



EUROPOS KOMISIJA

Briuselis, 2012 09 27
COM(2012) 548 final

2012/0261 (COD)

Pasiūlymas

EUROPOS PARLAMENTO IR TARYBOS REGLAMENTAS

**kuriuo iš dalies keičiamas Reglamentas (EB) Nr. 273/2004 dėl narkotinių medžiagų
pirmtakų (prekursorių)**

(tekstas svarbus EEE)

{SWD(2012) 278 final}
{SWD(2012) 279 final}

AIŠKINAMASIS MEMORANDUMAS

1. PASIŪLYMO APLINKYBĖS

Bendrosios aplinkybės

Įvairiuose svarbiuose pramoniniuose procesuose (pvz., plastikams, vaistams, kosmetikai, kvepalams, plovikliams ir aromatinėms medžiagoms sintetinti) naudojama daug cheminių medžiagų ir šiais teisėtais tikslais jomis prekiaujama regioninėse ir pasaulinėse rinkose. Vis dėlto kai kurios iš šių cheminių medžiagų gali būti panaudotos neteisėtoms narkotinėms ir psichotropinėms medžiagoms gaminti. Teisėtiems tikslams pagamintos cheminės medžiagos, kurios gali būti panaudotos neteisėtoms narkotinėms medžiagoms gaminti, vadinamos **narkotinių medžiagų pirmtakais (prekursoriais)**.

Nusikaltėliai retai kada gamina narkotinių medžiagų pirmtakus (prekursorius), kad paskui galėtų juos naudoti neteisėtai narkotinių medžiagų gamybai, nes jiems pagaminti dažnai reikia nemažos pramonės infrastruktūros. Todėl nusikaltėliai **šių medžiagų bando gauti iš teisėtos prekybos**.

Pati prekyba narkotinių medžiagų pirmtakais (prekursoriais) nėra uždrausta, kadangi šios medžiagos naudojamos svarbiems teisėtiems tikslams. Tačiau siekiant užtikrinti jų naudojimo neteisėtai narkotinių medžiagų gamybai prevenciją, Jungtinių Tautų konvencijos dėl kovos su neteisėta narkotinių ir psichotropinių medžiagų apyvarta (toliau – 1988 m. JT konvencija) 12 straipsnyje tarptautiniu mastu nustatyta speciali reguliavimo sistema. Europos Sąjunga yra prisijungusi prie konvencijos ir savo prievoles įgyvendina Reglamentu (EB) Nr. 273/2004, reglamentuojančiu *ES vidaus prekybos* narkotinių medžiagų pirmtakais (prekursoriais) stebėjimą, ir Reglamentu (EB) Nr. 111/2005, reglamentuojančiu *išorės prekybą*. Sąjungos reguliavimo sistemoje numatytas teisėtos prekybos narkotinių medžiagų pirmtakais (prekursoriais) stebėjimas ir kontrolė. Teisėtą prekybą narkotinių medžiagų pirmtakais (prekursoriais) vykdančios ūkio subjektai, t. y. cheminių medžiagų gamintojai, platintojai, tarpininkai, importuotojai, eksportuotojai ir didmenininkai, privalo imtis priemonių vagystėms išvengti, tikrinti savo pirkėjus, nustatyti įtartinus sandorius ir apie juos pranešti valdžios institucijoms. Ši **pramonės ir valdžios sektorių partnerystė** yra pagrindinis gerai veikiančios reguliavimo sistemos veiksnys.

Valdžios institucijos stebi, ar su narkotinių medžiagų pirmtakais (prekursoriais) susijusios bendrovės tinkamai vykdo teisės aktuose joms nustatytas prievoles ir vykdo patikrinimus vietoje bei taiko administracines procedūras, pavyzdžiui, suteikia licencijas ūkio subjektams ir juos registruoja.

Pasiūlymo pagrindas ir tikslai

Neteisėti prekeiviai pasinaudoja kontrolės trūkumais ir reikiamus narkotinių medžiagų pirmtakus (prekursorius) perka įvairiose pasaulio vietose. Šiuo pasiūlymu **siekiama pašalinti konkrečius** Europos Sąjungoje nustatytus **trūkumus**, susijusius su tuo, kad **iš ES vidaus prekybos gauta daug acto rūgšties anhidrido, pagrindinio heroino pirmtako (prekursoriaus)**: 2008 m. 75 % pasaulyje sulaikyto acto rūgšties anhidrido kiekio buvo konfiskuota ES. Nuo aštuntojo dešimtmečio **heroino vartojimas** kelia visuomenės sveikatos problemų Europoje. Šio narkotiko vartojimas vis dar sukelia daugiausia ligų ir mirčių Europos Sąjungoje.

Nors nuo 2008 m. ES acto rūgšties anhidrido konfiskuojama daug mažiau, TNKV¹ savo metinėse ataskaitose toliau nurodo, kad Europos teisinės kontrolės priemonės yra nepakankamai griežtos ir jomis neužtikrinama, kad pagrindinio heroino pirmtako (prekursoriaus) nebūtų galima gauti iš ES vidaus prekybos.

2010 m. sausio 7 d. Europos Komisija priėmė **ataskaitą Tarybai ir Europos Parlamentui dėl galiojančių ES teisės aktų dėl narkotinių ir psichotropinių medžiagų pirmtakų (prekursorių) įgyvendinimo ir veikimo**², kurioje prieita prie išvados, kad apskritai teisės aktai veikia gerai, tačiau nustatyta kai kurių trūkumų ir pateikta rekomendacijų, kaip juos šalinti³.

Šiame pasiūlyme iš dalies pakeisti Reglamentą (EB) Nr. 273/2004 atsižvelgiama į Komisijos ataskaitoje pateiktą rekomendaciją **geriau užtikrinti, kad acto rūgšties anhidrido, pagrindinio heroino pirmtako (prekursoriaus), nebūtų galima gauti iš ES vidaus prekybos: išplečiamas registracijos reikalavimo**, kuris šiuo metu taikomas tik ūkio subjektams, tiekiantiems acto rūgšties anhidridą rinkai, **taikymas** įtraukiant medžiagos naudotojus ir sustiprinamos suderintos registracijos nuostatos siekiant sudaryti stabilesnes vienodas sąlygas, kuriomis išsaugoma vidaus rinka ir vengiama priimti skirtingas nacionalines priemones.

Derėjimas su kitomis Sąjungos politikos sritimis ir tikslais

Šis pasiūlymas visiškai atitinka 2005–2012 m. ES kovos su narkotikais strategijos⁴ ir ES kovos su narkotikais veiksmų plano (2009–2012 m.)⁵, kuriais siekiama sumažinti neteisėtų narkotikų gamybai naudojamų narkotinių medžiagų pirmtakų (prekursorių) naudojimą ir neteisėtą prekybą jais Sąjungoje ir (arba) per Sąjungą, tikslus.

Narkotikų problema yra sudėtingas reiškinys, todėl ją spręsti reikia laikantis daugiadalykio principo, apimančio *paklausos ir pasiūlos mažinimą*⁶. Vykdant neteisėto narkotinių medžiagų pirmtakų (prekursorių) naudojimo ir neteisėtos prekybos jais prevenciją siekiama sumažinti **neteisėtų narkotinių medžiagų pasiūlą**, o galutinis tikslas – aukšto lygio ES piliečių apsaugos, gerovės ir socialinės sanglaudos užtikrinimas užkertant kelią narkotikų vartojimui ir jį mažinant pagal ES kovos su narkotikais strategiją. Europos Komisijos tarnybos šiuo metu vertina 2005–2012 m. ES kovos su narkotikais strategiją ir rengia nuo 2013 m. taikysimą ES kovos su narkotikais strategiją⁷. Vis dėlto šiame vertinime nesvarstomas pasiūlos mažinimo aspektas (kuris apima neteisėto narkotinių medžiagų pirmtakų (prekursorių) naudojimo prevenciją), nes Sąjunga, kaip 1988 m. JT konvencijos 12 straipsnio Šalis, bet kuriuo atveju

¹ Jungtinių Tautų Tarptautinė narkotinių medžiagų kontrolės valdyba.

² Komisijos ataskaita Tarybai ir Europos Parlamentui pagal 2004 m. vasario 11 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (EB) Nr. 273/2004 16 straipsnį ir Tarybos reglamento (EB) Nr. 111/2005 32 straipsnį dėl Bendrijos teisės aktų dėl prekybos narkotinių ir psichotropinių medžiagų pirmtakais (prekursoriais) stebėsenos ir kontrolės įgyvendinimo ir veikimo, COM(2009) 709 galutinis; pateikta <http://eur-lex.europa.eu/LexUriServ/LexUriServ.do?uri=COM:2009:0709:FIN:lt:PDF>.

³ Išsamesnės informacijos pateikta minėtos ataskaitos (COM(2009) 709 galutinis) 4.2.2 skirsnyje „Teisės aktų pranašumai ir trūkumai“.

⁴ 2005–2012 m. ES kovos su narkotikais strategija, patvirtinta 2004 m. lapkričio mėn. Europos Vadovų Tarybos posėdyje (15074/04 CORDROGUE 77 SAN 187 ENFOPOL 187 RELEX 564).

⁵ 2009–2012 m. ES kovos su narkotikais veiksmų planas (2008/C 326/09).

⁶ ES kovos su narkotikais strategijoje šie du pagrindiniai aspektai papildyti trimis bendrosiomis temomis: koordinavimas, tarptautinis bendradarbiavimas ir informacija, moksliniai tyrimai ir vertinimas.

⁷ Daugiau informacijos pateikta http://ec.europa.eu/justice/newsroom/anti-drugs/opinion/111027_en.htm.

privalo siekti užtikrinti neteisėto narkotinių medžiagų pirmtakų (prekursorių) naudojimo prevenciją.

Aukšto lygio **žmonių sveikatos apsauga** – pagrindinis Sutarties principas, kurio paisymas turi būti užtikrintas nustatant ir įgyvendinant visų kryptių ES politiką ir veiklą. Neteisėto narkotinių medžiagų pirmtakų (prekursorių) naudojimo kontrolė padeda užtikrinti žmonių sveikatos apsaugą, visų pirma mažinant su narkotikais siejamą žalą sveikatai, ir Sutartyje Sąjunga raginama papildyti valstybių narių veiklą vykdant narkotikų vartojimo prevenciją⁸.

Be to, iniciatyva taip pat atitinka Sutarties principą, kad Sąjunga stengiasi užtikrinti **aukštą saugumo lygį** prevencijos bei kovos su nusikalstamumu priemonėmis, taip pat policijos ir kitų kompetentingų institucijų veiklos koordinavimo ir bendradarbiavimo priemonėmis⁹.

2. KONSULTACIJŲ SU SUINTERESUOTOSIOMIS ŠALIMIS IR POVEIKIO VERTINIMO REZULTATAI

Konsultacijos su suinteresuotosiomis šalimis, tiriamųjų duomenų rinkimas ir naudojimas

2009 m. ir 2010 m. pradžioje Komisijos tarnybos konsultavosi su visomis suinteresuotosiomis šalimis dėl Reglamento (EB) Nr. 273/2004 įgyvendinimo ir savo išvadas pateikė 2010 m. sausio 7 d. priimtoje ataskaitoje Europos Parlamentui ir Tarybai¹⁰. 2010 m. gegužės mėn. Taryba priėmė išvadas dėl Komisijos ataskaitos, kuriose pripažino, kad svarbu tęsti aktyvų valdžios institucijų ir pramonės atstovų bendradarbiavimą ir gerinti Europos teisės aktų įgyvendinimą. Taryba paprašė Komisijos, bendradarbiaujant su valstybėmis narėmis, parengti darbo programą nustatytiems trūkumams pašalinti ir iki 2011 m. pabaigos pasiūlyti teisės aktų pakeitimus, kruopščiai įvertinus jų galimą poveikį valstybių narių institucijoms ir ekonominės veiklos vykdytojams¹¹.

Vėliau Komisija parengė šešias galimas politikos priemones (išsamesnės informacijos pateikta kitame skirsnyje) ir 2010 m. birželio mėn. su valstybių narių ir pramonės atstovais jas aptarė specialiaame Narkotinių ir psichotropinių medžiagų pirmtakų (prekursorių) darbo grupės posėdyje.

Dėl šių politikos priemonių su valstybėmis narėmis ir pramonės atstovais buvo toliau konsultuojamasi raštu nuo 2010 m. liepos 23 d. iki spalio 18 d. Nustatytos trys pagrindinės tikslinės grupės: gamintojai ir prekyautojai (ūkio subjektai), galutiniai naudotojai ir valstybių narių kompetentingos institucijos. Be to, per Europos įmonių tinklą nuo 2010 m. spalio 1 d. iki lapkričio 24 d. buvo konsultuojamasi su MVI siekiant užtikrinti, kad būtų atsižvelgta į specialiai tikslinei grupei, galutiniams narkotinių medžiagų pirmtakų (prekursorių) naudotojams, kurių dauguma yra MVI, rūpimus klausimus.

⁸ Sutarties dėl Europos Sąjungos veikimo (SESV) 168 straipsnis.

⁹ SESV 67 straipsnis.

¹⁰ Žr. 1 išnašą.

¹¹ Tarybos išvados dėl narkotinių ir psichotropinių medžiagų pirmtakų (prekursorių) reglamentuojančių ES teisės aktų veikimo ir įgyvendinimo, 2010 m. gegužės 25 d. 3016-as Konkurencingumo tarybos posėdis, Briuselis.

Galiausiai Komisija įgaliojo išorės konsultantą atlikti tyrimą ir išsamiai įvertinti administracines išlaidas, kurias bendrovės ir valdžios institucijos patirtų dėl kiekvienos politikos priemonės taikymo.

Poveikio vertinimas

Daugiausia problemų kyla dėl to, kad kompetentingos institucijos nepakankamai kontroliuoja visus teisėtą prekybą narkotinių medžiagų pirmtakais (prekursoriais) vykdančius ekonominės veiklos vykdytojus, todėl **visomis** išnagrinėtomis **politikos priemonėmis** siekiama pagerinti kontrolę ekonominės veiklos vykdytojams nustatant griežtesnes ataskaitų teikimo, pranešimo ar registracijos prievolės. Išnagrinėtas toliau nurodytų šešių politikos priemonių poveikis.

- 1 priemonė (pradinė politikos priemonė). Veiksmų nesiimama, galiojantys ES teisės aktai nekeičiami.
- 2 priemonė. Sugriežtinti prievolės teikti ataskaitas.
- 3 priemonė. Sugriežtinti ūkio subjektams taikomas taisykles ir prievolės, susijusias su galutinių naudotojų teikiamomis pirkėjo deklaracijomis.
- 4 priemonė. Nustatyti reikalavimą ūkio subjektams sistemingai pranešti valdžios institucijoms apie naujus galutinius naudotojus, kad juos būtų galima patikrinti.
- 5 priemonė. Nustatyti reikalavimą galutiniams naudotojams registruotis ir sugriežtinti su registracija susijusius reikalavimus.
- 6 priemonė. Perkelti acto rūgšties anhidridą iš 2 į oficialų sąrašą įtrauktų medžiagų kategorijos į 1 kategoriją.

2 ir 5 priemonių atveju išnagrinėtos dvi tarpinės priemonės, t. y. nagrinėta, ar šias priemones taikyti tik konkrečiai acto rūgšties anhidridui, ar visoms į oficialų 2 kategorijos sąrašą įtrauktoms medžiagoms.

Bendra poveikio vertinimo išvada¹²: pasirinkus tiek 4 priemonę (taikomą tik acto rūgšties anhidridui), tiek 5 priemonę (taikomą tik acto rūgšties anhidridui) būtų tinkamai siekiama nustatytų tikslų. Abi priemonės turėtų poveikio MVĮ, kadangi būtent MVĮ dažniausiai yra galutiniai acto rūgšties anhidrido naudotojai, tačiau taikant 5 priemonę įmonių metinės išlaidos būtų mažesnės, nei taikant 4 priemonę (su sąlyga, kad valdžios institucijos visų išlaidų neperkels registruotojams nustatydamos mokesčius), taigi šis argumentas labai svarbus MVĮ. Apibendrinant galima teigti, kad atsižvelgiant į didelį daugumos valstybių narių politinį 5 priemonės palaikymą ir į tarptautiniu mastu išreikštą nuomonę, kad Europos teisės aktuose nėra užtikrinta sistemingesnė (visų) galutinių acto rūgšties anhidrido naudotojų kontrolė, taip pat į kiek mažesnę MVĮ tenkančią našą, galiausiai palankiausiai yra vertinama 5 priemonė.

3. TEISINIAI PASIŪLYMO ASPEKTAI

Teisinis pagrindas

¹² Poveikio vertinimo ataskaita pateikta
http://ec.europa.eu/governance/impact/ia_carried_out/cia_2012_en.htm.

Pasiūlymo teisinis pagrindas yra Sutarties dėl Europos Sąjungos veikimo (SESV) 114 straipsnis. 114 straipsnio tikslas – sukurti vidaus rinką, užtikrinant aukšto lygio žmonių sveikatos ir aplinkos apsaugą.

Subsidiarumo principas

Europos Sąjungos sutarties 5 straipsnio 3 dalyje nustatytas subsidiarumo principas taikomas tada, kai pasiūlymas nepriskiriamas išimtinai Sąjungos kompetencijai.

Bendras Reglamento (EB) Nr. 273/2004 tikslas – užtikrinti, kad narkotinių medžiagų pirmtakų (prekursorių) nebūtų galima gauti iš teisėtos prekybos, atsižvelgiant į Sąjungos prievoles pagal 1988 m. JT konvencijos 12 straipsnį. Juo prisidedama pasauliniu mastu kovojant su neteisėta narkotinių ir psichotropinių medžiagų gamyba ir prekyba jomis ir kartu užtikrinamas tinkamas narkotinių medžiagų pirmtakų (prekursorių) vidaus rinkos veikimas, visoje ES ūkio subjektams nustatant vienodas, suderintas taisykles, nesukuriant nereikalingų kliūčių teisėtai prekybai ir neužkraunant administracinės naštos įmonėms bei kompetentingoms institucijoms.

Šio pasiūlymo tikslo, t. y. sugriežtinti acto rūgšties anhidrido kontrolės priemones siekiant užtikrinti, kad šios medžiagos nebūtų galima gauti iš ES vidaus rinkos, ir kartu išvengti rinkos iškraipymų, valstybės narės negali deramai pasiekti ir Sąjungos veiksmais jis būtų pasiektas veiksmingiau dėl toliau nurodytų priežasčių.

- Kai kurios valstybės mano, kad teisiškai negali priimti nacionalinių kontrolės priemonių, kurios būtų platesnės nei numatytosios ES teisės aktuose, remdamosi Reglamento (EB) Nr. 273/2004 10 straipsniu, kuriuo valstybėms narėms suteikiami įgaliojimai priimti reikiamas nacionalines priemones, kad jų valdžios institucijos galėtų vykdyti kontrolės ir stebėjimo užduotis. Jų teigimu, pagal ES teisės aktus kontrolės priemonės turi būti taikomos tik *ūkio subjektams* (galutiniams naudotojams jokių prievolių nenustatyta), ir tai turėtų būti suprantama, kaip sąmoningas įpareigojantis ES teisės aktų leidėjo sprendimas, kad narkotinių medžiagų pirmtakus (prekursorius) reglamentuojančiuose teisės aktuose nustatytos kontrolės priemonės galutiniams naudotojams *neturėtų* būti taikomos.
- Priešingai, kitos valstybės narės savarankiškas nacionalines kontrolės priemones rengiasi pagrįsti (arba jau grindžia) 10 straipsniu, vadinasi, pirma, skirtingose valstybėse narėse taikomas skirtingas kontrolės metodas, kuris gali pakenkti Sąjungos rinkos veikimui, ir, antra, dėl pavienių veiksmų atskirose valstybėse narėse problema gali persikelti iš vienos valstybės narės į kitą, kadangi neteisėti prekeiviai ieškos „silpniausios grandies“ Sąjungos rinkoje. Skirtingų nacionalinių priemonių derinys nebus toks veiksmingas kaip ES lygiu suderintas požiūris. Tai taip pat patvirtina faktas, kad tiek valstybės narės, tiek atitinkami pramonės sektoriai ragina Komisiją imtis veiksmų, kad būtų išsaugota vidaus rinka ir užtikrintos vienodos sąlygos, ir per daug nenaudoti papildomų nacionalinių priemonių.

Proporcingumo principas

Pasiūlymas atitinka proporcingumo principą, nes jame nenumatyta nieko, kas nėra būtina siekiant užsibrėžtų tikslų, kaip išdėstyta Europos Sąjungos sutarties 5 straipsnio 4 dalyje. Tikimasi, kad užtikrinus, kad narkotinių medžiagų pirmtakų (prekursorių) nebūtų galima gauti iš teisėtos prekybos ir naudoti neteisėtai narkotinių medžiagų gamybai, pasiūlymu bus prisidėta kovojant su neteisėta prekyba narkotinėmis ir psichotropinėmis medžiagomis, todėl piliečiai bus apsaugoti nuo narkomanijos keliamos žalos sveikatai. Be to, užtikrinus, kad teisėtą prekybą šiais narkotinių medžiagų pirmtakais (prekursoriais) vykdančiams ūkio

subjektams ir naudotojams būtų taikomos suderintos taisyklės, bus užtikrintas tinkamas Sąjungos rinkos veikimas, nesukuriamos nereikalingos kliūtys tokiai teisėtai prekybai, mažinama administracinė našta ūkio subjektams ir kompetentingoms institucijoms.

Pasiūlyme atsižvelgiama tik į trūkumus, nustatytus įvertinus reglamentų dėl narkotinių medžiagų pirmtakų (prekursorių) veikimą ir įgyvendinimą, tai yra registracijos reikalavimas nustatytas ne tik ūkio subjektams, tiekiantiems acto rūgšties anhidridą rinkai, bet ir šią medžiagą savo reikmėms arba procesams vykdyti turintiems naudotojams (t. y. galutiniams naudotojams). Pasiūlymu numatytos acto rūgšties anhidridą reglamentuojančios nuostatos kitoms į oficialų 2 kategorijos sąrašą įtrauktoms medžiagoms netaikomos.

Pasirinkta priemonė

Pasirinkta teisinė priemonė yra reglamentas, kadangi juo siekiama suderinti ekonominės veiklos vykdytojams (galutiniams naudotojams), turintiems acto rūgšties anhidrido savo reikmėms arba procesams vykdyti, taikomas taisyklės. Juo iš dalies keičiamas esamas Reglamentas (EB) Nr. 273/2004.

Pagrindinės pasiūlymo nuostatos

Pasiūlymu nustatomas reikalavimas galutiniams acto rūgšties anhidrido naudotojams užsiregistruoti, koks jau yra nustatytas ūkio subjektams, tiekiantiems medžiagą rinkai, ir sugriežtinamos registracijos taisyklės.

Be to, jame pasiūlyta sukurti ir prižiūrėti Europos narkotinių ir psichotropinių medžiagų pirmtakų (prekursorių) duomenų bazę, kad būtų modernizuotas valstybių narių teikiamos informacijos apie konfiskuotus narkotinių medžiagų pirmtakus (prekursorius) ir sulaikytas jų siuntas rinkimas pagal esamą Reglamento (EB) Nr. 273/2004 13 straipsnį, tvarkomas teisėtai narkotinių medžiagų pirmtakais (prekursoriais) prekiaujančių ar juos naudojančių ES licencijuotų ar registruotų ūkio subjektų ir naudotojų sąrašas ir sudarytos sąlygos ūkio subjektams kompetentingoms institucijoms teikti informacijos apie savo sandorius, susijusius su į oficialų sąrašą įtrauktomis medžiagomis, santrauką pagal Reglamento (EB) Nr. 273/2004 8 straipsnio 2 dalį.

Galiausiai reglamento projekte Reglamento (EB) Nr. 273/2004 nuostatos dėl buvusios komiteto procedūros pritaikytos prie naujųjų Lisabonos sutarties taisyklių.

4. POVEIKIS BIUDŽETUI

Pasiūlymas Europos Sąjungos biudžetui poveikio neturi, kadangi siūlomam veiksmui įgyvendinti papildomų išteklių nereikia. Ištekliai, kurių reikia Europos duomenų bazei sukurti, jau įtraukti į per biudžetinę procedūrą vidaus rinkos eilutei skirtus asignavimus. Todėl jis neturi poveikio biudžetui, didesnio nei Komisijos oficialiame programavimo dokumente ateinantiems metams jau numatyti asignavimai.

5. PAPILDOMA INFORMACIJA

- Apie šį pasiūlymą turi būti pranešta PPO, taikant Sutartį dėl techninių prekybos kliūčių.
- Siūlomas aktas svarbus Europos ekonominei erdvei (EEE).

- Siūlomame akte nustatytas pereinamasis laikotarpis, per kurį pradedamos taikyti galutiniams acto rūgšties anhidrido naudotojams nustatytos naujosios registracijos prievolės.
- Į siūlomą aktą įtraukta nuostata dėl peržiūros, siekiant įvertinti, ar iš dalies pakeistu reglamentu veiksmingai užtikrinama neteisėto acto rūgšties anhidrido naudojimo prevencija.

Pasiūlymas

EUROPOS PARLAMENTO IR TARYBOS REGLAMENTAS

**kuriuo iš dalies keičiamas Reglamentas (EB) Nr. 273/2004 dėl narkotinių medžiagų
pirmtakų (prekursorių)**

(tekstas svarbus EEE)

EUROPOS SĄJUNGOS PARLAMENTAS IR EUROPOS SĄJUNGOS TARYBA,
atsižvelgdami į Sutartį dėl Europos Sąjungos veikimo, ypač į jos 114 straipsnį;
atsižvelgdami į Europos Komisijos pasiūlymą,
teisėkūros procedūra priimamo akto projektą perdavus nacionaliniams parlamentams,
atsižvelgdami į Europos ekonomikos ir socialinių reikalų komiteto nuomonę¹,
atsižvelgdami į Europos duomenų apsaugos priežiūros pareigūno nuomonę²,
laikydami įprastos teisėkūros procedūros,
kadangi:

- (1) 2010 m. sausio 7 d., remdamasi 2004 m. vasario 11 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (EB) Nr. 273/2004 dėl narkotinių medžiagų pirmtakų (prekursorių)³ 16 straipsniu, Komisija priėmė ataskaitą Tarybai ir Europos Parlamentui dėl galiojančių ES teisės aktų dėl narkotinių ir psichotropinių medžiagų pirmtakų (prekursorių) įgyvendinimo ir veikimo⁴;
- (2) toje ataskaitoje Komisija rekomendavo toliau analizuoti, kaip sustiprinti prekybos acto rūgšties anhidridu (į oficialų 2 kategorijos sąrašą įtraukta medžiaga) kontrolę, kad būtų galima pagerinti acto rūgšties anhidrido naudojimo neteisėtai heroino gamybai prevenciją;
- (3) savo 2010 m. gegužės 25 d. išvadose dėl narkotinių ir psichotropinių medžiagų pirmtakų (prekursorių) reglamentuojančių ES teisės aktų veikimo ir įgyvendinimo

¹ OL C [...], [...], p. [...].

² OL C [...], [...], p. [...].

³ OL L 47, 2004 2 18, p. 1.

⁴ Komisijos ataskaita Tarybai ir Europos Parlamentui pagal 2004 m. vasario 11 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (EB) Nr. 273/2004 16 straipsnį ir Tarybos reglamento (EB) Nr. 111/2005 32 straipsnį dėl Bendrijos teisės aktų dėl prekybos narkotinių ir psichotropinių medžiagų pirmtakais (prekursoriais) stebėsenos ir kontrolės įgyvendinimo ir veikimo, COM(2009) 709 galutinis.

Taryba paprašė Komisijos pasiūlyti teisės aktų pakeitimus, kruopščiai įvertinus jų galimą poveikį kompetentingoms institucijoms ir ekonominės veiklos vykdytojams;

- (4) reikėtų patikslinti į oficialų sąrašą įtrauktų medžiagų apibrėžtį: terminą „farmacijos preparatai“, kuris išplaukia iš 1988 m. gruodžio 19 d. Vienoje priimtos Jungtinių Tautų konvencijos dėl kovos su neteisėta narkotinių ir psichotropinių medžiagų apyvarta (toliau – Jungtinių Tautų konvencija), reikėtų pakeisti atitinkamu Sąjungos teisės aktuose vartojamu terminu „vaistai“, o terminą „kiti preparatai“ reikėtų išbraukti, nes jis dubliuoja apibrėžtyje jau pavartotą terminą „mišiniai“;
- (5) reikėtų įtraukti termino „naudotojas“ apibrėžtį, taikomą bendrovėms, turinčioms medžiagas kitais nei jų pateikimo rinkai tikslais;
- (6) reikėtų patikslinti, kad bendrovės, naudojančios į oficialų 1 kategorijos sąrašą įtrauktas medžiagas kitais nei jų pateikimo rinkai tikslais, privalo gauti licenciją;
- (7) reikėtų nustatyti išsamesnes registracijos taisykles, siekiant užtikrinti, kad į oficialų I priedo 2 kategorijos sąrašą įtrauktų medžiagų registracijos sąlygos visose valstybėse narėse būtų vienodos. Į oficialų naujos I priedo 2A subkategorijos sąrašą įtrauktų medžiagų atveju registracijos reikalavimas turėtų būti taikomas ne tik ūkio subjektams, bet ir naudotojams;
- (8) siekiant užtikrinti labai mažų įmonių konkurencingumą, mokestis už registraciją ar licenciją joms neturėtų būti taikomas;
- (9) reikėtų numatyti aiškias nuostatas, kuriomis patikslinama, kad valstybės narės gali imtis veiksmų dėl įtartinų sandorių, susijusių su į oficialų sąrašą neįtrauktomis medžiagomis, siekiant joms suteikti galimybę greičiau reaguoti į naujas neteisėtos narkotinių medžiagų gamybos tendencijas;
- (10) reikėtų sukurti Europos narkotinių ir psichotropinių medžiagų pirmtakų (prekursorių) duomenų bazę, kad valstybėms narėms būtų paprasčiau pranešti apie konfiskuotas medžiagas ir sulaikytas siuntas, kad būtų sukurtas licenciją ar registracijos pažymėjimą turinčių ūkio subjektų ir naudotojų Europos registras, kuris padės tikrinti komercinių sandorių, susijusių su į oficialų sąrašą įtrauktomis medžiagomis, teisėtumą, ir kad ūkio subjektams būtų sudarytos sąlygos kompetentingoms institucijoms teikti informaciją apie savo teisėtus sandorius, susijusius su į oficialų sąrašą įtrauktomis medžiagomis;
- (11) Reglamente (EB) Nr. 273/2004 numatytas duomenų tvarkymas. Tvarkomi gali būti ir asmens duomenys ir jie turėtų būti tvarkomi pagal Sąjungos teisę;
- (12) dabar į oficialų I priedo 2 kategorijos sąrašą įtrauktas acto rūgšties anhidridas turėtų būti įtrauktas į naują I priedo 2A subkategoriją, kad būtų galima geriau kontroliuoti prekybą juo. Kitos 2 kategorijos medžiagos turėtų būti įtrauktos į 2B subkategorijos sąrašą;
- (13) Reglamentu (EB) Nr. 273/2004 Komisijai suteikiami įgaliojimai įgyvendinti kai kurias jo nuostatas, kuriais ji turi naudotis 1999 m. birželio 28 d. Tarybos sprendime 1999/468/EB, nustatančiame naudojimosi Komisijai suteiktais įgyvendinimo

įgaliojimais tvarką⁵, su pakeitimais, padarytais Tarybos sprendimu 2006/512/EB⁶, nustatyta tvarka;

- (14) įsigaliojus Lisabonos sutarčiai, tuos įgaliojimus reikia suderinti su Sutarties dėl Europos Sąjungos veikimo 290 ir 291 straipsniais;
- (15) kad būtų pasiekti Reglamento (EB) Nr. 273/2004 tikslai, Komisijai turėtų būti suteikti įgaliojimai priimti deleguotuosius aktus pagal Sutarties dėl Europos Sąjungos veikimo 290 straipsnį, kuriais patikslinami licencijų suteikimo ir registracijos, pirkėjo deklaracijų gavimo ir naudojimo, mišinių dokumentacijos ir ženklinimo etiketėmis, ūkio subjektų informacijos teikimo apie sandorius, susijusius su į oficialų sąrašą įtrauktomis medžiagomis, licenciją ar registracijos pažymėjimą gavusių ūkio subjektų ir naudotojų įtraukimo į Europos registrą reikalavimai ir sąlygos ir kuriais iš dalies keičiami priedai. Ypač svarbu, kad vykdydama parengiamuosius darbus Komisija tinkamai konsultuotųsi, be kita ko, su ekspertais;
- (16) rengdama ir formuluodama deleguotuosius aktus Komisija turėtų užtikrinti, kad atitinkami dokumentai būtų vienu metu, laiku ir tinkamai perduoti Europos Parlamentui ir Tarybai;
- (17) siekiant užtikrinti vienodas Reglamento (EB) Nr. 273/2004 įgyvendinimo sąlygas, Komisijai turėtų būti suteikti įgyvendinimo įgaliojimai. Tais įgaliojimais turėtų būti naudojamosi laikantis 2011 m. vasario 16 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (ES) Nr. 182/2011, kuriuo nustatomos valstybių narių vykdomos Komisijos naudojimosi įgyvendinimo įgaliojimais kontrolės mechanizmų taisyklės ir bendrieji principai⁷;
- (18) įgyvendinimo aktai, kuriais nustatomos pirkėjo deklaracijos teikimo elektroniniu būdu detalės ir informacijos apie ūkio subjektų sandorius dėl į oficialų sąrašą įtrauktų medžiagų teikimo Europos duomenų bazei detalės, turėtų būti priimami laikantis nagrinėjimo procedūros;
- (19) šio reglamento tikslų, t. y. sugriežtinti ūkio subjektų, kurie tiekia vidaus rinkai arba turi į oficialų 2 kategorijos sąrašą įtrauktas medžiagas, visų pirma acto rūgšties anhidridą, registracijos taisyklės siekiant užtikrinti jo naudojimo neteisėtai narkotinių medžiagų gamybai prevenciją, valstybės narės negali deramai pasiekti, nes neteisėti prekeiviai pasinaudoja valstybių narių taikomos registracijos tvarkos skirtumais ir savo neteisėtą verslą perkelia ten, kur narkotinių medžiagų pirmtakų (prekursorių) yra lengviausia gauti, todėl dėl šio reglamento masto ir poveikio tų tikslų būtų geriau siekti Sąjungos lygiu, laikydamosi Europos Sąjungos sutarties 5 straipsnyje nustatyto subsidarumo principo Sąjunga gali patvirtinti priemones. Pagal tame straipsnyje nustatytą proporcingumo principą šiuo reglamentu neviršijama to, kas būtina nurodytiems tikslams pasiekti;

todėl Reglamentą (EB) Nr. 273/2004 reikėtų atitinkamai iš dalies pakeisti,

⁵ OL L 184, 1999 7 17, p. 23.

⁶ OL L 200, 2006 7 22, p. 11.

⁷ OL L 55, 2011 2 28, p. 13.

PRIĖMĖ ŠĮ REGLAMENTĄ:

1 straipsnis

Reglamentas (EB) Nr. 273/2004 iš dalies keičiamas taip:

(1) 2 straipsnis iš dalies keičiamas taip:

(a) a punktas pakeičiamas taip:

„a) „į oficialų sąrašą įtraukta medžiaga“ yra bet kokia I priede nurodyta neteisėtoms narkotinėms ar psichotropinėms medžiagoms gaminti naudojama medžiaga, įskaitant tokių medžiagų turinčius mišinius ir natūralius produktus. Prie tokių medžiagų nepriskiriami natūralūs produktai ir mišiniai, kuriuose yra į oficialų sąrašą įtrauktų medžiagų ir kurie pagaminti taip, kad į oficialų sąrašą įtrauktos medžiagos negalima lengvai panaudoti arba išgauti greitai pritaikomomis arba ekonomiškai naudingomis priemonėmis, ir vaistai, kaip apibrėžta Europos Parlamento ir Tarybos direktyvos 2001/83/EB⁸ 1 straipsnio 2 dalyje;“

(b) įterpiamas h punktas:

„h) „naudotojas“ yra bet koks fizinis ar juridinis asmuo, kuris turi į oficialų sąrašą įtrauktą medžiagą ir ją perdirba, paruošia, vartoja, sandėliuoja, laiko, apdoroja, sudeda ar supila į talpyklas, perdeda ar perpila iš vienos talpyklos į kitą, sumaišo, pakeičia ar kitaip naudoja.“

(2) 3 straipsnis iš dalies keičiamas taip:

(a) 2 ir 3 dalys pakeičiamos taip:

„2. Ūkio subjektai ir naudotojai privalo iš kompetentingų institucijų gauti licenciją, prieš galėdami įsigyti arba pateikti rinkai į oficialų I priedo 1 kategorijos sąrašą įtrauktas medžiagas. Kompetentingos institucijos gali suteikti specialias licencijas vaistinėms, veterinarijos vaistinėms, tam tikrų tipų valdžios institucijoms ar ginkluotosioms pajėgoms. Tokios specialios licencijos galioja tik į oficialų I priedo 1 kategorijos sąrašą įtrauktų medžiagų naudojimui tų ūkio subjektų oficialių prievolių srityje.

3. Bet koks 2 dalyje nurodytą licenciją turintis ūkio subjektas tiekia į oficialų I priedo 1 kategorijos sąrašą įtrauktas medžiagas tik ūkio subjektams ar naudotojams, kurie turi tokią licenciją ir yra pasirašę pirkėjo deklaraciją, kaip numatyta 4 straipsnio 1 dalyje.“

(b) 5 dalis pakeičiama taip:

„5. Nepažeidžiant 9 dalies, kompetentingos institucijos gali arba apriboti licencijos galiojimo laiką ne ilgesniam kaip trejų metų laikotarpiui, arba įpareigoti ūkio subjektus ne rečiau kaip kas trejus metus įrodyti, kad sąlygos,

⁸

OL L 311, 2001 11 28, p. 67.

kuriomis licencija buvo suteikta, tebėra vykdomos. Licencijoje nurodoma veikla ar veiklos, kurioms ji galioja, taip pat atitinkamos medžiagos. Specialios licencijos, kaip numatyta 2 dalyje, suteikiamos iš principo neribotai trukmei, tačiau kompetentingos institucijos gali sustabdyti arba panaikinti jų galiojimą laikydamosi 4 dalies trečio sakinio sąlygų.“

(c) 6 dalis pakeičiama taip:

„6. Nuo [18 mėnesių po paskelbimo dienos] ūkio subjektai privalo iš kompetentingų institucijų gauti registracijos pažymėjimą, prieš pateikdami rinkai į oficialų I priedo 2 kategorijos sąrašą įtrauktas medžiagas. Be to, naudotojai privalo iš kompetentingų institucijų gauti registracijos pažymėjimą, prieš įsigydami į oficialų I priedo 2A subkategorijos sąrašą įtrauktas medžiagas. Kompetentingos institucijos gali išduoti specialius registracijos pažymėjimus vaistinėms, veterinarijos vaistinėms, tam tikrų tipų valdžios institucijoms ar ginkluotosioms pajėgoms. Tokie registracijos pažymėjimai galioja tik į oficialų I priedo 2 kategorijos sąrašą įtrauktų medžiagų naudojimui tų ūkio subjektų ar naudotojų oficialių prievolių srityje.“

(d) įterpiamos 6a ir 6b dalys:

„6a. Bet koks 6 dalyje nurodytą registracijos pažymėjimą turintis ūkio subjektas tiekia į oficialų I priedo 2A subkategorijos sąrašą įtrauktas medžiagas tik tiems ūkio subjektams ar naudotojams, kurie turi tokį registracijos pažymėjimą ir yra pasirašę pirkejo deklaraciją, kaip numatyta 4 straipsnio 1 dalyje.“

6b. Svarstydamas, ar išduoti registracijos pažymėjimą, kompetentingos institucijos ypač atsižvelgia į pareiškėjo kompetenciją ir sąžiningumą. Registracijos pažymėjimas neišduodamas, jei galima pagrįstai abejoti pareiškėjo arba už prekybą į oficialų sąrašą įtrauktomis medžiagomis atsakingo pareigūno tinkamumu ir patikimumu. Kompetentingos institucijos gali sustabdyti arba panaikinti registracijos pažymėjimo galiojimą, jei galima pagrįstai manyti, kad jo turėtojas nebėra tinkamas ir patikimas asmuo registracijos pažymėjimui turėti arba kad nebevykdomos sąlygos, kuriomis buvo išduotas registracijos pažymėjimas.“

(e) 7 dalis papildoma šiuo sakiniu:

„Ūkio subjektas ar naudotojas, pagal 2003 m. gegužės 6 d. Komisijos rekomendacijos dėl labai mažų, mažų ir vidutinių įmonių apibrėžimo⁹ priedo 2 straipsnio 3 dalį apibrėžiamas kaip labai maža įmonė, neprivalo mokėti tokių mokesčių.“

(f) pridedamos 8 ir 9 dalys:

„8. 2 dalyje nurodytą licenciją ar 6 dalyje nurodytos registracijos pažymėjimą gavusius ūkio subjektus ir naudotojus kompetentingos institucijos

⁹ OL L 124, 2003 5 20, p. 36.

įtraukia į Komisijos kuriamą Europos narkotinių ir psichotropinių medžiagų pirmtakų (prekursorių) duomenų bazę, kaip numatyta 13a straipsnyje.

9. Komisijai pagal 15a straipsnį suteikiami įgaliojimai priimti deleguotuosius aktus dėl:

- (a) 2 dalyje nurodytos licencijos suteikimo reikalavimų ir sąlygų;
- (b) 6 dalyje nurodyto registracijos pažymėjimo išdavimo reikalavimų ir sąlygų;
- (c) licenciją ar registracijos pažymėjimą gavusių ūkio subjektų ir naudotojų įtraukimo į 8 dalyje nurodytą Europos narkotinių ir psichotropinių medžiagų pirmtakų (prekursorių) duomenų bazę reikalavimų ir sąlygų.“

(3) 4 straipsnis iš dalies keičiamas taip:

(a) 1 dalis pakeičiama taip:

„1. Nepažeidžiant 4 dalies, 6 ir 14 straipsnių, bet koks Bendrijoje įsisteigęs ūkio subjektas, kuris tiekia pirkėjui į oficialų I priedo 1 arba 2 kategorijos sąrašą įtrauktą medžiagą, gauna deklaraciją, kurioje pirkėjas nurodo, kam konkrečiai panaudos į oficialų sąrašą įtrauktas medžiagas. Kiekvienai į oficialų sąrašą įtrauktai medžiagai reikalaujama atskiros deklaracijos. Ši deklaracija atitinka III priedo 1 punkte pateiktą pavyzdį. Juridiniai asmenys deklaraciją pateikia ant firminio blanko.“

(b) pridedama 4 dalis:

„4. Komisijai pagal 15a straipsnį suteikiami įgaliojimai priimti deleguotuosius aktus dėl pirkėjo deklaracijos gavimo ir naudojimo reikalavimų ir sąlygų.“

(4) 5 straipsnis papildomas 7 dalimi:

„7. Komisijai pagal 15a straipsnį suteikiami įgaliojimai priimti deleguotuosius aktus dėl I priede nurodytų medžiagų turinčių mišinių dokumentacijos reikalavimų ir sąlygų.“

(5) 7 straipsnis papildomas antra pastraipa:

„Komisijai pagal 15a straipsnį suteikiami įgaliojimai priimti deleguotuosius aktus dėl I priede nurodytų medžiagų turinčių mišinių ženklavimo etiketėmis reikalavimų ir sąlygų.“

(6) 8 straipsnis pakeičiamas taip:

„1 Ūkio subjektai nedelsdami praneša kompetentingoms institucijoms apie bet kokias aplinkybes, pvz., neįprastus užsakymus arba sandorius, susijusius su rinkai pateiktinomis į oficialų sąrašą įtrauktomis medžiagomis, jei kyla įtarimas, kad tokios medžiagos gali būti naudojamos neteisėtai narkotinių ar psichotropinių medžiagų gamybai. Šiuo tikslu ūkio subjektai suteikia visą turimą informaciją, kad

kompetentingos institucijos galėtų patikrinti atitinkamo užsakymo ar sandorio teisėtumą.

2. Ūkio subjektai kompetentingoms institucijoms pateikia atitinkamos informacijos apie savo sandorius, susijusius su į oficialų sąrašą įtrauktomis medžiagomis, santrauką.

3. Komisijai pagal 15a straipsnį suteikiami įgaliojimai priimti deleguotuosius aktus dėl ūkio subjektams keliamų 2 dalyje nurodytos informacijos pateikimo reikalavimų ir sąlygų.“

(7) 9 straipsnio 1 dalis pakeičiama taip:

„Siekdama palengvinti kompetentingų institucijų, ūkio subjektų ir chemijos pramonės bendradarbiavimą, visų pirma susijusių su į oficialų sąrašą neįtrauktomis medžiagomis, Komisija parengia ir atnaušina rekomendacijas, skirtas padėti chemijos pramonei“.

(8) 10 straipsnio 2 dalis pakeičiama taip:

„2. Kiekviena valstybė narė gali priimti priemones, kurios būtinos, kad jos kompetentingos institucijos galėtų kontroliuoti ir stebėti įtartinus sandorius dėl į oficialų sąrašą neįtrauktų medžiagų, visų pirma:

- (a) gauti informaciją apie bet kokius į oficialų sąrašą neįtrauktų medžiagų užsakymus arba veiksmus, susijusius su į oficialų sąrašą neįtrauktomis medžiagomis;
- (b) patekti į ūkio subjektų verslo patalpas siekiant gauti įrodymų apie įtartinus sandorius dėl į oficialų sąrašą neįtrauktų medžiagų.

3. Kompetentingos institucijos užtikrina verslo informacijos konfidencialumą.“

(9) Įterpiamas 13a straipsnis:

„13a straipsnis

Duomenų bazė

Komisija sukuria Europos narkotinių ir psichotropinių medžiagų pirmtakų (prekursorių) duomenų bazę, kurios paskirtis yra tokia:

- (a) palengvinti informacijos perdavimą pagal 13 straipsnio 1 dalį, jos sintezę ir analizę Sąjungos lygiu ir ataskaitų teikimą Tarptautinei narkotinių medžiagų kontrolės valdybai pagal 13 straipsnio 2 dalį;
- (b) sukurti ūkio subjektų ir naudotojų, kuriems suteikta 3 straipsnio 2 dalyje nurodyta licencija ar išduotas 3 straipsnio 6 dalyje nurodytas registracijos pažymėjimas, Europos registrą;
- (c) sudaryti sąlygas ūkio subjektams kompetentingoms institucijoms informaciją apie savo sandorius pagal 8 straipsnio 2 dalį teikti elektroniniu būdu, kaip nurodyta pagal 14 straipsnį priimtose įgyvendinimo priemonėse.“

(10) Įterpiamas 13b straipsnis:

„13b straipsnis

Duomenų apsauga

1. Valstybių narių kompetentingos institucijos asmens duomenis tvarko pagal Direktyvą 95/46/EB¹⁰, prižiūrint nepriklausomai valstybės narės valdžios institucijai, nurodytai tos direktyvos 28 straipsnyje.
2. Komisija asmens duomenis tvarko, įskaitant 13a straipsnyje numatytos Europos duomenų bazės tikslais, pagal Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (EB) Nr. 45/2001¹¹, prižiūrint Europos duomenų apsaugos priežiūros pareigūnui.“

(11) 14 ir 15 straipsniai pakeičiami taip:

„14 straipsnis

Įgyvendinimo aktai

1. Komisija gali priimti šiuos įgyvendinimo aktus:
 - (a) jei tinkama, taisyklės, kaip 4 straipsnyje nurodytas pirkėjo deklaracijas teikti elektroniniu būdu;
 - (b) jei tinkama, taisyklės, kaip 8 straipsnio 2 dalyje nurodytą informaciją Europos duomenų bazei teikti elektroniniu būdu.
2. Šio straipsnio 1 dalyje nurodyti aktai priimami laikantis 14a straipsnio 2 dalyje nurodytos nagrinėjimo procedūros.

14a straipsnis

Komiteto procedūra

1. Komisijai padeda Tarybos reglamento (ES) Nr. 111/2005¹² 30 straipsniu įsteigtas Narkotinių ir psichotropinių medžiagų pirmtakų (prekursorių) komitetas. Tai komitetas, kaip numatyta Reglamente (ES) Nr. 182/2011.
2. Jei yra daroma nuoroda į šią dalį, taikomas Reglamento (ES) Nr. 182/2011 5 straipsnis.

15 straipsnis

Priedų pritaikymas

Komisijai pagal 15a straipsnį suteikiami įgaliojimai priimti deleguotuosius aktus, siekiant I, II ir III priedus pritaikyti prie naujų narkotinių medžiagų pirmtakų

¹⁰ OL L 281, 1995 11 23, p. 31.

¹¹ OL L 8, 2001 1 12, p. 1.

¹² OL L 22, 2005 1 26, p. 1.

(prekursorių) neteisėto naudojimo tendencijų ir atsižvelgti į Jungtinių Tautų konvencijos priedo lentelių pakeitimą.

15a straipsnis

Naudojimasis įgaliojimais

1. Komisijai suteikiami įgaliojimai priimti deleguotuosius aktus laikantis šiame straipsnyje nustatytų sąlygų.
2. 3 straipsnio 9 dalyje, 4 straipsnio 4 dalyje, 5 straipsnio 7 dalyje, 7 straipsnyje, 8 straipsnio 2 dalyje, 13a straipsnio 2 dalyje, 15 straipsnyje nurodyti įgaliojimai priimti deleguotuosius aktus suteikiami neribotam laikotarpiui nuo [šio dalinio keitimo reglamento įsigaliojimo dienos].
3. Europos Parlamentas arba Taryba gali bet kuriuo metu panaikinti 3 straipsnio 9 dalyje, 4 straipsnio 4 dalyje, 5 straipsnio 7 dalyje, 7 straipsnyje 8 straipsnio 2 dalyje, 13a straipsnio 2 dalyje, 15 straipsnyje nurodytus įgaliojimus priimti deleguotuosius aktus. Sprendimu dėl įgaliojimų panaikinimo nutraukiami tame sprendime nurodyti įgaliojimai priimti deleguotuosius aktus. Sprendimas įsigalioja kitą dieną po sprendimo paskelbimo *Europos Sąjungos oficialiajame leidinyje* arba vėlesnę jame nurodytą dieną. Jis nedaro poveikio jau galiojančių deleguotųjų aktų teisėtumui.
4. Priėmusi deleguotąjį aktą, Komisija apie jį vienu metu praneša ir Europos Parlamentui, ir Tarybai.
5. Pagal 3 straipsnio 9 dalį, 4 straipsnio 4 dalį, 5 straipsnio 7 dalį, 7 straipsnį, 8 straipsnio 2 dalį, 13a straipsnio 2 dalį, 15 straipsnį priimtas deleguotasis aktas įsigalioja tik tuo atveju, jeigu per du mėnesius nuo pranešimo Europos Parlamentui ir Tarybai apie šį aktą dienos nei Europos Parlamentas, nei Taryba nepareiškia prieštaravimų arba jeigu dar nepasibaigus šiam laikotarpiui tiek Europos Parlamentas, tiek Taryba praneša Komisijai, kad neprieštaraus. Europos Parlamento arba Tarybos iniciatyva šis laikotarpis gali būti pratęstas dviem mėnesiais.“

(12) 16 straipsnis pakeičiamas taip:

„16 straipsnis

Informavimas apie valstybių narių priimtas priemones

1. Valstybės narės Komisijai praneša apie priemones, kurias priima pagal šį reglamentą, visų pirma apie pagal 10 ir 12 straipsnius priimtas priemones. Jos taip pat praneša apie visus tolesnius jų pakeitimus.
2. Komisija perduoda tą informaciją kitoms valstybėms narėms.
3. Komisija įvertina šio reglamento įgyvendinimą ir veikimą iki [78 mėnesiai nuo šio dalinio keitimo reglamento įsigaliojimo datos].“

(13) I priedas iš dalies keičiamas taip:

- (a) I priedo pavadinimas pakeičiamas taip:

„Į oficialų sąrašą įtrauktų medžiagų sąrašas“

(b) 2 kategorijos tekstas pakeičiamas šio reglamento priede pateiktu tekstu;

(14) III priede išbraukiamas terminas „Įgaliojimo/“.

2 straipsnis

Šis reglamentas įsigalioja dvidešimtą dieną po jo paskelbimo *Europos Sąjungos oficialiajame leidinyje*. Šis reglamentas privalomas visas ir tiesiogiai taikomas visose valstybėse narėse.

Priimta Briuselyje

Europos Parlamento vardu
Pirmininkas

Tarybos vardu
Pirmininkas

PRIEDAS

„2 KATEGORIJA

2A SUBKATEGORIJA

Medžiaga	KN pavadinimas (jei skiriasi)	KN kodas ⁽¹⁾	CAS numeris ⁽²⁾
Acto rūgšties anhidridas (acetanhidridas)		2915 24 00	108-24-7

Šios kategorijos medžiagų druskos, jei tokios druskos gali egzistuoti.

(1) OL L 290, 2002 10 28, p. 1.

(2) CAS numeris yra „Cheminių medžiagų santrumpų tarnybos numeris“, kuris yra nekartojamas žymuo, būdingas kiekvienai medžiagai ir jos struktūrai. CAS numeris yra skirtingas kiekvienam izomerui ir kiekvienai izomero druskai. Pažymėtina, kad pirmiau išvardytų medžiagų druskų CAS numeriai yra kitokie nei nurodytieji.

2B SUBKATEGORIJA

Medžiaga	KN pavadinimas (jei skiriasi)	KN kodas ⁽¹⁾	CAS numeris ⁽²⁾
Fenilacto rūgštis		2916 34 00	103-82-2
Antranilo rūgštis (2-aminobenzenkarboksirūgštis)		2922 43 00	118-92-3
Piperidinas		2933 32 00	110-89-4
Kalio permanganatas		2841 61 00	7722-64-7

Šios kategorijos medžiagų druskos, jei tokios druskos gali egzistuoti.

(1) OL L 290, 2002 10 28, p. 1.

(2) CAS numeris yra „Cheminių medžiagų santrumpų tarnybos numeris“, kuris yra nekartojamas žymuo, būdingas kiekvienai medžiagai ir jos struktūrai. CAS numeris yra skirtingas kiekvienam izomerui ir kiekvienai izomero druskai. Pažymėtina, kad pirmiau nurodytų medžiagų druskų CAS numeriai yra kitokie nei nurodytieji.

FINANSINĖ TEISĖS AKTO PASIŪLYMO PAŽYMA

1. PASIŪLYMO (INICIATYVOS) STRUKTŪRA

- 1.1. Pasiūlymo (iniciatyvos) pavadinimas
- 1.2. Atitinkama (-os) politikos sritis (-ys) VGV / VGB sistemoje
- 1.3. Pasiūlymo (iniciatyvos) pobūdis
- 1.4. Tikslas (-ai)
- 1.5. Pasiūlymo (iniciatyvos) pagrindas
- 1.6. Trukmė ir finansinis poveikis
- 1.7. Numatomas (-i) valdymo metodas (-ai)

2. VALDYMO PRIEMONĖS

- 2.1. Priežiūros ir atskaitomybės taisyklės
- 2.2. Valdymo ir kontrolės sistema
- 2.3. Sukčiavimo ir pažeidimų prevencijos priemonės

3. NUMATOMAS PASIŪLYMO (INICIATYVOS) FINANSINIS POVEIKIS

- 3.1. Atitinkama (-os) daugiametės finansinės programos išlaidų kategorija (-os) ir biudžeto išlaidų eilutė (-ės)
- 3.2. Numatomas poveikis išlaidoms
 - 3.2.1. Numatomo poveikio išlaidoms suvestinė
 - 3.2.2. Numatomas poveikis veiklos asignavimams
 - 3.2.3. Numatomas poveikis administracinio pobūdžio asignavimams
 - 3.2.4. Suderinamumas su dabartine daugiamete finansine programa
 - 3.2.5. Trečiųjų šalių finansinis įnašas
- 3.3. Numatomas poveikis įplaukoms

FINANSINĖ TEISĖS AKTO PASIŪLYMO PAŽYMA

1. PASIŪLYMO (INICIATYVOS) STRUKTŪRA

1.1. Pasiūlymo (iniciatyvos) pavadinimas

Pasiūlymas dėl Europos Parlamento ir Tarybos reglamento, kuriuo iš dalies keičiamas Reglamentas (EB) Nr. 273/2004 dėl narkotinių medžiagų pirmtakų (prekursorių)

1.2. Atitinkama (-os) politikos sritis (-ys) VGV ir VGB sistemoje²⁵

2 antraštinė dalis. Įmonės ir pramonė

02 03 skyrius: Prekių vidaus rinka ir politikos kryptys pagal sektorius

1.3. Pasiūlymo (iniciatyvos) pobūdis

☐ Pasiūlymas (iniciatyva) susijęs (-usi) su **nauja priemone**

☐ Pasiūlymas (iniciatyva) susijęs (-usi) su **nauja priemone, kuri bus priimta įgyvendinus bandomąjį projektą ir (arba) atlikus parengiamuosius veiksmus²⁶**

☒ Pasiūlymas (iniciatyva) susijęs (-usi) su **esamos priemonės galiojimo pratęsimu**

☐ Pasiūlymas (iniciatyva) susijęs (-usi) su **priemone, perorientuota į naują priemonę**

1.4. Tikslai

1.4.1. Komisijos daugiametis (-čiai) strateginis (-iai) tikslas (-ai), kurio (-ių) siekiama šiuo pasiūlymu (šia iniciatyva)

1a. Konkurencingumas augimui ir užimtumui skatinti

Atlikus tolygią galiojančio vidaus rinkos *acquis* ir jo įgyvendinimo peržiūrą, naujuoju teisės akto pasiūlymu siekiama pagerinti galiojančių narkotinių medžiagų pirmtakus (prekursorius) reglamentuojančių teisės aktų veiksmingumą.

1.4.2. Konkretus (-ūs) tikslas (-ai) ir atitinkama VGV / VGB veikla

Konkretus tikslas Nr.

Europos duomenų bazė kuriama siekiant padėti valstybių narių kompetentingoms institucijoms ir Komisijai, ekonominės veiklos vykdytojams ir valstybių narių kompetentingoms institucijoms keistis informacija.

Atitinkama VGV / VGB veikla

2 antraštinė dalis – 02 03 skyrius. Prekių vidaus rinka ir politikos kryptys pagal sektorius.

²⁵ VGV – veikla grindžiamas valdymas, VGB – veikla grindžiamas biudžeto sudarymas.

²⁶ Kaip nurodyta Finansinio reglamento 49 straipsnio 6 dalies a arba b punkte.

1.4.3. Numatomas (-i) rezultatas (-ai) ir poveikis

Nurodyti poveikį, kurį pasiūlymas (iniciatyva) turėtų turėti tiksliniams gavėjams (tikslinėms grupėms).

Pasiūlymu iš dalies pakeisti Reglamentą (EB) Nr. 273/2004 pirmiausia siekiama geriau užtikrinti, kad **acto rūgšties anhidrido, pagrindinio heroino pirmtako (prekursoriaus)**, nebūtų galima gauti iš ES vidaus prekybos: išplečiamas registracijos reikalavimo, kuris šiuo metu taikomas tik ūkio subjektams, tiekiantiems medžiagą rinkai, taikymas įtraukiant medžiagos naudotojus ir sustiprinamos suderintos registracijos nuostatos siekiant sudaryti stabilesnes vienodas sąlygas, kuriomis išsaugoma vidaus rinka ir vengiama priimti skirtingas nacionalines priemones.

Be to, jame pasiūlyta sukurti ir prižiūrėti Europos narkotinių ir psichotropinių medžiagų pirmtakų (prekursorių) duomenų bazę, kad būtų modernizuotas valstybių narių teikiamos informacijos apie konfiskuotus narkotinių medžiagų pirmtakus (prekursorius) ir sulaikytas jų siuntas metinis rinkimas pagal Reglamento (EB) Nr. 273/2004 13 straipsnį, taip pat tvarkomas teisėtai narkotinių medžiagų pirmtakais (prekursoriais) prekiaujančių ar juos naudojančių ES licencijuotų ar registruotų ūkio subjektų ir naudotojų sąrašas.

ES narkotinių ir psichotropinių medžiagų pirmtakų (prekursorių) duomenų bazė būtų šiuolaikiška teisėtos prekybos narkotinių medžiagų pirmtakais (prekursoriais) kontrolės sugriežtinimo priemonė, kuri padėtų:

- valstybių narių kompetentingoms institucijoms vykdyti savo prievolę teikti ataskaitas Komisijai pagal Reglamento (EB) Nr. 273/2004 13 straipsnį ir Reglamento (EB) Nr. 1277/2005 29 straipsnį;

- valstybių narių kompetentingoms institucijoms ir ES pramonės subjektams tikrinti potencialių klientų teisėtumą ir sumažinti ūkio subjektams tenkančią naštą dėl reikalavimo kasmet pranešti apie savo sandorius, susijusius su narkotinių medžiagų pirmtakais (prekursoriais), pagal Reglamento (EB) Nr. 273/2004 4 straipsnį ir 8 straipsnio 2 dalį ir Tarybos reglamento (EB) Nr. 111/2005 19 straipsnį;

- Komisijai įvykdyti savo prievolę Tarptautinei narkotinių medžiagų kontrolės valdybai pagal Reglamento (EB) Nr. 273/2004 13 straipsnio 1 dalį ir Reglamento (EB) Nr. 111/2005 32 straipsnio 1 dalį, taip pat prievolę valstybėms narėms pagal Reglamento (EB) Nr. 1277/2005 29 straipsnį.

Galiausiai pasiūlymu Reglamento (EB) Nr. 273/2004 nuostatos dėl buvusios komiteto procedūros pritaikytos prie naujųjų Lisabonos sutarties taisyklių.

1.4.4. Rezultatų ir poveikio rodikliai

Nurodyti pasiūlymo (iniciatyvos) įgyvendinimo stebėjimo rodiklius.

Siūlomu reglamentu siekiama pagerinti prevenciją: užtikrinti, kad neteisėti prekeiviai narkotinių medžiagų pirmtakų (prekursorių), visų pirma acto rūgšties anhidrido, negalėtų gauti iš teisėtos prekybos ir naudoti neteisėtų narkotinių medžiagų gamybai. Toliau bus renkama ir visuomenei, valstybėms narėms bei Tarptautinei narkotinių medžiagų kontrolės valdybai skelbiama informacija apie neteisėto narkotinių medžiagų pirmtakų (prekursorių) naudojimo metines ES tendencijas. Tikslas – pasiekti, kad konfiskuojamų medžiagų ir sulaikomų siuntų tendencija mažėtų.

1.5. Pasiūlymo (iniciatyvos) pagrindas

1.5.1. Trumpalaikiai arba ilgalaikiai poreikiai

Pagrindinis pasiūlymo tikslas – iš dalies pakeisti Reglamentą (EB) Nr. 273/2004, kad būtų pašalinti nustatyti jo veikimo trūkumai ir užtikrinta, kad tam tikrų narkotinių medžiagų pirmtakų (prekursorių), visų pirma acto rūgšties anhidrido, nebūtų galima gauti iš teisėtos prekybos ir naudoti neteisėtų narkotinių medžiagų gamybai, kontroliuojant ir stebint teisėtą prekybą.

ES narkotinių ir psichotropinių medžiagų pirmtakų (prekursorių) duomenų bazė turėtų palengvinti stebėjimą ir kontrolę, taip pat valstybėms narėms ir ūkio subjektams tenkančių atskaitomybės užduočių vykdymą.

1.5.2. Papildoma ES dalyvavimo nauda

Šio pasiūlymo tikslo, t. y. sugriežtinti acto rūgšties anhidrido kontrolės priemonės siekiant užtikrinti, kad šios medžiagos nebūtų galima gauti iš ES vidaus rinkos, ir kartu išvengti rinkos iškraipymų, valstybės narės negali deramai pasiekti ir Sąjungos veiksmas jis būtų pasiektas veiksmingiau dėl toliau nurodytų priežasčių.

1. Kai kurios valstybės mano, kad teisiškai negali priimti nacionalinių kontrolės priemonių, kurios būtų platesnės nei numatytosios ES teisės aktuose, remdamosi Reglamento (EB) Nr. 273/2004 10 straipsniu, kuriuo valstybėms narėms suteikiami įgaliojimai priimti reikiamas nacionalines priemones, kad jų valdžios institucijos galėtų vykdyti kontrolės ir stebėjimo užduotis. Jų teigimu, pagal ES teisės aktus kontrolės priemonės turi būti taikomos tik *ūkio subjektams* (galutiniams naudotojams jokių prievolių nenustatyta), ir tai turėtų būti suprantama, kaip sąmoningas įpareigojantis ES teisės aktų leidėjo sprendimas, kad narkotinių medžiagų pirmtakus (prekursorius) reglamentuojančiuose teisės aktuose nustatytos kontrolės priemonės galutiniams naudotojams *neturėtų* būti taikomos.

2. Priešingai, kitos valstybės narės savarankiškas nacionalines kontrolės priemones rengiasi pagrįsti (arba jau grindžia) 10 straipsniu, vadinasi, pirma, skirtingose valstybėse narėse taikomas skirtingas kontrolės metodas, kuris gali pakenkti Sąjungos rinkos veikimui, ir, antra, dėl pavienių veiksmų atskirose valstybėse narėse problema gali persikelti iš vienos valstybės į kitą, kadangi neteisėti prekeiviai ieškos „silpniausios grandies“ Sąjungos rinkoje. Skirtingų nacionalinių priemonių derinys nebus toks veiksmingas kaip ES lygiu suderintas požiūris. Tai taip pat patvirtina faktas, kad tiek valstybės narės, tiek atitinkami pramonės sektoriai ragina Komisiją imtis veiksmų, kad būtų išsaugota vidaus rinka ir užtikrintos vienodos sąlygos, ir per daug nenaudoti papildomų nacionalinių priemonių.

1.5.3. Panašios patirties išvados

Komisija nuodugniai išanalizavo Reglamento (EB) Nr. 273/2004 veikimą ir 2010 m. sausio 7 d. Europos Komisija priėmė **ataskaitą dėl galiojančių ES teisės aktų dėl narkotinių ir psichotropinių medžiagų pirmtakų (prekursorių) įgyvendinimo ir veikimo**²⁷. Komisijos vertinime prieita prie išvados, kad apskritai teisės aktai veikia

²⁷

Komisijos ataskaita Tarybai ir Europos Parlamentui pagal 2004 m. vasario 11 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (EB) Nr. 273/2004 16 straipsnį ir Tarybos reglamento (EB) Nr. 111/2005 32 straipsnį dėl Bendrijos teisės aktų dėl prekybos narkotinių ir psichotropinių medžiagų pirmtakais (prekursoriais) stebėsenos

gerai²⁸, tačiau nustatyta kai kurių trūkumų ir pateikta rekomendacijų, kaip juos šalinti, be kita ko, rekomenduota pakeisti kai kuriuos 2 kategorijos medžiagoms (arba specialiai acto rūgšties anhidridui, arba visoms 2 kategorijos medžiagoms) keliamus reikalavimus ir taip trukdyti jų gauti iš ES vidaus rinkos.

Šiame pasiūlyme iš dalies pakeisti Reglamentą (EB) Nr. 273/2004 atsižvelgiama į šią Komisijos ataskaitos rekomendaciją, pirmiausia siekiama geriau užtikrinti, kad **acto rūgšties anhidrido, pagrindinio heroino pirmtako (prekursoriaus)**, nebūtų galima gauti iš ES vidaus prekybos: išplečiamas registracijos reikalavimo, kuris šiuo metu taikomas tik ūkio subjektams, tiekiantiems medžiagą rinkai, taikymas įtraukiant medžiagos naudotojus ir sustiprinamos suderintos registracijos nuostatos siekiant sudaryti stabilesnes vienodas sąlygas, kuriomis išsaugoma vidaus rinka ir vengiama priimti skirtingas nacionalines priemones.

1.5.4. Suderinamumas ir galima sąveika su kitomis atitinkamomis priemonėmis

Pasiūlymas visiškai atitinka 2005–2012 m. ES kovos su narkotikais strategijos ir ES kovos su narkotikais veiksmų plano (2009–2012 m.), kuriais siekiama sumažinti neteisėtų narkotikų gamybai naudojamų narkotinių medžiagų pirmtakų (prekursorių) naudojimą ir neteisėtą prekybą jais Sąjungoje ir (arba) per Sąjungą, taip sumažinant neteisėtų narkotinių medžiagų pasiūlą ES piliečiams ir kartu užtikrinant aukštą žmonių sveikatos apsaugos ir saugumo lygį, tikslus.

²⁸

ir kontrolės įgyvendinimo ir veikimo, COM(2009) 709 galutinis; pateikta <http://eur-lex.europa.eu/LexUriServ/LexUriServ.do?uri=COM:2009:0709:FIN:lt:PDF>.

Išsamesnės informacijos pateikta minėtos ataskaitos (COM(2009) 209 galutinis) 4.2.1 skirsnyje „Teisės aktų pranašumai ir trūkumai“.

1.6. Trukmė ir finansinis poveikis

☐ Pasiūlymo (iniciatyvos) **trukmė ribota**

– ☐ Pasiūlymas (iniciatyva) galioja nuo MMMM [MM DD] iki MMMM [MM DD]

– ☐ Finansinis poveikis nuo MMMM iki MMMM

☒ Pasiūlymo (iniciatyvos) **trukmė neribota**

– Įgyvendinimo pradinis laikotarpis – 2014 m. sausio – gruodžio mėn.,

– vėliau – nuo 2015 m. sausio 1 d. (tikimasi) – visuotinis taikymas.

1.7. Numatytas (-i) valdymo būdas (-ai)²⁹

☒ Komisijos vykdomas **tiesioginis centralizuotas valdymas**

☐ **Netiesioginis centralizuotas valdymas**, vykdymo užduotis perduodant:

– ☐ vykdomosioms įstaigoms

– ☐ Bendrijų įsteigtoms įstaigoms³⁰

– ☐ nacionalinėms viešojo sektoriaus arba viešąsias paslaugas teikiančioms įstaigoms

– ☐ asmenims, atsakingiems už konkrečių veiksmų vykdymą pagal Europos Sąjungos sutarties V antraštinę dalį ir nurodytiems atitinkamame pagrindiniame teisės akte, apibrėžtame Finansinio reglamento 49 straipsnyje

☐ **Pasidalijamasis valdymas** kartu su valstybėmis narėmis

☐ **Decentralizuotas valdymas** kartu su trečiosiomis šalimis

☐ **Jungtinis valdymas** kartu su tarptautinėmis organizacijomis (*nurodyti*)

Jei nurodomas daugiau kaip vienas valdymo būdas, išsamią informaciją pateikti šio punkto pastabų skylyje.

Pastabos

²⁹ Informacija apie valdymo būdus ir nuorodos į Finansinį reglamentą pateikiamos svetainėje „BudgWeb“ http://www.cc.cec/budg/man/budgmanag/budgmanag_en.html.

³⁰ Kaip nurodyta Finansinio reglamento 185 straipsnyje.

2. VALDYMO PRIEMONĖS

2.1. Priežiūros ir atskaitomybės taisyklės

Nurodyti dažnumą ir sąlygas.

- 1) Valstybės narės Komisijai kasmet praneš informaciją apie narkotinių medžiagų pirmtakų (prekursorių) siuntų sulaikymo ar konfiskavimo atvejus.
- 2) Valstybės narės Komisijai reguliariai perduos informaciją apie savo licencijuotus ir registruotus ūkio subjektus ir naudotojus, prekiaujančius narkotinių medžiagų pirmtakais (prekursoriais) ar jų turinčius, ir atitinkamus jų sandorius.
- 3) Savo ruožtu Komisija, remdamasi iš valstybių narių surinkta informacija, reguliariai rengs ataskaitą ir valstybėms narėms bei Tarptautinei narkotinių medžiagų kontrolės valdybai kasmet teiks apibendrintą ES informaciją apie Sąjungoje konfiskuotus narkotinių medžiagų pirmtakus (prekursorius) ir sulaikytas jų siuntas. Be to, Komisija parengs viešai skelbiamą metinę ataskaitą apie ES konfiskuotus narkotinių medžiagų pirmtakus (prekursorius) ir sulaikytas jų siuntas.

2.2. Valdymo ir kontrolės sistema

2.2.1. Nustatyta rizika

Pagrindinė rizika:

- valstybės narės nevykdys prievolės teikti ataskaitas ir (arba) informaciją apie licencijuotus / registruotus ūkio subjektus ir naudotojus;
- pasiūlymas bus nevienodai įgyvendinamas valstybėse narėse;
- nepakankamos valstybių narių kontrolės sistemos, visų pirma taikomos licencijuotiems ir (arba) registruotiems ūkio subjektams ir naudotojams.

2.2.2. Numatomas (-i) kontrolės metodas (-ai)

Valstybės narės jau yra paskyrusios valdžios institucijas, atsakingas už teisės aktų įgyvendinimo priežiūrą bei licencijų ir registracijos pažymėjimų išdavimą teisėtiems ūkio subjektams ir naudotojams, vykdančiams prekybą narkotinių medžiagų pirmtakais (prekursoriais).

Teisės aktų įgyvendinimas stebimas reguliariai rengiant paskirtųjų nacionalinių kompetentingų institucijų, atsakingų už ES narkotinių medžiagų pirmtakus (prekursorius) reglamentuojančius ES teisės aktus, susitikimus.

Už ES narkotinių ir psichotropinių medžiagų pirmtakų (prekursorių) duomenų bazės kasdienį valdymą bus atsakingos Komisijos tarnybos, kurioms pavesta prižiūrėti ES narkotinių medžiagų pirmtakus (prekursorius) reglamentuojančių teisės aktų taikymą, pirmiausia ENTR GD ir TAXUD GD.

2.3. Sukčiavimo ir pažeidimų prevencijos priemonės

Nurodyti dabartines arba numatytas prevencijos ir apsaugos priemones.

Konkrečios sukčiavimo ar pažeidimų rizikos nenustatyta.

3. NUMATOMAS PASIŪLYMO (INICIATYVOS) FINANSINIS POVEIKIS

3.1. Atitinkama (-os) daugiametės finansinės programos išlaidų kategorija (-os) ir biudžeto išlaidų eilutė (-ės)

- Dabartinės biudžeto išlaidų eilutės

Daugiametės finansinės programos išlaidų kategorijas ir biudžeto eilutes nurodyti eilės tvarka.

Daugiametės finansinės programos išlaidų kategorija	Biudžeto eilutė	Išlaidų rūšis	Įnašas			
	Numeris [Aprašymas.....]	DA / NDA ³¹	ELPA ³² šalių	šalių kandidačių ³³	trečiųjų šalių	pagal Finansinio reglamento 18 straipsnio 1 dalies aa punktą
1a. Konkurencingumas augimui ir užimtumui skatinti	02 03 01 straipsnis Vidaus rinkos veikimas ir vystymasis, ypač pranešimų, sertifikavimo bei sektorių suderinimo srityse	Diff. / DA	TAIP	NE	NE	NE

- Prašomos sukurti naujos biudžeto eilutės

Daugiametės finansinės programos išlaidų kategorijas ir biudžeto eilutes nurodyti eilės tvarka.

Daugiametės finansinės programos išlaidų kategorija	Biudžeto eilutė	Išlaidų rūšis	Įnašas			
	Numeris [Išlaidų kategorija.....]	DA / NDA	ELPA šalių	šalių kandidačių	trečiųjų šalių	pagal Finansinio reglamento 18 straipsnio 1 dalies aa punktą

³¹ DA – diferencijuotieji asignavimai / NDA – nediferencijuotieji asignavimai.

³² ELPA – Europos laisvosios prekybos asociacija.

³³ Šalių kandidačių ir, kai taikoma, Vakarų Balkanų potencialių šalių kandidačių.

3.2. Numatomas poveikis išlaidoms

3.2.1. Numatomo poveikio išlaidoms suvestinė

mln. EUR (tūkstantųjų tikslumu)

Daugiametės finansinės programos išlaidų kategorija:			Numeris 1a	Konkurencingumas augimui ir užimtumui skatinti						
GD: ENTR			2014 ³⁴ metai	2015 metai	2016 metai	2017 metai	2018 metai	2019 metai	2020 ³⁵ metai	IŠ VISO
• Veiklos asignavimai										
02 03 01 straipsnis – Vidaus rinkos veikimas ir vystymasis, ypač pranešimų, sertifikavimo bei sektorių suderinimo srityse	Išipareigojimai	(1)	0,045	0,045	0,045	0,045	0,045	0,045	0,045	0,315
	Mokėjimai	(2)	0,045	0,045	0,045	0,045	0,045	0,045	0,045	0,315
Biudžeto eilutės numeris	Išipareigojimai	(1a)								
	Mokėjimai	(2a)								
Administracinio pobūdžio asignavimai, finansuojami konkrečių programų rinkinio lėšomis ³⁶										
Biudžeto eilutės numeris		(3)								
Iš viso ENTR GD skirtų asignavimų	Išipareigojimai	= 1+1a +3	0,045	0,045	0,045	0,045	0,045	0,045	0,045	0,315
	Mokėjimai	= 2+2a	0,045	0,045	0,045	0,045	0,045	0,045	0,045	0,315

³⁴ N metai yra pasiūlymo (iniciatyvos) įgyvendinimo pradžios metai.

³⁵ Numatyta, kad dėl projekto pobūdžio (duomenų bazės priežiūra) išlaidų bus ir po 2020 m.

³⁶ Techninė ir (arba) administracinė pagalba bei išlaidos ES programų ir (arba) veiksmų įgyvendinimui remti (buvusios BA eilutės), netiesioginiai moksliniai tyrimai, tiesioginiai moksliniai tyrimai.

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

• IŠ VISO veiklos asignavimų	Išsipareigojimai	(4)								
	Mokėjimai	(5)								
•IŠ VISO administracinio pobūdžio asignavimų, finansuojamų konkrečių programų rinkinio lėšomis		(6)								
IŠ VISO asignavimų pagal daugiametės finansinės programos <....> IŠLAIDŲ KATEGORIJA	Išsipareigojimai	= 4+ 6								
	Mokėjimai	= 5+ 6								

Jei pasiūlymas (iniciatyva) daro poveikį kelioms išlaidų kategorijoms:

• IŠ VISO veiklos asignavimų	Išsipareigojimai	(4)								
	Mokėjimai	(5)								
•IŠ VISO administracinio pobūdžio asignavimų, finansuojamų konkrečių programų rinkinio lėšomis		(6)								
IŠ VISO asignavimų pagal daugiametės finansinės programos 1–4 IŠLAIDŲ KATEGORIJAS	Išsipareigojimai	= 4+ 6								
	Mokėjimai	= 5+ 6								

Daugiametės finansinės programos išlaidų kategorija:	5	Administracinės išlaidos
---	----------	--------------------------

mln. EUR (tūkstantųjų tikslumu)

ENTR GD		2014 metai	2015 metai	2016 metai	2017 metai	2018 metai	2019 metai	2020 metai	IŠ VISO
• Žmogiškieji ištekliai		0,108	0,108	0,108	0,108	0,108	0,108	0,108	0,756
• Kitos administracinės išlaidos									
IŠ VISO ENTR GD	Asignavimai	0,108	0,108	0,108	0,108	0,108	0,108	0,108	0,756

IŠ VISO asignavimų pagal daugiamečių finansinės programos 5 IŠLAIDŲ KATEGORIJĄ	(Iš viso įsipareigojimų = Iš viso mokėjimų)	0,108	0,108	0,108	0,108	0,108	0,108	0,108	0,756
---	--	-------	-------	-------	-------	-------	-------	-------	--------------

mln. EUR (tūkstantųjų tikslumu)

		2014 metai	2015 metai	2016 metai	2017 metai	2018 metai	2019 metai	2020 metai	IŠ VISO
IŠ VISO asignavimų pagal daugiamečių finansinės programos 1–5 IŠLAIDŲ KATEGORIJAS	Įsipareigojimai	0,153	0,153	0,153	0,153	0,153	0,153	0,153	1,071
	Mokėjimai	0,153	0,153	0,153	0,153	0,153	0,153	0,153	1,071

3.2.2. Numatomas poveikis veiklos asignavimams

- ☐ Pasiūlymui (iniciatyvai) įgyvendinti veiklos asignavimai nenaudojami
- ☒ Pasiūlymui (iniciatyvai) įgyvendinti veiklos asignavimai naudojami taip³⁷:

Įsipareigojimų asignavimai mln. EUR (tūkstantųjų tikslumu)

Nurodyti tikslus ir rezultatus ↓			2014 metai	2015 metai	2016 metai	2017 metai	2018 metai	2019 metai	2020 metai	IŠ VISO		
	REZULTATAI											
	Rezultato rūšis ³⁸	Vidutinės rezultato išlaidos	Rezultatų skaičius	Išlaidos	Išlaidos	Išlaidos	Išlaidos	Išlaidos	Išlaidos	Išlaidos	Bendras rezultatas skaičius	Iš viso išlaidų
1 KONKRETUS TIKSLAS ³⁹ ...												
- Rezultatas			1	0,045	1	0,045	1	0,045	1	0,045	7	0,315
- Rezultatas												
- Rezultatas												
1 konkretaus tikslo tarpinė suma												
2 KONKRETUS TIKSLAS ...												
- Rezultatas												
2 konkretaus tikslo tarpinė suma												

³⁷ Informacijos apie rezultatus dar neturima, kadangi Europos duomenų bazės bandomasis projektas dar neparengtas.
³⁸ Rezultatai yra produktai, kurie bus tiekami, ir paslaugos, kurios bus teikiamos (pvz., finansuotų studentų mainų skaičius, nutiesta km kelių ir t. t.).
³⁹ Kaip apibūdinta 1.4.2 skirsnyje „Konkretus (-ūs) tikslas (-ai) ...“.

IŠ VISO IŠLAIDŲ	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. Numatomas poveikis administracinio pobūdžio asignavimams

3.2.3.1. Suvestinė

- ☐ Pasiūlymui (iniciatyvai) įgyvendinti administraciniai asignavimai nenaudojami
- ☒ Pasiūlymui (iniciatyvai) įgyvendinti administraciniai asignavimai naudojami taip:

mln. EUR (tūkstantųjų tikslumu)

	2014 metai	2015 metai	2016 metai	2017 metai	2018 metai	2019 metai	2020 metai	IŠ VISO
--	------------	------------	------------	------------	------------	------------	------------	---------

Daugiametės finansinės programos 5 IŠLAIDŲ KATEGORIJA								
Žmogiškieji ištekliai	0,108	0,108	0,108	0,108	0,108	0,108	0,108	0,756
Kitos administracinės išlaidos								
Daugiametės finansinės programos 5 IŠLAIDŲ KATEGORIJOS tarpinė suma								

Neįtraukta į daugiametės finansinės programos 5 IŠLAIDŲ KATEGORIJĄ⁴⁰								
Žmogiškieji ištekliai								
Kitos administracinio pobūdžio išlaidos								
Tarpinė suma, neįtraukta į daugiametės finansinės programos 5 IŠLAIDŲ KATEGORIJĄ								

⁴⁰ Techninė ir (arba) administracinė pagalba bei išlaidos ES programų ir (arba) veiksmų įgyvendinimui remti (buvusios BA eilutės), netiesioginiai moksliniai tyrimai, tiesioginiai moksliniai tyrimai.

IŠ VISO	0,108	0,108	0,108	0,108	0,108	0,108	0,108	0,756
---------	-------	-------	-------	-------	-------	-------	-------	-------

3.2.3.2. Numatomi žmogiškųjų išteklių poreikiai

- ☐ Pasiūlymui (iniciatyvai) įgyvendinti žmogiškieji ištekliai nenaudojami
- ☒ Pasiūlymui (iniciatyvai) įgyvendinti žmogiškieji ištekliai naudojami taip:

Sąmatą nurodyti sveikaisiais skaičiais (arba ne smulkiau nei dešimtuju tikslumu)

	2014 metai	2015 metai	2016 metai	2017 metai	2018 metai	2019 metai	2020 metai
• Etatų plano pareigybės (pareigūnai ir laikinieji darbuotojai)							
XX 01 01 01 (Komisijos būstinė ir atstovybės)	0,108	0,108	0,108	0,108	0,108	0,108	0,108
XX 01 01 02 (Delegacijos)							
XX 01 05 01 (Netiesioginiai moksliniai tyrimai)							
10 01 05 01 (Tiesioginiai moksliniai tyrimai)							
• Išorės personalas (visos darbo dienos ekvivalento vienetais (FTE)⁴¹							
XX 01 02 01 (CA, INT, SNE finansuojami iš bendrojo biudžeto)							
XX 01 02 02 (CA, INT, JED, LA ir SNE delegacijose)							
XX 01 04 .yy⁴²	- būstinėje ⁴³						
	- delegacijose						
XX 01 05 02 (CA, INT, SNE – netiesioginiai moksliniai tyrimai)							
10 01 05 02 (CA, INT, SNE – tiesioginiai moksliniai tyrimai)							
Kitos biudžeto eilutės (nurodyti)							
IŠ VISO	0,108	0,108	0,108	0,108	0,108	0,108	0,108

02 yra atitinkama politikos sritis arba biudžeto antraštinė dalis.

Žmogiškųjų išteklių poreikiai bus tenkinami panaudojant GD darbuotojus, jau paskirtus priemonėi valdyti ir (arba) persikirstytus generaliniame direktorate, ir prireikus finansuojami iš papildomų lėšų, kurios atsakingam GD gali būti skiriamos pagal metinę asignavimų skyrimo procedūrą ir atsižvelgiant į biudžeto apribojimus.

Vykdytinų užduočių aprašymas:

Pareigūnai ir laikinieji darbuotojai	ES teisės aktų, kuriais užtikrinamas cheminių medžiagų, visų pirma narkotinių medžiagų
--------------------------------------	--

⁴¹ CA – sutartininkas („Contract Agent“); INT – per agentūrą įdarbintas darbuotojas („Intérimaire“); JED – jaunesnysis delegacijos ekspertas („Jeune Expert en Délégation“); LA – vietinis darbuotojas („Local Agent“); SNE – deleguotasis nacionalinis ekspertas („Seconded National Expert“).

⁴² Neviršijant viršutinės ribos, nustatytos išorės personalui, finansuojamam iš veiklos asignavimų (buvusių BA eilučių).

⁴³ Būtina struktūriniais fondams, Europos žemės ūkio fondui kaimo plėtrai (EŽŪFKP) ir Europos žuvininkystės fondui (EŽF).

	pirmtakų (prekursorių), bendrosios rinkos veikimas, valdymas ir plėtojimas. Rengti darbo grupių ir reguliavimo komitetų posėdžius, jiems pirmininkauti ir rašyti posėdžių ataskaitas, siekiant užtikrinti vienodą teisės aktų įgyvendinimą. Padėti valstybėms narėms ir pramonei. Parengti atitinkamas gaires, taip pat sutartus vadinamuosius klausimų ir atsakymų dokumentus glaudžiai bendradarbiaujant su valstybių narių valdžios institucijomis ir kitomis suinteresuotosiomis šalimis. Skelbti metines ataskaitas apie konfiskuotas medžiagas ir sulaikytas siuntas. Kontroliuoti Europos narkotinių ir psichotropinių medžiagų pirmtakų (prekursorių) duomenų bazės priežiūrą ir tolesnę plėtotę. Atsakyti į parlamento narių klausimus. Rengti derinimo su technine pažanga dokumentus ir vykdyti tarpžinybines konsultacijas. Užtikrinti glaudų bendradarbiavimą su TAXUD GD, kuris yra atsakingas už išorės prekybą narkotinių medžiagų pirmtakais (prekursoriais).
Išorės personalas	

3.2.4. Suderinamumas su dabartine daugiamete finansine programa

- ☒ Pasiūlymas (iniciatyva) atitinka 2014–2020 m. daugiametę finansinę programą
- ☐ Atsižvelgiant į pasiūlymą (iniciatyvą), reikės pakeisti daugiametės finansinės programos atitinkamos išlaidų kategorijos programavimą

Paaiškinti, kaip reikia pakeisti programavimą, ir nurodyti atitinkamas biudžeto eilutes bei sumas.

- ☐ Įgyvendinant pasiūlymą (iniciatyvą) būtina taikyti lankstumo priemonę arba patikslinti daugiametę finansinę programą⁴⁴.

Paaiškinti, ką reikia atlikti, ir nurodyti atitinkamas išlaidų kategorijas, biudžeto eilutes ir sumas.

3.2.5. Trečiųjų šalių įnašai

- ☒ Pasiūlyme (iniciatyvoje) nenumatyta bendro su trečiosiomis šalimis finansavimo
- ☐ Pasiūlyme (iniciatyvoje) numatytas bendras finansavimas apskaičiuojamas taip:

Asignavimai mln. EUR (tūkstantųjų tikslumu)

	N metai	N+1 metai	N+2 metai	N+3 metai	... atsižvelgiant į poveikio trukmę įterpti reikiamą metų skaičių (žr. 1.6 punktą)			Iš viso
Nurodyti bendrą finansavimą teikiančią įstaigą								
IŠ VISO bendrai finansuojamų asignavimų								

⁴⁴

Žr. Tarpinstitucinio susitarimo 19 ir 24 punktus.

3.3. Numatomas poveikis įplaukoms

- ☒ Pasiūlymas (iniciatyva) neturi finansinio poveikio įplaukoms
- ☐ Pasiūlymas (iniciatyva) turi finansinį poveikį:
 - ☐ nuosaviems ištekliams
 - ☐ įvairioms įplaukoms

mln. EUR (tūkstantųjų tikslumu)

Biudžeto įplaukų eilutė	Einamųjų metų biudžeto asignavimai	Pasiūlymo (iniciatyvos) poveikis ⁴⁵						
		N metai	N+1 metai	N+2 metai	N+3 metai	... atsižvelgiant į poveikio trukmę įterpti reikiamą stulpelių skaičių (žr. 1.6 punktą)		
Straipsnis								

Įvairių asignuotųjų įplaukų atveju nurodyti biudžeto išlaidų eilutę (-es), kuriai (-oms) daromas poveikis.

...

Nurodyti poveikio įplaukoms apskaičiavimo metodą.

...

⁴⁵ Tradiciniai nuosavi ištekliai (muitai, cukraus mokesčiai) turi būti nurodomi grynosiomis sumomis, t. y. iš bendros sumos atskaičius 25 % surinkimo išlaidų.