

Acest document are doar scop informativ și nu produce efecte juridice. Instituțiile Uniunii nu își asumă răspunderea pentru conținutul său. Versiunile autentice ale actelor relevante, inclusiv preambulul acestora, sunt cele publicate în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene și disponibile pe site-ul EUR-Lex. Aceste texte oficiale pot fi consultate accesând linkurile integrate în prezentul document.

► **B** **REGULAMENTUL DELEGAT (UE) 2020/1737 AL COMISIEI**

din 14 iulie 2020

de modificare a Regulamentului (CE) nr. 273/2004 al Parlamentului European și al Consiliului și a Regulamentului (CE) nr. 111/2005 al Consiliului în ceea ce privește includerea anumitor precursori ai drogurilor în lista substanțelor clasificate

(Text cu relevanță pentru SEE)

(JO L 392, 23.11.2020, p. 1)

rectificat prin:

► **C1** Rectificare, JO L 282, 5.8.2021, p. 38 (2020/1737)



REGULAMENTUL DELEGAT (UE) 2020/1737 AL COMISIEI

din 14 iulie 2020

de modificare a Regulamentului (CE) nr. 273/2004 al Parlamentului European și al Consiliului și a Regulamentului (CE) nr. 111/2005 al Consiliului în ceea ce privește includerea anumitor precursori ai drogurilor în lista substanțelor clasificate

(Text cu relevanță pentru SEE)

Articolul 1

Modificări ale Regulamentului (CE) nr. 273/2004

Anexele I și II la Regulamentul (CE) nr. 273/2004 se modifică în conformitate cu anexa I la prezentul regulament.

Articolul 2

Modificări ale Regulamentului (CE) nr. 111/2005

Anexa la Regulamentul (CE) nr. 111/2005 se modifică în conformitate cu anexa II la prezentul regulament.

Articolul 3

Intrare în vigoare și aplicare

Prezentul regulament intră în vigoare în a douăzecea zi de la data publicării în *Jurnalul Oficial al Uniunii Europene*.

Punctul 1 litera (b) și punctul 2 din anexa I și punctul 2 litera (b) din anexa II se aplică de la 13 ianuarie 2021.

Prezentul regulament este obligatoriu în toate elementele sale și se aplică direct în toate statele membre.

▼**B**

ANEXA I

Anexele I și II la Regulamentul (CE) nr. 273/2004 se modifică după cum urmează:

1. Anexa I se modifică după cum urmează:

(a) tabelul „CATEGORIA 1” se modifică după cum urmează:

(i) rubrica referitoare la alfa-fenilacetoacetanitril se înlocuiește cu următorul text:

Substanță	Denumirea NC (dacă este diferită)	Codul NC	Nr. CAS
„Alfa-fenilacetoacetanitril (APAAN)		2926 40 00	4468-48-8”;

(ii) în rubrica referitoare la (1R,2S)-(-)-clorefedrină, codul NC „2939 99 00” se înlocuiește cu „2939 79 90”;

(iii) în rubrica referitoare la (1S,2R)-(+)-clorefedrină, codul NC „2939 99 00” se înlocuiește cu „2939 79 90”;

(iv) în rubrica referitoare la (1S,2S)-(+)-clorpseudoefedrină, codul NC „2939 99 00” se înlocuiește cu „2939 79 90”;

(v) în rubrica referitoare la (1R,2R)-(-)-clorpseudoefedrină, codul NC „2939 99 00” se înlocuiește cu „2939 79 90”;

(vi) următoarele rubrici se introduc în locul corespunzător în mod secvențial în funcție de codul NC:

Substanță	Denumirea NC (dacă este diferită)	Codul NC	Nr. CAS
„Metil 3-(1,3-benzodioxol-5-il)-2-metiloxiran-2-carboxilat (glicidat de metil PMK)		2932 99 00	13605-48-6
Acid 3-(1,3-benzodioxol-5-il)-2-metiloxiran-2-carboxilic (acid PMK glicidic)		2932 99 00	2167189-50-4
Alfa-fenilacetoacetamidă (APAA)		2924 29 70	4433-77-6
2-Metil-3-feniloxiran-2-carboxilat de metil (glicidat de metil BMK)		2918 99 90	80532-66-7
Acid 2-metil-3-feniloxiran-2-carboxilic (acid BMK glicidic)		2918 99 90	25547-51-7
Alfa-fenilacetoacetat de metil (MAPA)		2918 30 00	16648-44-5”;

(b) în tabelul „SUBCATEGORIA 2A”, următoarea rubrică se introduce în locul corespunzător în mod secvențial în funcție de codul NC:

Substanță	Denumirea NC (dacă este diferită)	Codul NC	Nr. CAS
„Fosfor roșu		2804 70 00	7723-14-0”;

▼ C1

(c) în rubrica referitoare la acid antranilic din tabelul „SUBCATEGORIA 2B”, codul NC „2922 43 00” se înlocuiește cu „2922 43 00”;

▼ B

(d) în rubrica referitoare la acid sulfuric din tabelul „CATEGORIA 3”, codul NC „2807 00 10” se înlocuiește cu „2807 00 00”.

2. În tabelul din anexa II, se adaugă următoarea rubrică:

Substanță	Prag
„Fosfor roșu	0,1 kg”.

▼B

ANEXA II

Anexa la Regulamentul (CE) nr. 111/2005 se modifică după cum urmează:

1. Tabelul „CATEGORIA 1” se modifică după cum urmează:

(a) rubrica referitoare la alfa-fenilacetonitril se înlocuiește cu următorul text:

Substanță	Denumirea NC (dacă este diferită)	Codul NC	Nr. CAS
„Alfa-fenilacetonitril (APAAN)		2926 40 00	4468-48-8”;

(b) în rubrica referitoare la (1R,2S)-(-)-clofedrină, codul NC „2939 99 00” se înlocuiește cu „2939 79 90”;

(c) în rubrica referitoare la (1S,2R)-(+)-clofedrină, codul NC „2939 99 00” se înlocuiește cu „2939 79 90”;

(d) în rubrica referitoare la (1S,2S)-(+)-clorpseudoefedrină, codul NC „2939 99 00” se înlocuiește cu „2939 79 90”;

(e) în rubrica referitoare la (1R,2R)-(-)-clorpseudoefedrină, codul NC „2939 99 00” se înlocuiește cu „2939 79 90”;

(f) următoarele rubrici se introduc în locul corespunzător în mod secvențial în funcție de codul NC:

Substanță	Denumirea NC (dacă este diferită)	Codul NC	Nr. CAS
„Metil 3-(1,3-benzodioxol-5-il)-2-metiloxiran-2-carboxilat (glicidat de metil PMK)		2932 99 00	13605-48-6
Acid 3-(1,3-benzodioxol-5-il)-2-metiloxiran-2-carboxilic (acid PMK glicidic)		2932 99 00	2167189-50-4
Alfa-fenilacetoacetamidă (APAA)		2924 29 70	4433-77-6
2-Metil-3-feniloxiran-2-carboxilat de metil (glicidat de metil BMK)		2918 99 90	80532-66-7
Acid 2-metil-3-feniloxiran-2-carboxilic (acid BMK glicidic)		2918 99 90	25547-51-7
Alfa-fenilacetoacetat de metil (MAPA)		2918 30 00	16648-44-5”.

▼ C1

2. tabelul „Categoria 2” se modifică după cum urmează:

- (a) în rubrica referitoare la acid antranilic, codul NC „2922 43 00” se înlocuiește cu „2922 43 00”;

▼ B

- (b) următoarea rubrică se introduce în locul corespunzător în mod secvențial în funcție de codul NC:

Substanță	Denumirea NC (dacă este diferită)	Codul NC	Nr. CAS
„Fosfor roșu		2804 70 00	7723-14-0”.

3. În rubrica referitoare la acid sulfuric din tabelul „Categoria 3”, codul NC „2807 00 10” se înlocuiește cu „2807 00 00”.

4. Tabelul „Categoria 4” se modifică după cum urmează:

- (a) în rubrica referitoare la medicamentele de uz uman și veterinar care conțin efedrină sau sărurile sale, codul NC „3003 40 20” se înlocuiește cu „3003 41 00”, iar codul NC „3004 40 20” se înlocuiește cu „3004 41 00”;
- (b) în rubrica referitoare la medicamentele de uz uman și veterinar care conțin pseudoefedrină sau sărurile sale, codul NC „3003 40 30” se înlocuiește cu „3003 42 00”, iar codul NC „3004 40 30” se înlocuiește cu „3004 42 00”.