

II

(Akty o charakterze nieustawodawczym)

ROZPORZĄDZENIA

ROZPORZĄDZENIE DELEGOWANE KOMISJI (UE) 2020/1737

z dnia 14 lipca 2020 r.

zmieniające rozporządzenie (WE) nr 273/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady oraz rozporządzenie Rady (WE) nr 111/2005 w odniesieniu do włączenia niektórych prekursorów narkotyków do wykazu substancji sklasyfikowanych

(Tekst mający znaczenie dla EOG)

KOMISJA EUROPEJSKA,

uwzględniając Traktat o funkcjonowaniu Unii Europejskiej,

uwzględniając rozporządzenie (WE) nr 273/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 11 lutego 2004 r. w sprawie prekursorów narkotykowych ⁽¹⁾, w szczególności jego art. 15,

uwzględniając rozporządzenie Rady (WE) nr 111/2005 z dnia 22 grudnia 2004 r. określające zasady nadzorowania handlu prekursorami narkotyków pomiędzy Unią a państwami trzecimi ⁽²⁾, w szczególności jego art. 30a,

a także mając na uwadze, co następuje:

- (1) Załącznik I do rozporządzenia (WE) nr 273/2004 i załącznik do rozporządzenia (WE) nr 111/2005 zawierają wykaz substancji sklasyfikowanych, które są przedmiotem szeregu zharmonizowanych środków kontroli i monitorowania przewidzianych w tych rozporządzeniach.
- (2) Na mocy decyzji Komisji Narodów Zjednoczonych ds. Środków Odurzających (CND) nr 62/10, 62/11 i 62/12 przyjętych podczas sześćdziesiątej drugiej sesji w dniu 19 marca 2019 r., następujące trzy substancje: 3-(1,3-benzodioxol-5-yl)-2-metylooksirano-2-karboksylan metylu (glicydan metylu PMK), kwas 3-(1,3-benzodioxol-5-yl)-2-metylooksirano-2-karboksylowy (kwas glicydowy PMK) i alfa-feniloacetoacetamid (APAA) zostały dodane do tabeli I załączonej do Konwencji Narodów Zjednoczonych o zwalczaniu nielegalnego obrotu środkami odurzającymi i substancjami psychotropowymi z 19 grudnia 1988 r. ⁽³⁾ („konwencja ONZ z 1988 r.”). Dodatkowo, na mocy decyzji CND nr 63/1 przyjętej podczas sześćdziesiątej trzeciej sesji w dniu 4 marca 2020 r., substancja alfa-acetylofenyloocetan metylu (MAPA) została dodana do tabeli I załączonej do konwencji ONZ z 1988 r.
- (3) Jednym z celów rozporządzeń (WE) nr 273/2004 i (WE) nr 111/2005 jest wdrożenie w Unii art. 12 konwencji ONZ z 1988 r. Należy zatem włączyć glicydan metylu PMK, kwas glicydowy PMK, APAA i MAPA do załącznika I do rozporządzenia (WE) nr 273/2004 i do załącznika do rozporządzenia (WE) nr 111/2005.
- (4) Substancje sklasyfikowane wymienione w załączniku I do rozporządzenia (WE) nr 273/2004 i w załączniku do rozporządzenia (WE) nr 111/2005 zostały podzielone na kategorie, do których zastosowanie mają różne środki w celu osiągnięcia odpowiedniej równowagi między poziomem zagrożenia ze strony danej substancji a obciążeniem dla legalnego handlu. Najbardziej rygorystyczne środki kontroli i monitorowania mają zastosowanie do kategorii 1. Przykładowo substancje kategorii 1 muszą być przechowywane w zabezpieczonych pomieszczeniach, a od podmiotów mających styczność z takimi substancjami wymaga się licencji.

⁽¹⁾ Dz.U. L 47 z 18.2.2004, s. 1.

⁽²⁾ Dz.U. L 22 z 26.1.2005, s. 1.

⁽³⁾ Dz.U. L 326 z 24.11.1990, s. 57.

- (5) Glicydan metylu PMK i kwas glicydowy PMK są bezpośrednimi prekursorami 3,4-metylenodioksymetamfetaminy (MDMA), substancji powszechnie znanej jako „ekstazy” (ang. „ecstasy”). APAA i MAPA są bezpośrednimi prekursorami amfetaminy. Innymi słowy substancje te można łatwo przekształcić w MDMA i amfetaminę.
- (6) Niewłaściwe stosowanie i nadużywanie MDMA i amfetaminy stwarza poważne problemy społeczne i problemy zdrowia publicznego w niektórych regionach UE. Ponadto zorganizowane grupy przestępcze w Unii wytwarzają duże ilości MDMA i amfetaminy. Znaczne ilości MDMA i amfetaminy są również wywożone do państw trzecich.
- (7) W Unii nie istnieje znana legalna produkcja, handel ani zastosowanie glicydanu metylu PMK, kwasu glicydowego PMK, APAA lub MAPA. Włączenie tych substancji do kategorii 1 w załączniku I do rozporządzenia (WE) nr 273/2004 oraz w załączniku do rozporządzenia (WE) nr 111/2005 nie wiązałoby się zatem z dodatkowym obciążeniem administracyjnym dla podmiotów gospodarczych i właściwych organów w Unii.
- (8) Ze względu na zagrożenie, jakie glicydan metylu PMK, kwas glicydowy PMK, APAA i MAPA stwarzają dla społeczeństwa i zdrowia publicznego w Unii, oraz biorąc pod uwagę, że ich włączenie nie będzie miało wpływu na legalny handel, produkcję i stosowanie w Unii, należy włączyć te substancje do kategorii 1 w załączniku I do rozporządzenia (WE) nr 273/2004 oraz w załączniku do rozporządzenia (WE) nr 111/2005.
- (9) 2-metylo-3- fenylooksirano-2 karboksylan metylu (glicydan metylu BMK) i kwas 2-metylo-3- fenylooksirano-2 karboksylowy (kwas glicydowy BMK) to również substancje, które są bezpośrednimi prekursorami amfetaminy i są często wykorzystywane do nielegalnego wytwarzania amfetaminy. Substancje te należy włączyć do załącznika I do rozporządzenia (WE) nr 273/2004 i do załącznika do rozporządzenia (WE) nr 111/2005.
- (10) W Unii nie istnieje znacząca legalna produkcja, handel ani zastosowania glicydanu metylu BMK ani kwasu glicydowego BMK. Włączenie tych substancji do kategorii 1 w załączniku I do rozporządzenia (WE) nr 273/2004 oraz w załączniku do rozporządzenia (WE) nr 111/2005 nie wiązałoby się zatem ze znacznym dodatkowym obciążeniem administracyjnym dla podmiotów gospodarczych i właściwych organów w Unii.
- (11) Ze względu na zagrożenie, jakie glicydan metylu BMK i kwas glicydowy BMK stwarzają dla społeczeństwa i zdrowia publicznego w Unii, oraz biorąc pod uwagę, że ich włączenie będzie miało jedynie marginalny wpływ na legalny handel, produkcję i stosowanie w Unii, należy włączyć te substancje do kategorii 1 w załączniku I do rozporządzenia (WE) nr 273/2004 oraz w załączniku do rozporządzenia (WE) nr 111/2005.
- (12) Czerwony fosfor jest często przekierowywany z handlu na rynku wewnętrznym i wykorzystywany w Unii do nielegalnej produkcji metamfetaminy. Jest on stosowany jako katalizator prowadzący do konwersji chemicznej w metamfetaminę efedryny lub pseudoefedryny, które są już sklasyfikowane w kategorii 1 w załączniku I do rozporządzenia (WE) nr 273/2004 i w załączniku do rozporządzenia (WE) nr 111/2005. W związku z tym czerwony fosfor należy również sklasyfikować w załączniku I do rozporządzenia (WE) nr 273/2004.
- (13) Metamfetamina jest narkotykiem bardzo uzależniającym i stwarza poważne problemy społeczne i problemy zdrowia publicznego w niektórych regionach Unii.
- (14) Czerwony fosfor posiada jednak istotne i zróżnicowane legalne zastosowania, np. w produkcji środków zmniejszających palność tworzyw sztucznych, produkcji materiałów pirotechnicznych oraz drasek dla bezpiecznych zapalek i pochodni.
- (15) W celu osiągnięcia odpowiedniej równowagi między zagrożeniem, jakie czerwony fosfor stanowi dla społeczeństwa i zdrowia publicznego w Unii, a obciążeniem dla legalnego handlu tą substancją na rynku wewnętrznym, należy włączyć czerwony fosfor w kategorii 2 A w załączniku I do rozporządzenia (WE) nr 273/2004.
- (16) Chociaż obecnie nie wiadomo, czy czerwony fosfor jest również przekierowywany z handlu między UE a państwami trzecimi, istnieje wysokie prawdopodobieństwo, że po wprowadzeniu monitorowania handlu wewnątrzunijnego tą substancją w ramach rozporządzenia (WE) nr 273/2004 producenci narkotyków będą starali się ją pozyskiwać poprzez jej przekierowanie z handlu między UE a państwami trzecimi. W przypadku czerwonego fosforu istnieje zatem wysokie ryzyko przekierowania legalnego handlu między Unią a państwami trzecimi, w związku z czym substancja ta powinna zostać sklasyfikowana w kategorii 2 w załączniku do rozporządzenia (WE) nr 111/2005. Zapewni to również zachowanie równowagi między substancjami sklasyfikowanymi w rozporządzeniach (WE) nr 273/2004 i (WE) nr 111/2005, co uprości stosowanie tych rozporządzeń przez podmioty gospodarcze i właściwe organy.

- (17) Załącznik II do rozporządzenia (WE) nr 273/2004 określa progi ilościowe dla transakcji dotyczących niektórych substancji przeprowadzanych w ciągu jednego roku. Celem tego załącznika jest uniknięcie nadmiernych utrudnień w legalnym handlu tymi substancjami w przypadkach, w których możliwe jest ograniczenie lub wyeliminowanie ryzyka związanego z przekierowywaniem handlu do nielegalnych kanałów poprzez wprowadzenie ograniczeń dla ilości powyżej określonego progu. Na podstawie dostępnych dowodów i w wyniku konsultacji z właściwymi organami państw członkowskich uznano, że próg dla czerwonego fosforu należy ustalić na 0,1 kg.
- (18) W tym kontekście należy również zaktualizować kody Nomenklatury Scalonej (kody CN) w rozporządzeniach (WE) nr 273/2004 i (WE) nr 111/2005 na podstawie najnowszej wersji Nomenklatury scalonej przyjętej rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) 2019/1776 ⁽⁴⁾ i obowiązującej od dnia 1 stycznia 2020 r., w celu zapewnienia prawidłowej klasyfikacji substancji sklasyfikowanych.
- (19) Ponieważ substancja alfa-fenylacetoacetonitryl jest powszechnie określana przez właściwe organy państw członkowskich jako „APAAN”, należy dodać ten skrót w załączniku I do rozporządzenia (WE) nr 273/2004 oraz w załączniku do rozporządzenia (WE) nr 111/2005.
- (20) Należy zatem odpowiednio zmienić rozporządzenia (WE) nr 273/2004 i (WE) nr 111/2005.
- (21) Zważywszy, że w Unii istnieje znaczna legalna produkcja, handel i zastosowania czerwonego fosforu, należy przewidzieć odpowiedni okres dla podmiotów gospodarczych i właściwych organów na dostosowanie się do nowych ograniczeń dotyczących tej substancji wprowadzonych niniejszym rozporządzeniem.
- (22) Rozporządzenia (WE) nr 273/2004 i (WE) nr 111/2005 razem wdrażają niektóre postanowienia konwencji ONZ z 1988 r. Ze względu na ścisły merytoryczny związek między tymi dwoma rozporządzeniami uzasadnione jest przyjęcie zmian w drodze jednego aktu delegowanego,

PRZYJMUJE NINIEJSZE ROZPORZĄDZENIE:

Artykuł 1

Zmiany w rozporządzeniu (WE) nr 273/2004

W załącznikach I i II do rozporządzenia (WE) nr 273/2004 wprowadza się zmiany zgodnie z załącznikiem I do niniejszego rozporządzenia.

Artykuł 2

Zmiany w rozporządzeniu (WE) nr 111/2005

W załączniku do rozporządzenia (WE) nr 111/2005 wprowadza się zmiany zgodnie z załącznikiem II do niniejszego rozporządzenia.

Artykuł 3

Wejście w życie i stosowanie

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

Pkt 1 lit. b) i pkt 2 załącznika I oraz pkt 2 lit. b) załącznika II stosuje się od dnia 13 stycznia 2021 r.

⁽⁴⁾ Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2019/1776 z dnia 9 października 2019 r. zmieniające załącznik I do rozporządzenia Rady (EWG) nr 2658/87 w sprawie nomenklatury taryfowej i statystycznej oraz w sprawie Wspólnej Taryfy Celnej (Dz.U. L 280 z 31.10.2019, s. 1).

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

Sporządzono w Brukseli dnia 14 lipca 2020 r.

W imieniu Komisji
Ursula VON DER LEYEN
Przewodnicząca

ZAŁĄCZNIK I

W załącznikach I i II do rozporządzenia (WE) nr 273/2004 wprowadza się następujące zmiany:

1) w załączniku I wprowadza się następujące zmiany:

a) w tabeli „KATEGORIA 1” wprowadza się następujące zmiany:

(i) wpis dotyczący alfa-fenyloacetoacetonitrylu otrzymuje brzmienie:

Substancja	Nazewnictwo NS (jeśli odmienne)	Kod NS	Nr CAS
„Alfa-fenyloacetoacetonitryl (APAAN)		2926 40 00	4468-48-8”

(ii) w pozycji dotyczącej (1R,2S)-(-)-chloroefedryny kod NS „2939 99 00” zastępuje się kodem „2939 79 90”;

(iii) w pozycji dotyczącej (1S,2R)-(+)-chloroefedryny, kod NS „2939 99 00” zastępuje się kodem „2939 79 90”;

(iv) w pozycji dotyczącej (1S,2S)-(+)-chloropseudoefedryny, kod CN „2939 99 00” zastępuje się kodem „2939 79 90”;

(v) w pozycji dotyczącej (1R,2R)-(-)-chloropseudoefedryny kod NS „2939 99 00” zastępuje się kodem „2939 79 90”;

(vi) w odpowiednim miejscu, zgodnie z kodem NS, dodaje się następujące pozycje:

Substancja	Nazewnictwo NS (jeśli odmienne)	Kod NS	Nr CAS
„3-(1,3-benzodioksol-5-ylo)-2- metylooksirano-2- karboksylan metylu (glicydan metylu PMK)		2932 99 00	13605-48-6
Kwas 3-(1,3-benzodioksol-5-ylo)-2- metylooksirano-2- karboksylowy (kwas glicydowy PMK)		2932 99 00	2167189-50-4
Alfa-fenyloacetoacetamid (APAA)		2924 29 70	4433-77-6
2-metylo-3- fenylooksirano-2 karboksylan metylu (glicydan metylu BMK)		2918 99 90	80532-66-7
Kwas 2-metylo-3- fenylooksirano-2 karboksylowy (kwas glicydowy BMK)		2918 99 90	25547-51-7
Alfa-acetylofenylooctan metylu (MAPA)		2918 30 00	16648-44-5”

b) w tabeli „PODKATEGORIA 2A” dodaje się następujący wpis w odpowiednim miejscu w kolejności według ich kodu CN (kodu Nomenklatury scalonej, NS):

Substancja	Nazewnictwo NS (jeśli odmienne)	Kod NS	Nr CAS
„Czerwony fosfor		2804 70 00	7723-14-0”

c) w tabeli „PODKATEGORIA 2B”, w pozycji dotyczącej kwasu antranilowego, kod NS „2922 43 00” zastępuje się kodem „ex 2922 43 00”;

d) w tabeli „KATEGORIA 3”, w pozycji dotyczącej kwasu siarkowego (VI) kod NS „2807 00 10” zastępuje się kodem „2807 00 00”;

2) w tabeli w załączniku II dodaje się następującą pozycję:

Substancja	Wartość progowa
„Czerwony fosfor	0,1 kg”

ZAŁĄCZNIK II

W załączniku do rozporządzenia (WE) nr 111/2005 wprowadza się następujące zmiany:

1) w tabeli „KATEGORIA 1” wprowadza się następujące zmiany:

a) wpis dotyczący alfa-feniloacetoacetonitrylu otrzymuje brzmienie:

Substancja	Nazewnictwo NS (jeśli odmienne)	Kod NS	Nr CAS
„Alfa-feniloacetoacetonitryl (APAAN)		2926 40 00	4468-48-8”

b) w pozycji dotyczącej (1R,2S)-(-)-chloroefedryny kod NS „2939 99 00” zastępuje się kodem „2939 79 90”;

c) w pozycji dotyczącej (1S,2R)-(+)-chloroefedryny, kod NS „2939 99 00” zastępuje się kodem „2939 79 90”;

d) w pozycji dotyczącej (1S,2S)-(+)-chloropseudoefedryny, kod CN „2939 99 00” zastępuje się kodem „2939 79 90”;

e) w pozycji dotyczącej (1R,2R)-(-)-chloropseudoefedryny kod NS „2939 99 00” zastępuje się kodem „2939 79 90”;

f) w odpowiednim miejscu, zgodnie z kodem NS, dodaje się następujące pozycje:

Substancja	Nazewnictwo NS (jeśli odmienne)	Kod NS	Nr CAS
„3-(1,3-benzodioksol-5-ylo)-2- metylook-sirano-2- karboksylan metylu (glicydan metylu PMK)		2932 99 00	13605-48-6
Kwas 3-(1,3-benzodioksol-5-ylo)-2-metylooksirano-2- karboksylowy (kwas glicydowy PMK)		2932 99 00	2167189-50-4
Alfa-feniloacetoacetamid (APAA)		2924 29 70	4433-77-6
2-metylo-3- fenyllooksirano-2 karboksylan metylu (glicydan metylu BMK)		2918 99 90	80532-66-7
Kwas 2-metylo-3- fenyllooksirano-2 karboksylowy (kwas glicydowy BMK)		2918 99 90	25547-51-7
Alfa-acetylofenylooctan metylu (MAPA)		2918 30 00	16648-44-5”

2) w tabeli „Kategoria 2” wprowadza się następujące zmiany:

a) w pozycji dotyczącej kwasu antranilowego, kod NS „2922 43 00” zastępuje się kodem „ex 2922 43 00”;

b) w odpowiednim miejscu, zgodnie z kodem NS, dodaje się następującą pozycję:

Substancja	Nazewnictwo NS (jeśli odmienne)	Kod NS	Nr CAS
„Czerwony fosfor		2804 70 00	7723-14-0”

3) w tabeli „Kategoria 3”, w pozycji dotyczącej kwasu siarkowego kod NS „2807 00 10” zastępuje się kodem „2807 00 00”;

4) w tabeli „Kategoria 4” wprowadza się następujące zmiany:

a) w pozycji dotyczącej „produktów leczniczych oraz weterynaryjnych produktów leczniczych zawierających efedrynę lub jej sole” kod NS „3003 40 20” zastępuje się kodem „3003 41 00”, a kod NS „3004 40 20” zastępuje się kodem „3004 41 00”;

b) w pozycji dotyczącej „produktów leczniczych oraz weterynaryjnych produktów leczniczych zawierających pseudoefedrynę lub jej sole” kod CN „3003 40 30” zastępuje się kodem „3003 42 00”, a kod CN „3004 40 30” zastępuje się kodem „3004 42 00”.