

II

(Icke-lagstiftningsakter)

FÖRORDNINGAR

KOMMISSIONENS GENOMFÖRANDEFÖRORDNING (EU) 2020/523

av den 7 april 2020

om ändring av bilaga I till rådets förordning (EEG) nr 2658/87 om tulltaxe- och statistiknomenklaturen och om Gemensamma tulltaxan vad gäller undernummer 9021 10 10 (ortopediska artiklar)

EUROPEISKA KOMMISSIONEN HAR ANTAGIT DENNA FÖRORDNING

med beaktande av fördraget om Europeiska unionens funktionssätt,

med beaktande av rådets förordning (EEG) nr 2658/87 av den 23 juli 1987 om tulltaxe- och statistiknomenklaturen och om Gemensamma tulltaxan ⁽¹⁾, särskilt artikel 9.1 e, och

av följande skäl:

- (1) Genom rådets förordning (EEG) nr 2658/87 upprättades en varunomenklatur (nedan kallad *Kombinerade nomenklaturen*), vilken återges i bilaga I till den förordningen.
- (2) Av rättssäkerhetsskäl är det nödvändigt att klargöra klassificeringen av ortopediska artiklar enligt undernummer 9021 10 10 i Kombinerade nomenklaturen.
- (3) I enlighet med domstolens dom i de förenade målen C-260/00–C-263/00 ⁽²⁾, de förklarande anmärkningarna i Harmoniserade systemet till nr 9021 och anmärkning 6 till kapitel 90, definieras ortopediska artiklar som produkter som är särskilt utformade för specifika ortopediska ändamål.
- (4) Domstolen förklarade i den domen att ortopediska artiklar har ett särskilt medicinskt ändamål, vilket skiljer dem från vanliga (enkla) produkter som är för allmänt bruk. Kriterierna för att särskilja ortopediska artiklar från vanliga produkter omfattar också tillverkningsmetod, de material som använts för tillverkningen, produkternas användningsområde och deras möjlighet att anpassas till patientens specifika handikapp.
- (5) I anmärkning 6 till kapitel 90 anges att ortopediska artiklar antingen tjänar till att förebygga eller rätta till kroppsdeformiteter eller till att stödja eller fixera delar av kroppen till följd av sjukdom, operation eller skada.
- (6) I avsnitt I i de förklarande anmärkningarna i Harmoniserade systemet till nr 9021 anges exempel på ett antal ortopediska artiklar som omfattas av detta nummer samt exempel på produkter som inte omfattas av nr 9021. Produktdefinitionen i dessa förklarande anmärkningar överensstämmer med den nya kompletterande anmärkningen.

⁽¹⁾ EGT L 256, 7.9.1987, s. 1.

⁽²⁾ Domstolens dom av den 7 november 2002, Lohmann och Medi Bayreuth, de förenade målen C-260/00–C-263/00, ECLI:EU:C:2002:637.

- (7) Av rättssäkerhetsskäl är det nödvändigt att ge exempel på medicinska ändamål som vissa produkter kan tjäna, vilka skiljer dem från ortopediska artiklar som är utformade för specifika ortopediska ändamål.
- (8) Av rättssäkerhetsskäl bör det ges förklaringar i fråga om användningssättet (stor precision) för ortopediska artiklar som är avsedda att förhindra ytterligare skador eller kroppsdeformiteter till skillnad från vanliga produkter som inte anses vara utformade med lika stor precision och därmed inte fullständigt kan förhindra önskade rörelser.
- (9) I syfte att säkerställa en enhetlig tolkning av Kombinerade nomenklaturen bör det därför läggas till en ny kompletterande anmärkning i del 2 kapitel 90 i Kombinerade nomenklaturen.
- (10) Den nya kompletterande anmärkningen överensstämmer med kommissionens genomförandeförordning (EU) 2018/787 ⁽³⁾ som klassificerar ett vristbandage (s.k. "lace-orthosis") och de befintliga förklarande anmärkningarna till Kombinerade nomenklaturen till undernummer 9021 10 10, och återspeglar medlemsstaternas etablerade klassificeringspraxis.
- (11) Förordning (EEG) nr 2658/87 bör därför ändras i enlighet med detta.
- (12) De åtgärder som föreskrivs i denna förordning är förenliga med yttrandet från tullkodexkommittén.

HÄRIGENOM FÖRESKRIVS FÖLJANDE.

Artikel 1

Del 2 kapitel 90 i bilaga I till förordning (EEG) nr 2658/87 ska ändras på följande sätt:

- 1) Rubriken "Kompletterande anmärkning" efter anmärkning 7 ska ersättas med rubriken "Kompletterande anmärkningar".
- 2) Följande kompletterande anmärkning ska läggas till:
 - "2. I undernummer 9021 10 10 förstås med uttrycket "ortopediska artiklar" artiklar som är särskilt utformade för specifika ortopediska ändamål, till skillnad från produkter som kan användas för olika ändamål (till exempel produkter för överansträngda leder, ligament eller senor till följd av idrottsaktivitet, maskinskrivning och produkter som bara lindrar smärtan i den skadade eller funktionsnedsatta kroppsdel, exempelvis, vid inflammationer).
 - "Ortopediska artiklar" måste fullständigt förhindra en viss rörelse med den skadade eller funktionsnedsatta kroppsdel (till exempel leder, ligament eller senor) i syfte att utesluta ytterligare skador eller kroppsdeformiteter eller en försämring av sådana skador eller kroppsdeformiteter, till skillnad från andra produkter som inte kan förhindra vissa rörelser men förhindrar reflexrörelser (det vill säga rörelser som utförs omedvetet) till följd av den relativa orörlighet som orsakas av, exempelvis, flexibla spjälor, tryckkuddar, icke-elastiskt textilmaterial eller rörelsebegränsande reglerbara kardborrband."

Artikel 2

Denna förordning träder i kraft den tjugonde dagen efter det att den har offentliggjorts i *Europeiska unionens officiella tidning*.

Denna förordning är till alla delar bindande och direkt tillämplig i alla medlemsstater.

Utfärdad i Bryssel den 7 april 2020.

På kommissionens vägnar
För ordföranden,
Stephen QUEST
Generaldirektör
Generaldirektoratet för skatter och tullar

⁽³⁾ Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2018/787 av den 25 maj 2018 om klassificering av vissa varor i Kombinerade nomenklaturen (EUT L 134, 31.5.2018, s. 1).