



Inhoud

II Niet-wetgevingshandelingen

VERORDENINGEN

- ★ **Uitvoeringsverordening (EU) 2021/362 van de Commissie van 22 februari 2021 tot goedkeuring van een niet-minimale wijziging van het productdossier van een naam die is opgenomen in het register van beschermde oorsprongsbenamingen en beschermde geografische aanduidingen “Jabugo” (BOB)** 1
- ★ **Uitvoeringsverordening (EU) 2021/363 van de Commissie van 26 februari 2021 tot verlening van een vergunning voor een preparaat van fumonisine-esterase geproduceerd door *Komagataella phaffii* DSM 32159 als toevoegingsmiddel voor diervoeding voor alle diersoorten ⁽¹⁾** 3
- ★ **Uitvoeringsverordening (EU) 2021/364 van de Commissie van 26 februari 2021 tot goedkeuring van actief chloor, door middel van elektrolyse verkregen uit natriumchloride, als werkzame stof voor gebruik in biociden van productsoort 1 ⁽¹⁾** 6
- ★ **Uitvoeringsverordening (EU) 2021/365 van de Commissie van 26 februari 2021 tot goedkeuring van uit hypochloorzuur vrijgekomen actief chloor als bestaande werkzame stof voor gebruik in biociden van productsoort 1 ⁽¹⁾** 9

BESLUITEN

- ★ **Besluit (EU) 2021/366 van de Raad van 22 februari 2021 betreffende het namens de Europese Unie in te nemen standpunt in de deskundigengroep inzake de Europese Overeenkomst nopens de arbeidsvoorwaarden voor de bemanningen van motorrijtuigen in het internationale vervoer over de weg (AETR) en in de Werkgroep voor Wegvervoer van de Economische Commissie voor Europa van de Verenigde Naties** 12

Rectificaties

- ★ **Rectificatie van Besluit (EU) 2021/357 van de Raad van 25 februari 2021 tot wijziging van Beschikking 98/683/EG inzake wisselkoersaangelegenheden met betrekking tot de CFA-frank en de Comoren-frank (PB L 69 van 26.2.2021)** 15

⁽¹⁾ Voor de EER relevante tekst.

II

(Niet-wetgevingshandelingen)

VERORDENINGEN

UITVOERINGSVERORDENING (EU) 2021/362 VAN DE COMMISSIE

van 22 februari 2021

tot goedkeuring van een niet-minimale wijziging van het productdossier van een naam die is opgenomen in het register van beschermde oorsprongsbenamingen en beschermde geografische aanduidingen “Jabugo” (BOB)

DE EUROPESE COMMISSIE,

Gezien het Verdrag betreffende de werking van de Europese Unie,

Gezien Verordening (EU) nr. 1151/2012 van het Europees Parlement en de Raad van 21 november 2012 inzake kwaliteitsregelingen voor landbouwproducten en levensmiddelen ⁽¹⁾, en met name artikel 52, lid 2,

Overwegende hetgeen volgt:

- (1) Overeenkomstig artikel 53, lid 1, eerste alinea, van Verordening (EU) nr. 1151/2012 heeft de Commissie zich gebogen over de aanvraag van Spanje tot goedkeuring van een wijziging van het productdossier van de beschermde oorsprongsbenaming “Jabugo”, die is geregistreerd bij Verordening (EG) nr. 195/98 van de Commissie ⁽²⁾, zoals gewijzigd bij Uitvoeringsverordening (EU) 2017/385 ⁽³⁾.
- (2) Aangezien de betrokken wijziging niet minimaal is in de zin van artikel 53, lid 2, van Verordening (EU) nr. 1151/2012, heeft de Commissie de wijzigingsaanvraag overeenkomstig artikel 50, lid 2, onder a), van die verordening bekendgemaakt in het *Publicatieblad van de Europese Unie* ⁽⁴⁾.
- (3) Aangezien de Commissie geen enkel bezwaar overeenkomstig artikel 51 van Verordening (EU) nr. 1151/2012 heeft ontvangen, moet de wijziging van het productdossier worden goedgekeurd,

HEEFT DE VOLGENDE VERORDENING VASTGESTELD:

Artikel 1

De in het *Publicatieblad van de Europese Unie* bekendgemaakte wijziging van het productdossier met betrekking tot de naam “Jabugo” (BOB) wordt goedgekeurd.

⁽¹⁾ PB L 343 van 14.12.2012, blz. 1.

⁽²⁾ Verordening (EG) nr. 195/98 van de Commissie van 26 januari 1998 tot aanvulling van de bijlage bij Verordening (EG) nr. 2400/96 betreffende de inschrijving van bepaalde benamingen in het “Register van beschermde oorsprongsbenamingen en beschermde geografische aanduidingen”, bedoeld in Verordening (EEG) nr. 2081/92 van de Raad inzake de bescherming van geografische aanduidingen en oorsprongsbenamingen van landbouwproducten en levensmiddelen (PB L 20 van 27.1.1998, blz. 20).

⁽³⁾ Uitvoeringsverordening (EU) 2017/385 van de Commissie van 2 maart 2017 tot goedkeuring van een niet-minimale wijziging van het productdossier van een naam die is opgenomen in het register van beschermde oorsprongsbenamingen en beschermde geografische aanduidingen (Jamón de Huelva (BOB)) (PB L 59 van 7.3.2017, blz. 33).

⁽⁴⁾ PB C 352 van 22.10.2020, blz. 17.

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, 22 februari 2021.

*Voor de Commissie,
namens de voorzitter,
Janusz WOJCIECHOWSKI
Lid van de Commissie*

UITVOERINGSVERORDENING (EU) 2021/363 VAN DE COMMISSIE

van 26 februari 2021

tot verlening van een vergunning voor een preparaat van fumonisine-esterase geproduceerd door *Komagataella phaffii* DSM 32159 als toevoegingsmiddel voor diervoeding voor alle diersoorten

(Voor de EER relevante tekst)

DE EUROPESE COMMISSIE,

Gezien het Verdrag betreffende de werking van de Europese Unie,

Gezien Verordening (EG) nr. 1831/2003 van het Europees Parlement en de Raad van 22 september 2003 betreffende toevoegingsmiddelen voor diervoeding ⁽¹⁾, en met name artikel 9, lid 2,

Overwegende hetgeen volgt:

- (1) De verlening van vergunningen voor toevoegingsmiddelen voor diervoeding, met inbegrip van de gronden en procedures voor het verlenen van dergelijke vergunningen, is geregeld bij Verordening (EG) nr. 1831/2003.
- (2) Overeenkomstig artikel 7 van Verordening (EG) nr. 1831/2003 is een aanvraag ingediend voor een vergunning voor een preparaat van fumonisine-esterase geproduceerd door *Komagataella phaffii* DSM 32159. De krachtens artikel 7, lid 3, van Verordening (EG) nr. 1831/2003 vereiste nadere gegevens en documenten waren bij de aanvraag gevoegd.
- (3) De aanvraag betreft de verlening van een vergunning voor een preparaat van fumonisine-esterase geproduceerd door *Komagataella phaffii* DSM 32159 als toevoegingsmiddel voor diervoeding voor alle diersoorten, in te delen in de categorie “technologische toevoegingsmiddelen”.
- (4) De Europese Autoriteit voor voedselveiligheid (EFSA) heeft in haar advies van 1 juli 2020 ⁽²⁾ geconcludeerd dat het preparaat van fumonisine-esterase geproduceerd door *Komagataella phaffii* DSM 32159 onder de voorgestelde gebruiksvoorwaarden geen ongunstige gevolgen heeft voor de diergezondheid, de consumentenveiligheid of het milieu. De EFSA heeft ook geconcludeerd dat het toevoegingsmiddel niet toxisch is bij inademing en dat de blootstelling van de luchtwegen waarschijnlijk laag is, maar dat het risico op sensibilisatie via de luchtwegen niet kan worden uitgesloten. Het toevoegingsmiddel is niet irriterend voor de huid en de ogen en wordt niet beschouwd als huidallergeen. De Commissie is daarom van mening dat passende beschermende maatregelen moeten worden genomen om negatieve gevolgen voor de menselijke gezondheid — en met name de gezondheid van de gebruikers van het toevoegingsmiddel — te voorkomen. De EFSA heeft ook geconcludeerd dat het betrokken preparaat fumonisinen in fermenterende diervoeders (met een fumonisinegehalte binnen de in de Unie geldende grenswaarden) kan afbreken, maar alleen in kuilvoerders en niet in andere fermenterende diervoeders. Specifieke eisen voor monitoring na het in de handel brengen acht de EFSA niet nodig. Zij heeft ook het verslag over de analysemethoden voor het toevoegingsmiddel voor diervoeding geverifieerd dat door het bij Verordening (EG) nr. 1831/2003 ingestelde referentielaboratorium was ingediend.
- (5) Uit de beoordeling van het preparaat van fumonisine-esterase geproduceerd door *Komagataella phaffii* DSM 32159 blijkt dat aan de in artikel 5 van Verordening (EG) nr. 1831/2003 vermelde voorwaarden voor de verlening van een vergunning is voldaan. Het gebruik van dat preparaat moet daarom worden toegestaan.
- (6) 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

Voor het in de bijlage gespecificeerde preparaat, dat behoort tot de categorie “technologische toevoegingsmiddelen” en de functionele groep “stoffen ter vermindering van de verontreiniging van diervoeders met mycotoxinen”, wordt onder de in die bijlage vastgestelde voorwaarden een vergunning voor gebruik als toevoegingsmiddel voor diervoeding verleend.

⁽¹⁾ PB L 268 van 18.10.2003, blz. 29.

⁽²⁾ EFSA Journal 2020;18(7):6207.

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, 26 februari 2021.

Voor de Commissie
De voorzitter
Ursula VON DER LEYEN

BIJLAGE

Identificatienummer van het toevoegingsmiddel	Toevoegingsmiddel	Samenstelling, chemische formule, beschrijving, analysemethode	Dier-soort of —categorie	Maximumleeftijd	Minimumgehalte	Maximumgehalte	Overige bepalingen	Einde van de vergunningsperiode
					Activiteitseenheden/kg vers materiaal			
Categorie: technologische toevoegingsmiddelen. Functionele groep: stoffen ter vermindering van de verontreiniging van diervoeding met mycotoxinen: fumonisinen								
1m03i	Fumonisine-esterase EC3.1.1.87	<p><i>Samenstelling van het toevoegingsmiddel</i></p> <p>Preparaat van fumonisine-esterase, geproduceerd door <i>Komagataella phaffii</i> DSM 32159, met ten minste 3 000 U/g ⁽¹⁾.</p> <p><i>Karakterisering van de werkzame stof</i></p> <p>Preparaat van fumonisine-esterase, geproduceerd door <i>Komagataella phaffii</i> DSM 32159.</p> <p><i>Analysemethode</i> ⁽²⁾</p> <p>— Voor de bepaling van de activiteit van fumonisine-esterase: hogedruk-vloeistofchromatografie gekoppeld aan tandemmassaspectrometrie (HPLC-MS/MS) methode gebaseerd op de kwantificering van het tricarballylzuur dat als gevolg van de enzymatische activiteit uit fumonisine B1 vrijkomt bij een pH van 8,0 en een temperatuur van 30 °C.</p>	Alle diersoorten	—	40	—	<ol style="list-style-type: none"> In de aanwijzingen voor het gebruik van het toevoegingsmiddel en de voormengsels moeten de opslagvoorwaarden worden aangegeven. Het gebruik van het toevoegingsmiddel is alleen toegestaan in kuilvoer op basis van mais. Aanbevolen maximumdosis: 300 U/kg vers materiaal. Het gebruik van het toevoegingsmiddel is toegestaan in diervoeding die voldoet aan de Europese regelgeving inzake ongewenste stoffen in diervoeding ⁽³⁾. De exploitanten van diervoederbedrijven moeten operationele procedures en organisatorische maatregelen vaststellen voor de gebruikers van het toevoegingsmiddel en de voormengsels om de mogelijke risico's van het gebruik ervan aan te pakken. Indien die risico's met deze procedures en maatregelen niet kunnen worden geëlimineerd of tot een minimum kunnen worden teruggebracht, moeten bij het gebruik van het toevoegingsmiddel en de voormengsels persoonlijke beschermingsmiddelen worden gebruikt, waaronder bescherming van de luchtwegen. 	21.3.2031

⁽¹⁾ 1 U is de enzymatische activiteit die per minuut 1 µmol trycarballylzuur vrijmaakt uit 100 µM fumonisine B1 in 20 mM Tris-Cl-buffer bij een pH van 8,0 met 0,1 mg/ml bovien serumalbumine en een temperatuur van 30 °C.

⁽²⁾ Nadere bijzonderheden over de analysemethoden zijn beschikbaar op de website van het referentielaboratorium: <https://ec.europa.eu/jrc/en/eurl/feed-additives/evaluation-reports>

⁽³⁾ Richtlijn 2002/32/EG van het Europees Parlement en de Raad van 7 mei 2002 inzake ongewenste stoffen in diervoeding (PB L 140 van 30.5.2002, blz. 10).

UITVOERINGSVERORDENING (EU) 2021/364 VAN DE COMMISSIE**van 26 februari 2021****tot goedkeuring van actief chloor, door middel van elektrolyse verkregen uit natriumchloride, als werkzame stof voor gebruik in biociden van productsoort 1****(Voor de EER relevante tekst)**

DE EUROPESE COMMISSIE,

Gezien het Verdrag betreffende de werking van de Europese Unie,

Gezien 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 ⁽¹⁾, en met name artikel 9, lid 1, onder a),

Overwegende hetgeen volgt:

- (1) Op 31 juli 2007 heeft de bevoegde autoriteit van Slowakije ("de beoordelende bevoegde autoriteit") een aanvraag ontvangen overeenkomstig artikel 11, lid 1, van Richtlijn 98/8/EG van het Europees Parlement en de Raad ⁽²⁾ voor de opneming in bijlage I bij die richtlijn van de werkzame stof actief chloor, door middel van elektrolyse verkregen uit natriumchloride, voor gebruik in biociden van productsoort 1 (menselijke hygiëne), zoals omschreven in bijlage V bij die richtlijn, die overeenkomt met productsoort 1 zoals omschreven in bijlage V bij Verordening (EU) nr. 528/2012.
- (2) Op 19 november 2010 heeft de beoordelende bevoegde autoriteit het beoordelingsrapport en haar conclusies overeenkomstig artikel 11, lid 2, van Richtlijn 98/8/EG bij de Commissie ingediend.
- (3) Op 16 juni 2020 heeft het Comité voor biociden het advies van het Europees Agentschap voor chemische stoffen ⁽³⁾ ("het agentschap") aangenomen, rekening houdend met de conclusies van de beoordelende bevoegde autoriteit.
- (4) Volgens dat advies kan van biociden van productsoort 1 die gebruikmaken van actief chloor, door middel van elektrolyse verkregen uit natriumchloride, worden verwacht dat zij aan de eisen van artikel 5 van Richtlijn 98/8/EG voldoen, mits bepaalde specificaties en voorwaarden betreffende het gebruik ervan worden nageleefd.
- (5) Rekening houdend met het advies van het agentschap moet actief chloor, door middel van elektrolyse verkregen uit natriumchloride, worden goedgekeurd als werkzame stof voor gebruik in biociden van productsoorten 1, mits bepaalde specificaties en voorwaarden worden nageleefd.
- (6) De in deze verordening vervatte maatregelen zijn in overeenstemming met het advies van het Permanent Comité voor biociden,

HEEFT DE VOLGENDE VERORDENING VASTGESTELD:

Artikel 1

Actief chloor, door middel van elektrolyse verkregen uit natriumchloride, wordt goedgekeurd als werkzame stof voor gebruik in biociden van productsoort 1, mits de in de bijlage vastgestelde specificaties en voorwaarden worden nageleefd.

⁽¹⁾ PB L 167 van 27.6.2012, blz. 1.⁽²⁾ Richtlijn 98/8/EG van het Europees Parlement en de Raad van 16 februari 1998 betreffende het op de markt brengen van biociden (PB L 123 van 24.4.1998, blz. 1).⁽³⁾ Advies van het Comité voor biociden over de aanvraag tot goedkeuring van de werkzame stof actief chloor, door middel van elektrolyse verkregen uit natriumchloride, productsoort: 1, ECHA/BPC/250 aangenomen op 16 juni 2020.

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, 26 februari 2021.

Voor de Commissie
De voorzitter
Ursula VON DER LEYEN

BIJLAGE

Benaming	IUPAC-benaming Identificatienummers	Minimale zuiverheidsgraad van de werkzame stof ⁽¹⁾	Datum van goedkeuring	Datum van het verstrijken van de goedkeuring	Product- soort	Bijzondere voorwaarden
Actief chloor, door middel van elektrolyse verkregen uit natriumchloride	IUPAC-benaming: niet van toepassing EG-nr.: niet van toepassing CAS-nr.: niet van toepassing Precursor: IUPAC-benaming: natriumchloride EG-nr.: 231-598-3 CAS-nr.: 7647-14-5	De specificaties voor actief chloor, door middel van elektrolyse verkregen uit natriumchloride, zijn afhankelijk van de precursor natriumchloride, die moet voldoen aan de zuiverheidseisen van een van de volgende normen: NF Brand, EN 973 A, EN 973 B, EN 14805 Type 1, EN 14805 Type 2, EN 16370 Type 1, EN 16370 Type 2, EN 16401 Type 1, EN 16401 Type 2, CODEX STAN 150-1985 of Europese farmacopee 9.0.	1 juli 2021	30 juni 2031	1	Bij de beoordeling van het product moet bijzondere aandacht worden besteed aan de blootstelling, de risico's en de werkzaamheid voor elk gebruik waarvoor toelating werd aangevraagd, maar dat geen voorwerp was van de risicobeoordeling van de werkzame stof op het niveau van de Unie.

⁽¹⁾ De zuiverheidseisen voor de in deze kolom vermelde precursor zijn die welke zijn opgenomen in de aanvraag tot goedkeuring van de beoordeelde werkzame stof.

UITVOERINGSVERORDENING (EU) 2021/365 VAN DE COMMISSIE**van 26 februari 2021****tot goedkeuring van uit hypochloorzuur vrijgekomen actief chloor als bestaande werkzame stof voor gebruik in biociden van productsoort 1****(Voor de EER relevante tekst)**

DE EUROPESE COMMISSIE,

Gezien het Verdrag betreffende de werking van de Europese Unie,

Gezien 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 ⁽¹⁾, en met name artikel 9, lid 1, onder a),

Overwegende hetgeen volgt:

- (1) Op 31 juli 2007 heeft de bevoegde autoriteit van Slowakije (“de beoordelende bevoegde autoriteit”) een aanvraag ontvangen overeenkomstig artikel 11, lid 1, van Richtlijn 98/8/EG van het Europees Parlement en de Raad ⁽²⁾ voor de opneming in bijlage I bij die richtlijn van de werkzame stof uit hypochloorzuur vrijgekomen actief chloor voor gebruik in biociden van productsoort 1 (menselijke hygiëne), zoals omschreven in bijlage V bij die richtlijn, die overeenkomt met productsoort 1 zoals omschreven in bijlage V bij Verordening (EU) nr. 528/2012.
- (2) Op 19 november 2010 heeft de beoordelende bevoegde autoriteit het beoordelingsrapport en haar conclusies overeenkomstig artikel 11, lid 2, van Richtlijn 98/8/EG bij de Commissie ingediend.
- (3) Op 16 juni 2020 heeft het Comité voor biociden het advies van het Europees Agentschap voor chemische stoffen ⁽³⁾ (“het Agentschap”) aangenomen, rekening houdend met de conclusies van de beoordelende bevoegde autoriteit.
- (4) Volgens dat advies kan van biociden van productsoort 1 die gebruikmaken van uit hypochloorzuur vrijgekomen actief chloor, worden verwacht dat zij aan de eisen van artikel 5 van Richtlijn 98/8/EG voldoen, mits bepaalde specificaties en voorwaarden betreffende het gebruik ervan worden nageleefd.
- (5) Rekening houdend met het advies van het Agentschap moet uit hypochloorzuur vrijgekomen actief chloor worden goedgekeurd als werkzame stof voor gebruik in biociden van productsoort 1, mits bepaalde specificaties en voorwaarden worden nageleefd.
- (6) De in deze verordening vervatte maatregelen zijn in overeenstemming met het advies van het Permanent Comité voor biociden,

HEEFT DE VOLGENDE VERORDENING VASTGESTELD:

Artikel 1

Uit hypochloorzuur vrijgekomen actief chloor wordt goedgekeurd als werkzame stof voor gebruik in biociden van productsoort 1, mits de in de bijlage vastgestelde specificaties en voorwaarden worden nageleefd.

⁽¹⁾ PB L 167 van 27.6.2012, blz. 1.⁽²⁾ Richtlijn 98/8/EG van het Europees Parlement en de Raad van 16 februari 1998 betreffende het op de markt brengen van biociden (PB L 123 van 24.4.1998, blz. 1).⁽³⁾ Advies van het Comité voor biociden over de aanvraag tot goedkeuring van de werkzame stof uit hypochloorzuur vrijgekomen actief chloor, productsoort: 1, ECHA/BPC/255 aangenomen op 16 juni 2020.

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, 26 februari 2021.

Voor de Commissie
De voorzitter
Ursula VON DER LEYEN

BIJLAGE

Benaming	IUPAC-benaming Identificatienummers	Minimale zuiverheidsgraad van de werkzame stof ⁽¹⁾	Datum van goedkeuring	Datum van het verstrijken van de goedkeuring	Productsoort	Bijzondere voorwaarden
Uit hypochloorzuur vrijgekomen actief chloor	IUPAC-benaming: hypochloorzuur EG-nr.: 232-232-5 CAS-nr.: 7790-92-3	Specificatie vastgesteld voor hypochloorzuur (als drooggewicht min. 90,87 % m/m) dat actief chloor vrijmaakt. Hypochloorzuur is de overheersende soort bij een pH van 3,0-7,4.	1 juli 2021	30 juni 2031	1	Bij de beoordeling van het product moet bijzondere aandacht worden besteed aan de blootstelling, de risico's en de werkzaamheid voor elk gebruik waarvoor toelating werd aangevraagd, maar dat geen voorwerp was van de risicobeoordeling van de werkzame stof op het niveau van de Unie.

⁽¹⁾ De in deze kolom vermelde zuiverheid is de minimale zuiverheidsgraad van de beoordeelde werkzame stof. De werkzame stof in het in de handel gebrachte product kan dezelfde of een andere zuiverheid hebben, mits bewezen is dat de werkzame stof technisch gelijkwaardig is aan de beoordeelde werkzame stof.

BESLUITEN

BESLUIT (EU) 2021/366 VAN DE RAAD

van 22 februari 2021

betreffende het namens de Europese Unie in te nemen standpunt in de deskundigengroep inzake de Europese Overeenkomst nopens de arbeidsvoorwaarden voor de bemanningen van motorrijtuigen in het internationale vervoer over de weg (AETR) en in de Werkgroep voor Wegvervoer van de Economische Commissie voor Europa van de Verenigde Naties

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 nopens de arbeidsvoorwaarden voor de bemanningen van motorrijtuigen in het internationale vervoer over de weg (AETR) ⁽¹⁾ is op 5 januari 1976 in werking getreden. Ze werd laatst gewijzigd op 20 september 2010.
- (2) Op grond van artikel 21 van de AETR kunnen voorstellen tot wijziging van de AETR door elke overeenkomstsluitende partij worden ingediend bij de secretaris-generaal van de Verenigde Naties (VN). Alvorens de voorstellen bij de secretaris-generaal van de VN worden ingediend, worden zij besproken in de Werkgroep voor Wegvervoer (SC.1) van de Economische Commissie voor Europa van de VN (VN/ECE).
- (3) In het kader van de AETR heeft de VN/ECE een deskundigengroep inzake de AETR opgericht. Die groep is bevoegd om voorstellen tot wijziging van de AETR op te stellen en in te dienen bij de Werkgroep voor Wegvervoer van de VN/ECE.
- (4) Het is de bedoeling dat de wijzigingen van de AETR met betrekking tot de aanneming van de slimme tachograaf worden besproken door de deskundigengroep inzake de AETR tijdens zijn 25e vergadering, die gepland is in februari 2021, en door de Werkgroep voor Wegvervoer van de VN/ECE tijdens zijn 116e vergadering, die gepland is in oktober 2021.
- (5) In artikel 22 bis van de AETR is bepaald dat wijzigingen van bijlage IB bij Verordening (EEG) nr. 3821/85 van de Raad ⁽²⁾ betreffende de digitale tachograaf automatisch worden overgenomen door alle overeenkomstsluitende partijen bij de AETR, zonder formeel overleg of stemming. Het gebrek aan deelname van overeenkomstsluitende partijen bij de AETR in het proces van ontwikkeling en vaststelling van de technische specificaties van de digitale tachograaf is een oorzaak van ontevredenheid onder sommige van die overeenkomstsluitende partijen. De Commissie erkent in haar mededeling van 19 juli 2011 getiteld "Digitale tachograaf: stappenplan voor toekomstige activiteiten" dat dit mechanisme de correcte en geharmoniseerde invoering van de digitale tachograaf door overeenkomstsluitende partijen die niet tot de Unie behoren, in gevaar brengt.
- (6) Het is in het belang van de Unie dat het in de AETR beoogde besluitvormingsproces met betrekking tot controleapparaten, met inbegrip van digitale tachografen, wordt gewijzigd, dat de procedure van artikel 22, leden 1, 2 en 3, van de AETR toepasselijk wordt op de opname van de technische specificaties van de slimme tachograaf in de AETR, en dat artikel 22 bis van de AETR van kracht blijft voor eventuele toekomstige wijzigingen van de eisen voor de vorige versies van de tachograaf.

⁽¹⁾ PB L 95 van 8.4.1978, blz. 1.

⁽²⁾ Verordening (EEG) nr. 3821/85 van de Raad van 20 december 1985 betreffende het controleapparaat in het wegvervoer (PB L 370 van 31.12.1985, blz. 8).

- (7) Op grond van artikel 10 van de AETR wordt een tachograaf waarvan de constructie, de installatie, het gebruik en de beproeving worden uitgevoerd overeenkomstig Verordening (EEG) nr. 3821/85, geacht te voldoen aan de eisen van de AETR. Artikel 10 van de AETR moet worden gewijzigd teneinde een verwijzing op te nemen naar de technische specificaties van de slimme tachograaf, die vanaf de datum van inwerkingtreding van aanhangsel 1C bij de bijlage bij de AETR geacht moeten worden te voldoen aan de eisen van de AETR.
- (8) Artikel 13 van de AETR, dat betrekking heeft op overgangsbepalingen, moet worden gewijzigd om de precieze datum vast te leggen voor de uitvoering door de overeenkomstsluitende partijen van de bepalingen over de slimme tachograaf.
- (9) Volgens artikel 14 van de AETR mogen andere lichamen dan lidstaten van de VN/ECE en staten die in de hoedanigheid van raadgever tot de VN/ECE zijn toegelaten, niet tot de AETR toetreden.
- (10) Verscheidene argumenten pleiten ervoor om de Unie tot de AETR te laten toetreden. Ten eerste heeft de Unie exclusieve bevoegdheid op het gebied van de arbeidsvoorwaarden van bemanningen van motorrijtuigen in het internationaal vervoer over de weg, zoals bevestigd door het Hof van Justitie van de Europese Unie in zaak 22/70 ⁽³⁾. Ten tweede zou de toetreding van de Unie tot de AETR waarborgen dat de belangen van de Unie in de AETR doeltreffend worden vertegenwoordigd. Ten slotte rechtvaardigen de specifieke kenmerken van de AETR en van het voorgestelde besluitvormingsproces waarom de Unie een overeenkomstsluitende partij dient te zijn. Om de toetreding van de Unie tot de AETR mogelijk te maken, moet artikel 14 van de AETR zodanig worden gewijzigd dat organisaties voor regionale integratie tot de AETR kunnen toetreden.
- (11) De technische specificaties van de slimme tachograaf die als aanhangsel 1C bij de bijlage bij de AETR moeten worden opgenomen, moeten worden opgesteld op basis van de specificaties die op 8 april 2020 namens de Unie bij de deskundigengroep inzake de AETR zijn ingediend en op basis van de specificaties die de Commissie in 2021 uit hoofde van Verordening (EU) nr. 165/2014 van het Europees Parlement en de Raad ⁽⁴⁾ moet vaststellen.
- (12) Het model voor het goedkeuringscertificaat in hoofdstuk III van aanhangsel 2 bij de bijlage bij de AETR moet zodanig worden gewijzigd dat het ook kan worden gebruikt voor de goedkeuring van slimme tachografen en de onderdelen ervan.
- (13) Het is passend het standpunt te bepalen dat namens de Unie moet worden ingenomen in de deskundigengroep inzake de AETR en in de Werkgroep voor Wegvervoer van de VN/ECE, aangezien de AETR moet worden gewijzigd om een pan-Europese harmonisatie op het gebied van controleapparatuur in het wegvervoer (tachografen) te verwezenlijken, en aangezien die wijzigingen rechtsgevolgen als bedoeld in artikel 218, lid 9, VWEU zullen hebben.
- (14) Aangezien de Unie geen overeenkomstsluitende partij bij de AETR is en haar status haar belet de voorgestelde wijzigingen mee te delen, moeten de lidstaten, handelend in het belang van de Unie, de voorgestelde wijzigingen meedelen aan de deskundigengroep inzake de AETR in een geest van loyale samenwerking ter bevordering van de verwezenlijking van de doelstellingen van de Unie.
- (15) Het standpunt van de Unie moet tot uitdrukking worden gebracht door de gezamenlijk optredende lidstaten van de Unie die lid zijn van de deskundigengroep inzake de AETR en van de Werkgroep voor Wegvervoer van de VN/ECE,

HEEFT HET VOLGENDE BESLUIT VASTGESTELD:

Artikel 1

Het standpunt dat namens de Unie moet worden ingenomen op de 25e vergadering van de deskundigengroep inzake de Europese Overeenkomst nopens de arbeidsvoorwaarden voor de bemanningen van motorrijtuigen in het internationale vervoer over de weg (AETR), en op de 116e vergadering van de Werkgroep voor Wegvervoer van de VN/ECE, is in overeenstemming met de voorgestelde wijzigingen van de AETR ⁽⁵⁾.

⁽³⁾ ECLI:EU:C:1971:32.

⁽⁴⁾ Verordening (EU) nr. 165/2014 van het Europees Parlement en van de Raad van 4 februari 2014 betreffende tachografen in het wegvervoer, tot intrekking van Verordening (EEG) nr. 3821/85 van de Raad betreffende het controleapparaat in het wegvervoer en tot wijziging van Verordening (EG) nr. 561/2006 van het Europees Parlement en de Raad tot harmonisatie van bepaalde voorschriften van sociale aard voor het wegvervoer (PB L 60 van 28.2.2014, blz. 1).

⁽⁵⁾ Zie document ST 5700/21 op <http://register.consilium.europa.eu>

Over formele en kleine wijzigingen van het in de eerste alinea bedoelde standpunt kan overeenstemming worden bereikt zonder nader besluit van de Raad.

Artikel 2

1. Het in artikel 1 bedoelde standpunt wordt tot uitdrukking gebracht door de gezamenlijk optredende lidstaten van de Unie die lid zijn van de deskundigengroep inzake de AETR en van de Werkgroep voor Wegvervoer van de VN/ECE.
2. De lidstaten delen de voorgestelde wijzigingen mee aan de deskundigengroep inzake de AETR.

Artikel 3

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

Gedaan te Brussel, 22 februari 2021.

Voor de Raad
De voorzitter
J. BORRELL FONTELLES

RECTIFICATIES

Rectificatie van Besluit (EU) 2021/357 van de Raad van 25 februari 2021 tot wijziging van Beschikking 98/683/EG inzake wisselkoersaangelegenheden met betrekking tot de CFA-frank en de Comoren-frank

(Publicatieblad van de Europese Unie L 69 van 26 februari 2021)

In de inhoudsopgave en op bladzijde 1, in de titel:

in plaats van: “Besluit (EU) 2021/357 van de Raad van 25 februari 2021 tot wijziging van Beschikking 98/683/EG inzake wisselkoersaangelegenheden met betrekking tot de CFA-frank en de Comoren-frank”,

lezen: “Besluit (EU) 2021/357 van de Raad van 25 januari 2021 tot wijziging van Beschikking 98/683/EG inzake wisselkoersaangelegenheden met betrekking tot de CFA-frank en de Comoren-frank”.

Op bladzijde 3:

in plaats van: “Gedaan te Brussel, 25 februari 2021.”,

lezen: “Gedaan te Brussel, 25 januari 2021.”.

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



Bureau voor publicaties
van de Europese Unie
L-2985 Luxemburg
LUXEMBURG

NL