

Brussell, 15 ta' Lulju 2020
(OR. en)

9682/20

UD 117
DELECT 89
CORDROGUE 43

NOTA TA' TRASMISSJONI

minn:	Segretarju Ġenerali tal-Kummissjoni Ewropea, iffirmat mis-Sur Jordi AYET PUIGARNAU, Direttur
data meta waslet:	14 ta' Lulju 2020
lil:	Is-Sur Jeppe TRANHOLM-MIKKELSEN, Segretarju Ġenerali tal-Kunsill tal-Unjoni Ewropea
Nru dok. Cion:	C(2020) 4691 final
Sugġett:	REGOLAMENT DELEGAT TAL-KUMMISSJONI (UE) .../... ta' 14.7.2020 li jemenda r-Regolament (KE) Nru 273/2004 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill u r-Regolament tal-Kunsill (KE) Nru 111/2005 rigward l-inklużjoni ta' ċerti prekursori tad-droga fil-lista ta' sustanzi skedati

Id-delegazzjonijiet għandhom isibu mehmuz id-dokument C(2020) 4691 final.

Mehmuz: C(2020) 4691 final



IL-KUMMISSJONI
EWROPEA

Brussell, 14.7.2020
C(2020) 4691 final

REGOLAMENT DELEGAT TAL-KUMMISSJONI (UE) .../...

ta' 14.7.2020

li jemenda r-Regolament (KE) Nru 273/2004 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill u r-Regolament tal-Kunsill (KE) Nru 111/2005 rigward l-inklużjoni ta' ċerti prekursori tad-droga fil-lista ta' sustanzi skedati

(Test b'rilevanza għaż-ŻEE)

MEMORANDUM TA' SPJEGAZZJONI

1. KUNTEST TAL-ATT DELEGAT

Il-prekursuri tad-droga huma sustanzi kimiċi li jistgħu jintużaw għall-manifattura illeċita ta' drogi narkotiċi jew ta' sustanzi psikotropiċi. Ir-Regolament (KE) Nru 273/2004 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill jistabbilixxi miżuri għall-monitoraġġ tal-kummerċ tal-prekursuri tad-droga fl-UE, filwaqt li r-Regolament tal-Kunsill (KE) Nru 111/2005 jirregola l-kummerċ tal-prekursuri tad-droga bejn l-UE u l-pajjiżi terzi.

Iż-żewġ Regolamenti jimplimentaw flimkien il-miżuri previsti mill-Artikolu 12 tal-Konvenzjoni tan-Nazzjonijiet Uniti kontra t-Traffiku Illeċitu fi Drogi Narkotiċi u Sustanzi Psikotropiċi tad-19 ta' Diċembru 1988¹ ("Il-Konvenzjoni tan-NU tal-1988").

F'Diċembru 2013, dawn iż-żewġ Regolamenti ġew emendati sabiex tissaħħah l-effiċjenza tal-miżuri ta' kontroll għall-prekursuri tad-droga. Kienet ġiet introdotta s-setgħa li l-Kummissjoni tadotta atti delegati sabiex jiżiedu sustanzi godda mal-lista ta' sustanzi skedati, u dan ippermetta l-adattament rapidu tar-Regolamenti għax-xejriet godda fid-direttament tal-prekursuri tad-droga. Emendi oħra li saru liż-żewġ Regolamenti żiedu sustanzi addizzjonali fil-lista ta' sustanzi skedati.

Fid-deċizzjonijiet tagħha 62/10, 62/11 u 62/12, meħuda fit-tnejn u sittin sessjoni tagħha fid-19 ta' Marzu 2019, il-Kummissjoni dwar id-Drogi Narkotiċi tan-Nazzjonijiet Uniti (CND) iddeċidiet li tinkludi tliet sustanzi, 3,4-MDP-2-P metilgliċidat² (gliċidat tal-PMK), aċidu metilgliċidiku ta' 3,4-MDP-2-P ("aċidu gliċidiku tal-PMK") u *alfa*-fenilaċetoaċetammid (APAA) fit-Tabella I tal-Konvenzjoni. Barra minn hekk, fid-deċizzjoni tagħha 63/1, meħuda fit-tlieta u sittin sessjoni tagħha fl-4 ta' Marzu 2020, is-CND iddeċidiet li tinkludi l-metil alfa-fenilaċetoaċetat (MAPA) fit-Tabella I tal-Konvenzjoni. Għaldaqstant, il-Kummissjoni Ewropea jehtigilha tadotta Regolament Delegat li jemenda r-Regolament (KE) Nru 273/2004 u r-Regolament tal-Kunsill (KE) Nru 111/2005 biex iżżid dawn l-erba' sustanzi fl-Annessi ta' dawn ir-Regolamenti. L-iskedar sussegwenti ta' dawn l-erba' sustanzi fir-Regolamenti (KE) Nru 273/2004 u (KE) Nru 111/2005 jippermetti aktar kontrolli fuq l-użu ta' daww is-sustanzi, sabiex jiġi evitat id-direttament tagħhom lejn il-manifattura illeċita tal-anfetamini u tal-MDMA — magħrufa l-aktar bħala "ecstasy".

Minhabba li dawn l-erba' sustanzi faċilment jistgħu jintużaw fil-produzzjoni tal-amfetamini u tal-MDMA; minhabba l-kobor tal-problemi soċjali u ta' saħħa pubblika marbuta mal-konsum tal-amfetamini u tal-MDMA; minhabba l-assenza ta' għarfien dwar l-użu leċitu tagħhom kif ukoll minhabba l-fatt li ftit li xejn iżidu max-xogħol li diġà jkollhom l-awtoritajiet kompetenti, l-inkluzjoni tagħhom fil-lista ta' sustanzi skedati fir-Regolamenti 273/2004 u 111/2005 hija waħda ġustifikata.

Bl-istess mod, u għalkemm ma ġewx miżjuda mat-Tabelli tal-Konvenzjoni tan-NU tal-1988, il-metil 2-metil-3-fenilossiran-2-karbossilat (metilgliċidat tal-BMK) u l-2-metil-3-fenilossiran-2-aċidu karbossiliku (aċidu gliċidiku tal-BMK) jintużaw ta' spiss fil-manifattura illegali tal-amfetamini. Minhabba li dawn iż-żewġ sustanzi faċilment jistgħu jintużaw fil-produzzjoni tal-amfetamini, minhabba l-kobor tal-problemi soċjali u ta' saħħa pubblika marbuta mal-konsum tal-amfetamini, minhabba l-assenza ta' għarfien dwar l-użi leċiti tagħhom kif ukoll minhabba l-fatt li ftit li xejn iżidu max-xogħol li diġà jkollhom l-awtoritajiet kompetenti, l-inkluzjoni tagħhom fil-lista ta' sustanzi skedati fir-Regolamenti

¹ GÜ L 326, 24.11.1990, p. 57.

² Għal raġunijiet ta' konsistenza, dawn is-sustanzi se jissemmew fl-annessi tar-Regolamenti skont l-istandards tal-Unjoni Internazzjonali tal-Kimika Pura u Applikata (IUPAC).

273/2004 u 111/2005 b'hekk tmur lil hinn mill-obbligi mnisla mill-Konvenzjoni tan-NU tal-1988.

Il-fosforu aħmar għandu użu legittimu sinifikanti iżda spiss jiġi ddirottat mill-kanali legali biex imbagħad jintuża fil-manifattura illeċita tal-metamfetamina fl-UE. Kull sena fl-UE jiżżarmaw għadd konsiderevoli ta' laboratorji tal-metamfetamina illeċita. Huwa stmat li l-produzzjoni illeċita tilhaq bejn l-10-12 il-tunnellata kull sena fi Stat Membru wiehed biss. Barra minn hekk, dan l-aħħar hemm indikazzjonijiet qawwija li l-manifattura illeċita tal-metamfetamina qed tinfirex lejn aktar u aktar Stati Membri.

Il-metamfetamina hi droga addittiva ħafna u qieghda tohloq problemi serji soċjali u għas-saħħa pubblika fi wħud mir-reġjuni tal-UE. F'dan id-dawl, huwa proporzjonat u ġustifikat li l-fosforu aħmar jiġi inkluż fil-lista ta' sustanzi skedati fir-Regolamenti 273/2004 u 111/2005.

Possibbiltà tal-iskedar fil-Kategorija 1 jew fil-Kategorija 2 tar-Regolament (KE) Nru 273/2004 u tar-Regolament (KE) Nru 111/2005

Il-Kummissjoni tista' tuża d-diskrezzjoni tagħha dwar jekk iżżid l-erba' sustanzi skedati bil-Konvenzjoni tan-NU tal-1988 fil-Kategorija 1 jew fil-Kategorija 2 tar-Regolamenti. Il-Kategorija 3 tar-Regolamenti mhijiex xierqa billi dan ikun ifisser li ma jkunux intlaħqu l-obbligi mnisla mill-Konvenzjoni tan-NU tal-1988. Il-kategorija 4, li teżisti biss għar-Regolament tal-Kunsill (KE) Nru 111/2005, hija eskluża wkoll minħabba li din il-kategorija tista' tinkludi biss prodotti mediċinali u prodotti mediċinali veterinarji li jkun fihom sustanzi skedati.

Is-sustanzi skedati fil-Kategorija 1 joħolqu l-akbar riskju meta jiġu ddirottati u normalment jiġu inkorporati bis-sħiħ jew parzjalment fil-molekula tad-droga narkotika jew tas-sustanza psikotropika (jiġifieri prekursor immedjat). Għaldaqstant, il-miżuri ta' kontroll u ta' monitoraġġ li japplikaw għal dawn is-sustanzi huma l-aktar stretti fiż-żewġ Regolamenti.

Is-sustanzi fil-Kategorija 2 jew joħolqu inqas riskju, jew l-ammonti ta' dawn is-sustanzi ddirottati għall-manifattura illeċita tad-drogi jirrapprezentaw proporzjon tant żgħir tal-ammonti totali li jiġu nneozjati u li jintużaw legalment fl-UE, li l-iskedar tagħhom fil-Kategorija 1 jikkawża piż sproporzjonat; għaldaqstant, il-miżuri ta' kontroll u ta' monitoraġġ korrispondenti huma pjuttost inqas stretti.

Is-sustanzi tal-Kategorija 1 jehtieg li jinħażnu f'bini sigur, (jiġifieri fis-sokor, bis-sorveljanza b'video cameras, eċċ.) u kull operatur li jaħdem b'dawn is-sustanzi jehtieg liċenzja. Ma jeżistix l-obbligu li s-sustanzi tal-Kategorija 2 jinħażnu f'bini sigur, u l-operaturi għandhom bżonn biss jirreġistrawhom. Fir-rigward tal-kontroll tal-kummerċ estern, id-differenza ewlenija bejn iż-żewġ kategoriji hija li s-sustanzi fil-Kategorija 1 jehtieġu awtorizzazzjoni għall-importazzjoni u għall-esportazzjoni, filwaqt li għal dawk fil-Kategorija 2 hemm biss l-obbligu ta' awtorizzazzjoni għall-esportazzjoni.

Użu legali tas-sustanzi

Mill-informazzjoni li ngabret waqt il-proċess ta' skedar fil-Konvenzjoni tan-NU tal-1988, wiehed jista' jikkonkludi li ma hemmx kummerċ u użu legittimu tal-aċidu glicidiku tal-PMK, tal-glicidat tal-PMK, tal-APAA u tal-MAPA. Tul l-analiżi li wasslet għal din il-proposta li jiġu skedati l-metilglicidat tal-BMK u l-aċidu glicidiku tal-BMK fir-Regolamenti 273/2004 u 111/2005 hareġ fid-dieher li dawn is-sustanzi ma għandhom l-ebda użi leċiti sinifikanti fl-UE.

Peress li dawn is-sitt sustanzi jistgħu faċilment jintużaw fil-produzzjoni tal-amfetamini u tal-MDMA, u filwaqt li titqies id-dimensjoni tal-problemi sussegwenti soċjali u għas-saħħa pubblika marbuta mal-konsum tal-amfetamini u tal-MDMA u x-xogħol addizzjonali limitat

għall-awtoritajiet kompetenti u għall-operaturi, l-iskedar tagħhom fil-Kategorija 1 ma jwassalx għal piż sproporzjonat.

Min-naħa l-oħra, il-fosforu aħmar għandu użu legittimu sinifikanti. Sabiex jiġi migġieled id-dirottament ta' din is-sustanza mill-użu leċitu għall-użu illeċitu fil-qafas tal-kummerċ fl-UE, għalhekk huwa propost li l-Kategorija 2A tiġi skedata fl-Anness I tar-Regolament (KE) Nru 273/2004. Se jiġi applikat limitu ta' 0.1 kg biex fejn il-kwantità involuta ma taqbiżx dak il-livell limitu fuq perjodu ta' sena jitnaqqsu l-obbligi tar-Regolament. Il-livell limitu gie determinat fi ftehim mal-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri.

Għalkemm bħalissa għadu mhux magħruf jekk il-fosforu aħmar huwiex iddirottat ukoll mill-kummerċ bejn l-UE u l-pajjiżi terzi, wisq probabbli ladarba l-kummerċ fl-UE jiġi mmonitorjat, il-manifatturi tad-drogi illeċiti se jippruvaw jiksbu din is-sustanza permezz tad-dirottament mill-kummerċ bejn l-UE u l-pajjiżi terzi. Għaldaqstant, il-fosforu aħmar għandu jiżjed ukoll fil-Kategorija 2 tal-Anness tar-Regolament (KE) Nru 111/2005. Dan jiżgura wkoll li jinżamm il-paralleliżmu bejn is-sustanzi inklużi fir-Regolament (KE) Nru 273/2004 u fir-Regolament (KE) Nru 111/2005, minhabba li dan jissimplifika l-implimentazzjoni ta' dawn ir-regolamenti mill-operaturi u mill-awtoritajiet kompetenti.

Xieraq ukoll li fl-emendar ta' dawn iż-żewġ Regolamenti, jiġu aġġornati l-kodiċijiet rilevanti tan-NM tas-sustanzi li jinsabu fl-annessi varji.

2. KONSULTAZZJONIJIET QABEL L-ADOZZJONI TAL-ATT

B'konformità mal-paragrafu 4 tal-Ftehim Komuni dwar l-Atti Delegati bejn il-Parlament Ewropew, il-Kunsill u l-Kummissjoni Ewropea, fit-tnejn ta' dan l-att delegat saru konsultazzjonijiet xierqa u trasparenti, anki fil-livell tal-esperti. Fit-22 ta' Jannar 2020, intbagħat abbozz tal-att delegat lill-Parlament Ewropew. Il-Grupp ta' Esperti dwar il-Prekursuri tad-Droga iddiskuta l-proposta fid-dettall matul il-laqgħat tiegħu fl-14-15 ta' Mejju 2018, fil-21-22 ta' Novembru 2018, fis-27-28 ta' Mejju 2019 u fit-28-29 ta' Novembru 2019. Barra minn hekk, tressaq abbozz tal-att delegat lill-Grupp fit-2 ta' Ottubru 2019 u abbozz rivedut fit-22 ta' Jannar 2020.

3. ELEMENTI ĠURIDIĊI TAL-ATT DELEGAT

Abbażi tal-Artikolu 15 tar-Regolament (KE) Nru 273/2004 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill, kif emendat bir-Regolament (UE) Nru 1258/2013, u fuq l-Artikolu 30a tar-Regolament tal-Kunsill (KE) Nru 111/2005, kif emendat bir-Regolament (UE) Nru 1259/2013 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill, il-Kummissjoni għandha s-setgħa li tadotta atti delegati sabiex taddatta l-Annessi għax-xejriet il-ġodda tad-dirottament tal-prekursuri tad-droga u sabiex issegwi kwalunkwe emenda fit-tabelli fl-Anness tal-Konvenzjoni tan-Nazzjonijiet Uniti.

Kif imsemmi fil-Kapitolu 1, hemm bżonn, fir-rigward tal-aċidu glicidiku tal-PMK, tal-glicidat tal-PMK, tal-APAA u tal-MAPA, li jiġu segwiti l-emendi fit-tabelli fl-Anness tal-Konvenzjoni tan-NU tal-1988. Il-metilglicidat tal-BMK, l-aċidu glicidiku tal-BMK u l-fosforu aħmar huma sustanzi li ta' spiss jintużaw għal skopijiet illeċiti u jipprezentaw sfidi dejjem akbar għall-Istati Membri. Għaldaqstant, jenhtieg li l-Annessi tar-Regolament (KE) Nru 273/2004 u tar-Regolament (KE) Nru 111/2005 jiġu addattati għax-xejriet il-ġodda fid-dirottament f'konformità mad-delega tas-setgħa fir-Regolament (KE) Nru 273/2004 u fir-Regolament (KE) Nru 111/2005.

Ir-Regolamenti 273/2004 u 111/2005 huma marbutin haġna ma' xulxin. Flimkien huma jimplementaw il-mizuri previsti mill-Artikolu 12 tal-Konvenzjoni tan-Nazzjonijiet Uniti

kontra t-Traffikar Illeċitu fi Drogi Narkotiċi u Sustanzi Psikotropiċi tad-19 ta' Diċembru 1988. Ir-regoli komuni ta' implimentazzjoni għar-Regolamenti 273/2004 u 111/2005 ġew adottati permezz tar-Regolament Delegat tal-Kummissjoni (UE) 2015/1011 u tar-Regolament ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) 2015/1013.

Fid-dawl ta' dan ta' hawn fuq, il-ġbir flimkien ta' żewġ proċeduri ta' awtorizzazzjoni differenti msejsa fuq diversi atti leġislattivi bażiċi f'att delegat wieħed huwa ġġustifikat minhabba r-rabta materjali mill-qrib bejn il-proċeduri ta' awtorizzazzjonijiet inkwistjoni.

REGOLAMENT DELEGAT TAL-KUMMISSJONI (UE) .../...

ta' 14.7.2020

li jemenda r-Regolament (KE) Nru 273/2004 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill u r-Regolament tal-Kunsill (KE) Nru 111/2005 rigward l-inkluzjoni ta' ċerti prekursori tad-droga fil-lista ta' sustanzi skedati

(Test b'rilevanza għaż-ŻEE)

IL-KUMMISSJONI EWROPEA,

Wara li kkunsidrat it-Trattat dwar il-Funzjonament tal-Unjoni Ewropea,

Wara li kkunsidrat ir-Regolament (KE) Nru 273/2004 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tal-11 ta' Frar 2004 dwar prekursori tad-droga¹, u b'mod partikolari l-Artikolu 15 tiegħu,

Wara li kkunsidrat ir-Regolament tal-Kunsill (KE) Nru 111/2005 tat-22 ta' Diċembru 2004 li jistabblixxi regoli għall-monitoraġġ ta' kummerċ fil-prekursori ta' drogi bejn l-Unjoni u l-pajjiżi terzi², u b'mod partikolari l-Artikolu 30a tiegħu,

Billi:

- (1) L-Anness I tar-Regolament (KE) Nru 273/2004 u l-Anness tar-Regolament (KE) Nru 111/2005 fihom lista ta' sustanzi skedati li huma soġġetti għal għadd ta' miżuri ta' kontroll u ta' monitoraġġ armonizzati previsti f'dawn ir-Regolamenti.
- (2) Permezz tad-Deċiżjonijiet 62/10, 62/11 u 62/12 tal-Kummissjoni dwar id-Drogi Narkotiċi tan-Nazzjonijiet Uniti (CND), li ttiehdu fit-tnejn u sittin seduta tagħha fid-19 ta' Marzu 2019, it-tliet sustanzi metil 3-(1,3-benzodijossol-5-il)-2-metilossiran-2-karbossiliku (metilgliċidat tal-PMK), 3-(1,3-benzodijossol-5-il)-2-metilossiran-2-aċidu karbossiliku (aċidu gliċidiku tal-PMK) u alfa-fenilaċetoacetamid (APAA) ġew miżjuda mat-Tabella I tal-Konvenzjoni tan-Nazzjonijiet Uniti kontra t-Traffikar Illeċitu fi Drogi Narkotiċi u Sustanzi Psikotropiċi tad-19 ta' Diċembru 1988³ ("il-Konvenzjoni tan-NU tal-1988"). Barra minn hekk, fid-Deċiżjoni 63/1 tas-CND, meħuda fit-tlieta u sittin sessjoni tagħha fl-4 ta' Marzu 2020, is-sustanza metil alfa-fenilaċetoacetat (MAPA) ġiet miżjuda fit-Tabella I tal-Konvenzjoni tan-NU tal-1988.
- (3) Wiehed mill-iskopijiet tar-Regolamenti (KE) Nru 273/2004 u (KE) Nru 111/2005 huwa li jiġi implimentat l-Artikolu 12 tal-Konvenzjoni tan-NU tal-1988 fl-Unjoni. Għaldaqstant, jenhtieg li l-metilgliċidat tal-PMK, l-aċidu gliċidiku tal-PMK, l-APAA u l-MAPA jiġu inkluzi fl-Anness I tar-Regolament (KE) Nru 273/2004 u fl-Anness tar-Regolament (KE) Nru 111/2005.
- (4) Is-sustanzi skedati elenkati fl-Anness I tar-Regolament (KE) Nru 273/2004 u fl-Anness tar-Regolament (KE) Nru 111/2005 huma maqsuma f'kategoriji li għalihom japplikaw miżuri differenti, sabiex jintlaħaq bilanċ proporzjonat bejn il-livell ta' riskju maħluq minn kull sustanza speċifika u l-piż fuq il-kummerċ leċitu. Il-kontrolli u l-miżuri ta' monitoraġġ l-iżjed stretti japplikaw għas-sustanzi fil-Kategorija 1.

¹ GU L 47, 18.2.2004, p. 1.

² GU L 22, 26.1.2005, p. 1.

³ GU L 326, 24.11.1990, p. 57.

Pereżempju, is-sustanzi fil-Kategorija 1 iridu jinhażnu f’bini sigur u kull operatur li jaħdem b’dawn is-sustanzi jeħtieg liċenzja.

- (5) Il-metilgliċidat tal-PMK u l-aċidu gliċidiku tal-PMK huma l-prekursuri immedjati tal-3,4-metilenedijossimetamfetamina (MDMA), magħrufa l-aktar bħala “ecstasy”. L-APAA u l-MAPA huma l-prekursuri immedjati tal-amfetamini. Fi kliem ieħor, dawn iż-żewġ sustanzi jistgħu jiġu transformati faċilment f’MDMA jew f’amfetamini.
- (6) L-użu hażin u l-abbuż tal-MDMA u tal-amfetamini qegħdin jikkawżaw problemi serji soċjali u ta’ saħħa pubblika fi wħud mir-regjuni tal-Unjoni. Barra minn hekk, il-gruppi tal-kriminalità organizzata fl-Unjoni jipproduċu ammonti kbar ta’ MDMA u ta’ amfetamini. Kwantitajiet kbar ta’ MDMA u amfetamini huma esportati wkoll lejn pajjiżi terzi.
- (7) Fl-Unjoni, ma hemm l-ebda produzzjoni, kummerċ jew użu leċitu magħruf tal-metilgliċidat tal-PMK, tal-aċidu gliċidiku tal-PMK, tal-APAA u tal-MAPA. Għaldaqstant, l-inklużjoni ta’ dawk is-sustanzi fil-kategorija 1 fl-Anness I tar-Regolament (KE) Nru 273/2004 u fl-Anness tar-Regolament (KE) Nru 111/2005 ma twassalx għal piż amministrattiv żejjed għall-operaturi ekonomiċi u għall-awtoritajiet kompetenti fl-Unjoni.
- (8) Fid-dawl tat-theddida li l-metilgliċidat tal-PMK, l-aċidu gliċidiku tal-PMK, l-APAA u l-MAPA joħolqu fuq livell soċjali u għas-saħħa pubblika fl-Unjoni, u b’kont meħud li l-iskedar tagħhom mhu se jkollu l-ebda impatt fuq il-kummerċ, il-produzzjoni u l-użu leċitu tagħhom fl-Unjoni, jenħtieg li dawn is-sustanzi jiġu elenkati fil-kategorija 1 fl-Anness I tar-Regolament (KE) Nru 273/2004 u fl-Anness tar-Regolament (KE) Nru 111/2005.
- (9) Il-metil 2-metil-3-fenilossiran-2-karbossilat (metilgliċidat tal-BMK) u l-2-metil-3-fenilossiran-2-aċidu karbossiliku (aċidu gliċidiku tal-BMK) huma wkoll sustanzi prekursori immedjati tal-amfetamini u li ta’ spiss jintużaw għall-manifattura illeċita tal-amfetamini. Għaldaqstant, jenħtieg li dawn is-sustanzi jiġu inklużi fl-Anness I tar-Regolament (KE) Nru 273/2004 u fl-Anness tar-Regolament (KE) Nru 111/2005.
- (10) Fl-Unjoni, ma hemm l-ebda produzzjoni, kummerċ jew użu leċitu sinifikanti tal-metilgliċidat tal-BMK u tal-aċidu gliċidiku tal-BMK. Għaldaqstant, l-inklużjoni ta’ dawk is-sustanzi fil-kategorija 1 fl-Anness I tar-Regolament (KE) Nru 273/2004 u fl-Anness tar-Regolament (KE) Nru 111/2005 ma twassalx għal piż amministrattiv żejjed għall-operaturi ekonomiċi u għall-awtoritajiet kompetenti fl-Unjoni.
- (11) Fid-dawl tat-theddida li l-metilgliċidat tal-BMK u l-aċidu gliċidiku tal-BMK joħolqu fuq livell soċjali u għas-saħħa pubblika fl-Unjoni, u meta jitqies li l-iskedar tagħhom se jkollu biss impatt marginali fuq il-kummerċ, il-produzzjoni u l-użu leċitu tagħhom fl-Unjoni, jenħtieg li dawn is-sustanzi jiġu elenkati fil-kategorija 1 fl-Anness I tar-Regolament (KE) Nru 273/2004 u fl-Anness tar-Regolament (KE) Nru 111/2005.
- (12) Il-fosforu aħmar ta’ spiss jiġi ddevjat mill-kummerċ fis-suq intern u jintuża fl-Unjoni għall-manifattura illeċita tal-metamfetamina fl-UE. Jintuża bħala katalist biex jixpruna l-konverżjoni kimika għall-metamfetamina tal-efedrina jew tal-pseudoefedrina, li diġà huma elenkati fil-kategorija 1 fl-Anness I tar-Regolament (KE) Nru 273/2004 u fl-Anness tar-Regolament (KE) Nru 111/2005. Għaldaqstant, jenħtieg li l-fosforu aħmar jiġi inkluż ukoll fl-Anness I tar-Regolament (KE) Nru 273/2004.
- (13) Il-metamfetamina hi droga addittiva hafna li qiegħda toħloq problemi serji soċjali u għas-saħħa pubblika fi wħud mir-regjuni tal-UE.

- (14) Madankollu, il-fosforu aħmar għandu użi legali importanti u diversifikati, bħall-manifattura ta' ritardanti tal-fjammi għall-plastik, għall-materjali pirotekniċi u strixxi tat-tkebbis għas-sulfarini ta' sikurezza u għall-apparat tal-ivvampjar.
- (15) Sabiex jinkiseb bilanċ proporzjonat bejn it-treddida li l-fosforu aħmar johlq fuq livell soċjali u għas-saħħa pubblika fl-Unjoni u l-piż fuq il-kummerċ leċitu ta' din is-sustanza fis-suq intern, jenhtieg li l-fosforu aħmar jiġi inkluż fil-kategorija 2A fl-Anness I tar-Regolament (KE) Nru 273/2004.
- (16) Għalkemm għadu mhux magħruf jekk il-fosforu aħmar hux qed jiġi ddevjat ukoll mill-kummerċ bejn l-Unjoni u l-pajjiżi terzi, wisq probabbli ladarba l-kummerċ ta' dik is-sustanza fis-suq intern jitqiegħed taħt il-kontroll fil-kuntest tar-Regolament (KE) Nru 273/2004, il-manifatturi tad-drogi illeċiti se jippruvaw jiksbuha permezz tad-dirottament minn tali kummerċ barra mill-Unjoni. Għaldaqstant, il-fosforu aħmar johlq riskju għoli ta' dirottament fir-rigward tal-kummerċ bejn l-Unjoni u l-pajjiżi terzi u għalhekk jenhtieg li jiġi inkluż ukoll fil-kategorija 2 fl-Anness tar-Regolament (KE) Nru 111/2005. Dan jiżgura wkoll li jinżamm il-paralleliżmu bejn is-sustanzi inklużi fir-Regolament (KE) Nru 273/2004 u 111/2005 minhabba li dan jissimplifika l-implimentazzjoni ta' dawn ir-Regolamenti mill-operaturi u mill-awtoritajiet kompetenti.
- (17) L-Anness II tar-Regolament (KE) Nru 273/2004 jistabbilixxi limiti kwantitattivi fuq it-tranzazzjonijiet, li jinvolvu ċerti sustanzi, imwettqa fuq perjodu ta' sena. L-iskop ta' dak l-Anness huwa li jevita t-tfixkil bla bżonn tal-kummerċ legittimu f'dawk is-sustanzi f'kazijiet fejn hu possibbli li jitnaqqas jew li jiġi eliminat ir-riskju ta' dirottament lejn kanali illeċiti billi jiġu limitati r-restrizzjonijiet fuq il-kummerċ għal kwantitajiet li jaqbzu ċertu livell limitu. Abbażi ta' evidenza disponibbli u konsultazzjonijiet mal-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri, jenhtieg li dak il-livell limitu għall-fosforu aħmar jiġi stabbilit għal 0.1 kg.
- (18) F'dan il-kuntest, jixraq ukoll li jiġu aġġornati l-kodiċijiet tan-nomenklatura (Kodiċi tan-NM) fir-Regolamenti (KE) Nru 273/2014 u (KE) Nru 111/2005 imsejsa fuq l-aħħar verżjoni tan-Nomenklatura Magħquda adottata bir-Regolament ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) 2019/1776⁴ u applikabbli mill-1 ta' Jannar 2020, biex tiġi żgurata l-klassifikazzjoni korretta tas-sustanzi skedati.
- (19) Peress li s-sustanza Alfa-fenilaċetoacetone nitril hi l-aktar magħrufa bħala APAAN mill-awtoritajiet kompetenti fl-Istati Membri, jenhtieg li dik l-abbrevjazzjoni tiżded fl-Anness I tar-Regolament (KE) Nru 273/2004 u fl-Anness tar-Regolament (KE) Nru 111/2005.
- (20) Jenhtieg li r-Regolamenti (KE) Nru 273/2004 u (KE) Nru 111/2005 għalhekk jiġu emendati skont dan.
- (21) Peress li, b'mod legali, il-fosforu aħmar jiġi prodott, negozjat u użat hafna fl-Unjoni, jenhtieg li l-operaturi ekonomiċi u l-awtoritajiet kompetenti jingħataw biżżejjed ħin biex jaddattaw ruħhom għar-restrizzjonijiet il-ġodda li jikkonċernaw din is-sustanza introdotta b'dan ir-Regolament.
- (22) Ir-Regolament (KE) Nru 273/2004 u (KE) Nru 111/2005 jimplimentaw b'mod kongunt ċerti dispożizzjonijiet tal-Konvenzjoni tan-NU tal-1988. Fid-dawl tar-rabta

⁴ Ir-Regolament ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) 2019/1776 tad-9 ta' Ottubru 2019 li jemenda l-Anness I tar-Regolament tal-Kunsill (KEE) Nru 2658/87 dwar in-nomenklatura tat-tariffa u l-istatistika u dwar it-Tariffa Doganali Komuni ta' Dwana (ĠU L 280, 31.10.2019, p. 1).

materjali mill-qrib bejn dawn iż-żewġ Regolamenti, huwa ġġustifikat li l-emendi jiġu adottati permezz ta' att delegat wieħed,

ADOTTAT DAN IR-REGOLAMENT:

Artikolu 1

Emendi għar-Regolament (KE) Nru 273/2004

L-Annessi I u II tar-Regolament (KE) Nru 273/2004 huma emendati f'konformità mal-Anness I ta' dan ir-Regolament.

Artikolu 2

Emendi għar-Regolament (KE) Nru 111/2005

L-Anness tar-Regolament (KE) Nru 111/2005 huwa emendat f'konformità mal-Anness II ta' dan ir-Regolament.

Artikolu 3

Dhul fis-seħh u applikazzjoni

Dan ir-Regolament għandu jidhol fis-seħh fl-għoxrin jum wara dak tal-pubblikazzjoni tiegħu f'*Il-Gurnal Uffiċjali tal-Unjoni Ewropea*.

Il-punt (1)(b) u l-punt (2) tal-Anness I u l-punt (2)(b) tal-Anness II għandhom japplikaw minn ... [jekk joghgbok dahhal id-data li tkun xahar wara d-data fis-seħh ta' dan ir-Regolament].

Dan ir-Regolament għandu jorbot fl-intier tiegħu u japplika direttament fl-Istati Membri kollha.

Magħmul fi Brussell, 14.7.2020

Għall-Kummissjoni

Il-President

Ursula VON DER LEYEN