

EUROPAPARLAMENTS- OG RÅDSFORORDNING (EF) nr. 273/2004**2008/EØS/36/03****av 11. februar 2004****om utgangsstoffer for narkotika(*)**

EUROPAPARLAMENTET OG RÅDET FOR DEN
EUROPEISKE UNION HAR —

under henvisning til traktaten om opprettelse av Det europeiske
felleskap, særlig artikkel 95,

under henvisning til forslag fra Kommisjonen⁽¹⁾,

under henvisning til uttalelse fra Den europeiske økonomiske
og sosiale komité⁽²⁾,

etter framgangsmåten fastsatt i traktatens artikkel 251⁽³⁾ og

ut fra følgende betraktninger:

- 1) De forente nasjoners konvensjon vedrørende ulovlig handel med narkotika og psykotropiske stoffer, vedtatt 19. desember 1988 i Wien, heretter kalt «FN-konvensjonen», ble godkjent av Fellesskapet ved rådsbeslutning 90/611/EØF⁽⁴⁾.
- 2) Kravene i artikkel 12 i FN-konvensjonen med hensyn til handel med utgangsstoffer for narkotika (dvs. stoffer som ofte brukes til ulovlig framstilling av narkotika og psykotrope stoffer,) er gjennomført med hensyn til handel mellom Fellesskapet og tredjestater ved rådsforordning (EØF) nr. 3677/90 av 13. desember 1990 om tiltak som skal treffes for å motvirke at visse stoffer brukes til ulovlig framstilling av narkotika eller psykotrope stoffer⁽⁵⁾.
- 3) I henhold til artikkel 12 i FN-konvensjonen skal det vedtas hensiktsmessige tiltak for å overvåke framstilling og distribusjon av utgangsstoffer. Dette krever at det treffes tiltak i forbindelse med handelen med utgangsstoffer blant medlemsstatene. Slike tiltak ble innført ved rådsdirektiv 92/109/EØF av 14. desember 1992 om framstilling og

markedsføring av visse stoffer som brukes ved ulovlig framstilling av narkotika og psykotrope stoffer⁽⁶⁾. For bedre å sikre at harmoniserte regler anvendes samtidig i alle medlemsstater, anses en forordning som bedre egnet enn det gjeldende direktiv.

- 4) I forbindelse med utvidelsen av Den europeiske union er det viktig å erstatte direktiv 92/109/EØF med en forordning, ettersom enhver endring av nevnte direktiv og dets vedlegg vil medføre nasjonale gjennomføringstiltak i 25 medlemsstater.
- 5) På sin 35. sesjon i 1992 besluttet De forente nasjoners narkotikakommisjon å oppføre ytterligere stoffer i tabellene i vedlegget til FN-konvensjonen. Tilsvarende bestemmelser bør fastsettes i denne forordning for å avsløre mulige tilfeller av ulovlig spredning av utgangsstoffer for narkotika i Fellesskapet og sikre at det anvendes felles overvåkingsregler på fellesskapsmarkedet.
- 6) Bestemmelsene i artikkel 12 i FN-konvensjonen er basert på et system med overvåking av handelen med de berørte stoffene. Det meste av handelen med disse stoffene er helt lovlig. Dokumentasjon og merking av forsendelser med disse stoffene må være tilstrekkelig tydelig. Det er dessuten viktig å gi vedkommende myndigheter de nødvendige virkemidler og å utarbeide ordninger i FN-konvensjonens ånd basert på nært samarbeid med de berørte markedsdeltakerne og på metoder for innhenting av opplysninger.
- 7) Tiltakene som får anvendelse på sassafrasolje tolkes for tiden på forskjellige måter i Fellesskapet, siden den i enkelte medlemsstater anses som en blanding som inneholder safrol, og derfor kontrolleres, mens andre medlemsstater anser den som et naturprodukt som ikke er underlagt kontroll. Denne uoverensstemmelsen kan løses ved at det settes inn en henvisning til naturprodukter i definisjonen av «listeførte stoffer», slik at sassafrasolje kan underlegges kontroll; bare naturprodukter som det lett kan trekkes ut listeførte stoffer fra, bør omfattes av definisjonen.

(*) Denne fellesskapsrettsakten, kunngjort i EUT L 47 av 18.2.2004, s. 1, er omhandlet i EØS-komiteens beslutning nr. 131/2005 av 21. oktober 2005 om endring av EØS-avtalens vedlegg II (Tekniske forskrifter, standarder, prøving og sertifisering), se EØS-tillegget til *Den europeiske unions tidende* nr. 4 av 19.1.2006, s. 2.

⁽¹⁾ EFT C 20 E av 28.1.2003, s. 160.

⁽²⁾ EUT C 95 av 23.4.2003, s. 6.

⁽³⁾ Europaparlamentsuttalelse av 11. mars 2003 (ennå ikke offentliggjort i EUT), Rådets felles holdning av 29. september 2003 (EUT C 277 E av 18.11.2003, s. 31) og Europaparlamentets holdning av 16. desember 2003 (ennå ikke offentliggjort i EUT).

⁽⁴⁾ EFT L 326 av 24.11.1990, s. 56.

⁽⁵⁾ EFT L 357 av 20.12.1990, s. 1. Forordningen sist endret ved kommisjonsforordning (EF) nr. 1232/2002 (EFT L 180 av 10.7.2002, s. 5).

⁽⁶⁾ EFT L 370 av 19.12.1992, s. 76. Direktivet sist endret ved europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 1882/2003 (EUT L 284 av 31.10.2003, s. 1).

- 8) Stoffer som ofte brukes til ulovlig framstilling av narkotika eller psykotrope stoffer, bør oppføres i et vedlegg. som selv om de ikke er nevnt i denne forordning, kan brukes til ulovlig framstilling av syntetiske narkotika og psykotrope stoffer, bør det utarbeides retningslinjer med sikte på å bistå den kjemiske industrien.
- 9) Det bør sikres at framstilling eller bruk av de listeførte stoffene i vedlegg I er underlagt krav om tillatelse. Videre bør det bare være tillatt å levere slike stoffer dersom de personer de skal leveres til, innehar en tillatelse og har undertegnet en kundeerklæring. Nærmere regler for kundeerklæringen bør fastsettes i vedlegg III.
- 10) Det bør treffes tiltak for å oppmuntre markedsdeltakere til å underrette vedkommende myndigheter om mistenkelige transaksjoner med listeførte stoffer oppført i vedlegg I.
- 11) Det bør treffes tiltak for å sikre bedre kontroll med handelen i Fellesskapet med listeførte stoffer oppført i vedlegg I.
- 12) Alle transaksjoner som fører til markedsføring av listeførte stoffer i kategori 1 og 2 i vedlegg I, bør behørig dokumenteres. Markedsdeltakerne bør underrette vedkommende myndigheter om eventuelle mistenkelige transaksjoner som omfatter stoffene oppført i vedlegg I. Det bør imidlertid gjøres unntak for transaksjoner som omfatter stoffer i kategori 2 i vedlegg I, dersom de aktuelle mengder ikke overstiger mengdene oppført i vedlegg II.
- 13) Et betydelig antall andre stoffer, hvorav mange forhandles lovlig i store mengder, er identifisert som utgangsstoffer for ulovlig framstilling av syntetiske narkotika og psykotrope stoffer. Å underlegge disse stoffene samme strenge kontroll som de som er oppført i vedlegg I, ville utgjøre en unødvendig handelshindring i form av tillatelser for markedsdeltakere og dokumentasjon av transaksjoner. Det bør derfor fastsettes en mer fleksibel ordning på fellesskapsplan der vedkommende myndigheter i medlemsstatene underrettes om slike transaksjoner.
- 14) Innføring av en samarbeidsordning er fastsatt i Den europeiske unions handlingsplan mot narkotika, som ble godkjent av Det europeiske råd i Santa Maria da Feira 19. og 20. juni 2000. For å fremme samarbeid mellom vedkommende myndigheter i medlemsstatene og den kjemiske industrien, særlig med hensyn til stoffer
- 15) Medlemsstatene bør kunne fastsette regler om sanksjoner ved overtredelse av bestemmelsene i denne forordning. Gitt at handel med utgangsstoffer for narkotika kan føre til ulovlig framstilling av syntetiske narkotika og psykotrope stoffer, bør medlemsstatene stå fritt til å velge de mest avskrekkende sanksjoner som står til rådighet i henhold til deres nasjonale lovgivning.
- 16) De tiltak som er nødvendige for gjennomføringen av denne forordning, bør vedtas i samsvar med rådsbeslutning 1999/468/EF av 28. juni 1999 om fastsettelse av nærmere regler for utøvelsen av den gjennomføringsmyndighet som er tillagt Kommisjonen⁽¹⁾.
- 17) Ettersom målene med denne forordning, å sikre en harmonisert kontroll med handel med utgangsstoffer for narkotika og unngå at de brukes til ulovlig framstilling av syntetiske narkotika og psykotrope stoffer, ikke kan nås i tilstrekkelig grad av medlemsstatene og derfor på grunn av denne handelens internasjonale og skiftende karakter bedre kan nås på fellesskapsplan, kan Fellesskapet treffe tiltak i samsvar med nærhetsprinsippet som nevnt i traktatens artikkel 5. I samsvar med forholdsmessighetsprinsippet fastsatt i nevnte artikkel går denne forordning ikke lenger enn det som er nødvendig for å nå disse målene.
- 18) Rådskonferansen 92/109/EØF, kommisjonsdirektiv 93/46/EØF⁽²⁾, 2001/8/EF⁽³⁾ og 2003/101/EF⁽⁴⁾ og kommisjonsforordning (EF) nr. 1485/96⁽⁵⁾ og (EF) nr. 1533/2000⁽⁶⁾ bør oppheves —

(1) EFT L 184 av 17.7.1999, s. 23.

(2) Kommisjonsdirektiv 93/46/EØF av 22. juni 1993 om erstatning og endring av vedleggene til rådskonferansen 92/109/EØF om framstilling og markedsføring av visse stoffer som brukes ved ulovlig framstilling av narkotika og psykotrope stoffer (EFT L 159 av 1.7.1993, s. 134).

(3) Kommisjonsdirektiv 2001/8/EF av 8. februar 2001 om erstatning av vedlegg I til rådskonferansen 92/109/EØF om framstilling og markedsføring av visse stoffer som brukes ved ulovlig framstilling av narkotika og psykotrope stoffer (EFT L 39 av 9.2.2001, s. 31).

(4) Kommisjonsdirektiv 2003/101/EF av 3. november 2003 om endring av rådskonferansen 92/109/EØF om framstilling og markedsføring av visse stoffer som brukes ved ulovlig framstilling av narkotika og psykotrope stoffer (EUT L 286 av 4.11.2003, s. 14).

(5) Kommisjonsforordning (EF) nr. 1485/96 av 26. juli 1996 om fastsettelse av nærmere regler for gjennomføringen av rådskonferansen 92/109/EØF med hensyn til kundeerklæringer for spesifikk anvendelse av visse stoffer som brukes ved ulovlig framstilling av narkotika og psykotrope stoffer (EFT L 188 av 27.7.1996, s. 28). Forordningen endret ved forordning (EF) nr. 1533/2000 (EFT L 175 av 14.7.2000, s. 75).

(6) Kommisjonsforordning (EF) nr. 1533/2000 av 13. juli 2000 om endring av forordning (EF) nr. 1485/96 om fastsettelse av nærmere regler for gjennomføringen av rådskonferansen 92/109/EØF med hensyn til kundeerklæringer for spesifikk anvendelse av visse stoffer som brukes til ulovlig framstilling av narkotika og psykotrope stoffer.

VEDTATT DENNE FORORDNING:

Artikkel 1

Virkeområde og formål

Denne forordning fastsetter harmoniserte tiltak for kontroll og overvåking innenfor Fellesskapet av visse stoffer som ofte brukes til ulovlig framstilling av narkotika eller psykotrope stoffer, for å forhindre spredning av slike stoffer.

Artikkel 2

Definisjoner

I denne forordning menes med:

- a) «listeført stoff» ethvert stoff oppført i vedlegg I, herunder blandinger og naturprodukter som inneholder slike stoffer. Dette utelukker legemidler som definert i europaparlaments- og rådsdirektiv 2001/83/EF av 6. november 2001 om innføring av et fellesskapsregelverk for legemidler for mennesker⁽¹⁾, farmasøytiske preparater, blandinger, naturprodukter og andre preparater som inneholder listeførte stoffer, og som er sammensatt på en slik måte at stoffene ikke kan brukes eller trekkes ut ved enkle eller økonomisk lønnsomme metoder,
- b) «ikke-listeført stoff» ethvert stoff som selv om det ikke er oppført i vedlegg I, er fastslått å ha blitt brukt til ulovlig framstilling av narkotika eller psykotrope stoffer,
- c) «markedsføring»: enhver levering, mot vederlag eller gratis, av listeførte stoffer i Fellesskapet; eller lagring, framstilling, produksjon, bearbeiding eller distribusjon av, eller handel eller meglervirksomhet med, slike stoffer med sikte på levering i Fellesskapet,
- d) «markedsdeltaker» enhver fysisk eller juridisk person som befatter seg med markedsføring av listeførte stoffer,
- e) «Det internasjonale kontrollråd for narkotika» organet nedsatt ved Den alminnelige narkotikakonvensjon av 1961, endret ved protokollen av 1972,
- f) «særskilt tillatelse» en tillatelse som gis til en bestemt type markedsdeltaker,
- g) «særskilt registrering» en registrering som utføres for en bestemt type markedsdeltaker.

Artikkel 3

Krav ved markedsføring av listeførte stoffer

1. Markedsdeltakere som ønsker å markedsføre listeførte stoffer i kategori 1 og 2 i vedlegg I, skal utpeke en person med ansvar for handelen med listeførte stoffer og underrette

vedkommende myndigheter om vedkommendes navn og kontaktopplysninger, og de skal umiddelbart underrette dem om eventuelle senere endringer av disse opplysningene. Den ansvarlige personen skal sikre at handelen med listeførte stoffer som markedsdeltakeren utfører, er i samsvar med denne forordning. Den ansvarlige personen skal ha fullmakt til å representere markedsdeltakeren og treffe de beslutninger som er nødvendige for å utføre nevnte oppgaver.

2. Det skal kreves at markedsdeltakerne innhenter en tillatelse fra vedkommende myndigheter før de kan være i besittelse av eller markedsføre listeførte stoffer i kategori 1 i vedlegg I. Vedkommende myndigheter kan gi særskilte tillatelser til apoteker, apoteker for veterinærmedisinere, visse typer offentlige myndigheter eller væpnede styrker. Slike særskilte tillatelser skal være gyldige bare til bruk av utgangsstoffer på de områder som omfattes av de berørte markedsdeltakernes offisielle oppgaver.

3. Enhver markedsdeltaker som innehar en tillatelse som nevnt i nr. 2, skal levere listeførte stoffer i kategori 1 i vedlegg I bare til fysiske eller juridiske personer som innehar en slik tillatelse, og som har undertegnet en kundeerklæring i henhold til artikkel 4 nr. 1.

4. Når vedkommende myndigheter vurderer om det skal gis tillatelse, skal de særlig ta hensyn til søkerens kompetanse og integritet. Tillatelse skal nektes dersom det er rimelig grunn til å tvile på egnetheten og påliteligheten til søkeren eller til personen som har ansvaret for handel med listeførte stoffer. Vedkommende myndigheter kan oppheve eller trekke tilbake tillatelsen dersom det er rimelig grunn til å tro at innehaveren ikke lenger er skikket til å inneha en tillatelse, eller at vilkårene for utstedelsen av tillatelsen ikke lenger er oppfylt.

5. Med forbehold for artikkel 14 kan vedkommende myndigheter enten begrense tillatelsens gyldighet til et tidsrom på høyst tre år eller pålegge markedsdeltakere til med mellomrom på høyst tre år å godtgjøre at vilkårene for tildeling av tillatelse fortsatt er oppfylt. Tillatelsen skal angi hvilken eller hvilke transaksjoner den gjelder for, samt de stoffer som berøres. Særskilte tillatelser som definert i nr. 2, skal i prinsippet gis med ubegrenset varighet, men kan oppheves eller trekkes tilbake av vedkommende myndigheter på vilkårene i nr. 4 tredje punktum.

6. Med forbehold for artikkel 6 skal det kreves av markedsdeltakere som driver markedsføring av listeførte stoffer i kategori 2 i vedlegg I, at de underretter vedkommende myndigheter om adressene til lokaler der de framstiller eller driver handel med disse stoffene, før de markedsfører dem, samt at de umiddelbart ajourfører disse opplysningene. Apoteker, apoteker for veterinærmedisinere, visse typer offentlige myndigheter eller væpnede styrker kan underlegges særskilt registrering. Slik registrering skal anses som gyldig bare for bruk av utgangsstoffer på de områder som omfattes av de berørte markedsdeltakernes offisielle oppgaver.

⁽¹⁾ EFTL 311 av 28.11.2001, s. 67. Direktivet sist endret ved kommisjonsdirektiv 2003/63/EF (EUT L 159 av 27.6.2003, s. 46).

7. Vedkommende myndigheter kan kreve at markedsdeltakere betaler et gebyr for å søke om tillatelse eller registrering. Ved innkreving av slike gebyrer skal det ikke forekomme forskjellsbehandling, og de skal ikke overstige kostnadene ved å behandle søknaden.

Artikkel 4

Kundeerklæring

1. Med forbehold for artikkel 6 og 14 skal enhver markedsdeltaker som er etablert i Fellesskapet, og som til en kunde leverer et listeført stoff i kategori 1 eller 2 i vedlegg I, innhente en erklæring fra kunden som angir det eller de særlige bruksområder for de listeførte stoffene. Det kreves en egen erklæring for hvert listeført stoff. Denne erklæringen skal være i samsvar med modellen i nr. 1 i vedlegg III. Juridiske personer skal opprette erklæringen på papir med sitt brevhode.

2. Som alternativ til nevnte erklæring for enkelttransaksjoner kan en markedsdeltaker som regelmessig leverer et listeført stoff i kategori 2 i vedlegg I til en kunde, godta én enkelt erklæring for flere transaksjoner med dette listeførte stoffet over et tidsrom på høyst ett år, forutsatt at markedsdeltakeren finner det godtgjort at følgende kriterier er oppfylt:

- a) kunden har av markedsdeltakeren fått levert stoffet ved minst tre anledninger i de foregående tolv måneder,
- b) markedsdeltakeren har ingen grunn til å anta at stoffet vil bli brukt til ulovlige formål,
- c) de bestilte mengdene er i samsvar med kundens vanlige forbruk.

Denne erklæringen skal være i samsvar med modellen i nr. 2 i vedlegg III. Juridiske personer skal opprette erklæringen på papir med sitt brevhode.

3. En markedsdeltaker som leverer listeførte stoffer i kategori 1 i vedlegg I, skal stemple og datere et eksemplar av erklæringen for å bekrefte at det er i samsvar med originalen. Slike kopier skal alltid ledsage stoffer i kategori 1 som transporteres innenfor Fellesskapet, og skal på anmodning framlegges for myndigheter med ansvar for å kontrollere kjøretøyers innhold ved transport.

Artikkel 5

Dokumentasjon

1. Med forbehold for artikkel 6 skal markedsdeltakerne sikre at alle transaksjoner som fører til markedsføring av listeførte stoffer i kategori 1 og 2 i vedlegg I, er behørig dokumentert i samsvar med nr 2–5 nedenfor. Denne forpliktelsen gjelder ikke for markedsdeltakere som innehar særskilte tillatelser eller er underlagt særskilt registrering i henhold til artikkel 3, henholdsvis nr. 2 og 6.

2. Handelsdokumenter som fakturaer, godsmanifeste, administrative dokumenter, transportdokumenter og andre forsendelsesdokumenter skal inneholde tilstrekkelige opplysninger til sikker identifikasjon av:

- a) navnet på det listeførte stoffer som angitt i kategori 1 og 2 i vedlegg I,
- b) mengde og vekt av det listeførte stoffet og, dersom det dreier seg om en blanding eller et naturprodukt, mengde og vekt av blandingen eller naturproduktet dersom dette foreligger, eller vektprosenten av stoffet eller stoffene i kategori 1 og 2 i vedlegg I som inngår i blandingen,
- c) navn og adresse til leverandør, distributør, mottaker og, om mulig, andre markedsdeltakere som er direkte involvert i transaksjonen, som nevnt i artikkel 2 bokstav c) og d).

3. Dokumentasjonen skal også inneholde er kundeerklæring som nevnt i artikkel 4.

4. Markedsdeltakerne skal oppbevare utførlig dokumentasjon av sin virksomhet, i det omfang som er nødvendig for å oppfylle sine forpliktelsene i henhold til nr. 1.

5. Dokumentasjonen nevnt i nr. 1–4 skal oppbevares i minst tre år fra utløpet av det kalenderår da transaksjonen nevnt i nr. 1 fant sted, og skal på anmodning fra vedkommende myndigheter umiddelbart kunne gjøres tilgjengelig for inspeksjon.

6. Dokumentasjonen kan også oppbevares i form av reproduksjoner på et bildemedium eller andre datamedier. Det må sikres at de lagrede opplysningene:

- a) samsvarer med dokumentasjonen i utseende og innhold når de gjøres lesbare, og
- b) til enhver tid er umiddelbart tilgjengelige, straks kan gjøres lesbare og kan analyseres med automatiske hjelpemidler i hele tidsrommet angitt i nr. 5.

Artikkel 6

Unntak

Forpliktelsene i henhold til artikkel 3, 4 og 5 får ikke anvendelse på transaksjoner som omfatter listeførte stoffer i kategori 2 i vedlegg I, dersom de involverte mengder ikke overstiger mengdene nevnt i vedlegg II over et tidsrom på ett år.

Artikkel 7

Merking

Markedsdeltakerne skal sikre at listeførte stoffer i kategori 1 og 2 i vedlegg I merkes før de leveres. Merkingen skal vise navnene på stoffene slik de er angitt i vedlegg I. Markedsdeltakerne kan i tillegg påføre sine vanlige etiketter.

Artikkel 8

Underretning til vedkommende myndigheter

1. Markedsdeltakerne skal umiddelbart underrette vedkommende myndigheter om alle forhold, for eksempel uvanlige bestillinger eller transaksjoner som omfatter listeførte stoffer som skal markedsføres, som tyder på at slike stoffer kan bli brukt til ulovlig framstilling av narkotika eller psykotrope stoffer.
2. Markedsdeltakerne skal i sammenfattet form gi vedkommende myndigheter slike opplysninger om sine transaksjoner som omfatter listeførte stoffer, som er angitt i gjennomførings tiltakene som vedtas i henhold til artikkel 14.

Artikkel 9

Retningslinjer

1. For å lette samarbeidet mellom vedkommende myndigheter, markedsdeltakere og den kjemiske industrien, særlig med hensyn til ikke-listeførte stoffer, skal Kommisjonen etter framgangsmåten i artikkel 15 nr. 2 utarbeide og ajourføre retningslinjer for å bistå den kjemiske industrien.
2. Retningslinjene skal særlig inneholde:
 - a) opplysninger om hvordan mistenkelige transaksjoner oppdages og rapporteres,
 - b) en regelmessig ajourført liste over ikke-listeførte stoffer for å gjøre industrien i stand til på frivillig basis å kontrollere handelen med disse stoffene,
 - c) andre opplysninger som kan anses som nyttige.
3. Vedkommende myndigheter skal sørge for at retningslinjene og listen over ikke-listeførte stoffer spres regelmessig på en måte de anser som hensiktsmessig og som er i samsvar med retningslinjenes formål.

Artikkel 10

Vedkommende myndigheters fullmakter og forpliktelser

1. For å sikre korrekt anvendelse av artikkel 3–8 skal hver medlemsstat vedta de tiltak som er nødvendige for at vedkommende myndighet skal kunne utføre sine kontroll- og overvåkingsplikter, særlig det å:
 - a) innhente opplysninger om alle bestillinger av listeførte stoffer eller transaksjoner som omfatter listeførte stoffer,
 - b) få adgang til markedsdeltakeres forretningslokaler for å framskaffe bevis på uregelmessigheter,
 - c) om nødvendig holde tilbake forsendelser som ikke overholder bestemmelsene i denne forordning.
2. Vedkommende myndigheter skal respektere fortrolige forretningsopplysninger.

Artikkel 11

Samarbeid mellom medlemsstatene og Kommisjonen

1. Hver medlemsstat skal utpeke den eller de vedkommende myndigheter som har ansvar for å sikre gjennomføringen av denne forordning, og skal underrette Kommisjonen om dette.

2. Ved anvendelsen av denne forordning og med forbehold for artikkel 15 får bestemmelsene i rådsforordning (EF) nr. 515/97 av 13. mars 1997 om gjensidig bistand mellom medlemsstatenes forvaltningsmyndigheter og om samarbeid mellom dem og Kommisjonen for å sikre riktig anvendelse av toll- og landbruksbestemmelsene⁽¹⁾, særlig bestemmelsene om fortrolighet, tilsvarende anvendelse. Vedkommende myndighet(er) utpekt i henhold til nr. 1 i denne artikkel skal opptre som vedkommende myndigheter som definert i artikkel 2 nr. 2 i forordning (EF) nr. 515/97.

Artikkel 12

Sanksjoner

Medlemsstatene skal fastsette regler for sanksjoner som får anvendelse ved overtredelse av bestemmelsene i denne forordning, og skal treffe alle tiltak som er nødvendige for å sikre at disse sanksjonene gjennomføres. De fastsatte sanksjonene skal være virkningsfulle, stå i forhold til overtredelsen og virke avskrekkende.

Artikkel 13

Underretning fra medlemsstatene

1. For å gjøre det mulig å foreta eventuelle nødvendige tilpasninger av overvåkingsordningene for listeførte og ikke-listeførte stoffer skal vedkommende myndigheter i hver medlemsstat hvert år oversende Kommisjonen alle opplysninger om gjennomføringen av overvåkingstiltakene fastsatt i denne forordning, særlig med hensyn til stoffer som ofte brukes til ulovlig framstilling av narkotika eller psykotrope stoffer, samt metoder for spredning og ulovlig framstilling.
2. På grunnlag av underretninger gjort i henhold til nr. 1 skal Kommisjonen i samsvar med artikkel 12 nr. 12 i FN-konvensjonen og i samråd med medlemsstatene utarbeide en årlig rapport som skal framlegges for Det internasjonale kontrollråd for narkotika.

Artikkel 14

Gjennomføring

- Følgende tiltak for gjennomføring av denne forordning skal ved behov vedtas etter framgangsmåten i artikkel 15 nr. 2:
- a) fastsettelse av krav og vilkår for tildeling av tillatelse i henhold til artikkel 3 og detaljer i forbindelse med tillatelsen,
 - b) fastsettelse, ved behov, av vilkår som skal gjelde for dokumentasjon og merking av blandinger og preparater som inneholder stoffene oppført i vedlegg I, i henhold til artikkel 5–7,

(1) EFT L 82 av 22.3.1997, s. 1. Forordningen endret ved forordning (EF) nr. 807/2003 (EUT L 122 av 16.5.2003, s. 36).

- c) eventuelle endringer av vedlegg I som følge av endringer av tabellene i vedlegget til FN-konvensjonen,
- d) endringer av terskelverdiene fastsatt i vedlegg II,
- e) fastsettelse av krav og vilkår for kundeerklæringene nevnt i artikkel 4 samt nærmere regler for anvendelse av dem. Dette skal eventuelt omfatte regler for hvordan kundeerklæringer skal leveres i elektronisk form,
- f) andre tiltak som er nødvendige for effektiv gjennomføring av denne forordning.

Artikkel 15

Komité

1. Kommisjonen skal bistås av komiteen nedsatt ved artikkel 10 i forordning (EØF) nr. 3677/90.
2. Når det vises til dette nummer, får artikkel 4 og 7 i beslutning 1999/468/EF anvendelse, samtidig som det tas hensyn til bestemmelsene i beslutningens artikkel 8.

Tidsrommet fastsatt i artikkel 4 nr. 3 i beslutning 1999/468/EF skal være tre måneder.

3. Komiteen fastsetter sin forretningsorden.

Artikkel 16

Opplysninger om tiltak vedtatt av medlemsstatene

Hver medlemsstat skal underrette Kommisjonen om de tiltak den vedtar i henhold til denne forordning, særlig tiltak som vedtas i henhold til artikkel 10 og 12. Medlemsstatene skal også underrette om eventuelle senere endringer av disse.

Kommisjonen skal oversende disse opplysningene til de andre medlemsstatene. Den skal vurdere gjennomføringen av denne forordning tre år etter dens ikrafttredelse.

Artikkel 17

Opphevinger

1. Rådskonferansen 92/109/EØF, kommisjonsdirektiv 93/46/EØF, 2001/8/EF og 2003/101/EF og kommisjonsforordning (EF) nr. 1485/96 og (EF) nr. 1533/2000 oppheves.
2. Henvisninger til de opphevede direktiver og forordninger skal forstås som henvisninger til denne forordning.
3. Gyldigheten til alle registre som er opprettet, tillatelser som er gitt, og kundeerklæringer som er utstedt i henhold til de opphevede direktiver eller forordninger, berøres ikke.

Artikkel 18

Ikrafttredelse

Denne forordning trer i kraft 18. august 2005, med unntak av artikkel 9, 14 og 15, som trer i kraft den dag denne forordning kunngjøres i *Den europeiske unions tidende*, slik at tiltakene fastsatt i nevnte artikler skal kunne vedtas. Disse tiltakene skal tre i kraft tidligst 18. august 2005.

Denne forordning er bindende i alle deler og kommer direkte til anvendelse i alle medlemsstater.

Utfærdiget i Strasbourg, 11. februar 2004.

For Europaparlamentet

P. COX

President

For Rådet

M. McDOWELL

Formann

VEDLEGG I

Listeførte stoffer som definert i artikkel 2 bokstav a)

KATEGORI 1

Stoff	KN-betegnelse (dersom den er forskjellig)	KN-kode ⁽¹⁾	CAS-nr. ⁽²⁾
1-fenyl-2-propanon	Fenylaceton	2914 31 00	103-79-7
N-acetylantranilsyre	2-acetamidobenzosyre	2924 23 00	89-52-1
Isosafrol (cis + trans)		2932 91 00	120-58-1
3,4-metylenedioksyfenylpropan-2-on	1-(1,3-benzodioksol-5-yl)propan-2-on	2932 92 00	4676-39-5
Piperonal		2932 93 00	120-57-0
Safrol		2932 94 00	94-59-7
Efedrin		2939 41 00	299-42-3
Pseudoefedrin		2939 42 00	90-82-4
Norefedrin		ex2939 49 00	14838-15-4
Ergometrin		2939 61 00	60-79-7
Ergotamin		2939 62 00	113-15-5
Lysergsyre		2939 63 00	82-58-6

Stereoisomeriske former av stoffene oppført i denne kategorien, bortsett fra katin⁽³⁾, i den grad slike former kan forekomme.

Saltene av stoffene oppført i denne kategorien, i den grad slike salter kan forekomme, bortsett fra salter av katin.

⁽¹⁾ EFT L 290 av 28.10.2002, s. 1.

⁽²⁾ CAS-nummeret er «Chemical Abstracts Service Registry Number», som er et unikt identifikasjonsnummer for hvert stoff og dets struktur. CAS-nummeret er spesifikt for hver isomer og hvert salt av hver isomer. Det er underforstått at CAS-numrene for salter av stoffene oppført ovenfor er forskjellige fra de angitte numrene.

⁽³⁾ Også kalt (+)-norpseudoefedrin, KN-kode 2939 43 00, CAS-nr. 492-39-7.

KATEGORI 2

Stoff	KN-betegnelse (dersom den er forskjellig)	KN-kode ⁽¹⁾	CAS-nr. ⁽²⁾
Eddiksyreanhydrid		2915 24 00	108-24-7
Fenyleddiksyre		2916 34 00	103-82-2
Antranilsyre		2922 43 00	118-92-3
Piperidin		2933 32 00	110-89-4
Kaliumpermanganat		2841 61 00	7722-64-7

Saltene av stoffene oppført i denne kategorien, i den grad slike salter kan forekomme.

⁽¹⁾ EFT L 290 av 28.10.2002, s. 1.

⁽²⁾ CAS-nummeret er «Chemical Abstracts Service Registry Number», som er et unikt identifikasjonsnummer for hvert stoff og dets struktur. CAS-nummeret er spesifikt for hver isomer og hvert salt av hver isomer. Det er underforstått at CAS-numrene for salter av stoffene oppført ovenfor er forskjellige fra de angitte numrene.

KATEGORI 3

Stoff	KN-betegnelse (dersom den er forskjellig)	KN-kode ⁽¹⁾	CAS-nr. ⁽²⁾
Saltsyre	Hydrogenklorid	2806 10 00	7647-01-0
Svovelsyre		2807 00 10	7664-93-9
Toluen		2902 30 00	108-88-3
Etyleter	Dietyleter	2909 11 00	60-29-7
Aceton		2914 11 00	67-64-1
Metyletylketon	Butanon	2914 12 00	78-93-3

Saltene av stoffene oppført i denne kategorien, i den grad slike salter kan forekomme, bortsett fra salter av saltsyre og svovelsyre.

⁽¹⁾ EFT L 290 av 28.10.2002, s. 1.

⁽²⁾ CAS-nummeret er «Chemical Abstracts Service Registry Number», som er et unikt identifikasjonsnummer for hvert stoff og dets struktur. CAS-nummeret er spesifikt for hver isomer og hvert salt av hver isomer. Det er underforstått at CAS-numrene for salter av stoffene oppført ovenfor er forskjellige fra de angitte numrene.

VEDLEGG II

Stoff	Terskelverdi
Eddiksyreanhydrid	100 l
Kaliumpermanganat	100 kg
Antranilsyre og salter av antranilsyre	1 kg
Fenyleddiksyre og salter av fenyleddiksyre	1 kg
Piperidin og salter av piperidin	0,5 kg

VEDLEGG III

1. Modell for erklæring for enkelttransaksjoner (kategori 1 eller 2)

KUNDEERKLÆRING OM SÆRLIG(E) BRUKSOMRÅDE(R) FOR LISTEFØRT STOFF I KATEGORI 1
ELLER 2
(enkeltransaksjon)

Jeg/vi

Navn:

Adresse:

.....

Referansenummer for autorisasjon/tillatelse/registrering:

(stryk det som ikke passer)

utstedt den av

(myndighetens navn og adresse)

.....

med ubegrenset gyldighet/gyldig til

(stryk det som ikke passer)

har hos

Navn:

Adresse:

.....

bestilt følgende stoff:

Beskrivelse:

.....

KN-kode (kombinert nomenklatur): Mengde:

Stoffet vil utelukkende bli brukt til

.....

Jeg/vi bekrefter at ovennevnte stoff ikke vil bli videresolgt eller på annen måte levert til en annen kunde, med mindre kunden framlegger en erklæring om bruken i samsvar med denne modellen eller, for stoffer i kategori 2, en erklæring for flere transaksjoner.

Underskrift: Navn:

(med blokkbokstaver)

Stilling: Dato:

2. Modell for erklæring for flere transaksjoner (kategori 2)

KUNDEERKLÆRING OM SÆRLIG(E) BRUKSOMRÅDE(R) FOR LISTEFØRT STOFF I KATEGORI 2 (flere transaksjoner)	
Jeg/vi	
Navn:	
Adresse:	
.....	
Referansenummer for registrering:	
utstedt den av	
<i>(myndighetens navn og adresse)</i>	
.....	
med ubegrenset gyldighet/gyldig til	
<i>(stryk det som ikke passer)</i>	
har hos	
Navn:	
Adresse:	
.....	
bestilt følgende stoff:	
Beskrivelse:	
.....	
KN-kode (kombinert nomenklatur): Mengde:	
Stoffet vil utelukkende bli brukt til	
.....	
og mengden anses normalt å være tilstrekkelig for måneder	
<i>(høyst 12 måneder)</i>	
Jeg/vi bekrefter at ovennevnte stoff ikke vil bli videresolgt eller på annen måte levert til en annen kunde, med mindre kunden framlegger en lignende erklæring eller en erklæring for enkelttransaksjoner.	
Underskrift: Navn:	
<i>(med blokkbokstaver)</i>	
Stilling: Dato:	