) en dodecylgallaat (E 312) samengestelde groep niet kon blijven gelden. In het advies wordt gesteld dat een toereikende toxicologische gegevensbasis nodig zou zijn om de veiligheid van dodecylgallaat als levensmiddelenadditief op adequate wijze te kunnen beoordelen.
- (8) Op 1 oktober 2015 heeft de EFSA een wetenschappelijk advies uitgebracht over de herbeoordeling van octylgallaat (E 311) als levensmiddelenadditief <sup>(5)</sup>. Volgens het advies waren er onvoldoende toxicologische gegevens over octylgallaat beschikbaar. De EFSA kon derhalve de veiligheid van octylgallaat als levensmiddelenadditief niet bevestigen en kwam tot de conclusie dat de huidige ADI voor de uit propylgallaat (E 310), octylgallaat (E 311) en dodecylgallaat (E 312) samengestelde groep niet kon blijven gelden. In het advies wordt gesteld dat een toereikende toxicologische gegevensbasis nodig zou zijn om de veiligheid van octylgallaat als levensmiddelenadditief op adequate wijze te kunnen beoordelen.

<sup>(1)</sup> PB L 354 van 31.12.2008, blz. 16.<sup>(2)</sup> Verordening (EU) nr. 231/2012 van de Commissie van 9 maart 2012 tot vaststelling van de specificaties van de in de bijlagen II en III bij Verordening (EG) nr. 1333/2008 van het Europees Parlement en de Raad opgenomen levensmiddelenadditieven (PB L 83 van 22.3.2012, blz. 1).<sup>(3)</sup> Verordening (EU) nr. 257/2010 van de Commissie van 25 maart 2010 tot vaststelling van een programma voor de herbeoordeling van goedgekeurde levensmiddelenadditieven overeenkomstig Verordening (EG) nr. 1333/2008 van het Europees Parlement en de Raad inzake levensmiddelenadditieven (PB L 80 van 26.3.2010, blz. 19).<sup>(4)</sup> EFSA Journal 2015;13(5):4086.<sup>(5)</sup> EFSA Journal 2015;13(10):4248.

- (9) Op 30 mei 2017 heeft de Commissie een openbare oproep gedaan tot het indienen van wetenschappelijke en technologische gegevens over propylgallaat (E 310), octylgallaat (E 311) en dodecylgallaat (E 312) <sup>(1)</sup>, specifiek met het oog op de gegevens waarvan in het wetenschappelijk advies over de herbeoordeling van die stoffen als levensmiddelenadditief was vastgesteld dat zij nodig waren. Geen enkele exploitant heeft echter toegezegd de gevraagde toxicologische gegevens over octylgallaat (E 311) en dodecylgallaat (E 312) te verstrekken. Zonder die gegevens kan de EFSA de herbeoordeling van de veiligheid van octylgallaat en dodecylgallaat als levensmiddelenadditief niet afronden, zodat niet kan worden vastgesteld of die stoffen nog steeds voldoen aan de voorwaarden van artikel 6, lid 1, van Verordening (EG) nr. 1333/2008 voor opname in de EU-lijst van goedgekeurde levensmiddelenadditieven.
- (10) Daarom moeten octylgallaat (E 311) en dodecylgallaat (E 312) van de EU-lijst van goedgekeurde levensmiddelenadditieven worden geschrapt.
- (11) Overeenkomstig artikel 10, lid 3, van Verordening (EG) nr. 1333/2008 moet de EU-lijst van goedgekeurde levensmiddelenadditieven volgens de procedure van Verordening (EG) nr. 1331/2008 van het Europees Parlement en de Raad <sup>(2)</sup> worden gewijzigd.
- (12) In artikel 3, lid 1, van Verordening (EG) nr. 1331/2008 is bepaald dat de EU-lijst van levensmiddelenadditieven hetzij op initiatief van de Commissie, hetzij ingevolge een aanvraag wordt bijgewerkt.
- (13) De bijlagen II en III bij Verordening (EG) nr. 1333/2008 en de bijlage bij Verordening (EU) nr. 231/2012 moeten daarom worden gewijzigd door octylgallaat (E 311) en dodecylgallaat (E 312) uit de EU-lijst van toegestane levensmiddelenadditieven te verwijderen, aangezien de vermelding ervan in die lijst wegens het ontbreken van passende toxicologische gegevens niet langer kan worden gerechtvaardigd.
- (14) Het is passend te voorzien in een overgangsperiode waarbinnen de verkoop van levensmiddelen die octylgallaat (E 311) en/of dodecylgallaat (E 312) bevatten en die vóór de inwerkingtreding van deze verordening rechtmatig in de handel zijn gebracht, toegestaan blijft.
- (15) De in deze verordening vervatte maatregelen zijn in overeenstemming met het advies van het Permanent Comité voor planten, dieren, levensmiddelen en diervoeders,

HEEFT DE VOLGENDE VERORDENING VASTGESTELD:

#### *Artikel 1*

De bijlagen II en III bij Verordening (EG) nr. 1333/2008 worden gewijzigd overeenkomstig de bijlage bij deze verordening.

#### *Artikel 2*

In de bijlage bij Verordening (EU) nr. 231/2012 worden de vermeldingen voor de levensmiddelenadditieven octylgallaat (E 311) en dodecylgallaat (E 312) geschrapt.

#### *Artikel 3*

De verkoop van levensmiddelen die octylgallaat (E 311) en/of dodecylgallaat (E 312) bevatten en die vóór de inwerkingtreding van deze verordening rechtmatig in de handel zijn gebracht, blijft toegestaan tot en met 25 april 2019.

#### *Artikel 4*

Deze verordening treedt in werking op de twintigste dag na die van de bekendmaking ervan in het *Publicatieblad van de Europese Unie*.

<sup>(1)</sup> [http://ec.europa.eu/food/safety/food\\_improvement\\_agents/additives/re-evaluation\\_en](http://ec.europa.eu/food/safety/food_improvement_agents/additives/re-evaluation_en)

<sup>(2)</sup> Verordening (EG) nr. 1331/2008 van het Europees Parlement en de Raad van 16 december 2008 tot vaststelling van een uniforme goedkeuringsprocedure voor levensmiddelenadditieven, voedingsenzymen en levensmiddelenaroma's (PB L 354 van 31.12.2008, blz. 1).



Deze verordening is verbindend in al haar onderdelen en is rechtstreeks toepasselijk in elke lidstaat.

Gedaan te Brussel, 4 oktober 2018.

*Voor de Commissie*  
*De voorzitter*  
Jean-Claude JUNCKER

---

## BIJLAGE

1. Bijlage II bij Verordening (EG) nr. 1333/2008 wordt als volgt gewijzigd:

- a) in deel B, tabel 3 „Andere additieven dan kleurstoffen en zoetstoffen” worden de vermeldingen voor de levensmiddelenadditieven E 311 octylgallaat en E 312 dodecylgallaat geschrapt;
- b) in deel C, tabel 5 „Andere additieven die in combinatie mogen worden gereguleerd” wordt punt k) „E 310 — E 320: Gallaten, TBHQ en BHA” vervangen door:
- „k) E 310 — E 320: Propylgallaat, TBHQ en BHA

E-nummer	Naam
E 310	Propylgallaat
E 319	tert-Butylhydrochinon (TBHQ)
E 320	Butylhydroxyanisool (BHA)”

c) deel E wordt als volgt gewijzigd:

1. in categorie 01.5 (Gedehydrateerde melk als omschreven in Richtlijn 2001/114/EG) wordt de vermelding betreffende de levensmiddelenadditieven E 310 — E 320 (Gallaten, TBHQ en BHA) vervangen door:

„E 310 — E 320	Propylgallaat, TBHQ en BHA	200	(1)	alleen melkpoeder voor automaten”
----------------	----------------------------	-----	-----	-----------------------------------

2. in categorie 02.1 (Vrijwel watervrije oliën en vetten (met uitzondering van watervrij melkvet)) wordt de vermelding betreffende de levensmiddelenadditieven E 310 — E 320 (Gallaten, TBHQ en BHA, afzonderlijk of in combinatie) vervangen door:

„E 310 — E 320	Propylgallaat, TBHQ en BHA	200	(1) (41)	alleen vetten en oliën voor professionele bereiding van warmtebehandelde levensmiddelen, bakolie en -vet (behalve olie van afvallen van olijven) en reuzel, visolie, runder-, pluimvee- en schapenvet”
----------------	----------------------------	-----	----------	--

3. in categorie 02.2.2 (Andere emulsies van oliën en vetten, inclusief smeerbare producten als omschreven in Verordening (EG) nr. 1234/2007 en vloeibare emulsies) wordt de vermelding betreffende de levensmiddelenadditieven E 310 — E 320 (Gallaten, TBHQ en BHA, afzonderlijk of in combinatie) vervangen door:

„E 310 — E 320	Propylgallaat, TBHQ en BHA	200	(1) (2)	alleen bakvet”
----------------	----------------------------	-----	---------	----------------

4. in categorie 04.2.5.4 (Notenboter en notenpasta) wordt de vermelding betreffende de levensmiddelenadditieven E 310 — E 320 (Gallaten, TBHQ en BHA) vervangen door:

„E 310 — E 320	Propylgallaat, TBHQ en BHA	200	(1) (41)	alleen verwerkte noten”
----------------	----------------------------	-----	----------	-------------------------

5. in categorie 04.2.6 (Verwerkte aardappelproducten) wordt de vermelding betreffende de levensmiddelenadditieven E 310 — E 320 (Gallaten, TBHQ en BHA) vervangen door:

„E 310 — E 320	Propylgallaat, TBHQ en BHA	25	(1)	alleen gedehydrateerde aardappelen”
----------------	----------------------------	----	-----	-------------------------------------

6. in categorie 05.3 (Kauwgom) wordt de vermelding betreffende de levensmiddelenadditieven E 310 — E 321 (Gallaten, TBHQ, BHA en BHT) vervangen door:

„E 310 — E 321	Propylgallaat, TBHQ, BHA en BHT	400	(1)”	
----------------	---------------------------------	-----	------	--

7. in categorie 06.3 (Ontbijtgranen) wordt de vermelding betreffende de levensmiddelenadditieven E 310 — E 320 (Gallaten, TBHQ en BHA) vervangen door:

„E 310 — E 320	Propylgallaat, TBHQ en BHA	200	(1) (13)	alleen voorgekookte granen”
----------------	----------------------------	-----	----------	-----------------------------

8. in categorie 06.7 (Voorgekookte of verwerkte granen) wordt de vermelding betreffende de levensmiddelenadditieven E 310 — E 320 (Gallaten, TBHQ en BHA) vervangen door:

„E 310 — E 320	Propylgallaat, TBHQ en BHA	200	(1)	alleen voorgekookte granen”
----------------	----------------------------	-----	-----	-----------------------------

9. in categorie 07.2 (Banketbakkerswaren) wordt de vermelding betreffende de levensmiddelenadditieven E 310 — E 320 (Gallaten, TBHQ en BHA) vervangen door:

„E 310 — E 320	Propylgallaat, TBHQ en BHA	200	(1)	alleen cakemixen”
----------------	----------------------------	-----	-----	-------------------

10. in categorie 08.3.1 (Niet-warmtebehandelde vleesproducten) wordt de vermelding betreffende de levensmiddelenadditieven E 310 — E 320 (Gallaten, TBHQ en BHA) vervangen door:

„E 310 — E 320	Propylgallaat, TBHQ en BHA	200	(1) (13)	alleen gedehydrateerd vlees”
----------------	----------------------------	-----	----------	------------------------------

11. in categorie 08.3.2 (Warmtebehandelde vleesproducten) wordt de vermelding betreffende de levensmiddelenadditieven E 310 — E 320 (Gallaten, TBHQ en BHA) vervangen door:

„E 310 — E 320	Propylgallaat, TBHQ en BHA	200	(1) (13)	alleen gedehydrateerd vlees”
----------------	----------------------------	-----	----------	------------------------------

12. in categorie 12.2.2 (Kruidenrijen en kruidenmixen) wordt de vermelding betreffende de levensmiddelenadditieven E 310 — E 321 (Gallaten, TBHQ, BHA en BHT) vervangen door:

„E 310 — E 321	Propylgallaat, TBHQ, BHA en BHT	200	(1) (13)”	
----------------	---------------------------------	-----	-----------	--

13. in categorie 12.5 (Soepen en bouillons) wordt de vermelding betreffende de levensmiddelenadditieven E 310 — E 320 (Gallaten, TBHQ en BHA) vervangen door:

„E 310 — E 320	Propylgallaat, TBHQ en BHA	200	(1) (13)	alleen gedehydrateerde soep en bouillon”
----------------	----------------------------	-----	----------	--

14. in categorie 12.6 (Sauzen) wordt de vermelding betreffende de levensmiddelenadditieven E 310 — E 320 (Gallaten, TBHQ en BHA) vervangen door:

„E 310 — E 320	Propylgallaat, TBHQ en BHA	200	(1) (13)”	
----------------	----------------------------	-----	-----------	--

15. in categorie 15.1 (Snacks op basis van aardappelen, granen, meel of zetmeel) wordt de vermelding betreffende de levensmiddelenadditieven E 310 — E 320 (Gallaten, TBHQ en BHA) vervangen door:

„E 310 — E 320	Propylgallaat, TBHQ en BHA	200	(1)	alleen snacks op basis van granen”
----------------	----------------------------	-----	-----	------------------------------------

16. in categorie 15.2 (Verwerkte noten) wordt de vermelding betreffende de levensmiddelenadditieven E 310 — E 320 (Gallaten, TBHQ en BHA) vervangen door:

„E 310 — E 320	Propylgallaat, TBHQ en BHA	200	(1) (13)”	
----------------	----------------------------	-----	-----------	--

17. in categorie 17.1 (Voedingssupplementen in vaste vorm, waaronder capsules, tabletten en soortgelijke vormen, met uitzondering van kauwtabletten) wordt de vermelding betreffende de levensmiddelenadditieven E 310 — E 321 (Gallaten, TBHQ, BHA en BHT) vervangen door:

„E 310 — E 321	Propylgallaat, TBHQ, BHA en BHT	400	(1)”	
----------------	---------------------------------	-----	------	--

18. in categorie 17.2 (Voedingssupplementen in vloeibare vorm) wordt de vermelding betreffende de levensmiddelenadditieven E 310 — E 321 (Gallaten, TBHQ, BHA en BHT) vervangen door:

„E 310 — E 321	Propylgallaat, TBHQ, BHA en BHT	400	(1)”	
----------------	---------------------------------	-----	------	--

19. in categorie 17.3 (Voedingssupplementen in de vorm van siroop of kauwtabletten) wordt de vermelding betreffende de levensmiddelenadditieven E 310 — E 321 (Gallaten, TBHQ, BHA en BHT) vervangen door:

„E 310 — E 321	Propylgallaat, TBHQ, BHA en BHT	400	(1)”	
----------------	---------------------------------	-----	------	--

2. Bijlage III bij Verordening (EG) nr. 1333/2008 wordt als volgt gewijzigd:

- a) in deel 4 (Levensmiddelenadditieven, met inbegrip van draagstoffen, in levensmiddelenaroma's) worden de vermeldingen betreffende de levensmiddelenadditieven E 310, E 311, E 312, E 319 en E 320 vervangen door:

„E 310 E 319	Propylgallaat tert-Butylhydrochinon (TBHQ)	Etherische oliën	1 000 mg/kg (propylgallaat, TBHQ en BHA, alleen of in combinatie) in etherische oliën
E 320	Butylhydroxyanisool (BHA)	Andere aroma's dan etherische oliën	100 mg/kg <sup>(1)</sup> (propylgallaat) 200 mg/kg <sup>(1)</sup> (TBHQ en BHA, alleen of in combinatie) in aroma's”

- b) in deel 4 (Levensmiddelenadditieven, met inbegrip van draagstoffen, in levensmiddelenaroma's) wordt voetnoot <sup>(1)</sup> vervangen door:

„<sup>(1)</sup> Evenredigheidsregel: als combinaties van propylgallaat, TBHQ en BHA worden gebruikt, moeten de afzonderlijke gehalten evenredig worden verminderd.”.

**VERORDENING (EU) 2018/1482 VAN DE COMMISSIE****van 4 oktober 2018****tot wijziging van bijlage I bij Verordening (EG) nr. 1334/2008 van het Europees Parlement en de Raad wat cafeïne en theobromine betreft****(Voor de EER relevante tekst)**

DE EUROPESE COMMISSIE,

Gezien het Verdrag betreffende de werking van de Europese Unie,

Gezien Verordening (EG) nr. 1334/2008 van het Europees Parlement en de Raad van 16 december 2008 inzake aroma's en bepaalde voedselingrediënten met aromatiserende eigenschappen voor gebruik in en op levensmiddelen en tot wijziging van Verordening (EEG) nr. 1601/91 van de Raad, Verordening (EG) nr. 2232/96, Verordening (EG) nr. 110/2008 en Richtlijn 2000/13/EG <sup>(1)</sup>, en met name artikel 11, lid 3,

Gezien Verordening (EG) nr. 1331/2008 van het Europees Parlement en de Raad van 16 december 2008 tot vaststelling van een uniforme goedkeuringsprocedure voor levensmiddelenadditieven, voedingsenzymen en levensmiddelenaroma's <sup>(2)</sup>, en met name artikel 7, lid 5,

Overwegende hetgeen volgt:

- (1) Bijlage I bij Verordening (EG) nr. 1334/2008 bevat een EU-lijst van voor gebruik in of op levensmiddelen goedgekeurde aroma's en gebruiksmaterialen en de gebruiksvoorwaarden ervan.
- (2) Bij Uitvoeringsverordening (EU) nr. 872/2012 van de Commissie <sup>(3)</sup> is de lijst van aromastoffen vastgesteld en in bijlage I, deel A, van Verordening (EG) nr. 1334/2008 opgenomen.
- (3) Die lijst kan hetzij op initiatief van de Commissie hetzij ingevolge een aanvraag door een lidstaat of belanghebbende partij worden bijgewerkt volgens de uniforme procedure van artikel 3, lid 1, van Verordening (EG) nr. 1331/2008.
- (4) Deel A van de EU-lijst bevat zowel beoordeelde aromastoffen, die zonder noot zijn opgenomen, als in beoordeling zijnde aromastoffen, die in die lijst van de noten 1 tot en met 4 zijn voorzien.
- (5) De stoffen cafeïne (FL-nr. 16.016) en theobromine (FL-nr. 16.032) werden opgenomen met verwijzing naar noot 1, waarin werd gesteld dat de beoordeling van deze stoffen moest worden uitgevoerd door de Europese Autoriteit voor voedselveiligheid (EFSA).
- (6) Op 31 januari 2017 heeft de EFSA de beoordeling van de veiligheid van cafeïne (FL-nr. 16.016) en theobromine (FL-nr. 16.032) bij gebruik als aromastoffen <sup>(4)</sup> voltooid en geconcludeerd dat het gebruik ervan als aromastoffen geen gevaar oplevert voor de gezondheid op basis van hun geschatte innameniveaus in bepaalde categorieën levensmiddelen. De gebruiksvoorwaarden die reeds zijn vastgesteld in de Unielijst kunnen derhalve worden gehandhaafd.
- (7) Cafeïne (FL-nr. 16.016) en theobromine (FL-nr. 16.032) moeten derhalve als beoordeelde stoffen in de Unielijst van aromastoffen worden opgenomen zonder de noot die in de huidige vermeldingen ervan in de Unielijst is opgenomen.
- (8) Bijlage I, deel A, van Verordening (EG) nr. 1334/2008 moet derhalve dienovereenkomstig worden gewijzigd.
- (9) De in deze verordening vervatte maatregelen zijn in overeenstemming met het advies van het Permanent Comité voor planten, dieren, levensmiddelen en diervoeders,

<sup>(1)</sup> PB L 354 van 31.12.2008, blz. 34.

<sup>(2)</sup> PB L 354 van 31.12.2008, blz. 1.

<sup>(3)</sup> Uitvoeringsverordening (EU) nr. 872/2012 van de Commissie van 1 oktober 2012 tot vaststelling van de lijst van aromastoffen als bedoeld in Verordening (EG) nr. 2232/96 van het Europees Parlement en de Raad, tot opname van die lijst in bijlage I bij Verordening (EG) nr. 1334/2008 van het Europees Parlement en de Raad en tot intrekking van Verordening (EG) nr. 1565/2000 van de Commissie en Beschikking 1999/217/EG van de Commissie (PB L 267 van 2.10.2012, blz. 1).

<sup>(4)</sup> EFSA Journal 2017;15(4):4729.

HEEFT DE VOLGENDE VERORDENING VASTGESTELD:

*Artikel 1*

Bijlage I, deel A, van Verordening (EG) nr. 1334/2008 wordt gewijzigd overeenkomstig de bijlage bij deze verordening.

*Artikel 2*

Deze verordening treedt in werking op de twintigste dag na die van de bekendmaking ervan in het *Publicatieblad van de Europese Unie*.

Deze verordening is verbindend in al haar onderdelen en is rechtstreeks toepasselijk in elke lidstaat.

Gedaan te Brussel, 4 oktober 2018.

Voor de Commissie  
De voorzitter  
Jean-Claude JUNCKER

\_\_\_\_\_

## BIJLAGE

Bijlage I bij Verordening (EG) nr. 1334/2008 wordt als volgt gewijzigd:

1) In afdeling 2 van deel A worden de gegevens betreffende FL-nr. 16.016 vervangen door:

„16.016	cafeïne	58-08-2		11741		beperkingen aan het gebruik als aromastof: in categorie 1: maximaal 70 mg/kg; in categorie 3: maximaal 70 mg/kg; in categorie 5: maximaal 100 mg/kg; in categorie 14.1: maximaal 150 mg/kg	EFSA”
---------	---------	---------	--	-------	--	--	-------

2) In afdeling 2 van deel A worden de gegevens betreffende FL-nr. 16.032 vervangen door:

„16.032	theobromine	83-67-0				beperkingen aan het gebruik als aromastof: in categorie 1: maximaal 70 mg/kg in categorie 14.1: maximaal 100 mg/kg	EFSA”
---------	-------------	---------	--	--	--	--	-------

**UITVOERINGSVERORDENING (EU) 2018/1483 VAN DE COMMISSIE****van 4 oktober 2018****tot wijziging van Verordening (EG) nr. 1210/2003 van de Raad betreffende bepaalde specifieke restricties op de economische en financiële betrekkingen met Irak**

DE EUROPESE COMMISSIE,

Gezien het Verdrag betreffende de werking van de Europese Unie,

Gezien Verordening (EG) nr. 1210/2003 van de Raad van 7 juli 2003 betreffende bepaalde specifieke restricties op de economische en financiële betrekkingen met Irak en tot intrekking van Verordening (EG) nr. 2465/96 <sup>(1)</sup>, en met name artikel 11, onder b),

Overwegende hetgeen volgt:

- (1) Bijlage III bij Verordening (EG) nr. 1210/2003 bevat een lijst van overheidsinstellingen, -ondernemingen en -agentschappen, natuurlijke personen en rechtspersonen, organen en entiteiten van de voormalige regering van Irak waarvan de tegoeden en economische middelen die zich op 22 mei 2003 buiten Irak bevonden, overeenkomstig die verordening dienen te worden bevroren.
- (2) Op 1 oktober 2018 heeft het Sanctiecomité van de Veiligheidsraad van de Verenigde Naties besloten een entiteit te schrappen van de lijst van personen en entiteiten waarvan de tegoeden en economische middelen dienen te worden bevroren.
- (3) Bijlage III bij Verordening (EG) nr. 1210/2003 dient daarom dienovereenkomstig te worden gewijzigd,

HEEFT DE VOLGENDE VERORDENING VASTGESTELD:

*Artikel 1*

Bijlage III bij Verordening (EG) nr. 1210/2003 wordt gewijzigd overeenkomstig de bijlage bij deze verordening.

*Artikel 2*Deze verordening treedt in werking op de dag na die van de bekendmaking ervan in het *Publicatieblad van de Europese Unie*.

Deze verordening is verbindend in al haar onderdelen en is rechtstreeks toepasselijk in elke lidstaat.

Gedaan te Brussel, 4 oktober 2018.

*Voor de Commissie,  
namens de voorzitter,**Hoofd van de dienst Instrumenten voor het buitenlands beleid*

---

<sup>(1)</sup> PBL 169 van 8.7.2003, blz. 6.



*BIJLAGE*

In bijlage III bij Verordening (EG) nr. 1210/2003 van de Raad wordt de volgende vermelding geschrapt:

„177. STATE ORGANISATION FOR CONSTRUCTION INDUSTRIES. Adres: P.O. Box 2101, Masbeh Square, Bagdad, Irak.”.

---

**UITVOERINGSVERORDENING (EU) 2018/1484 VAN DE COMMISSIE****van 4 oktober 2018****betreffende de minimumverkoopprijs voor mageremelkpoeder voor de vijftiengste deelinschrijving in het kader van de bij Uitvoeringsverordening (EU) 2016/2080 geopende openbare inschrijving**

DE EUROPESE COMMISSIE,

Gezien het Verdrag betreffende de werking van de Europese Unie,

Gezien Verordening (EU) nr. 1308/2013 van het Europees Parlement en de Raad van 17 december 2013 tot vaststelling van een gemeenschappelijke ordening van de markten voor landbouwproducten en tot intrekking van de Verordeningen (EEG) nr. 922/72, (EEG) nr. 234/79, (EG) nr. 1037/2001 en (EG) nr. 1234/2007 van de Raad <sup>(1)</sup>,Gezien Uitvoeringsverordening (EU) 2016/1240 van de Commissie van 18 mei 2016 houdende uitvoeringsbepalingen voor Verordening (EU) nr. 1308/2013 van het Europees Parlement en de Raad wat betreft openbare interventie en steun voor particuliere opslag <sup>(2)</sup>, en met name artikel 32,

Overwegende hetgeen volgt:

- (1) Bij Uitvoeringsverordening (EU) 2016/2080 van de Commissie <sup>(3)</sup> is de verkoop van mageremelkpoeder in het kader van een openbare inschrijving geopend.
- (2) In het licht van de inschrijvingen die voor de vijftiengste deelinschrijving zijn ontvangen, moet een minimumverkoopprijs worden vastgesteld.
- (3) De in deze verordening vervatte maatregelen zijn in overeenstemming met het advies van het Comité voor de gemeenschappelijke ordening van de landbouwmarkten,

HEEFT DE VOLGENDE VERORDENING VASTGESTELD:

*Artikel 1*

Voor de vijftiengste deelinschrijving voor de verkoop van mageremelkpoeder in het kader van de bij Uitvoeringsverordening (EU) 2016/2080 geopende openbare inschrijving, waarvoor de inschrijvingen uiterlijk op 2 oktober 2018 moesten zijn ingediend, bedraagt de minimumverkoopprijs 123 EUR per 100 kg.

*Artikel 2*Deze verordening treedt in werking op de dag van de bekendmaking ervan in het *Publicatieblad van de Europese Unie*.

Deze verordening is verbindend in al haar onderdelen en is rechtstreeks toepasselijk in elke lidstaat.

Gedaan te Brussel, 4 oktober 2018.

*Voor de Commissie,  
namens de voorzitter,  
Jerzy PLEWA*

*Directeur-generaal  
Directoraat-generaal Landbouw en Plattelandsontwikkeling*

---

<sup>(1)</sup> PB L 347 van 20.12.2013, blz. 671.

<sup>(2)</sup> PB L 206 van 30.7.2016, blz. 71.

<sup>(3)</sup> Uitvoeringsverordening (EU) 2016/2080 van de Commissie van 25 november 2016 tot opening van de verkoop van mageremelkpoeder in het kader van een openbare inschrijving (PB L 321 van 29.11.2016, blz. 45).

# BESLUITEN

## BESLUIT (EU) 2018/1485 VAN DE RAAD

van 28 september 2018

**tot vaststelling van het standpunt dat namens de Europese Unie moet worden ingenomen met betrekking tot de wijzigingen van de bijlagen bij de Europese Overeenkomst betreffende het internationale vervoer van gevaarlijke goederen over de weg (ADR) en van de bijlagen bij het Europees Verdrag inzake het internationale vervoer van gevaarlijke goederen over de binnenwateren (ADN)**

DE RAAD VAN DE EUROPESE UNIE,

Gezien het Verdrag betreffende de werking van de Europese Unie, en met name artikel 91, in samenhang met artikel 218, lid 9,

Gezien het voorstel van de Europese Commissie,

Overwegende hetgeen volgt:

- (1) De Europese Overeenkomst betreffende het internationale vervoer van gevaarlijke goederen over de weg (ADR) is op 29 januari 1968 in werking getreden. Het Europees Verdrag inzake het internationale vervoer van gevaarlijke goederen over de binnenwateren (ADN) is op 29 februari 2008 in werking getreden.
- (2) De Unie is geen overeenkomstsluitende partij bij de ADR noch bij het ADN. Alle lidstaten zijn partij bij de ADR en 13 lidstaten zijn partij bij het ADN.
- (3) Krachtens artikel 14 van de ADR kan elke overeenkomstsluitende partij één of meer wijzigingen van de bijlagen bij de ADR voorstellen. De werkgroep inzake het vervoer van gevaarlijke goederen (WP.15) kan wijzigingsvoorstellen van deze bijlagen vaststellen. Krachtens artikel 20 van het ADN kan het administratief comité van het ADN wijzigingsvoorstellen van de bijlagen bij het ADN vaststellen. Deze wijzigingsvoorstellen moeten worden geacht te zijn aanvaard tenzij binnen drie maanden vanaf de datum waarop de secretaris-generaal van de Verenigde Naties ze heeft verspreid, ten minste een derde van de overeenkomstsluitende partijen, of vijf van hen als eenderde dat aantal overstijgt, de secretaris-generaal schriftelijk in kennis hebben gesteld van hun bezwaar tegen de voorgestelde wijziging.
- (4) De voorgestelde wijzigingen die tijdens het biennium 2016-2018 door de WP.15 en het administratief comité van het ADN zijn vastgesteld zijn op 1 juli 2018 aan de overeenkomstsluitende partijen van de ADR en het ADN meegedeeld.
- (5) De voorgestelde wijzigingen kunnen een beslissende invloed hebben op de inhoud van het Unierecht, namelijk Richtlijn 2008/68/EG van het Europees Parlement en de Raad <sup>(1)</sup>. Bij die richtlijn zijn vereisten vastgesteld voor het vervoer van gevaarlijke goederen over de weg, het spoor en de binnenwateren in of tussen de lidstaten, onder verwijzing naar de ADR, het Reglement betreffende het internationaal vervoer van gevaarlijke goederen per spoor, dat als aanhangsel C bij het Verdrag betreffende het internationale spoorwegvervoer (COTIF) is gevoegd (het RID), en het ADN. In artikel 4 van Richtlijn 2008/68/EG is bepaald dat vervoer van gevaarlijke goederen tussen lidstaten en derde landen moet worden toegestaan indien wordt voldaan aan de eisen van de ADR, het RID of het ADN, tenzij in de bijlagen bij die richtlijn anders is vermeld. Bovendien is de Commissie volgens artikel 8 van Richtlijn 2008/68/EG bevoegd om de bijlagen aan te passen overeenkomstig de wetenschappelijke en technologische vooruitgang, met name om rekening te houden met wijzigingen van de ADR, het RID en het ADN.
- (6) De voorgestelde wijzigingen hebben betrekking op technische normen of uniforme technische voorschriften en hebben tot doel het veilig en efficiënt vervoer van gevaarlijke goederen te garanderen, rekening houdend met de technische en wetenschappelijke vooruitgang in de sector en de ontwikkeling van nieuwe stoffen en artikelen die gevaar kunnen opleveren tijdens het vervoer ervan. De ontwikkeling van het vervoer van gevaarlijke goederen over de weg en over de binnenwateren, zowel binnen de Unie als tussen de Unie en de buurlanden, is een essentieel element van het gemeenschappelijk vervoersbeleid en garandeert de goede werking van alle industrietaken die goederen produceren of gebruiken die volgens de ADR en het ADN als gevaarlijk zijn ingedeeld.

<sup>(1)</sup> Richtlijn 2008/68/EG van het Europees Parlement en de Raad van 24 september 2008 betreffende het vervoer van gevaarlijke goederen over land (PB L 260 van 30.9.2008, blz. 13).

- (7) Alle voorgestelde wijzigingen zijn gerechtvaardigd en nuttig, en moeten derhalve door de Unie worden gesteund. Het namens de Unie in te nemen standpunt met betrekking tot de voorgestelde wijzigingen van de bijlagen bij de ADR en van de bijlagen bij het ADN moet derhalve worden gebaseerd op het aanhangsel bij dit besluit,

HEEFT HET VOLGENDE BESLUIT VASTGESTELD:

*Artikel 1*

Het standpunt dat namens de Unie moet worden ingenomen met betrekking tot de voorgestelde wijzigingen van de bijlagen bij de ADR en van de bijlagen bij het ADN, is gebaseerd op het aanhangsel bij dit besluit.

Kleine wijzigingen van de voorgestelde wijzigingen van de bijlagen bij de ADR en van de bijlagen bij het ADN kunnen overeenkomstig artikel 2 worden overeengekomen zonder verder besluit van de Raad.

*Artikel 2*

Het namens de Unie in te nemen standpunt met betrekking tot de voorgestelde wijzigingen van de bijlagen bij de ADR, als bepaald in artikel 1, wordt uitgedrukt door de lidstaten die overeenkomstsluitende partij zijn bij de ADR en die gezamenlijk optreden in het belang van de Unie.

Het namens de Unie in te nemen standpunt met betrekking tot de voorgestelde wijzigingen van de bijlagen bij het ADN, als bepaald in artikel 1, wordt uitgedrukt door de lidstaten die overeenkomstsluitende partij zijn bij het ADN en die gezamenlijk optreden in het belang van de Unie.

*Artikel 3*

Een verwijzing naar de aangenomen wijzigingen van de bijlagen bij de ADR en van de bijlagen bij het ADN, alsook de data van hun inwerkingtreding, worden bekendgemaakt in het *Publicatieblad van de Europese Unie*.

*Artikel 4*

Dit besluit treedt in werking op de datum waarop het wordt vastgesteld.

Gedaan te Brussel, 28 september 2018.

*Voor de Raad*  
*De voorzitter*  
M. SCHRAMBÖCK

## AANHANGSEL

Voorstel	Referentiedocument	Kennisgeving	Versie	Opmerkingen	Standpunt van de EU
1	ECE/TRANS/ WP.15/240	<u>C.N.304.2018.</u> <u>TREATIES-XI.B.14</u>	Ontwerp voor een wijziging van de bijlagen A en B bij de ADR	Technische consensus binnen de werkgroep inzake het vervoer van gevaarlijke goederen – WP.15.	Instemming met de wijzigingen.
2	ECE/TRANS/ WP.15/240/Add.1	<u>C.N.304.2018.</u> <u>TREATIES-XI.B.14</u>	Ontwerp voor een wijziging van de bijlagen A en B bij de ADR - Addendum (heruitgegeven op 8 juni 2018)	Technische consensus binnen de werkgroep inzake het vervoer van gevaarlijke goederen – WP.15.	Instemming met de wijzigingen.
3	ECE/TRANS/ WP.15/240/Corr.1	<u>C.N.304.2018.</u> <u>TREATIES-XI.B.14</u>	Ontwerp voor een wijziging van de bijlagen A en B bij de ADR - Corrigendum (heruitgegeven op 8 juni 2018)	Technische consensus binnen de werkgroep inzake het vervoer van gevaarlijke goederen – WP.15.	Instemming met de wijzigingen.
4	ECE/ADN/45	<u>C.N.297.2018.</u> <u>TREATIES-XI.D.6</u>	Ontwerp voor een wijziging van de regelingen die als bijlage bij het ADN zijn gevoegd	Technische consensus binnen het administratief comité van het ADN.	Instemming met de wijzigingen.

**BESLUIT (EU) 2018/1486 VAN DE RAAD****van 28 september 2018**

**betreffende het standpunt dat namens de Europese Unie moet worden ingenomen in het Subcomité douane, opgericht bij de Associatieovereenkomst tussen de Europese Unie en haar lidstaten, enerzijds, en Oekraïne, anderzijds, over de vervanging van Protocol I bij deze overeenkomst betreffende de definitie van het begrip „producten van oorsprong” en methoden van administratieve samenwerking door een nieuw protocol waarin naar de Regionale Conventie betreffende de pan-Euromediterrane preferentiële oorsprongsregels wordt verwezen**

DE RAAD VAN DE EUROPESE UNIE,

Gezien het Verdrag betreffende de werking van de Europese Unie, en met name artikel 207, in samenhang met artikel 218, lid 9,

Gezien het voorstel van de Europese Commissie,

Overwegende hetgeen volgt:

- (1) De Associatieovereenkomst tussen de Europese Unie en haar lidstaten, enerzijds, en Oekraïne, anderzijds <sup>(1)</sup> (hierna „de overeenkomst” genoemd), is door de Unie ondertekend overeenkomstig Besluit 2014/668/EU van de Raad <sup>(2)</sup> en is op 1 september 2017 in werking getreden.
- (2) Krachtens artikel 39, lid 1, van Protocol I bij de overeenkomst („Protocol I”) kan het bij titel IV, hoofdstuk 5, artikel 83, van de overeenkomst opgerichte Subcomité douane EU-Oekraïne („het Subcomité douane”) wijzigingen van de bepalingen van dat protocol vaststellen.
- (3) Krachtens artikel 39, lid 2, van Protocol I kan het Subcomité douane besluiten, na de toetreding van Oekraïne tot de Regionale Conventie betreffende de pan-Euromediterrane preferentiële oorsprongsregels <sup>(3)</sup> („de conventie”), de in dit protocol neergelegde oorsprongsregels te vervangen door die welke aan de conventie zijn gehecht.
- (4) De conventie bevat bepalingen over de oorsprong van goederen die op grond van de desbetreffende overeenkomsten tussen de partijen worden verhandeld en is in werking getreden voor de Unie en Oekraïne op respectievelijk 1 mei 2012 en 1 februari 2018.
- (5) Het Subcomité douane zal een besluit vaststellen over de vervanging van Protocol I betreffende de definitie van het begrip „producten van oorsprong” en methoden van administratieve samenwerking door een nieuw protocol dat naar de conventie verwijst.
- (6) Het is passend het standpunt te bepalen dat namens de Unie moet worden ingenomen in het Subcomité douane, aangezien het besluit van het Subcomité douane voor de Unie bindend zal zijn.
- (7) In artikel 6 van de conventie is bepaald dat elke partij de nodige maatregelen neemt om ervoor te zorgen dat de conventie daadwerkelijk wordt toegepast. Daartoe dient Protocol I te worden vervangen door een nieuw protocol waarin, wat de oorsprongsregels betreft, naar de conventie wordt verwezen.
- (8) Het standpunt dat namens de Unie moet worden ingenomen in het Subcomité douane moet derhalve worden gebaseerd op het aan onderhavig besluit gehechte ontwerpbesluit.
- (9) Aangezien bij het besluit van het Subcomité douane Protocol I wordt gewijzigd, moet het worden bekendgemaakt in het *Publicatieblad van de Europese Unie*.
- (10) De Unie wordt overeenkomstig artikel 17, lid 1, van het Verdrag betreffende de Europese Unie in het Subcomité douane vertegenwoordigd door de Commissie,

<sup>(1)</sup> PBL 161 van 29.5.2014, blz. 3.

<sup>(2)</sup> Besluit 2014/668/EU van de Raad van 23 juni 2014 inzake de ondertekening, namens de Europese Unie, en de voorlopige toepassing van de Associatieovereenkomst tussen de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie en hun lidstaten, enerzijds, en Oekraïne, anderzijds, wat titel III (met uitzondering van de bepalingen betreffende de behandeling van onderdanen van derde landen die legaal werken op het grondgebied van de andere partij) en de titels IV, V, VI en VII, alsmede de desbetreffende bijlagen en protocollen daarvan betreft (PBL 278 van 20.9.2014, blz. 1).

<sup>(3)</sup> PBL 54 van 26.2.2013, blz. 4.

HEEFT HET VOLGENDE BESLUIT VASTGESTELD:

*Artikel 1*

Het standpunt dat namens de Unie moet worden ingenomen in het Subcomité douane, opgericht bij artikel 83 van de associatieovereenkomst tussen de Europese Unie en haar lidstaten, enerzijds, en Oekraïne, anderzijds („het Subcomité douane”), wordt gebaseerd op het aan dit besluit gehechte ontwerpbesluit.

*Artikel 2*

Kleine technische verbeteringen van het in artikel 1 bedoelde ontwerpbesluit kunnen zonder nader besluit van de Raad worden goedgekeurd door de vertegenwoordigers van de Unie in het Subcomité douane.

*Artikel 3*

Dit besluit is gericht tot de Commissie.

Gedaan te Brussel, 28 september 2018.

*Voor de Raad*  
*De voorzitter*  
M. SCHRAMBÖCK

\_\_\_\_\_

## ONTWERP

**BESLUIT Nr. .../2018 VAN HET SUBCOMITÉ DOUANE EU-OEKRAÏNE****van ...****tot vervanging van protocol I bij de Associatieovereenkomst tussen de EU en Oekraïne betreffende de definitie van het begrip „producten van oorsprong” en methoden van administratieve samenwerking**

HET SUBCOMITÉ DOUANE EU-OEKRAÏNE,

Gezien de Associatieovereenkomst tussen de Europese Unie en haar lidstaten, enerzijds, en Oekraïne, anderzijds <sup>(1)</sup>, en met name artikel 26, lid 2,

Gezien protocol I bij de Associatieovereenkomst tussen de Europese Unie en haar lidstaten, enerzijds, en Oekraïne, anderzijds, betreffende de definitie van het begrip „producten van oorsprong” en methoden van administratieve samenwerking,

Overwegende hetgeen volgt:

- (1) In artikel 26, lid 2, van de Associatieovereenkomst tussen de Europese Unie en haar lidstaten, enerzijds, en Oekraïne, anderzijds (hierna „de overeenkomst” genoemd), wordt voor de oorsprongsregels verwezen naar protocol I bij de overeenkomst (hierna „protocol I” genoemd).
- (2) De overeenkomst is op 1 september 2017 in werking getreden.
- (3) In artikel 39 van protocol I is bepaald dat het bij titel IV, hoofdstuk 5, artikel 83, van de overeenkomst opgerichte subcomité douane kan besluiten de bepalingen van dat protocol te wijzigen en de in dat protocol neergelegde oorsprongsregels te vervangen.
- (4) De Regionale Conventie betreffende de pan-Euromediterrane preferentiële oorsprongsregels <sup>(2)</sup> (hierna „de conventie” genoemd) strekt ertoe de protocollen inzake de oorsprongsregels die momenteel van kracht zijn in de landen van het pan-Euromediterrane gebied, door één rechtshandeling te vervangen.
- (5) De Europese Unie heeft de conventie op 15 juni 2011 ondertekend. Op 16 mei 2017 heeft het bij artikel 3, lid 1, van de conventie opgerichte Gemengd Comité besloten dat Oekraïne moet worden uitgenodigd om tot de conventie toe te treden <sup>(3)</sup>.
- (6) De Europese Unie heeft haar akte van aanvaarding op 26 maart 2012 bij de depositaris van de conventie neergelegd. Oekraïne heeft zijn akte van aanvaarding op 19 december 2017 bij de depositaris van de conventie neergelegd. Dientengevolge is op grond van artikel 10, leden 2 en 3, ervan de conventie voor de EU en Oekraïne op respectievelijk 1 mei 2012 en 1 februari 2018 in werking getreden.
- (7) Protocol I moet derhalve worden vervangen door een nieuw protocol dat naar de conventie verwijst,

HEEFT HET VOLGENDE BESLUIT VASTGESTELD:

*Artikel 1*

Protocol I bij de Associatieovereenkomst tussen de Europese Unie en haar lidstaten, enerzijds, en Oekraïne, anderzijds, betreffende de definitie van het begrip „producten van oorsprong” en methoden van administratieve samenwerking wordt vervangen door de tekst in de bijlage bij dit besluit.

*Artikel 2*

Dit besluit wordt bekendgemaakt in het *Publicatieblad van de Europese Unie*.

<sup>(1)</sup> PB L 161 van 29.5.2014, blz. 3.

<sup>(2)</sup> PB L 54 van 26.2.2013, blz. 4.

<sup>(3)</sup> Besluit nr. 1/2017 van het Gemengd Comité van de Regionale Conventie betreffende de pan-Euromediterrane preferentiële oorsprongsregels van 16 mei 2017 inzake het verzoek van Oekraïne om partij te worden bij de Regionale Conventie betreffende de pan-Euromediterrane preferentiële oorsprongsregels [2017/1367] (PB L 191 van 22.7.2017, blz. 11).



*Artikel 3*

Dit besluit treedt in werking op de datum waarop het wordt vastgesteld.

Het is van toepassing met ingang van ...

Gedaan te ...,

*Voor het subcomité douane EU-Oekraïne*

*De voorzitter*

---

*BIJLAGE*

## Protocol I

betreffende de definitie van het begrip „producten van oorsprong” en methoden van administratieve samenwerking

*Artikel 1***Toepasselijke regels van oorsprong**

1. Voor de toepassing van deze overeenkomst zijn Aanhangsel I en de relevante bepalingen van Aanhangsel II bij de Regionale Conventie betreffende de pan-Euromediterrane preferentiële oorsprongsregels <sup>(1)</sup> (hierna „de conventie” genoemd) van toepassing.
2. Alle verwijzingen naar de „desbetreffende overeenkomst” in Aanhangsel I en in de relevante bepalingen van Aanhangsel II bij de conventie gelden als verwijzingen naar deze overeenkomst.

*Artikel 2***Geschillenbeslechting**

1. Indien er een geschil ontstaat in verband met de controleprocedures in artikel 32 van Aanhangsel I bij de conventie dat niet kan worden opgelost door de douaneautoriteit die de controle heeft aangevraagd en de douaneautoriteit die de controle moet uitvoeren, wordt dit aan het subcomité douane voorgelegd. De bepalingen betreffende het geschillenbeslechtingsmechanisme in hoofdstuk 14 (Beslechting van geschillen) van titel IV (Handel en daarmee verband houdende aangelegenheden) van deze overeenkomst zijn niet van toepassing.
2. In alle gevallen is de wetgeving van het land van invoer van toepassing op de regeling van geschillen tussen een importeur en de douaneautoriteiten van het land van invoer.

*Artikel 3***Wijzigingen van het protocol**

Het subcomité douane kan besluiten de bepalingen van dit protocol te wijzigen.

*Artikel 4***Opzegging van de conventie**

1. Indien ofwel de Europese Unie ofwel Oekraïne de depositaris van de conventie schriftelijk te kennen geeft de conventie overeenkomstig artikel 9 van de conventie te willen opzeggen, openen de Europese Unie en Oekraïne onmiddellijk onderhandelingen over oorsprongsregels voor de toepassing van deze overeenkomst.
2. Tot de inwerkingtreding van deze nieuw overeengekomen oorsprongsregels blijven de op het moment van opzegging geldende oorsprongsregels in Aanhangsel I en, in voorkomend geval, de relevante bepalingen van Aanhangsel II bij de conventie van toepassing op deze overeenkomst. Vanaf de opzegging worden de oorsprongsregels in Aanhangsel I en, in voorkomend geval, de relevante bepalingen van Aanhangsel II bij de conventie evenwel zo uitgelegd dat zij uitsluitend bilaterale cumulatie tussen de Europese Unie en Oekraïne toestaan.

*Artikel 5***Overgangsbepalingen — cumulatie**

Niettegenstaande artikel 16, lid 5, en artikel 21, lid 3, van Aanhangsel I bij de conventie mag het bewijs van oorsprong een certificaat inzake goederenverkeer EUR.1 of een oorsprongsverklaring zijn indien bij de cumulatie alleen EVA-staten, de Faeröer, de Europese Unie, Turkije, de deelnemers aan het stabilisatie- en associatieproces, de Republiek Moldavië, Georgië en Oekraïne zijn betrokken.

---

<sup>(1)</sup> PB L 54 van 26.2.2013, blz. 4.

**UITVOERINGSBESLUIT (EU) 2018/1487 VAN DE RAAD****van 2 oktober 2018****tot wijziging van Uitvoeringsbesluit 2009/1013/EU waarbij de Republiek Oostenrijk wordt gemachtigd een maatregel te blijven toepassen die afwijkt van de artikelen 168 en 168 bis van Richtlijn 2006/112/EG betreffende het gemeenschappelijke stelsel van belasting over de toegevoegde waarde**

DE RAAD VAN DE EUROPESE UNIE,

Gezien het Verdrag betreffende de werking van de Europese Unie,

Gezien Richtlijn 2006/112/EG van de Raad van 28 november 2006 betreffende het gemeenschappelijke stelsel van belasting over de toegevoegde waarde <sup>(1)</sup>, en met name artikel 395, lid 1, eerste alinea,

Gezien het voorstel van de Europese Commissie,

Overwegende hetgeen volgt:

- (1) Bij Uitvoeringsbesluit 2009/1013/EU <sup>(2)</sup> van de Raad werd de Republiek Oostenrijk gemachtigd een bijzondere maatregel toe te passen die afwijkt van Richtlijn 2006/112/EG („bijzondere maatregel”). De toepassing van deze bijzondere maatregel is nadien verlengd bij Uitvoeringsbesluit 2012/705/EU <sup>(3)</sup> van de Raad tot en met 31 december 2015, en bij Uitvoeringsbesluit (EU) 2015/2428 <sup>(4)</sup> van de Raad tot en met 31 december 2018.
- (2) De bijzondere maatregel wijkt af van de artikelen 168 en 168 bis van Richtlijn 2006/112/EG betreffende het recht op aftrek van een belastingplichtige ter zake van de belasting over de toegevoegde waarde (btw) op goederen en diensten die hij ten behoeve van zijn belaste activiteiten heeft ontvangen. De bijzondere maatregel strekt ertoe de btw op goederen en diensten van het recht op aftrek uit te sluiten wanneer die goederen en diensten voor meer dan 90 % voor de privédoeleinden van de belastingplichtige of diens werknemers, dan wel in het algemeen, voor andere dan bedrijfsdoeleinden of niet-economische activiteiten worden gebruikt.
- (3) De bijzondere maatregel strekt ertoe de heffing en de inning van de btw te vereenvoudigen.
- (4) Bij brief, ingekomen bij de Commissie op 23 maart 2018, heeft Oostenrijk verzocht om machtiging om de bijzondere maatregel te blijven toepassen, overeenkomstig artikel 395, lid 2, van Richtlijn 2006/112/EG.
- (5) Bij brief, ingekomen bij de Commissie op 4 april 2018, heeft Oostenrijk een verslag ingediend over de toepassing van de bijzondere maatregel, dat ook een evaluatie omvatte van de procentuele opsplitsing ter zake van het recht op aftrek van de btw, zoals vereist krachtens artikel 2 van Uitvoeringsbesluit 2009/1013/EU.
- (6) Bij brief van 11 april 2018 heeft de Commissie de overige lidstaten het verzoek van Oostenrijk toegezonden, overeenkomstig artikel 395, lid 2, tweede alinea, van Richtlijn 2006/112/EG. Bij brief van 12 april 2018 heeft de Commissie Oostenrijk meegedeeld dat zij over alle gegevens beschikte die zij nodig achtte voor de beoordeling van het verzoek.
- (7) Volgens de door Oostenrijk verstrekte informatie zijn de juridische en feitelijke omstandigheden die de rechtvaardiging vormden voor de huidige toepassing van deze bijzondere maatregel, ongewijzigd en nog steeds relevant. Oostenrijk moet daarom worden gemachtigd de bijzondere maatregel te blijven toepassen gedurende een verdere periode, die echter in de tijd moet worden beperkt tot en met 31 december 2021, zodat een evaluatie kan worden verricht van de noodzaak en de doeltreffendheid van de bijzondere maatregel evenals van de opsplitsing tussen gebruik voor bedrijfsdoeleinden en gebruik voor andere dan bedrijfsdoeleinden, die de grondslag voor de derogatie vormt.
- (8) Indien Oostenrijk een verdere verlenging van de machtiging na 2021 nodig acht, moet de Commissie uiterlijk op 31 maart 2021 een verslag worden voorgelegd over de toepassing van de maatregel met daarin ook een evaluatie van het voor de opsplitsing gehanteerde percentage, samen met het verzoek om verlenging, zodat er voldoende tijd blijft voor de Commissie om het verzoek te bestuderen.

<sup>(1)</sup> PBL 347 van 11.12.2006, blz. 1.

<sup>(2)</sup> Uitvoeringsbesluit 2009/1013/EU van de Raad van 22 december 2009 waarbij de Republiek Oostenrijk wordt gemachtigd een maatregel toe te passen die afwijkt van artikel 168 van Richtlijn 2006/112/EG betreffende het gemeenschappelijke stelsel van belasting over de toegevoegde waarde (PBL 348 van 29.12.2009, blz. 21).

<sup>(3)</sup> Uitvoeringsbesluit 2012/705/EU van de Raad van 13 november 2012 tot wijziging van Beschikking 2009/791/EG en Uitvoeringsbesluit 2009/1013/EU waarbij respectievelijk Duitsland en Oostenrijk worden gemachtigd een maatregel te blijven toepassen die afwijkt van de artikelen 168 en 168 bis van Richtlijn 2006/112/EG betreffende het gemeenschappelijke stelsel van belasting over de toegevoegde waarde (PBL 319 van 16.11.2012, blz. 8).

<sup>(4)</sup> Uitvoeringsbesluit (EU) 2015/2428 van de Raad van 10 december 2015 tot wijziging van Beschikking 2009/791/EG en Uitvoeringsbesluit 2009/1013/EU waarbij respectievelijk Duitsland en Oostenrijk worden gemachtigd een maatregel te blijven toepassen die afwijkt van de artikelen 168 en 168 bis van Richtlijn 2006/112/EG betreffende het gemeenschappelijke stelsel van belasting over de toegevoegde waarde (PBL 334 van 22.12.2015, blz. 12).

- (9) De bijzondere maatregel zal geen noemenswaardige invloed hebben op de totale belastingopbrengst in het stadium van het eindverbruik en zal geen negatieve gevolgen hebben voor de eigen middelen van de Unie uit de btw.
- (10) Uitvoeringsbesluit 2009/1013/EU moet daarom dienovereenkomstig worden gewijzigd,

HEEFT HET VOLGENDE BESLUIT VASTGESTELD:

*Artikel 1*

De artikelen 1 en 2 van Uitvoeringsbesluit 2009/1013/EU worden vervangen door:

*„Artikel 1*

In afwijking van de artikelen 168 en 168 bis van Richtlijn 2006/112/EG wordt Oostenrijk gemachtigd de belasting over de toegevoegde waarde (btw) op goederen en diensten volledig van het recht op aftrek uit te sluiten, wanneer deze goederen en diensten voor meer dan 90 % voor de privédoeleinden van een belastingplichtige of diens werknemers of, meer in het algemeen, voor andere dan bedrijfsdoeleinden of niet-economische activiteiten worden gebruikt.

*Artikel 2*

Dit besluit verstrijkt op 31 december 2021.

Een verzoek om verlenging van de in dit besluit vervatte derogatiemaatregel dient de Commissie uiterlijk op 31 maart 2021 te worden voorgelegd.

Bij een dergelijk verzoek wordt een verslag over de toepassing van deze maatregel gevoegd, dat ook een evaluatie omvat van de op basis van dit besluit gehanteerde procentuele opsplitsing ter zake van het recht op aftrek van de btw.”.

*Artikel 2*

Dit besluit wordt van kracht op de datum van kennisgeving.

Dit besluit is van toepassing met ingang van 1 januari 2019.

*Artikel 3*

Dit besluit is gericht tot de Republiek Oostenrijk.

Gedaan te Luxemburg, 2 oktober 2018.

*Voor de Raad*

*De voorzitter*

H. LÖGER

---







ISSN 1977-0758 (elektronische uitgave)  
ISSN 1725-2598 (papieren uitgave)



**Bureau voor publicaties van de Europese Unie**  
2985 Luxemburg  
LUXEMBURG

**NL**