



EUROPA-
KOMMISSIONEN

Bruxelles, den 14.1.2014
COM(2014) 1 final

ANNEX 1

BILAG

til forslag til

EUROPA-PARLAMENTETS OG RÅDETS FORORDNING

**om ændring af Rådets forordning (EF) nr. 1236/2005 om handel med visse varer, der
kan anvendes til henrettelse, tortur eller anden grusom, umenneskelig eller
nedværdigende behandling eller straf**

BILAG

til forslag til

EUROPA-PARLAMENTETS OG RÅDETS FORORDNING

om ændring af Rådets forordning (EF) nr. 1236/2005 om handel med visse varer, der kan anvendes til henrettelse, tortur eller anden grusom, umenneskelig eller nedværdigende behandling eller straf

Bilag I

"Bilag IIIa

Varer, der kan anvendes til henrettelse, jf. artikel 7b

<u>KN-kode</u>	<u>Beskrivelse</u>
ex 2933 53 90 [(a) til (f)] ex 2933 59 95 [(g) og (h)]	1. Varer, der kan bruges til henrettelser af mennesker ved brug af dødssprøjter: 1.1. Barbituratnarkosemidler med kort eller længere tids virkning, herunder blandt andet: (a) amobarbital (CAS-nr. 57-43-2) 1.1. amobarbitalnatriumsalt (CAS-nr. 64-43-7) 1.2. pentobarbital (CAS-nr. 76-74-4) 1.3. pentobarbitalnatriumsalt (CAS-nr. 57-33-0) 1.4. secobarbital (CAS-nr. 76-73-3) 1.5. secobarbitalnatriumsalt (CAS-nr. 309-43-3) 1.6. thiopental (CAS-nr. 76-75-5) 1.7. thiopentalnatriumsalt (CAS-nr. 71-73-8), også kendt som thiopentonnatrium <i>Note:</i> Dette punkt omfatter også varer, der indeholder et af de narkosemidler, der er opført under barbituratnarkosemidler med kort eller længere varende virkning."

Bilag II

"Bilag IIb

"Generel EU-udførelstilladelse nr. EU ...

Del 1 – Varer

Denne generelle udførselstilladelse dækker de varer, der er opført i punkterne i bilag IIIa til forordning (EF) nr. 1236/2005

Del 2 – Bestemmelsessteder

Der kræves ikke udførselstilladelse til leveringer til et land eller et territorium, som er en del af Unionens toldområde, hvilket med hensyn til Rådets forordning (EF) 1236/2005 omfatter Ceuta, Helgoland og Melilla (artikel 18, stk. 2).

Denne tilladelse gælder i hele Unionen for udførsel til følgende bestemmelsessteder:

Danske territorier, som ikke er en del af toldområdet:

- Færøerne
- Grønland

Franske territorier, som ikke er en del af toldområdet:

- Fransk Polynesien
- de franske sydlige og antarktiske områder
- Ny Kaledonien
- Saint-Barthélemy
- Saint-Pierre og Miquelon
- Wallis og Futuna

Hollandske territorier, som ikke er en del af toldområdet:

- Aruba
- Bonaire
- Curaçao
- Saba
- Sint Eustatius
- Sint-Maarten

Britiske territorier, som ikke er en del af toldområdet:

- Anguilla
- Bermuda
- Falklandsøerne
- Gibraltar
- Montserrat
- Saint Helena, Ascension og Tristan da Cunha
- Sydgeorgien og Sydsandwichøerne
- Turks- og Caicosøerne

Albanien

Andorra

Argentina

Australien

Benin

Bolivia
Bosnien-Hercegovina
Canada
Kap Verde
Columbia
Costa Rica
Djibouti
Ecuador
Georgien
Guinea-Bissau
Honduras
Island
Kirgisistan
Liberia
Liechtenstein
Den Tidligere Jugoslaviske Republik Makedonien
Madagaskar
Mexico
Moldova
Mongoliet
Montenegro
Mozambique
Namibia
Nepal
New Zealand
Nicaragua
Norge
Panama
Paraguay
Filippinerne
Rwanda
San Marino
São Tomé og Príncipe
Serbien
Seychellerne

Sydafrika
Schweiz (inklusive Büsingen og Campione d'Italia)
Timor-Leste
Tyrkiet
Turkmenistan
Ukraine
Uruguay
Usbekistan
Venezuela

Del 3 - Betingelser for og krav til anvendelsen af denne generelle udførselstilladelse

(1) Denne tilladelse må ikke anvendes, hvis:

- eksportøren af de kompetente myndigheder i den medlemsstat, hvor vedkommende har hjemsted, er blevet gjort bekendt med, at de pågældende varer helt eller delvis er eller kan være beregnet til genudførsel til et tredjeland eller til henrettelse i et tredjeland
- eksportøren ved eller har grund til at nære mistanke om, at de pågældende varer helt eller delvis er beregnet til genudførsel til et tredjeland eller til den anvendelse, der er omhandlet i forrige led
- de pågældende varer udføres til en frizone eller et frilager, som er beliggende på et bestemmelsessted, der er omfattet af denne tilladelse
- eksportøren er producent af de pågældende lægemidler og ikke har truffet en juridisk bindende aftale med distributøren om, at sidstnævnte skal gøre alle leveringer og overførsler betinget af indgåelsen af en juridisk bindende aftale, som - gerne ledsaget af en afskrækkende kontraktmæssig sanktion - pålægger kunden mulighed
 - (a) ikke at anvende nogle af de varer, vedkommende modtager fra distributøren, til henrettelse
 - (b) ikke at levere eller overføre nogle af disse varer til en tredjepart, hvis kunden ved eller har grund til at nære mistanke om, at varerne er eller kan være beregnet til henrettelse, og
 - (c) at pålægge en tredjepart, til hvem kunden måtte levere eller overføre disse varer, samme krav.
- eksportøren ikke er producent af de pågældende lægemidler og ikke har erhvervet en undertegnet erklæring om slutanvendelsen fra slutbrugeren i bestemmelseslandet eller
- eksportøren ikke har indgået en juridisk bindende aftale med distributøren eller slutbrugeren, ifølge hvilken det - gerne ledsaget af en afskrækkende kontraktmæssig sanktion - kræves af distributøren eller, såfremt aftalen er indgået med en slutbruger, af slutbrugeren, at vedkommende indhenter forudgående tilladelse fra eksportøren til

- (a) enhver overførsel eller levering af dele af forsendelsen til en retshåndhævende myndighed i et land eller et territorium, som ikke har afskaffet dødsstraffen
 - (b) enhver overførsel eller levering af dele af forsendelsen til fysiske eller juridiske personer, enheder eller organer, som indkøber relevante varer for eller yder tjenester, der involverer brugen af sådanne varer, til en sådan retshåndhævende myndighed og
 - (c) enhver genudførsel eller overførsel af dele af forsendelsen til et land eller et territorium, som ikke har afskaffet dødsstraffen.
- (2) Eksportører, som benytter denne tilladelse nr. EU..., skal underrette de kompetente myndigheder i den medlemsstat, hvor de har hjemsted, om deres første anvendelse denne tilladelse senest 30 dage efter datoen for den første eksport.
- Eksportører skal i det administrative enhedsdokument også meddele, at de anvender denne tilladelse EU 001 ved i rubrik 44 at anføre referencen X002.
- (3) De rapporteringskrav, der er knyttet til anvendelsen af denne tilladelse, og de yderligere oplysninger, som den medlemsstat, hvorfra udførelsen finder sted, kan kræve om varer, der udføres i henhold til denne tilladelse, fastsættes af medlemsstaterne.

En medlemsstat kan kræve, at de eksportører, der har hjemsted i denne medlemsstat, registreres forud for den første anvendelse af denne tilladelse. Registreringen skal være automatisk og skal straks og under alle omstændigheder inden for ti arbejdsdage efter modtagelsen anerkendes af de kompetente myndigheder over for eksportøren.