



EUROPEISKA
KOMMISSIONEN

Bryssel den 27.9.2012
COM(2012) 548 final

2012/0261 (COD)

[...]

Förslag till

EUROPAPARLAMENTETS OCH RÅDETS FÖRORDNING

om ändring av förordning (EG) nr 273/2004 om narkotikaprekursorer

(Text av betydelse för EES)

{SWD(2012) 278 final}

{SWD(2012) 279 final}

MOTIVERING

1. BAKGRUND TILL FÖRSLAGET

Allmän bakgrund

Många kemikalier används i ett stort antal viktiga industriprocesser (t.ex. vid framställning av plast, läkemedel, kosmetika, parfymer, tvätt- och rengöringsmedel och aromer), och de är föremål för handel för dessa lagliga användningsområden på regionala och globala marknader. Vissa av dessa kemikalier kan dock missbrukas för olaglig framställning av narkotika och psykotropa ämnen. Kemikalier som produceras för lagliga ändamål men som kan missbrukas för olaglig narkotikaframställning kallas **narkotikaprekursorer**.

Narkotikaprekursorer produceras sällan av de brottslingar som har för avsikt att använda dem för olaglig framställning av narkotika, eftersom produktionen av prekursorer ofta kräver en omfattande industriell infrastruktur. Brottslingar försöker därför **avleda dessa ämnen från den lagliga handeln**.

Handeln med narkotikaprekursorer är inte förbjuden i sig, eftersom ämnena har viktiga lagliga användningsområden. För att förhindra att sådana ämnen avleds för olaglig framställning av narkotika har ett särskilt regelverk inrättats på internationell nivå genom artikel 12 i Förenta nationernas konvention mot olaglig hantering av narkotika och psykotropa ämnen (nedan kallad *FN-konventionen från 1988*). Europeiska unionen är part i konventionen och har fullgjort sina skyldigheter genom förordning (EG) nr 273/2004 som gäller övervakning av *handeln med narkotikaprekursorer inom EU* och förordning (EG) nr 111/2005 som reglerar *handeln med tredjeländer*. Unionens regelverk innehåller bestämmelser om övervakning och kontroll av den lagliga handeln med narkotikaprekursorer. Marknadsaktörerna, dvs. de tillverkare, distributörer, mellanhänder, importörer, exportörer och grossister som deltar i den lagliga handeln med narkotikaprekursorer, är skyldiga att vidta åtgärder mot stöld, kontrollera sina kunder, upptäcka misstänkta transaktioner och underrätta myndigheterna om detta. Detta **partnerskap mellan branschen och myndigheterna** är en förutsättning för ett väl fungerande regelverk.

Offentliga myndigheter ska se till att de företag som handlar med narkotikaprekursorer på lämpligt sätt fullgör sina skyldigheter enligt lagstiftningen. Detta sker genom inspektioner på plats och via olika administrativa förfaranden, t.ex. utfärdande av tillstånd och registreringar.

Motiv och syfte

Narkotikahandlare köper de narkotikaprekursorer de behöver från olika regioner i världen och utnyttjar luckor i kontrollerna till sin egen fördel. Förslaget **syftar till att åtgärda en särskild svaghet** som har upptäckts i Europeiska unionen när stora mängder **ättiksyraanhydrid, som är den viktigaste narkotikaprekursorn för heroin, avleds från handeln inom EU**. Under 2008 gjordes 75 % av de globala beslagen av ättiksyraanhydrid inom EU. **Heroinmissbruk** har varit ett folkhälsoproblem i Europa sedan 1970-talet, och heroin är fortfarande det narkotikum som orsakar mest sjuklighet och dödlighet i EU.

Även om mängden ättiksyraanhydrid som beslagtas i EU har minskat mycket kraftigt sedan 2008 fortsätter INCB¹ att i sina årsrapporter påpeka att kontrollåtgärderna enligt EU-lagstiftningen inte är tillräckligt hårda för att förhindra avledning av den viktigaste prekursorerna för heroin från handeln inom EU.

Den 7 januari 2010 antog Europeiska kommissionen en **rapport om genomförandet av EU:s lagstiftning om narkotikaprekursorer och hur denna lagstiftning fungerar**² där man drog slutsatsen att lagstiftningen på det hela taget fungerar väl men att det ändå finns vissa brister. Rapporten innehöll också rekommendationer för hur bristerna skulle åtgärdas³.

I detta förslag genomförs, genom en ändring av förordning (EG) nr 273/2004, den rekommendation i kommissionens rapport som gäller **bättre förebyggande åtgärder mot avledning av ättiksyraanhydrid (den viktigaste prekursorerna för heroin)** från handeln inom EU genom att **utvidga registreringskravet** – som hittills bara gällt för marknadsaktörer som släpper ut ättiksyraanhydrid på marknaden – så att det även omfattar användare av ämnet, och genom att förbättra de harmoniserade bestämmelserna om registrering för att uppnå rättvisare konkurrensvillkor som bevarar den inre marknaden och undviker införande av skiljaktiga nationella åtgärder.

Förenlighet med Europeiska unionens politik och mål på andra områden

Detta förslag ligger helt i linje med målen i EU:s narkotikastrategi för 2005–2012⁴ och EU:s handlingsplan mot narkotika för 2009–2012⁵ där man fastställer målet att minska avledningen av och den olagliga handeln (inom och via EU) med narkotikaprekursorer som används för framställning av narkotika.

Eftersom narkotikaproblemet är en sammansatt företeelse måste det angripas på flera fronter genom att man *minskar både tillgången och efterfrågan*⁶. Att förhindra avledning av och olaglig handel med narkotikaprekursorer **syftar till att minska tillgången till narkotika**, och slutmålet är en hög skyddsnivå, välbefinnande och social sammanhållning för människorna i EU genom förebyggande och minskning av narkotikamissbruket i linje med EU:s narkotikastrategi. Europeiska kommissionen håller för närvarande på med en utvärdering av narkotikastrategin för 2005–2012. Detta är en förberedelse för den EU-narkotikastrategi som ska gälla från och med 2013⁷. Denna utvärdering kommer dock inte att ifrågasätta pelaren ”minskad tillgång” (som inbegriper förhindrande av avledning av narkotikaprekursorer), och unionen är i vilket fall som helst, genom artikel 12 i FN-konventionen från 1988 (som EU är part i), skyldig att försöka uppfylla målet att förhindra avledning av narkotikaprekursorer.

¹ Internationella narkotikakontrollstyrelsen (ett FN organ).

² Rapport från kommissionen till rådet och Europaparlamentet i enlighet med artikel 16 i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 273/2004 av den 11 februari 2004 och artikel 32 i rådets förordning (EG) nr 111/2005 vad gäller genomförandet av gemenskapens lagstiftning om övervakning och kontroll av handeln med narkotikaprekursorer och hur denna lagstiftning fungerar, KOM(2009) 709 slutlig: <http://eur-lex.europa.eu/LexUriServ/LexUriServ.do?uri=COM:2009:0709:FIN:sv:PDF>.

³ För mer information, se avsnitt 4.2.2, ”Styrka och svaghet i lagstiftningen” i ovannämnda rapport, KOM(2009) 709 slutlig.

⁴ EU:s narkotikastrategi (2005–2012), som godkändes av Europeiska rådet i november 2004 (15074/04 CORDROGUE 77 SAN 187 ENFOPOL 187 RELEX 564).

⁵ EU:s handlingsplan mot narkotika för 2009–2012 (2008/C 326/09).

⁶ I EU:s narkotikastrategi kompletteras dessa två huvudaspekter med tre genomgående teman: samordning; internationellt samarbete; information, forskning och utvärdering.

⁷ För mer information, se http://ec.europa.eu/justice/newsroom/anti-drugs/opinion/111027_en.htm.

En hög **hälsoskyddsnivå för människor** är en grundläggande princip i fördraget, och den ska säkerställas vid utformningen och genomförandet av all unionspolitik och alla unionsåtgärder. Kontroll av avledning av narkotikaprekursorer bidrar till skyddet av människors hälsa, särskilt när det gäller narkotikarelaterade hälsoskador. I fördraget uppmanas unionen också att komplettera medlemsstaternas insatser för att förebygga narkotikamissbruk⁸.

Initiativet ligger också i linje med fördragets princip om att unionen ska verka för att säkerställa en **hög säkerhetsnivå** genom förebyggande och bekämpning av brottslighet, och genom åtgärder för samordning och samarbete mellan polismyndigheter och andra behöriga myndigheter⁹.

2. RESULTAT AV SAMRÅD MED BERÖRDA PARTER OCH KONSEKVENSBEDÖMNINGAR

Samråd med berörda parter, insamling och utnyttjande av sakkunskap

Kommissionen rådfrågade 2009 och i början av 2010 alla berörda aktörer om genomförandet av förordning (EG) nr 273/2004 och lade fram sina slutsatser i en rapport till Europaparlamentet och rådet som antogs den 7 januari 2010¹⁰. I maj 2010 antog rådet slutsatser om kommissionens rapport, där man erkänner vikten av ett fortsatt aktivt samarbete mellan myndigheterna och näringslivet och ett bättre genomförande av EU-lagstiftningen. Rådet uppmanade kommissionen att i samarbete med medlemsstaterna utarbeta ett arbetsprogram för att ta itu med de konstaterade bristerna i lagstiftningen och att före utgången av 2011 föreslå ändringar i lagstiftningen efter en noggrann bedömning av deras potentiella inverkan på medlemsstaternas myndigheter och marknadsaktörer¹¹.

Kommissionen tog därefter fram sex tänkbara handlingsalternativ (se nästa avsnitt för mer detaljer) och diskuterade dem med företrädare för medlemsstaterna och näringslivet vid ett särskilt möte i arbetsgruppen för narkotikaprekursorer i juni 2010.

Medlemsstaterna och olika aktörer från näringslivet fick också ge synpunkter på handlingsalternativen vid ett skriftligt samråd den 23 juli–18 oktober 2010. Tre huvudsakliga målgrupper identifierades: tillverkare och handlare (marknadsaktörer), slutanvändare och medlemsstaternas behöriga myndigheter. Dessutom genomfördes, via Enterprise Europe Network, ett samråd med små och medelstora företag den 1 oktober–24 november 2010 för att se till att man tog hänsyn till en särskild målgrupp: slutanvändarna av narkotikaprekursorer, varav de flesta är just små och medelstora företag.

Slutligen gav kommissionen en extern konsult i uppdrag att i detalj bedöma de administrativa kostnaderna för företag och myndigheter som varje handlingsalternativ skulle medföra.

Konsekvensbedömning

Eftersom grundproblemet är de behöriga myndigheternas otillräckliga kontroll av alla de ekonomiska aktörer som deltar i den lagliga handeln med narkotikaprekursorer, syftar **alla**

⁸ Artikel 168 i EUF-fördraget (fördraget om Europeiska unionens funktionssätt).

⁹ Artikel 67 i EUF-fördraget.

¹⁰ Se fotnot 1.

¹¹ Rådets slutsatser om genomförandet av EU:s lagstiftning om narkotikaprekursorer och hur denna lagstiftning fungerar – rådets (konkurrenskraft) 3016:e möte, Bryssel den 25 maj 2010.

handlingsalternativ som bedömts till att förbättra kontrollen genom att de ekonomiska aktörerna åläggs utökade rapporterings-, anmälnings- och registreringsskyldigheter. Effekterna av följande sex handlingsalternativ har bedömts:

- Alternativ 1 (nollalternativ): Ingen åtgärd: EU:s nuvarande lagstiftning behålls som den är.
- Alternativ 2: Utökad rapporteringsskyldighet.
- Alternativ 3: Hårdare regler och skyldigheter för marknadsaktörer beträffande kundförsäkringar från slutanvändarna.
- Alternativ 4: Krav på marknadsaktörerna att systematiskt anmäla nya slutanvändare till myndigheterna för kontroll.
- Alternativ 5: Krav på att slutanvändare registrerar sig och skärpta krav för registrering.
- Alternativ 6: Flytta ättiksyraanhydrid från kategori 2 till kategori 1 av förtecknade ämnen.

För alternativen 2 till 5 bedömdes två underalternativ: antingen att begränsa dem till endast ättiksyraanhydrid eller att tillämpa dem på alla förtecknade ämnen i kategori 2.

Den övergripande slutsatsen av konsekvensbedömningen¹² var att både alternativ 4 (endast för ättiksyraanhydrid) och alternativ 5 (endast för ättiksyraanhydrid) vore lämpliga val för att nå de uppställda målen. Båda alternativen skulle få effekter för små och medelstora företag, eftersom slutanvändare som hanterar ättiksyraanhydrid i huvudsak utgörs av sådana företag. Alternativ 5 skulle dock vara mindre betungande än alternativ 4 i fråga om företagens årliga kostnader (förutsatt att myndigheterna inte via avgifter vältrar över alla kostnader på registranterna), vilket är av särskilt stor betydelse för små och medelstora företag. När man vägt samman alla faktorer blir slutsatsen att alternativ 5 är att föredra: det får starkt politiskt stöd från de flesta medlemsstaterna; det tar fasta på internationella synpunkter om att den europeiska lagstiftningen saknar en mer systematisk kontroll av (alla) slutanvändare av ättiksyraanhydrid; och det innebär en något mindre börda för de små och medelstora företagen.

3. FÖRSLAGETS RÄTTSLIGA ASPEKTER

Rättslig grund

Den rättsliga grunden för förslaget är artikel 114 i fördraget om Europeiska unionens funktionssätt. Syftet med artikel 114 är att upprätta en inre marknad samtidigt som ett gott skydd för människors hälsa och miljön säkerställs.

Subsidiaritetsprincipen

Subsidiaritetsprincipen enligt artikel 5.3 i fördraget om Europeiska unionen är tillämplig eftersom förslaget inte omfattas av unionens exklusiva behörighet.

¹² Konsekvensbedömningen finns på http://ec.europa.eu/governance/impact/ia_carried_out/cia_2012_en.htm.

Det allmänna målet med förordning (EG) nr 273/2004 är att förhindra att narkotikaprekursorer avleds från den lagliga handeln, i enlighet med unionens skyldigheter enligt artikel 12 i FN-konventionen från 1988. Förordningen bidrar till den globala kampen mot olaglig framställning av och handel med narkotika och psykotropa ämnen, samtidigt som den säkerställer en väl fungerande inre marknad för narkotikaprekursorer genom att marknadsaktörerna underkastas samma harmoniserade bestämmelser inom EU. Genom förordningen undviks också onödiga hinder för den lagliga handeln och onödiga administrativa bördor för företag och behöriga myndigheter.

Syftet med detta förslag, nämligen att stärka kontrollåtgärderna för ättiksyraanhydrid så att ämnet inte avleds från EU:s inre marknad och samtidigt undvika en snedvridning av marknaden, kan inte i tillräcklig utsträckning uppnås av medlemsstaterna själva, och åtgärder på EU-nivå kommer att vara effektivare av följande skäl:

- Vissa medlemsstater känner sig rättsligt förhindrade från att anta nationella kontrollåtgärder som går utöver EU-lagstiftningen på grundval av artikel 10 i förordning (EG) nr 273/2004, som ger medlemsstaterna rätt att anta de nationella åtgärder som krävs för att göra det möjligt för de egna myndigheterna att fullgöra sina kontroll- och övervakningsskyldigheter. De hävdar att EU-lagstiftningen bara ålägger *marknadsaktörerna* kontrollåtgärder (inga skyldigheter åläggs slutanvändarna), vilket bör förstås som ett avsiktligt och bindande beslut av EU-lagstiftaren med innebörden att slutanvändarna *inte* bör bli föremål för kontroller enligt lagstiftningen om narkotikaprekursorer.
- Andra medlemsstater, däremot, överväger eller har redan infört omfattande nationella kontroller på grundval av artikel 10. Detta innebär för det första att kontrollerna varierar mellan olika medlemsstater, vilket kan skada EU-marknadens funktionssätt. Isolerade åtgärder i enskilda medlemsstater kan också leda till att problemen bara flyttas från en medlemsstat till en annan, eftersom narkotikahandlarna kommer att försöka utnyttja den ”svagaste länken” på EU-marknaden. En kombination av olika nationella åtgärder kommer inte att bli lika effektivt som ett harmoniserat tillvägagångssätt på EU-nivå. Detta bekräftas också av det faktum att både medlemsstaterna och berörda näringslivssektorer har uppmanat kommissionen att agera för att skydda den inre marknaden genom tillämpning av lika spelregler för alla, och inte förlita sig för mycket på kompletterande nationella åtgärder.

Proportionalitetsprincipen

Detta förslag går inte utöver vad som är nödvändigt för att uppnå det avsedda målet i enlighet med proportionalitetsprincipen i artikel 5.4 i fördraget om Europeiska unionen. Genom att förhindra avledning av narkotikaprekursorer från den lagliga handeln till olaglig framställning av narkotika, förväntas förslaget bidra till kampen mot olaglig handel med narkotika och psykotropa ämnen och därigenom skydda människor från de hälsoproblem som är kopplade till narkotikamissbruk. Genom att se till att marknadsaktörer och användare som ägnar sig åt laglig handel med de berörda narkotikaprekursorerna omfattas av harmoniserade bestämmelser bör förslaget också säkerställa en väl fungerande unionsmarknad, genom att onödiga hinder för sådan laglig handel undviks och genom att de administrativa bördorna för marknadsaktörer och behöriga myndigheter minskas.

Förslaget är bara avsett att åtgärda de brister som identifierats i utvärderingen av hur förordningarna om narkotikaprekursorer fungerar och tillämpas. Detta ska ske genom krav på

registrering inte bara för marknadsaktörer som släpper ut ättiksyraanhydrid på marknaden utan också för användare som innehar ämnet för egna användningsområden eller processer (dvs. slutanvändare). Förslaget innebär inte att de föreslagna bestämmelserna för ättiksyraanhydrid också utsträcks till att omfatta andra förtecknade ämnen i kategori 2.

Val av regleringsform

Den valda regleringsformen är en förordning eftersom den syftar till att harmonisera bestämmelserna för marknadsaktörer (slutanvändare) som bedriver handel med ättiksyraanhydrid för egna användningsområden eller processer. Den ändrar den befintliga förordningen (EG) nr 273/2004.

De viktigaste bestämmelserna i förslaget

Genom förslaget införs ett krav på att slutanvändare av ättiksyraanhydrid måste vara registrerade, vilket redan är fallet för marknadsaktörer som släpper ut ämnet på marknaden. Samtidigt skärps kraven för registrering.

Det föreslås också att man inrättar och driver en europeisk databas för narkotikaprekursorer, i syfte att modernisera insamlingen av de uppgifter som medlemsstaterna tillhandahåller om beslag och stoppade leveranser av narkotikaprekursorer, i enlighet med den nuvarande artikel 13 i förordning (EG) nr 273/2004; att man upprättar en förteckning över sådana marknadsaktörer och användare med EU-tillstånd eller EU-registrering som lagligen handlar med eller använder narkotikaprekursorer; samt att man möjliggör för marknadsaktörerna att förse de behöriga myndigheterna med sammanfattad information om sina transaktioner med förtecknade ämnen i enlighet med den nuvarande artikel 8.2 i förordning (EG) nr 273/2004.

Genom utkastet till förordning anpassas också bestämmelserna i förordning (EG) nr 273/2004 beträffande tidigare kommittéförfaranden till de nya bestämmelserna i Lissabonfördraget.

4. BUDGETKONSEKVENSER

Förslaget påverkar inte Europeiska unionens budget eftersom inga ytterligare medel krävs för att genomföra den åtgärd som föreslås. De medel som krävs för att inrätta den europeiska databasen ingår redan i de anslag som beviljats under budgetförfarandet och i budgetposten för den inre marknaden. Förslaget har därför inga budgetkonsekvenser utöver de anslag som redan avsatts för de kommande åren i kommissionens officiella planering.

5. ÖVRIGA UPPLYSNINGAR

- Förslaget är föremål för en anmälan till WTO inom ramen för avtalet om tekniska handelshinder.
- Förslaget är av betydelse för Europeiska ekonomiska samarbetsområdet (EES).
- I förslaget anges en övergångsperiod för ikraftträdandet av de nya registreringsskyldigheterna för slutanvändare av ättiksyraanhydrid.
- Förslaget innehåller en bestämmelse om översyn för att bedöma om den ändrade förordningen har varit effektiv när det gäller att förhindra avledning av ättiksyraanhydrid.

Förslag till

EUROPAPARLAMENTETS OCH RÅDETS FÖRORDNING

om ändring av förordning (EG) nr 273/2004 om narkotikaprekursorer

(Text av betydelse för EES)

EUROPAPARLAMENTET OCH EUROPEISKA UNIONENS RÅD HAR ANTAGIT DENNA FÖRORDNING

med beaktande av fördraget om Europeiska unionens funktionssätt, särskilt artikel 114,

med beaktande av Europeiska kommissionens förslag,

efter översändande av utkastet till lagstiftningsakt till de nationella parlamenten,

med beaktande av Europeiska ekonomiska och sociala kommitténs yttrande¹,

med beaktande av Europeiska datatillsynsmannens yttrande²,

i enlighet med det ordinarie lagstiftningsförfarandet, och

av följande skäl:

- (1) I enlighet med artikel 16 i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 273/2004 av den 11 februari 2004 om narkotikaprekursorer³ antog kommissionen den 7 januari 2010 en rapport till rådet och Europaparlamentet om genomförandet av EU:s lagstiftning om narkotikaprekursorer och hur denna lagstiftning fungerar⁴.
- (2) I rapporten rekommenderar kommissionen att man närmare analyserar olika sätt att förstärka kontrollen av handeln med ättiksyraanhydrid (förtecknat ämne i kategori 2) för att effektivare förhindra avledning av detta ämne för olaglig framställning av heroin.
- (3) I sina slutsatser om tillämpningen och genomförandet av EU:s lagstiftning om narkotikaprekursorer av den 25 maj 2010 uppmanade rådet kommissionen att föreslå

¹ EUT C , , s. .

² EUT C...s....

³ EUT L 47, 18.2.2004, s. 1.

⁴ Rapport från kommissionen till rådet och Europaparlamentet i enlighet med artikel 16 i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 273/2004 av den 11 februari 2004 och artikel 32 i rådets förordning (EG) nr 111/2005 vad gäller genomförandet av gemenskapens lagstiftning om övervakning och kontroll av handeln med narkotikaprekursorer och hur denna lagstiftning fungerar, KOM(2009) 709 slutlig.

ändringar i lagstiftningen efter en bedömning av deras potentiella inverkan på behöriga myndigheter och på marknadsaktörerna.

- (4) Definitionen av *förtecknade ämnen* bör förtydligas: Termen "farmaceutiskt preparat", vars engelska motsvarighet "pharmaceutical preparation" har hämtats från Förenta nationernas konvention mot olaglig hantering av narkotika och psykotropa ämnen, antagen i Wien den 19 december 1988 (nedan kallad *FN-konventionen*), bör ersättas med "läkemedel", som är den term som används i relevant unionslagstiftning, och termen "andra preparat" bör strykas eftersom motsvarande begrepp täcks av termen "blandningar" som redan används i definitionen.
- (5) En definition av termen "användare" bör införas för företag som innehar ämnen för andra ändamål än utsläppande på marknaden.
- (6) Det bör klargöras att företag som använder förtecknade ämnen i kategori 1 för andra ändamål än utsläppande på marknaden måste ha tillstånd för detta.
- (7) Mer detaljerade bestämmelser om registrering bör införas för att säkerställa enhetliga villkor för registrering i alla medlemsstater för förtecknade ämnen i kategori 2 i bilaga I. För förtecknade ämnen i den nya underkategorin 2A i bilaga I, bör inte bara marknadsaktörer utan också användare omfattas av kravet på registrering.
- (8) För att säkerställa konkurrenskraften hos mikroföretag bör dessa vara befriade från avgifter vid beviljande av registrering eller tillstånd.
- (9) Uttryckliga bestämmelser bör införas för att klargöra att medlemsstaterna har möjlighet att agera vid fall av misstänkta transaktioner med icke förtecknade ämnen så att de kan reagera snabbare på nya trender i olaglig framställning av narkotika.
- (10) Det bör inrättas en europeisk databas för narkotikaprekursorer för att förenkla medlemsstaternas rapportering av beslag och stoppade leveranser, för att skapa ett europeiskt register över marknadsaktörer och användare som beviljats tillstånd eller registrering, något som kommer att underlätta kontrollen av att kommersiella transaktioner med förtecknade ämnen är lagliga, och för att göra det möjligt för marknadsaktörerna att förse de behöriga myndigheterna med uppgifter om sina lagliga transaktioner med förtecknade ämnen.
- (11) Förordning (EG) nr 273/2004 tar upp databehandling. Detta kan också gälla databehandling av personuppgifter, som bör göras i enlighet med unionens lagstiftning.
- (12) Ättiksyraanhydrid, som för närvarande ingår i kategori 2 i bilaga I, bör föras in i en ny underkategori 2A i bilaga I för att möjliggöra ökad kontroll av handeln med ämnet. De återstående ämnena i kategori 2 bör förtecknas i underkategori 2B.
- (13) Genom förordning (EG) nr 273/2004 ges kommissionen befogenheter i syfte att genomföra vissa bestämmelser i den förordningen, och dessa befogenheter ska utövas i enlighet med de förfaranden som fastställs i rådets beslut 1999/468/EG av den 28 juni

1999 om de förfaranden som skall tillämpas vid utövandet av kommissionens genomförandebefogenheter⁵, ändrat genom rådets beslut 2006/512/EG⁶.

- (14) Till följd av att Lissabonfördraget har trätt i kraft måste befogenheterna anpassas till artiklarna 290 och 291 i fördraget om Europeiska unionens funktionssätt.
- (15) För att uppnå målen i förordning (EG) nr 273/2004 bör befogenhet att anta akter i enlighet med artikel 290 i fördraget om Europeiska unionens funktionssätt delegeras till kommissionen så att den kan fastställa krav och villkor för beviljande av tillstånd och registrering, för erhållande och användning av kundförsäkringar, för dokumentation och märkning av blandningar, för marknadsaktörernas tillhandahållande av information om transaktioner med förtecknade ämnen, för förteckning av marknadsaktörer och användare som har beviljats tillstånd eller registrering i det europeiska registret och för att ändra bilagorna. Det är av särskild betydelse att kommissionen genomför lämpliga samråd under sitt förberedande arbete, inklusive på expertnivå.
- (16) Kommissionen bör, då den bereder och utarbetar delegerade akter, se till att relevanta handlingar översänds samtidigt till Europaparlamentet och rådet och att detta sker så snabbt som möjligt och på lämpligt sätt.
- (17) För att säkerställa enhetliga villkor för genomförandet av förordning (EG) nr 273/2004 bör kommissionen tilldelas genomförandebefogenheter. Dessa befogenheter bör utövas i enlighet med Europaparlamentets och rådets förordning (EU) nr 182/2011 av den 16 februari 2011 om fastställande av allmänna regler och principer för medlemsstaternas kontroll av kommissionens utövande av sina genomförandebefogenheter⁷.
- (18) Granskningsförfarandet bör användas för antagandet av genomförandekter för att fastställa detaljbestämmelser för hur kundförsäkringar ska tillhandahållas i elektronisk form och för hur marknadsaktörernas information om transaktioner med förtecknade ämnen ska överföras till den europeiska databasen.
- (19) Eftersom målen för denna förordning – nämligen att skärpa bestämmelserna om registrering av marknadsaktörer som innehar förtecknade ämnen i kategori 2, särskilt ättiksyraanhydrid, eller släpper ut sådana ämnen på den inre marknaden, i syfte att förhindra att sådana ämnen avleds för olaglig framställning av narkotika – inte i tillräcklig utsträckning kan uppnås av medlemsstaterna, till följd av att narkotikahandlare drar nytta av nationella skillnader beträffande registrering och flyttar sin olagliga verksamhet dit narkotikaprekursorer är lättast att avleda, och därför bättre kan uppnås på unionsnivå, får unionen vidta åtgärder i enlighet med subsidiaritetsprincipen i artikel 5 i fördraget om Europeiska unionen. I enlighet med proportionalitetsprincipen i samma artikel går denna förordning inte utöver vad som är nödvändigt för att uppnå dessa mål.

Förordning (EG) nr 273/2004 bör därför ändras i enlighet med detta.

⁵ EGT L 184, 17.7.1999, s. 23.

⁶ EUT L 200, 22.7.2006, s. 11.

⁷ EUT L 55, 28.2.2011, s. 13.

HÄRIGENOM FÖRESKRIVS FÖLJANDE.

Artikel 1

Förordning (EG) nr 273/2004 ska ändras på följande sätt:

(1) Artikel 2 ska ändras på följande sätt:

(a) Led a ska ersättas med följande:

”a) *förtecknat ämne*: alla ämnen som används för olaglig framställning av narkotika eller psykotropa ämnen och som förtecknas i bilaga I, inbegripet blandningar och naturprodukter som innehåller sådana ämnen. Härifrån undantas naturprodukter och blandningar som innehåller förtecknade ämnen och som är beredda på ett sådant sätt att de förtecknade ämnena inte lätt kan användas eller utvinnas genom metoder som är lättillämpliga eller ekonomiskt fördelaktiga samt läkemedel i den mening som avses i artikel 1.2 i Europaparlamentets och rådets direktiv 2001/83/EG⁸.”

(b) Följande led ska införas som led h:

”h) *användare*: varje fysisk eller juridisk person som innehar ett förtecknat ämne och deltar i beredning, framställning, konsumtion, lagring, förvaring, behandling, fyllning i behållare, överföring från en behållare till en annan, blandning, omvandling eller annan användning av förtecknade ämnen.”

(2) Artikel 3 ska ändras på följande sätt:

(a) Punkterna 2 och 3 ska ersättas med följande:

”2. Marknadsaktörer och användare ska ha ett tillstånd från de behöriga myndigheterna innan de får inneha eller på marknaden släppa ut förtecknade ämnen i kategori 1 i bilaga I. De behöriga myndigheterna får ge särskilda tillstånd till apotek, apotek för veterinärmedicin, vissa typer av offentliga myndigheter eller krigsmakten. Sådana särskilda tillstånd ska endast vara giltiga för användning av förtecknade ämnen i kategori 1 i bilaga I på de områden som omfattas av de berörda marknadsaktörernas officiella uppgifter.

3. Marknadsaktörer som har ett sådant tillstånd som avses i punkt 2 får leverera förtecknade ämnen i kategori 1 i bilaga I endast till marknadsaktörer eller användare som har ett sådant tillstånd och som har undertecknat en sådan kundförsäkran som avses i artikel 4.1.”

(b) Punkt 5 ska ersättas med följande:

”5. Utan att det påverkar tillämpningen av punkt 9 får de behöriga myndigheterna antingen inskränka tillståndets giltighet till högst tre år eller ålägga marknadsaktörerna att med intervall om högst tre år visa att de villkor på vilka tillståndet utfärdades fortfarande uppfylls. I tillståndet ska det anges

⁸ EGT L 311, 28.11.2001, s. 67.

för vilken eller vilka transaktioner det gäller samt vilka ämnen som berörs. Särskilda tillstånd enligt punkt 2 ska i princip utfärdas för obegränsad tid men kan tills vidare upphävas eller återkallas av de behöriga myndigheterna på de villkor som anges i punkt 4, tredje meningen.”

- (c) Punkt 6 ska ersättas med följande:

”6. Från och med den [18 månader efter dagen för offentliggörandet] ska marknadsaktörer inneha en registrering utfärdad av de behöriga myndigheterna innan de får släppa ut förtecknade ämnen i kategori 2 i bilaga I på marknaden. Dessutom ska användare inneha en registrering utfärdad av de behöriga myndigheterna innan de får inneha förtecknade ämnen i underkategori 2A i bilaga I. De behöriga myndigheterna får bevilja särskild registrering för apotek, apotek för veterinärmedicin, vissa typer av offentliga myndigheter eller krigsmakten. Sådana registreringar ska anses vara giltiga endast för användning av förtecknade ämnen i kategori 2 i bilaga I på de områden som omfattas av de berörda marknadsaktörernas eller användarnas officiella uppgifter.”

- (d) Följande punkter ska införas som punkterna 6a och 6b:

”6a. Marknadsaktörer som har en sådan registrering som avses i punkt 6 får leverera förtecknade ämnen i underkategori 2A i bilaga I endast till andra marknadsaktörer eller användare som har en sådan registrering och som har undertecknat en sådan kundförsäkran som avses i artikel 4.1.”

6b. Vid bedömningen av om registrering ska beviljas ska de behöriga myndigheterna särskilt beakta sökandens kompetens och redbarhet, och registrering ska inte beviljas om det finns rimliga skäl att tvivla på lämpligheten och pålitligheten hos sökanden eller den person som är ansvarig för handeln med förtecknade ämnen. Registreringen får tills vidare upphävas eller återkallas av de behöriga myndigheterna om det finns rimliga skäl att anta att innehavaren inte längre är lämpad att inneha registrering eller om de villkor på vilka registreringen utfärdades inte längre är uppfyllda.”

- (e) I punkt 7 ska följande mening läggas till:

”En marknadsaktör eller användare som utgörs av ett mikroföretag i den mening som avses i artikel 2.3 i bilagan till kommissionens rekommendation av den 6 maj 2003 om definitionen av mikroföretag samt små och medelstora företag⁹ ska inte vara skyldig att betala några sådana avgifter.”

- (f) Följande punkter ska läggas till som punkterna 8 och 9:

”8. De behöriga myndigheterna ska föra in de marknadsaktörer och användare som har fått ett sådant tillstånd som avses i punkt 2 eller en sådan registrering som avses i punkt 6 i en europeisk databas för narkotikaprekursorer som ska utvecklas av kommissionen i enlighet med artikel 13a.

⁹ EUT L 124, 20.5.2003, s. 36.

9. Kommissionen ska ha befogenhet att anta delegerade akter enligt artikel 15a med avseende på

- (a) kraven och villkoren för beviljande av det tillstånd som avses i punkt 2,
- (b) kraven och villkoren för beviljande av den registrering som avses i punkt 6,
- (c) kraven och villkoren för införande av marknadsaktörer och användare som beviljats tillstånd eller registrering i den europeiska databas för narkotikaprekursorer som avses i punkt 8.”

(3) Artikel 4 ska ändras på följande sätt:

(a) Punkt 1 ska ersättas med följande:

”1. Varje marknadsaktör som är etablerad inom gemenskapen och som förser en kund med ett förtecknat ämne i kategori 1 eller 2 i bilaga I ska, utan att det påverkar tillämpningen av punkt 4 och artiklarna 6 och 14, få en försäkran från kunden där det anges hur de förtecknade ämnena ska användas. För varje enskilt förtecknat ämne krävs en separat försäkran. Denna försäkran ska upprättas i enlighet med mallen i punkt 1 i bilaga III. Juridiska personer ska upprätta sin försäkran på papper med brevhuvud.”

(b) Följande punkt ska läggas till som punkt 4:

”4. Kommissionen ska ha befogenhet att anta delegerade akter i enlighet med artikel 15a beträffande krav och villkor för att erhålla och använda kundförsäkringar.”

(4) I artikel 5 ska följande punkt läggas till som punkt 7:

”7. Kommissionen ska ha befogenhet att anta delegerade akter i enlighet med artikel 15a beträffande krav och villkor för dokumentationen av blandningar som innehåller ämnen som förtecknas i bilaga I.”

(5) I artikel 7 ska följande läggas till som andra stycke:

”Kommissionen ska ha befogenhet att anta delegerade akter i enlighet med artikel 15a beträffande krav och villkor för märkningen av blandningar som innehåller ämnen som förtecknas i bilaga I.”

(6) Artikel 8 ska ersättas med följande:

”1 Marknadsaktörerna ska omedelbart underrätta de behöriga myndigheterna om alla omständigheter – t.ex. ovanliga beställningar eller transaktioner som rör förtecknade ämnen som är avsedda att släppas ut på marknaden – som tyder på att sådana ämnen kan komma att avledas för olaglig framställning av narkotika eller psykotropa ämnen. Marknadsaktörerna ska därför lämna all tillgänglig information som gör det möjligt för de behöriga myndigheterna att kontrollera att beställningen eller transaktionen i fråga är laglig.

2. Marknadsaktörerna ska förse de behöriga myndigheterna med kortfattad och relevant information om sina transaktioner med förtecknade ämnen.

3. Kommissionen ska ha befogenhet att anta delegerade akter i enlighet med artikel 15a beträffande krav och villkor för marknadsaktörernas tillhandahållande av information enligt punkt 2.”

(7) I artikel 9 ska punkt 1 ersättas med följande:

”För att underlätta samarbetet mellan de behöriga myndigheterna, marknadsaktörerna och den kemiska industrin, särskilt beträffande icke förtecknade ämnen, ska kommissionen utarbeta och uppdatera riktlinjer till stöd för den kemiska industrin.”

(8) I artikel 10 ska punkt 2 ersättas med följande:

”2. Varje medlemsstat får anta de åtgärder som krävs för att dess behöriga myndigheter ska kunna kontrollera och övervaka misstänkta transaktioner med icke förtecknade ämnen, särskilt för att

- (a) inhämta information om alla beställningar av icke förtecknade ämnen eller operationer där icke förtecknade ämnen ingår,
- (b) få tillträde till marknadsaktörernas affärslokaler för att samla bevis för misstänkta transaktioner med icke förtecknade ämnen.

3. De behöriga myndigheterna ska respektera affärshemligheter.”

(9) Följande artikel ska införas som artikel 13a:

”Artikel 13a

Databas

Kommissionen ska utveckla en europeisk databas för narkotikaprekursorer med följande funktioner:

- (a) Att underlätta översändande av information i enlighet med artikel 13.1, sammanställning och analys av informationen på unionsnivå, samt rapportering till Internationella narkotikakontrollstyrelsen i enlighet med artikel 13.2.
- (b) Att inrätta ett europeiskt register över marknadsaktörer och användare som har beviljats tillstånd i enlighet med artikel 3.2 eller registrering i enlighet med artikel 3.6.
- (c) Att göra det möjligt för marknadsaktörerna att förse de behöriga myndigheterna med information i elektronisk form om sina transaktioner i enlighet med artikel 8.2, enligt vad som anges i de genomförandeåtgärder som antagits i enlighet med artikel 14.”

(10) Följande artikel ska införas som artikel 13b:

”Artikel 13b

Uppgiftsskydd

1. Medlemsstaternas behöriga myndigheter ska behandla personuppgifter i enlighet med direktiv 95/46/EG¹⁰ och under tillsyn av de oberoende myndigheter i medlemsstaterna som avses i artikel 28 i direktivet.

2. Kommissionen ska behandla personuppgifter, bland annat för den europeiska databas som föreskrivs i artikel 13a, i enlighet med Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 45/2001¹¹ och under tillsyn av Europeiska datatillsynsmannen.”

(11) Artiklarna 14 och 15 ska ersättas med följande:

”Artikel 14

Genomförandeakter

1. Kommissionen får anta följande genomförandeakter:

- (a) Bestämmelser om hur de kundförsäkringar som avses i artikel 4 ska tillhandahållas i elektronisk form, i förekommande fall.
- (b) Bestämmelser om hur den information som avses i artikel 8.2 ska tillhandahållas i elektronisk form till en europeisk databas, i förekommande fall.

2. De akter som avses i punkt 1 i denna artikel ska antas i enlighet med det granskningsförfarande som avses i artikel 14a.2.

Artikel 14a

Kommittéförfarande

1. Kommissionen ska biträddas av den kommitté för narkotikaprekursorer som inrättats genom artikel 30 i rådets förordning (EG) nr 111/2005¹². Denna kommitté ska vara en kommitté i den mening som avses i förordning (EU) nr 182/2011.

2. När det hänvisas till denna punkt ska artikel 5 förordning (EU) nr 182/2011 tillämpas.

Artikel 15

Anpassning av bilagor

Kommissionen ska ha befogenhet att anta delegerade akter i enlighet med artikel 15a för att anpassa bilagorna I, II och III till nya trender i avledningen av narkotikaprekursorer och som en anpassning till ändringar av tabellerna i bilagan till FN-konventionen.

¹⁰ EGT L 281, 23.11.1995, s. 31.

¹¹ EGT L 8, 12.1.2001, s. 1.

¹² EUT L 22, 26.1.2005, s. 1.

Utövande av delegering

1. Befogenheten att anta delegerade akter ges till kommissionen med förbehåll för de villkor som anges i denna artikel.
2. Den delegering av befogenheter som avses i artiklarna 3.9, 4.4, 5.7, 7, 8.2, 13a.2 och 15 ska ges på obestämd tid från och med den [dagen för denna ändringsförfordnings ikraftträdande].
3. Den delegering av befogenheter som avses i artiklarna 3.9, 4.4, 5.7, 7, 8.2, 13a.2 och 15 får när som helst återkallas av Europaparlamentet eller rådet. Ett beslut om återkallelse innebär att delegeringen av den befogenhet som anges i beslutet upphör att gälla. Beslutet får verkan dagen efter det att det offentliggörs i *Europeiska unionens officiella tidning*, eller vid ett senare i beslutet angivet datum. Det påverkar inte giltigheten av delegerade akter som redan har trätt i kraft.
4. Så snart kommissionen antar en delegerad akt ska den samtidigt delge Europaparlamentet och rådet denna.
5. En delegerad akt som antas enligt artiklarna 3.9, 4.4, 5.7, 7, 8.2, 13a.2 och 15 ska träda i kraft endast om varken Europaparlamentet eller rådet har gjort invändningar mot den delegerade akten inom en period av två månader från den dag då akten delgavs Europaparlamentet och rådet, eller om både Europaparlamentet och rådet, före utgången av den perioden, har underrättat kommissionen om att de inte kommer att invända. Denna period ska förlängas med två månader på Europaparlamentets eller rådets initiativ.”

(12) Artikel 16 ska ersättas med följande:

”Artikel 16

Information om medlemsstaternas åtgärder

1. Medlemsstaterna ska underrätta kommissionen om de åtgärder som de antar i enlighet med denna förordning, särskilt åtgärder som antas i enlighet med artiklarna 10 och 12. Medlemsstaterna ska också anmäla varje senare ändring av sådana åtgärder.
2. Kommissionen ska vidarebefordra informationen till de andra medlemsstaterna.
3. Kommissionen ska utvärdera tillämpningen och genomförandet av förordningen senast [78 månader efter denna ändringsförfordnings ikraftträdande].”

(13) Bilaga I ska ändras på följande sätt:

(a) Rubriken ska ersättas med följande:

”Förteckning över förtecknade ämnen”.

(b) Texten för kategori 2 ska ersättas med texten i bilagan till denna förordning.

(14) I bilaga III ska termen ”licensnr/” utgå.

Artikel 2

Denna förordning träder i kraft den tjugonde dagen efter det att den har offentliggjorts i *Europeiska unionens officiella tidning*. Denna förordning är till alla delar bindande och direkt tillämplig i alla medlemsstater.

Utfärdad i Bryssel den

På Europaparlamentets vägnar
Ordförande

På rådets vägnar
Ordförande

BILAGA

”KATEGORI 2

UNDERKATEGORI 2A

Ämne	KN-benämning (om annan)	KN-nummer ⁽¹⁾	CAS-nr ⁽²⁾
Ättiksyraanhydrid		2915 24 00	108-24-7

Salterna av de ämnen som förtecknas i denna kategori, när sådana kan förekomma.

(1) EGT L 290, 28.10.2002, s. 1.

(2) CAS-numret (”Chemical Abstracts Service Registry Number”) är en unik numerisk identifierare som är specifik för varje ämne och dess struktur. CAS-numret är specifikt för varje isomer och för varje salt av varje isomer. Det är underförstått att CAS-numren för salterna av de ämnen som förtecknas ovan kommer att skilja sig från de angivna.

UNDERKATEGORI 2B

Ämne	KN-benämning (om annan)	KN-nummer ⁽¹⁾	CAS-nr ⁽²⁾
Fenylättiksyra		2916 34 00	103-82-2
Antranilsyra		2922 43 00	118-92-3
Piperidin		2933 32 00	110-89-4
Kaliumpermanganat		2841 61 00	7722-64-7

Salterna av de ämnen som förtecknas i denna kategori, när sådana kan förekomma.

(1) EGT L 290, 28.10.2002, s. 1.

(2) CAS-numret (”Chemical Abstracts Service Registry Number”) är en unik numerisk identifierare som är specifik för varje ämne och dess struktur. CAS-numret är specifikt för varje isomer och för varje salt av varje isomer. Det är underförstått att CAS-numren för salterna av de ämnen som förtecknas ovan kommer att skilja sig från de angivna.

FINANSIERINGSÖVERSIKT FÖR RÄTTSAKT

1. GRUNDLÄGGANDE UPPGIFTER OM FÖRSLAGET ELLER INITIATIVET

- 1.1. Förslagets eller initiativets beteckning
- 1.2. Berörda politikområden i den verksamhetsbaserade förvaltningen och budgeteringen
- 1.3. Typ av förslag eller initiativ
- 1.4. Mål
- 1.5. Motivering till förslaget eller initiativet
- 1.6. Tid under vilken åtgärden kommer att pågå respektive påverka resursanvändningen
- 1.7. Planerad metod för genomförandet

2. FÖRVALTNING

- 2.1. Bestämmelser om uppföljning och rapportering
- 2.2. Administrations- och kontrollsystem
- 2.3. Åtgärder för att förebygga bedrägeri och oegentligheter/oriktigheter

3. BERÄKNADE BUDGETKONSEKVENSER AV FÖRSLAGET ELLER INITIATIVET

- 3.1. Berörda rubriker i den fleråriga budgetramen och budgetrubriker i den årliga budgetens utgiftsdel
- 3.2. Beräknad inverkan på utgifterna
 - 3.2.1. Sammanfattning av den beräknade inverkan på utgifterna
 - 3.2.2. Beräknad inverkan på driftsanslagen
 - 3.2.3. Beräknad inverkan på de administrativa anslagen
 - 3.2.4. Förenlighet med den gällande fleråriga budgetramen
 - 3.2.5. Bidrag från tredje part
- 3.3. Beräknad inverkan på inkomsterna

FINANSIERINGSÖVERSIKT FÖR RÄTTSAKT

1. GRUNDLÄGGANDE UPPGIFTER OM FÖRSLAGET ELLER INITIATIVET

1.1. Förslagets eller initiativets beteckning

Förslag till Europaparlamentets och rådets förordning om ändring av förordning (EG) nr 273/2004 om narkotikaprekursorer

1.2. Berörda politikområden i den verksamhetsbaserade förvaltningen och budgeteringen²⁵

Avdelning 2: Näringsliv

Kapitel 02.03: Den inre marknaden för varor och sektorspolitik

1.3. Typ av förslag eller initiativ

☐ Ny åtgärd

☐ Ny åtgärd som bygger på ett pilotprojekt eller en förberedande åtgärd²⁶

☒ Befintlig åtgärd vars genomförande förlängs i tiden

☐ Tidigare åtgärd som omformas till eller ersätts av en ny

1.4. Mål

1.4.1. Fleråriga strategiska mål för kommissionen som förslaget eller initiativet är avsett att bidra till

1a. Konkurrenskraft för tillväxt och sysselsättning

Det nya lagförslaget är ett resultat av den fortlöpande översynen av regelverket för den inre marknaden och dess genomförande, och det syftar till att göra den befintliga lagstiftningen om narkotikaprekursorer effektivare.

1.4.2. Specifika mål eller verksamheter inom den verksamhetsbaserade förvaltningen och budgeteringen som berörs

Specifikt mål nr...

Utvecklingen av en europeisk databas syftar till att underlätta informationsutbyte mellan medlemsstaternas behöriga myndigheter och kommissionen samt mellan marknadsaktörerna och medlemsstaternas behöriga myndigheter.

Berörda verksamheter enligt den verksamhetsbaserade förvaltningen och budgeteringen

²⁵ Verksamhetsbaserad förvaltning och verksamhetsbaserad budgetering benämns ibland med de interna förkortningarna ABM respektive ABB.

²⁶ I den mening som avses i artikel 49.6 a respektive 49.6 b i budgetförordningen.

1.4.3. Verkan eller resultat som förväntas

Beskriv den verkan som förslaget eller initiativet förväntas få på de mottagare eller den del av befolkningen som berörs.

Förslaget, som ändrar förordning (EG) nr 273/2004 syftar i första hand till att förbättra de förebyggande åtgärderna mot avledning av **ättiksyraanhydrid, den viktigaste prekursorerna för heroin**, från handeln inom EU genom att utvidga registreringskravet – som hittills bara gällt för marknadsaktörer som släpper ut ättiksyraanhydrid på marknaden – så att det även omfattar användare av ämnet, och genom att förbättra de harmoniserade bestämmelserna om registrering för att uppnå rättvisare konkurrensvillkor som bevarar den inre marknaden och undviker införande av skiljaktiga nationella åtgärder.

Dessutom föreslås att man inrättar och driver en europeisk databas för narkotikaprekursorer för att modernisera den årliga insamlingen av den information som medlemsstaterna lämnar om beslag och stoppade leveranser av narkotikaprekursorer, i enlighet med artikel 13 i förordning (EG) nr 273/2004, samt att man upprättar en förteckning över sådana marknadsaktörer och användare med EU-tillstånd eller EU-registrering som lagligen handlar med eller använder narkotikaprekursorer.

EU-databasen för narkotikaprekursorer är tänkt att bli ett modernt verktyg för att stärka kontrollen av den lagliga handeln med narkotikaprekursorer

– för medlemsstaternas behöriga myndigheter, så att de kan uppfylla sina skyldigheter att rapportera till kommissionen i enlighet med artikel 13 i förordning (EG) nr 273/2004 och artikel 29 i kommissionens förordning (EG) nr 1277/2005,

– för medlemsstaternas behöriga myndigheter och marknadsaktörerna inom EU-industrin, så att de lättare kan kontrollera legitimiteten hos potentiella kunder, och för att minska marknadsaktörernas bördor i samband med den årliga rapporteringen av transaktioner som inbegriper narkotikaprekursorer, i enlighet med artiklarna 4 och 8.2 i förordning (EG) nr 273/2004 och artiklarna 17 och 19 i rådets förordning (EG) nr 111/2005,

– för kommissionen, så att den lättare kan fullgöra sina skyldigheter gentemot Internationella narkotikakontrollstyrelsen, enligt artikel 13.1 i förordning (EG) nr 273/2004 och artikel 32.1 i förordning (EG) nr 111/2005, samt gentemot medlemsstaterna enligt artikel 29 i kommissionens förordning (EG) nr 1277/2005.

Genom förslaget anpassas också bestämmelserna i förordning (EG) nr 273/2004 beträffande tidigare kommittéförfaranden till de nya bestämmelserna i Lissabonfördraget.

1.4.4. Indikatorer för bedömning av resultat eller verkan

Ange vilka indikatorer som ska användas för att följa upp hur förslaget eller initiativet genomförs.

Den föreslagna förordningen syftar till att förbättra de förebyggande åtgärderna mot narkotikahandlars avledning av narkotikaprekursorer – särskilt ättiksyraanhydrid – från den lagliga handeln för framställning av narkotika. Information om årliga trender i avledningen av narkotikaprekursorer inom EU kommer också fortsättningsvis att samlas in och rapporteras till allmänheten, medlemsstaterna och Internationella narkotikakontrollstyrelsen. Målet är att få en nedåtgående trend i fråga om beslag och stoppade leveranser.

1.5. Motivering till förslaget eller initiativet

1.5.1. *Behov som ska tillgodoses på kort eller lång sikt*

Huvudsyftet med detta förslag om ändring av förordning (EG) nr 273/2004 är att ta itu med de brister som konstaterats i förordningens tillämpning när det gäller att förebygga avledning av vissa narkotikaprekursorer (särskilt ättiksyraanhydrid) från den lagliga handeln för framställning av narkotika. Detta ska ske genom kontroll och övervakning av den lagliga handeln.

EU-databasen för narkotikaprekursorer bör underlätta medlemsstaternas övervakning och kontroller samt medlemsstaternas och marknadsaktörernas rapportering.

1.5.2. *Mervärdet av en åtgärd på unionsnivå*

Syftet med detta förslag, nämligen att stärka kontrollåtgärderna för ättiksyraanhydrid så att ämnet inte avleds från EU:s inre marknad och samtidigt undvika en snedvridning av marknaden, kan inte i tillräcklig utsträckning uppnås av medlemsstaterna själva, och åtgärder på EU-nivå kommer att vara effektivare av följande skäl:

1. Vissa medlemsstater känner sig rättsligt förhindrade från att anta nationella kontrollåtgärder som går utöver EU-lagstiftningen på grundval av artikel 10 i förordning (EG) nr 273/2004, som ger medlemsstaterna rätt att anta de nationella åtgärder som krävs för att göra det möjligt för de egna myndigheterna att fullgöra sina kontroll- och övervakningsskyldigheter. De hävdar att EU-lagstiftningen bara ålägger *marknadsaktörerna* kontrollåtgärder (inga skyldigheter åläggs slutanvändarna), vilket bör förstås som ett avsiktligt och bindande beslut av EU-lagstiftaren med innebörden att slutanvändarna *inte* bör bli föremål för kontroller enligt lagstiftningen om narkotikaprekursorer.

2. Andra medlemsstater, däremot, överväger eller har redan infört omfattande nationella kontroller på grundval av artikel 10. Detta innebär för det första att kontrollerna varierar mellan olika medlemsstater, vilket kan skada EU-marknadens funktionssätt. Isolerade åtgärder i enskilda medlemsstater kan också leda till att problemen bara flyttas från en medlemsstat till en annan, eftersom narkotikahandlarna kommer att försöka utnyttja den "svagaste länken" på EU-marknaden. En kombination av olika nationella åtgärder kommer inte att bli lika effektivt som ett harmoniserat tillvägagångssätt på EU-nivå. Detta bekräftas också av det faktum att både medlemsstaterna och berörda näringslivssektorer har uppmanat kommissionen att agera för att upprätthålla den inre marknaden genom att tillämpa lika spelregler för alla, och inte förlita sig för mycket på kompletterande nationella åtgärder.

1.5.3. *Huvudsakliga erfarenheter från liknande försök eller åtgärder*

Kommissionen har gjort en grundlig analys av tillämpningen av den gällande förordning (EG) nr 273/2004, och den 7 januari 2010 antog Europeiska kommissionen en **rapport om genomförandet av EU:s lagstiftning om narkotikaprekursorer och hur denna lagstiftning fungerar**²⁷. I kommissionens utvärdering drogs slutsatsen att lagstiftningen på

²⁷

Rapport från kommissionen till rådet och Europaparlamentet i enlighet med artikel 16 i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 273/2004 av den 11 februari 2004 och artikel 32 i rådets förordning (EG) nr 111/2005 vad gäller genomförandet av gemenskapens lagstiftning om övervakning och kontroll av handeln

det hela taget fungerar väl²⁸, men att det ändå finns vissa brister. Dokumentet innehöll också rekommendationer för hur bristerna skulle åtgärdas, bland annat genom en ändring av vissa krav för ämnen i kategori 2 – antingen för enbart ättiksyraanhydrid eller för alla ämnen i kategori 2 – för att motverka avledning från EU:s inre marknad.

Syftet med detta förslag är att följa rekommendationen i kommissionens rapport genom att ändra förordning (EG) nr 273/2004, framför allt för att förbättra de förebyggande åtgärderna mot avledning av **ättiksyraanhydrid, den viktigaste prekursorerna för heroin**, från handeln inom EU genom att utvidga registreringskravet – som hittills bara gällt för marknadsaktörer som släpper ut ättiksyraanhydrid på marknaden – så att det även omfattar användare av ämnet, och genom att förbättra de harmoniserade bestämmelserna om registrering för att uppnå rättvisare konkurrensvillkor som bevarar den inre marknaden och undviker införande av skiljaktiga nationella åtgärder.

1.5.4. *Förenlighet med andra finansieringsformer och eventuella synergieffekter*

Detta förslag är helt förenligt med målen i EU:s narkotikastrategi 2005–2012 och EU:s handlingsplan mot narkotika för 2009–2012, vilka syftar till att minska avledningen och smuglingen i/via unionen av narkotikaprekursorer som används vid framställning av narkotika. Slutmålet är att minska tillgången på narkotika för människorna i EU och samtidigt garantera en hög skyddsnivå för människors hälsa och en hög säkerhetsnivå.

²⁸

med narkotikaprekursorer och hur denna lagstiftning fungerar, KOM(2009) 709 slutlig: <http://eur-lex.europa.eu/LexUriServ/LexUriServ.do?uri=COM:2009:0709:FIN:SV:PDF>.

För mer information, se avsnitt 4.2.2, ”Styrka och svaghet i lagstiftningen” i ovannämnda rapport, KOM(2009) 209 slutlig.

1.6. Tid under vilken åtgärden kommer att pågå respektive påverka resursanvändningen

☐ Förslag eller initiativ som pågår under **begränsad tid**

– ☐ Förslaget eller initiativet ska gälla från [den DD/MM]ÅÅÅÅ till [den DD/MM]ÅÅÅÅ.

– ☐ Det påverkar resursanvändningen från ÅÅÅÅ till ÅÅÅÅ.

☒ Förslag eller initiativ som pågår under en **obegränsad tid**

– Efter en inledande period januari 2014–december 2014,

– beräknas genomförandetakten nå en stabil nivå från och med den 1 januari 2015 (uppskattning).

1.7. Planerad metod för genomförandet²⁹

☒ **Direkt centraliserad förvaltning** som sköts av kommissionen

☐ **Indirekt centraliserad förvaltning** genom delegering till

– ☐ genomförandeorgan

– ☐ byråer/organ som inrättats av gemenskaperna³⁰

– ☐ nationella offentligrättsliga organ eller organ som anförtrotts uppgifter som faller inom offentlig förvaltning

– ☐ personer som anförtrotts ansvaret för genomförandet av särskilda åtgärder som följer av avdelning V i fördraget om Europeiska unionen och som anges i den grundläggande rättsakten i den mening som avses i artikel 49 i budgetförordningen

☐ **Delad förvaltning** med medlemsstaterna

☐ **Decentraliserad förvaltning** med tredjeländer

☐ **Gemensam förvaltning** med internationella organisationer (*ange vilka*)

Vid fler än en metod, ange kompletterande uppgifter under "Anmärkningar".

Anmärkningar

²⁹ Närmare förklaringar av de olika metoderna för genomförande med hänvisningar till respektive bestämmelser i budgetförordningen återfinns på BudgWeb: http://www.cc.cec/budg/man/budgmanag/budgmanag_en.html

³⁰ Som avses i artikel 185 i budgetförordningen.

2. FÖRVALTNING

2.1. Bestämmelser om uppföljning och rapportering

Ange intervall och andra villkor för sådana åtgärder.

- (1) Medlemsstaterna ska varje år informera kommissionen om de fall där leveranser av narkotikaprekursorer har stoppats eller beslagtagits.
- (2) Medlemsstaterna ska regelbundet till kommissionen överlämna information om de marknadsaktörer och användare med tillstånd och registrering som bedriver handel med eller innehar narkotikaprekursorer, samt deras respektive transaktioner.
- (3) Kommissionen ska i sin tur regelbundet sammanställa en rapport på grundval av den information som samlats in från medlemsstaterna och ska årligen överlämna sammanfattande information om beslag och stoppade leveranser av narkotikaprekursorer i unionen till medlemsstaterna och Internationella narkotikakontrollstyrelsen. Kommissionen ska också utarbeta en årlig rapport för allmänheten om beslag och stoppade leveranser av narkotikaprekursorer i EU.

2.2. Administrations- och kontrollsystem

2.2.1. Risker som identifierats

De viktigaste riskerna är följande:

- Att medlemsstaterna inte fullgör sina rapporteringsskyldigheter och/eller inte tillhandahåller av information om godkända/registrerade marknadsaktörer och användare.
- Att lagstiftningen inte genomförs på ett enhetligt sätt i medlemsstaterna.
- Otillräckliga kontrollsystem i medlemsstaterna, särskilt av marknadsaktörer och användare med tillstånd och/eller registrering.

2.2.2. Planerade kontrollmetoder

Medlemsstaterna har redan utsett de myndigheter som ansvarar för tillsynen av lagstiftningens genomförande och för att bevilja tillstånd och registreringar som legitimerar marknadsaktörer och användare som deltar i handeln med narkotikaprekursorer.

Genomförandet av lagstiftningen övervakas vid regelbundna möten med de behöriga nationella myndigheter som ansvarar för EU-lagstiftningen om narkotikaprekursorer.

Den dagliga förvaltningen av EU-databasen för narkotikaprekursorer kommer att åligga de avdelningar inom kommissionen som ansvarar för uppföljningen av EU-lagstiftningen om narkotikaprekursorer, framför allt GD Näringsliv och GD Skatter och tullar.

2.3. Åtgärder för att förebygga bedrägeri och oegentligheter/oriktigheter

Beskriv förebyggande åtgärder (befintliga eller planerade).

Ingen särskild risk för bedrägeri eller oegentligheter/oriktigheter har konstaterats.

3. BERÄKNADE BUDGETKONSEKVENSER AV FÖRSLAGET ELLER INITIATIVET

3.1. Berörda rubriker i den fleråriga budgetramen och budgetrubriker i den årliga budgetens utgiftsdel

- Befintliga budgetrubriker (även kallade "budgetposter")

Redovisa de berörda rubrikerna i budgetramen i nummerföljd och – inom varje sådan rubrik – de berörda budgetrubrikerna i den årliga budgeten i nummerföljd.

Rubrik i den fleråriga budgetramen	Budgetrubrik i den årliga budgeten	Typ av anslag	Bidrag			
	Nummer [Beteckning.....]	Diff./Icke-diff. ³¹	från Efta-länder ³²	från kandidatländer ³³	från tredje-länder	enligt artikel 18.1 aa i budgetförordningen
1a. Konkurrens kraft för tillväxt och sysselsättning	Artikel 02.03.01 Upprätthållande och utveckling av den inre marknaden, i synnerhet när det gäller anmälningsförfaranden, certifiering samt tillnärmning av sektorer	Diff./	JA	NEJ	NEJ	NEJ

- Nya budgetrubriker som föreslås

Redovisa de berörda rubrikerna i budgetramen i nummerföljd och – inom varje sådan rubrik – de berörda budgetrubrikerna i den årliga budgeten i nummerföljd.

Rubrik i den fleråriga budgetramen	Budgetrubrik i den årliga budgeten	Typ av anslag	Bidrag			
	Nummer [Beteckning.....]]	Diff./Icke-diff.	från Efta-länder	från kandidatländer	från tredje-länder	enligt artikel 18.1 aa i budgetförordningen

³¹ Differentierade respektive icke-differentierade anslag.

³² Efta: Europeiska frihandelssammanslutningen.

³³ Kandidatländer och i förekommande fall potentiella kandidatländer i västra Balkan.

3.2. Beräknad inverkan på utgifterna

3.2.1. Sammanfattning av den beräknade inverkan på utgifterna

Miljoner euro (avrundat till tre decimaler)

Rubrik i den fleråriga budgetramen:	Nummer 1a	Konkurrenskraft för tillväxt och sysselsättning
--	--------------	---

GD: ENTR			År 2014 ³⁴	År 2015	År 2016	År 2017	År 2018	År 2019	År 2020 ³⁵	TOTALT
• Driftsanslag										
Artikel 02.03.01 – Upprätthållande och utveckling av den inre marknaden, i synnerhet när det gäller anmälningsförfaranden, certifiering samt tillnärmning av sektorer	Åtaganden	(1)	0,045	0,045	0,045	0,045	0,045	0,045	0,045	0,315
	Betalningar	(2)	0,045	0,045	0,045	0,045	0,045	0,045	0,045	0,315
Budgetrubrik (nr)	Åtaganden	(1a)								
	Betalningar	(2a)								
Administrativa anslag som finansieras genom ramanslagen för vissa särskilda program ³⁶										
Budgetrubrik (nr)		(3)								
TOTALA anslag för GD ENTR	Åtaganden	= 1+1a +3	0,045	0,045	0,045	0,045	0,045	0,045	0,045	0,315
	Betalningar	= 2+2a	0,045	0,045	0,045	0,045	0,045	0,045	0,045	0,315

³⁴ Med år n avses det år då förslaget eller initiativet ska börja genomföras.

³⁵ Kostnader förväntas även efter 2020 på grund av projektets art (underhåll av en databas).

³⁶ Detta avser tekniskt eller administrativt stöd för genomförandet av vissa av Europeiska unionens program och åtgärder (tidigare s.k. BA-poster) samt indirekta och direkta forskningsåtgärder.

		+3								
--	--	----	--	--	--	--	--	--	--	--

• TOTALA driftsanslag	Åtaganden	(4)								
	Betalningar	(5)								
•TOTALA administrativa anslag som finansieras genom ramanslagen för specifika program		(6)								
TOTALA anslag för RUBRIK <.....> i den fleråriga budgetramen	Åtaganden	= 4+ 6								
	Betalningar	= 5+ 6								

Följande ska anges om flera rubriker i budgetramen påverkas av förslaget eller initiativet:

• TOTALA driftsanslag	Åtaganden	(4)								
	Betalningar	(5)								
•TOTALA administrativa anslag som finansieras genom ramanslagen för specifika program		(6)								
TOTALA anslag för RUBRIKERN 1–4 i den fleråriga budgetramen (referensbelopp)	Åtaganden	= 4+ 6								
	Betalningar	= 5+ 6								

Rubrik i den fleråriga budgetramen:	5	”Administrativa utgifter”
--	----------	----------------------------------

Miljoner euro (avrundat till tre decimaler)

GD: ENTR		År 2014	År 2015	År 2016	År 2017	År 2018	År 2019	År 2020	TOTALT
• Personalresurser		0,108	0,108	0,108	0,108	0,108	0,108	0,108	0,756
• Övriga administrativa utgifter									
TOTALT GD ENTR	Anslag	0,108	0,108	0,108	0,108	0,108	0,108	0,108	0,756

TOTALA anslag för RUBRIK 5 i den fleråriga budgetramen	(summa åtaganden = summa betalningar)	0,108	0,108	0,108	0,108	0,108	0,108	0,108	0,756
---	--	-------	-------	-------	-------	-------	-------	-------	--------------

Miljoner euro (avrundat till tre decimaler)

		År 2014	År 2015	År 2016	År 2017	År 2018	År 2019	År 2020	TOTALT
TOTALA anslag för RUBRIKERNÄ 1–5 i den fleråriga budgetramen	Åtaganden	0,153	0,153	0,153	0,153	0,153	0,153	0,153	1,071
	Betalningar	0,153	0,153	0,153	0,153	0,153	0,153	0,153	1,071

3.2.2. Beräknad inverkan på driftsanslagen

- ☐ Förslaget/initiativet kräver inte att driftsanslag tas i anspråk
- ☒ Förslaget/initiativet kräver att driftsanslag tas i anspråk enligt följande³⁷:

Åtagandebemyndiganden i miljoner euro (avrundat till tre decimaler)

Mål- och resultat- beteckning			År 2014	År 2015	År 2016	År 2017	År 2018	År 2019	År 2020	TOTALT								
	RESULTAT																	
⇓																		
	Resultat ³⁸	Gensnittlig a kostnader för resultaten	Antal	Kostnad	Kostnad	Kostnad	Kostnad	Kostnad	Kostnad	Kostnad	Totalt antal resultat	Total kostnad						
SPECIFIKT MÅL nr 1 ³⁹ ...																		
- Resultat			1	0,045	1	0,045	1	0,045	1	0,045	1	0,045	1	0,045	1	0,045	7	0,315
- Resultat																		
- Resultat																		
Delsumma specifikt mål nr 1																		
SPECIFIKT MÅL nr 2...																		
- Resultat																		

³⁷

Det finns ännu inga uppgifter om resultaten eftersom pilotprojektet för den europeiska databasen inte är fullt utvecklat.

³⁸

Resultaten som ska anges är de produkter eller tjänster som levererats (t.ex. antal studentutbyten som har finansierats eller antal kilometer väg som har byggts).

³⁹

Mål som redovisats under punkt 1.4.2: "Specifikt/specifika mål...".

Delsumma specifikt mål nr 2																
TOTALA KOSTNADER	1	0,045	1	0,045	1	0,045	1	0,045	1	0,045	1	0,045	1	0,045	7	0,315

3.2.3. Beräknad inverkan på de administrativa anslagen

3.2.3.1. Sammanfattning

- ☐ Förslaget/initiativet kräver inte att administrativa anslag tas i anspråk
- ☒ Förslaget/initiativet kräver att administrativa anslag tas i anspråk enligt följande:

Miljoner euro (avrundat till tre decimaler)

	År 2014	År 2015	År 2016	År 2017	År 2018	År 2019	År 2020	TOTALT
--	------------	------------	------------	------------	------------	------------	------------	--------

RUBRIK 5 i den fleråriga budgetramen								
Personalresurser	0,108	0,108	0,108	0,108	0,108	0,108	0,108	0,756
Övriga administrativa utgifter								
Delsumma RUBRIK 5 i den fleråriga budgetramen								

Belopp utanför RUBRIK 5⁴⁰ i den fleråriga budgetramen								
Personalresurser								
Övriga administrativa utgifter								
Delsumma för belopp utanför RUBRIK 5 i den fleråriga budgetramen								

TOTALT	0,108	0,108	0,108	0,108	0,108	0,108	0,108	0,756
---------------	-------	-------	-------	-------	-------	-------	-------	--------------

⁴⁰

Detta avser tekniskt eller administrativt stöd för genomförandet av vissa av Europeiska unionens program och åtgärder (tidigare s.k. BA-poster) samt indirekta och direkta forskningsåtgärder.

3.2.3.2. Beräknat personalbehov

- ☐ Förslaget/initiativet kräver inte att personalresurser tas i anspråk
- ☒ Förslaget/initiativet kräver att personalresurser tas i anspråk enligt följande:

Uppgifterna ska anges i heltal (eller med högst en decimal)

	År 2014	År 2015	År 2016	År 2017	År 2018	År 2019	År 2020
• Tjänster som tas upp i tjänsteförteckningen (tjänstemän och tillfälligt anställda)							
02 01 01 01 (vid huvudkontoret eller vid kommissionens kontor i medlemsstaterna)	0,108	0,108	0,108	0,108	0,108	0,108	0,108
XX 01 01 02 (vid delegationer)							
XX 01 05 01 (indirekta forskningsåtgärder)							
10 01 05 01 (direkta forskningsåtgärder)							
• Extern personal (i heltidsekvivalenter)⁴¹							
XX 01 02 01 (kontraktsanställda, nationella experter och vikarier – totalt)							
XX 01 02 02 (kontraktsanställda, vikarier, unga experter vid delegationerna, lokalanställda och nationella experter vid delegationerna)							
XX 01 04 yy ⁴²	- vid huvudkontoret ⁴³						
	- vid delegationer						
XX 01 05 02 (kontraktsanställda, vikarier och nationella experter som arbetar med indirekta forskningsåtgärder)							
10 01 05 02 (kontraktsanställda, vikarier och nationella experter som arbetar med direkta forskningsåtgärder)							
Annan budgetrubrik (ange vilken)							
TOTALT	0,108	0,108	0,108	0,108	0,108	0,108	0,108

02 är det politikområde eller den avdelning i budgeten som avses.

Personalbehoven ska täckas med personal inom generaldirektoratet som redan har avdelats för att förvalta åtgärden i fråga, eller genom en omfördelning av personal inom generaldirektoratet, om så krävs kompletterad med ytterligare resurser som kan tilldelas det förvaltande generaldirektoratet som ett led i det årliga förfarandet för tilldelning av anslag och med hänsyn tagen till rådande begränsningar i fråga om budgetmedel.

Beskrivning av arbetsuppgifter:

⁴¹ [Denna fotnot förklarar vissa initialförkortningar som inte används i den svenska versionen].

⁴² Under taket för finansiering av extern personal genom driftsanslag (tidigare s.k. BA-poster).

⁴³ Främst inom förvaltningen av strukturfonderna, Europeiska jordbruksfonden för landsbygdsutveckling (EJFLU) och Europeiska fiskerifonden (EFF).

Tjänstemän och tillfälligt anställda	Förvaltning och utveckling av EU-lagstiftningen för att säkerställa en inre marknad för kemikalier – särskilt för narkotikaprekursorer. Förbereda, leda och skriva rapporter från möten i arbetsgrupper och föreskrivande kommittéer för att säkerställa en enhetlig tillämpning av lagstiftningen. Bistå medlemsstaterna och industrin. Utarbeta relevanta riktlinjer liksom gemensamt utformade FAQ-dokument i nära samarbete med medlemsstaternas myndigheter och andra intressenter. Offentliggöra årliga rapporter om beslag och stoppade leveranser. Utöva tillsyn över underhåll och ytterligare utveckling av en europeisk databas för narkotikaprekursorer. Svara på frågor från Europaparlamentet. Förbereda anpassningar till den tekniska utvecklingen och genomföra samråd med andra tjänsteavdelningar. Säkra ett nära samarbete med GD TAXUD, som ansvarar för övervakningen av utrikeshandeln med narkotikaprekursorer.
Extern personal	

3.2.4. Förenlighet med den gällande fleråriga budgetramen

- ☒ Förslaget/initiativet är förenligt med den fleråriga budgetramen 2014–2020.
- ☐ Förslaget/initiativet kräver omfördelningar under den berörda rubriken i den fleråriga budgetramen.

Förklara i förekommande fall vilka ändringar i planeringen som krävs, och ange berörda budgetrubriker och belopp.

- ☐ Förslaget/initiativet förutsätter att flexibilitetsmekanismen utnyttjas eller att den fleråriga budgetramen revideras⁴⁴.

Beskriv behovet av sådana åtgärder, och ange berörda rubriker i budgetramen, budgetrubriker i den årliga budgeten samt belopp.

3.2.5. Bidrag från tredje part

- ☒ Det ingår inga bidrag från tredje part i det aktuella förslaget eller initiativet.
- ☐ Förslaget eller initiativet kommer att medfinansieras enligt följande:

Anslag i miljoner euro (avrundat till tre decimaler)

	År n	År n+1	År n+2	År n+3	För in så många år som behövs för att redovisa inverkan på resursanvändningen (jfr punkt 1.6)			Totalt
Ange vilken extern organisation eller annan källa som bidrar till finansieringen								
TOTALA anslag som tillförs genom medfinansiering								

⁴⁴

Se punkterna 19 och 24 i det interinstitutionella avtalet.

3.3. Beräknad inverkan på inkomsterna

- ☒ Förslaget/initiativet påverkar inte budgetens inkomstsida.
- ☐ Förslaget/initiativet påverkar inkomsterna på följande sätt:
 - ☐ Påverkan på egna medel
 - ☐ Påverkan på ”diverse inkomster”

Miljoner euro (avrundat till tre decimaler)

Budgetrubrik i den årliga inkomstdel:	Tillgängliga anslag för innevarande budgetår	Förslagets eller initiativets inverkan på inkomsterna ⁴⁵						
		År n	År n+1	År n+2	År n+3	För in så många år som behövs för att redovisa inverkan på resursanvändningen (jfr punkt 1.6)		
Artikel								

Ange vilka budgetrubriker i utgiftsdelen som berörs i de fall där inkomster i diversekategorin kommer att avsättas för särskilda ändamål.

...

Ange med vilken metod inverkan på inkomsterna har beräknats.

...

⁴⁵

När det gäller traditionella egna medel (tullar och sockeravgifter) ska nettobeloppen anges, dvs. bruttobeloppen minus 25 % avdrag för uppbördskostnader.