

**ROZPORZĄDZENIE WYKONAWCZE KOMISJI (UE) NR 1038/2014**  
**z dnia 25 września 2014 r.**  
**dotyczące klasyfikacji niektórych towarów według Nomenklatury scalonej**

KOMISJA EUROPEJSKA,

uwzględniając Traktat o funkcjonowaniu Unii Europejskiej,

uwzględniając rozporządzenie Rady (EWG) nr 2658/87 z dnia 23 lipca 1987 r. w sprawie nomenklatury taryfowej i statystycznej oraz w sprawie Wspólnej Taryfy Celnej <sup>(1)</sup>, w szczególności jego art. 9 ust. 1 lit. a),

a także mając na uwadze, co następuje:

- (1) W celu zapewnienia jednolitego stosowania Nomenklatury scalonej, stanowiącej załącznik do rozporządzenia (EWG) nr 2658/87, konieczne jest przyjęcie środków dotyczących klasyfikacji towaru określonego w załączniku do niniejszego rozporządzenia.
- (2) Rozporządzeniem (EWG) nr 2658/87 ustanowiono Ogólne reguły interpretacji Nomenklatury scalonej. Reguły te stosuje się także do każdej innej nomenklatury, która jest w całości lub w części oparta na Nomenklaturze scalonej bądź która dodaje do niej jakikolwiek dodatkowy podpodział i która została ustanowiona szczególnymi przepisami unijnymi, w celu stosowania środków taryfowych i innych środków odnoszących się do obrotu towarowego.
- (3) Stosownie do wymienionych wyżej ogólnych reguł towar opisany w kolumnie 1 tabeli zamieszczonej w załączniku należy klasyfikować do kodów CN wskazanych w kolumnie 2, na mocy uzasadnień określonych w kolumnie 3 tej tabeli.
- (4) Należy zagwarantować, aby wiążąca informacja taryfowa wydana odnośnie do towarów, o których mowa w niniejszym rozporządzeniu, która nie jest zgodna z niniejszym rozporządzeniem, mogła być nadal przywoływana przez osobę, której udzielono tej informacji, przez pewien okres, zgodnie z art. 12 ust. 6 rozporządzenia Rady (EWG) nr 2913/92 <sup>(2)</sup>. Okres ten powinien wynosić trzy miesiące.
- (5) Środki przewidziane w niniejszym rozporządzeniu są zgodne z opinią Komitetu Kodeksu Celnego,

PRZYJMUJE NINIEJSZE ROZPORZĄDZENIE:

*Artykuł 1*

Towar opisany w kolumnie 1 tabeli zamieszczonej w załączniku klasyfikuje się w Nomenklaturze scalonej do kodów CN wskazanych w kolumnie 2 tej tabeli.

*Artykuł 2*

Wiążąca informacja taryfowa, która nie jest zgodna z niniejszym rozporządzeniem, może być nadal przywoływana, zgodnie z art. 12 ust. 6 rozporządzenia (EWG) nr 2913/92, przez okres trzech miesięcy od daty wejścia w życie niniejszego rozporządzenia.

<sup>(1)</sup> Dz.U. L 256 z 7.9.1987, s. 1.

<sup>(2)</sup> Rozporządzenie Rady (EWG) nr 2913/92 z dnia 12 października 1992 r. ustanawiające Wspólnotowy Kodeks Celny (Dz.U. L 302 z 19.10.1992, s. 1).

*Artykuł 3*

Niniejsze rozporządzenie wchodzi w życie dwudziestego dnia po jego opublikowaniu w *Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej*.

Niniejsze rozporządzenie wiąże w całości i jest bezpośrednio stosowane we wszystkich państwach członkowskich.

Sporządzono w Brukseli dnia 25 września 2014 r.

*W imieniu Komisji,  
za Przewodniczącego,  
Heinz ZOUREK  
Dyrektor Generalny ds. Podatków i Unii Celnej*

---

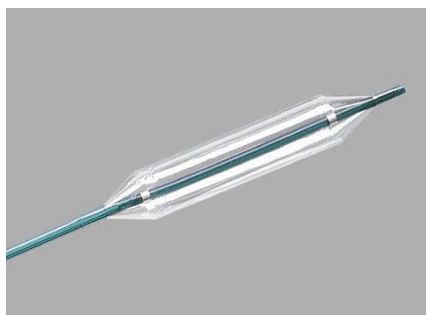
## ZAŁĄCZNIK

Opis towarów	Klasyfikacja (kod CN)	Uzasadnienie
(1)	(2)	(3)
<p>1. Rurka z tworzywa sztucznego o długości 142 cm z balonem z tworzywa sztucznego na jednym końcu (tak zwanym „cewnikiem balonowym”).</p> <p>Odcinek proksymalny ceownika ma średnicę 0,63 mm i jest wykonany z materiału na stenty oraz powleczony politetrafluoroetylenem (PTFE).</p> <p>Odcinek dystalny ceownika ma średnicę w zakresie od 0,79 mm do 1,02 mm i jest wykonany z materiału z polieteroamidu blokowego (PEBA) oraz powleczony materiałem hydrofilowym.</p> <p>Balon ma długość od 6 mm do 27 mm i średnicę od 2 mm do 5 mm.</p> <p>Rurka posiada połączenie typu luer, atraumatyczną (elastyczną) końcówkę i 2 złote opaski znaczników.</p> <p>Połączenie typu luer umożliwia podłączenie rurki do urządzenia nadmuchiującego, które jest używane do nadmuchiwania balonu.</p> <p>Atraumatyczna końcówka jest używana do wprowadzania ceownika poprzez żyłę w górną część ciała do tętnicy wieńcowej. Kiedy ceownik znajdzie się we właściwym miejscu w tętnicy wieńcowej, balon jest nadmuchiwany, żeby dociskać złogi tłuszczowe (blaszki miażdżycowe) do ścianki żyły. Poprzez ściskanie blaszek zwiększa się wewnętrzna średnica żyły.</p> <p>Opaski znaczników umożliwiają ustalenie dokładnego położenia atraumatycznej końcówki w ciele.</p> <p>Cewnik balonowy jest usuwany z ciała i wyrzucany po zabiegu.</p> <p>Artykuł jest przedstawiany w opakowaniu i jest sterylny.</p> <p>(*) Zob. ilustracja 1.</p>	9018 39 00	<p>Klasyfikacja wyznaczona jest przez reguły 1 i 6 Ogólnych reguł interpretacji Nomenklatury scalonej oraz brzmienie kodów CN 9018 i 9018 39 00.</p> <p>Ze względu na jej obiektywne cechy, a mianowicie połączenie balonu, atraumatycznej końcówki, złotych opasek znaczników i połączenia typu luer, rurka może być podczas przedstawiania zidentyfikowana jako przyrząd lub urządzenie objęte działem 90, wykorzystywane w medycynie.</p> <p>Wyklucza się klasyfikację do pozycji 9021, ponieważ rurka nie jest wszczepiana do ciała w celu skorygowania wady lub kalectwa, ale jest usuwana po zabiegu.</p> <p>Zatem produkt należy klasyfikować do kodu CN 9018 39 00 jako cewniki (zob. również Noty wyjaśniające do Systemu Zharmonizowanego do pozycji 9018, Grupa (I)).</p>

Opis towarów	Klasyfikacja (kod CN)	Uzasadnienie
(1)	(2)	(3)
<p>2. Wygięta rurka z tworzywa sztucznego (tak zwany „cewnik prowadzący”) o średnicy wewnętrznej wynoszącej od 1,47 mm do 2,29 mm i długości 100 cm ze znacznikiem nieprzepuszczającym promieniowania rentgenowskiego i atraumatyczną (elastyczną) kocówką.</p> <p>Artykuł zawiera podwójnie pleciony płaski odcinek ze stali nierdzewnej, zamknięty w materiale z tworzywa sztucznego (PEBA, polifitalamid (PPA), nylon) i ma powłokę smarującą na wewnętrznej silikonowej powierzchni cewnika prowadzącego.</p> <p>Cewnik prowadzący umożliwia dostęp do tętnicy wieńcowej poprzez żyłę. Inne instrumenty mogą być wprowadzane przez ten cewnik prowadzący do tętnicy.</p> <p>Znacznik nieprzepuszczający promieniowania rentgenowskiego umożliwia ustalenie dokładnego położenia atraumatycznej końcówki w ciele.</p> <p>Cewnik prowadzący jest usuwany z ciała i wyrzucany po zabiegu.</p> <p>Artykuł jest przedstawiany w opakowaniu i jest sterylny.</p> <p>(*) Zob. ilustracja 2.</p>	9018 39 00	<p>Klasyfikacja wyznaczona jest przez reguły 1 i 6 Ogólnych reguł interpretacji Nomenklatury scalonej oraz brzmienie kodów CN 9018 i 9018 39 00.</p> <p>Ze względu na jej obiektywne cechy, a mianowicie połączenie zagięcia, znacznika nieprzepuszczającego promieniowania rentgenowskiego, atraumatycznej końcówki i powłoki smarującej, rurka może być podczas przedstawiania zidentyfikowana jako przyrząd lub urządzenie objęte działem 90 stosowane w medycynie.</p> <p>Wyklucza się klasyfikację do pozycji 9021, ponieważ rurka nie jest wszczepiana do ciała w celu skorygowania wady lub kalectwa, ale jest usuwana po zabiegu.</p> <p>Zatem produkt należy klasyfikować do kodu CN 9018 39 00 jako cewniki (zob. również Noty wyjaśniające do Systemu Zharmonizowanego do pozycji 9018, Grupa (I)).</p>
<p>3. Elastyczny drut metalowy (tak zwany „przewód”) o średnicy 0,35 mm, długości wynoszącej od 180 cm do 300 cm, z dwoma znacznikami nieprzepuszczającymi promieniowania rentgenowskiego i zaokrągloną końcówką.</p> <p>Drut jest wykonany ze stopu metali do użytku biomedycznego, z proksymalną powłoką z PTFE i dystalną powłoką z silikonu lub materiału hydrofilnego.</p> <p>Znaczniki nieprzepuszczające promieniowania rentgenowskiego umożliwiają ustalenie dokładnego położenia drutu w ciele.</p> <p>Drut jest używany do prowadzenia i ustawiania urządzeń do zabiegów w tętnicy wieńcowej.</p> <p>Przewód jest usuwany z ciała i wyrzucany po zabiegu.</p> <p>Artykuł jest przedstawiany w opakowaniu i jest sterylny.</p> <p>(*) Zob. ilustracja 3.</p>	9018 39 00	<p>Klasyfikacja wyznaczona jest przez reguły 1 i 6 Ogólnych reguł interpretacji Nomenklatury scalonej oraz brzmienie kodów CN 9018 i 9018 39 00.</p> <p>Ze względu na jego obiektywne cechy, a mianowicie połączenie konstrukcji i znaczników nieprzepuszczających promieniowania rentgenowskiego, drut może być podczas przedstawiania zidentyfikowany jako przyrząd lub urządzenie objęte działem 90 stosowane w medycynie.</p> <p>Wyklucza się klasyfikację do pozycji 9021, ponieważ drut nie jest wszczepiany w ciało w celu skorygowania wady lub kalectwa, ale jest usuwany po zabiegu.</p> <p>Zatem produkt należy klasyfikować do kodu CN 9018 39 00 jako przewody (zob. również Noty wyjaśniające do Systemu Zharmonizowanego do pozycji 9018, Grupa (I)).</p>

Opis towarów	Klasyfikacja (kod CN)	Uzasadnienie
(1)	(2)	(3)
<p>4. Obsługiwane ręcznie urządzenie do nadmuchiwania wykonane z wysokowytrzymałego poliwęglanu, wyposażone w manometr i skalę objętości. Posiada ono wysokociśnieniowe połączenie do węży (typu luer) i może nadmuchiwać, z precyzyjną regulacją ciśnienia, do 20 atmosfer (atm).</p> <p>Urządzenie ma być stosowane w środowisku medycznym do nadmuchiwania i wypuszczania powietrza z cewnika balonowego.</p> <p>Manometr jest używany do monitorowania ciśnienia wewnątrz cewnika balonowego podczas nadmuchiwania lub wypuszczania powietrza oraz podczas operacji chirurgicznej.</p> <p>Skala objętości wskazuje ilość płynu (maksymalnie 20 ml), który jest za pomocą ciśnienia wpuszczony do cewnika, a także ilość płynu, który wypływa swobodnie, kiedy balon jest opróżniany.</p> <p>Połączenie typu luer umożliwia podłączenie urządzenia do nadmuchiwania do cewnika balonowego.</p> <p>Urządzenie to jest do użytku przez jednego pacjenta i jest wyrzucane po zabiegu.</p> <p>Artykuł jest przedstawiany w opakowaniu i jest sterylny.</p> <p>(*) Zob. ilustracja 4.</p>	9018 90 84	<p>Klasyfikacja wyznaczona jest przez reguły 1 i 6 Ogólnych reguł interpretacji Nomenklatury scalonej oraz brzmienie kodów CN 9018, 9018 90 i 9018 90 84.</p> <p>Ze względu na to, że mała ilość płynu jest wpuszczana do cewnika za pomocą ciśnienia, ale potem wypływa on swobodnie, urządzenie nie podnosi lub w inny sposób nieprzerwanie wypiera objętości płynów (zob. Noty wyjaśniające do HS do pozycji 8413, akapit pierwszy). W związku z tym wyklucza się klasyfikację do pozycji 8413 jako pompy do cieczy.</p> <p>Ze względu na jego obiektywne cechy, a mianowicie połączenie konstrukcji, precyzyjnej regulacji ciśnienia, małej ilości użytego płynu i połączenia typu luer, artykuł może być podczas przedstawiania zidentyfikowany jako przyrząd lub urządzenie objęte działem 90 stosowane w medycynie (zob. również Noty wyjaśniające do Systemu Zharmonizowanego do pozycji 9018, akapit piąty).</p> <p>Wyklucza się klasyfikację do pozycji 9021, ponieważ artykuł nie jest zakładany, noszony lub wszczepiany w ciało w celu skorygowania wady lub kalectwa.</p> <p>Zatem produkt należy klasyfikować do kodu CN 9018 90 84 jako pozostałe przyrządy i urządzenia stosowane w medycynie, chirurgii, stomatologii lub weterynarii.</p>
(*) Ilustracje mają charakter wyłącznie informacyjny.		

Ilustracja 1



Ilustracja 2



*Ilustracja 3*



*Ilustracja 4*



---