



Europos Sąjungos
Taryba

Briuselis, 2020 m. liepos 15 d.
(OR. en)

9682/20

UD 117
DELECT 89
CORDROGUE 43

PRIDEDAMAS PRANEŠIMAS

nuo: Europos Komisijos generalinės sekretorės,
kurios vardu pasirašo direktorius Jordi AYET PUIGARNAU

gavimo data: 2020 m. liepos 14 d.

kam: Europos Sąjungos Tarybos generaliniam sekretoriui Jeppe TRANHOLMUI-
MIKKELSENI

Komisijos dok. Nr.: C(2020) 4691 final

Dalykas: 2020 m. liepos 14 d. KOMISIJOS DELEGUOTASIS REGLAMENTAS (ES) .../..., kuriuo dėl tam tikrų narkotinių ir psichotropinių medžiagų pirmtakų (prekursorių) įtraukimo į oficialų medžiagų sąrašą iš dalies keičiami Europos Parlamento ir Tarybos reglamentas (EB) Nr. 273/2004 ir Tarybos reglamentas (EB) Nr. 111/2005

Delegacijoms pridedamas dokumentas C(2020) 4691 final.

Priedama: C(2020) 4691 final



Briuselis, 2020 07 14
C(2020) 4691 final

KOMISIJOS DELEGUOTASIS REGLAMENTAS (ES) .../...

2020 07 14

kuriuo dėl tam tikrų narkotinių ir psichotropinių medžiagų pirmtakų (prekursorių) įtraukimo į oficialų medžiagų sąrašą iš dalies keičiami Europos Parlamento ir Tarybos reglamentas (EB) Nr. 273/2004 ir Tarybos reglamentas (EB) Nr. 111/2005

(Tekstas svarbus EEE)

AIŠKINAMASIS MEMORANDUMAS

1. DELEGUOTOJO AKTO BENDROSIOS APLINKYBĖS

Narkotinių ir psichotropinių medžiagų pirmtakai (prekursoriai) yra cheminės medžiagos, kurios gali būti panaudotos neteisėtai narkotinių ar psichotropinių medžiagų gamybai. Europos Parlamento ir Tarybos reglamentu (EB) Nr. 273/2004 nustatytos prekybos narkotinių ir psichotropinių medžiagų pirmtakais (prekursoriais) Europos Sąjungoje stebėsenos priemonės, o ES ir trečiųjų šalių prekyba narkotinių ir psichotropinių medžiagų pirmtakais (prekursoriais) reglamentuojama Tarybos reglamentu (EB) Nr. 111/2005.

Tais abiem reglamentais įgyvendinamos priemonės, numatytos 1988 m. gruodžio 19 d. JT konvencijos dėl kovos su neteisėta narkotinių priemonių ir psichotropinių medžiagų apyvarta¹ (toliau – 1988 m. JT konvencija) 12 straipsnyje.

2013 m. gruodžio mėn. abu reglamentai buvo iš dalies pakeisti, siekiant padidinti narkotinių ir psichotropinių medžiagų pirmtakų (prekursorių) kontrolės priemonių veiksmingumą. Siekiant suteikti galimybę greitai padaryti reglamentų pataisas, atsižvelgiant į naujas narkotinių ir psichotropinių medžiagų pirmtakų (prekursorių) nukreipimo tendencijas, juose numatytas įgaliojimas priimti deleguotuosius aktus, kuriais oficialus medžiagų sąrašas papildomas naujomis medžiagomis. Vėlesniais šių dviejų reglamentų pakeitimais oficialūs medžiagų sąrašai papildyti naujomis medžiagomis.

2019 m. kovo 19 d. šešiasdešimt antrojoje sesijoje priimtais sprendimais 62/10, 62/11 ir 62/12 Jungtinių Tautų Narkotinių medžiagų komisija (CND) nusprendė į Konvencijos I lentelę įtraukti tris medžiagas: 3,4-MDP-2-P metilglicidatą² (PMK glicidatą), 3,4-MDP-2-P metilglicido rūgštį (PMK glicido rūgštį) ir alfa-fenilacetoacetamidą (APAA). Be to, 2020 m. kovo 4 d. šešiasdešimt trečiojoje sesijoje priimtame Sprendime 63/1 CND nusprendė į Konvencijos I lentelę įtraukti metilo alfa-fenilacetoacetatą (MAPA). Todėl Europos Komisija turi priimti deleguotąjį reglamentą, kuriuo iš dalies keičiami Reglamentas (EB) Nr. 273/2004 ir Tarybos reglamentas (EB) Nr. 111/2005 – į jų priedus įtraukiamos minėtos keturios medžiagos. Įtraukus šias keturias medžiagas į reglamentuose (EB) Nr. 273/2004 ir (EB) Nr. 111/2005 pateiktus oficialius medžiagų sąrašus bus galima geriau kontroliuoti šių medžiagų naudojimą, siekiant užtikrinti, kad jos nebūtų nukreipiamos neteisėtos amfetaminų ir MDMA (vadinamojo ekstazio) gamybos reikmėms.

Šių keturių medžiagų įtraukimą į reglamentuose (EB) Nr. 273/2004 ir (EB) Nr. 111/2005 pateiktus oficialius medžiagų sąrašus pateisinančios priežastys yra šios: lengvas tų medžiagų panaudojimas amfetaminams ir MDMA gaminti, amfetaminų ir MDMA vartojimo sukeltų socialinių ir visuomenės sveikatos problemų mastas, žinomų teisėto tų medžiagų naudojimo būdų nebuvimas ir tai, kad kompetentingoms institucijoms tenkantis darbo krūvis padidėtų tik nežymiai.

Analogiškai, neteisėtai amfetaminų gamybai taip pat dažnai naudojamas metilo 2-metil-3-feniloksiran-2-karboksilat (BMK metilglicidatas) ir 2-metil-3-feniloksiran-2-karboksirūgštis (BMK glicido rūgštis), nors šios medžiagos ir neįtrauktos į 1988 m. JT konvencijos lenteles. Tai, kad tas dvi medžiagas galima lengvai panaudoti amfetaminams gaminti, amfetaminų

¹ OL L 326, 1990 11 24, p. 57.

² Siekiant nuoseklumo, šios medžiagos reglamentų prieduose bus nurodytos pagal Tarptautinės teorinės ir taikomosios chemijos sąjungos (IUPAC) pripažintus standartus.

vartojimo sukeliama socialinių ir visuomenės sveikatos problemų mastas, tai, kad jos nėra plačiai teisėtai naudojamos, ir tai, kad kompetentingoms institucijoms tenkantis darbo krūvis padidėtų tik nežymiai, yra svarios priežastys įtraukti tas medžiagas į reglamentuose (EB) Nr. 273/2004 ir (EB) Nr. 111/2005 pateiktus oficialius medžiagų sąrašus, viršijant JT 1988 m. konvencijoje nustatytus įpareigojimus.

Raudonasis fosforas yra plačiai teisėtai naudojamas, tačiau jis dažnai nukreipiamas iš teisėtų kanalų ir naudojamas neteisėtai metamfetamino gamybai ES. Kasmet ES sunaikinama daug neteisėtų metamfetamino laboratorijų. Apskaičiuota, kad vienoje valstybėje narėje per metus gali būti neteisėtai pagaminama 10–12 tonų metamfetamino. Be to, pastaruoju metu gauta pakankamai įrodymų, kad metamfetaminas neteisėtai gaminamas vis daugiau valstybių narių.

Metamfetaminas yra didelę priklausomybę sukeliantis narkotikas, dėl kurio kai kuriuose ES regionuose kyla didelių socialinių ir visuomenės sveikatos problemų. Atsižvelgiant į tai, būtų proporcinga ir pagrįsta raudonąjį fosforą įtraukti į reglamentuose (EB) Nr. 273/2004 ir (EB) Nr. 111/2005 pateiktus oficialius medžiagų sąrašus.

Galimybė priskirti medžiagas prie Reglamente (EB) Nr. 273/2004 ir Reglamente (EB) Nr. 111/2005 nurodytų 1 arba 2 kategorijų

Komisija gali savo nuožiūra nuspręsti, prie kurios reglamentuose numatytos kategorijos – 1 ar 2 kategorijos – priskirti į JT 1988 m. konvencijoje pateiktą oficialų medžiagų sąrašą įtrauktas keturias medžiagas. Reglamentuose numatyta 3 kategorija netinka, nes priskyrimas medžiagas prie šios kategorijos būtų neįmanoma įvykdyti 1988 m. JT konvencija nustatytus įpareigojimus. 4 kategorija, kuri numatyta tik Tarybos reglamente (EB) Nr. 111/2005, taip pat netinka, nes prie šios kategorijos galima priskirti tik į oficialų sąrašą įtrauktų medžiagų turinčius vaistus bei veterinarinius vaistus.

Į oficialų sąrašą įtrauktos 1 kategorijos medžiagos kelia didžiausią pavojų, jei jos nukreipiamos, ir paprastai integruojamos (visos arba jų dalis) į narkotinės arba psichotropinės medžiagos molekulę (t. y. jos yra tiesioginis prekursorius). Todėl abiejuose reglamentuose numatyta šioms cheminėms medžiagoms taikyti griežčiausias kontrolės ir stebėsenos priemonės.

2 kategorijos medžiagos arba kelia mažesnę riziką, arba šių medžiagų kiekiai, nukreipiami neteisėtai narkotikų gamybos reikmėms, sudaro tokią mažą bendro ES teisėtai parduodamo ir naudojamo kiekio dalį, kad oficialiai priskyrimas jas prie 1 kategorijos susidarytų neproporcinga našta; taigi taikomos atitinkamos kontrolės ir stebėsenos priemonės yra ne tokios griežtos.

1 kategorijos medžiagas reikia laikyti saugiose patalpose (pvz., rakinamose, stebimose vaizdo kameromis ir pan.), o kiekvienas su šiomis medžiagomis dirbantis ūkio subjektas turi turėti licenciją. 2 kategorijos medžiagų saugiose patalpose laikyti neprivaloma, o ūkio subjektams pakanka registracijos. Vykdamas išorės prekybos kontrolę, pagrindinis šių dviejų kategorijų skirtumas yra tas, kad 1 kategorijos medžiagoms reikia ir importo, ir eksporto leidimo, o 2 kategorijos medžiagoms privaloma turėti tik eksporto leidimą.

Teisėtai medžiagų naudojimas

Remiantis informacija, surinkta pagal 1988 m. JT konvenciją sudarant oficialius medžiagų sąrašus, galima daryti išvadą, kad PMK glicido rūgštis, PMK glicidatas, APAA ir MAPA nėra teisėtai parduodami ir naudojami. Atliekant analizę, kuria grindžiamas dabartinis pasiūlymas įtraukti BMK metilglicidatą ir BMK glicido rūgštį į reglamentuose (EB) Nr. 273/2004 ir (EB)

Nr. 111/2005 pateiktus oficialius sąrašus, paaiškėjo, kad šios medžiagos ES nėra plačiai teisėtai naudojamos.

Kadangi šias šešias medžiagas galima lengvai panaudoti amfetaminams ir MDMA gaminti, atsižvelgiant į amfetaminų ir MDMA vartojimo keliamų socialinių ir visuomenės sveikatos problemų mastą ir į tai, kad kompetentingoms institucijoms ir ūkio subjektams tenkantis darbo krūvis padidėtų tik nežymiai, dėl tų medžiagų priskyrimo prie 1 kategorijos nesusidarytų neproporcinga našta.

Kita vertus, raudonasis fosforas yra plačiai teisėtai naudojamas. Todėl, siekiant užtikrinti, kad ši ES vidaus prekybos sąlygomis teisėtai naudojama medžiaga nebūtų nukreipiama neteisėto naudojimo reikmėms, ją siūloma priskirti prie Reglamento (EB) Nr. 273/2004 I priedo 2A kategorijos. Siekiant sušvelninti reglamente nustatytą įpareigojimų poveikį, bus taikoma 0,1 kg ribinė vertė, kai atitinkamas kiekis neviršys tos ribinės vertės per vieną metų laikotarpį. Ši ribinė vertė nustatyta susitarus su valstybių narių kompetentingomis institucijomis.

Nors šiuo metu nežinoma, ar raudonasis fosforas, kuriuo prekiauja ES ir trečiosios šalys, taip pat yra nukreipiamas neteisėto naudojimo reikmėms, labai tikėtina, kad, pradėjus vykdyti ES vidaus prekybos stebėseną, neteisėtų narkotikų gamintojai šia medžiaga apsirūpinti bandys nukreipdami ją iš ES ir trečiųjų šalių prekybos kanalų. Todėl raudonasis fosforas taip pat turėtų būti priskirtas prie Reglamento (EB) Nr. 111/2005 priedo 2 kategorijos. Tai taip pat užtikrins, kad būtų išlaikytas į Reglamentą (EB) Nr. 273/2004 ir į Reglamentą (EB) Nr. 111/2005 įtrauktų medžiagų paralelizmas, o tai padės ūkio subjektams ir kompetentingoms institucijoms lengviau įgyvendinti šiuos reglamentus.

Iš dalies keičiant abu reglamentus taip pat tikslinga atnaujinti atitinkamus įvairiuose prieduose nurodytų medžiagų KN kodus.

2. KONSULTACIJOS PRIEŠ PRIIMANT AKTĄ

Vadovaujantis Europos Parlamento, Tarybos ir Europos Komisijos bendrojo susitarimo dėl deleguotųjų aktų 4 punktu, atliekant parengiamuosius darbus dėl šio deleguotojo akto surengtos tinkamos ir skaidrios konsultacijos, taip pat ir su ekspertais. Deleguotojo akto projektas Europos Parlamentui perduotas 2020 m. sausio 22 d. Ekspertų grupė narkotinių ir psichotropinių medžiagų pirmtakų (prekursorių) klausimais išsamiai aptarė pasiūlymą 2018 m. gegužės 14–15 d., 2018 m. lapkričio 21–22 d., 2019 m. gegužės 27–28 d. ir 2019 m. lapkričio 28–29 d. posėdžiuose. Be to, 2019 m. spalio 2 d. grupei pateiktas deleguotojo akto projektas, o 2020 m. sausio 22 d. – patikslintas jo projektas.

3. DELEGUOTOJO AKTO TEISINIAI ASPEKTAI

Remiantis Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (EB) Nr. 273/2004 su pakeitimais, padarytais Reglamentu (ES) Nr. 1258/2013, 15 straipsniu ir Tarybos reglamento (EB) Nr. 111/2005 su pakeitimais, padarytais Europos Parlamento ir Tarybos reglamentu (ES) Nr. 1259/2013, 30a straipsniu, Komisijai suteikiami įgaliojimai priimti deleguotuosius aktus, siekiant padaryti priedų pataisas, atsižvelgiant į naujas narkotinių ir psichotropinių medžiagų pirmtakų (prekursorių) nukreipimo tendencijas ir visus Jungtinių Tautų konvencijos priedo lentelių pakeitimus.

Kaip nurodyta 1 skyrelyje, PMK glicido rūgštis, PMK glicidato, APAA ir MAPA atveju reikia vadovautis JT 1988 m. konvencijos priedo lentelių pakeitimais. BMK metilglicidatas, BMK glicido rūgštis ir raudonasis fosforas yra medžiagos, kurios dažnai naudojamos neteisėtai tikslais ir kurios kelia vis daugiau problemų valstybėms narėms. Todėl, vadovaujantis Reglamentu (EB) Nr. 273/2004 ir Reglamentu (EB) Nr. 111/2005 suteiktais deleguotaisiais įgaliojimais, atsižvelgiant į naujas nukreipimo tendencijas, reikėtų padaryti Reglamento (EB) Nr. 273/2004 ir Reglamento (EB) Nr. 111/2005 priedų pataisas.

Reglamentai (EB) Nr. 273/2004 ir (EB) Nr. 111/2005 yra glaudžiai susiję. Jais bendrai įgyvendinamos priemonės, numatytos 1988 m. gruodžio 19 d. JT konvencijos dėl kovos su neteisėta narkotinių priemonių ir psichotropinių medžiagų apyvarta 12 straipsnyje. Komisijos deleguotuoju reglamentu (ES) 2015/1011 ir Komisijos įgyvendinimo reglamentu (ES) 2015/1013 buvo priimtos bendrosios reglamentų (EB) Nr. 273/2004 ir (EB) Nr. 111/2005 įgyvendinimo taisyklės.

Atsižvelgiant į tai, kas išdėstyta pirmiau, dviejų skirtingų įgaliojimų, grindžiamų skirtingais pagrindiniais teisėkūros procedūra priimtais aktais, sujungimas į vieną deleguotąjį aktą yra pateisinamas dėl glaudaus materialinio ryšio tarp minėtų įgaliojimų.

KOMISIJOS DELEGUOTASIS REGLAMENTAS (ES) .../...

2020 07 14

kuriuo dėl tam tikrų narkotinių ir psichotropinių medžiagų pirmtakų (prekursorių) įtraukimo į oficialų medžiagų sąrašą iš dalies keičiami Europos Parlamento ir Tarybos reglamentas (EB) Nr. 273/2004 ir Tarybos reglamentas (EB) Nr. 111/2005

(Tekstas svarbus EEE)

EUROPOS KOMISIJA,

atsižvelgdama į Sutartį dėl Europos Sąjungos veikimo,

atsižvelgdama į 2004 m. vasario 11 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (EB) Nr. 273/2004 dėl narkotinių medžiagų pirmtakų (prekursorių)¹, ypač į jo 15 straipsnį,

atsižvelgdama į 2004 m. gruodžio 22 d. Tarybos reglamentą (EB) Nr. 111/2005, nustatantį prekybos narkotinių ir psichotropinių medžiagų pirmtakais (prekursoriais) tarp Sąjungos ir trečiųjų šalių stebėsenos taisykles², ypač į jo 30a straipsnį,

kadangi:

- (1) Reglamento (EB) Nr. 273/2004 I priede ir Reglamento (EB) Nr. 111/2005 priede pateiktas oficialus medžiagų, kurioms taikomos tam tikros šiuose reglamentuose nustatytos suderintos kontrolės ir stebėsenos priemonės, sąrašas;
- (2) Jungtinių Tautų Narkotinių medžiagų komisijos (CND) sprendimais 62/10, 62/11 ir 62/12, priimtais 2019 m. kovo 19 d. šešiasdešimt antrojoje sesijoje, trys medžiagos – metilo 3-(1,3-benzodioksol-5-il)-2-metiloksiran-2-karboksilatas (PMK metilglicidatas), 3-(1,3-benzodioksol-5-il)-2-metiloksiran-2-karboksirūgštis (PMK glicido rūgštis) ir alfa-fenilacetoacetamidas (APAA) – įtrauktos į 1988 m. gruodžio 19 d. Jungtinių Tautų konvencijos dėl kovos su neteisėta narkotinių priemonių ir psichotropinių medžiagų apyvarta³ (toliau – 1988 m. JT konvencija) I lentelę. Be to, 2020 m. kovo 4 d. šešiasdešimt trečiojoje sesijoje priimtu CND Sprendimu 63/1 į 1988 m. JT konvencijos I lentelę įtraukta medžiaga metilo alfa-fenilacetoacetatas (MAPA);
- (3) vienas iš reglamentų (EB) Nr. 273/2004 ir (EB) Nr. 111/2005 tikslų – Sąjungoje įgyvendinti 1988 m. JT konvencijos 12 straipsnį. Todėl PMK metilglicidatas, PMK glicido rūgštis, APAA ir MAPA turėtų būti įtraukti į Reglamento (EB) Nr. 273/2004 I priedą ir į Reglamento (EB) Nr. 111/2005 priedą;

¹ OL L 47, 2004 2 18, p. 1.

² OL L 22, 2005 1 26, p. 1.

³ OL L 326, 1990 11 24, p. 57.

- (4) į oficialų sąrašą įtrauktos medžiagos, išvardytos Reglamento (EB) Nr. 273/2004 I priede ir Reglamento (EB) Nr. 111/2005 priede, yra suskirstytos į kategorijas, kurioms taikomos skirtingos priemonės, siekiant užtikrinti tinkamą kiekvienos konkrečios medžiagos keliamos grėsmės ir teisėtai prekybai tenkančios naštos pusiausvyrą; griežčiausios kontrolės ir stebėsenos priemonės taikomos I kategorijos medžiagoms. Pavyzdžiui, I kategorijos medžiagas reikia laikyti saugiose patalpose, o kiekvienas su šiomis medžiagomis dirbantis ūkio subjektas turi turėti licenciją;
- (5) PMK metilglicidatas ir PMK glicido rūgštis yra 3,4-metilendioksimetamfetamino (MDMA) (vadinamojo ekstazio) tiesioginiai prekursoriai. APAA ir MAPA yra amfetaminų tiesioginiai prekursoriai. Kitaip tariant, iš šių abiejų medžiagų galima nesunkiai pagaminti MDMA arba amfetaminų;
- (6) kai kuriuose Sąjungos regionuose dėl netinkamo MDMA ir amfetaminų naudojimo ir piktnaudžiavimo jais kyla didelių socialinių ir visuomenės sveikatos problemų; Be to, didžiulį kiekį MDMA ir amfetaminų Sąjungoje pagamina organizuotos nusikalstamos grupuotės. Dideli MDMA ir amfetaminų kiekiai taip pat eksportuojami į trečiąsias šalis;
- (7) Sąjungoje nėra žinomų teisėtus PMK metilglicidato, PMK glicido rūgštis, APAA ir MAPA gamybos, prekybos ar naudojimo būdų. Todėl tų medžiagų priskyrimas prie Reglamento (EB) Nr. 273/2004 I priedo ir Reglamento (EB) Nr. 111/2005 priedo I kategorijos nesudarytų papildomos administracinės naštos Sąjungos ūkinės veiklos vykdytojams ir kompetentingoms institucijoms;
- (8) atsižvelgiant į grėsmę, kurią PMK metilglicidatas, PMK glicido rūgštis, APAA ir MAPA kelia Sąjungos socialinei gerovei ir visuomenės sveikatai, ir į tai, kad tų medžiagų įtraukimas į oficialius medžiagų sąrašus neturės poveikio jų teisėtai prekybai, gamybai ir naudojimui Sąjungoje, šios medžiagos turėtų būti įtrauktos į Reglamento (EB) Nr. 273/2004 I priede ir Reglamento (EB) Nr. 111/2005 priede pateiktus I kategorijos medžiagų sąrašus;
- (9) metilo 2-metil-3-feniloksiran-2-karboksilatą (BMK metilglicidatas) ir 2-metil-3-feniloksiran-2-karboksirūgštį (BMK glicido rūgštis) taip pat yra medžiagos, kurios yra amfetaminų tiesioginiai prekursoriai ir kurios dažnai naudojamos neteisėtai amfetaminų gamybai. Todėl tos medžiagos turėtų būti įtrauktos į Reglamento (EB) Nr. 273/2004 I priedą ir į Reglamento (EB) Nr. 111/2005 priedą;
- (10) Sąjungoje teisėtus BMK metilglicidato ir BMK glicido rūgštis gamybos, prekybos ar naudojimo mastas nėra reikšmingas. Todėl tų medžiagų priskyrimas prie Reglamento (EB) Nr. 273/2004 I priedo ir Reglamento (EB) Nr. 111/2005 priedo I kategorijos nesudarytų didelės papildomos administracinės naštos Sąjungos ūkinės veiklos vykdytojams ir kompetentingoms institucijoms;
- (11) atsižvelgiant į grėsmę, kurią BMK metilglicidatas ir BMK glicido rūgštis kelia Sąjungos socialinei gerovei ir visuomenės sveikatai, ir į tai, kad tų medžiagų įtraukimas į sąrašus turės tik nežymų poveikį jų teisėtai prekybai, gamybai ir naudojimui Sąjungoje, šios medžiagos turėtų būti įtrauktos į Reglamento (EB) Nr. 273/2004 I priede ir Reglamento (EB) Nr. 111/2005 priede pateiktus I kategorijos medžiagų sąrašus;

- (12) raudonasis fosforas dažnai nukreipiamas iš prekybos vidaus rinkoje ir Sąjungoje naudojamas neteisėtai metamfetamino gamybai. Jis naudojamas kaip katalizatorius efedrino arba pseudoefedrino, kurie jau įtraukti į Reglamento (EB) Nr. 273/2004 I priede ir Reglamento (EB) Nr. 111/2005 priede pateiktus 1 kategorijos medžiagų sąrašus, cheminei konversijai į metamfetaminą. Todėl raudonasis fosforas taip pat turėtų būti įtrauktas į Reglamento (EB) Nr. 273/2004 I priedą;
- (13) metamfetaminas yra didelę priklausomybę sukeliantis narkotikas, dėl kurio kai kuriuose Sąjungos regionuose kyla didelių socialinių ir visuomenės sveikatos problemų;
- (14) tačiau raudonasis fosforas yra teisėtai naudojamas įvairioms svarbioms reikmėms, pavyzdžiui, plastiko gaminiams skirtiems antipirenams, pirotechnikos priemonėms, degtukų uždegimo paviršiams ir signaliniams deglams gaminti;
- (15) siekiant užtikrinti proporcingą grėsmės, kurią raudonasis fosforas kelia Sąjungos socialinei gerovei ir visuomenės sveikatai, ir naštos, kuri tenka teisėtai prekybai ta medžiaga vidaus rinkoje, pusiausvyrą, raudonasis fosforas turėtų būti įtrauktas į Reglamento (EB) Nr. 273/2004 I priede pateiktą 2A kategorijos medžiagų sąrašą;
- (16) nors šiuo metu nežinoma, ar raudonasis fosforas taip pat nukreipiamas iš Sąjungos ir trečiųjų šalių prekybos kanalų, labai tikėtina, kad, kai prekyba šia medžiaga vidaus rinkoje bus kontroliuojama pagal Reglamentą (EB) Nr. 273/2004, neteisėtų narkotikų gamintojai šia medžiaga apsirūpinti bandys nukreipdami ją iš tokių Sąjungos išorės prekybos kanalų. Tad yra didelė rizika, kad raudonasis fosforas bus nukreiptas iš Sąjungos ir trečiųjų šalių prekybos kanalų, todėl jis taip pat turėtų būti įtrauktas į Reglamento (EB) Nr. 111/2005 priede pateiktą 2 kategorijos medžiagų sąrašą; be to, taip užtikrinama, kad būtų išlaikytas į Reglamentą (EB) Nr. 273/2004 ir į Reglamentą (EB) Nr. 111/2005 įtrauktų medžiagų paralelizmas, o tai padės ūkio subjektams ir kompetentingoms institucijoms lengviau įgyvendinti šiuos reglamentus;
- (17) Reglamento (EB) Nr. 273/2004 II priede nustatytos per vienus metus sudaromų sandorių, susijusių su tam tikromis medžiagomis, kiekybinės ribos. To priedo tikslas – išvengti nepagrįstų teisėtos prekybos tomis medžiagomis kliūčių tais atvejais, kai galima sumažinti arba pašalinti jų nukreipimo į neteisėtus kanalus riziką, nustatant prekybos apribojimus tik tam tikrą ribinę vertę viršijantiems kiekiams. Remiantis turimais įrodymais ir konsultacijomis su valstybių narių kompetentingomis institucijomis, tokia raudonajam fosforui taikoma ribinė vertė turėtų būti 0,1 kg;
- (18) šiomis aplinkybėmis, siekiant užtikrinti teisingą į oficialų sąrašą įtrauktų medžiagų klasifikavimą, taip pat tikslinga atnaujinti reglamentuose (EB) Nr. 273/2004 ir (EB) Nr. 111/2005 nurodytus Kombinuotosios nomenklatūros kodus (KN kodus) remiantis naujausia Kombinuotosios nomenklatūros redakcija, priimta Komisijos įgyvendinimo reglamentu (ES) 2019/1776⁴ ir taikoma nuo 2020 m. sausio 1 d.;
- (19) kadangi valstybių narių kompetentingos institucijos medžiagą alfa-fenilacetoacetonitrilą paprastai vadina APAAN, ta santrumpa turėtų būti įtraukta į Reglamento (EB) Nr. 273/2004 I priedą ir Reglamento (EB) Nr. 111/2005 priedą;

⁴ 2019 m. spalio 9 d. Komisijos įgyvendinimo reglamentas (ES) 2019/1776, kuriuo iš dalies keičiamas Tarybos reglamento (EEB) Nr. 2658/87 dėl tarifų ir statistinės nomenklatūros bei dėl Bendrojo muitų tarifo I priedas (OL L 280, 2019 10 31, p. 1).

- (20) todėl reglamentai (EB) Nr. 273/2004 ir (EB) Nr. 111/2005 turėtų būti atitinkamai iš dalies pakeisti;
- (21) kadangi teisėtos raudonojo fosforo gamybos, prekybos ir naudojimo Sąjungoje mastas yra didelis, ūkinės veiklos vykdytojams ir kompetentingoms institucijoms reikėtų suteikti pakankamai laiko prisitaikyti prie šiuo reglamentu numatytų naujų apribojimų, susijusių su ta medžiaga;
- (22) reglamentais (EB) Nr. 273/2004 ir (EB) Nr. 111/2005 bendrai įgyvendinamos tam tikros 1988 m. JT konvencijos nuostatos. Kadangi tarp šių dviejų reglamentų esama glaudaus materialinio ryšio, yra pateisinama pakeitimus priimti vienu deleguotuoju aktu,

PRIĖMĖ ŠĮ REGLAMENTĄ:

1 straipsnis

Reglamento (EB) Nr. 273/2004 pakeitimai

Reglamento (EB) Nr. 273/2004 I ir II priedai iš dalies keičiami pagal šio reglamento I priedą.

2 straipsnis

Reglamento (EB) Nr. 111/2005 pakeitimai

Reglamento (EB) Nr. 111/2005 priedas iš dalies keičiamas pagal šio reglamento II priedą.

3 straipsnis

Įsigaliojimas ir taikymas

Šis reglamentas įsigalioja dvidešimtą dieną po jo paskelbimo *Europos Sąjungos oficialiajame leidinyje*.

I priedo 1 punkto b papunktis bei 2 punktas ir II priedo 2 punkto b papunktis taikomi nuo ... [įrašyti datą – vienas mėnuo nuo šio reglamento įsigaliojimo dienos].

Šis reglamentas privalomas visas ir tiesiogiai taikomas visose valstybėse narėse.

Priimta Briuselyje 2020 07 14

*Komisijos vardu
Pirmininkė
Ursula VON DER LEYEN*