

REGLAMENTAI

KOMISIJOS DELEGUOTASIS REGLAMENTAS (ES) 2015/1011

2015 m. balandžio 24 d.

kuriuo papildomas Europos Parlamento ir Tarybos reglamentas (EB) Nr. 273/2004 dėl narkotinių medžiagų pirmtakų (prekursorių) ir Tarybos reglamentas (EB) Nr. 111/2005, nustatantis prekybos narkotinių ir psichotropinių medžiagų pirmtakais (prekursoriais) tarp Bendrijos ir trečiųjų šalių stebėsenos taisykles, ir panaikinamas Komisijos reglamentas (EB) Nr. 1277/2005

(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 3 straipsnio 8 dalį, 8 straipsnio 3 dalį ir 13 straipsnio 2 dalį,

atsižvelgdama į 2004 m. gruodžio 22 d. Tarybos reglamentą (EB) Nr. 111/2005, nustatantį prekybos narkotinių ir psichotropinių medžiagų pirmtakais (prekursoriais) tarp Bendrijos ir trečiųjų šalių stebėsenos taisykles ⁽²⁾, ypač į jo 6 straipsnio 1 dalies trečią pastraipą, 7 straipsnio 1 dalies trečią pastraipą, 8 straipsnio 2 dalį, 9 straipsnio 2 dalies antrą pastraipą, 11 straipsnio 1 ir 3 dalis, 19 straipsnį ir 32 straipsnio 2 dalį,

kadangi:

- (1) Komisijos reglamentu (EB) Nr. 1277/2005 ⁽³⁾ nustatytos Reglamento (EB) Nr. 273/2004 ir Reglamento (EB) Nr. 111/2005 įgyvendinimo narkotinių ir psichotropinių medžiagų pirmtakų (prekursorių) srityje nuostatos. Tiek Reglamentas (EB) Nr. 273/2004, tiek Reglamentas (EB) Nr. 111/2005, priėmus Reglamentą (EB) Nr. 1277/2005, buvo iš dalies pakeisti ir į juos įtrauktos nuostatos dėl įgaliojimų priimti deleguotuosius ir įgyvendinimo aktus pagal Sutarties 290 ir 291 straipsnius. Todėl naujos taisyklės turėtų būti priimtose pagal naujus įgaliojimus;
- (2) nors Reglamentas (EB) Nr. 273/2004 yra susijęs su vidaus prekyba, o Reglamentas (EB) Nr. 111/2005 yra susijęs su tarptautine prekyba, daugelis nuostatų yra bendros jiems abiem. Siekiant užtikrinti nuoseklumą, tikslinga priimti vieną deleguotąjį aktą, apimantį abu reglamentus;
- (3) siekiant užtikrinti teisinį tikrumą ir nuoseklų šio reglamento nuostatų vykdymą, būtina pateikti „verslo patalpų“ apibrėžtį;
- (4) licencijos ir registracijos pažymėjimai, kuriuos privalo turėti ekonominės veiklos vykdytojai, ketinantys vykdyti veiklą, susijusią su tam tikromis medžiagomis (narkotinių ir psichotropinių medžiagų pirmtakais (prekursoriais)), kurios gali būti naudojamos neteisėtam narkotinių ar psichotropinių medžiagų gaminimui, turėtų būti išduodami tik jų prašantiems patikimiems vykdytojams. Šie ekonominės veiklos vykdytojai turėtų būti ėmęsi tinkamų priemonių, kuriomis siekiama užtikrinti šių narkotinių ir psichotropinių medžiagų pirmtakų (prekursorių) tvarkymo ir saugojimo saugumą, ir turėtų būti paskyrę atsakingą pareigūną, galintį užtikrinti, kad su šiomis medžiagomis susijusi vykdoma veikla atitiktų susijusių teisės aktų nuostatas;

⁽¹⁾ O L L 47, 2004 2 18, p. 1.

⁽²⁾ O L L 22, 2005 1 26, p. 1.

⁽³⁾ 2005 m. liepos 27 d. Komisijos reglamentas (EB) Nr. 1277/2005, nustatantis Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (EB) Nr. 273/2004 dėl narkotinių medžiagų pirmtakų (prekursorių) ir Tarybos reglamento (EB) Nr. 111/2005, nustatančio prekybos narkotinių ir psichotropinių medžiagų pirmtakais (prekursoriais) tarp Bendrijos ir trečiųjų šalių stebėsenos taisykles, įgyvendinimo taisykles (O L L 202, 2005 8 3, p. 7).

- (5) tam tikriems ekonominės veiklos vykdytojams, narkotinių ir psichotropinių medžiagų pirmtakus (prekursorius) naudojančioms medicinos tikslais, pavyzdžiui, vaistinėms ir veterinarinių vaistų platintojams, galėtų būti netaikomas reikalavimas gauti licenciją ar registracijos pažymėjimą, kad galėtų vykdyti veiklą, susijusią su tokiais medžiagomis. Ta pati nuostata galėtų būti taikoma tam tikroms valdžios institucijoms;
- (6) ekonominės veiklos vykdytojai, vykdančys veiklą, susijusią su narkotinių ir psichotropinių medžiagų pirmtakais (prekursoriais), kurie nėra skirti Sąjungos rinkai, bet buvo įvežti į Sąjungos muitų teritoriją, turėtų pateikti informaciją, patvirtinančią, kad šios medžiagos eksportuotos laikantis atitinkamų tarptautinių konvencijų, ir taip įrodyti teisėtą atitinkamo sandorio tikslą;
- (7) Sąjungoje įsisteigę ekonominės veiklos vykdytojai turėtų pateikti tam tikrus pagrindinius duomenis apie veiklą, kuria siekta supaprastinti kompetentingų institucijų vykdomą prekybos narkotinių ir psichotropinių medžiagų pirmtakais (prekursoriais) stebėseną;
- (8) siekiant kuo labiau sumažinti prekybos tam tikrų narkotinių ir psichotropinių medžiagų pirmtakais (prekursoriais) srautų nukreipimo riziką, prieš juos eksportuojant turėtų būti pateikiamas išankstinis pranešimas apie eksportą ir eksporto leidimas;
- (9) trečiųjų paskirties šalių, į kurias eksportuojamos 2 ir 3 kategorijų medžiagos, pagal Reglamento (EB) Nr. 111/2005 priedą įtrauktos į oficialų sąrašą, sąrašai dažnai keičiami. Kad šiuos sąrašus būtų galima greitai atnaujinti, laikantis šiame reglamente nustatytų jiems taikomų kriterijų, sąrašai turėtų būti skelbiami Komisijos interneto svetainėje;
- (10) siekiant palengvinti administracinę naštą, susijusią su prekyba tam tikrų kategorijų narkotinių ir psichotropinių medžiagų pirmtakais (prekursoriais), turėtų būti numatyta supaprastinta išankstinio pranešimo apie eksportą ir eksporto leidimo pateikimo procedūra;
- (11) siekdamas patobulinti stebėsenos priemonių įgyvendinimą, valstybės narės Komisijai turėtų reguliariai teikti informaciją apie areštuotas ar sulaikytas narkotinių ir psichotropinių medžiagų pirmtakų (prekursorių) siuntas;
- (12) siekiant užtikrinti nuoseklumą, teisės aktų nuoseklumą ir teisinį tikrumą, šis deleguotasis reglamentas turėtų būti taikomas nuo tos pačios dienos, kaip ir įgyvendinimo reglamentas,

PRIĖMĖ ŠĮ REGLAMENTĄ:

1 straipsnis

Dalykas

Šiame reglamente nustatytos licencijų ir registracijos pažymėjimų išdavimo sąlygos, atvejai, kuriais licencijos ir registracijos nereikalaujama, kriterijai, kuriais remiantis galima įrodyti teisėtą sandorio tikslą, prekybos stebėsenai vykdyti būtini duomenys, sąlygos, pagal kurias nustatomi paskirties šalių, į kurias eksportuojamos į oficialų sąrašą įtrauktos 2 ir 3 kategorijų medžiagos, sąrašai, kriterijai, kuriais remiantis nustatomos supaprastintos procedūros, taikomos išankstiniam pranešimams apie eksportą ir eksporto leidimams, ir reikalavimai dėl informacijos, kuri turi būti teikiama apie prekybos narkotinių ir psichotropinių medžiagų pirmtakais (prekursoriais) stebėsenos priemonių įgyvendinimą.

2 straipsnis

Sąvokų apibrėžtys

Taikant šį reglamentą, sąvoka „verslo patalpos“ reiškia ekonominės veiklos vykdytojo bet kurioje vietoje užimamą pastatą (-us) ir žemės sklypus.

3 straipsnis

Licencijų išdavimo sąlygos

1. Siekdamas gauti licenciją pagal Reglamento (EB) Nr. 111/2005 6 straipsnio 1 dalį, ekonominės veiklos vykdytojas paskiria pareigūną, atsakingą už prekybą to reglamento priede nustatytos 1 kategorijos medžiagomis, įtrauktomis į oficialų sąrašą, kompetentingai institucijai praneša to pareigūno vardą, pavardę ir kontaktinius duomenis ir nedelsdamas ją informuoja apie bet kokius vėlesnius šios informacijos pasikeitimus.

Atsakingasis pareigūnas užtikrina, kad importo, eksporto ar tarpininkavimo veikla būtų vykdoma laikantis susijusių teisės aktų nuostatų, ir yra įgaliotas atstovauti ekonominės veiklos vykdytojui ir priimti atliekant šią užduotį būtinus sprendimus.

2. Ekonominės veiklos vykdytojas turi atitikti visus šiuos reikalavimus ir sąlygas:

a) ekonominės veiklos vykdytojas turi imtis tinkamų priemonių prieš neteisėtą Reglamento (EB) Nr. 273/2004 I priede ir Reglamento (EB) Nr. 111/2005 priede nustatytos 1 kategorijos medžiagų, įtrauktų į oficialų sąrašą, paėmimą iš sandėliavimo, gamybos, gaminimo ir perdirbimo vietų ir apsaugoti verslo patalpas;

b) ekonominės veiklos vykdytojas pateikia paraišką ir joje pateikia šiuos duomenis:

- i) pareiškėjo pavadinimą (vardą, pavardę), adresą, telefono ir (arba) fakso numerius ir el. pašto adresą;
- ii) atsakingojo pareigūno vardą bei pavardę ir jo kontaktinius duomenis;
- iii) atsakingojo pareigūno pareigų ir užduočių aprašymą;
- iv) verslo patalpų adresą;
- v) visų vietų, kuriose atliekama x punkte nurodyta veikla, aprašą;
- vi) informaciją, patvirtinančią, kad imtasi 2 dalies a punkte nurodytų tinkamų priemonių;
- vii) į oficialų sąrašą įtrauktų medžiagų pavadinimus ir KN kodus, nurodytus Reglamento (EB) Nr. 273/2004 I priede ir Reglamento (EB) Nr. 111/2005 priede;
- viii) jeigu tai mišinys arba natūralus produktas, nurodomi šie duomenys:
 - a) mišinio arba natūralaus produkto pavadinimas;
 - b) mišinyje arba natūraliame produkte esančių į oficialų sąrašą įtrauktų medžiagų pavadinimai ir KN kodai, nurodyti Reglamento (EB) Nr. 273/2004 I priede ir Reglamento (EB) Nr. 111/2005 priede;
 - c) didžiausia tokių į oficialų sąrašą įtrauktų medžiagų mišinyje arba natūraliame produkte procentinė dalis;
- ix) numatytos veiklos, nurodytos Reglamento (EB) Nr. 273/2004 3 straipsnyje ir Reglamento (EB) Nr. 111/2005 6 straipsnio 1 dalyje, rūšies aprašas;
- x) kai taikoma, patvirtinta įmonių arba veiklos rūšių registro išrašo kopija;
- xi) sertifikatas, kuriuo patvirtinama geroji susijusio ekonominės veiklos vykdytojo ir atsakingojo pareigūno praktika, arba dokumentas, kuriuo patvirtinama, kad jie suteikia reikiamas garantijas, kad veikla bus atlikta tinkamai, arba informacija, kuria remdamasi kompetentinga institucija gali gauti tokį dokumentą.

3. Jeigu ekonominės veiklos vykdytojui jau buvo suteiktas įgaliojotojo ekonominės veiklos vykdytojo statusas pagal Tarybos reglamento (EEB) Nr. 2913/92 ⁽¹⁾ 5a straipsnį, pateikdamas paraišką licencijai gauti jis gali nurodyti ĮEOV sertifikato numerį, kad kompetentinga institucija galėtų atsižvelgti į šį statusą.

4. Gavęs raštišką susijusios kompetentingos institucijos prašymą, pareiškėjas pateikia bet kokią susijusią papildomą informaciją.

5. Jei pareiškėjas yra fizinis asmuo, 2 dalies b punkto ii ir iii papunkčiai netaikomi, o 2 dalies b punkto iv papunktis taikomas tik atitinkamais atvejais.

⁽¹⁾ 1992 m. spalio 12 d. Tarybos reglamentas (EEB) Nr. 2913/92, nustatantis Bendrijos muitinės kodeksą (OL L 302, 1992 10 19, p. 1).

6. Nepažeisdamos pagal Reglamento (EB) Nr. 273/2004 10 straipsnio 1 dalį ir Reglamento (EB) Nr. 111/2005 26 straipsnio 3 dalį priimtų priemonių, kompetentinga institucija atsisako išduoti licenciją, jeigu nesilaikoma šio reglamento 3 straipsnio 2 dalies b punkte išdėstytų sąlygų arba jeigu ji pagrįstai įtaria, kad į oficialų sąrašą įtrauktas medžiagas ketinama panaudoti neteisėtai narkotinių ar psichotropinių medžiagų gamybai.

7. Jeigu prekyba vyksta tarp Sąjungos ir trečiųjų šalių, kaip nurodyta Reglamente (EB) Nr. 111/2005, kompetentinga institucija gali apriboti licencijos galiojimo laiką ne ilgiau kaip trejiems metams arba įpareigoti ekonominės veiklos vykdytojus ne rečiau kaip kas trejus metus įrodyti, kad tebesilaikoma sąlygų, kuriomis licencija buvo suteikta.

Licencijų, išduotų prieš įsigaliojant šiam Reglamentui, galiojimui tai neturės jokio poveikio.

8. Licencija negali būti perleidžiama.

9. Licencijos savininkas pateikia paraišką naujai licencijai gauti, jeigu numatoma:

- a) papildyti ją dar viena į oficialų sąrašą įtraukta medžiaga;
- b) pradėti naują veiklą;
- c) persikelti į kitas verslo patalpas, kuriose bus vykdoma veikla.

Tokiais atvejais turima licencija nustoja galioti vieną iš šių dienų, priklausomai nuo to, kuri iš jų ateina anksčiausiai:

- i) galiojimo pabaigos dieną, jeigu galiojimo terminas buvo nustatytas pagal šio reglamento 3 straipsnio 6 dalį arba Reglamento (EB) Nr. 273/2004 3 straipsnio 5 dalį;
- ii) naujos licencijos galiojimo pradžios dieną.

10. 9 dalis taip pat taikoma licencijoms, išduotoms prieš pradėdant taikyti šį reglamentą.

11. Šio straipsnio 2–6, 8, 9 ir 10 dalys taip pat taikomos siekiant gauti licencijas pagal Reglamento (EB) Nr. 273/2004 3 straipsnio 2 dalį, išskyrus specialiąsias licencijas.

12. Prie Reglamento (EB) Nr. 273/2004 3 straipsnio 2 ir 6 dalyse nurodytų valdžios institucijų priskiriama muitinė, policija ir oficialios kompetentingų institucijų laboratorijos.

4 straipsnis

Atvejai, kai licencijos nereikalaujama

Vaistinėms, veterinarinių vaistų platintojams, muitinėms, policijai, ginkluotosioms pajėgoms ir oficialioms kompetentingų institucijų laboratorijoms gali būti netaikomas Reglamento (EB) Nr. 111/2005 6 straipsnio 1 dalyje nustatytas reikalavimas dėl licencijų, jeigu šie subjektai narkotinių ir psichotropinių medžiagų pirmtakus (prekursorius) naudoja tik vykdydami oficialią veiklą.

Pirmoje pastraipoje išvardyti subjektai taip pat neprivalo:

- a) pateikti Reglamento (EB) Nr. 111/2005 3 straipsnyje nurodytų dokumentų;
- b) paskirti atsakingojo pareigūno, kaip nurodyta šio reglamento 3 straipsnio 1 dalyje.

5 straipsnis

Registracijos pažymėjimų išdavimo sąlygos

1. Siekdamas gauti registracijos pažymėjimą pagal Reglamento (EB) Nr. 111/2005 7 straipsnio 1 dalį, ekonominės veiklos vykdytojas paskiria pareigūną, atsakingą už prekybą to reglamento priede nustatytos 2 kategorijos medžiagomis, įtrauktomis į oficialų sąrašą, kompetentingai institucijai praneša to pareigūno vardą, pavardę ir kontaktinius duomenis ir nedelsdamas ją informuoja apie bet kokius vėlesnius šios informacijos pasikeitimus.

Atsakingasis pareigūnas užtikrina, kad importo, eksporto ar tarpininkavimo veikla būtų vykdoma laikantis susijusių teisės aktų nuostatų, ir yra įgaliotas atstovauti ekonominės veiklos vykdytojui ir priimti atliekant šią užduotį būtinus sprendimus.

2. Ekonominės veiklos vykdytojas, kurio veikla susijusi su Reglamento (EB) Nr. 111/2005 priede nustatytos 2 kategorijos medžiagomis, įtrauktomis į oficialų sąrašą, pateikia paraišką, o joje nurodo duomenis ir prideda dokumentus, nurodytus 3 straipsnio 2 dalies b punkte, išskyrus 3 straipsnio 2 dalies b punkto vi, x ir xi papunkčius, nebent to pareikalautų kompetentinga institucija.

Ta pati nuostata taikoma ekonominės veiklos vykdytojui, eksportuojančiam Reglamento (EB) Nr. 111/2005 priede nustatytos 3 kategorijos medžiagas, įtrauktas į oficialų sąrašą.

3. Taip pat taikomos 3 straipsnio 3 ir 4 dalys.

4. 2 dalies pirmoji pastraipa ir 3 dalis *mutatis mutandis* taikoma Reglamento (EB) Nr. 273/2004 3 straipsnio 6 dalyje nurodytiems ekonominės veiklos vykdytojams ir naudotojams, kurių veikla susijusi su to Reglamento I priede nustatytos 2 kategorijos medžiagomis, įtrauktomis į oficialų sąrašą.

5. Reglamento (EB) Nr. 273/2004 I priede nustatytos 2A kategorijos medžiagų, įtrauktų į oficialų sąrašą, naudotojai taip pat pateikia informaciją apie medžiagų, įtrauktų į oficialų sąrašą, naudojimą.

6 straipsnis

Atvejai, kai registracijos nereikalaujama

Reglamento (EB) Nr. 111/2005 7 straipsnio 1 dalyje nustatytas registracijos reikalavimas gali būti netaikomas toliau nurodytiems subjektams:

- a) vaistinėms, veterinarinių vaistų platintojams, maitinėms, policijai, oficialioms kompetentingų institucijų laboratorijoms ir ginkluotosioms pajėgoms, jeigu šie subjektai narkotinių ir psichotropinių medžiagų pirmtakus (prekursorius) naudoja tik vykdydami oficialią veiklą;
- b) ekonominės veiklos vykdytojams, eksportuojantiems Reglamento (EB) Nr. 111/2005 priede nustatytos 3 kategorijos medžiagas, įtrauktas į oficialų sąrašą, jeigu per paskutiniuosius kalendorinius metus (sausio 1 d. – gruodžio 31 d.) eksportuoti kiekiai neviršija šio reglamento I priede nurodytų kiekių. Jeigu per einamuosius kalendorinius metus tie kiekiai viršijami, ekonominės veiklos vykdytojas nedelsdamas įvykdo registracijos reikalavimą;
- c) ekonominės veiklos vykdytojams, eksportuojantiems Reglamento (EB) Nr. 111/2005 priede nustatytos 3 kategorijos medžiagų, įtrauktų į oficialų sąrašą, mišinius, jeigu mišiniuose esančių į oficialų sąrašą įtrauktų medžiagų kiekis per paskutiniuosius kalendorinius metus neviršija šio reglamento I priede nurodytų kiekių. Jeigu per einamuosius kalendorinius metus tie kiekiai viršijami, ekonominės veiklos vykdytojas nedelsdamas įvykdo registracijos reikalavimą.

7 straipsnis

Sąlygos, kuriomis galima netaikyti tam tikrų reikalavimų

Pagal Reglamento (EB) Nr. 273/2004 6 straipsnį pirkėjai praneša tiekėjams, ar tas straipsnis jiems taikomas.

8 straipsnis

Kriterijai, kuriais remiantis nustatoma, ar sandorio tikslas yra teisėtas

1. Ekonominės veiklos vykdytojas pateikia informaciją, kad siunta iš eksportuojančios šalies išsiųsta pagal galiojančias nacionalinių teisės aktų nuostatas, priimtas remiantis Jungtinių Tautų konvencijos dėl kovos su neteisėta narkotinių priemonių ir psichotropinių medžiagų apyvarta ⁽¹⁾ 12 straipsniu, siekiant įrodyti sandorio tikslo teisėtumą pagal Reglamentą (EB) Nr. 111/2005 8 straipsnio 1 dalį.

2. Šiuo tikslu ekonominės veiklos vykdytojas turi naudoti šio reglamento II priede nurodytą pavyzdį arba pateikti Reglamento (EB) Nr. 111/2005 20 straipsnyje nurodytą importo leidimą ar Reglamento (EB) Nr. 273/2004 4 straipsnyje nurodytą pirkėjo deklaraciją.

⁽¹⁾ 1990 m. spalio 22 d. Tarybos sprendimas (OL L 326, 1990 11 24, p. 56).

9 straipsnis

Prekybos stebėsenai vykdyti būtina informacija

1. Vadovaudamiesi Reglamento (EB) Nr. 273/2004 8 straipsnio 2 dalimi, ekonominės veiklos vykdytojai kompetentingoms institucijoms pateikia suvestinę informaciją apie sunaudotų arba pristatytų į oficialų sąrašą įtrauktų medžiagų kiekius ir apie kiekvienai trečiajai šaliai pristatytus kiekius.

Reglamento (EB) Nr. 273/2004 I priede nustatytos 3 kategorijos medžiagoms, įtrauktoms į oficialų sąrašą, pirmoji pastraipa taikoma tik gavus kompetentingų institucijų prašymą.

2. Vadovaudamiesi Reglamento (EB) Nr. 111/2005 9 straipsnio 2 dalimi, ekonominės veiklos vykdytojai kompetentingoms institucijoms praneša apie:

- a) į oficialų sąrašą įtrauktų medžiagų, kurioms būtinas eksporto leidimas, eksportą;
- b) bet kokią Reglamento (EB) Nr. 111/2005 priede nustatytos 1 kategorijos medžiagų, įtrauktų į oficialų sąrašą, importą, kai reikalingas importo leidimas, arba visus atvejus, kai Reglamento (EB) Nr. 111/2005 priede nustatytos 2 kategorijos medžiagos, įtrauktos į oficialų sąrašą, buvo įvežtos į II kontrolės tipo laisvąją zoną, pateiktos sąlyginio neapmokestinimo procedūrai, išskyrus tranzitą, arba išleistos į laisvą apyvartą;
- c) bet kokią tarpininkavimo veiklą, susijusią su Reglamento (EB) Nr. 111/2005 priede nustatytų 1 ir 2 kategorijų medžiagomis, įtrauktomis į oficialų sąrašą.

3. Tvarkant 2 dalies a punkte nurodytą informaciją įtraukiama informacija apie paskirties šalis, eksportuotus kiekius ir prireikus eksporto leidimų numerius.

4. Tvarkant 2 dalies b punkte nurodytą informaciją įtraukiama informacija apie eksportuojančią trečiąją šalį ir prireikus importo leidimų numerius.

5. Tvarkant 2 dalies c punkte nurodytą informaciją įtraukiama informacija apie tarpininkavimo veikloje dalyvavusias trečiąsias šalis ir prireikus eksporto ar importo leidimus. Kompetentingoms institucijoms pareikalavus ekonominės veiklos vykdytojai pateikia papildomos informacijos.

6. Kompetentingos institucijos tvarko šiame straipsnyje nurodytą informaciją kaip konfidencialią verslo informaciją.

10 straipsnis

Sąlygos, pagal kurias nustatomi paskirties šalių, į kurias eksportuojamos 2 ir 3 kategorijų medžiagos, įtrauktos į oficialų sąrašą, sąrašai

Reglamento (EB) Nr. 111/2005 11 straipsnio 1 dalyje nurodytuose sąrašuose pateikiami visi šie duomenys:

- a) trečiosios šalys, su kuriomis Sąjunga sudarė konkretų susitarimą dėl narkotinių ir psichotropinių medžiagų pirmtakų (prekursorių);
- b) trečiosios šalys, kurios prašo pateikti išankstinius pranešimus apie eksportą pagal 1988 m. Jungtinių Tautų konvencijos dėl kovos su neteisėta narkotinių priemonių ir psichotropinių medžiagų apyvarta 12 straipsnio 10 dalį;
- c) trečiosios šalys, kurios prašo pateikti išankstinius pranešimus apie eksportą pagal 1988 m. Jungtinių Tautų konvencijos dėl kovos su neteisėta narkotinių priemonių ir psichotropinių medžiagų apyvarta 24 straipsnį.

Konkrečių a, b ir c punktuose paminėtų paskirties šalių, į kurias eksportuojamos priede nurodytų 2 ir 3 kategorijų medžiagos, įtrauktos į oficialų sąrašą, sąrašai skelbiami Komisijos interneto svetainėje.

11 straipsnis

Kriterijai, kuriais remiantis nustatomos supaprastintos procedūros, taikomos išankstiniams pranešimams apie eksportą

1. Pagal Reglamento (EB) Nr. 111/2005 11 straipsnio 3 dalį kompetentinga institucija gali išsiųsti supaprastintą išankstinį pranešimą apie eksportą, skirtą kelioms eksporto operacijoms per tam tikrą šešių arba dvylikos mėnesių laikotarpį, jeigu eksportuojant numatoma taikyti supaprastintą eksporto leidimų išdavimo tvarką.

2. Eksportuojančios šalies kompetentingos institucijos trečiosios paskirties šalies kompetentingai institucijai teikia informaciją, nurodytą Reglamento (EB) Nr. 111/2005 13 straipsnio 1 dalyje.
3. Kompetentinga institucija atitinkamai informuoja paskirties šalį ir šiam tikslui naudojami *PEN-online* sistema arba šio reglamento III priede nurodytu daugiašaliu pranešimu apie chemines medžiagas.

12 straipsnis

Kriterijai, kuriais remiantis nustatomos supaprastintos procedūros, taikomos eksporto leidimams

1. Jeigu konkreti iš oficialių sąrašą įtraukta 3 ir 4 kategorijų medžiaga to paties Sąjungoje įsisteigusio eksportuotojo tam pačiam trečiojoje paskirties šalyje esančiam importuotojui per tam tikrą šešių arba dvylikos mėnesių laikotarpį eksportuojama dažnai, atitinkamam ekonominės veiklos vykdytojui pateikus paraišką, remdamasi Reglamento (EB) Nr. 111/2005 19 straipsniu, kompetentinga institucija gali išduoti eksporto leidimą supaprastinta tvarka.

Toks supaprastintas eksporto leidimas gali būti išduotas tik šiais atvejais:

- a) jeigu ekonominės veiklos vykdytojas ankstesnio eksporto metu įrodė gebą įvykdyti visus su tuo eksportu susijusius įsipareigojimus ir nepadarė nė vieno atitinkamų teisės aktų pažeidimo;
- b) jeigu kompetentinga valdžios institucija gali įsitikinti teisėtu tų eksporto operacijų tikslu.

2. Paraiškoje supaprastintam eksporto leidimui gauti nurodomi bent šie duomenys:

- a) eksportuotojo, trečiojoje šalyje esančio importuotojo ir galutinio gavėjo pavadinimas ir adresas;
- b) iš oficialių sąrašą įtrauktos medžiagos pavadinimas, kaip nurodyta Reglamento (EB) Nr. 111/2005 priede, arba, jei tai mišinys ar natūralus produktas – jo pavadinimas ir KN kodas bei iš oficialių sąrašą įtrauktų medžiagų, esančių mišinyje arba natūraliame produkte, pavadinimas, kaip nurodyta Reglamento (EB) Nr. 111/2005 priede;
- c) didžiausias iš oficialių sąrašą įtrauktų medžiagų, kurias ketinama eksportuoti, kiekis;
- d) eksporto operacijoms numatytas konkretus laikotarpis.

3. Kompetentinga institucija per 15 darbo dienų nuo reikiamos informacijos gavimo priima sprendimą dėl paraiškos supaprastintam eksporto leidimui gauti.

4. Skubios medicininės pagalbos atveju, jeigu tenkinamos šio straipsnio 1 dalies a ir b punktų sąlygos, kompetentinga institucija nedelsdama, bet ne vėliau kaip per 3 darbo dienas nuo prašymo gavimo dienos priima sprendimą dėl paraiškos supaprastintam Reglamentu (EB) Nr. 111/2005 priede nustatytos 4 kategorijos medžiagų, įtrauktų iš oficialių sąrašą, eksporto leidimui gauti.

13 straipsnis

Sąlygos ir reikalavimai dėl informacijos, kuri turi būti teikiama apie stebėsenos priemonių įgyvendinimą

1. Kiekvieną mėnesį po kalendorinio ketvirčio valstybės narės Komisijai pateikia pranešimus, nurodytus Reglamento (EB) Nr. 111/2005 32 straipsnio 1 dalyje ir Reglamento (EB) Nr. 273/2004 13 straipsnio 1 dalyje. Pranešimuose pateikiama informacija apie visus atvejus, kai buvo sustabdytas iš oficialių sąrašą įtrauktų ir neįtrauktų medžiagų išleidimas iš apyvartą arba tos medžiagos buvo sulaikytos.

2. Teikiant tą informaciją nurodoma:

- a) medžiagos pavadinimas;

- b) jei žinoma, medžiagų kilmė, kilmės ir paskirties vietos;
- c) į oficialų sąrašą įtrauktų medžiagų kiekis, jų muitinis statusas ir naudotos transporto priemonės.
3. Baigiantis kiekvieniems kalendoriniams metams Komisija valstybėms narėms praneša pagal 1 dalį gautą informaciją.

14 straipsnis

Panaikinimas

Reglamentas (EB) Nr. 1277/2005 panaikinamas.

15 straipsnis

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

Jis taikomas nuo 2015 m. liepos 1 d.

Šis reglamentas privalomas visas ir tiesiogiai taikomas visose valstybėse narėse.

Priimta Briuselyje 2015 m. balandžio 24 d.

Komisijos vardu
Pirmininkas
Jean-Claude JUNCKER

I PRIEDAS

Medžiaga	Kiekis
Acetonas ⁽¹⁾	50 kg
Etilo eteris ⁽¹⁾	20 kg
Metiletilketonas ⁽¹⁾	50 kg
Toluenas ⁽¹⁾	50 kg
Sulfato rūgštis	100 kg
Druskos rūgštis	100 kg

⁽¹⁾ Taip pat šios kategorijos išvardytų medžiagų druskos, jei jos gali egzistuoti.

II PRIEDAS



Europos Sąjunga

**Ekonominės veiklos vykdytojo deklaracija
dėl medžiagų, įtrauktų į oficialų sąrašą,
įvežimo į Sąjungos muitų teritoriją
(Reglamento (EB) Nr. 111/2005 8 straipsnis)**

***Jungtinių Tautų konvencijos dėl kovos su neteisėta
narkotinių ir psichotropinių medžiagų apyvarta
12 straipsnis***

ORIGINALAS	1. Ekonominės veiklos vykdytojas (pavadinimas (vardas, pavardė), adresas, telefonas, faksas, el. paštas)	2.a. Eksportuojanti šalis 2.b. Tranzito šalis (-ys) 2.c. Galutinės paskirties šalis
	3a. Eksportuojančiosios šalies eksportuotojas (pavadinimas (vardas, pavardė), adresas, telefonas, faksas, el. paštas)	3b. Kompetentinga valdžios institucija eksportuojančioje šalyje (pavadinimas, adresas, telefonas, faksas, el. paštas)
	4a. Paskirties šalies importuotojas (pavadinimas (vardas, pavardė), adresas, telefonas, faksas, el. paštas)	4b. Kompetentinga valdžios institucija importuojančioje šalyje (pavadinimas, telefonas, faksas, el. paštas)
	5a. Į oficialų sąrašą įtraukta medžiaga	5a. KN kodas 5a. Grynas svoris 5a. Kiekis (%) mišinyje
	5a. Į oficialų sąrašą įtraukta medžiaga	5b. KN kodas 5b. Grynas svoris 5b. Kiekis (%) mišinyje
	6a. Eksportuojančios šalies važtaraščio, oro transporto važtaraščio arba kito transporto dokumento numeris	6b. Eksportuotojo trečiojoje eksportuojančioje šalyje eksporto leidimo numeris (<i>neprivaloma</i>)
<p>7. Ekonominės veiklos vykdytojo deklaracija:</p> <p>Vardas, pavardė: _____, atstovaujantis: _____ (ekonominės veiklos vykdytojas) Patvirtinu, kad, kiek man žinoma, į oficialų sąrašą įtrauktos medžiagos iš eksportuojančios šalies buvo išsiųstos laikantis galiojančių nuostatų, priimtų pagal Jungtinių Tautų konvencijos dėl kovos su neteisėta narkotinių ir psichotropinių medžiagų apyvarta 12 straipsnį. Pridedamas šis patvirtinamasis įrodymas (<i>neprivaloma</i>):</p> <p><input type="checkbox"/> eksporto leidimo kopija <input type="checkbox"/> licencijos ir (arba) registracijos kopija</p> <p>Parašas: _____ Vieta: _____ Data: _____</p>		

Pastabos

1. Pavyzdžio išdėstymo laikytis neprivaloma.
2. Pavyzdžio eilės numerių ir teksto laikytis privaloma.
3. Asmens duomenų apsauga

Europos Komisijai tvarkant šiame dokumente pateiktus asmens duomenis taikomas Europos Parlamento ir Tarybos reglamentas (EB) Nr. 45/2001 dėl asmenų apsaugos Bendrijos institucijoms ir įstaigoms tvarkant asmens duomenis ir laisvo tokių duomenų judėjimo.

Valstybės narės kompetentingai institucijai tvarkant šiame dokumente pateiktus asmens duomenis taikomos nacionalinių teisės aktų nuostatos, kuriomis įgyvendinama Direktyva 95/46/EB.

Tvarkant asmens duomenis siekiama užtikrinti narkotinių medžiagų pirmtakų prekybos Sąjungoje, vadovaujantis Reglamentu (EB) Nr. 273/2004 su pakeitimais, padarytais Reglamentu (ES) Nr. 1258/2013, ir tarp Sąjungos ir trečiųjų šalių, vadovaujantis Reglamentu (EB) Nr. 111/2005 su pakeitimais, padarytais Reglamentu (ES) Nr. 1259/2013, stebėseną.

Už duomenų tvarkymą atsakingas duomenų valdytojas yra kompetentinga nacionalinė institucija, kuriai pateikiamas šis dokumentas. Kompetentingų institucijų sąrašas skelbiamas Komisijos interneto svetainėje adresu

http://ec.europa.eu/taxation_customs/resources/documents/customs/customs_controls/drugs_precursors/legislation/national_competent_authorities.pdf

Vadovaudamosi Reglamento (EB) Nr. 111/2005, nustatančio prekybos narkotinių ir psichotropinių medžiagų pirmtakais (prekursoriais) tarp Bendrijos ir trečiųjų šalių stebėsenos taisyklės, 17 straipsniu, Komisija ir valstybių narių kompetentingos valdžios institucijos, nepažeisdamos nuostatų, taikytinų duomenų apsaugai Sąjungoje, ir siekdamos kontroliuoti ir stebėti tam tikras medžiagas, dažnai naudojamas neteisėtai narkotinių ar psichotropinių medžiagų gamybai, gali keistis asmens duomenimis ir šiame dokumente pateikta informacija su atitinkamomis trečiųjų šalių institucijomis.

Duomenų subjektas turi teisę susipažinti su tvarkomais savo asmens duomenimis ir atitinkamais atvejais juos ištaisyti, pašalinti ar sustabdyti jų tvarkymą pagal Reglamentą (EB) Nr. 45/2001 arba nacionalinius teisės aktus, kuriais įgyvendinama Direktyva 95/46/EB.

Visi prašymai pasinaudoti teise susipažinti, ištaisyti, pašalinti asmens duomenis ar sustabdyti jų tvarkymą pateikiami juos tvarkyti kompetentingai institucijai, kuriai buvo pateiktas prašymas imtis priemonių.

Teisinis asmens duomenų tvarkymo pagrindas yra Reglamento (EB) Nr. 111/2005 33 straipsnis ir Reglamento (EB) Nr. 273/2004 13b straipsnis.

Šiame dokumente pateiktus asmens duomenis negalima saugoti ilgiau nei būtina tais tikslais, kuriais jie buvo surinkti.

Kilus konfliktui skundus galima teikti atitinkamai nacionalinei duomenų apsaugos institucijai. Nacionalinių duomenų apsaugos institucijų kontaktiniai duomenys pateikiami Europos Komisijos Teisingumo generalinio direktorato svetainėje (http://ec.europa.eu/justice/data-protection/bodies/authorities/eu/index_en.htm#h2-1).

Jeigu skundas susijęs su Europos Komisijos tvarkomais duomenimis, jį reikėtų teikti Europos duomenų apsaugos priežiūros pareigūnui

(<http://www.edps.europa.eu/EDPSWEB/>).

III PRIEDAS



DAUGIAŠALIS PRANEŠIMAS APIE CHEMINES MEDŽIAGAS

1. PAGRINDINIS ADRESATAS		
2. Papildomas adresatas		
3. Papildomas adresatas		
4. Pavadinimas (vardas, pavardė)	5. Agentūra (pavadinimas ir adresas)	6. Šalis
7. Telefonas	8. Faksas	9. E. paštas
10. Parašas ir data		

11. Šis krovinys BUS/ NEBUS vežamas, jeigu atsakymas nebus gautas per ... dienas (-ų).

12. Ar jūsų įstaiga prieštarauja šio krovinio vežimui? Taip Ne Reikalinga papildoma informacija Jeigu taip, prašome pateikti daugiau informacijos ir nurodyti priežastis.

A DALIS

Šis daugiašalis pranešimas apie chemines medžiagas skirtas:

- vienai eksporto operacijai arba
 kelioms eksporto operacijoms, kurios turi būti atliktos per tam tikrą laiką (Pradžia: Pabaiga:).

13. Į oficialų sąrašą įtrauktos medžiagos pavadinimas	14. Kiekis ir svoris	15. KN kodas
16. Eksportuojanti šalis	17. Išvežimo vieta	18. Išvykimo data
19. Importuojanti šalis	20. Įvežimo vieta	21. Numatoma atvykimo data
22. Pervežimo maršrutas (įskaitant laisvasias zonas ir galutinę paskirties vietą)		23. Transporto priemonė
24. Importuotojas (pavadinimas (vardas, pavardė), adresas, telefonas ir faksas)		
25. Importo arba eksporto leidimo numeris		
26. Galutinis gavėjas (pavadinimas (vardas, pavardė), adresas, telefonas ir faksas)		
27. Kitos pastabos		

B DALIS

28. Eksportuotojas, gamintojas arba tiekėjas pavadinimas (vardas, pavardė), adresas, telefonas ir faksas)
29. Tarpininkai (pavadinimas (vardas, pavardė), adresas, telefonas ir faksas)
30. Tranzito bendrovės (pavadinimas (vardas, pavardė), adresas, telefonas ir faksas)
31. Informacija apie transportą (skrydžio numeris, laivas ir kt.)

Pastabos

1. Pavyzdžio išdėstymo laikytis neprivaloma.
2. Pavyzdžio eilės numerių ir teksto laikytis privaloma. Pusjuodžiu šriftu paryškintus langelius užpildyti privaloma.
3. Kita informacija apie langelius:

Langelis „A dalis“: nurodoma, ar DPCM taikomas vienai eksporto operacijai, ar kelioms. Jeigu jis taikomas kelioms operacijoms, nurodomas numatomas laikotarpis.

14 langelis (kiekis ir svoris): jeigu DPCM taikomas kelioms eksporto operacijoms, nurodomas didžiausias kiekis ir svoris.

18 skiltis (Išvykimo data): jeigu DPCM taikomas kelioms eksporto operacijoms, šiame langelyje turi būti įrašyta galutinė numatoma išvykimo data.

4. Asmens duomenų apsauga

Europos Komisijai tvarkant šiame dokumente pateiktus asmens duomenis taikomas Europos Parlamento ir Tarybos reglamentas (EB) Nr. 45/2001 dėl asmenų apsaugos Bendrijos institucijoms ir įstaigoms tvarkant asmens duomenis ir laisvo tokių duomenų judėjimo.

Valstybės narės kompetentingai institucijai tvarkant šiame dokumente pateiktus asmens duomenis taikomos nacionalinių teisės aktų nuostatos, kuriomis įgyvendinama Direktyva 95/46/EB.

Tvarkant asmens duomenis siekiama užtikrinti narkotinių medžiagų pirmtakų prekybos Sąjungoje, vadovaujantis Reglamentu (EB) Nr. 273/2004 su pakeitimais, padarytais Reglamentu (ES) Nr. 1258/2013, ir tarp Sąjungos ir trečiųjų šalių, vadovaujantis Reglamentu (EB) Nr. 111/2005 su pakeitimais, padarytais Reglamentu (ES) Nr. 1259/2013, stebėseną.

Už duomenų tvarkymą atsakingas duomenų valdytojas yra kompetentinga nacionalinė institucija, kuriai pateikiamas šis dokumentas. Kompetentingų institucijų sąrašas skelbiamas Komisijos interneto svetainėje adresu

http://ec.europa.eu/taxation_customs/resources/documents/customs/customs_controls/drugs_precursors/legislation/national_competent_authorities.pdf

Vadovaudamasi Reglamento (EB) Nr. 111/2005, nustatančio prekybos narkotinių ir psichotropinių medžiagų pirmtakais (prekursoriais) tarp Bendrijos ir trečiųjų šalių stebėsenos taisykles, 17 straipsniu, Komisija ir valstybių narių kompetentingos valdžios institucijos, nepažeisdamos nuostatų, taikytinų duomenų apsaugai Sąjungoje, ir siekdamos kontroliuoti ir stebėti tam tikras medžiagas, dažnai naudojamas neteisėtai narkotinių ar psichotropinių medžiagų gamybai, gali keistis asmens duomenimis ir šiame dokumente pateikta informacija su atitinkamomis trečiųjų šalių institucijomis.

Duomenų subjektas turi teisę susipažinti su tvarkomais savo asmens duomenimis ir atitinkamais atvejais juos ištaisyti, pašalinti ar sustabdyti jų tvarkymą pagal Reglamentą (EB) Nr. 45/2001 arba nacionalinius teisės aktus, kuriais įgyvendinama Direktyva 95/46/EB.

Visi prašymai pasinaudoti teise susipažinti, ištaisyti, pašalinti asmens duomenis ar sustabdyti jų tvarkymą pateikiami juos tvarkyti kompetentingai institucijai, kuriai buvo pateiktas prašymas imtis priemonių.

Teisinis asmens duomenų tvarkymo pagrindas yra Reglamento (EB) Nr. 111/2005 33 straipsnis ir Reglamento (EB) Nr. 273/2004 13b straipsnis.

Šiame dokumente pateiktus asmens duomenis negalima saugoti ilgiau nei būtina tais tikslais, kuriais jie buvo surinkti.

Kilus konfliktui skundus galima teikti atitinkamai nacionalinei duomenų apsaugos institucijai. Nacionalinių duomenų apsaugos institucijų kontaktiniai duomenys pateikiami Europos Komisijos Teisingumo generalinio direktorato svetainėje (http://ec.europa.eu/justice/data-protection/bodies/authorities/eu/index_en.htm#h2-1).

Jeigu skundas susijęs su Europos Komisijos tvarkomais asmens duomenimis, jį reikėtų teikti Europos duomenų apsaugos priežiūros pareigūnui

(<http://www.edps.europa.eu/EDPSWEB/>).
