

II

(Nezakonodajni akti)

UREDBE

DELEGIRANA UREDBA KOMISIJE (EU) 2020/1737

z dne 14. julija 2020

o spremembi Uredbe (ES) št. 273/2004 Evropskega parlamenta in Sveta ter Uredbe Sveta (ES) št. 111/2005 zaradi vključitve nekaterih predhodnih sestavin za prepovedane droge na seznam

(Besedilo velja za EGP)

EVROPSKA KOMISIJA JE –

ob upoštevanju Pogodbe o delovanju Evropske unije,

ob upoštevanju Uredbe (ES) št. 273/2004 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 11. februarja 2004 o predhodnih sestavinah pri prepovedanih drogah ⁽¹⁾ in zlasti člena 15 Uredbe,

ob upoštevanju Uredbe Sveta (ES) št. 111/2005 z dne 22. decembra 2004 o določitvi pravil za nadzor trgovine s predhodnimi sestavinami za prepovedane droge med Unijo in tretjimi državami ⁽²⁾ ter zlasti člena 30a Uredbe,

ob upoštevanju naslednjega:

- (1) Priloga I k Uredbi (ES) št. 273/2004 in Priloga k Uredbi (ES) št. 111/2005 vsebujeta seznam snovi, za katere se uporabljajo številni usklajeni ukrepi nadzora in spremljanja iz navedenih uredb.
- (2) S sklepi 62/10, 62/11 in 62/12 Komisije ZN za droge, sprejetimi na njenem 62. zasedanju 19. marca 2019, so bile v preglednico I Konvencije Združenih narodov zoper nezakonit promet mamil in psihotropnih snovi z dne 19. decembra 1988 ⁽³⁾ (v nadaljnjem besedilu: konvencija ZN iz leta 1988) dodane tri snovi, in sicer metil 3-(1,3-benzodioksol-5-il)-2-metiloksiran-2-karboksilat (PMK metil glicidat), 3-(1,3-benzodioksol-5-il)-2-metiloksiran-2-karboksilna kislina (PMK glicidna kislina) in alfa-fenilacetoacetamid (APAA). Poleg tega je bila s sklepom 63/1 Komisije ZN za droge, sprejetim na njenem 63. zasedanju 4. marca 2020, v preglednico I konvencije ZN iz leta 1988 dodana snov metil alfa-fenilacetoacetat (MAPA).
- (3) Eden izmed namenov Uredbe (ES) št. 273/2004 in Uredbe (ES) št. 111/2005 je izvajanje člena 12 konvencije ZN iz leta 1988 v Uniji. PMK metil glicidat, PMK glicidno kislino, APAA in MAPA bi bilo zato treba vključiti v Prilogo I k Uredbi (ES) št. 273/2004 in Prilogo k Uredbi (ES) št. 111/2005.
- (4) Snovi s seznama v Prilogi I k Uredbi (ES) št. 273/2004 in Prilogi k Uredbi (ES) št. 111/2005 so razdeljene v skupine, za katere se uporabljajo različni ukrepi, da se doseže ravnovesje med ravno tveganja, ki ga povzroča vsaka snov, in obremenitvijo zakonite trgovine. Za snovi iz skupine 1 veljajo najstrožji ukrepi nadzora in spremljanja. Na primer, snovi iz skupine 1 je treba skladiščiti v zavarovanih prostorih in vsak gospodarski subjekt, ki uporablja takšne snovi, mora imeti dovoljenje.

⁽¹⁾ UL L 47, 18.2.2004, str. 1.

⁽²⁾ UL L 22, 26.1.2005, str. 1.

⁽³⁾ UL L 326, 24.11.1990, str. 57.

- (5) PMK metil glicidat in PMK glicidna kislina sta neposredni predhodni sestavini za 3,4-metilendioksimetamfetamin (MDMA), splošno znan kot „ekstazi“. APAA in MAPA sta neposredni predhodni sestavini za amfetamine. Povedano drugače, te snovi je mogoče enostavno pretvoriti v MDMA ali amfetamine.
- (6) Nepravilna uporaba in zloraba MDMA in amfetaminov povzročata resne posledice za družbo in javno zdravje v nekaterih regijah EU. Poleg tega organizirane kriminalne združbe v Uniji proizvajajo ogromne količine MDMA in amfetaminov. Velike količine MDMA in amfetaminov se izvažajo tudi v tretje države.
- (7) V Uniji ni znane zakonite proizvodnje, trgovine ali uporabe PMK metil glicidata, PMK glicidne kisline, APAA in MAPA. Uvrstitev teh snovi v skupino 1 v Prilogi I k Uredbi (ES) št. 273/2004 in v Prilogi k Uredbi (ES) št. 111/2005 zato ne bi povzročila dodatnega upravnega bremena za gospodarske subjekte in pristojne organe v Uniji.
- (8) Glede na tveganje, ki ga PMK metil glicidat, PMK glicidna kislina, APAA in MAPA predstavljajo za družbo in javno zdravje v Uniji, in dejstvo, da njihova uvrstitev ne bo vplivala na njihovo zakonito trgovino, proizvodnjo in uporabo v Uniji, bi morale biti navedene snovi uvrščene v skupino 1 v Prilogi I k Uredbi (ES) št. 273/2004 in Prilogi k Uredbi (ES) št. 111/2005.
- (9) Metil 2-metil-3-feniloksiran-2-karboksilat (BMK metil glicidat) in 2-metil-3-feniloksiran-2-karboksilna kislina (BMK glicidna kislina) sta prav tako neposredni predhodni sestavini amfetaminov in se pogosto uporabljata za nezakonito proizvodnjo amfetaminov. Navedeni snovi bi bilo zato treba dodati v Prilogo I k Uredbi (ES) št. 273/2004 in Prilogo k Uredbi (ES) št. 111/2005.
- (10) V Uniji ni znatne zakonite proizvodnje, trgovine ali uporabe BMK metil glicidata in BMK glicidne kisline. Vključitev teh snovi v skupino 1 v Prilogi I k Uredbi (ES) št. 273/2004 in v Prilogi k Uredbi (ES) št. 111/2005 zato ne bi povzročila večjega dodatnega upravnega bremena za gospodarske subjekte in pristojne organe v Uniji.
- (11) Glede na tveganje, ki ga BMK metil glicidat in BMK glicidna kislina predstavljata za družbo in javno zdravje v Uniji, in dejstvo, da bo njuna uvrstitev le neznatno vplivala na njuno zakonito trgovino, proizvodnjo in uporabo v Uniji, bi morala biti uvrščena v skupino 1 v Prilogi I k Uredbi (ES) št. 273/2004 in Prilogi k Uredbi (ES) št. 111/2005.
- (12) Rdeči fosfor se pogosto preusmerja iz trgovine na notranjem trgu in v Uniji uporablja za nezakonito proizvodnjo metamfetamina. Uporablja se kot katalizator za kemijsko pretvorbo efedrina ali psevdofedrina, ki sta že uvrščena v skupino 1 v Prilogi I k Uredbi (ES) št. 273/2004 in Prilogi k Uredbi (ES) št. 111/2005, v metamfetamin. Rdeči fosfor bi zato bilo treba vključiti v Prilogo I k Uredbi (ES) št. 273/2004.
- (13) Metamfetamin je droga, ki povzroča močno zasvojenost ter resne posledice za družbo in javno zdravje v nekaterih regijah Unije.
- (14) Vendar ima rdeči fosfor pomembno in raznoliko zakonito uporabo, kot je proizvodnja zaviralcev gorenja za plastične mase, pirotehnične izdelke ter vžigalne površine za vžigalice in bakle.
- (15) Za doseg ravnesja med tveganjem, ki ga rdeči fosfor predstavlja za družbo in javno zdravje v Uniji, in obremenitvijo zakonite trgovine s to snovjo na notranjem trgu, bi bilo treba rdeči fosfor vključiti v skupino 2A v Prilogi I k Uredbi (ES) št. 273/2004.
- (16) Čeprav trenutno ni znano, ali se tudi rdeči fosfor preusmerja iz trgovine med Unijo in tretjimi državami, je zelo verjetno, da ga bodo proizvajalci prepovedanih drog poskušali pridobiti s preusmeritvijo iz takšne trgovine zunaj Unije, ko bo trgovina s to snovjo na notranjem trgu nadzorovana v okviru Uredbe (ES) št. 273/2004. Za rdeči fosfor tako obstaja veliko tveganje preusmeritve iz trgovine med Unijo in tretjimi državami, zato bi ga bilo treba vključiti tudi v skupino 2 v Prilogi k Uredbi (ES) št. 111/2005. Tako se bo zagotovila tudi vzporednost med snovmi, vključenimi v Uredbo (ES) št. 273/2004 in Uredbo (ES) št. 111/2005, kar poenostavlja izvajanje teh uredb s strani gospodarskih subjektov in pristojnih organov.

- (17) V Prilogi II k Uredbi (ES) št. 273/2004 so določene mejne količine za vse sklenjene posle, ki vključujejo nekatere snovi in se izvajajo v obdobju enega leta. Z navedeno prilogo se želi preprečiti nepotrebno oviranje zakonite trgovine s temi snovmi, kadar je tveganje preusmerjanja v nezakonite kanale mogoče zmanjšati ali odpraviti z omejitvami trgovine s količinami nad določeno mejno vrednostjo. Na podlagi razpoložljivih dokazov in posvetovanj s pristojnimi organi držav članic bi morala mejna vrednost za rdeči fosfor znašati 0,1 kg.
- (18) V zvezi s tem je za zagotovitev pravilne uvrstitve snovi s seznama prav tako primerno posodobiti oznake kombinirane nomenklature (oznake KN) v Uredbi (ES) št. 273/2014 in Uredbi (ES) št. 111/2005 na podlagi zadnje različice kombinirane nomenklature, ki je bila sprejeta z Izvedbeno uredbo Komisije (EU) 2019/1776 (*) in se uporablja od 1. januarja 2020.
- (19) Ker pristojni organi v državah članicah snov alfa-fenilacetonitril običajno imenujejo APAAN, bi bilo treba to kratico dodati v Prilogo I k Uredbi (ES) št. 273/2004 in Prilogo k Uredbi (ES) št. 111/2005.
- (20) Uredbo (ES) št. 273/2004 in Uredbo (ES) št. 111/2005 bi bilo zato treba ustrezno spremeniti.
- (21) Glede na velik obseg zakonite proizvodnje, trgovine in uporabe rdečega fosforja v Uniji bi bilo gospodarskim subjektom in pristojnim organom treba dati dovolj časa za prilagoditev na nove omejitve v zvezi s to snovjo, ki jih uvaja ta uredba.
- (22) Uredba (ES) št. 273/2004 in Uredba (ES) št. 111/2005 skupaj izvajata nekatere določbe konvencije ZN iz leta 1988. Zaradi tesne stvarne povezave med navedenima uredbama je upravičeno sprejeti spremembe z enotnim delegiranim aktom –

SPREJELA NASLEDNJO UREDBO:

Člen 1

Spremembe Uredbe (ES) št. 273/2004

Priloge I in II k Uredbi (ES) št. 273/2004 se spremenita v skladu s Prilogo I k tej uredbi.

Člen 2

Spremembe Uredbe (ES) št. 111/2005

Priloga k Uredbi (ES) št. 111/2005 se spremeni v skladu s Prilogo II k tej uredbi.

Člen 3

Začetek veljavnosti in uporaba

Ta uredba začne veljati dvajseti dan po objavi v *Uradnem listu Evropske unije*.

Točki (1)(b) in (2) Priloge I ter točka (2)(b) Priloge II se uporabljajo od 13. januarja 2021.

(*) Izvedbena uredba Komisije (EU) 2019/1776 z dne 9. oktobra 2019 o spremembi Priloge I k Uredbi Sveta (EGS) št. 2658/87 o tarifni in statistični nomenklaturi ter skupni carinski tarifi (UL L 280, 31.10.2019, str. 1).

Ta uredba je v celoti zavezujoča in se neposredno uporablja v vseh državah članicah.

V Bruslju, 14. julija 2020

Za Komisijo
Predsednica
Ursula VON DER LEYEN

PRILOGA I

Priloga I in II k Uredbi (ES) št. 273/2004 se spremenita:

(1) Priloga I se spremeni:

(a) preglednica „SKUPINA 1“ se spremeni:

(i) vnos za alfa-fenilacetoacetanitril se nadomesti z naslednjim:

Snov	Poimenovanje KN (če se razlikuje)	Oznaka KN	Št. CAS
„alfa-fenilacetoacetanitril (APAAN)		2926 40 00	4468-48-8“

(ii) pri vnosu za (1R,2S)-(-)-kloroefedrin se oznaka KN „2939 99 00“ nadomesti z „2939 79 90“;

(iii) pri vnosu za (1S,2R)-(+)-kloroefedrin se oznaka KN „2939 99 00“ nadomesti z „2939 79 90“;

(iv) pri vnosu za (1S,2S)-(+)-kloropsevdoefedrin se oznaka KN „2939 99 00“ nadomesti z „2939 79 90“;

(v) pri vnosu za (1R,2R)-(-)-kloropsevdoefedrin se oznaka KN „2939 99 00“ nadomesti z „2939 79 90“;

(vi) naslednji vnosi se zaporedoma vstavijo na ustrezno mesto glede na oznako KN:

Snov	Poimenovanje KN (če se razlikuje)	Oznaka KN	Št. CAS
„metil 3-(1,3-benzodioksol-5-il)-2-metiloksiran-2-karboksilat (PMK metil glicidat)		2932 99 00	13605-48-6
3-(1,3-benzodioksol-5-il)-2-metiloksiran-2-karboksilna kislina (PMK glicidna kislina)		2932 99 00	2167189-50-4
alfa-fenilacetoacetamid (APAA)		2924 29 70	4433-77-6
metil 2-metil-3-feniloksiran-2-karboksilat (BMK metil glicidat)		2918 99 90	80532-66-7
2-metil-3-feniloksiran-2-karboksilna kislina (BMK glicidna kislina)		2918 99 90	25547-51-7
metil alfa-fenilacetoacetat (MAPA)		2918 30 00	16648-44-5“

(b) v preglednici „PODSKUPINA 2A“ se naslednji vnosi zaporedoma vstavijo na ustrezno mesto glede na oznako KN:

Snov	Poimenovanje KN (če se razlikuje)	Oznaka KN	Št. CAS
„rdeči fosfor		2804 70 00	7723-14-0“

(c) pri vnosu za antranilno kislino v preglednici „PODSKUPINA 2B“ se oznaka KN „2922 43 00“ nadomesti z „ex 2922 43 00“;

(d) pri vnosu za žveplovo kislino v preglednici „SKUPINA 3“ se oznaka KN „2807 00 10“ nadomesti z „2807 00 00“;

(2) v preglednici v Prilogi II se doda naslednji vnos:

Snov	Mejna količina
„rdeči fosfor	0,1 kg“

PRILOGA II

Priloga k Uredbi (ES) št. 111/2005 se spremeni:

(1) preglednica „Skupina 1“ se spremeni:

(a) vnos za alfa-fenilacetoacetonitril se nadomesti z naslednjim:

Snov	Poimenovanje po KN (če je različno)	Oznaka KN	Št. CAS
„alfa-fenilacetoacetonitril (APAAN)		2926 40 00	4468-48-8“

(b) pri vnosu za (1R,2S)-(-)-kloroefedrin se oznaka KN „2939 99 00“ nadomesti z „2939 79 90“;

(c) pri vnosu za (1S,2R)-(+)-kloroefedrin se oznaka KN „2939 99 00“ nadomesti z „2939 79 90“;

(d) pri vnosu za (1S,2S)-(+)-kloropseudoefedrin se oznaka KN „2939 99 00“ nadomesti z „2939 79 90“;

(e) pri vnosu za (1R,2R)-(-)-kloropseudoefedrin se oznaka KN „2939 99 00“ nadomesti z „2939 79 90“;

(f) naslednji vnosi se zaporedoma vstavijo na ustrezno mesto glede na oznako KN:

Snov	Poimenovanje po KN (če je različno)	Oznaka KN	Št. CAS
„metil 3-(1,3-benzodioksol-5-il)-2-metiloksiran-2-karboksilat (PMK metil glicidat)		2932 99 00	13605-48-6
3-(1,3-benzodioksol-5-il)-2-metiloksiran-2-karboksilna kislina (PMK glicidna kislina)		2932 99 00	2167189-50-4
alfa-fenilacetoacetamid (APAA)		2924 29 70	4433-77-6
metil 2-metil-3-feniloksiran-2-karboksilat (BMK metil glicidat)		2918 99 90	80532-66-7
2-metil-3-feniloksiran-2-karboksilna kislina (BMK glicidna kislina)		2918 99 90	25547-51-7
metil alfa-fenilacetoacetat (MAPA)		2918 30 00	16648-44-5“

(2) preglednica „Skupina 2“ se spremeni:

(a) pri vnosu za antranilno kislino se oznaka KN „2922 43 00“ nadomesti z „ex 2922 43 00“;

(b) naslednji vnos se zaporedoma vstavi na ustrezno mesto glede na oznako KN:

Snov	Poimenovanje po KN (če je različno)	Oznaka KN	Št. CAS
„rdeči fosfor		2804 70 00	7723-14-0“

(3) pri vnosu za žveplovo kislino v preglednici „Skupina 3“ se oznaka KN „2807 00 10“ nadomesti z „2807 00 00“;

(4) preglednica „Skupina 4“ se spremeni:

(a) pri vnosu za zdravila in zdravila za uporabo v veterinarski medicini, ki vsebujejo efedrin ali njegove soli, se oznaka KN „3003 40 20“ nadomesti s „3003 41 00“, oznaka KN „3004 40 20“ pa se nadomesti s „3004 41 00“;

(b) pri vnosu za zdravila in zdravila za uporabo v veterinarski medicini, ki vsebujejo pseudoefedrin ali njegove soli, se oznaka KN „3003 40 30“ nadomesti s „3003 42 00“, oznaka KN „3004 40 30“ pa se nadomesti s „3004 42 00“.