



EUROPEISKA
KOMMISSIONEN

Bryssel den 3.12.2025
COM(2025) 747 final

ANNEXES 1 to 10

BILAGOR

till

**Förslag till Europaparlamentets och rådets förordning
om övervakning och kontroll av narkotikaprekursorer och om upphävande av
förordningarna (EG) nr 273/2004 och (EG) nr 111/2005**

{SEC(2025) 328 final} - {SWD(2025) 397 final} - {SWD(2025) 398 final} -
{SWD(2025) 399 final}

BILAGA I

Narkotikaprekursorer i kategori 1

Narkotikaprekursorer i kategori 1 innehåller eller består av följande:

Ämne	CAS-nummer	KN-nr	CUS-nummer	Kvantitet sgräns som avses i artikel 9.1 första stycket	Koncentrationsgräns för blandningar som avses i artikel 3.1 b ii	Särskilda villkor rörande blandningar
1-fenyl-2-propanon, kallas även fenylacet on	103-79-7	2914 31 00 00	-	-	-	
3'- klorpropi ofenon	34841- 35-5	2914 79 00 00	-	-	-	
2-brom- 3'- klorpropi ofenon	34911- 51-8	2915 79 00 00	-	-	-	
4'- metylprop iofenon	5337-93- 9	2916 79 00 00	-	-	-	
2-brom- 4'- metylprop iofenon	1451-82- 7	2917 79 00 00	-	-	-	
3'- metylprop iofenon	51772- 30-6	2918 79 00 00	-	-	-	
2-brom- 3'- metylprop iofenon	1451-83- 8	2919 79 00 00	-	-	-	
4'- klorpropi	6285-05- 8	2920 79 00 00	-	-	-	

Ämne	CAS-nummer	KN-nr	CUS-nummer	Kvantitet sgräns som avses i artikel 9.1 första stycket	Koncentrationsgräns för blandningar som avses i artikel 3.1 b ii	Särskilda villkor rörande blandningar
ofenon						
2-brom-4'-klorpropionfenon	877-37-2	2921 79 00 00	-	-	-	
Fenyl-2-nitropropen	705-60-2	2922 79 00 00	-	-	-	
N-acetylantranilsyra, kallas även 2-acetamidobensoesyra	89-52-1	2924 23 00 00	-	-	-	
Isosafrol (cis + trans)	120-58-1	2932 91 00 00	-	-	-	
3,4-metylendi-oxifenylpropan-2-on	4676-39-5	2932 92 00 00	-	-	-	
Piperonal	120-57-0	2932 93 00 00	-	-	-	
Safrol	94-59-7	2932 94 00 00	-	-	-	
N-fenyl-1-(2-fenyletyl)piperidin-4-amin (ANPP)	21409-26-7	2933 36 00 00	-	-	-	

Ämne	CAS-nummer	KN-nr	CUS-nummer	Kvantitet sgräns som avses i artikel 9.1 första stycket	Koncentrationsgräns för blandningar som avses i artikel 3.1 b ii	Särskilda villkor rörande blandningar
1-(2-fenyletyl) piperidin-4-on (NPP)	39742-60-4	2933 37 00 00	-	-	-	
N-fenylpiperidin-4-amin (4-AP)	23056-29-3	2933 39 99 01	-	-	-	
Efedrin	299-42-3	2939 41 00 00	-	-	-	
Pseudoefedrin	90-82-4	2939 42 00 00	-	-	-	
Norefedrin	14838-15-4	2939 44 00 00	-	-	-	
Ergometrin	60-79-7	2939 61 00 00	-	-	-	
Ergotamin	113-15-5	2939 62 00 00	-	-	-	
Lysergsyra	82-58-6	2939 63 00 00	-	-	-	

Salterna av de ämnen som förtecknas i denna bilaga, om förekomsten av sådana salter är möjlig och under förutsättning att de inte är katinsalter.

De stereoisomeriska formerna av de ämnen som förtecknas i denna kategori, under förutsättning att de inte är katin, om förekomst av sådana former är möjlig.

BILAGA II

Narkotikaprekursorer i kategori 2

Del I

Individuellt förtecknade ämnen

Narkotikaprekursorer i kategori 2 innehåller eller består av följande:

Ämne	CAS-nummer	KN-nr	CUS-nummer	Koncentrationsgräns för blandningar som avses i artikel 3.1 b ii	Särskilda villkor rörande blandningar
Röd fosfor	7723-14-0	2804 70 10 00	-		
Saltsyra	7647-01-0	2806 10 00 00	-		
Svavelsyra	7664-93-9	2807 00 00 00	-		
Kaliumpermanganat	7722-64-7	2841 61 00 00	-		
Toluen (toluol)	108-88-3	2902 30 00 00	-		
Etyleter	60-29-7	2909 11 00 00	-		
Aceton	67-64-1	2914 11 00 00	-		
Metyletylketon (MEK)	78-93-3	2914 12 00 00	-		
Ättiksyraanhydrid	108-24-7	2915 24 00 10	-		
Fenylättiksyra	103-82-2	2916 34 00 00	-		
Antranilsyra	118-92-3	2922 43 00 10	-		
Piperidin	110-89-4	2933 32 00 00	-		

Salterna av de ämnen som förtecknas i denna bilaga, om förekomsten av sådana salter är möjlig och under förutsättning att de inte är salter av saltsyra och svavelsyra.

Del II

Läkemedel och veterinärmedicinska läkemedel

Narkotikaprekursorer i kategori 2 består även av följande läkemedel:

Produkter	KN-nr	CUS-nummer
Läkemedel och veterinärmedicinska läkemedel som innehåller pseudoefedrin eller dess salter.	3003 42 00 00	-
Läkemedel och veterinärmedicinska läkemedel som innehåller efedrin eller dess salter.	3003 41 00 00	-

BILAGA III
Narkotikaprekursorer i kategori 3

Del I

Individuellt förtecknade ämnen

Narkotikaprekursorer i kategori 3 innehåller eller består av följande:

Grupp ¹	Ämnets IUPAC-namn	Andra namn	CAS-nummer	CUS-nummer	Högs ta kvan titets gräns för forsk ning och innov ation som avses i artik el 17.2	Kon centra tions grän s för bland ningar som avses i artikel 3.1 b ii	Särskil da villkor rörand e blandn ingar
AA	Metyl-2-fenyl-3-oxobutanoat	Metyl-alfa-fenylacetoacetat, KN-nr: 2918 30 00, MAPA	16648-44-5	-	-	-	-
AA	Etyl-2-fenyl-3-oxobutanoat	Etyl-alfa-fenylacetoacetat, KN-nr: ex 2918 30 00, EAPA; Etyl-3-oxo-2-fenylbutanoat	5413-05-8	-	-	-	-
AB	2-metyl-3-fenyloxiran-2-karboxylsyra	KN-nr: 2918 99 90, BMK-glycidsyra	25547-51-7	-	-	-	-
AB	Metyl-2-metyl-3-fenyloxiran-2-karboxylat	KN-nr: 2918 99 90	80532-66-7	-	-	-	-

¹ AA: Derivat av propylbensen, estrar av oxobutanoat

AB: Derivat av propylbensen, glycidsyra och dess estrar

AG: Derivat av propylbensen, amider

AK: Derivat av propylbensen, andra

BA: Derivat av 5-Propyl-1,3-bensodioxol (dihydrosafrol), estrar av oxobutanoat

BB: Derivat av 5-Propyl-1,3-bensodioxol (dihydrosafrol), glycidsyra och dess estrar

AB	Etyl-2-metyl-3-fenyloxiran-2-karboxylat	KN-nr: 2918 99 90		-	-	-	-
AB	Propyl-2-metyl-3-fenyloxiran-2-karboxylat	KN-nr: 2918 99 90		-	-	-	-
AB	Isopropyl-2-metyl-3-fenyloxiran-2-karboxylat	KN-nr: 2918 99 90		-	-	-	-
AB	Butyl-2-metyl-3-fenyloxiran-2-karboxylat	KN-nr: 2918 99 90		-	-	-	-
AB	Sek-butyl-2-metyl-3-fenyloxiran-2-karboxylat	KN-nr: 2918 99 90		-	-	-	-
AB	Tert-butyl-2-metyl-3-fenyloxiran-2-karboxylat	KN-nr: 2918 99 90		-	-	-	-
AG	3-oxo-2-fenylbutanamid	Alfa-fenylacetoacetamid, KN-nr: 2924 29 70, APAA	4433-77-6	-	-	-	-
AK	3-oxo-2-fenylbutannitril	Alfa-fenylacetoacetonitril, KN-nr: 2926 40 00, APAAN	4468-48-8	-	-	-	-
AK	2-metyl-2-propanyl-4-oxo-1-piperidinkarboxylat	1-boc-4-piperidon, KN-nr: 2933 39 99	79099-07-3	-	-	-	-
AK	(1R,2S)-1-(4-klorfenyl)-2-(metylamino)propan-1-ol	(1R,2S)-(-)-kloroefedrin, KN-nr: 2939 79 90	110925-64-9	-	-	-	-
AK	(1S,2R)-1-(4-klorfenyl)-2-(metylamino)propan-1-ol	(1S,2R)-(+)-kloroefedrin, KN-nr: 2939 79 90	1384199-95-4	-	-	-	-
AK	(1S,2S)-1-(4-klorfenyl)-2-(metylamino)propan-1-ol	(1S,2S)-(+)-kloropseudoefedrin, KN-nr: 2939 79 90	73393-61-0	-	-	-	-

AK	(1R,2R)-1-(4-klorfenyl)-2-(metylamino)propan-1-ol	(1R,2R)-(-)-kloropseudoefedrin, KN-nr: 2939 79 90	771434-80-1	-	-	-	-
AK	2-metyl-2-propanyl-4-anilino-1-piperidinkarboxylat	Tert-butyl-4-anilinopiperidin-1-karboxylat, KN-nr: 2933 39 99, 1-boc-4-AP	125541-22-2	-	-	-	-
AK	Dietyl-2-(2-fenylacetyl)propandioat	Dietyl(fenylacetyl)propandioat, KN-nr: 2918 30 00, DEPAPD	20320-59-6	-	-	-	-
AK	Isopropyliden (2-(3,4-metylendioxifenyl)acetyl)malonat	KN-nr: 2932 99 00, IMPDAM; 5-[2-(1,3-bensodioxol-5-yl)acetyl]-2,2-dimetyl-1,3-dioxan-4,6-dion		-	-	-	-
BA	Metyl-2-(2H-1,3-bensodioxol-5-yl)-3-oxobutanoat	Metyl-3-oxo-2-(3,4-metylendioxifenyl)butanoat, KN-nr: ex 2932 99 00, MAMDPA, metyl-2-(2H-1,3-bensodioxol-5-yl)-3-oxobutanoat	1369021-80-6	-	-	-	-
BB	3-(1,3-bensodioxol-5-yl)-2-metyloxiran-2-karboxylsyra	KN-nr: 2932 99 00, PMK-glycidisyra	2167189-50-4	-	-	-	-
BB	Metyl-3-(1,3-bensodioxol-5-yl)-2-metyl-oxiran-2-karboxylat	KN-nr: 2932 99 00	13605-48-6	-	-	-	-
BB	Etyl-3-(1,3-bensodioxol-5-yl)-2-metyl-oxiran-2-karboxylat	KN-nr: 2932 99 00	28578-16-7	-	-	-	-
BB	Propyl-3-(1,3-bensodioxol-5-yl)-2-metyl-oxiran-2-karboxylat	KN-nr: 2932 99 00		-	-	-	-
BB	Isopropyl-3-(1,3-bensodioxol-5-yl)-2-metyl-oxiran-2-karboxylat	KN-nr: 2932 99 00		-	-	-	-

BB	Butyl-3-(1,3-bensodioxol-5-yl)-2-metyl-oxiran-2-karboxylat	KN-nr: 2932 99 00		-	-	-	-
BB	Sek-butyl-3-(1,3-bensodioxol-5-yl)-2-metyl-oxiran-2-karboxylat	KN-nr: 2932 99 00		-	-	-	-
BB	Tert-butyl-3-(1,3-bensodioxol-5-yl)-2-metyl-oxiran-2-karboxylat	KN-nr: 2932 99 00		-	-	-	-

De stereoisomeriska formerna av de ämnen som förtecknas i denna del, om förekomst av sådana former är möjlig.

Salter av de ämnen som förtecknas i denna del, om förekomst av sådana salter är möjlig.

Del II

Grupper av ämnen identifierade på ett generiskt sätt

AVSNITT 1

GRUPPER AV ÄMNEN

AVSNITT 2

UNDANTAGNA ÄMNEN I ENLIGHET MED ARTIKEL 5.1 C ELLER 37.2

Följande ämnen är undantagna från de grupper av ämnen som ingår i avsnitt 1 i denna del:

Ämne (IUPAC- namn)	Andra namn	CAS- nummer	CUS- nummer

BILAGA IV

Tillstånd som avses i artiklarna 9 och 18

1. För att få tillstånd i enlighet med artiklarna 9 eller 18 i denna förordning ska aktörer via det elektroniska system som avses i artikel 35 lämna in en ansökan till den behöriga myndigheten som ska innehålla följande:
 - (a) Namn på och kontaktuppgifter till aktören, inbegripet postadress, elektronisk adress och telefonnummer.
 - (b) För import- och exportverksamhet, i tillämpliga fall, registrerings- och identitetsnummer för ekonomiska aktörer (Eori-nummer) tillhörande aktören som bedriver utrikeshandel, i enlighet med vad som anges i artikel 19.1 i förordning (EU) [COM(2023) 258 final, 2023/0156 (COD)].
 - (c) I tillämpliga fall, hänvisning till status som godkänd ekonomisk aktör eller betrodd näringsidkare som utfärdats i enlighet med avdelning II kapitel 4 i förordning (EU) [COM(2023) 258 final, 2023/0156 (COD)].
 - (d) Namn på den ansvariga person som utsetts i enlighet med artikel 10 i denna förordning, samt kontaktuppgifter och en beskrivning av personens roll och uppgifter.
 - (e) Adresser till de verksamhetsställen där narkotikaprekursorer i kategori 1 eller, i tillämpliga fall, kategori 3 kommer att innehas eller användas.
 - (f) Information som visar att de lämpliga åtgärder som avses i artikel 14 har vidtagits.
 - (g) Namn på och KN-nummer för de ämnen som omfattas av bilaga I eller III, beroende på vad som är tillämpligt.
 - (h) För blandningar, organismer eller ämnen som förekommer i naturen, deras namn och den högsta koncentrationen av ämnen som omfattas av bilaga I eller III, beroende på vad som är tillämpligt.
 - (i) Den kvantitet av varje ämne som omfattas av bilaga I eller III, beroende på vad som är tillämpligt, som uppskattas bli föremål för transaktioner eller användning under den giltighetstid som begärts för tillståndet, uttryckt per år.
 - (j) En uttömmande förteckning över planerad typ av verksamhet enligt vad som avses i artikel 9.1 första stycket och en detaljerad beskrivning av verksamheten.
 - (k) För ansökningar om tillstånd för narkotikaprekursorer i kategori 3 i enlighet med artikel 18, en motivering för att överskrida det högsta gränsvärde som anges i bilaga III och dokument som styrker den legitima användningen.
 - (l) Ett utdrag ur handelsregistret, i tillämpliga fall.
 - (m) Ett lämplighetsintyg för aktören och den ansvariga personen eller ett dokument som visar att de erbjuder den garanti som krävs för att kunna genomföra verksamheten på ett korrekt sätt.
 - (n) Kompetensintyg för hantering av narkotikaprekursorer i kategori 1 eller, i tillämpliga fall, kategori 3, exempelvis en kopia på interna förfaranden för hantering av narkotikaprekursorer, inbegripet anmälan av misstänkta transaktioner eller andra dokument som påvisar erfarenhet av hantering av narkotikaprekursorer i kategori 1 eller, i tillämpliga fall, kategori 3.

- (o) Tillståndets begärda period, såvida inte ansökan gäller ett förenklat tillstånd i enlighet med artikel 9.4.
2. På begäran från den relevanta behöriga myndigheten ska aktören lämna in eventuell ytterligare information av relevans.
3. Den behöriga myndigheten ska utfärda tillstånd via det elektroniska system som avses i artikel 35 efter att ha genomfört kontroller av dokumentationen och inspekterat de verksamhetsställen där narkotikaprekursorer i kategori 1 eller, i tillämpliga fall, kategori 3 kommer att innehas eller användas.

I enlighet med artikel 9.2 ska den behöriga myndigheten bevilja ett tillstånd om aktören uppvisar

- (a) kompetens att hantera narkotikaprekursorer i kategori 1 eller, i tillämpliga fall, kategori 3, inbegripet identifiering av misstänkta transaktioner, exempelvis genom att fastställa interna förfaranden för att hantera narkotikaprekursorer i kategori 1 eller, i tillämpliga fall, kategori 3, inbegripet anmälan av misstänkta transaktioner, eller på annat sätt visa erfarenhet av hantering av sådana narkotikaprekursorer,
- (b) redbarhet genom att aktören inte har begått allvarliga eller upprepade överträdelser av lagstiftningen om narkotikaprekursorer och att aktören inte har gjort sig skyldig till något grovt brott.

I enlighet med artikel 9.4 får den behöriga myndigheten bevilja ett förenklat tillstånd utan tidsbegränsning till apotek och veterinärapotek som importerar eller exporterar narkotikaprekursorer i kategori 1 utan att inspektera verksamhetsställena. I sådana fall gäller inte den bestämmelse om dokumentation som avses i artikel 7 i denna förordning och inte heller skyldigheten att utse en ansvarig person i enlighet med artikel 10 i denna förordning.

4. Tillståndet ska beviljas per medlemsstat och omfatta all verksamhet för narkotikaprekursorer i kategori 1 eller, i tillämpliga fall, kategori 3 och alla verksamhetsställen i den medlemsstaten.

Tillståndet får inte överlåtas.

5. En aktör ska begära en uppdatering av det tillstånd som beviljats i enlighet med punkt 3 när aktören avser att
- (a) tillhandahålla på marknaden, importera, exportera, bedriva verksamhet som mellanhand i fråga om, använda eller inneha ämnen som omfattas av bilaga I eller III i kvantiteter som för ett kalenderår överstiger de kvantiteter som uppskattades i ansökan,
- (b) tillhandahålla på marknaden, importera, exportera, bedriva verksamhet som mellanhand i fråga om, använda eller inneha andra ämnen som omfattas av bilaga I eller III än de som ingick i det ursprungliga tillståndet,
- (c) bedriva ytterligare typer av verksamhet, av sådan typ som avses i artikel 9.1 första stycket, som inte ingick i det ursprungliga tillståndet,
- (d) byta eller expandera till nya verksamhetsställen.

Den behöriga myndigheten kan besluta att uppdatera tillståndet för återstoden av giltighetstiden på grundval av endast kontroller av dokumentationen.

6. Beslutet att vägra ett tillstånd i enlighet med artikel 9.2 eller att återkalla eller tillfälligt dra in ett befintligt tillstånd i enlighet med artikel 9.6 ska meddelas via det elektroniska system som avses i artikel 35 och motiveras och kunna överklagas på de villkor som anges i den nationella lagstiftningen.
7. Aktören får begära att ett tillstånd ska förnyas i enlighet med punkt 1 för en period på upp till tre år. Den behöriga nationella myndigheten kan besluta att förnya ett tillstånd på grundval av endast kontroller av dokumentationen.

BILAGA V

Registrering av information i enlighet med artiklarna 9.7 och 15

1. Registrering i enlighet med artiklarna 9.7 och 15 i denna förordning ska göras via det elektroniska system som avses i artikel 35 och ska innehålla följande:
 - (a) Namn på och kontaktuppgifter till aktören som bedriver utrikeshandel, inbegripet postadress, elektronisk adress och telefonnummer.
 - (b) I tillämpliga fall, registrerings- och identitetsnummer för ekonomiska aktörer (Eori-nummer) tillhörande aktören som bedriver utrikeshandel, i enlighet med vad som anges i artikel 19 i förordning (EU) [COM(2023) 258 final, 2023/0156 (COD)].
 - (c) I tillämpliga fall, hänvisning till status som godkänd ekonomisk aktör eller betrodd näringsidkare som utfärdats i enlighet med avdelning II kapitel 4 i förordning (EU) [COM(2023) 258 final, 2023/0156 (COD)].
 - (d) Namn på den ansvariga person som utsetts i enlighet med artikel 10, samt kontaktuppgifter och en beskrivning av personens roll och uppgifter.
 - (e) Adresser till de verksamhetsställen där narkotikaprekursorer i kategori 2 eller kategori 1, beroende på vad som är tillämpligt, kommer att lagras.
 - (f) Namn på och KN-nummer för de ämnen som omfattas av del I i bilaga II eller de produkter som avses i del II i bilaga II eller de ämnen som omfattas av bilaga I, beroende på vad som är tillämpligt.
 - (g) För blandningar, organismer eller ämnen som förekommer i naturen, deras namn och den högsta koncentrationen av ämnen som omfattas av del I i bilaga II eller bilaga I, beroende på vad som är tillämpligt.
 - (h) Den kvantitet av varje ämne som omfattas av bilaga II eller I, beroende på vad som är tillämpligt, som uppskattas bli föremål för transaktioner under registreringens giltighetstid, uttryckt per år.
 - (i) En uttömmande förteckning över planerad typ av verksamhet som avses i artikel 9.7 eller 15.1 första stycket, beroende på vad som är tillämpligt, och en detaljerad beskrivning av verksamheten.
 - (j) Registreringens period, såvida inte registreringen sker i enlighet med artikel 15.3.
2. Apotek och veterinärapotek får lämna in en registrering utan tidsbegränsning i enlighet med artikel 15.3. I sådana fall gäller inte den bestämmelse om dokumentation som avses i artikel 7 i denna förordning och inte heller skyldigheten att utse en ansvarig person i enlighet med artikel 15.6 i denna förordning.
3. En aktör som bedriver utrikeshandel ska uppdatera registreringen, i enlighet med artikel 15.4, när den avser att
 - (a) importera, exportera eller bedriva verksamhet som mellanhand i fråga om ämnen som omfattas av bilaga I eller II, beroende på vad som är tillämpligt, i kvantiteter som för ett år överstiger de kvantiteter som uppskattades i den ursprungliga registreringen,
 - (b) importera, exportera eller bedriva verksamhet som mellanhand i fråga om andra ämnen som omfattas av bilaga I eller II, beroende på vad som är tillämpligt, än dem som angavs i den ursprungliga registreringen,

- (c) bedriva ytterligare verksamhet,
 - (d) byta eller expandera till nya verksamhetsställen.
4. En behörig myndighets beslut att beordra att verksamheten tillfälligt ska avbrytas eller upphöra i enlighet med artikel 15.5 i denna förordning ska meddelas via det elektroniska system som avses i artikel 35 och ska motiveras och kunna överklagas på de villkor som anges i den nationella lagstiftningen.

BILAGA VI

Underrättelse i förväg enligt artikel 17.2

1. Underrättelse i förväg enligt vad som anges i artikel 17.2 i denna förordning ska göras via det elektroniska system som avses i artikel 35 och ska åtminstone innehålla följande uppgifter:
 - (a) Namn på och kontaktuppgifter till aktören, inbegripet postadress, elektronisk adress och telefonnummer.
 - (b) För import- och exportverksamhet, i tillämpliga fall, registrerings- och identitetsnummer för ekonomiska aktörer (Eori-nummer) tillhörande aktören som bedriver utrikeshandel, i enlighet med vad som anges i artikel 19 i förordning (EU) [COM(2023) 258 final, 2023/0156 (COD)].
 - (c) I tillämpliga fall, hänvisning till status som godkänd ekonomisk aktör eller betrodd näringsidkare som utfärdats i enlighet med avdelning II kapitel 4 i förordning (EU) [COM(2023) 258 final, 2023/0156 (COD)].
 - (d) Namn på den ansvariga person som utsetts i enlighet med artikel 10 i denna förordning, samt kontaktuppgifter och en beskrivning av personens roll och uppgifter.
 - (e) Adresser till de verksamhetsställen där narkotikaprekursorer i kategori 3 kommer att innehas eller användas.
 - (f) Information som visar att de lämpliga åtgärder som avses i artikel 14 i denna förordning har vidtagits.
 - (g) Namn på och KN-nummer för de ämnen som omfattas av bilaga III till denna förordning.
 - (h) Kvantiteten av varje ämne som omfattas av bilaga III till denna förordning under giltighetstiden för underrättelsen i förväg.
 - (i) För blandningar, organismer eller ämnen som förekommer i naturen, deras kvantitet och namn och den högsta koncentrationen av ämnen som omfattas av bilaga III till denna förordning.
 - (j) Det datum då narkotikaprekursorerna ska tillhandahållas på marknaden, importeras, exporteras, omfattas av verksamhet som mellanhand, innehas eller användas för första gången.
 - (k) En uttömmande förteckning över planerad typ av verksamhet enligt vad som avses i artikel 17.1 i denna förordning och en detaljerad beskrivning av verksamheten.
 - (l) Uppgifter om transportarrangemangen, i tillämpliga fall, exempelvis förväntat datum för avsändande, transportsätt, namn på det tullkontor där tulldeklarationen ska lämnas in och, om tillgängligt i detta skede, identifiering av transportmedel, färdväg, samt för exporter: förväntat utförselställe från unionens tullområde och införselställe in i det importerande landet och för importer: förväntat ankomstdatum till unionens tullområde.
 - (m) Namn på och kontaktuppgifter till andra aktörer som narkotikaprekursorerna görs tillgänglig för, importeras till, exporteras till eller som är involverade i verksamhet som mellanhand.

- (n) Ett lämplighetsintyg för aktören och den ansvariga personen eller ett dokument som visar att de erbjuder den garanti som krävs för att kunna genomföra verksamheten på ett korrekt sätt.
 - (o) Ett utdrag ur handelsregistret, i tillämpliga fall.
2. Underrättelsen i förväg ska lämnas till tullkontoret när tullmyndigheten så begär.
 3. En behörig myndighets beslut att beordra aktörer att tillfälligt avbryta eller upphöra med verksamhet som omfattas av underrättelsen i förväg i enlighet med artikel 17.5 ska meddelas via det elektroniska system som avses i artikel 35 och ska motiveras och kunna överklagas på de villkor som anges i den nationella lagstiftningen.

BILAGA VII

Utrikeshandel (artiklarna 20–24 och 30)

Kapitel 1 Import

1. I enlighet med artikel 20 ska följande uppgifter lämnas:
 - (a) Namn på samt KN-nummer och CUS-nummer för det ämne som omfattas av bilaga I, II eller III eller, när det gäller en blandning, en organism eller ett ämne som förekommer i naturen, dess namn, åttasiffriga KN-nummer samt namn på och CUS-nummer för varje ämne som omfattas av bilaga I, II eller III och som ingår i den blandningen, den organismen eller det ämne som förekommer i naturen.
 - (b) Kvantiteten av ämnet och, när det gäller en blandning, en organism eller ett ämne som förekommer i naturen, kvantiteten och, om tillgängligt, procentandelen av varje ämne som omfattas av bilaga I, II eller III och som ingår däri.
 - (c) Hänvisning till det tillstånd som avses i artikel 9 eller 18, den registrering som avses i artikel 15 eller den underrättelse i förväg som avses i artikel 17.

Den kvantitet som anmälts enligt artikel 20.1 kommer att vara giltig under en period på 180 kalenderdagar.

Kapitel 2 Underrättelse före export

2. Den underrättelse före export som avses i artikel 21 ska åtminstone innehålla följande uppgifter:
 - (a) Namn på och adress till exportören, importören i tredjelandet och alla andra aktörer som är involverade i exportverksamheten eller sändningen samt den slutliga mottagaren.
 - (b) Namn på den narkotikaprekursor som omfattas av bilaga I, II eller III eller, när det gäller en blandning, en organism eller ett ämne som förekommer i naturen, dess namn, åttasiffriga KN-nummer och namn på varje narkotikaprekursor som omfattas av bilagan och som ingår i den blandningen, den organismen eller det ämne som förekommer i naturen.
 - (c) Kvantiteten av och vikten på narkotikaprekursor och, när det gäller en blandning, en organism eller ett ämne som förekommer i naturen, kvantiteten av, vikten på och, om tillgängligt, procentandelen av varje narkotikaprekursor som ingår däri.
 - (d) Uppgifter om transportarrangemangen, exempelvis förväntat datum för avsändande, transportsätt, namn på det tullkontor där tulldeklarationen ska lämnas in och, om tillgängligt i detta skede, identifiering av transportmedel, färdväg, förväntat utförelseställe från unionens tullområde och införelseställe in i det importerande landet.

3. De destinationsländer som avses artikel 21.1 och som omfattas av kravet på en underrättelse före export för narkotikaprekursorer som omfattas av bilaga II, innefattar alla följande:
- (a) Tredjeländer med vilka unionen har ingått ett specifikt avtal om narkotikaprekursorer.
 - (b) Tredjeländer som har begärt en underrättelse före export i enlighet med artikel 12.10 i FN-konventionen.
 - (c) Tredjeländer som har begärt en underrättelse före export i enlighet med artikel 24 i 1988 års FN-konvention.
- Den förteckning över destinationsländer för export av narkotikaprekursorer som omfattas av bilaga II som avses i punkterna a, b och c ska offentliggöras på kommissionens webbplats.
4. Den behöriga myndigheten får skicka en förenklad underrättelse före export i enlighet med artikel 21.7 som omfattar flera exportverksamheter under en tidsperiod på 180 kalenderdagar.
5. Den behöriga myndigheten i exportlandet ska lämna de uppgifter som anges i punkt 2 till den behöriga myndigheten i det tredjeland som är destinationsland.
6. Den behöriga myndigheten ska informera destinationslandet i enlighet med detta och ska för detta ändamål använda systemet PEN-online.

Kapitel 3

Export

7. I enlighet med artikel 22 ska följande uppgifter lämnas:
- (a) Namn på samt KN-nummer och CUS-nummer för det ämne som omfattas av bilaga I, II eller III eller, när det gäller en blandning, en organism eller ett ämne som förekommer i naturen, dess namn och åttasiffriga KN-nummer samt namn på och CUS-nummer för varje ämne som omfattas av bilaga I, II eller III och som ingår i den blandningen, den organismen eller det ämne som förekommer i naturen.
 - (b) Kvantiteten av ämnet och, när det gäller en blandning, en organism eller ett ämne som förekommer i naturen, kvantiteten och, om tillgängligt, procentandelen av varje ämne som omfattas av bilaga I, II eller III och som ingår däri.
 - (c) Hänvisning till det tillstånd som avses i artikel 9 eller 18, den registrering som avses i artikel 15 eller den underrättelse i förväg som avses i artikel 17.
 - (d) För exporter enligt vad som avses i artikel 22.5 ett exemplar av det importtillstånd som destinationslandet har utfärdat.

Den kvantitet som anmälts enligt artikel 22.1 kommer att vara giltig under en period på 180 kalenderdagar.

Kapitel 4

Visande av lagliga ändamål

8. Aktören som bedriver utrikeshandel ska lämna information om att sändningen har lämnat exportlandet i enlighet med nationella gällande bestämmelser som antagits i enlighet med artikel 12 i FN-konventionen för att visa transaktionens lagliga ändamål i enlighet med artikel 24.

För detta ändamål kan aktören som bedriver utrikeshandel lämna en hänvisning till det tillstånd som avses i artikel 9 eller 18, den registrering som avses i artikel 15 eller till den underrättelse i förväg som avses i artikel 17 till den behöriga myndigheten eller tullmyndigheten, eller lämna import- eller exporttillståndet eller ett annat officiellt dokument som visar att aktören från tredjelandet kommer att använda narkotikaprekursorerna för lagliga ändamål, beroende på vad som är tillämpligt.

Kapitel 5

Kriterier för att fastställa om det föreligger misstanke om att ämnet kan vara avsett för olaglig narkotikaframställning

9. Följande icke uttömmande förteckning över kriterier indikerar att narkotikaprekursorer kan vara avsedda att användas för olaglig narkotikaframställning:
- (a) Ämnena har inte identifierats på rätt sätt i varornas eller sändningens märkning och har inte deklarerats till tullen på ett korrekt sätt i enlighet med förordning (EU) .../... [COM(2023) 258 final, 2023/0156 (COD)], särskilt vad gäller varubeskrivningen eller KN-numren.
 - (b) Ämnena ingår i informationsregistret över narkotikaprekursorer som ämnen utan kända legitima användningsområden.

BILAGA VIII

Rapportering i enlighet med artiklarna 32, 33 och 34

1. I enlighet med artikel 32 ska behöriga myndigheter och tullmyndigheter lämna information om följande:
 - (a) Totalt antal beslag av narkotikaprekursorer per år.
 - (b) Metoder för avledning av narkotikaprekursorer och olaglig narkotikaframställning, inbegripet information om stoppade sändningar och stölder.
 - (c) Information om vilka administrativa och brottsbekämpande myndigheter som är ansvariga för att reglera eller verkställa nationella kontroller vad gäller narkotikaprekursorer.
2. Medlemsstaterna ska lämna den information som avses i punkt 1 och bekräfta att lämnade uppgifter är korrekta senast den 31 mars för föregående kalenderår.

Utan att det påverkar tillämpningen av första stycket ska behöriga myndigheter eller tullmyndigheter utan dröjsmål rapportera betydande beslag av narkotikaprekursorer.
3. Kommunikationen av information om beslag i enlighet med punkt 1 a ska innehålla följande:
 - (a) Namn på ämnen som omfattas av bilaga I, II eller III eller namnet så som det anges i det informationsregister över narkotikaprekursorer som avses i artikel 25, eller IUPAC-namnet, beroende på vad som är tillämpligt.
 - (b) Om möjligt, narkotikaprekursorernas ursprung, härkomst och destination.
 - (c) Ämnenas kvantitet, tullstatus och transportmedel som användes, beroende på vad som är tillämpligt.
4. Betydande beslag i den mening som avses i artikel 33 och punkt 2 i denna bilaga omfattar beslag av betydande kvantiteter av förtecknade narkotikaprekursorer eller icke förtecknade narkotikaprekursorer som ingår i informationsregistret över narkotikaprekursorer, beroende på vad som är tillämpligt, eller beslag av sådana narkotikaprekursorer som tyder på att organiserad brottslighet äger rum i fler än en medlemsstat, eller beslag av nyligen upptäckta ämnen.
5. Medlemsstaterna ska rapportera den information som avses i punkt 1 via det elektroniska system som avses i artikel 35.
6. Den rapport som avses i artikel 34 ska innehålla följande:
 - (a) Information om den mängd förtecknade narkotikaprekursorer som varit föremål för laglig handel och legitim användning på den inre marknaden under det föregående kalenderåret.
 - (b) Information om alla beslag under det föregående kalenderåret.
 - (c) Information om de ämnen som används för olaglig narkotikaframställning och metoder för avledning och olaglig framställning.
 - (d) Information om den mängd förtecknade narkotikaprekursorer som varit föremål för laglig handel för import och export under det föregående kalenderåret.

- (e) Aktörernas beräknade behov för nästa kalenderår.
- (f) Information om vilka administrativa och brottsbekämpande myndigheter som är ansvariga för att reglera eller verkställa nationella kontroller vad gäller narkotikaprekursorer.

Den information som avses i punkterna a och e ska bygga på uppskattningar som görs av aktörer som ansöker om tillstånd för narkotikaprekursorer i kategori 1 i enlighet med artikel 9 eller 18, registrerar sig för import, export eller verksamhet som mellanhand i enlighet med artikel 15 eller skickar en underrättelse i förväg för narkotikaprekursorer i kategori 3 i enlighet med artikel 17.

Den information som avses i punkt d ska bygga på information som tillhandahålls av aktörer som bedriver utrikeshandel i enlighet med deras skyldigheter enligt artiklarna 20 och 22. Fram till den dag då artiklarna 20 och 22 börjar tillämpas ska informationen i punkt d bygga på den information som avses i punkt 19 i bilaga IX.

Den information som avses i punkterna b, c och f ska bygga på information från behöriga myndigheter i enlighet med artikel 32.

BILAGA IX

Övergångsbestämmelser för import, export och rapportering om utrikeshandel **(artiklarna 20, 22, 23, 34, 43.5 och 44)**

Kapitel 1 **Exporttillstånd**

1. För export av narkotikaprekursorer som inbegriper exporter av narkotikaprekursorer som lämnar unionens tullområde efter att ha lagrats i en frizon under minst tio dagar ska ett exporttillstånd krävas. Om en narkotikaprekursor återexporteras inom tio dagar från det datum då den hänfördes till tillfällig lagring eller till förfarandet för frizoner behövs inget exporttillstånd.

Exporttillståndet ska utfärdas av de behöriga myndigheterna i den medlemsstat där exportören är etablerad.

Genom undantag från första stycket ska exporttillstånd krävas för följande produkter endast om en underrättelse före export krävs enligt artikel 21:

- (a) Saltsyra.
- (b) Svavelsyra.
- (c) Toluol (toluol).
- (d) Etyleter.
- (e) Aceton.
- (f) Metyletylketon.

2. 2.1 Den ansökan om exporttillstånd som avses i punkt 1 ska åtminstone innehålla följande uppgifter:

- (a) Namn på och adress till exportören, importören i tredjelandet och alla andra aktörer som är involverade i exportverksamheten eller sändningen samt den slutliga mottagaren.
- (b) Namn på det ämne som omfattas av bilaga I, II eller III eller, när det gäller en blandning, en organism eller ett ämne som förekommer i naturen, dess namn, åttasiffriga KN-nummer och namn på varje förtecknat ämne som omfattas av dessa bilagor och som ingår i den blandningen, den organismen eller det ämne som förekommer i naturen.
- (c) Kvantiteten av och vikten på narkotikaprekursorn och, när det gäller en blandning, en organism eller ett ämne som förekommer i naturen, kvantiteten av, vikten på och, om tillgängligt, procentandelen av varje förtecknat ämne som ingår däri.
- (d) Uppgifter om transportarrangemangen, exempelvis förväntat datum för avsändande, transportsätt, namn på det tullkontor där tulldeklarationen ska lämnas in och, om tillgängligt i detta skede, identifiering av transportmedel, färdväg, förväntat utförselställe från unionens tullområde och införselställe in i det importerande landet.

- (e) För de fall som avses i punkt 6, en kopia på det importtillstånd som destinationslandet har utfärdat.
- (f) Nummer på det tillstånd som avses i artikel 9 eller 18, den registrering som avses i artikel 15 eller den underrättelse i förväg som avses i artikel 17.

2.2 Ett beslut om den ansökan om exporttillstånd som avses i punkt 1 ska fattas inom 15 arbetsdagar från och med den dag då den behöriga myndigheten anser att ansökan är fullständig.

Denna period ska, för sådana fall som avses i punkt 6, förlängas om de behöriga myndigheterna behöver göra ytterligare förfrågningar inom ramen för andra stycket i den punkten.

- 3. 3.1 Om uppgifterna om färdväg och transportmedel inte lämnas i ansökan ska det exporttillstånd som avses i punkt 1 ange att den aktör som bedriver utrikeshandel måste lämna dessa uppgifter till utförseltullkontoret eller andra behöriga myndigheter på utförselstället innan sändningen fysiskt lämnar unionens tullområde. I sådana fall ska en anmärkning om detta anges i exporttillståndet när det utfärdas.

Om exporttillståndet uppvisas för ett tullkontor i en annan medlemsstat än den där tillståndet utfärdats ska exportören på begäran tillhandahålla en bestyrkt översättning av delar av eller all information i tillståndet.

3.2 Det exporttillstånd som avses i punkt 1 ska uppvisas för tullkontoret när tulldeklarationen lämnas in eller, om tulldeklaration saknas, vid utförseltullkontoret eller hos annan behörig myndighet vid utförselstället från unionens tullområde. Tillståndet ska åtfölja sändningen till det tredjeland som är destinationsland.

Utförseltullkontoret eller annan behörig myndighet vid utförselstället från unionens tullområde ska föra in de uppgifter som krävs enligt punkt 2.2.1 d i exporttillståndet och sätta sin stämpel på tillståndet.

- 4. Utan att det påverkar åtgärder som vidtas i enlighet med artikel 30 ska beviljandet av exporttillståndet vägras om
 - (a) de uppgifter som lämnats i enlighet med punkt 2.1 är ofullständiga,
 - (b) det finns rimliga skäl att misstänka att de uppgifter som lämnats i enlighet med punkt 2.1 är falska eller oriktiga,
 - (c) för fall som avses i punkt 6, det har fastställts att import av narkotikaprekursorer inte har godkänts av de behöriga myndigheterna i destinationslandet, eller
 - (d) det finns rimliga skäl att misstänka att narkotikaprekursorerna i fråga är avsedda för olaglig narkotikaframställning.
- 5. De behöriga myndigheterna får tillfälligt dra in eller återkalla ett exporttillstånd när det finns rimliga skäl att misstänka att narkotikaprekursorerna är avsedda för olaglig narkotikaframställning.
- 6. När exporter enligt ett avtal mellan unionen och ett tredjeland inte ska tillåtas såvida inte ett importtillstånd har utfärdats av de behöriga myndigheterna i det tredjelandet för narkotikaprekursorer i fråga, ska kommissionen till de behöriga myndigheterna i medlemsstaten meddela den behöriga myndigheten i tredjelandets namn och adress, samt eventuell annan operativ information som erhållits från den.

De behöriga myndigheterna i medlemsstaterna ska försäkra sig om att importtillståndet är äkta, om nödvändigt genom att begära bekräftelse från den behöriga myndigheten i tredjelandet.

7. Exporttillståndets giltighetstid inom vilken varorna måste lämna unionens tullområde får inte överskrida sex månader från och med den dag då exporttillståndet utfärdades. Under exceptionella omständigheter får denna giltighetstid på begäran förlängas.
8. De behöriga myndigheterna får tillämpa de förenklade förfarandena i punkt 9 för att bevilja exporttillstånd om de är övertygade om att detta inte kommer att medföra risk för avledning av narkotikaprekursorer.
9. 9.1 Efter att en berörd aktör som bedriver utrikeshandel har lämnat in en ansökan kan den behöriga myndigheten bevilja ett exporttillstånd genom ett förenklat förfarande om det rör sig om frekventa exporten av en specifik narkotikaprekursor som omfattas av bilaga II som involverar samma exportör som är etablerad i unionen och samma importör i samma tredjeland som är destinationsland för en specifik tidsperiod på antingen 6 eller 12 månader.

Ett sådant förenklat exporttillstånd får endast beviljas i följande fall:

- (a) Om aktören som bedriver utrikeshandel i samband med tidigare exporten har visat sig förmögen att uppfylla alla skyldigheter i samband med exporten och inte har överträtt relevant lagstiftning.
- (b) Om den behöriga myndigheten kan vara säker på att ändamålen med exportverksamheten är lagliga.

9.2 Ansökan om ett förenklat exporttillstånd ska åtminstone innehålla följande uppgifter:

- (a) Namn på och adress till exportören, importören i tredjelandet och den slutliga mottagaren.
- (b) Namn på det ämne som omfattas av bilaga II eller, när det gäller en blandning, en organism eller ett ämne som förekommer i naturen, dess namn, KN-nummer och namn på varje ämne som omfattas av bilaga II och som ingår i den blandningen, den organismen eller det ämne som förekommer i naturen.
- (c) Den högsta kvantitet av narkotikaprekursor som avses exporteras.
- (d) Den specifika tidsperiod då exporten avses äga rum.

9.3 Den behöriga myndigheten ska fatta beslut om ansökan om ett förenklat exporttillstånd inom 15 arbetsdagar från och med den dag då myndigheten mottog den nödvändiga informationen.

9.4 För akutvård, om villkoren enligt punkt 9.9.1 a och b i denna artikel är uppfyllda, ska den behöriga myndigheten fatta beslut om ansökan om ett förenklat exporttillstånd för exporten av de narkotikaprekursorer som avses i del II i bilaga II omedelbart eller senast inom tre arbetsdagar efter mottagandet av ansökan.

Kapitel 2

Importtillstånd

10. För import av narkotikaprekursorer som omfattas av bilaga I eller III ska ett importtillstånd krävas. Ett importtillstånd får endast beviljas till en aktör som

bedriver utrikeshandel och som är etablerad i unionen. Importtillståndet ska utfärdas av de behöriga myndigheterna i den medlemsstat där importören är etablerad.

Om de narkotikaprekursorer som avses i första stycket lossas eller lastas om, hänförs till tillfällig lagring, lagras i en frizon eller hänförs till förfarandet för extern unionstransitering behövs inget sådant importtillstånd.

11. 11.1 Ansökan om ett importtillstånd som avses i punkt 10 ska åtminstone innehålla följande uppgifter:

- (a) Namn på och adress till importören, exportören i tredjelandet och alla andra aktörer som är involverade samt den slutliga mottagaren.
- (b) Namn på det ämne som omfattas av bilaga I eller III eller, när det gäller en blandning, en organism eller ett ämne som förekommer i naturen, dess namn, åttasiffriga KN-nummer och namn på varje förtecknat ämne som omfattas av dessa bilagor och som ingår i den blandningen, den organismen eller det ämne som förekommer i naturen.
- (c) Kvantiteten av och vikten på narkotikaprekursorerna och, när det gäller en blandning, en organism eller ett ämne som förekommer i naturen, kvantiteten av, vikten på och, om tillgängligt, procentandelen av varje förtecknat ämne som ingår däri.
- (d) Om tillgängligt, uppgifter om transportarrangemangen, exempelvis transportsätt och transportmedel samt datum och plats för den planerade importen.
- (e) Nummer på det tillstånd som avses i artikel 9 eller 18, den registrering som avses i artikel 15 eller den underrättelse i förväg som avses i artikel 17.

11.2 Ett beslut om ansökan om importtillstånd ska fattas inom 15 arbetsdagar från och med den dag då den behöriga myndigheten anser att ansökan är fullständig.

12. Importtillståndet ska åtfölja sändningen från införselstället in i unionens tullområde till importörens eller den slutliga mottagarens lokaler.

Importtillståndet ska uppvisas för tullkontoret när narkotikaprekursorerna deklarerats för ett tullförfarande.

Om importtillståndet uppvisas för ett tullkontor i en annan medlemsstat än den där tillståndet utfärdats ska importören på begäran tillhandahålla en bestyrkt översättning av delar av eller all information i tillståndet.

13. Utan att det påverkar åtgärder som vidtas i enlighet med artikel 30 ska beviljandet av importtillståndet vägras om

- (a) de uppgifter som lämnats i enlighet med punkt 11 är ofullständiga,
- (b) det finns rimliga skäl att misstänka att de uppgifter i ansökan som lämnats i enlighet med punkt 11 är falska eller oriktiga, eller
- (c) det finns rimliga skäl att misstänka att narkotikaprekursorerna är avsedda för olaglig narkotikaframställning.

14. De behöriga myndigheterna får tillfälligt dra in eller återkalla ett importtillstånd när det finns rimliga skäl att misstänka att narkotikaprekursorerna är avsedda för olaglig narkotikaframställning.

15. Importtillståndets giltighetstid inom vilken narkotikaprekursorerna måste ha förts in i unionens tullområde får inte överskrida sex månader från och med den dag då importtillståndet utfärdades. Under exceptionella omständigheter får denna giltighetstid på begäran förlängas.

Kapitel 3

Export- och importtillstånd

16. 16.1 De export- och importtillstånd som avses i kapitlen 1 och 2 i denna bilaga ska ha det format som fastställs i punkt 17 respektive 18 i denna bilaga.

Genom undantag från första stycket får det fält som gäller tillståndsnumret ha ett annat format om export- eller importtillståndet beviljas på elektronisk väg.

16.2 Ett exporttillstånd ska upprättas i fyra exemplar som ska numreras 1–4. Exemplar 1 ska behållas av den myndighet som utfärdar tillståndet. Exemplaren 2 och 3 ska åtfölja narkotikaprekursorn och uppvisas för det tullkontor där tullexportdeklarationen lämnas och därefter för den behöriga myndigheten på det utförselställe varifrån ämnena lämnar unionens tullområde. Den behöriga myndigheten på utförselstället ska återsända exemplar 2 till den utfärdande myndigheten. Exemplar 3 ska åtfölja de förtecknade ämnena till den behöriga myndigheten i det importerande landet. Exemplar 4 ska behållas av exportören.

16.3 Ett importtillstånd ska upprättas i fyra exemplar som ska numreras 1–4. Exemplar 1 ska behållas av den myndighet som utfärdar tillståndet. Exemplar 2 ska skickas till den behöriga myndigheten i det exporterande landet av den utfärdande myndigheten. Exemplar 3 ska åtfölja narkotikaprekursorn från införselstället in i unionens tullområde till importörens verksamhetsställe, varefter importören ska återsända detta exemplar till den utfärdande myndigheten. Exemplar 4 ska behållas av importören.

16.4 Ett export- eller importtillstånd får inte omfatta fler än två förtecknade ämnen.

16.5 Ett tillstånd ska utfärdas på ett eller flera av unionens officiella språk. Om tillståndet inte utfärdas på elektronisk väg ska det vara i A4-format och ha en tryckt guillocherad bakgrund som gör alla förfalskningar på mekanisk eller kemisk väg synliga för ögat.

16.6 En medlemsstat kan trycka tillståndsformulären själv eller låta av dem godkända tryckerier trycka upp dem. I det senare fallet ska varje tillståndsformulär vara försett med en referens som hänvisar till det berörda godkännandet samt en uppgift om tryckeriets namn och adress eller med en symbol med vars hjälp man kan identifiera tryckeriet.

16.7 Genom undantag från punkterna 16.1–16.6 får en medlemsstat utfärda ett export- eller importtillstånd på ett formulär som har tryckts före denna förordnings ikraftträdande och som överensstämmer med genomförandeförordning (EU) 2015/1013 till dess att lagren har tömts.

16.8 Exporttillstånd som beviljats genom det förenklade förfarande som avses i punkt 9.1 ska upprättas på exemplaren 1, 2 och 4 av det formulär vars förlaga återfinns i punkt 17. Exemplar 1 ska behållas av den myndighet som utfärdar tillståndet. Exemplaren 2 och 4 ska behållas av exportören. Exportören ska ange närmare uppgifter om varje exportverksamhet på baksidan av exemplar 2, särskilt i fråga om kvantiteten förtecknade ämnen för varje exportverksamhet och den

återstående kvantiteten. Exemplar 2 ska uppvisas för tullkontoret när tulldeklarationen lämnas. Tullkontoret ska bekräfta uppgifterna och återsända exemplar 2 till exportören.

16.9 Den aktör som bedriver utrikeshandel ska ange tillståndsnumret och orden ”förenklat exporttillståndsförfarande” på tulldeklarationen för varje exportverksamhet. Om utförseltullkontoret inte är beläget på det utförselställe varifrån ämnena lämnar unionens tullområde, ska uppgifterna lämnas på de dokument som åtföljer exportsändningen.

16.10 Exportören ska återsända exemplar 2 till den utfärdande myndigheten senast tio arbetsdagar efter den dag då giltighetstiden för det exporttillstånd som beviljats genom det förenklade förfarande som avses i punkt 9.1 löper ut.

17.

**EUROPEISKA UNIONEN
VAROR SOM OMFATTAS AV EXPORTKONTROLLER**

NARKOTIKAPREKURSORER

EXPORTTILLSTÅND

UTFÄRDANDE MYNDIGHETS EXEMPLAR	1	1. Exportör (namn och adress)		2. TILLSTÅND nummer:		
				Utfärdat (datum): _____ i: _____		
				3. Förenklat exporttillståndsförfarande JA...../NEJ		
				4. Giltighetstid:		
				Fr.o.m.: _____ T.o.m.: _____		
		5. Importör i destinationslandet (namn och adress)	6. (Ifylls av den utfärdande myndigheten) Utfärdande myndighet (namn, adress, telefon, fax, e-post)			
		Importtillstånd nr				
		7. Andra aktörer (namn och adress)	8. Tullkontor där tulldeklarationen kommer att lämnas (namn och adress)			
		9. Slutlig mottagare (namn och adress)	10. Utförelseställe		11. Införelseställe in i importlandet	
			12. Transportmedel		13. Färdväg	
1	14a. Förtecknat ämne		15a. KN-nr			
			16a. Nettovikt			
			17a. % av blandningen			
			18a. Fakturanummer			
	14b. Förtecknat ämne		15b. KN-nr			
			16b. Nettovikt			
			17b. % av blandningen			
			18b. Fakturanummer			
19. Den sökandes försäkran		20. (Ifylls av det tullkontor där exportdeklarationen lämnas såvida inte det förenklade exporttillståndsförfarandet tillämpas.)				
Namn: _____		Tulldeklarationens referensnummer: _____				
Företrädare för: _____ (Sökande)		Stämpel: _____				
Underskrift: _____ Datum: _____						
21. (Ifylls av den utfärdande myndigheten såvida inte det förenklade exporttillståndsförfarandet tillämpas.)		22. BEKRÄFTELSE AV UTFÖRSEL FRÅN EU				
Uppgifter behöver läggas till i fält 18: JA...../NEJ		(Ifylls av de behöriga myndigheterna vid utförelsestället från unionens tullområde, såvida inte det förenklade exporttillståndsförfarandet tillämpas.)				
Uppgifter behöver läggas till i fälten 7, 8 och 10-13: JA...../NEJ.....		Datum för utförelse: _____				
Underskrift: _____		Tjänstemannens underskrift: _____				
Tjänsteställning: _____		Tjänsteställning: _____ Ort: _____				
Datum: _____ Stämpel: _____		Datum: _____ Stämpel: _____				

**EUROPEISKA UNIONEN
VAROR SOM OMFATTAS AV EXPORTKONTROLLER**

NARKOTIKAPREKURSORER

EXPORTTILLSTÄND

EXEMPLAR SOM SKA ÅTFÖLJA VARORNA TILL UTFÖRSELSTÄLLET (*)	1. Exportör (namn och adress)	2. TILLSTÄND nummer: Utfärdat (datum): _____ i: _____		
		3. Förenklat exporttillståndsförfarande JA...../NEJ		
		4. Giltighetstid: Fr.o.m.: _____ T.o.m.: _____		
		5. Importör i destinationslandet (namn och adress) Importtillstånd nr _____		
	6. (Ifylls av den utfärdande myndigheten) Utfärdande myndighet (namn, adress, telefon, fax, e-post)	7. Andra aktörer (namn och adress)		8. Tullkontor där tulldeklarationen kommer att lämnas (namn och adress)
	9. Slutlig mottagare (namn och adress)	10. Utförselställe	11. Införselställe in i importlandet	
		12. Transportmedel	13. Färdväg	
	14a. Förtecknat ämne	15a. KN-nr	16a. Nettovikt	
		17a. % av blandningen	18a. Fakturanummer	
	14b. Förtecknat ämne	15b. KN-nr	16b. Nettovikt	
	17b. % av blandningen	18b. Fakturanummer		
19. Den sökandes försäkran Namn: _____ Företrädare för: _____ (Sökande) Underskrift: _____ Datum: _____		20. (Ifylls av det tullkontor där exportdeklarationen lämnas såvida inte det förenklade exporttillståndsförfarandet tillämpas.) Tulldeklarationens referensnummer: _____ Stämpel: _____		
21. (Ifylls av den utfärdande myndigheten såvida inte det förenklade exporttillståndsförfarandet tillämpas.) Uppgifter behöver läggas till i fält 18: JA...../NEJ Uppgifter behöver läggas till i fälten 7, 8 och 10-13: JA...../NEJ Underskrift: _____ Tjänsteställning: _____ Datum: _____ Stämpel: _____		22. BEKRÄFTELSE AV UTFÖRSEL FRÅN EU (Ifylls av de behöriga myndigheterna vid utförselstället från unionens tullområde, såvida inte det förenklade exporttillståndsförfarandet tillämpas.) Datum för utförsel: _____ Tjänstemannens underskrift: _____ Tjänsteställning: _____ Ort: _____ Datum: _____ Stämpel: _____		

Förenklat förfarande för exporttillstånd			
23. Nettovikt		26. TulldeklARATIONER (referensnummer och datum)	27. (Ifylls av det tullkontor där tulldeklarationen lämnas) Medlemsstat, tullkontorets namn och adress, datum, stämpel och tjänstemannens underskrift.
24. Tillgänglig mängd (1) och delmängd som ska exporteras (2)	25. Delmängd som ska exporteras, med bokstäver		
1			
2			
1			
2			
1			
2			
1			
2			
1			
2			
1			
2			
1			
2			
1			
2			
1			
2			
1			
2			
1			
2			
1			
2			
1			
2			

**EUROPEISKA UNIONEN
VAROR SOM OMFATTAS AV EXPORTKONTROLLER**

NARKOTIKAPREKURSORER

EXPORTTILLSTÄND

3	1. Exportör (namn och adress)	2. TILLSTÄND nummer: Utfärdat (datum): _____ i: _____		
		3. Förenklat exporttillståndsförfarande JA...../NEJ		
		4. Giltighetstid: Fr.o.m.: _____ T.o.m.: _____		
		5. Importör i destinationslandet (namn och adress) Importtillstånd nr _____		
	6. (Ifylls av den utfärdande myndigheten) Utfärdande myndighet (namn, adress, telefon, fax, e-post)			
	7. Andra aktörer (namn och adress)		8. Tullkontor där tulldeklarationen kommer att lämnas (namn och adress)	
	9. Slutlig mottagare (namn och adress)		10. Utförelseställe	11. Införelseställe in i importlandet
			12. Transportmedel	13. Färdväg
	14a. Förtecknat ämne		15a. KN-nr	
			16a. Nettovikt	
		17a. % av blandningen		
		18a. Fakturanummer		
3	14b. Förtecknat ämne		15b. KN-nr	
			16b. Nettovikt	
			17b. % av blandningen	
			18b. Fakturanummer	
19. Den sökandes försäkran Namn: _____ Företrädare för: _____ (Sökande) Underskrift: _____ Datum: _____		20. (Ifylls av det tullkontor där exportdeklarationen lämnas såvida inte det förenklade exporttillståndsförfarandet tillämpas.) Tulldeklarationens referensnummer: _____ Stämpel: _____		
21. (Ifylls av den utfärdande myndigheten såvida inte det förenklade exporttillståndsförfarandet tillämpas.) Uppgifter behöver läggas till i fält 18: JA...../NEJ Uppgifter behöver läggas till i fälten 7, 8 och 10-13: JA...../NEJ Underskrift: _____ Tjänsteställning: _____ Datum: _____ Stämpel: _____		22. BEKRÄFTELSE AV UTFÖRSEL FRÅN EU (Ifylls av de behöriga myndigheterna vid utförelsestället från unionens tullområde, såvida inte det förenklade exporttillståndsförfarandet tillämpas.) Datum för utförelse: _____ Tjänstemannens underskrift: _____ Tjänsteställning: _____ Ort: _____ Datum: _____ Stämpel: _____		

**EUROPEISKA UNIONEN
VAROR SOM OMFATTAS AV EXPORTKONTROLLER**

NARKOTIKAPREKURSORER

EXPORTTILLSTÄND

EXPORTÖRENS EXEMPLAR	4	1. Exportör (namn och adress)		2. TILLSTÄND nummer: Utfärdat (datum): _____ i: _____			
				3. Förenklat exporttillståndsförfarande JA...../NEJ.....			
				4. Giltighetstid: Fr.o.m.: _____ T.o.m.: _____			
				5. Importör i destinationslandet (namn och adress) Importtillstånd nr _____			
				6. (Ifylls av den utfärdande myndigheten) Utfärdande myndighet (namn, adress, telefon, fax, e-post)			
		7. Andra aktörer (namn och adress)		8. Tullkontor där tulldeklarationen kommer att lämnas (namn och adress)			
		9. Slutlig mottagare (namn och adress)		10. Utförelseställe	11. Införelseställe in i importlandet		
				12. Transportmedel	13. Färdväg		
	4	14a. Förtecknat ämne		15a. KN-nr	16a. Nettovikt	17a. % av blandningen	18a. Fakturanummer
		14b. Förtecknat ämne		15b. KN-nr	16b. Nettovikt	17b. % av blandningen	18b. Fakturanummer
19. Den sökandes försäkran Namn: _____ Företrädare för: _____ (Sökande) Underskrift: _____ Datum: _____			20. (Ifylls av det tullkontor där exportdeklarationen lämnas såvida inte det förenklade exporttillståndsförfarandet tillämpas.) Tulldeklarationens referensnummer: _____ Stämpel: _____				
21. (Ifylls av den utfärdande myndigheten såvida inte det förenklade exporttillståndsförfarandet tillämpas.) Uppgifter behöver läggas till i fält 18: JA...../NEJ..... Uppgifter behöver läggas till i fälten 7, 8 och 10-13: JA...../NEJ..... Underskrift: _____ Tjänsteställning: _____ Datum: _____ Stämpel: _____			22. BEKRÄFTELSE AV UTFÖRSEL FRÅN EU (Ifylls av de behöriga myndigheterna vid utförelsestället från unionens tullområde, såvida inte det förenklade exporttillståndsförfarandet tillämpas.) Datum för utförelse: _____ Tjänstemannens underskrift: _____ Tjänsteställning: _____ Ort: _____ Datum: _____ Stämpel: _____				

Anmärkningar

I.

1. Tillståndet ska fyllas i på ett av unionens officiella språk; om det fylls i för hand ska detta göras med bläck och med versaler.

2. Fälten 1, 3, 5, 7 och 9–19 ska fyllas i av den sökande när ansökan görs; den information som krävs i fälten 7, 8 och 10–13 samt 18 får tillhandahållas senare om informationen inte är känd när ansökan görs. I detta fall ska informationen för fält 18 läggas till senast när exportdeklarationen lämnas, och den kompletterande informationen för fälten 7, 8 och 10–13 ska senast innan varorna fysiskt förs ut från unionens tullområde lämnas till tullen eller till en annan myndighet vid utförelsestället.

3. Fälten 1, 5, 7 och 9: Ange fullständiga namn och adresser (telefon, fax, e-post).

4. Fält 5: Ange referensnumret på importtillståndet för importören i tredjelandet (t.ex. ett förhandstillstånd, importtillstånd eller annat intyg från det tredje land som är destinationsland), beroende på vad som är tillämpligt.

5. Fält 7: Ange fullständigt namn på och fullständig adress (telefon, fax, e-post) till alla andra aktörer som bedriver utrikeshandel och som är involverade i exporten, t.ex. transportörer, mellanhänder, tullombud.

6. Fält 9: Ange fullständigt namn på och fullständig adress (telefon, fax, e-post) till den person eller det företag som varorna levereras till i destinationslandet (inte nödvändigtvis slutanvändaren).

7. Fält 10: Ange namnet på medlemsstaten, hamnen, flygplatsen eller gränsstationen, beroende på vad som är tillämpligt.

8. Fält 11: Ange namnet på landet, hamnen, flygplatsen eller gränsstationen, beroende på vad som är tillämpligt.

9. Fält 12: Ange alla transportmedel som ska användas (t.ex. lastbil, fartyg, flygplan eller tåg). Om det rör sig om ett exporttillstånd som omfattar flera exportverksamheter behöver detta fält inte fyllas i.

10. Fält 13: Ange så fullständiga uppgifter som möjligt rörande den färdväg som ska användas.

11. Fälten 14a och 14b: Ange namnet på den narkotikaprekursor som omfattas av bilaga I, II eller III, handelsnamnet på det läkemedel som omfattas av del II i bilaga II, antalet enheter i sändningen, antalet tabletter eller ampuller i varje enhet, innehållet av det förtecknade ämnet i en enda enhet (per tablett/ampull) eller, i fråga om en blandning, en organism eller ett ämne som förekommer i naturen, dess namn och det åttasiffriga KN-numret samt handelsnamnet.

12. Fälten 15a och 15b: Ange narkotikaprekursorns åttasiffriga KN-nummer så som det anges i bilagorna I, II och III.

13. Fälten 16a och 16b: För kategori 4, ange den sammanlagda nettovikten av den narkotikaprekursor som ingår i läkemedelssändningen.

14. Fält 19:

- Ange med versaler den sökandes namn eller, i tillämpliga fall, namnet på den behöriga företrädare som undertecknar denna ansökan.

- Den sökandes eller den behöriga företrädarens underskrift ska, i enlighet med de regler som den berörda medlemsstaten fastställer, visa att personen i fråga försäkrar att alla uppgifter som anges i ansökan är riktiga och fullständiga. Utan att det påverkar eventuell tillämpning av straffregler ska denna försäkran jämföras med ansvarsåtagande enligt de bestämmelser som gäller i medlemsstaterna beträffande

- att de uppgifter som lämnats i deklarationen är riktiga,
- äktheten hos alla bifogade dokument,
- alla skyldigheter som följer av exporten av narkotikaprekursorer som omfattas av bilaga I, II eller III.

När tillståndet utfärdas genom ett datoriserat förfarande behöver detta fält inte vara försett med den sökandes underskrift om själva ansökan är försedd med en sådan underskrift.

II. (Förenklat exporttillståndsförfarande)

1. Om det rör sig om ett förenklat förfarande för exporttillstånd behöver inte fälten 7, 8, 10–13 och 18 fyllas i.

2. På baksidan av exemplar 2 ska fälten 24–27 fyllas i för varje exportverksamhet.

3. Fält 23: Ange tillåten högsta kvantitet och nettovikt. För narkotikaprekursorer i del II i bilaga II, ange den sammanlagda nettovikten av den narkotikaprekursor som ingår i läkemedelssändningen.

Kolumn 24: Ange tillgänglig kvantitet i delfält 1 och den delmängd som ska exporteras i delfält 2. För narkotikaprekursorer i del II i bilaga II, ange den sammanlagda nettoviktsmängd av den narkotikaprekursor som ingår i läkemedelssändningen.

Kolumn 25: Ange den delmängd som ska exporteras med bokstäver.

Fält 26: Tulldeklarationens referensnummer och datum.

18.

EUROPEISKA UNIONEN
VAROR SOM OMFATTAS AV IMPORTKONTROLLER

NARKOTIKAPREKURSORER

IMPORTTILLSTÅND

UTFÄRDANDE MYNDIGHETS EXEMPLAR	1	1. Importör (namn och adress)	2. TILLSTÅND nummer: _____ Utfärdat (datum): _____ i: _____	
			3. Giltighetstid: Fr.o.m.: _____ T.o.m.: _____	
		4. Exportör (namn och adress)	5. (Ifylls av den utfärdande myndigheten) Utfärdande myndighet (den ansvariga personens namn, adress, telefon, fax och e-post)	
		6. Andra aktörer (namn och adress)	7. Behörig myndighet i exportlandet	
		8. Slutlig mottagare (namn och adress)	9. Införselställe in i unionens tullområde	
			10. Transportsätt/transportmedel	
		11a. Förtecknat ämne	12a. KN-nr	
			13a. Nettovikt	
			14a. % av blandningen	
			15a. Fakturanummer	
1		11b. Förtecknat ämne	12b. KN-nr	
			13b. Nettovikt	
			14b. % av blandningen	
			15b. Fakturanummer	
16. Den sökandes försäkran Namn: _____ Företrädare för: _____ (Sökande) Underskrift: _____ Datum: _____				
17. (Ifylls av den utfärdande myndigheten) Uppgifter behöver läggas till i fälten 7, 9 och 10: _____ JA/NEJ Underskrift: _____ Tjänsteställning: _____ Datum: _____ Stämpel: _____		18. (Ifylls av tullkontoret i unionen.) Tullreferens _____ (deklaration för hänförande till tullförklarandet eller referensnummer för godkänd tullbehandling) Tjänstemannens underskrift: _____ Tjänsteställning: _____ Ort: _____ Datum: _____ Stämpel: _____		

**EUROPEISKA UNIONEN
VAROR SOM OMFATTAS AV IMPORTKONTROLLER**

NARKOTIKAPREKURSORER

IMPORTTILLSTÅND

EXPORTLANDETS MYNDIGHETS EXEMPLAR	2	1. Importör (namn och adress)	2. TILLSTÅND nummer: _____ Utfärdat (datum): _____ i: _____
			3. Giltighetstid: Fr.o.m.: _____ T.o.m.: _____
		4. Exportör (namn och adress)	5. (Ifylls av den utfärdande myndigheten) Utfärdande myndighet (den ansvariga personens namn, adress, telefon, fax och e-post)
		6. Andra aktörer (namn och adress)	7. Behörig myndighet i exportlandet
		8. Slutlig mottagare (namn och adress)	9. Införselställe in i unionens tullområde
			10. Transportsätt/transportmedel
		11a. Förtecknat ämne	12a. KN-nr
			13a. Nettovikt
			14a. % av blandningen
			15a. Fakturanummer
		11b. Förtecknat ämne	12b. KN-nr
			13b. Nettovikt
			14b. % av blandningen
			15b. Fakturanummer
	16. Den sökandes försäkran Namn: _____ Företrädare för: _____ (Sökande) Underskrift: _____ Datum: _____		
	17. (Ifylls av den utfärdande myndigheten) Uppgifter behöver läggas till i fälten 7, 9 och 10: JA/NEJ Underskrift: _____ Tjänsteställning: _____ Datum: _____ Stämpel: _____	18. (Ifylls av tullkontoret i unionen.) Tullreferens _____ (deklaration för hänförande till tullförfarandet eller referensnummer för godkänd tullbehandling) Tjänstemannens underskrift: _____ Tjänsteställning: _____ Ort: _____ Datum: _____ Stämpel: _____	

EUROPEISKA UNIONEN
VAROR SOM OMFATTAS AV IMPORTKONTROLLER

NARKOTIKAPREKURSORER

IMPORTTILLSTÅND

EXEMPLAR SOM SKA ÅTFÖLJA VARORNA	3	1. Importör (namn och adress)	2. TILLSTÅND nummer: _____ Utfärdat (datum): _____ i: _____	
			3. Giltighetsstid: Fr.o.m.: _____ T.o.m.: _____	
		4. Exportör (namn och adress)	5. (Ifylls av den utfärdande myndigheten) Utfärdande myndighet (den ansvariga personens namn, adress, telefon, fax och e-post)	
		6. Andra aktörer (namn och adress)	7. Behörig myndighet i exportlandet	
		8. Slutlig mottagare	9. Införselställe in i unionens tullområde	
			10. Transportsätt/transportmedel	
		11a. Förtecknat ämne	12a. KN-nr	
			13a. Nettovikt	
			14a. % av blandningen	
			15a. Fakturanummer	
3	11b. Förtecknat ämne	12. KN-nr		
		13b. Nettovikt		
		14b. % av blandningen		
		15b. Fakturanummer		
16. Den sökandes försäkran				
Namn: _____ Företrädare för: _____ (Sökande)				
Underskrift: _____ Datum: _____				
17. (Ifylls av den utfärdande myndigheten)		18. (Ifylls av tullkontoret i unionen.)		
Uppgifter behöver läggas till i fälten 7, 9 och 10:/NEJ		JA Tullreferens _____ (deklaration för hänförande till tullförärandet eller referensnummer för godkänd tullbehandling)		
Underskrift: _____		Tjänstemannens underskrift: _____		
Tjänsteställning: _____		Tjänsteställning: _____		
Datum: _____ Stämpel: _____		Ort: _____ Datum: _____ Stämpel: _____		

EUROPEISKA UNIONEN
VAROR SOM OMFATTAS AV IMPORTKONTROLLER

NARKOTIKAPREKURSORER		IMPORTTILLSTÄND	
IMPORTÖRENS EXEMPLAR	4	1. Importör (namn och adress)	2. TILLSTÄND nummer: _____ Utfärdat (datum): _____ i: _____
			3. Giltighetstid: Fr.o.m.: _____ T.o.m.: _____
		4. Exportör (namn och adress)	5. (Ifylls av den utfärdande myndigheten) Utfärdande myndighet (den ansvariga personens namn, adress, telefon, fax och e-post)
		6. Andra aktörer (namn och adress)	7. Behörig myndighet i exportlandet
		8. Slutlig mottagare (namn och adress)	9. Införselställe in i unionens tullområde
			10. Transportsätt/transportmedel
		11a. Förtecknat ämne	12a. KN-nr
			13a. Nettovikt
			14a. % av blandningen
			15a. Fakturanummer
4		11b. Förtecknat ämne	12b. KN-nr
			13b. Nettovikt
			14b. % av blandningen
			15b. Fakturanummer
16. Den sökandes försäkran Namn: _____ Företrädare för: _____ (Sökande) Underskrift: _____ Datum: _____			
17. (Ifylls av den utfärdande myndigheten) Uppgifter behöver läggas till i fälten 7, 9 och 10: _____ JA/NEJ Underskrift: _____ Tjänsteställning: _____ Datum: _____ Stämpel: _____		18. (Ifylls av tullkontoret i unionen.) Tullreferens _____ (deklaration för hänförande till tullförfarandet eller referensnummer för godkänd tullbehandling) Tjänstemannens underskrift: _____ Tjänsteställning: _____ Ort: _____ Datum: _____ Stämpel: _____	

Anmärkningar

1. Tillståndet ska fyllas i på ett av unionens officiella språk. Om det fylls i för hand ska detta göras med bläck och med versaler.

2. Fälten 1, 4, 6, 8 och 11–16 ska fyllas i av den sökande vid ansökningstillfället; den information som krävs för fälten 7, 9, 10 och 15 får emellertid lämnas i ett senare skede. I sådana fall ska denna information läggas till senast när varorna förs in i unionens tullområde.

3. Fälten 1 och 4: Ange fullständiga namn och adresser (telefon, fax, e-post).

4. Fält 6: Ange fullständigt namn på och fullständig adress (telefon, fax, e-post) till alla andra aktörer som bedriver utrikeshandel och som är involverade i importen, t.ex. transportörer, mellanhänder, tullombud.

5. Fält 8: Ange fullständigt namn på och fullständig adress till den slutliga mottagaren. Den slutliga mottagaren kan vara identisk med importören.

6. Fält 7: Ange namn på och adress (telefon, fax och e-post) till myndigheten i tredjelandet.

7. Fält 9: Ange namnen på medlemsstaten, hamnen, flygplatsen eller gränsstationen.

8. Fält 10: Ange alla transportmedel som ska användas (t.ex. lastbil, fartyg, flygplan eller tåg).

9. Fälten 11a och 11b: Ange namnet på det ämne som omfattas av bilaga I, II eller III, handelsnamnet på det läkemedel som omfattas av del II i bilaga II, antalet enheter i sändningen, antalet tabletter eller ampuller i varje enhet, innehållet av narkotikaprekursorer i en enda enhet (per tablett/ampull) eller, i fråga om en blandning, en organism eller ett ämne som förekommer i naturen, dess namn och det åttasiffriga KN-numret samt handelsnamnet.

10. Fälten 11a och 11b: Ange noggrant vilka förpackningar och narkotikaprekursorer det är fråga om (t.ex. 2 burkar på vardera 5 liter). Om det rör sig om en blandning, en organism eller ett ämne som förekommer i naturen, eller en beredning, ange dess handelsnamn.

11. Fälten 12a och 12b: Ange narkotikaprekursorns åttasiffriga KN-nummer så som det anges i bilaga I, II eller III.

Fälten 13a och 13b: För narkotikaprekursorer i del II i bilaga II, ange den sammanlagda nettovikten av den narkotikaprekursor som ingår i läkemedelssändningen.

12. Fält 16:

- Ange med versaler den sökandes namn eller, i tillämpliga fall, namnet på den behöriga företrädare som undertecknar denna ansökan.

Den sökandes eller den behöriga företrädarens underskrift ska, i enlighet med de regler som den berörda medlemsstaten fastställer, visa att personen i fråga försäkrar att alla uppgifter som anges i ansökan är riktiga och fullständiga. Utan att det påverkar eventuell tillämpning av straffregler i den berörda medlemsstaten ska denna försäkran jämföras med ansvarsåtagande enligt de bestämmelser som gäller i medlemsstaten beträffande

- uppgifternas riktighet,

- äktheten hos alla bifogade dokument,

- iakttagandet av alla andra skyldigheter.

När tillståndet utfärdas genom ett datoriserat förfarande behöver detta fält inte vara försett med den sökandes underskrift om själva ansökan är försedd med en sådan underskrift.

Kapitel 4

Rapportering

- 19.
1. De behöriga myndigheterna i medlemsstaterna ska förse kommissionen med den information som anges i punkt 6 d i bilaga VIII vad gäller den mängd förtecknade narkotikaprekursorer som varit föremål för laglig handel för import och export under det föregående året i elektronisk form.
 2. Aktörer som bedriver utrikeshandel ska förse de behöriga myndigheterna med information i sammanfattande form vad gäller deras export, import eller verksamhet som mellanhand enligt vad som avses i punkt 19.3 senast den 15 februari varje kalenderår. En aktör som bedriver utrikeshandel ska lämna in de årliga rapporterna även om inga transaktioner har ägt rum under ett visst år.
 3. Aktörer som bedriver utrikeshandel ska informera de behöriga myndigheterna om följande:
 - (a) Export av narkotikaprekursorer för vilka exporttillstånd krävs.
 - (b) All import av förtecknade narkotikaprekursorer i bilaga I, II eller III.
 - (c) All verksamhet som mellanhand som rör förtecknade narkotikaprekursorer i bilaga I, II eller III.
 4. Den information som avses i punkt 19.3 a ska organiseras enligt hänvisning till destinationsländer, exporterade kvantiteter och exporttillståndens referensnummer, beroende på vad som är tillämpligt.
 5. Den information som avses i punkt 19.3 b ska organiseras enligt hänvisning till exporterande tredjeland och importtillståndens referensnummer, beroende på vad som är tillämpligt.
 6. Den information som avses i punkt 19.3 c ska organiseras enligt hänvisning till de tredjeländer som är involverade i verksamheten som mellanhand samt export- eller importtillståndens referensnummer, beroende på vad som är tillämpligt. Aktörer som bedriver utrikeshandel ska på begäran av de behöriga myndigheterna lämna ytterligare information.
 7. De behöriga myndigheterna ska behandla den information som avses i denna artikel som affärshemligheter.

BILAGA X
Jämförelsetabell

Del I

Jämförelse med förordning (EG) nr 273/2004

20.

Förordning (EG) nr 273/2004	Denna förordning
Artikel 1	Artikel 1
Artikel 2 a	Artikel 2.3, artikel 3.1 b i, artikel 3.1 c, artikel 3.3 c, artikel 3.3 d
Artikel 2 b	Artikel 2.4
Artikel 2 c	Artikel 2.11
Artikel 2 d	Artikel 2.26
Artikel 2 e	Artikel 2.36
Artikel 2 f	-
Artikel 2 g	-
Artikel 2 h	Artikel 2.12, artikel 2.26
Artikel 2.1	-
Artikel 3.1	Artikel 10, artikel 15.5, artikel 19.3 a
Artikel 3.2 första meningen	Artikel 9.1 första stycket
Artikel 3.2 andra och tredje meningen	-
Artikel 3.3	Artikel 13
Artikel 3.4	Artikel 9.2
Artikel 3.5 andra och tredje meningen	Artikel 9.3
Artikel 3.5 tredje meningen	Artikel 9.4
Artikel 3.5 tredje meningen	
Artikel 3.6, 3.6a, 3.6b, 3.6c, 3.6d och 3.7	-
Artikel 3.8	Artikel 37.4
Artikel 4	-
Artikel 5.1 och 5.2	Artikel 7.1

Förordning (EG) nr 273/2004	Denna förordning
Artikel 5.3 och 5.4	-
Artikel 5.5	Artikel 7.2
Artikel 5.6 och 5.7	-
Artikel 6	-
Artikel 7 första stycket	Artikel 11, artikel 15.7, artikel 19.4
Artikel 7 andra stycket	-
Artikel 8.1	Artikel 8
Artikel 8.2–8.4	-
Artikel 9.1	-
Artikel 9.2	Artikel 25.2
Artikel 9.3	-
Artikel 10.1	Artikel 29
Artikel 10.2	-
Artikel 10.3	Artikel 28.2
Artikel 11.1	Artikel 27.1
Artikel 11.2	Artikel 27.2
Artikel 12	Artikel 31
Artikel 13.1	Artikel 32
Artikel 13.2	Artikel 37.4
Artikel 13.3	Artikel 34
Artikel 13a.1 a	Artikel 35.2 d
Artikel 13a.1 b	Artikel 35.2 a
Artikel 13a.1 c	-
Artikel 13a.2 och 13a.3	Artikel 36
Artikel 13a.4	-

Förordning (EG) nr 273/2004	Denna förordning
Artikel 13b	Artikel 36
Artikel 14.1 a	-
Artikel 14.1 b–c och 14.2	Artikel 35.8
Artikel 14a	Artikel 40
Artikel 15	Artikel 37.1
Artikel 15a	Artikel 38
Artikel 16.1	Artikel 31 tredje stycket
Artikel 16.2	-
Artikel 16.3	Artikel 41
Artikel 17	Artikel 42
Artikel 18	Artikel 45

Del II

Jämförelse med förordning (EG) nr 111/2005

20.1.

Förordning (EG) nr 111/2005	Denna förordning
Artikel 1 första stycket	Artikel 1
Artikel 1 andra stycket	-
Artikel 2 a	Artikel 2.3, artikel 3.1 a, artikel 3.1 b i, artikel 3.1 c, artikel 3.3 c, artikel 3.3 d.
Artikel 2 b	Artikel 2.4
Artikel 2 c	Artikel 2.13
Artikel 2 d	Artikel 2.14
Artikel 2 e	Artikel 2.25
Artikel 2 f	Artikel 2.26
Artikel 2 g	Artikel 2.30
Artikel 2 h	Artikel 2.29
Artikel 2 i	Artikel 2.33
Artikel 2 j	Artikel 2.7
Artikel 2 k	Artikel 2.36
Artikel 3 första stycket	Artikel 7.1
Artikel 3 andra stycket led a	Artikel 7.1 a
Artikel 3 andra stycket led b	Artikel 7.1 b
Artikel 3 andra stycket led c	Artikel 7.1 c
Artikel 4 första meningen	Artikel 7.2
Artikel 4 andra och tredje meningen	Artikel 6.2
Artikel 5	Artikel 11

Förordning (EG) nr 111/2005	Denna förordning
	Artikel 15.7, artikel 19.4
Artikel 6.1 första stycket	Artikel 9.1 första stycket
Artikel 6.1 andra stycket	Artikel 9.2
Artikel 6.1 tredje stycket	Artikel 37.4
Artikel 6.2	Artikel 9.6
Artikel 7.1 första stycket	Artikel 15.1 första stycket
Artikel 7.1 andra stycket	-
Artikel 7.1 tredje stycket	Artikel 37.4
Artikel 7.2	Artikel 15.5
Artikel 8.1	Artikel 24
Artikel 8.2	Artikel 37.4
Artikel 9.1	Artikel 8.1, artikel 8.2.1
Artikel 9.2 första stycket	-
Artikel 9.2 andra stycket	Artikel 37.4
Artikel 9.2 tredje stycket	Artikel 35.8 och 35.9
Artikel 10.1	-
Artikel 10.2 a	-
Artikel 10.2 b	Artikel 25
Artikel 10.3	-
Artikel 10.4 första meningen	Artikel 33.1
Artikel 10.4 andra meningen	-
Artikel 10.5	Artikel 37.1
Artikel 11.1 första stycket inledande meningen	Artikel 21.1
Artikel 11.1 första stycket andra meningen	Artikel 37.4

Förordning (EG) nr 111/2005	Denna förordning
Artikel 11.1 andra stycket	-
Artikel 11.2 första stycket	Artikel 21.5
Artikel 11.2 andra stycket	Artikel 21.6
Artikel 11.3 första meningen	Artikel 21.7
Artikel 11.3 andra meningen	Artikel 37.4
Artikel 12.1 första stycket	Artikel 22.1
Artikel 12.1 andra stycket	-
Artikel 12.1 tredje stycket	-
Artikel 12.2	-
Artikel 13	-
Artikel 14	-
Artikel 15 a	-
Artikel 15 b	-
Artikel 15 c	Artikel 22.6
Artikel 15 d	Artikel 22.6
Artikel 16	-
Artikel 17 första stycket	Artikel 22.5
Artikel 17 andra stycket	-
Artikel 18 första meningen	-
Artikel 18 andra meningen	-
Artikel 19	-
Artikel 20 första stycket	Artikel 20.1
Artikel 20 andra stycket	Artikel 20.4
Artikel 21	-
Artikel 22	-

Förordning (EG) nr 111/2005	Denna förordning
Artikel 23	-
Artikel 24	-
Artikel 25	Artikel 20.1
Artikel 26.1	Artikel 30.1
Artikel 26.2	Artikel 30.3
Artikel 26.3 inledande meningen	Artikel 30.6 inledande meningen
Artikel 26.3 a	Artikel 30.6 a
Artikel 26.3 b	Artikel 30.6 b
Artikel 26.3 c	Artikel 30.6 c
Artikel 26.3a första stycket	Artikel 30.2
Artikel 26.3a andra och tredje styckena	Artikel 33.1
Artikel 26.3b inledande meningen	Artikel 30.6 inledande meningen
Artikel 26.3b a	Artikel 30.6 a
Artikel 26.3b b	Artikel 30.6 b
Artikel 26.4	Artikel 30.8
Artikel 26.5	Artikel 9.8
Artikel 27 första meningen	Artikel 27.2
Artikel 27 andra meningen	Artikel 27.1
Artikel 28 första meningen	Artikel 35.8
Artikel 28 andra meningen	Artikel 35.9
Artikel 29	-
Artikel 30	Artikel 40
Artikel 30a	Artikel 37.1 Artikel 37.2

Förordning (EG) nr 111/2005	Denna förordning
Artikel 30b.1	Artikel 38.1
Artikel 30b.2	Artikel 38.2
Artikel 30b.3	Artikel 38.3
Artikel 30b.4	Artikel 38.5
Artikel 30b.5	Artikel 38.6
Artikel 31 första meningen	Artikel 31 första stycket
Artikel 31 andra meningen	Artikel 31 andra stycket
Artikel 32.1	-
Artikel 32.2	Artikel 37.4
Artikel 32.3	Artikel 34
Artikel 32.4	Artikel 41
Artikel 32a a och b	Artikel 35.1, artikel 35.2
Artikel 32a c	-
Artikel 33	Artikel 36
Artikel 34 första stycket	Artikel 42.1
Artikel 34 andra stycket	Artikel 42.2
Artikel 35 första stycket	Artikel 45 första stycket
Artikel 35 andra stycket inledande meningen	Artikel 45 andra stycket
Artikel 35 andra stycket andra meningen	Artikel 45 tredje stycket
Artikel 35 andra stycket tredje meningen	-
Artikel 35 tredje stycket	Artikel 45 fjärde stycket