



Rada  
Evropské unie

Brusel 15. července 2020  
(OR. en)

9682/20

UD 117  
DELECT 89  
CORDROGUE 43

### PRŮVODNÍ POZNÁMKA

---

Odesílatel: Jordi AYET PUIGARNAU, ředitel,  
za generální tajemnici Evropské komise

Datum přijetí: 14. července 2020

Příjemce: Jeppe TRANHOLM-MIKKELSEN, generální tajemník Rady Evropské unie

---

Č. dok. Komise: C(2020) 4691 final

---

Předmět: NAŘÍZENÍ KOMISE V PŘENESENÉ PRAVOMOCI (EU) .../... ze dne  
14.7.2020, kterým se mění nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES)  
č. 273/2004 a nařízení Rady (ES) č. 111/2005, pokud jde o zařazení  
určitých prekursorů drog na seznam uvedených látek

---

Delegace naleznou v příloze dokument C(2020) 4691 final.

Příloha: C(2020) 4691 final



V Bruselu dne 14.7.2020  
C(2020) 4691 final

**NAŘÍZENÍ KOMISE V PŘENESENÉ PRAVOMOCI (EU) .../...**

**ze dne 14.7.2020,**

**kterým se mění nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 273/2004 a nařízení Rady (ES) č. 111/2005, pokud jde o zařazení určitých prekursorů drog na seznam uvedených látek**

(Text s významem pro EHP)

## DŮVODOVÁ ZPRÁVA

### 1. SOUVISLOSTI AKTU V PŘENESENÉ PRAVOMOCI

Prekursory drog jsou chemické látky, které mohou být použity k nedovolené výrobě omamných nebo psychotropních látek. Nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 273/2004 stanoví opatření pro sledování obchodu s prekursory drog v rámci EU, zatímco nařízení Rady (ES) č. 111/2005 upravuje obchod s prekursory drog mezi EU a třetími zeměmi.

Obě nařízení společně provádějí opatření uvedená v článku 12 Úmluvy Organizace spojených národů proti nedovolenému obchodu s omamnými a psychotropními látkami ze dne 19. prosince 1988<sup>1</sup> (dále jen „úmluva OSN z roku 1988“).

V prosinci 2013 byla tato dvě nařízení pozměněna za účelem posílení účinnosti kontrolních opatření týkajících se prekursorů drog. Byla zavedena pravomoc přijímat akty v přenesené pravomoci za účelem doplnění nových látek na seznam uvedených látek, která umožňuje rychlé přizpůsobení daných nařízení novým trendům v oblasti zneužívání prekursorů drog. Další změny těchto dvou nařízení zahrnovaly doplnění nových látek na seznam uvedených látek.

Ve svých rozhodnutích 62/10, 62/11 a 62/12, přijatých na 62. zasedání dne 19. března 2019, se Komise pro narkotika (CND) Organizace spojených národů rozhodla zařadit tři látky, 3,4-MDP-2-P methyl glycidát<sup>2</sup> (PMK glycidát), 3,4-MDP-2-P methyl glycidovou kyselinu (PMK glycidová kyselina) a *alfa*-fenylacetoacetamid (APAA) do tabulky I úmluvy. Komise pro narkotika navíc ve svém rozhodnutí 63/1 na svém 63. zasedání dne 4. března 2020 rozhodla o zařazení methyl alfa-fenylacetoacetátu (MAPA) do tabulky I úmluvy. Evropská komise proto potřebuje přijmout nařízení v přenesené pravomoci, kterým se změní nařízení (ES) č. 273/2004 a nařízení Rady (ES) č. 111/2005 za účelem doplnění těchto čtyř látek do příloh uvedených nařízení. Následné uvedení těchto čtyř látek v nařízeních (ES) č. 273/2004 a (ES) č. 111/2005 umožňuje zvýšené kontroly používání těchto látek s cílem zabránit jejich zneužití k nedovolené výrobě amfetaminů a MDMA – obecně známé jako „extáze“.

Snadnost, s jakou lze tyto čtyři látky přeměnit za účelem výroby amfetaminů a MDMA, rozsah následných sociálních a zdravotních problémů spojených s používáním amfetaminů a MDMA, absence známých zákonných použití a omezení další zátěže pro příslušné orgány zařazení těchto látek na seznam uvedených látek podle nařízení (ES) č. 273/2004 a (ES) č. 111/2005 odůvodňují.

Podobně jsou při nezákoně výrobě amfetaminů často používány – i když nebyly doplněny do tabulek úmluvy OSN z roku 1988 – methyl-2-methyl-3-fenyloxiran-2-karboxylát (BMK methyl glycidát) a 2-methyl-3-fenyloxiran-2-karboxylová kyselina (BMK glycidová kyselina). Snadnost, s jakou lze tyto dvě látky přeměnit za účelem výroby amfetaminů, rozsah následných sociálních a zdravotních problémů spojených s používáním amfetaminů, absence významných zákonných použití látek a omezení další zátěže pro příslušné orgány odůvodňují zařazení těchto látek na seznam uvedených látek podle nařízení (ES) č. 273/2004 a (ES) č. 111/2005, čímž se překračuje rámec povinností vyplývajících z úmluvy OSN z roku 1988.

Významné zákonné využití má červený fosfor, ale je často odkloněn od zákonného použití a používán při nedovolené výrobě metamfetaminu v EU. Každý rok je v EU odstaven značný počet nelegálních laboratoří vyrábějících metamfetamin. Odhaduje se, že jen v rámci jednoho

<sup>1</sup> Úř. věst. L 326, 24.11.1990, s. 57.

<sup>2</sup> Z důvodu konzistence budou tyto látky uvedeny v přílohách nařízení podle uznávaných norem Mezinárodní unie pro čistou a užitou chemii (IUPAC).

členského státu se nedovolená výroba se pohybuje mezi 10 a 12 tunami za rok. Kromě toho se nedávno objevily silné náznaky, že se nedovolená výroba metamfetaminu rozšiřuje do stále většího počtu členských států.

Metamfetamin je velmi návyková droga a v některých regionech EU způsobuje závažné problémy v sociální oblasti a v oblasti veřejného zdraví. Je proto vhodné a odůvodněné zařadit červený fosfor na seznam látek uvedených v nařízeních č. 273/2004 a 111/2005.

*Možnost zařadit látky do kategorie 1 nebo kategorie 2 nařízení (ES) č. 273/2004 a nařízení (ES) č. 111/2005*

Komise má pravomoc rozhodnout, zda zařadí čtyři látky uvedené v úmluvě OSN z roku 1988 do kategorie 1 nebo kategorie 2 uvedených nařízeních. Zařazení do kategorie 3 uvedených nařízeních není vhodné, protože by to znamenalo nemožnost vyhovět povinnostem vyplývajícím z úmluvy OSN z roku 1988. Kategorie 4, která existuje pouze pro nařízení Rady (ES) č. 111/2005, je rovněž vyloučena, protože tato kategorie může zahrnovat pouze léčivé přípravky a veterinární léčivé přípravky obsahující uvedené látky.

Látky uvedené v kategorii 1 představují při zneužívání největší riziko a obvykle jsou zcela nebo zčásti začleněny do molekuly omamné či psychotropní látky (tj. jsou bezprostřední prekursori). Kontrolní opatření a opatření v oblasti sledování vztahující se k těmto látkám jsou proto v obou nařízeních nejpřísnější.

Látky v kategorii 2 buď představují nižší riziko, nebo objemy těchto látek zneužitých k nedovolené výrobě drog představují tak malý podíl celkových objemů, s nimiž se obchoduje a jež jsou používány v EU zákonně, že by jejich uvedení v kategorii 1 způsobilo nepřiměřenou zátěž. Příslušná kontrolní opatření a opatření v oblasti sledování jsou u nich následně poněkud méně přísná.

Látky kategorie 1 musí být uloženy v zabezpečených prostorech (např. pod zámkem, s bezpečnostní videokamerou atd.) a každý hospodářský subjekt, který s těmito látkami nakládá, musí mít licenci. U látek kategorie 2 neexistuje povinnost uchovávat je v zabezpečených prostorech a hospodářské subjekty potřebují jen registraci. Co se týče kontroly zahraničního obchodu, hlavní rozdíl mezi uvedenými dvěma kategoriemi spočívá v tom, že u látek v kategorii 1 je vyžadováno dovozní i vývozní povolení, zatímco pro látky kategorie 2 existuje jen povinnost vývozního povolení.

#### *Zákonné použití látek*

Na základě informací shromážděných během procesu plánování úmluvy OSN z roku 1988 lze dospět k závěru, že neexistuje žádný zákonný obchod s PMK kyselinou glycidovou, PMK glycidátem, APAA a MAPA a zákonné používání těchto látek. Během analýzy, která vedla k současnému návrhu uvést BMK methyl glycidát a BMK glycidovou kyselinu v nařízeních (ES) č. 273/2004 a (ES) č. 111/2005, se zjistilo, že tyto látky nemají v EU žádné významné zákonné použití.

Vzhledem k tomu, že těchto šest látek lze snadno přeměnit za účelem výroby amfetaminů a MDMA, s ohledem na rozsah následných sociálních a zdravotních problémů spojených s užíváním amfetaminů a MDMA a vzhledem k omezené další zátěži příslušných orgánů a provozovatelů, jejich uvedení v kategorii 1 by nezpůsobilo nepřiměřenou zátěž.

Na druhé straně existuje významné zákonné používání červeného fosforu. Aby se zabránilo zneužití této látky z povolených k nepovoleným použitím v rámci obchodu uvnitř EU, navrhuje se uvést ji v kategorii 2A přílohy I nařízení (ES) č. 273/2004. Pro zmírnění povinností vyplývajících z nařízení se použije prahová hodnota ve výši 0,1 kg, pokud dotyčné

množství nepřekročí tuto prahovou hodnotu v průběhu jednoho roku. Tato prahová hodnota byla stanovena po dohodě s příslušnými orgány členských států.

Ačkoli v současné době není známo, zda existuje i zneužívání červeného fosforu z obchodu mezi EU a třetími zeměmi, je velmi pravděpodobné, že pokud má být obchod v rámci EU sledován, výrobci nedovolených drog se pokusí získávat tuto látku zneužíváním obchodu mezi EU a třetími zeměmi. Proto by měl být červený fosfor doplněn do kategorie 2 v příloze nařízení (ES) č. 111/2005. To rovněž zajistí, aby byla zachována paralelnost mezi látkami uvedenými v nařízení (ES) č. 273/2004 a v nařízení (ES) č. 111/2005, což usnadní provádění těchto nařízení ze strany hospodářských subjektů a příslušných orgánů.

U příležitosti změny obou nařízení je rovněž vhodné aktualizovat příslušné kódy KN látek uvedených v jednotlivých přílohách.

## **2. KONZULTACE PŘED PŘIJETÍM PRÁVNÍHO AKTU**

V souladu s bodem 4 Obecné shody mezi Evropským parlamentem, Radou a Komisí o aktech v přenesené pravomoci se v souvislosti s tímto aktem v přenesené pravomoci vedly náležité a transparentní konzultace, a to i na odborné úrovni. Návrh aktu v přenesené pravomoci byl předložen Evropskému parlamentu dne 22. ledna 2020. Odborná skupina pro prekursorů drog návrh podrobně projednala na svých zasedáních ve dnech 14. a 15. května 2018, 21. a 22. listopadu 2018, 27. a 28. května 2019 a 28. a 29. listopadu 2019. Dále byl dne 2. října 2019 předložen skupině návrh znění aktu v přenesené pravomoci a dne 22. ledna 2020 revidované znění návrhu.

## **3. PRÁVNÍ STRÁNKA AKTU V PŘENESENÉ PRAVOMOCI**

Na základě článku 15 nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 273/2004 ve znění nařízení (EU) č. 1258/2013 a článku 30a nařízení Rady (ES) č. 111/2005 ve znění nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) č. 1259/2013 je Komisi svěřena pravomoc přijímat akty v přenesené pravomoci za účelem přizpůsobení příloh novým trendům v oblasti zneužívání prekursorů drog a zohlednění změn tabulek v příloze k úmluvě Organizace spojených národů.

Jak je popsáno v kapitole 1, v případě PMK glycidové kyseliny, PMK glycidátu, APAA a MAPA je nezbytné provést změny tabulek uvedených v příloze úmluvy OSN z roku 1988. BMK methyl glycidát, BMK glycidová kyselina a červený fosfor jsou látky, které jsou často používány k nepovoleným účelům a představují pro členské státy rostoucí problémy. Přílohy nařízení (ES) č. 273/2004 a nařízení (ES) č. 111/2005 by proto měly být přizpůsobeny novým trendům v oblasti zneužívání v souladu s přenesením pravomocí stanoveným v nařízení (ES) č. 273/2004 a nařízení (ES) č. 111/2005.

Nařízení č. 273/2004 a č. 111/2005 jsou úzce propojena. Společně provádějí opatření podle článku 12 Úmluvy Organizace spojených národů proti nedovolenému obchodu s omamnými a psychotropními látkami ze dne 19. prosince 1988. Nařízením Komise v přenesené pravomoci (EU) 2015/1011 a prováděcím nařízením Komise (EU) 2015/1013 byla pro nařízení (ES) č. 273/2004 a (ES) č. 111/2005 přijata společná prováděcí pravidla.

Vzhledem k výše uvedeným skutečnostem je spojení dvou různých pravomocí na základě různých základních legislativních aktů do jediného aktu v přenesené pravomoci odůvodněno úzkou věcnou souvislostí mezi dotčenými pravomocemi.

# NAŘÍZENÍ KOMISE V PŘENESENÉ PRAVOMOCI (EU) .../...

ze dne 14.7.2020,

**kterým se mění nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 273/2004 a nařízení Rady (ES) č. 111/2005, pokud jde o zařazení určitých prekursorů drog na seznam uvedených látek**

(Text s významem pro EHP)

EVROPSKÁ KOMISE,

s ohledem na Smlouvu o fungování Evropské unie,

s ohledem na nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 273/2004 ze dne 11. února 2004 o prekursorech drog<sup>1</sup>, a zejména na článek 15 uvedeného nařízení,

s ohledem na nařízení Rady (ES) č. 111/2005 ze dne 22. prosince 2004, kterým se stanoví pravidla pro sledování obchodu s prekursory drog mezi Unií a třetími zeměmi<sup>2</sup>, a zejména na článek 30a uvedeného nařízení,

vzhledem k těmto důvodům:

- (1) Příloha I nařízení (ES) č. 273/2004 a příloha nařízení (ES) č. 111/2005 obsahují každá seznam uvedených látek, které jsou předmětem řady harmonizovaných kontrolních a opatření v oblasti sledování obchodu stanovených těmito nařízeními.
- (2) Prostřednictvím rozhodnutí Komise pro narkotika (CND) OSN 62/10, 62/11 a 62/12, která byla přijata na šedesátém druhém zasedání 19. března 2019, byly tři látky, methyl 3-(1,3-benzodioxol-5-yl)-2-methyloxiran-2-karboxylát (PMK methyl glycidát), 3-(1,3-benzodioxol-5-yl)-2-propylenoxid-2-karboxylová kyselina (PMK glycidová kyselina) a alfa-fenylacetoacetamid (APAA), doplněny do tabulky I Úmluvy OSN proti nedovolenému obchodu s omamnými a psychotropními látkami ze dne 19. prosince 1988<sup>3</sup> (dále jen „úmluva OSN z roku 1988“). Komise pro narkotika navíc rozhodnutím CND 63/1 přijatým na 63. zasedání 4. března 2020 doplnila do tabulky I Úmluvy OSN z roku 1988 látku methyl-alfa-fenylacetoacetát (MAPA).
- (3) Jedním z účelů nařízení (ES) č. 273/2004 a nařízení (ES) č. 111/2005 je provést v Unii článek 12 úmluvy OSN z roku 1988. PMK methyl glycidát, PMK glycidová kyselina, APAA a MAPA by proto měly být zařazeny do přílohy I nařízení (ES) č. 273/2004 a do přílohy nařízení (ES) č. 111/2005.
- (4) Látky uvedené v příloze I nařízení (ES) č. 273/2004 a v příloze nařízení (ES) č. 111/2005 jsou rozděleny do kategorií, u nichž jsou uplatňována různá opatření, s cílem dosáhnout přiměřené rovnováhy mezi úrovní hrozby, kterou každá jednotlivá látka představuje, a zátěží pro zákonný obchod. Nejprísrnější kontrolní a monitorovací opatření se uplatňují na látky uvedené v kategorii 1. Látky kategorie 1 musí být například uloženy v zabezpečených prostorech a každý provozovatel, který s takovými látkami nakládá, musí mít licenci.

<sup>1</sup> Úř. věst. L 47, 18.2.2004, s. 1.

<sup>2</sup> Úř. věst. L 22, 26.1.2005, s. 1.

<sup>3</sup> Úř. věst. L 326, 24.11.1990, s. 57.

- (5) PMK methyl glycidát a PMK glycidová kyselina jsou bezprostředními prekursory 3,4-methylendioxy-metamfetaminu (MDMA), obecně známého jako „extáze“. APAA a MAPA jsou bezprostředními prekursory amfetaminů. Jinými slovy, uvedené látky lze jednoduchým způsobem transformovat na MDMA nebo amfetaminy.
- (6) Zneužívání MDMA a amfetaminů způsobuje v některých regionech Unie vážné sociální problémy, jakož i problémy v oblasti veřejného zdraví. Navíc obrovská množství MDMA a amfetaminů vyrábějí organizované zločinecké skupiny v Unii. Velká množství MDMA a amfetaminů jsou také vyvážena do třetích zemí.
- (7) V Unii neexistuje známá zákonná výroba PMK methyl glycidátu, PMK glycidové kyseliny, APAA a MAPA, ani známý zákonný obchod s těmito látkami nebo jejich známé zákonné využití. Zařazení těchto látek do kategorie 1 přílohy I nařízení (ES) č. 273/2004 a do přílohy nařízení (ES) č. 111/2005 by proto pro hospodářské subjekty a příslušné orgány v Unii neznamenal žádnou dodatečnou administrativní zátěž.
- (8) Vzhledem k hrozbě, kterou PMK methyl glycidát, PMK glycidová kyselina, APAA a MAPA představují pro sociální oblast a veřejné zdraví v Unii, a vzhledem k tomu, že jejich zařazení nebude mít žádný dopad na legální obchod, výrobu a používání těchto látek v Unii, měly by být uvedené látky zařazeny do kategorie 1 přílohy I nařízení (ES) č. 273/2004 a do přílohy nařízení (ES) č. 111/2005.
- (9) Methyl-2-methyl-3-fenyloxiran-2-karboxylát (BMK methyl glycidát) a 2-methyl-3-fenyloxiran-2-karboxylová kyselina (BMK glycidová kyselina) jsou rovněž látky, které jsou bezprostředně prekursory amfetaminů a které jsou často používány k nedovolené výrobě amfetaminů. Tyto látky by proto měly být zařazeny do přílohy I nařízení (ES) č. 273/2004 a do přílohy nařízení (ES) č. 111/2005.
- (10) V Unii neexistuje významná zákonná výroba BMK methyl glycidátu a BMK glycidové kyseliny. Zařazení těchto látek do kategorie 1 přílohy I nařízení (ES) č. 273/2004 a do přílohy nařízení (ES) č. 111/2005 by proto pro hospodářské subjekty a příslušné orgány v Unii neznamenal žádnou dodatečnou administrativní zátěž.
- (11) Vzhledem k hrozbě, kterou BMK methyl glycidát a BMK glycidová kyselina představují pro sociální oblast a veřejné zdraví v Unii, a vzhledem k tomu, že jejich zařazení bude mít jen velmi malý dopad na legální obchod, výrobu a používání těchto látek v Unii, měly by být zařazeny do kategorie 1 přílohy I nařízení (ES) č. 273/2004 a do přílohy nařízení (ES) č. 111/2005.
- (12) Červený fosfor je často zneužit při obchodování na vnitřním trhu a používán v Unii k nedovolené výrobě metamfetaminu. Používá se jako katalyzátor pro chemickou přeměnu efedrinu nebo pseudoefedrinu na metamfetamin, které jsou již uvedeny v kategorii 1 přílohy I nařízení (ES) č. 273/2004 a v příloze nařízení (ES) č. 111/2005. Proto by měl být červený fosfor zahrnut do přílohy I nařízení (ES) č. 273/2004.
- (13) Metamfetamin je velmi návyková droga, která v některých regionech Unie způsobuje závažné problémy v sociální oblasti a v oblasti veřejného zdraví.
- (14) Červený fosfor má však významné a různorodé zákonné použití, např. při výrobě zpomalovačů hoření v plastech, pyrotechnice a hlavičkách bezpečnostních zápalek a trubkách hořáků.
- (15) Aby se dosáhlo přiměřené rovnováhy mezi hrozbou, kterou představuje červený fosfor pro sociální a veřejné zdraví v Unii, a zátěží pro legální obchod s touto látkou na vnitřním trhu, měl by být červený fosfor zahrnut do kategorie 2A přílohy I nařízení (ES) č. 273/2004.

- (16) Ačkoli v současné době není známo, zda je červený fosfor v obchodu mezi Unií a třetími zeměmi též zneužíván, je velmi pravděpodobné, že jakmile bude obchod s touto látkou na vnitřním trhu pod kontrolou v souvislosti s nařízením (ES) č. 273/2004, budou se výrobci nedovolených drog snažit získat tuto látku zneužitím takového obchodu mimo Unii. V důsledku toho představuje červený fosfor vysoké riziko zneužití, pokud jde o obchod mezi Unií a třetími zeměmi, a měl by proto být zahrnut do kategorie 2 přílohy nařízení (ES) č. 111/2005. To rovněž zajistí, aby byla zachována paralelnost mezi látkami uvedenými v nařízením (ES) č. 273/2004 a v nařízením (ES) č. 111/2005, což usnadní provádění těchto nařízení ze strany hospodářských subjektů a příslušných orgánů.
- (17) Příloha II nařízení (ES) č. 273/2004 stanoví množství prahové hodnoty pro operace s určitými látkami, které se provádějí po dobu jednoho roku. Účelem této přílohy je zabránit nepřiměřenému omezení dovoleného obchodu s těmito látkami v případech, kdy je možné omezit nebo vyloučit riziko zneužití těchto látek do nelegálních kanálů omezením obchodu na množství nad určitou prahovou hodnotu. Na základě dostupných důkazů a konzultací s příslušnými orgány členských států by prahová hodnota pro červený fosfor měla být stanovena na 0,1 kg.
- (18) V této souvislosti je rovněž vhodné aktualizovat kódy kombinované nomenklatury (kódy KN) v nařízeních (ES) č. 273/2004 a (ES) č. 111/2005 na základě nejnovější verze kombinované nomenklatury přijaté prováděcím nařízením Komise (EU) 2019/1776<sup>4</sup> a použitelné od 1. ledna 2020, aby bylo zajištěno řádné zařazení uvedených látek.
- (19) Jelikož je látka alfa-fenylacetonitril příslušnými orgány členských států běžně označována jako APAAN, měla by být tato zkratka doplněna do přílohy I nařízení (ES) č. 273/2004 a do přílohy nařízení (ES) č. 111/2005.
- (20) Nařízení (ES) č. 273/2004 a (ES) č. 111/2005 by proto měla být odpovídajícím způsobem změněna.
- (21) Vzhledem k tomu, že v Unii existuje významná zákonná výroba, obchod a používání červeného fosforu, měly by mít hospodářské subjekty a příslušné orgány dostatek času na to, aby se přizpůsobily novým omezením týkajícím se této látky, která zavádí toto nařízení.
- (22) Nařízení (ES) č. 273/2004 a nařízení (ES) č. 111/2005 společně provádějí některá ustanovení úmluvy OSN z roku 1988. S ohledem na úzkou věcnou souvislost mezi těmito dvěma nařízeními je odůvodněné přijmout změny prostřednictvím jediného aktu v přenesené pravomoci,

PŘIJALA TOTO NAŘÍZENÍ:

### *Článek 1*

#### *Změny nařízení (ES) č. 273/2004*

Přílohy I a II nařízení (ES) č. 273/2004 se mění v souladu s přílohou I tohoto nařízení.

---

<sup>4</sup> Prováděcí nařízení Komise (EU) 2019/1776 ze dne 9. října 2019, kterým se mění příloha I nařízení Rady (EHS) č. 2658/87 o celní a statistické nomenklatuře a o společném celním sazebníku (Úř. věst. L 280, 31.10.2019, s. 1).

## *Článek 2*

### *Změny nařízení (ES) č. 111/2005*

Příloha nařízení (ES) č. 111/2005 se mění v souladu s přílohou II tohoto nařízení.

## *Článek 3*

### *Vstup v platnost a použitelnost*

Toto nařízení vstupuje v platnost dvacátým dnem po vyhlášení v *Úředním věstníku Evropské unie*.

Bod 1 písm. b) a bod 2 přílohy I a bod 2 písm. b) přílohy II se použijí ode dne ... [vložte prosím datum jeden měsíc po dni vstupu tohoto nařízení v platnost].

Toto nařízení je závazné v celém rozsahu a přímo použitelné ve všech členských státech.

V Bruselu dne 14.7.2020

*Za Komisi  
předsedkyně  
Ursula VON DER LEYEN*