

REGULAMENTUL DE PUNERE ÎN APLICARE (UE) 2015/1013 AL COMISIEI**din 25 iunie 2015****de stabilire a normelor privind Regulamentul (CE) nr. 273/2004 al Parlamentului European și al Consiliului privind precursorii drogurilor și Regulamentul (CE) nr. 111/2005 al Consiliului de stabilire a normelor de monitorizare a comerțului între Uniune și țările terțe cu precursori ai drogurilor****(Text cu relevanță pentru SEE)**

COMISIA EUROPEANĂ,

având în vedere Tratatul privind funcționarea Uniunii Europene,

având în vedere Regulamentul (CE) nr. 273/2004 al Parlamentului European și al Consiliului din 11 februarie 2004 privind precursorii drogurilor ⁽¹⁾, în special articolul 14,având în vedere Regulamentul (CE) nr. 111/2005 al Consiliului din 22 decembrie 2004 de stabilire a normelor de monitorizare a comerțului cu precursori de droguri între Uniune și țările terțe ⁽²⁾, în special articolul 6 alineatul (3), articolul 9 alineatul (2) al treilea paragraf și articolul 28,

întrucât:

- (1) Regulamentul (CE) nr. 1277/2005 al Comisiei ⁽³⁾ stabilește norme de punere în aplicare a Regulamentului (CE) nr. 273/2004 și a Regulamentului (CE) nr. 111/2005 în domeniul precursorilor de droguri. Regulamentul (CE) nr. 273/2004 și Regulamentul (CE) nr. 111/2005 au fost modificate, după adoptarea Regulamentului (CE) nr. 1277/2005, astfel încât să includă competențe de a adopta acte delegate și acte de punere în aplicare în temeiul articolelor 290 și 291 din tratat. Prin urmare, noile norme ar trebui adoptate conform noilor delegări de competențe.
- (2) Deși Regulamentul (CE) nr. 273/2004 se referă la comerțul intern și Regulamentul (CE) nr. 111/2005 se referă la comerțul internațional, multe dintre dispoziții sunt comune ambelor regulamente. Pentru a asigura coerența, este justificat să se adopte un singur act de punere în aplicare care acoperă ambele regulamente.
- (3) Pentru a asigura securitatea juridică și o aplicare coerentă a dispozițiilor prezentului regulament, este necesar să se definească termenul „spațiu comercial”.
- (4) Dispozițiile existente referitoare la normele procedurale pentru acordarea autorizațiilor, la procedura și la formatul în care se furnizează informațiile necesare pentru monitorizarea comerțului, precum și la formatul și la manipularea licențelor de import și de export s-au dovedit a fi eficiente și prin urmare ar trebui, în esență, pe fond, să continue să se aplice în temeiul prezentului regulament.
- (5) Normele de procedură pentru înregistrarea operatorilor și a utilizatorilor, astfel cum sunt definite în Regulamentul (CE) nr. 273/2004 și în Regulamentul (CE) nr. 111/2005, ar trebui să le reflecte pe cele pentru acordarea autorizațiilor.
- (6) Pentru a asigura coerența și calitatea datelor și pentru a evita dublarea informațiilor incluse în baza de date europeană privind precursorii de droguri, fiecare stat membru ar trebui să stabilească un punct de contact unic pentru transmiterea informațiilor către baza de date. Informațiile ar trebui transmise fără întârzieri nejustificate. Informațiile privind o autorizație sau o înregistrare ar trebui să includă elementele necesare pentru identificarea operatorului sau a utilizatorului care deține autorizația sau înregistrarea, precum și substanța (substanțele) acoperite. Accesul la informații ar trebui să fie limitat la minimumul necesar pentru ca autoritățile publice să își poată exercita funcțiile.
- (7) Normele tranzitorii ar trebui să permită utilizarea formularelor pe hârtie emise înainte de data intrării în vigoare a prezentului regulament în conformitate cu normele anterioare, până la epuizarea stocurilor de astfel de formulare.

⁽¹⁾ JO L 47, 18.2.2004, p. 1.⁽²⁾ JO L 22, 26.1.2005, p. 1.⁽³⁾ Regulamentul (CE) nr. 1277/2005 al Comisiei din 27 iulie 2005 de stabilire a normelor de punere în aplicare a Regulamentului (CE) nr. 273/2004 al Parlamentului European și al Consiliului privind precursorii drogurilor și a Regulamentului (CE) nr. 111/2005 al Consiliului de stabilire a normelor de monitorizare a comerțului între Comunitate și țările terțe cu precursori ai drogurilor (JO L 202, 3.8.2005, p. 7).

- (8) Măsurile prevăzute de prezentul regulament sunt în conformitate cu avizul Comitetului pentru precursorii de droguri,

ADOPTĂ PREZENTUL REGULAMENT:

Articolul 1

Obiect

Prezentul regulament stabilește normele uniforme de aplicare a Regulamentelor (CE) nr. 273/2004 și (CE) nr. 111/2005 în ceea ce privește autorizarea și înregistrarea operatorilor și a utilizatorilor și includerea acestora în baza de date europeană privind precursorii de droguri, furnizarea de către operatori a informațiilor necesare pentru monitorizarea comerțului și a licențelor de export și de import în domeniul precursorilor de droguri.

Articolul 2

Definiții

În sensul prezentului regulament, „sedii comerciale” înseamnă clădirea (clădirile) și terenul pe care un operator le ocupă în fiecare amplasament unic.

Articolul 3

Procedura de acordare a autorizațiilor

(1) Un operator sau utilizator transmite autorității competente o cerere de obținere a unei autorizații menționate la articolul 3 alineatul (2) din Regulamentul (CE) nr. 273/2004 sau la articolul 6 alineatul (1) din Regulamentul (CE) nr. 111/2005, în format electronic sau în scris, astfel cum este indicat de către statele membre în cauză.

O cerere este considerată completă în cazul în care conține toate informațiile enumerate la articolul 3 alineatul (2) litera (b) din Regulamentul delegat (UE) 2015/1011 al Comisiei ⁽¹⁾.

(2) Atunci când evaluează o cerere de obținere a unei autorizații, autoritatea competentă poate lua în considerare, de asemenea, rezultatele oricăror evaluări sau audituri anterioare efectuate asupra operatorului solicitant care are statutul de operator economic autorizat (OEA), astfel cum este definit la articolul 5a din Regulamentul (CEE) nr. 2913/92 al Consiliului ⁽²⁾, în măsura în care acestea sunt relevante pentru examinarea condițiilor de acordare a unei autorizații.

Prin derogare de la articolul 3 alineatul (1) din prezentul regulament, autoritatea competentă poate autoriza operatorii care au statutul de OEA să nu furnizeze toate informațiile enumerate la articolul 3 alineatul (2) litera (b) din Regulamentul delegat (UE) 2015/1011 atunci când depun o cerere.

(3) Autoritatea competentă verifică în primul rând dacă cererea este completă.

Dacă se consideră că cererea nu este completă, autoritatea competentă indică acest lucru solicitantului și îl invită să furnizeze orice informații suplimentare absente sau relevante.

În cazul în care cererea este considerată completă, autoritatea competentă confirmă solicitantului primirea unei cereri complete.

⁽¹⁾ Regulamentul delegat (UE) 2015/1011 al Comisiei din 24 aprilie 2015 de completare a Regulamentului (CE) nr. 273/2004 al Parlamentului European și al Consiliului și a Regulamentului (CE) nr. 111/2005 al Consiliului de stabilire a normelor de monitorizare a comerțului cu precursori de droguri între Comunitate și țările terțe și de abrogare a Regulamentului (CE) nr. 1277/2005 al Comisiei (a se vedea pagina 12 din prezentul Jurnal Oficial)

⁽²⁾ Regulamentul (CEE) nr. 2913/92 al Consiliului din 12 octombrie 1992 de instituire a Codului vamal comunitar (JO L 302, 19.10.1992, p. 1).

(4) Autoritatea competentă ia o decizie privind acordarea sau neacordarea unei autorizații în termen de 60 zile lucrătoare de la data primirii unei cereri complete, în cazul unei autorizații noi, și în termen de 30 de zile lucrătoare, în cazul reînnoirii autorizației.

(5) Orice decizie de a nu acorda o autorizație trebuie să fie motivată și comunicată solicitantului în format electronic sau în scris.

(6) Autorizația se poate acorda pentru operațiunile prevăzute prin Regulamentul (CE) nr. 273/2004 și prin Regulamentul (CE) nr. 111/2005.

Articolul 4

Domeniul de aplicare al autorizației

Autoritatea competentă poate acorda o autorizație:

- (a) care să acopere toate substanțele clasificate și toate operațiunile efectuate per sediu comercial; sau
- (b) care să acopere toate substanțele clasificate și toate operațiunile efectuate per stat membru.

Articolul 5

Formatul autorizației

Autorizația menționată la articolul 3 alineatul (2) din Regulamentul (CE) nr. 273/2004 sau la articolul 6 alineatul (1) din Regulamentul (CE) nr. 111/2005 se eliberează în formatul stabilit în anexa I la prezentul regulament.

Articolul 6

Modificări ulterioare

În cazul în care, după ce s-a acordat o autorizație, informațiile furnizate în cererea de autorizație respectivă, altele decât informațiile menționate la articolul 3 alineatul (9) din Regulamentul delegat (UE) 2015/1011, s-au schimbat, titularul autorizației informează autoritatea competentă, în format electronic sau în scris, în termen de 10 zile lucrătoare de la schimbare.

În cazul în care, în urma schimbării, condițiile menționate la articolul 3 din Regulamentul delegat (UE) 2015/1011 continuă să fie îndeplinite și informațiile care trebuie modificate sunt incluse în autorizație, autoritatea competentă operează modificarea autorizației în consecință.

Articolul 7

Valabilitatea, suspendarea și revocarea autorizațiilor

(1) În cazul în care valabilitatea unei autorizații a expirat sau în cazul în care o autorizație a fost revocată, titularul autorizației returnează autorității competente autorizația care nu mai este valabilă în termen de 10 zile lucrătoare de la data de expirare a valabilității sau de la data revocării.

(2) În cazul în care o autoritate competentă decide să suspende sau să revoce o autorizație, decizia se transmite titularului acesteia, în format electronic sau în scris, precizându-se motivele care justifică suspendarea sau revocarea.

Articolul 8

Autorizații speciale

Articolele 3-7 din prezentul regulament nu se aplică în cazul autorizațiilor speciale prevăzute la articolul 3 alineatul (2) din Regulamentul (CE) nr. 273/2004.

*Articolul 9***Procedura de înregistrare**

- (1) Articolele 3, 4, 6 și 7 se aplică procedurii de înregistrare în conformitate cu articolul 3 alineatul (6) din Regulamentul (CE) nr. 273/2004 sau cu articolul 7 alineatul (1) din Regulamentul (CE) nr. 111/2005.
- (2) Înregistrarea în temeiul articolului 3 alineatul (6) din Regulamentul (CE) nr. 273/2004 sau al articolului 7 alineatul (1) din Regulamentul (CE) nr. 111/2005 se eliberează în formatul stabilit în anexa II la prezentul regulament.
- (3) Prin derogare de la alineatul (2), autoritatea competentă poate acorda o înregistrare pe un formular tipărit înainte de data intrării în vigoare a prezentului regulament și în conformitate cu normele naționale în vigoare înainte de data intrării în vigoare a prezentului regulament, până la epuizarea stocurilor.
- (4) Articolele 1, 2 și 3 din prezentul regulament nu se aplică în cazul înregistrărilor speciale prevăzute la articolul 3 alineatul (6) din Regulamentul (CE) nr. 273/2004.

*Articolul 10***Informații necesare pentru monitorizarea comerțului**

- (1) Operatorii furnizează informațiile menționate la articolul 8 alineatul (2) din Regulamentul (CE) nr. 273/2004 în format electronic sau în scris, astfel cum este indicat de către statele membre în cauză, înainte de data de 15 februarie a fiecărui an calendaristic, pentru substanțele clasificate din categoriile 1 și 2 din anexa I la regulamentul respectiv.
- (2) Operatorii furnizează informațiile menționate la articolul 9 alineatul (2) din Regulamentul (CE) nr. 111/2005 în format electronic sau în scris, astfel cum este indicat de către statele membre în cauză, înainte de data de 15 februarie a fiecărui an calendaristic.
- (3) Operatorul trebuie să prezinte rapoartele anuale menționate la alineatele (1) și (2) chiar și în cazul în care într-un anumit an nu a avut loc nicio tranzacție.

*Articolul 11***Licențele de export și de import**

- (1) Licențele de export și de import menționate la articolul 28 din Regulamentul (CE) nr. 111/2005 trebuie să aibă formatul prevăzut în anexa III sau IV la prezentul regulament, după caz.

Prin derogare de la primul paragraf, rubrica pentru numărul autorizației poate avea un format diferit în cazurile în care se acordă o licență de export sau de import prin mijloace electronice.

- (2) Licența de export se emite în patru exemplare, numerotate de la 1 la 4. Exemplarul nr. 1 se păstrează de către autoritatea care emite autorizația. Exemplarele nr. 2 și 3 însoțesc substanța clasificată și se prezintă la biroul vamal la care se efectuează declarația vamală de export și, ulterior, autorității competente de la punctul de ieșire de pe teritoriul vamal al Uniunii. Autoritatea competentă de la punctul de ieșire înapoiază exemplarul nr. 2 autorității emitente. Exemplarul nr. 3 însoțește substanțele clasificate până la autoritatea competentă a țării importatoare. Exemplarul nr. 4 se păstrează de către exportator.
- (3) O licență de import se emite în patru exemplare, numerotate de la 1 la 4. Exemplarul nr. 1 se păstrează de către autoritatea care emite autorizația. Exemplarul nr. 2 se trimite de către autoritatea emitentă autorității competente a țării exportatoare. Exemplarul nr. 3 însoțește substanța clasificată de la punctul de intrare pe teritoriul vamal al Uniunii până la sediul comercial al importatorului, care trimite exemplarul în cauză autorității emitente. Exemplarul nr. 4 se păstrează de către importator.
- (4) O singură licență de export sau de import acoperă cel mult două substanțe clasificate.

- (5) O autorizație se emite în una sau în mai multe dintre limbile oficiale ale Uniunii. Dacă nu este în format electronic, autorizația este în format A4 și imprimată pe fond ghilоșat care face vizibilă cu ochiul liber orice falsificare prin mijloace mecanice sau chimice.
- (6) Un stat membru poate tipări cu resurse proprii formularele de autorizație sau poate încredința această sarcină unor tipografii autorizate de el. În acest din urmă caz, fiecare formular de autorizație trebuie să conțină o referință a respectivei autorizări, precum și denumirea și adresa tipografiei sau o marcă de identificare a tipografiei.
- (7) Prin derogare de la alineatele (1)-(6), un stat membru poate să elibereze o licență de export sau de import pe un formular care a fost tipărit înainte de data intrării în vigoare a prezentului regulament și care este conform cu Regulamentul (CE) nr. 1277/2005 al Comisiei, până la epuizarea stocurilor.
- (8) Licențele de export emise prin procedură simplificată se întocmesc folosind exemplarele nr. 1, 2 și 4 din formularul prevăzut în anexa III. Exemplarul nr. 1 se păstrează de către autoritatea care emite autorizația. Exemplarul nr. 2 și exemplarul nr. 4 se păstrează de către exportator. Exportatorul indică detaliile fiecărei operațiuni de export pe versoul exemplarului nr. 2, în special cantitatea de substanță clasificată care face obiectul fiecărei operațiuni de export și cantitatea restantă. Exemplarul nr. 2 se prezintă biroului vamal atunci când se întocmește declarația vamală. Biroul vamal confirmă detaliile și înapoiază exemplarul nr. 2 exportatorului.
- (9) Operatorul completează numărul autorizației și trece mențiunea „licență de export prin procedură simplificată” pe declarația vamală pentru fiecare operațiune de export. În cazul în care biroul vamal de ieșire nu se situează la punctul de ieșire de pe teritoriul vamal al Uniunii, informațiile se furnizează pe documentele însoțitoare ale lotului pentru export.
- (10) Exportatorul înapoiază exemplarul nr. 2 autorității emitente cel târziu după zece zile lucrătoare de la expirarea perioadei de valabilitate a licenței de export emise prin procedură simplificată.

Articolul 12

Includerea operatorilor și a utilizatorilor în baza de date europeană privind precursorii de droguri

- (1) În scopul includerii în baza de date europeană privind precursorii de droguri a operatorilor și utilizatorilor care au obținut o autorizație sau o înregistrare în conformitate cu articolul 3 alineatul (7) din Regulamentul (CE) nr. 273/2004, fiecare stat membru trebuie să desemneze un singur punct de contact și să comunice datele de contact Comisiei.
- (2) Punctul de contact responsabil transmite informațiile relevante în format electronic în termen de 30 de zile din momentul în care a eliberat autorizația sau înregistrarea. În cazul în care operatorul sau utilizatorul în cauză comunică autorității competente modificări aduse informațiilor relevante sau în cazul în care o autorizație sau o înregistrare este suspendată sau revocată, punctul de contact responsabil trebuie să actualizeze informațiile în termen de 30 de zile de la acceptarea modificărilor sau de la suspendarea sau revocarea autorizației sau înregistrării.
- (3) Comisia se asigură că:
- (a) transmisia electronică a informațiilor este securizată;
 - (b) baza de date este restricționată și accesul la ea este permis numai agenților desemnați de statele membre și funcționarilor Comisiei responsabili cu administrarea bazei de date europene.
- (4) Comisia și autoritățile competente iau toate măsurile necesare pentru a se asigura că informațiile privind operatorii și utilizatorii incluși în baza de date sunt utilizate doar în scopul îndeplinirii unor atribuții oficiale ale agenților desemnați și ale funcționarilor Comisiei.
- (5) Informațiile privind operatorii și utilizatorii trebuie să cuprindă numele complet, adresa, numărul autorizației sau înregistrării, valabilitatea autorizației sau a înregistrării, precum și denumirea și codul NC ale substanțelor clasificate care fac obiectul respectivei autorizații sau înregistrări.
- (6) Comisia păstrează disponibile în baza de date informațiile privind autorizațiile și înregistrările care au expirat sau au fost revocate, timp de cel puțin trei ani de la data de expirare a perioadei de valabilitate sau de la data revocării.

*Articolul 13***Intrare în vigoare și aplicare**

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

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

Adoptat la Bruxelles, 25 iunie 2015.

Pentru Comisie

Președintele

Jean-Claude JUNKER

ANEXA I

 Uniunea Europeană Autorizație [Articolul 3 alineatul (2) din Regulamentul (CE) nr. 273/2004] [Articolul 6 alineatul (1) din Regulamentul (CE) nr. 111/2005]		SM: (Numărul autorizației)																							
Original	1. Titularul autorizației (nume, adresă, telefon, fax, e-mail)	2. Autoritatea emitentă																							
	1a. Informații suplimentare	1b. Informații suplimentare																							
	3. Valabilitate Data începerii: Sfârșit:																								
	4 Autorizația acoperă următoarele:																								
	<table border="1" style="width: 100%;"> <thead> <tr> <th style="text-align: center;">Substanță clasificată (substanțe clasificate)</th> <th style="text-align: center;">Codul NC</th> <th style="text-align: center;">Operațiuni</th> <th style="text-align: center;">Spații comerciale</th> </tr> </thead> <tbody> <tr><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td></tr> <tr><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td></tr> <tr><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td></tr> <tr><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td></tr> <tr><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td></tr> </tbody> </table>		Substanță clasificată (substanțe clasificate)	Codul NC	Operațiuni	Spații comerciale																			
Substanță clasificată (substanțe clasificate)	Codul NC	Operațiuni	Spații comerciale																						
5. Informații/condiții suplimentare																									
6. Data		Semnătura Denumire																							
		Ștampila																							

Note

1. Formatul modelului nu este obligatoriu.
2. Numerele de ordine și textul modelului sunt obligatorii. Completarea rubricilor marcate cu litere aldine este obligatorie.
3. Detalii referitoare la rubrici:

Rubrica 1 (Titularul autorizației): Se poate adăuga numele persoanei responsabile.

Rubrica 3 (Valabilitate/sfârșit): Se specifică termenul de valabilitate sau dacă titularii autorizației sunt obligați să demonstreze, la intervale care nu depășesc trei ani, că îndeplinesc în continuare condițiile în baza cărora s-a acordat autorizația.

Rubrica 4 (Substanțe clasificate): Denumirea substanței clasificate, astfel cum este menționată în anexă, sau, în cazul unui amestec sau al unui produs natural, denumirea acestuia, precum și denumirea oricărei substanțe clasificate, astfel cum este menționată în anexă, conținute în amestec sau în produsul natural. Se indică sărurile, după caz.

Rubrica 4 (Codul NC): Pe lângă codul NC, se poate adăuga numărul CAS.

Rubrica 4 (Operațiune): Se specifică activitățile de export, de import și/sau intermediare. În cazul importului, se specifică dacă este vorba de depozitare, de prelucrare, de transformare, de utilizare, de manipulări curente și/sau de punere în liberă circulație, după caz. Pentru operațiunile reglementate de Regulamentul (CE) nr. 273/2004 se specifică: depozitarea, producția, fabricația, transformarea, comercializarea, distribuția și/sau brokerajul.

Rubrica 4 (Spații comerciale): În cazul activităților intermediare prevăzute la articolul 2 din Regulamentul (CE) nr. 111/2005, spațiile comerciale nu trebuie specificate.

4. Statele membre pot prevedea rubrici utilizate la nivel național. Aceste rubrici se indică printr-un număr de ordine urmat de o literă majusculă (de exemplu 4A).
5. Protecția datelor cu caracter personal

Atunci când Comisia Europeană prelucrează datele cu caracter personal din prezentul document, se aplică dispozițiile Regulamentului (CE) nr. 45/2001 al Parlamentului European și al Consiliului privind protecția persoanelor fizice cu privire la prelucrarea datelor cu caracter personal de către instituțiile și organele comunitare și privind libera circulație a acestor date.

Atunci când autoritățile competente ale unui stat membru prelucrează datele cu caracter personal din prezentul document, se aplică dispozițiile naționale de punere în aplicare a Directivei 95/46/CE.

Scopul prelucrării datelor cu caracter personal este monitorizarea comerțului cu precursori de droguri în Uniune în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 273/2004, astfel cum a fost modificat prin Regulamentul (UE) nr. 1258/2013, și între Uniune și țările terțe în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 111/2005, astfel cum a fost modificat prin Regulamentul (UE) nr. 1259/2013.

Organismul responsabil de controlul modului de prelucrare a datelor este autoritatea națională competentă la care a fost depus prezentul document. Lista autorităților competente a fost publicată pe site-ul web al Comisiei:

http://ec.europa.eu/taxation_customs/resources/documents/customs/customs_controls/drugs_precursors/legislation/national_competent_authorities.pdf

În conformitate cu articolul 17 din Regulamentul (CE) nr. 111/2005 al Parlamentului European și al Consiliului de stabilire a normelor de monitorizare a comerțului cu precursori de droguri între Uniune și țările terțe, fără a aduce atingere dispozițiilor aplicabile referitoare la protecția datelor în Uniune și în scopul controlării și monitorizării anumitor substanțe utilizate frecvent la fabricarea ilicită de stupefiante sau de substanțe psihotrope, Comisia și autoritățile competente ale statelor membre pot face schimb de date cu caracter personal și de informații conținute în prezentul document cu autoritățile relevante din țările terțe.

Persoanele vizate au drept de acces la datele lor cu caracter personal care vor fi prelucrate și, după caz, au dreptul de a corecta, de a elimina sau de a bloca datele lor cu caracter personal în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 45/2001 sau cu legislația națională de punere în aplicare a Directivei 95/46/CE.

Orice cerere de exercitare a dreptului de acces, de corectare, de eliminare sau de blocare a datelor se depune la autoritățile competente la care a fost depus prezentul document și este prelucrată de acestea.

Temeiul juridic pentru prelucrarea datelor cu caracter personal este articolul 33 din Regulamentul (CE) nr. 111/2005 și articolul 13b din Regulamentul (CE) nr. 273/2004.

Datele cu caracter personal conținute în prezentul document nu sunt păstrate mai mult timp decât este necesar pentru scopurile în care s-au colectat.

În cazul apariției unui conflict, plângerile pot fi adresate autorității naționale relevante pentru protecția datelor. Datele de contact ale autorităților naționale pentru protecția datelor sunt disponibile pe site-ul web al Comisiei Europene, Direcția Generală Justiție: (http://ec.europa.eu/justice/data-protection/bodies/authorities/eu/index_en.htm#h2-1)

În cazul în care plângerea se referă la prelucrarea datelor cu caracter personal de către Comisia Europeană, aceasta trebuie adresată Autorității Europene pentru Protecția Datelor: (<http://www.edps.europa.eu/EDPSWEB/>).

ANEXA II

 Uniunea Europeană Înregistrare [Articolul 3 alineatul (6) din Regulamentul (CE) nr. 273/2004] [Articolul 7 alineatul (1) din Regulamentul (CE) nr. 111/2005]		SM: (Număr de înregistrare)																							
Original	1. Titularul înregistrării (nume, adresă, telefon, fax, e-mail)	2. Autoritatea emitentă																							
	1a. Informații suplimentare	1b. Informații suplimentare																							
	3 Valabilitate Data începerii: Sfârșit:																								
	4. Înregistrarea acoperă următoarele:																								
	<table border="1" style="width: 100%;"> <thead> <tr> <th style="text-align: center;">Substanță clasificată (substanțe clasificate)</th> <th style="text-align: center;">Codul NC</th> <th style="text-align: center;">Operațiune</th> <th style="text-align: center;">Spații comerciale</th> </tr> </thead> <tbody> <tr><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td></tr> <tr><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td></tr> <tr><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td></tr> <tr><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td></tr> <tr><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td></tr> </tbody> </table>		Substanță clasificată (substanțe clasificate)	Codul NC	Operațiune	Spații comerciale																			
Substanță clasificată (substanțe clasificate)	Codul NC	Operațiune	Spații comerciale																						
5. Informații/condiții suplimentare																									
6. Data	Semnătura	Ștampila																							
Denumire																									

Note

1. Formatul modelului nu este obligatoriu.
2. Numerele de ordine și textul modelului sunt obligatorii. Completarea rubricilor marcate cu litere aldine este obligatorie.
3. Detalii referitoare la rubrici:

Rubrica 1 (Titularul înregistrării): Se poate adăuga numele persoanei responsabile.

Rubrica 3 (Valabilitate/sfârșit): Se specifică începutul și, dacă este relevant, sfârșitul perioadei de valabilitate.

Rubrica 4 (Substanțe clasificate): Denumirea substanței clasificate, astfel cum este menționată în anexă, sau, în cazul unui amestec sau al unui produs natural, denumirea acestuia, precum și denumirea oricărei substanțe clasificate, astfel cum este menționată în anexă, conținute în amestec sau în produsul natural. Se indică sărurile, după caz.

Rubrica 4 (Codul NC): Pe lângă codul NC, se poate adăuga numărul CAS.

Rubrica 4 (Operațiuni): Se specifică activitățile de export, de import și/sau intermediare. În cazul importului, se specifică dacă este vorba de depozitare, de prelucrare, de transformare, de utilizare, de manipulări curente și/sau de punere în liberă circulație, după caz. Pentru operațiunile reglementate de Regulamentul (CE) nr. 273/2004 se specifică: depozitarea, producția, fabricația, transformarea, comercializarea, distribuția și/sau brokerajul.

Rubrica 4 (Spații comerciale): În cazul activităților intermediare prevăzute la articolul 2 din Regulamentul (CE) nr. 111/2005, spațiile comerciale nu trebuie specificate.

4. Statele membre pot prevedea rubrici utilizate la nivel național. Aceste rubrici se indică printr-un număr de ordine urmat de o literă majusculă (de exemplu 4A).
5. Protecția datelor cu caracter personal

Atunci când Comisia Europeană prelucrează datele cu caracter personal din prezentul document, se aplică dispozițiile Regulamentului (CE) nr. 45/2001 al Parlamentului European și al Consiliului privind protecția persoanelor fizice cu privire la prelucrarea datelor cu caracter personal de către instituțiile și organele comunitare și privind libera circulație a acestor date.

Atunci când autoritățile competente ale unui stat membru prelucrează datele cu caracter personal din prezentul document, se aplică dispozițiile naționale de punere în aplicare a Directivei 95/46/CE.

Scopul prelucrării datelor cu caracter personal este monitorizarea comerțului cu precursori de droguri în Uniune în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 273/2004, astfel cum a fost modificat prin Regulamentul (UE) nr. 1258/2013, și între Uniune și țările terțe în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 111/2005, astfel cum a fost modificat prin Regulamentul (UE) nr. 1259/2013.

Organismul responsabil de controlul modului de prelucrare a datelor este autoritatea națională competentă la care a fost depus prezentul document. Lista autorităților competente a fost publicată pe site-ul web al Comisiei:

http://ec.europa.eu/taxation_customs/resources/documents/customs/customs_controls/drugs_precursors/legislation/national_competent_authorities.pdf

În conformitate cu articolul 17 din Regulamentul (CE) nr. 111/2005 al Parlamentului European și al Consiliului de stabilire a normelor de monitorizare a comerțului cu precursori de droguri între Uniune și țările terțe, fără a aduce atingere dispozițiilor aplicabile referitoare la protecția datelor în Uniune și în scopul controlării și monitorizării anumitor substanțe utilizate frecvent la fabricarea ilicită de stupefiante sau de substanțe psihotrope, Comisia și autoritățile competente ale statelor membre pot face schimb de date cu caracter personal și de informații conținute în prezentul document cu autoritățile relevante din țările terțe.

Persoanele vizate au drept de acces la datele lor cu caracter personal care vor fi prelucrate și, după caz, au dreptul de a corecta, de a elimina sau de a bloca datele lor cu caracter personal în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 45/2001 sau cu legislația națională de punere în aplicare a Directivei 95/46/CE.

Orice cerere de exercitare a dreptului de acces, de corectare, de eliminare sau de blocare a datelor se depune la autoritățile competente la care a fost depus prezentul document și este prelucrată de acestea.

Temeiul juridic pentru prelucrarea datelor cu caracter personal este articolul 33 din Regulamentul (CE) nr. 111/2005 și articolul 13b din Regulamentul (CE) nr. 273/2004.

Datele cu caracter personal conținute în prezentul document nu sunt păstrate mai mult timp decât este necesar pentru scopurile în care s-au colectat.

În cazul apariției unui conflict, plângerile pot fi adresate autorității naționale relevante pentru protecția datelor. Datele de contact ale autorităților naționale pentru protecția datelor sunt disponibile pe site-ul web al Comisiei Europene, Direcția Generală Justiție: (http://ec.europa.eu/justice/data-protection/bodies/authorities/eu/index_en.htm#h2-1)

În cazul în care plângerea se referă la prelucrarea datelor cu caracter personal de către Comisia Europeană, aceasta trebuie adresată Autorității Europene pentru Protecția Datelor: (<http://www.edps.europa.eu/EDPSWEB/>).

ANEXA III

UNIUNEA EUROPEANĂ
MĂRFURI SUPUSE CONTROLULUI LA EXPORT

PRECURSORI DE DROGURI - REGULAMENTUL (CE)
NR. 111/2005

AUTORIZAȚIE DE EXPORT

EXEMPLAR PENTRU AUTORITATEA EMITENTĂ	1	1. Exportator (denumire și adresă)	2. Numărul AUTORIZAȚIEI: Emisă (data): _____ la: _____		
			3. Autorizație de export prin procedură simplificată DA/NU		
			4. Perioada de valabilitate: Data începerii: _____ Sfârșit: _____		
			5. Importator în țara de destinație (nume și adresă) Autorizație de import nr. _____	6. (Se completează de către autoritatea emitentă) Autoritatea emitentă (nume, adresă, telefon, fax, e-mail)	
		7. Alt operator [(alți operatori) (nume și adresă)]	8. Biroul vamal unde se va întocmi declarația vamală (denumire și adresă)		
		9. Destinatar final (nume și adresă)	10. Punct de ieșire	11. Punct de intrare în țara importatoare	
			12. Mijloace de transport	13. Itinerarul	
	1	14a. Substanța clasificată	15a. Codul NC		
			16a. Greutatea netă		
			17a. % din amestec		
18a. Numărul facturii					
	14b. Substanța clasificată	15b. Codul NC			
		16b. Greutatea netă			
		17b. % din amestec			
		18b. Numărul facturii			

19. Declarația solicitantului Nume: _____ Reprezentant al: _____ (Solicitant) Semnătura: _____ Data: _____	20. (se completează de către biroul vamal unde se întocmește declarația de export, cu excepția cazului în care se aplică procedura simplificată de emiteră a autorizației de export) Numărul de referință al declarației vamale: _____ Ștampila: _____
21. (se completează de autoritatea emitentă în cazul în care nu se aplică procedura simplificată de emiteră a autorizației de export) Sunt necesare date suplimentare pentru rubrica 18: DA/NU Sunt necesare date suplimentare pentru rubricile 7, 8, 10-13: DA/NU Semnătura: _____ Funcția: _____ Data: _____ Ștampila: _____	22. CONFIRMARE DE IEȘIRE DIN UE (de completat de către autoritățile competente la punctul de ieșire de pe teritoriul vamal al Uniunii, cu excepția cazului în care se aplică procedura simplificată de emiteră a autorizației de export) Data ieșirii: _____ Semnătura persoanei responsabile: _____ Funcția: _____ Locul: _____ Data: _____ Ștampila: _____

Uniunea Europeană
Mărfuri supuse controlului la export

PRECURSORI DE DROGURI - REGULAMENTUL (CE)
NR. 111/2005

Autorizație de export

EXEMPLAR CARE SĂ ÎNSOȚEASCĂ MĂRFURILE PÂNĂ LA PUNCTUL DE IEȘIRE (*)	2	1. Exportator (denumire și adresă)	2. Numărul AUTORIZAȚIEI: Emisă (data): _____ la: _____		
			3. Autorizație de export prin procedură simplificată DA/NU		
			4. Perioada de valabilitate: Data începerii: _____ Sfârșit: _____		
			5. Importator în țara de destinație (nume și adresă) Autorizație de import nr. _____		
			6. (Se completează de către autoritatea emitentă) Autoritatea emitentă (nume, adresă, telefon, fax, e-mail)		
		7. Alt operator [(alți operatori) (nume și adresă)]	8. Biroul vamal unde se va întocmi declarația vamală (denumire și adresă)		
		9. Destinatar final (nume și adresă)	10. Punct de ieșire	11. Punct de intrare în țara importatoare	
			12. Mijloace de transport	13. Itinerarul	
	2	14a. Substanța clasificată		15a. Codul NC	
				16a. Greutatea netă	
17a. % din amestec					
18a. Numărul facturii					
	14b. Substanța clasificată		15b. Codul NC		
			16b. Greutatea netă		
			17b. % din amestec		
			18b. Numărul facturii		

19. Declarația solicitantului Nume: _____ Reprezentant al: _____ (Solicitant) Semnătura: _____ Data: _____	20. (se completează de către biroul vamal unde se întocmește declarația de export, cu excepția cazului în care se aplică procedura simplificată de emitere a autorizației de export) Numărul de referință al declarației vamale: _____ Ștampila: _____
21. (se completează de autoritatea emitentă în cazul în care nu se aplică procedura simplificată de emitere a autorizației de export) Sunt necesare date suplimentare pentru rubrica 18: DA/NU Sunt necesare date suplimentare pentru rubricile 7, 8, 10-13: DA/NU Semnătura: _____ Funcția: _____ Data: _____ Ștampila: _____	22. CONFIRMARE DE IEȘIRE DIN UE (de completat de către autoritățile competente la punctul de ieșire de pe teritoriul vamal al Uniunii, cu excepția cazului în care se aplică procedura simplificată de emitere a autorizației de export) Data ieșirii: _____ Semnătura persoanei responsabile: _____ Funcția: _____ Locul: _____ Data: _____ Ștampila: _____

UNIUNEA EUROPEANĂ
MĂRFURI SUPUSE CONTROLULUI LA EXPORT

**PRECURSORI DE DROGURI - REGULAMENTUL (CE)
NR. 111/2005**

AUTORIZAȚIE DE EXPORT

3	EXEMPLAR CARE SĂ ÎNȘOȚEASCĂ MĂRFURILE ÎN ȚARA IMPORTATOARE	1. Exportator (denumire și adresă)	2. Numărul AUTORIZAȚIEI: Emisă (data): _____ la: _____	
		5. Importator în țara de destinație (nume și adresă) Autorizație de import nr.	3. Autorizație de export prin procedură simplificată DA/NU	
			4. Perioada de valabilitate: Data începerii: _____ Sfârșit: _____	
			6. (Se completează de către autoritatea emitentă) Autoritatea emitentă (nume, adresă, telefon, fax, e-mail)	
	7. Alt operator [(alți operatori) (nume și adresă)]	8. Biroul vamal unde se va întocmi declarația vamală (denumire și adresă)		
		9. Destinatar final (nume și adresă)	10. Punct de ieșire	11. Punct de intrare în țara importatoare
		14a. Substanța clasificată	12. Mijloace de transport	13. Itinerarul
			15a. Codul NC	
	14b. Substanța clasificată	16a. Greutatea netă		
		17a. % din amestec		
18a. Numărul facturii				
15b. Codul NC				
14b. Substanța clasificată	16b. Greutatea netă			
	17b. % din amestec			
	18b. Numărul facturii			
	15b. Codul NC			

19. Declarația solicitantului Nume: _____ Reprezentant al: _____ (Solicitant) Semnătura: _____ Data: _____	20. (se completează de către biroul vamal unde se întocmește declarația de export, cu excepția cazului în care se aplică procedura simplificată de emitere a autorizației de export) Numărul de referință al declarației vamale: _____ Ștampila: _____
21. (se completează de autoritatea emitentă în cazul în care nu se aplică procedura simplificată de emitere a autorizației de export) Sunt necesare date suplimentare pentru rubrica 18: DA/NU Sunt necesare date suplimentare pentru rubricile 7, 8, 10-13: DA/NU Semnătura: _____ Funcția: _____ Data: _____ Ștampila: _____	22. CONFIRMARE DE IEȘIRE DIN UE (de completat de către autoritățile competente la punctul de ieșire de pe teritoriul vamal al Uniunii, cu excepția cazului în care se aplică procedura simplificată de emitere a autorizației de export) Data ieșirii: _____ Semnătura persoanei responsabile: _____ Funcția: _____ Locul: _____ Data: _____ Ștampila: _____

UNIUNEA EUROPEANĂ
MĂRFURI SUPUSE CONTROLULUI LA EXPORT

**PRECURSORI DE DROGURI - REGULAMENTUL (CE)
NR. 111/2005**

AUTORIZAȚIE DE EXPORT

4	Exemplar pentru exportator	1. Exportator (denumire și adresă)	2. Numărul AUTORIZAȚIEI: Emisă (data): _____ la: _____	
		5. Importator în țara de destinație (nume și adresă) Autorizație de import nr. _____	3. Autorizație de export prin procedură simplificată DA/NU	
			4. Perioada de valabilitate: Data începerii: _____ Sfârșit: _____	
	7. Alt operator [(alți operatori) (nume și adresă)]	6. (Se completează de către autoritatea emitentă) Autoritatea emitentă (nume, adresă, telefon, fax, e-mail)		
		8. Biroul vamal unde se va întocmi declarația vamală (denumire și adresă)		
		9. Destinatar final (nume și adresă)	10. Punct de ieșire	11. Punct de intrare în țara importatoare
		12. Mijloace de transport		
	14a. Substanța clasificată	15a. Codul NC		
		16a. Greutatea netă		
		17a. % din amestec		
18a. Numărul facturii				
4	Exemplar pentru importator	14b. Substanța clasificată	15b. Codul NC	
16b. Greutatea netă				
17b. % din amestec				
18b. Numărul facturii				

19. Declarația solicitantului) Nume: _____ Reprezentant al: _____ (Solicitant) Semnătura: _____ Data: _____	20. (se completează de către biroul vamal unde se întocmește declarația de export, cu excepția cazului în care se aplică procedura simplificată de emitere a autorizației de export) Numărul de referință al declarației vamale: _____ Ștampila: _____
21. (se completează de autoritatea emitentă în cazul în care nu se aplică procedura simplificată de emitere a autorizației de export) Sunt necesare date suplimentare pentru rubrica 18: DA /NU Sunt necesare date suplimentare pentru rubricile 7, 8, 10-13: DA /NU Semnătura: _____ Funcția: _____ Data: _____ Ștampila: _____	22. CONFIRMARE DE IEȘIRE DIN UE (se completează de către autoritățile competente la punctul de ieșire de pe teritoriul vamal al Uniunii, cu excepția cazului în care se aplică procedura simplificată de emitere a autorizației de export) Data ieșirii: _____ Semnătura persoanei responsabile: _____ Funcția: _____ Locul: _____ Data: _____ Ștampila: _____

Note

I.

1. Autorizația se completează în una din limbile oficiale ale Uniunii; dacă se completează manuscris, se completează cu cerneală și cu majuscule.
2. Informațiile de la rubricile 1, 3, 5, 7, 9-19 trebuie furnizate de către solicitant în momentul depunerii cererii; cu toate acestea, informațiile necesare pentru rubricile 7, 8, 10-13 și 18 pot fi furnizate ulterior în cazul în care informațiile nu sunt disponibile în momentul depunerii cererii. În acest caz, informațiile de la rubrica 18 se completează cel târziu în momentul în care se întocmește declarația de export, iar informațiile suplimentare pentru rubricile 7, 8 și 10-13 trebuie furnizate autorității vamale sau oricărei alte autorități de la punctul de ieșire de pe teritoriul vamal al Uniunii cel târziu înainte de expedierea propriu-zisă a mărfurilor.
3. Rubricile 1, 5, 7 și 9: Se menționează numele și adresele complete (telefon, fax, e-mail).
4. Rubrica 5: Se menționează numărul de referință al autorizației de import a importatorului din țara terță (de exemplu, o „scrisoare de neobiectare”, permis de import, altă declarație din țara terță de destinație), după caz.
5. Rubrica 7: Se menționează numele și adresa completă (telefon, fax, e-mail) ale oricărui alt operator implicat în operațiunea de export, precum transportatori, intermediari, agenți vamali.
6. Rubrica 9: Se menționează numele și adresa completă (telefon, fax, e-mail) ale persoanei sau ale firmei cărei i se livrează mărfurile în țara de destinație (nu neapărat utilizatorul final).
7. Rubrica 10: Se menționează denumirea statului membru, a portului, a aeroportului sau a punctului de trecere a frontierei, după caz.
8. Rubrica 11: Se menționează denumirea țării, a portului, a aeroportului sau a punctului de trecere a frontierei, după caz.
9. Rubrica 12: Se specifică toate mijloacele de transport folosite (de exemplu, camion, navă, avion, tren etc.). În cazul unei autorizații de export care acoperă mai multe operațiuni de export, această rubrică nu trebuie completată.

10. Rubrica 13: Se furnizează cât mai multe detalii despre traseul preconizat.
11. Rubricile 14a, 14b: Se menționează denumirea substanței clasificate prevăzută în anexa la Regulamentul (CE) nr. 111/2005, denumirea comercială a medicamentului inclus în categoria 4, numărul de unități din lot, numărul de tablete/fiole din fiecare unitate, conținutul de substanță clasificată într-o singură unitate (per tabletă/fiolă) sau, în cazul unui amestec sau al unui produs natural, denumirea și codul NC format din 8 cifre, precum și denumirea comercială.
12. Rubricile 15a, 15b: Se menționează codul NC format din 8 cifre al substanței clasificate prevăzută în anexa la Regulamentul (CE) nr. 111/2005.
13. Rubrica 16a, 16b: pentru categoria 4, se menționează greutatea netă totală a substanței clasificate conținute în lotul de medicamente.
14. Rubrica 19:
 - Se menționează numele solicitantului sau, după caz, al reprezentantului autorizat care semnează prezenta cerere, cu majuscule.
 - Semnătura solicitantului sau a reprezentantului autorizat, în conformitate cu dispozițiile în vigoare ale statului membru în cauză, indică faptul că persoana respectivă declară că toate datele din cerere sunt corecte și complete. Fără a aduce atingere posibilității de aplicare a dispozițiilor de drept penal, această declarație este echivalentă cu asumarea răspunderii, în conformitate cu dispozițiile în vigoare ale statelor membre, pentru următoarele:
 - exactitatea informațiilor furnizate în declarație;
 - autenticitatea documentelor anexate;
 - respectarea tuturor obligațiilor privind exportul de substanțe clasificate din anexa la Regulamentul (CE) nr. 111/2005.
 - În cazul în care autorizația este emisă printr-o procedură informatizată, autorizația poate să nu conțină semnătura solicitantului în această rubrică, dacă cererea conține această semnătură.

II. (Autorizație de export prin procedură simplificată)

1. În cazul unei proceduri simplificate de emitere a autorizației de export, nu este necesar să se completeze rubricile 7, 8, 10-13 și 18.
2. Pe verso-ul exemplarului nr. 2, rubricile 24-27 trebuie completate pentru fiecare operațiune de export.
3. Rubrica 23: Se menționează cantitatea și greutatea netă maxime autorizate. Pentru categoria 4, se indică greutatea netă totală a substanței clasificate conținute în lotul de medicamente.

Coloana 24: Se menționează cantitatea disponibilă în partea 1 și cantitatea exportată parțial din partea 2. Pentru categoria 4, se indică greutatea netă totală a cantității de substanță clasificată conținută în lotul de medicamente.

Coloana 25: Se menționează, în litere, cantitatea exportată parțial.

Rubrica 26: Numărul de referință și data declarației vamale.

Protecția datelor cu caracter personal

Atunci când Comisia Europeană prelucrează datele cu caracter personal din prezentul document, se aplică dispozițiile Regulamentului (CE) nr. 45/2001 al Parlamentului European și al Consiliului privind protecția persoanelor fizice cu privire la prelucrarea datelor cu caracter personal de către instituțiile și organele comunitare și privind libera circulație a acestor date.

Atunci când autoritățile competente ale unui stat membru prelucrează datele cu caracter personal din prezentul document, se aplică dispozițiile naționale de punere în aplicare a Directivei 95/46/CE.

Scopul prelucrării datelor cu caracter personal este monitorizarea comerțului cu precursori de droguri în Uniune în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 273/2004, astfel cum a fost modificat prin Regulamentul (UE) nr. 1258/2013, și între Uniune și țările terțe în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 111/2005, astfel cum a fost modificat prin Regulamentul (UE) nr. 1259/2013.

Organismul responsabil de controlul modului de prelucrare a datelor este autoritatea națională competentă la care a fost depus prezentul document. Lista autorităților competente a fost publicată pe site-ul web al Comisiei:

http://ec.europa.eu/taxation_customs/resources/documents/customs/customs_controls/drugs_precursors/legislation/national_competent_authorities.pdf

În conformitate cu articolul 17 din Regulamentul (CE) nr. 111/2005 al Parlamentului European și al Consiliului de stabilire a normelor de monitorizare a comerțului cu precursori de droguri între Uniune și țările terțe, fără a aduce atingere dispozițiilor aplicabile referitoare la protecția datelor în Uniune și în scopul controlării și monitorizării anumitor substanțe utilizate frecvent la fabricarea ilicită de stupefiante sau de substanțe psihotrope, Comisia și autoritățile competente ale statelor membre pot face schimb de date cu caracter personal și de informații conținute în prezentul document cu autoritățile relevante din țările terțe.

Persoanele vizate au drept de acces la datele lor cu caracter personal care vor fi prelucrate și, după caz, au dreptul de a corecta, de a elimina sau de a bloca datele lor cu caracter personal în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 45/2001 sau cu legislația națională de punere în aplicare a Directivei 95/46/CE.

Orice cerere de exercitare a dreptului de acces, de corectare, de eliminare sau de blocare a datelor se depune la autoritățile competente la care a fost depus prezentul document și este prelucrată de acestea.

Temeiul juridic pentru prelucrarea datelor cu caracter personal este articolul 33 din Regulamentul (CE) nr. 111/2005 și articolul 13b din Regulamentul (CE) nr. 273/2004.

Datele cu caracter personal conținute în prezentul document nu sunt păstrate mai mult timp decât este necesar pentru scopurile în care s-au colectat.

În cazul apariției unui conflict, plângerile pot fi adresate autorității naționale relevante pentru protecția datelor. Datele de contact ale autorităților naționale pentru protecția datelor sunt disponibile pe site-ul web al Comisiei Europene, Direcția Generală Justiție: (http://ec.europa.eu/justice/data-protection/bodies/authorities/eu/index_en.htm#h2-1)

În cazul în care plângerea se referă la prelucrarea datelor cu caracter personal de către Comisia Europeană, aceasta trebuie adresată Autorității Europene pentru Protecția Datelor: (<http://www.edps.europa.eu/EDPSWEB/>).

ANEXA IV

UNIUNEA EUROPEANĂ
MĂRFURI SUPUSE CONTROLULUI LA IMPORT

PRECURSORI DE DROGURI - REGULAMENTUL (CE)
NR. 111/2005

AUTORIZAȚIE DE IMPORT

Exemplar pentru autoritatea emitentă	1	1. Importator (nume și adresă)	2. Numărul AUTORIZAȚIEI: _____ Emisă (data): _____ la: _____
			3. Perioada de valabilitate: Data începerii: _____ Sfârșit: _____
		4. Exportator (denumire și adresă)	5. (Se completează de către autoritatea emitentă) Autoritatea emitentă (nume, adresă, telefon, fax, e-mail ale persoanei responsabile)
		6. Alt (alți) operator (operatori) (nume și adresă)	7. Autoritatea competentă a țării exportatoare
		8. Destinatar final (nume și adresă)	9. Punctul de intrare a mărfurilor pe teritoriul vamal al Uniunii
			10. Metode/Mijloace de transport
		11a. Substanța clasificată	12a. Codul NC
			13a. Greutatea netă
			14a. % din amestec
	1		15a. Numărul facturii
	11b. Substanța clasificată	12b. Codul NC	
		13b. Greutatea netă	
		14b. % din amestec	
		15b. Numărul facturii	

16. Declarația solicitantului)

Nume: _____ Reprezentant al: _____ (Solicitant)

Semnătura: _____ Data: _____

17. (Se completează de către autoritatea emitentă)

Sunt necesare date suplimentare pentru
rubricile 7, 9 și 10: DA/NU

Semnătura: _____

Funcția: _____

Data: _____ Ștampila: _____

18. (se completează de către biroul vamal din
Uniune)Referința vamală _____
(declarație de inițiere a procedurii sau număr de
referință pentru prelucrare sau folosire aprobată
de vamă)

Semnătura persoanei responsabile: _____

Funcția: _____

Locul: _____ Data: _____ Ștampila: _____

UNIUNEA EUROPEANĂ
MĂRFURI SUPUSE CONTROLULUI LA IMPORT

PRECURSORI DE DROGURI - REGULAMENTUL (CE)
NR. 111/2005

AUTORIZAȚIE DE IMPORT

2	Exemplar pentru autoritatea din țara exportatoare	1. Importator (nume și adresă)	2. Numărul AUTORIZAȚIEI: _____ Emisă (data): _____ la: _____	
			3. Perioada de valabilitate: Data începerii: _____ Sfârșit: _____	
		4. Exportator (denumire și adresă)	5. (Se completează de către autoritatea emitentă) Autoritatea emitentă (nume, adresă, telefon, fax, e-mail ale persoanei responsabile)	
		6. Alt operator [(alți operatori) (nume și adresă)]	7. Autoritatea competentă a țării exportatoare	
		8. Destinatar final (nume și adresă)	9. Punctul de intrare a mărfurilor pe teritoriul vamal al Uniunii	
			10. Metode/Mijloace de transport	
		11a. Substanța clasificată		12a. Codul NC
				13a. Greutatea netă
				14a. % din amestec
		15a. Numărul facturii		
2		11b. Substanța clasificată	12b. Codul NC	
			13b. Greutatea netă	
			14b. % din amestec	
			15b. Numărul facturii	
16. Declarația solicitantului) Nume: _____ Reprezentant al: _____ (Solicitant) Semnătura: _____ Data: _____				

17. (Se completează de către autoritatea emitentă) Sunt necesare date suplimentare pentru rubricile 7, 9 și 10: DA/NU Semnătura: _____ Funcția: _____ Data: _____ Ștampila: _____	18. (se completează de către biroul vamal din Uniune) Referința vamală _____ (declarație de inițiere a procedurii sau număr de referință pentru prelucrare sau folosire aprobată de vamă) Semnătura persoanei responsabile: _____ Funcția: _____ Locul: _____ Data: _____ Ștampila: _____
--	--

UNIUNEA EUROPEANĂ
MĂRFURI SUPUSE CONTROLULUI LA IMPORT

**PRECURSORI DE DROGURI - REGULAMENTUL (CE)
NR. 111/2005**

AUTORIZAȚIE DE IMPORT

3	EXEMPLAR care să însoțească mărfurile	1. Importator (nume și adresă)	2. Numărul AUTORIZAȚIEI: _____ Emisă (data): _____ la: _____	
		3. Perioada de valabilitate: Data începerii: _____ Sfârșit: _____		
		4. Exportator (denumire și adresă)	5. (Se completează de către autoritatea emitentă) Autoritatea emitentă (nume, adresă, telefon, fax, e-mail ale persoanei responsabile)	
		6. Alt operator [(alți operatori) (nume și adresă)]	7. Autoritatea competentă a țării exportatoare	
		8. Destinatar final	9. Punctul de intrare a mărfurilor pe teritoriul vamal al Uniunii	
	10. Metode/Mijloace de transport			
	3	11a. Substanța clasificată	12a. Codul NC	
			13a. Greutatea netă	
			14a. % din amestec	
			15a. Numărul facturii	
11b. Substanța clasificată	12. Codul NC			
	13b. Greutatea netă			
	14b. % din amestec			
	15b. Numărul facturii			
16. Declarația solicitantului) Nume: _____ Reprezentant al: _____ (Solicitant) Semnătura: _____ Data: _____				

17. (Se completează de către autoritatea emitentă) Sunt necesare date suplimentare pentru rubricile 7, 9 și 10: DA/NU Semnătura: _____ Funcția: _____ Data: _____ Ștampila: _____	18. (se completează de către biroul vamal din Uniune) Referința vamală _____ (declarație de inițiere a procedurii sau număr de referință pentru prelucrare sau folosire aprobată de vamă) Semnătura persoanei responsabile: _____ Funcția: _____ Locul: _____ Data: _____ Ștampila: _____
--	--

UNIUNEA EUROPEANĂ
MĂRFURI SUPUSE CONTROLULUI LA IMPORT

PRECURSORI DE DROGURI - REGULAMENTUL (CE)
NR. 111/2005

AUTORIZAȚIE DE IMPORT

4	Exemplar pentru importator	1. Importator (nume și adresă)	2. Numărul AUTORIZAȚIEI: _____ Emisă (data): _____ la: _____	
		3. Perioada de valabilitate: Data începerii: _____ Sfârșit: _____		
		4. Exportator (denumire și adresă)	5. (Se completează de către autoritatea emitentă) Autoritatea emitentă (nume, adresă, telefon, fax, e-mail ale persoanei responsabile)	
		6. Alt operator [(alți operatori) (nume și adresă)]	7. Autoritatea competentă a țării exportatoare	
		8. Destinatar final (nume și adresă)	9. Punctul de intrare a mărfurilor pe teritoriul vamal al Uniunii	
	10. Metode/Mijloace de transport			
	4	11a. Substanța clasificată	12a. Codul NC	
			13a. Greutatea netă	
			14a. % din amestec	
			15a. Numărul facturii	
11b. Substanța clasificată		12b. Codul NC		
13b. Greutatea netă		14b. % din amestec		
15b. Numărul facturii		16. Declarația solicitantului)		
Nume: _____ Reprezentant al: _____ (Solicitant) Semnătura: _____ Data: _____				

17. (Se completează de către autoritatea emitentă) Sunt necesare date suplimentare pentru rubricile 7, 9 și 10: DA/NU Semnătura: _____ Funcția: _____ Data: _____ Ștampila: _____	18. (se completează de către biroul vamal din Uniune) Referința vamală _____ (declarație de inițiere a procedurii sau număr de referință pentru prelucrare sau folosire aprobată de vamă) Semnătura persoanei responsabile: _____ Funcția: _____ Locul: _____ Data: _____ Ștampila: _____
--	--

Note

1. Autorizația se completează în una din limbile oficiale ale Uniunii. În cazul în care se completează manuscris, se completează cu cerneală și cu majuscule.
2. Informațiile de la rubricile 1, 4, 6, 8, 11-16 trebuie furnizate de solicitant în momentul cererii; cu toate acestea, informațiile necesare pentru rubricile 7, 9, 10 și 15 pot fi furnizate ulterior. În acest caz, informațiile respective se completează cel târziu în momentul în care mărfurile sunt introduse pe teritoriul vamal al Uniunii.
3. Rubricile 1, 4: Se menționează numele și adresele complete (telefon, fax, e-mail).
4. Rubrica 6: Se menționează numele și adresa completă (telefon, fax, e-mail) ale oricărui alt operator implicat în operațiunea de import, precum transportatori, intermediari, agenți vamali.
5. Rubrica 8: Se menționează numele și adresa completă ale destinatarului final. Destinatarul final poate să fie importatorul.
6. Rubrica 7: Se menționează denumirea și adresa completă (telefon, fax, e-mail) ale autorității din țara terță.
7. Rubrica 9: Se menționează denumirea statului membru și a portului, aeroportului sau punctului de trecere a frontierei, după caz.
8. Rubrica 10: Se specifică toate mijloacele de transport folosite (de exemplu, camion, navă, avion, tren etc.).
9. Rubricile 11a, 11b: Se menționează denumirea substanței clasificate prevăzută în anexa la Regulamentul (CE) nr. 111/2005, denumirea comercială a medicamentului inclus în categoria 4, numărul de unități din lot, numărul de tablete/fiole din fiecare unitate, conținutul de substanță clasificată într-o singură unitate (per tabletă/fiolă) sau, în cazul unui amestec sau al unui produs natural, denumirea și codul NC format din 8 cifre, precum și denumirea comercială.
10. Rubricile 11a, 11b: Se identifică coletele și substanțele cu precizie (de exemplu două bidoane de câte cinci litri). În cazul unui amestec, al unui produs natural sau al unui preparat, se menționează denumirea comercială în cauză.
11. Rubricile 12a, 12b: Se menționează codul NC format din opt cifre al substanței clasificate prevăzută în anexa la Regulamentul (CE) nr. 111/2005.

Rubrica 13a, 13b: pentru categoria 4, se indică greutatea netă totală a substanței clasificate conținute în lotul de medicamente.
12. Rubrica 16:

— Se menționează numele solicitantului sau, după caz, al reprezentantului autorizat care semnează cererea, cu majuscule.

- Semnătura solicitantului sau a reprezentantului autorizat, în conformitate cu dispozițiile în vigoare ale statului membru în cauză, indică faptul că persoana respectivă declară că toate datele din cerere sunt corecte și complete. Fără a aduce atingere posibilității de aplicare a dispozițiilor de drept penal, această declarație este echivalentă cu asumarea răspunderii, în conformitate cu dispozițiile în vigoare ale statelor membre, pentru următoarele:

exactitatea informațiilor;

autenticitatea documentelor anexate;

respectarea tuturor celorlalte obligații.

- În cazul în care autorizația este emisă printr-o procedură informatizată, autorizația poate să nu conțină semnătura solicitantului în această rubrică, dacă cererea conține această semnătură.

13. Protecția datelor cu caracter personal

Atunci când Comisia Europeană prelucrează datele cu caracter personal din prezentul document, se aplică dispozițiile Regulamentului (CE) nr. 45/2001 al Parlamentului European și al Consiliului privind protecția persoanelor fizice cu privire la prelucrarea datelor cu caracter personal de către instituțiile și organele comunitare și privind libera circulație a acestor date.

Atunci când autoritățile competente ale unui stat membru prelucrează datele cu caracter personal din prezentul document, se aplică dispozițiile naționale de punere în aplicare a Directivei 95/46/CE.

Scopul prelucrării datelor cu caracter personal este monitorizarea comerțului cu precursori de droguri în Uniune în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 273/2004, astfel cum a fost modificat prin Regulamentul (UE) nr. 1258/2013, și între Uniune și țările terțe în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 111/2005, astfel cum a fost modificat prin Regulamentul (UE) nr. 1259/2013.

Organismul responsabil de controlul modului de prelucrare a datelor este autoritatea națională competentă la care a fost depus prezentul document. Lista autorităților competente a fost publicată pe site-ul web al Comisiei:

http://ec.europa.eu/taxation_customs/resources/documents/customs/customs_controls/drugs_precursors/legislation/national_competent_authorities.pdf

În conformitate cu articolul 17 din Regulamentul (CE) nr. 111/2005 al Parlamentului European și al Consiliului de stabilire a normelor de monitorizare a comerțului cu precursori de droguri între Uniune și țările terțe, fără a aduce atingere dispozițiilor aplicabile referitoare la protecția datelor în Uniune și în scopul controlării și monitorizării anumitor substanțe utilizate frecvent la fabricarea ilicită de stupefiante sau de substanțe psihotrope, Comisia și autoritățile competente ale statelor membre pot face schimb de date cu caracter personal și de informații conținute în prezentul document cu autoritățile relevante din țările terțe.

Persoanele vizate au drept de acces la datele lor cu caracter personal care vor fi prelucrate și, după caz, au dreptul de a corecta, de a elimina sau de a bloca datele lor cu caracter personal în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 45/2001 sau cu legislația națională de punere în aplicare a Directivei 95/46/CE.

Orice cerere de exercitare a dreptului de acces, de corectare, de eliminare sau de blocare a datelor se depune la autoritățile competente la care a fost depus prezentul document și este prelucrată de acestea.

Temeiul juridic pentru prelucrarea datelor cu caracter personal este articolul 33 din Regulamentul (CE) nr. 111/2005 și articolul 13b din Regulamentul (CE) nr. 273/2004.

Datele cu caracter personal conținute în prezentul document nu sunt păstrate mai mult timp decât este necesar pentru scopurile în care s-au colectat.

În cazul apariției unui conflict, plângerile pot fi adresate autorității naționale relevante pentru protecția datelor. Datele de contact ale autorităților naționale pentru protecția datelor sunt disponibile pe site-ul web al Comisiei Europene, Direcția Generală Justiție: (http://ec.europa.eu/justice/data-protection/bodies/authorities/eu/index_en.htm#h2-1)

În cazul în care plângerea se referă la prelucrarea datelor cu caracter personal de către Comisia Europeană, aceasta trebuie adresată Autorității Europene pentru Protecția Datelor: (<http://www.edps.europa.eu/EDPSWEB/>).