

Vejledning om gennemførelsen af forordning (EU) nr. 649/2012 om eksport og import af farlige kemikalier

Version 1.1
Juli 2015



JURIDISK MEDDELELSE

Formålet med dette dokument er at hjælpe brugerne med at opfylde deres forpligtelser i henhold til forordning (EU) nr. 649/2012 (PIC-forordningen). Der gøres dog opmærksom på, at PIC-forordningen er den eneste gyldige juridiske referencetekst, og at oplysningerne i dette dokument ikke kan sidestilles med juridisk rådgivning. Brug af oplysningerne sker udelukkende på brugerens ansvar. Det Europæiske Kemikalieagentur (ECHA) påtager sig ikke ansvar for indholdet af dette dokument.

Version	Ændringer
1.0	Første udgave (bemærk, at denne udgave kun er udgivet på engelsk i december 2014)
1.1	Rettelse, der tager hensyn til slutningen af overgangsperioden for klassificering, mærkning og emballering af blandinger i henhold til direktivet om farlige stoffer (DPD) og den fuldstændige gennemførelse af CLP-forordningen: <ul style="list-style-type: none">– i afsnit 6.10: sletning af henvisninger til direktivet om farlige stoffer (DSD) og direktivet om farlige præparater (DPD)– i underafsnit 6.10.2: teksten er ændret af hensyn til den fuldstændige ikrafttræden af CLP-forordningen fra 1. juni 2015– i underafsnit 6.10.3: standardfaresymbolerne i henhold til DSD og DPD er slettet; CLP- farepiktogrammerne er erstattet med piktogrammer, der er forenelige med det format, der er tilgængeligt på webstedet for UNECE (FN's Økonomiske Kommission for Europa)– i underafsnit 6.10.4: henvisningen til DPD-klassificeringen for blandinger i sikkerhedsdatabladet er slettet der er tilføjet henvisninger til ePIC-manualerne i underafsnit 6.1.5 og 6.6.1

Vejledning om gennemførelsen af forordning (EU) nr. 649/2012 om eksport og import af farlige kemikalier

Reference: ECHA-14-A-16.1-DA

ISBN: 978-92-9247-614-4

Dato for offentliggørelse: Juli 2015

Sprog: DA

© Det Europæiske Kemikalieagentur (2015)

Har du spørgsmål eller kommentarer til dette dokument, bedes du sende dem med formularen til feedback om vejledninger (angiv dokumentreference, udstedelsesdato, kapitel og/eller side i det dokument, dine kommentarer vedrører). Der er adgang til formularen på ECHA's websted om vejledning til REACH eller direkte på:

<https://comments.echa.europa.eu/comments/cms/FeedbackGuidance.aspx>

Dette er en oversættelse til arbejdsbrug af et dokument, som oprindeligt blev offentliggjort på engelsk. Det originale dokument findes på ECHA's hjemmeside.

Det Europæiske Kemikalieagentur

Postadresse: P.O. Box 400, FI-00121 Helsingfors, Finland

Besøgsadresse: Annankatu 18, Helsinki, Finland

Forord

Dette dokument beskriver de særlige bestemmelser om eksport og import af visse farlige kemikalier i henhold til forordning (EU) nr. 649/2012¹, (forordningen om forudgående informeret samtykke, herefter benævnt "PIC-forordningen").

PIC-forordningen giver ECHA mandat til at yde assistance og teknisk og videnskabelig vejledning om PIC-forordningen til industrien og myndighederne². To vejledende dokumenter³ om den tidligere forordning om import og eksport af farlige kemikalier⁴ var udarbejdet af Europa-Kommissionen og godkendt af REACH-udvalget. En del af indholdet af begge dokumenter var i stort omfang stadig relevant efter ikrafttræden af den nye PIC-forordning. ECHA har derfor anvendt denne del af indholdet som grundlag for en del af teksten i nærværende dokument. Samtidig er de nye oplysninger, der følger af ændringerne i den omarbejdede PIC-forordning, indført i denne vejledning.

Alle ECHA's gældende vejledninger er tilgængelige på ECHA's websted (<http://echa.europa.eu/da/support/guidance>).

¹ [Europa-Parlamentets og Rådets forordning \(EU\) nr. 649/2012](#) af 4. juli 2012 om eksport og import af farlige kemikalier (omarbejdet) (EUT L. 201 af 27.07.2012, s. 60)

² Artikel 6, stk. 1), litra c) og d) i PIC-forordningen: "*sikre effektiv anvendelse af denne forordning ved efter aftale med Kommissionen og efter samråd med medlemsstaterne at yde industrien bistand og forsyne den med tekniske og videnskabelige vejledninger og værktøjer, når det er hensigtsmæssigt*"..." sikre effektiv anvendelse af denne forordning ved efter aftale med Kommissionen at yde medlemsstaternes udpegede nationale myndigheder bistand og teknisk og videnskabelig vejledning".

³ (i) [TEKNISKE VEJLEDENDE BEMÆRKNINGER TIL GENNEMFØRELSE AF FORORDNING \(EF\) Nr. 689/2008](#) - Generel vejledning for udpegede nationale myndigheder og industrien, offentliggjort på 22 officielle EU-sprog bortset fra kroatisk. Dette dokument blev godkendt af REACH-udvalget den 20. oktober 2010 og offentliggjort i Den Europæiske Unions Officielle Tidende den 1. marts 2011.

(ii) Tekniske vejledende bemærkninger for udpegede nationale myndigheder til gennemførelsen af forordning (EF) nr. 689/2008 – dette dokument forelå kun på engelsk og blev kun stillet til rådighed for udpegede nationale myndigheder (når de havde logget ind på EDEXIM-databasen). Denne vejledning blev færdigudarbejdet i april 2012 på grundlag af medlemsstaternes kommentarer under og efter de udpegede nationale myndigheders møde.

⁴ Europa-Parlamentets og Rådets [forordning \(EF\) nr. 689/2008](#) af 17. juni 2008 om eksport og import af farlige kemikalier, EUT L. 204 af 31.7.2008, s. 1.

Indholdsfortegnelse

1. INDLEDNING	6
2. SÅDAN SKAL PIC-FORORDNINGEN FORSTÅS	6
2.1 Rotterdam-konventionen	7
2.2 PIC-proceduren i henhold til konventionen	8
2.3 Udveksling af oplysninger i henhold til konventionen	9
2.3.1 Anmeldelse af definitive reguleringsindgreb ("final regulatory action") ("FRA-anmeldelse")	9
2.3.2 Eksportanmeldelse	10
2.4 Sammenhængen med anden international kemikalielovgivning	10
2.5 Den Europæiske Unions deltagelse i Rotterdam-konventionen	11
3. DEFINITIONER	11
4. ANVENDELSESOMRÅDE	13
4.1 Omfattede kemikalier	14
4.1.1 Kemikalier, der er omfattet af PIC-proceduren	15
4.1.2 Kemikalier, der er underkastet forbud eller strenge restriktioner	15
4.1.3 Alle eksporterede kemikalier vedrørende deres klassificering, mærkning og emballering	16
4.1.4 Oversigt over bilag I til PIC-forordningen	16
4.1.5 Artikler	17
4.2 Kemikalier, som er undtaget fra PIC-forordningen	18
4.2.1 Narkotika og psykotrope stoffer	18
4.2.2 Radioaktive materialer	18
4.2.3 Affald	18
4.2.4 Kemiske våben	19
4.2.5 Fødevarer og fødevareretsætningsstoffer	19
4.2.6 Foderstoffer	19
4.2.7 Genetisk modificerede organismer	19
4.2.8 Lægemidler	19
4.2.9 Kemikalier, der eksporteres til forskning eller analyse	19
5. HOVEDAKTØRER	20
5.1 Udpegede nationale myndigheder	21
5.2 Eksportører og importører	22
6. FORPLIGTELSE I HENHOLD TIL PIC-FORORDNINGEN	25
6.1 Eksportanmeldelser fremsendt til parter og andre lande	25
6.1.1 Hvem skal anmelde?	25
6.1.2 Hvad skal anmeldes?	25
6.1.3 Oplysningskrav	26
6.1.4 Frister	27
6.1.5 Proceduren	27
6.1.6 Uoverensstemmende eksportanmeldelser	32
6.1.7 Opfølgning på eksportanmeldelser	32
6.1.8 Hvornår kræves der en ny anmeldelse?	32
6.1.9 Nødsituationer	33
6.1.10 Hvornår kræves der ikke længere en anmeldelse?	33
6.1.11 Anmodning om supplerende oplysninger	33
6.2 Eksportanmeldelser fra parter og andre lande	34
6.2.1 Forpligtelser vedrørende import af kemikalier	34
6.3 Oplysninger om eksporterede og importerede mængder af kemikalier	35
6.4 Anmeldelse af kemikalier, der er forbudt eller underkastet strenge restriktioner i henhold til konventionen	36

6.5 Oplysninger om kemikalier, der er forbudt eller underkastet strenge restriktioner, men ikke opfylder betingelserne for PIC-anmeldelse	37
6.6 Forpligtelser vedrørende eksport af kemikalier bortset fra eksportanmeldelse	37
6.6.1 Udtrykkeligt samtykke	40
6.6.1.1 Hvilke kemikalier er omfattet af krav om udtrykkeligt samtykke?	40
6.6.1.2 Søgning af udtrykkeligt samtykke.....	40
6.6.1.3 Mulige former for udtrykkeligt samtykke	41
6.6.1.4 Processen anmodning om udtrykkeligt samtykke.....	41
6.6.1.5 Udtrykkeligt samtykke for blandinger, der indeholder stoffer fra del 2 eller 3 af bilag I.....	43
6.6.1.6 Frister	45
6.6.1.7 Gyldigheden af det udtrykkelige samtykke.....	45
6.6.1.8 Fravigelse.....	45
6.7 Kvaliteten af eksporterede produkter	48
6.8 RIN i toldangivelsen	48
6.9 Oplysninger om transitforsendelser	50
6.10 Oplysninger, der skal ledsage eksporterede kemikalier	51
6.10.1 Etikettens indhold.....	51
6.10.2 Tidsfrister for klassificering, mærkning, emballering og ajourføring af CLP-faremærkning	52
6.10.3 Farepiktogrammer, der anvendes i EU.....	52
6.10.4 Sikkerhedsdatablad (SDS)	53
6.11 Medlemsstaternes myndigheders pligt til at kontrollere eksport	53
6.12 Udveksling af oplysninger	54
6.13 Teknisk bistand	55
6.14 Overvågning og rapportering.....	55
6.15 Ajourføring af bilagene	55
7. EPIC – EN IT-APPLIKATION TIL INDSENDELSE AF OPLYSNINGER.....	56
8. EKSEMPLER	59
TILLÆG 1: BILAG V TIL FORORDNING (EU) NR. 649/2012.....	66
TILLÆG 2: OVERSIGT OVER EKSPORTØRERNES HOVEDOPGAVER TIL OVERHOLDELSE AF FORORDNING (EU) NR. 649/2012	67
TILLÆG 3: EKSEMPLER PÅ DOKUMENTATION, DER KAN BERETTIGE TILDELING AF FRAVIGELSE FRA KRAVET OM UDTRYKKELT SAMTYKKE.....	69
TILLÆG 4. LISTE OVER HOVEDSPROG OG VIGTIGSTE ANDRE SPROG TIL SIKKERHEDSDATABLADE OG ETIKETTERING FOR EKSPORT TIL VISSE LANDE ...	71
TILLÆG 5. FÆLLESSKABETS TOLDOMRÅDE	78
TILLÆG 6. ORDLISTE/LISTE OVER FORBOGSTAVER (AKRONYMER)	80

Oversigt over figurer

Figur 1 Proceduren ved eksportanmeldelse for kemikalier i bilag I, del 1, til alle lande (bortset fra eksport i henhold til artikel 8, stk. 6)..... 31

Figur 2: Proceduren ved anmodning om særligt RIN i henhold til artikel 2, stk. 3, eller artikel 8, stk. 6, eller en eksport i nødsituationer i henhold til artikel 8, stk. 5..... 39

Figur 3 Procedure i henhold til artikel 14, stk. 6 og stk. 7, for eksport af bilag I del 2- og 3-kemikalier til alle lande (bortset fra eksport af bilag I, del 2-kemikalier, for hvilke fravigelsen for OECD-lande finder anvendelse). 44

Figur4: Artikel 14, stk. 6-proceduren for bilag I del 2-kemikalier, der eksporteres til OECD-lande. 46

1. INDLEDNING

Formålet med dette dokument er at hjælpe de udpegede nationale myndigheder, toldmyndighederne og industrien med effektiv gennemførelse af PIC-forordningen.

Vejledningen begynder i afsnit 2 med en introduktion til The Rotterdam Convention, herunder dens grundlæggende principper og mekanismer. Samme afsnit indeholder også oplysninger om de områder, på hvilke forordning (EU) nr. 649/2012 går videre end kravene i Rotterdam-konventionen. Vejledningen fortsætter i [afsnit 3](#) og [4](#) med en forklaring af hoveddefinitioner og redegørelse for forordningens anvendelsesområde. [Afsnit 5](#) definerer hovedaktørerne (udpegede nationale myndigheder, eksportører og importører). Derefter beskriver [afsnit 6](#) af vejledningen eksportørers og myndigheders pligter i henhold til PIC-forordningen ved at gennemgå kravene i hver bestemmelse. [Afsnit 7](#) giver derefter visse oplysninger om ePIC-konventionen. Endelig giver [afsnit 8](#) nogle eksempler på, hvordan kravene i PIC-forordningen fungerer i praksis i en række tilfælde.

2. SÅDAN SKAL PIC-FORORDNINGEN FORSTÅS

PIC-forordningen er Europa-Parlamentets og Rådets forordning om eksport og import af farlige kemikalier. Den finder anvendelse på industrikemikalier og pesticider (herunder biocider)⁵, som af helbreds eller miljøgrunde er underlagt forbud eller strenge restriktioner. Den lægger forpligtelser på virksomheder, der vil eksportere sådanne kemikalier til lande uden for EU. For eksport af sådanne kemikalier gælder to typer krav: **eksportanmeldelse** og **udtrykkeligt samtykke**. Sidstnævnte krav gælder kun i visse tilfælde (se underafsnit [6.6.1](#) i denne vejledning). PIC-forordningen lægger desuden forpligtelser på importører af kemikalier, som enten er underkastet forbud eller strenge restriktioner i EU-lovgivningen eller er omfattet af PIC-proceduren i henhold til Rotterdam-konventionen. Det skal dog bemærkes, at import af kemiske stoffer hovedsagelig dækkes af anden EU-lovgivning såsom f.eks. REACH-forordningen⁶ eller forordningen om biocidholdige produkter⁷.

Formålet med PIC-forordningen er at styrke ansvarsdelingen og samarbejdet mellem parterne ved den internationale overførsel af farlige kemikalier og at beskytte menneskers sundhed og miljøet ved at give alle importerende parter (som defineret i forordningen) og de pågældende myndigheder i lande, der ikke er parter (navnlig udviklingslande), oplysninger om farlige kemikaliers egenskaber og om, hvordan sådanne kemikalier opbevares, transporteres, anvendes og bortskaffes på en sikker måde. PIC-forordningen gennemfører i EU [Rotterdam-konventionen om proceduren for forudgående informeret samtykke \(PIC\) for visse farlige kemikalier og pesticider i international handel](#) (herefter benævnt "konventionen"). Den Europæiske Union (EU) ratificerede konventionen den 20. december 2002 og gennemførte

⁵ I henhold til artikel 2, litra h), i PIC-forordningen er medicinske specialiteter og veterinærlægemidler, der er omfattet af henholdsvis direktiv 2001/83/EF og direktiv 2001/82/EF, undtaget fra PIC-forordningen, medmindre de er "andre pesticider" i den i artikel 3, stk. 5, litra b), i PIC-forordningen anvendte forstand.

⁶ Europa-Parlamentets og Rådets [forordning \(EF\) nr. 1907/2006](#) af 18. december 2006 om registrering, vurdering og godkendelse af samt begrænsninger for kemikalier (REACH), om oprettelse af et europæisk kemikalieagentur og om ændring af direktiv 1999/45/EF og ophævelse af Rådets forordning (EØF) nr. 793/93 og Kommissionens forordning (EF) nr. 1488/94 samt Rådets direktiv 76/769/EØF og Kommissionens direktiv 91/155/EØF, 93/67/EØF, 93/105/EF og 2000/21/EF.

⁷ Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EU) nr. 528/2012 af 22. maj 2012 om tilgængeliggørelse på markedet og anvendelse af biocidholdige produkter (forordningen om biocidholdige produkter)

dens bestemmelser fuldt ud ved en række forordninger, som blev udformet med tiden⁸.

For at opnå et højere niveau af beskyttelse af menneskers helbred og miljø besluttede EU at indføre en række supplerende bestemmelser i PIC-forordningen, der går videre end kravene i konventionen. PIC-forordningens dækningsområde er f.eks. udvidet til at kræve eksportanmeldelse og udtrykkeligt samtykke (se underafsnit [6.1](#) og [6.6.1](#) i denne vejledning) for alle lande i stedet for kun at gælde dem, der er parter i konventionen.

Desuden kræves der eksportanmeldelse for kemikalier, der er opført i bilag I til PIC-forordningen, uanset deres tilsigtede anvendelse i importlandet.

For at få fuld indsigt i PIC-forordningens bestemmelser og mekanismer bør læseren indføres i Rotterdam-konventionens grundprincipper og hovedelementer.

2.1 Rotterdam-konventionen

Konventionen blev vedtaget den 10. september 1998 på den diplomatiske konference i Rotterdam. Den trådte i kraft den 24. februar 2004 og blev retligt bindende for parterne⁹. Konventionen er FN's Miljøprogram (UNEP's) og FN's Levnedsmiddel- og Landbrugsorganisation (FAO's) reaktion på de betænkeligheder, der blev rejst ved den stigende produktion, handel og anvendelse af kemikalier i 1960'erne og 1970'erne. Disse betænkeligheder vedrørte den risiko, som anvendelsen af farlige kemikalier og pesticider kunne udgøre for menneskers helbred og miljøet. Desuden var tilsynssystemerne og infrastrukturen i nogle lande (navnlig udviklingslande) ikke i stand til at håndtere sådanne kemikalier sikkert.

Konventionens overordnede formål er at styrke ansvarsdeling og samarbejde mellem parterne ved den internationale overførsel af visse farlige kemikalier for at beskytte folkesundheden og miljøet mod potentiel skade og bidrage til miljømæssigt forsvarlig anvendelse af kemikalier. Dette formål opfyldes gennem to hovedbestemmelser i konventionen:

- **forudgående informeret samtykke (PIC)**
- **udveksling af oplysninger**

I henhold til Rotterdam-konventionen udpeger parterne en eller flere nationale myndigheder til at udføre de administrative funktioner, som følger af konventionen. Disse såkaldte udpegede nationale myndigheder er kontaktpunkterne mellem en part og konventionens sekretariat (som stilles til rådighed af UNEP og FAO i fællesskab) og mellem forskellige parter. Udpegede nationale myndigheder har en afgørende rolle i konventionens gennemførelse og formidlingen af oplysninger om konventionen på nationalt plan.

De kemikalier, som Rotterdam-konventionen omfatter, er pesticider og industrikemikalier, som parterne har underkastet forbud eller strenge restriktioner af helbreds- eller miljøgrunde. De kemikalier, der udtrykkeligt er underkastet forudgående informeret samtykke i henhold til Rotterdam-konventionen, er opført i [bilag III](#) til konventionen¹⁰.

Konventionen etablerer desuden en mekanisme til optagelse af yderligere kemikalier i bilag III.

⁸ Forordning (EF) nr. 304/2003, EUT L 63 af 6.3.2003, s. 1., erstattet af forordning (EF) nr. 689/2008, 31.7.2008, s. 1., erstattet af forordning (EU) nr. 649/2012 (omarbejdet), EUT L 201 af 27.07.2012, s. 60.

EUT L 204 a

⁹ Omfattet af konventionen er lande eller regionale organisationer for økonomisk integration, som har ratificeret, accepteret, godkendt eller tiltrådt konventionen.

¹⁰ Yderligere kemikalier er omfattet af konventionen i henhold til artikel 12, stk. 1, som foreskriver anmeldelse af eksport af et kemikalie af en part, som har forbudt kemikalien eller underkastet det strenge restriktioner.

Den aktuelle liste over kemikalier, der er optaget i bilag III, kan ses på Rotterdam-konventionens webside www.pic.int (i "Databases" nederst på siden klikker man på "Annex III chemicals" (bilag III-kemikalier) for at gå til: <http://www.pic.int/TheConvention/Chemicals/AnnexIIIChemicals/tabid/1132/language/en-US/Default.aspx>).

2.2 PIC-proceduren i henhold til konventionen

PIC-proceduren er en mekanisme til formel opnåelse og videregivelse af de importerende parter afgørelser om, hvorvidt de tillader fremtidig import af visse kemikalier eller ej. Hovedprincippet er, at forsendelse af sådanne kemikalier ikke må finde sted uden forudgående informeret samtykke fra den importerende part.

Proceduren forudgående informeret samtykke (PIC) finder anvendelse på de kemikalier, der er opført i bilag III til konventionen. For hvert af de kemikalier, der er opført i bilag III til konventionen, udarbejdes en beslutningsvejledning ("decision guidance document" (DGD)) af et hjælpeorgan – Kemikalieundersøgelseskomitéen – ("Chemical Review Committee" (CRC)), der består af eksperter i kemikalieforvaltning, og som er udpeget af myndighederne. Efter godkendelse ved partskonferencen ("Conference of Parties" (COP))¹¹ udsendes DGD'en til alle parter.

Beslutningsvejledningen indeholder grundlæggende oplysninger om kemikaliet, dvs. dets egenskaber, og en sammenfatning af oplysninger vedrørende farer og risici forbundet med anvendelse af kemikaliet. Den indeholder desuden oplysninger om de definitive reguleringsindgreb, der har medført, at kemikaliet er opført i bilag III til konventionen (se underafsnit [2.3.1](#) til denne vejledning). Beslutningsvejledninger er tilgængelige på konventionens websted¹².

Oplysningerne i beslutningsvejledningerne hjælper parterne med at vurdere risiciene ved forvaltning og anvendelse af kemikalier under lokale forhold. På grundlag af en sådan vurdering kan parterne træffe bedre informerede beslutninger om, hvorvidt de skal nægte eller godkende import under bestemte omstændigheder. Disse beslutninger kaldes **importsvar**¹³ og vedrører kun den anvendelseskategori, som stoffet er opført til i henhold til konventionen. Hvis den importerende part f.eks. har meddelt, at den ikke ønsker at modtage import af et kemikalie X til anvendelse som pesticid, betyder det ikke, at samme kemikalie X ikke kan eksporteres til anvendelse som industrikemikalie. Parterne skal snarest muligt sende importsvar til sekretariatet.

Hver sjette måned informerer sekretariatet alle parter om importsvar (og om de parter, der ikke har svaret) via såkaldte PIC-cirkulærer. PIC-cirkulærer indeholder desuden:

- oplysninger om anmeldelser fra parter, som har underkastet et kemikalie forbud eller strenge restriktioner
- parternes forslag til opførelse af meget farlige pesticidformuleringer på listen

¹¹ Partskonferencen (COP) er det organ, der er ansvarligt for at træffe afgørelser om ændringer af konventionen. Den består af de lande eller regionale organisationer for økonomisk integration, som har ratificeret, accepteret, godkendt eller tiltrådt konventionen.

¹² <http://www.pic.int/TheConvention/Chemicals/DecisionGuidanceDocuments/tabid/2413/language/en-US/Default.aspx>

¹³ Importsvar kan enten være en "endelig afgørelse" eller "midlertidig afgørelse" som beskrevet i artikel 10, stk. 4, i konventionen.

- en ajourført liste over kemikalier og meget farlige pesticidformuleringer, der er omfattet af PIC-proceduren (ajourført bilag III til konventionen)
- kontaktoplysninger for udpegede nationale myndigheder

PIC-cirkulærer offentliggøres af sekretariatet to gange årligt (i juni og december), fremsendes til alle udpegede nationale myndigheder og lægges ud på konventionens websted.

Importbeslutninger, der træffes af parterne, skal være neutrale. Det vil sige, at hvis en part (på grundlag af et definitivt reguleringsindgreb) beslutter at nægte import af et kemikalie, skal den også standse indenlandsk fremstilling af kemikaliet til indenlandsk brug og nægte import fra enhver anden kilde.

Alle parter er forpligtet til at sikre, at deres eksportører opfylder alle importbeslutninger, dvs. at eksport af kemikalier omfattet af PIC-proceduren ikke strider mod en importerende parts afgørelse. Det betyder, at eksporten ikke kan gennemføres, hvis den importerende part har meddelt, at den ikke ønsker at modtage import af de pågældende kemikalier¹⁴. Hvis en importerende part har meddelt, at import på dens område er tilladt på særlige betingelse, skal den eksporterende part desuden opfylde disse betingelser. Vedrørende mere konkrete oplysninger om importsvar fra parter i konventionen henvises til "Database of Import Responses" (database over importsvar)¹⁵ på konventionens websted.

2.3 Udveksling af oplysninger i henhold til konventionen

Udveksling af oplysninger i henhold til konventionen finder sted gennem anmeldelser om definitive reguleringsindgreb, beslutningsvejledninger (DGD'er), importsvar, eksportanmeldelser og PIC-cirkulærer. Oplysningerne udveksles desuden gennem dokumenter, der ledsager eksporten (f.eks. sikkerhedsdatablade) eller gennem etiketter og koder i det harmoniserede system (hvis de forefindes).

2.3.1 Anmeldelse af definitive reguleringsindgreb ("final regulatory action") ("FRA-anmeldelse")

Det andet hovedpunkt i Rotterdam-konventionen er udvekslingen af oplysninger mellem parter. I henhold til artikel 5 i konventionen skal parterne underrette sekretariatet med en **FRA-anmeldelse**, når de vedtager et definitivt reguleringsindgreb, der af hensyn til folkesundheden eller miljøet forbyder et kemikalie eller underkaster det strenge restriktioner. Formålet med en sådan anmeldelse er at dele oplysningerne om farlige kemikalier med sekretariatet og alle parter og at udpege kemikalier, der er kandidater til PIC-proceduren

Sekretariatet kontrollerer anmeldelsens fuldstændighed i henhold til oplysningskravene i bilag I til konventionen. Hvis anmeldelsen opfylder disse krav, bliver en sammenfatning af det definitive reguleringsindgreb offentliggjort i PIC-cirkulæret. En sådan sammenfatning omfatter reguleringsindgrebets omfang, begrundelse og forventede virkning samt oplysninger om de farer og risici, som kemikaliet frembyder for folkesundheden og miljøet.

¹⁴ Vedrørende den ekstraordinære omstændighed bestående i, at en importerende part ikke indsender et importsvar eller et midlertidigt svar uden en midlertidig afgørelse, henvises til artikel 11, stk. 2, i konventionen.

¹⁵ <http://www.pic.int/Procedures/ImportResponses/Database/tabid/1370/language/en-US/Default.aspx>

Når anmeldelser for samme kemikalie fra **mindst to** forskellige PIC-regioner¹⁶ er indsendt til sekretariatet, fremsendes disse anmeldelser til Kemikalieundersøgelseskomitéen (CRC), hvis de opfylder kravene i bilag I. CRC gennemgår anmeldelserne efter kriterierne i bilag II til konventionen. I tilfælde, hvor anmeldelserne opfylder ovennævnte kriterier, anbefaler Kemikalieundersøgelseskomitéen til partskonferencen i Rotterdam-konventionen, at kemikaliet opføres i konventionens bilag III og bliver omfattet af PIC-proceduren. CRC udarbejder derefter en beslutningsvejledning (DGD) på grundlag af oplysningerne i anmeldelserne og dokumentationen. Den endelige beslutning om at tilføje kemikaliet i konventionens bilag III og anvende beslutningsvejledningen træffes af partskonferencen i Rotterdam-konventionen. Hvordan en anmeldelse af kemikalier, der er underkastet forbud eller strenge restriktioner i henhold til konventionen, fungerer på EU-plan, fremgår af underafsnit [6.4](#) til denne vejledning.

2.3.2 Eksportanmeldelse

Endnu et hovedelement i konventionen vedrører udveksling af oplysninger mellem parterne om potentielt farlige kemikalier, der kan eksporteres. En part, der planlægger at eksportere et kemikalie, som er forbudt eller underlagt strenge restriktioner ved anvendelse på denne parts eget område, skal underrette den importerende part om, at en sådan eksport vil finde sted. Dette skal ske før den første forsendelse i hvert kalenderår, indtil kemikaliet bliver omfattet af PIC-proceduren, og den importerende part har givet et importsvar, som er udsendt til alle parter. Denne procedure kaldes en **eksportanmeldelse**

Eksportanmeldelsen adskiller sig fra PIC-proceduren ved, at den ikke anmoder parterne om en afgørelse vedrørende fremtidig import af kemikaliet. Den underretter blot parterne om, at der forventes forsendelse af et kemikalie, som er forbudt eller underlagt strenge restriktioner på den eksporterende parts område.

Desuden skal eksporter af kemikalier, der er underkastet forbud eller strenge restriktioner, samt kemikalier, der er omfattet af PIC-proceduren, være tilstrækkeligt mærket og ledsaget af basale sundheds- og sikkerhedsoplysninger i form af et sikkerhedsdatablad (SDS).

2.4 Sammenhængen med anden international kemikalielovgivning

Stockholm-konventionen om persistente organiske miljøgifte ("Persistent Organic Pollutants" (POP)) er en anden international aftale på kemikalieforvaltningsområdet. Den foreskriver fjernelse eller restriktion af produktionen og anvendelsen af persistente organiske miljøgifte (POP'er) (dvs. visse industrikemikalier og pesticider). Nogle af disse kemikalier er desuden underkastet Rotterdam-konventionen, f.eks. polyklorerede bifenyler (PCB), aldrin, dieldrin, DDT, chlordan, hexachlorbenzen, toxaphen og heptachlor.

Stofferne er omfattet af Stockholm-konventionen på grundlag af deres egenskaber (toksicitet, potentiale for bioakkumulering, persistens i miljøet og grænseoverskridende overførsel langt fra deres frigivelse), ikke som resultat af noget definitivt reguleringsindgreb, der underkaster dem forbud eller strenge restriktioner. Visse kemikalier kan desuden være underkastet begge konventioner, da disse anvendes uafhængigt af hinanden, og da tilføjelse af kemikalier til dem bygger på forskellige krav og kriterier. Yderligere oplysninger om kemikalier omfattet af Stockholm-konventionen fremgår af Stockholm-konventionens websted på adressen <http://chm.pops.int>.

¹⁶ [PIC-regionerne](#) (Afrika, Asien, Europa, Latinamerika og Caribien, Mellemøsten, Nordamerika og det sydvestlige stillehavsområde) anvendes **kun** til fastlæggelse af kravene i artikel, stk. 5, i konventionen.

2.5 Den Europæiske Unions deltagelse i Rotterdam-konventionen

EU's deltagelse i konventionen varetages af Europa-Kommissionen og medlemsstaterne i fællesskab. Kommissionen virker som fælles udpeget myndighed vedrørende de administrative funktioner af konventionen (PIC-proceduren) og arbejder tæt sammen med medlemsstaternes udpegede nationale myndigheder (se artikel 5 i PIC-forordningen). Disse administrative funktioner består i:

- fremsendelse af EU-eksportanmeldelser til parter og andre lande¹⁷
- indsendelse af anmeldelser af definitive reguleringsindgreb for kemikalier, der opfylder betingelserne for PIC-anmeldelse, til sekretariatet
- fremsendelse af oplysninger om andre definitive reguleringsindgreb for kemikalier, der ikke opfylder betingelserne for PIC-anmeldelse
- indsendelse til sekretariatet af EU-importsvar for kemikalier, der er omfattet af PIC-proceduren
- udveksling af oplysninger med sekretariatet

Kommissionen koordinerer desuden EU's bidrag om alle tekniske spørgsmål vedrørende konventionen, partskonferencen i konventionen (COP) og dennes underorganer som f.eks. kemikalieundersøgelseskomitéen (CRC).

3. DEFINITIONER

Før PIC-forordningens dækningsområde beskrives nærmere, kan det være nyttigt at præcisere visse af begreberne:

Artikel 3, stk. 1: "**kemikalie**": *et stof, ublandet eller i en blanding, eller en blanding, industrielt fremstillet eller naturligt forekommende, dog ikke levende organismer, som tilhører en af følgende kategorier:*

- (a) *pesticider, herunder meget farlige pesticidformuleringer*
- (b) *industrikemikalier*

Bemærk, at begrebet "kemikalie" dækker både stoffer som sådan og i blandinger.

Artikel 3, stk. 2: "**stof**": *et grundstof og forbindelser heraf som defineret i artikel 3, nr. 1), i forordning (EF) nr. 1907/2006*

I REACH-forordningen er et stof defineret som *"et grundstof og forbindelser heraf, naturligt eller industrielt fremstillet, indeholdende sådanne tilsætningsstoffer, som er nødvendige til bevarelse af stoffets stabilitet, og sådanne urenheder, som følger af fremstillingsprocessen, bortset fra opløsningsmidler, der kan udskilles, uden at det påvirker stoffets stabilitet eller ændrer dets sammensætning"*.

¹⁷ Ved "andre lande" forstås lande, der ikke er part i Rotterdam-Konventionen

Artikel 3, stk. 3: "**blanding**": en blanding eller en opløsning som defineret i artikel 2, nr. 8), i forordning (EF) nr. 1272/2008¹⁸

Forordning (EF) nr. 1272/2008 (CLP-forordningen) definerer en blanding som "en blanding eller opløsning, der er sammensat af to eller flere stoffer". Til brug for eksportanmeldelse og anmodning om udtrykkeligt samtykke falder blandinger inden for PIC-forordningens område, når et eller flere bilag I-kemikalier er til stede i en koncentration, der udløser mærkning i henhold til CLP-forordningen, uanset tilstedeværelse af nogen andre stoffer. I modsætning hertil gælder kravene i artikel 17 (Oplysninger, der skal ledsage eksporterede kemikalier) i det omfang de vedrører blandinger, alle blandinger, der er klassificeret som farlige i henhold til EU-lovgivningen, uanset om dette skyldes tilstedeværelsen af bilag I-kemikalier

Artikel 3, stk. 4: "**artikel**": en færdigvare indeholdende eller omfattende et kemikalie, hvis anvendelse i henhold til EU-lovgivningen er forbudt eller underkastet strenge restriktioner med hensyn til det særlige produkt (...).

Bestemmelserne i PIC-forordningen finder også anvendelse på artikler, der indeholder visse kemikalier og ikke falder ind under definitionen af "stof" eller "blanding". Denne definition er helt specifik og skal læses i forbindelse med de pågældende bestemmelser for partikler (artikel 15 i PIC-forordningen – Eksport af visse kemikalier og artikler), som indskrænker den yderligere. PIC-forordningens krav til artikler er beskrevet nærmere i underafsnit [4.1.5](#) og [6.1](#) i denne vejledning.

Artikel 3, stk. 14: "**meget farlig pesticidformulering**": et kemikalie, der er fremstillet med henblik på anvendelse som pesticid, og som under anvendelse medfører alvorlige sundheds- eller miljøvirkninger, der kan iagttages kort tid efter en eller flere eksponeringer.

Meget farlige pesticidformuleringer er pesticidformuleringer, der er årsag til alvorlige problemer (svære helbreds- eller miljøvirkninger, der kan iagttages kort tid efter en enkelt eller flere eksponeringer) under anvendelsesbetingelserne i et udviklingsland eller i et land med en overgangsøkonomi.

Artikel 3, stk. 10: "**forbudt kemikalie**":

- (a) enten et kemikalie, som af sundheds- eller miljømæssige årsager er blevet forbudt af Unionen ved et definitivt reguleringsindgreb
- (b) eller et kemikalie, som er nægtet godkendelse til førstegangsanvendelse eller trukket tilbage af industrien, enten fra EU-markedet eller fra videre behandling i en anmeldelses-, registrerings- eller godkendelsesproces, og hvor der er belæg for, at kemikaliet er problematisk af sundheds- eller miljømæssige årsager

et forbud vil sige, at alle anvendelser af kemikaliet i en eller flere underkategorier¹⁹ eller kategorier²⁰ er forbudt (artikel 3, stk. 10, litra a)), eller at kemikaliet aldrig er blevet godkendt

¹⁸ Europa-Parlamentets og Rådets [forordning \(EF\) nr. 1272/2008](#) af 16. december 2008 om klassificering, mærkning og emballering af stoffer og blandinger og om ændring og ophævelse af direktiv 67/548/EØF og 1999/45/EF og om ændring af forordning (EF) nr. 1907/2006.

¹⁹ Der henvises til anvendelsesunderkategorier i henhold til PIC-forordningen (pesticider anvendt som plantebeskyttelsesmidler, andre pesticider, kemikalier til erhvervmæssig anvendelse og kemikalier til privat anvendelse).

²⁰ Se anvendelseskategorier i henhold til konventionen (pesticider og industrikemikalier).

eller er trukket tilbage (artikel 3, stk. 10, litra b)). I artikel 3, stk. 10, litra b), er der to betingelser, der begge skal være opfyldt:

1. kemikaliet er blevet trukket tilbage af industrien
2. der er belæg for, at kemikaliet er problematisk af sundheds- eller miljømæssige årsager

Artikel 3, stk. 11: "**kemikalie, som er underkastet strenge restriktioner**":

- (a) enten et kemikalie, som af sundheds- eller miljømæssige årsager er blevet forbudt af Unionen ved et definitivt reguleringsindgreb til praktisk talt alle anvendelsesformål, men som fortsat er tilladt til visse særlige formål
- (b) eller et kemikalie, som til praktisk talt alle anvendelsesformål er nægtet godkendelse eller trukket tilbage af industrien, enten fra EU-markedet eller fra videre behandling i en anmeldelses-, registrerings- eller godkendelsesproces, og hvor der er belæg for, at kemikaliet er problematisk af sundheds- eller miljømæssige årsager

I enkle vendinger: en streng restriktion vil sige, at bogstavelig talt alle anvendelser af kemikaliet inden for en eller flere anvendelsesunderkategorier eller -kategorier er forbudt, godkendelse er nægtet eller kemikaliet er trukket tilbage, men at visse anvendelser af kemikaliet stadig er tilladt.

Det er forholdsvis let at fastlægge, når et definitivt reguleringsindgreb er et forbud, mens det kan være vanskeligt at fastslå, om et definitivt reguleringsindgreb er en streng restriktion. Hvis nogle anvendelser er blevet forbudt, kræver det vurdering sag for sag, om dette kan være et forbud mod bogstavelig talt alle anvendelser. Hvis alle bortset fra en eller to anvendelser ud af en lang række anvendelser er forbudt, og de resterende anvendelser er forholdsvis få, kan det betragtes som en streng restriktion. Hvis imidlertid alle bortset fra en eller to af en lang række anvendelser er forbudt, men resten er vigtige anvendelser, er det ikke nødvendigvis en streng restriktion.

Artikel 3, stk. 20: "**part i konventionen**" eller "**part**": en stat eller en regional organisation for økonomisk integration, som har givet sit samtykke til at være bundet af konventionen, og for hvilken konventionen er trådt i kraft

Definitionen omtaler parter i konventionen. Det skal dog bemærkes, at de centrale bestemmelser i PIC-forordningen om eksportanmeldelse, udtrykkeligt samtykke, eksportforbud og oplysninger vedrørende eksporterede kemikalier (artikel 8, 14, 15 og 17 i PIC-forordningen) gælder eksport til alle lande, uanset om de er parter i konventionen eller ej.

4. ANVENDELSESOMRÅDE

PIC-forordningens anvendelsesområde går længere end konventionens krav for at opnå en højere grad af beskyttelse af menneskers helbred og miljøet. PIC-forordningen har desuden en anden struktur, idet den yderligere opdeler konventionens to anvendelseskategorier (pesticider og industrikemikalier) i fire underkategorier:

- **Pesticider – opdelt i**

- pesticider, der anvendes som plantebeskyttelsesprodukter (PPP) omfattet af forordning (EF) nr. 1107/2009²¹
- andre pesticider såsom biocidholdige produkter i henhold til direktiv 98/8/EF²² og desinfektionsmidler, insekticider og parasiticider omfattet af direktiv 2001/82/EF og 2001/83/EF
- **industrikemikalier – opdelt i**
 - kemikalier til erhvervsmæssig anvendelse
 - kemikalier til privat anvendelse

Anvendelsen af disse underkategorier indebærer, at der i henhold til PIC-forordningen er flere kemikalier, som er underkastet eksportanmeldelse, end det ville være tilfældet, hvis kun konventionens anvendelseskategorier blev fulgt. For eksempel: Kemikalie X er forbudt i EU som plantebeskyttelsesprodukt (PPP). Samme kemikalie X har imidlertid en anden vigtig anvendelse som biocid (og er godkendt i EU i denne underkategori). Kemikalie X er aktuelt underlagt eksportanmeldelse på grund af forbuddet på underkategoriniveauet "pesticid i gruppen af plantebeskyttelsesmidler", men kemikaliet er ikke forbudt eller underkastet en streng restriktion i konventionens anvendelseskategori "pesticid". For at være "forbudt eller underkastet strenge restriktioner" i henhold til konventionen skal "alle eller bogstavelig talt alle anvendelser" af kemikalie X i hele kategorien pesticider være forbudt.

EU-eksportører er desuden forpligtet til at sende eksportanmeldelser for kemikalier, der er opført i bilag I, uanset hvilken tilsigtet anvendelse, der er angivet på eksportanmeldelsen, og uanset om den pågældende anvendelse er underkastet forbud eller strenge restriktioner i EU eller ej. Ræsonnementet i dette er, at eksportørerne ikke kan garantere, at den sigtede anvendelse deklareret i eksportanmeldelsen svarer til, hvordan kemikaliet faktisk vil blive anvendt i det importerende land.

Hvad endelig angår kravet om udtrykkeligt samtykke, er listen over kemikalier, der er underkastet dette krav, mere omfattende end listen over kemikalier, der er omfattet af PIC-proceduren i henhold til konventionen. Alle kemikalier, der opfylder betingelserne for PIC-anmeldelse²³ i en af konventionens to kategorier (pesticider og industrikemikalier) kræver derfor udtrykkeligt samtykke fra importlandet, for at eksport af dem kan finde sted.

4.1 Omfattede kemikalier

PIC-forordningen omfatter følgende kemikalier:

- a) visse farlige kemikalier, der er omfattet af proceduren til forudgående informeret samtykke i henhold til konventionen ("PIC-proceduren")
- b) visse farlige kemikalier, der er underkastet forbud eller strenge restriktioner i Unionen eller i en medlemsstat

²¹ [Plantebeskyttelsesmiddelforordningen](#) – Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 1107/2009 af 21. oktober 2009 om markedsføring af plantebeskyttelsesmidler

²² Forordningen om biocidholdige produkter (BPR, [forordning \(EU\) nr. 528/2012](#)) finder anvendelse fra 1. september 2013 med en overgangsperiode for visse af bestemmelsernes vedkommende. Den ophævede direktivet om biocidholdige produkter (direktiv 98/8/EF).

²³ PIC-anmeldelser betyder i denne forbindelse anmeldelse af kemikalier underkastet forbud eller strenge restriktioner i henhold til konventionen. Se også artikel 11 i PIC-forordningen.

- c) kemikalier, der eksporteres, hvad angår deres klassificering, mærkning og emballering

De næste underafsnit i denne vejledning ([4.1.1](#), [4.1.2](#) og [4.1.3](#)) beskriver hver af ovennævnte grupper af kemikalier og angiver kort de bestemmelser, der finder anvendelse for hver af dem i henhold til PIC-forordningen.

4.1.1 Kemikalier, der er omfattet af PIC-proceduren

Kemikalier tilhører denne gruppe, når de er omfattet af PIC-proceduren (forudgående informeret samtykke) i henhold til Rotterdam-konventionen (se underafsnit 2.2 i denne vejledning). De er anført i del 3 af bilag I til PIC-forordningen.

Disse kemikalier kræver årlig eksportanmeldelse i henhold til artikel 8 i PIC-forordningen uanset kemikaliet's forventede anvendelse i importlandet, medmindre der fremgår et gyldigt importsvar af det seneste PIC-cirkulære, eller importlandet har givet afkald på retten til at blive underrettet.

Sådanne kemikalier kræver desuden udtrykkeligt samtykke fra importlandet i henhold til artikel 14, stk. 6, i PIC-forordningen, medmindre det af det seneste PIC-cirkulære fremgår, at importlandet har givet et positivt importsvar eller har givet afkald på udtrykkeligt samtykke i henhold til bestemmelsen herom²⁴. Nærmere oplysninger om tildeling af fravigelse fremgår af underafsnit [6.6.1.8](#) i denne vejledning).

Retsgrundlag: Artikel 2, stk. 1, litra a), i PIC-forordningen

4.1.2 Kemikalier, der er underkastet forbud eller strenge restriktioner

Kemikalierne i dette underafsnit er underkastet forbud eller strenge restriktioner i EU eller i en medlemsstat (se også forklaringen af definitionen på "forbudt kemikalie" i [section 3](#) i denne vejledning). Sådanne kemikalier falder i følgende grupper:

– **Kemikalier, der er underkastet forbud eller strenge restriktioner i EU i en anvendelseskategori i henhold til konventionen** (f.eks. kategorien "pesticid").

Disse kemikalier er opført i del 2 af bilag I og opfylder betingelserne for PIC-anmeldelse. De er desuden underkastet årlig eksportanmeldelse uanset den forventede anvendelse af kemikaliet.

Eksport af sådanne kemikalier forudsætter endvidere udtrykkeligt samtykke fra importlandet i henhold til artikel 14, stk. 6, i PIC-forordningen.

Der kan tildeles fravigelse af kravet om udtrykkeligt samtykke i henhold til artikel 14, stk. 7, i PIC-forordningen (se underafsnit [6.6.1.8](#) i denne vejledning).

I tilfælde, hvor sådanne kemikalier skal eksporteres til OECD-lande²⁵, hvor de vides at være autoriseret, registreret eller godkendt, kan eksportørens udpegede nationale myndigheder (på anmodning af eksportøren fra sag til sag) i samråd med Kommissionen beslutte, at der ikke kræves udtrykkeligt samtykke, og tillade eksporten.

En fortegnelse over OECD's nuværende medlemslande findes på OECD's websted: <http://www.oecd.org/about/membersandpartners/list-oecd-member-countries.htm>.

En liste over udpegede nationale myndigheder uden for EU findes på ECHA's websted: <http://echa.europa.eu/information-on-chemicals/pic/designated-national-authority> (vælg

²⁴ Der kan tildeles fravigelse efter artikel 14, stk. 7, af de udpegede nationale myndigheder i samråd med Kommissionen assisteret af ECHA efter fejlslagne forsøg i 60 dage på at indhente et svar, og forudsat at en af betingelserne i artikel 14, stk. 7, er opfyldt.

²⁵ Medlemslande i Organisationen for Økonomisk Samarbejde og Udvikling) (OECD).

"non-EU").

- **Kemikalier, der er underkastet forbud eller strenge restriktioner i EU i en anvendelsesunderkategori i henhold til konventionen** (f.eks. underkategorien "plantebeskyttelsesprodukter") i kategorien "pesticider").

Sådanne kemikalier er opført i del 1 af bilag I og er underkastet årlig eksportanmeldelse uanset den forventede anvendelse af kemikaliet, medmindre kemikaliet er omfattet af PIC-proceduren og der fremgår et gyldigt importsvar af det seneste PIC-cirkulære, eller importlandet har givet afkald på retten til at blive underrettet.

- **Kemikalier, der er forbudt i EU og ikke må eksporteres**

Disse kemikalier er forbudt i EU for at beskytte menneskers sundhed og miljøet og er omfattet af et eksportforbud i henhold til artikel 15, stk. 2, i PIC-forordningen. Disse kemikalier er enten persistente organiske miljøgifte i henhold til forordning (EF) nr. 850/2004 og opført i bilag A eller B til Stockholm-konventionen eller omfattet af eksportforbud i henhold til anden EU-lovgivning. Kemikalier, der er omfattet af eksportforbuddet, er opført i bilag V (del 1 eller 2) i PIC-forordningen.

Bemærk dog, at i henhold til artikel 2, stk. 3, tillades eksport af kemikalier, der er opført i bilag V, hvis de eksporteres til forsknings- eller analyseformål i mængder under 10 kg pr. eksportør pr. år pr. importland. I sådanne tilfælde skal eksportøren følge proceduren for et særligt RIN²⁶. Bestemmelserne i artikel 2, stk. 3, og proceduren for et særligt RIN er beskrevet i underafsnit [4.2.9](#) i denne vejledning.

- **Kemikalier, der er underkastet forbud eller strenge restriktioner af en medlemsstat**

Sådanne kemikalier kan være omfattet af pligt til PIC-anmeldelse eller udveksling af oplysninger, dvs. tilrådighedsstillelse af oplysninger for PIC-sekretariatet til videreformidling til andre lande i henhold til artikel 11, stk. 8, og artikel 12 i PIC-forordningen.

Retsgrundlag: Artikel 2, stk. 1, litra b), i PIC-forordningen

4.1.3 Alle eksporterede kemikalier vedrørende deres klassificering, mærkning og emballering

Kemikalier, der eksporteres, skal emballeres og mærkes som hvis de markedsføres i EU (se artikel 14, stk. 10, artikel 14, stk. 11, og artikel 17 i PIC-forordningen), medmindre disse bestemmelser er i modstrid med specifikke krav fra de importerende parter eller andre importerende lande. Oplysninger, der skal ledsage eksporterede kemikalier, er nærmere omtalt i underafsnit [6.10](#) i denne vejledning.

Retsgrundlag: Artikel 2, stk. 1, litra c), i PIC-forordningen

4.1.4 Oversigt over bilag I til PIC-forordningen

PIC-forordningen gælder for enkeltkemikalier eller grupper af kemikalier, som er optaget i bilag I til forordningen, og for blandinger, der indeholder sådanne kemikalier i en koncentration, der udløser forpligtelse til mærkning i henhold til CLP-forordningen.

Kemikalierne i bilag I er tilordnet en eller flere af tre grupper, der er anført som del 1, del 2 og del 3 i bilaget. Der gælder forskellige regler for kemikaliet afhængigt af, hvor det er placeret i bilag I. Bilag I angiver desuden de forskellige anvendelseskategorier eller underkategorier for hver post.

Den nuværende liste over kemikalier i hver del er angivet på følgende side på ECHA's websted:

²⁶ Referenceidentifikationsnummer.

<http://echa.europa.eu/da/information-on-chemicals/pic/chemicals>

(afkryds den pågældende rubrik "Annex I Part [1, 2 eller 3]" (bilag I del [1, 2 eller 3]), og acceptér den juridiske meddelelse).

Del 1: Liste over kemikalier med pligt til eksportanmeldelse
kemikalier eller grupper af kemikalier, for hvilke der er eksportanmeldelsespligt. Listen omfatter alle de kemikalier, der er underkastet forbud eller strenge restriktioner i EU i mindst en af anvendelsesunderkategorierne (dvs. pesticider anvendt som plantebeskyttelsesmiddel, andre pesticider såsom biocidholdige produkter, industrikemikalier til erhvervsmæssig anvendelse eller industrikemikalier til privat anvendelse). Listen omfatter desuden kemikalier, som opfylder betingelserne for PIC-anmeldelse, og kemikalier, som er omfattet af PIC-proceduren (bortset fra visse kemikalier, som er opført i del 3, men er udelukket fra del 1, da de er omfattet af eksportforbud).

Denne del er e

Del 2: Liste over kemikalier, der opfylder betingelserne for PIC-anmeldelse
liste over kemikalier, der opfylder betingelserne for PIC-anmeldelse, fordi de er forbudt eller underkastet strenge restriktioner i EU i en anvendelseskategori i henhold til konventionen (pesticider eller industrikemikalier). Ud over kravet om eksportanmeldelse kræves der til eksport udtrykkeligt samtykke fra importlandet (se underafsnit [6.6.1](#) i denne vejledning).

Denne del er

Del 3: Liste over kemikalier omfattet af PIC-proceduren
eller grupper af kemikalier, der er omfattet af PIC-proceduren (opført i [Bilag III](#) til Rotterdamkonventionen). Posterne i del 3 er underkastet kravet om eksportanmeldelse og desuden om udtrykkeligt samtykke, medmindre der er offentliggjort et importsvar i PIC-cirkulæret, og visse kriterier er opfyldt.

Denne del bes

Bemærk, at listerne over kemikalier i de forskellige dele af bilag I overlapper. Alle kemikalier i del 2 og 3 er også opført i del 1 (undtagen de persistente organiske miljøgifte (POP), der er opført i del 3, men udelukket fra del 1, da de er omfattet af eksportforbud i henhold til Stockholm-konventionen). En liste over kemikalier omfattet af eksportforbud findes via links i Tillæg 1 til denne vejledning.

For kemikalier, der er forbudt eller underkastet strenge restriktioner i EU, er de vigtigste kilder til relevante reguleringsindgreb på nuværende tidspunkt følgende:

- forordning (EF) nr. 1107/2009 om markedsføring af plantebeskyttelsesmidler
- forordning (EF) nr. 528/2012 om tilgængeliggørelse på markedet og anvendelse af biocidholdige produkter
- forordning (EF) nr. 1907/2006 om registrering, vurdering og godkendelse af, samt begrænsninger for kemikalier (REACH)

Bilag I til PIC-forordningen ajourføres regelmæssigt som resultat af reguleringsindgreb i henhold til EU-lovgivningen og ændringer, der følger af Rotterdam-konventionen. En ajourført liste findes på ECHA's websted på adressen: <http://echa.europa.eu/information-on-chemicals/pic/chemicals> (afkryds rubrikken "Annex I" (bilag I), og acceptér den juridiske meddelelse).

4.1.5 Artikler

Til eksport af artikler, der indeholder visse bilag I-kemikalier, kræves der ligeledes eksportanmeldelse. I henhold til artikel 15, stk. 1, i PIC-forordningen kræves der eksportanmeldelse for færdigvarer, der indeholder nogen af følgende:

- stoffer, der er opført i del 2 eller del 3 af bilag I i ureageret form²⁷, og hvis anvendelse i det pågældende produkt er forbudt eller underkastet strenge restriktioner i EU-lovgivningen
- blandinger, der indeholder sådanne stoffer i en koncentration, der udløser pligt til mærkning i henhold til CLP forordningen uanset tilstedeværelsen af andre stoffer

Det er næppe sandsynligt, at der findes mange sådanne artikler. Et eksempel kunne være lægetermometre og andre måleapparater, der indeholder kviksølv²⁸ og er underkastet strenge restriktioner som angivet i bilag XVII til REACH-forordningen²⁹. Koncentrationen i artiklen af det opførte kemikalie har ingen betydning, da der kræves eksportanmeldelse uanset koncentrationen.

Det er desuden forbudt at eksportere visse kemikalier og artikler, der er opført i bilag V til forordningen og er fuldstændig forbudt i Den Europæiske Union. Vedrørende eksportforbud finder artikel 15, stk. 2, anvendelse på artikler, der er opført i bilag V til PIC-forordningen. Del 2 af bilag V indeholder én sådan type artikel, nemlig kviksølvholdige kosmetiske sæber, der opfylder definitionen af "artikel" i artikel 3, stk. 4, af PIC-forordningen.

Bemærk, at fremtidige afgørelser truffet i henhold til Stockholm-konventionen kan tænkes at føre til, at flere kemikalier og artikler opføres i bilag V til PIC-forordningen.

Retsgrundlag: Artikel 15 i PIC-forordningen

4.2 Kemikalier, som er undtaget fra PIC-forordningen

4.2.1 Narkotika og psykotrope stoffer

Narkotika og psykotrope stoffer omfattet af forordning (EF) nr. 111/2005 om regler for overvågning af handel med narkotikaprækursorer mellem Fællesskabet og tredjelande.

Retsgrundlag: Artikel 2, stk. 2, litra a), i PIC-forordningen

4.2.2 Radioaktive materialer

Radioaktive materialer og stoffer, der falder ind under Rådets direktiv 96/29/Euratom om fastsættelse af grundlæggende sikkerhedsnormer til beskyttelse af befolkningens og arbejdstagernes sundhed mod de farer, der er forbundet med ioniserende stråling.

Retsgrundlag: Artikel 2, stk. 2, litra b), i PIC-forordningen

4.2.3 Affald

Affald er omfattet af affaldsrammedirektivet 2008/98/EF³⁰. Direktivet definerer affald som ethvert stof eller enhver genstand, som indehaveren skiller sig af med eller agter eller er forpligtet til at skille sig af med. Affaldet kan være fra husholdninger (f.eks. aviser, tøj, madrester, dåser eller flasker) eller fra erhvervsvirksomheder eller industrien (f.eks. bildæk,

²⁷ hvis denne form f.eks. medfører risiko for udsivning af

²⁸ Vedrørende eksport af metallisk kviksølv som sådan, kviksølvforbindelser som sådan og kviksølvholdige produkter bør der også tages hensyn til bestemmelserne i Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 1102/2008 af 22. oktober 2008 om forbud mod eksport af metallisk kviksølv og visse kviksølvforbindelser og -blandinger og om sikker oplagring af metallisk kviksølv (EUT L 304 af 14.11.2008, s 75)

²⁹<http://echa.europa.eu/web/guest/addressing-chemicals-of-concern/restrictions/list-of-restrictions/list-of-restrictions-table>

³⁰ [Europa-Parlamentets og Rådets direktiv 2008/98/EF af 19. november 2008 om affald og ophævelse af visse direktiver](#); EUT L 312, af 22.11.2008, s. 3–30.

slagger, kasserede vinduesrammer).

Retsgrundlag: Artikel 2, stk. 2, litra c), i PIC-forordningen

4.2.4 Kemiske våben

Kemiske våben omfattet af forordning (EF) nr. 428/2009 om en fællesskabsordning for kontrol med udførsel, overførsel, mæglervirksomhed og transit i forbindelse med produkter med dobbelt anvendelse.

Retsgrundlag: Artikel 2, stk. 2, litra d), i PIC-forordningen

4.2.5 Fødevarer og fødevarer-tilsætningsstoffer

Fødevarer og fødevarer-tilsætningsstoffer omfattet af forordning (EF) nr. 882/2004 om offentlig kontrol med henblik på verifikation af, at foderstof- og fødevarerlovgivningen samt dyresundheds- og dyrevelfærdsbestemmelserne overholdes.

Retsgrundlag: Artikel 2, stk. 2, litra e), i PIC-forordningen

4.2.6 Foderstoffer

Foderstoffer omfattet af forordning (EF) nr. 178/2002 af 28. januar 2002 om generelle principper og krav i fødevarerlovgivningen, om oprettelse af Den Europæiske Fødevarer-tilsætningsautoritet og om procedurer vedrørende fødevarer-tilsætningsstoffer, der er forarbejdet, delvist forarbejdet eller ikke forarbejdet, som er beregnet til dyrefoder, der indtages gennem munden.

Retsgrundlag: Artikel 2, stk. 2, litra f), i PIC-forordningen

4.2.7 Genetisk modificerede organismer

Genetisk modificerede organismer omfattet af direktiv 2001/18/EØF om udsætning i miljøet af genetisk modificerede organismer.

Retsgrundlag: Artikel 2, stk. 2, litra g), i PIC-forordningen

4.2.8 Lægemidler

Medicinske specialiteter og veterinærlægemidler, der er omfattet hhv. af direktiv 2001/83/EF om oprettelse af en fællesskabskodeks for humanmedicinske lægemidler og direktiv 2001/82/EF om oprettelse af en fællesskabskodeks for veterinærlægemidler. Bemærk, at kemikalier tilhørende denne kategori er udelukket fra bestemmelserne i PIC-forordningen bortset fra biocidholdige produkter, desinfektionsmidler, insekticider og parasiticider, der anses for pesticider i henhold til definitionen i FAO's internationale adfærdskodeks for distribution og anvendelse af pesticider³¹. I tvivlstilfælde bør man gå ud fra, at PIC-forordningen finder anvendelse.

Lovgrundlag: Artikel 2, stk. 2, litra h), og artikel 3, stk. 5, litra b), i PIC-forordningen

4.2.9 Kemikalier, der eksporteres til forskning eller analyse

Disse kemikalier eksporteres til forskning eller analyse i mængder, der ikke forventes at påvirke menneskers helbred eller miljøet³², og som under alle omstændigheder ikke overstiger

³¹ <http://www.fao.org/docrep/005/y4544e/y4544e00.htm>

³² Det skal bemærkes, at mængder under 10 kg i nogle tilfælde kan påvirke menneskers helbred og miljøet uanset at kemikalier til forskning og analyse sandsynligvis kun tilsigtes anvendt af uddannet personale eller personer under opsyn af sådant personale.

10 kg fra hver eksportør til hvert importerende land pr. kalenderår.

Ved forskning og analyse forstås analyse og videnskabelig forskning på videnskabelige institutioner, hos myndighederne og i virksomhederne. Herfra er dog udelukket forsendelse af kemikalier, der skal oplagres for derefter at sælges i importlandet til dette formål.

Eksportører af sådanne kemikalier skal få udstedt et særligt referenceidentifikationsnummer (RIN) og angive dette nummer i deres eksportangivelse (rubrik 44 i det administrative enhedsdokument (SAG)). Denne administrative procedure kaldes en **anmodning om et særligt RIN**. Eksportøren kontrollerer først, om artikel 2, stk. 3, finder anvendelse på eksporten. I så fald anmoder eksportøren om et særligt RIN fra sine udpegede nationale myndigheder. Forudsat at artikel 2, stk. 3, i PIC-forordningen finder anvendelse, godkender de udpegede nationale myndigheder anmodningen og aktiverer RIN'et, som eksportøren skal anvende ved toldangivelsen. Proceduren ved anmodning om et særligt RIN illustreres også af Figur 2 i afsnit [6.6](#) nedenfor.

Et **referenceidentifikationsnummer** (RIN) oprettes af ePIC-applikationen³³ som et led i eksportanmeldelsesproceduren. Et RIN er den unikke identifikator for hver eksportanmeldelse (og er knyttet til en eksportør, et stof, et importland og et kalenderår). Det er en streng bestående af 10 alfanumeriske tegn: ni tilfældigt genererede tegn med et foranstillet tal, der altid enten er "1" eller "0" og kategoriserer anmeldelsens type (for at lette toldkontrollen). "1" angiver, at det er en "standard"-eksportanmeldelse, mens "0" angiver, at det er en anmodning om et særligt RIN. Bemærk, at der ikke kræves RIN for eksport af kemikalier, der ikke omfattes af PIC-forordningen.

Grænsen på 10 kg finder anvendelse på bilag I-kemikaliet som sådant eller 10 kg af stoffet i en blanding og går også på et enkelt kemikalie i en generisk gruppe, der er opført i bilag I. Hvis eksportøren imidlertid forventer at eksportere større mængder til samme importland i løbet af et kalenderår, skal han følge PIC-forordningens bestemmelser, herunder om eksportanmeldelse. Mange eksporter af kemikalier til forskning og analyse i mængder under 10 kg kan finde sted i stort antal på et givet tidspunkt. I så fald kan eksportøren indsende en såkaldt "**bulk special RIN request**"³⁴ (anmodning om bulk særligt RIN), med hvilken der samtidig kan foretages indsendelse for ét stof til flere lande, for flere stoffer til ét land eller for flere stoffer til flere lande. Vedrørende bestemmelser for bilag V-kemikalier i mængder under 10 kg henvises til underafsnit [4.1.2](#).

Lovgrundlag: Artikel 2, stk. 3, i PIC-forordningen

5. HOVEDAKTØRER

Før der redegøres for forpligtelserne, er det vigtigt, at læseren har en klar forståelse af de forskellige roller i henhold til PIC-forordningen. De nedenstående underafsnit definerer hovedaktørerne.

³³ IT-applikation til forvaltning og håndtering af retsfor skrifterne i PIC-forordningen

³⁴ Bemærk, at en "bulk special RIN request" (bulk-anmodning om særligt RIN) også kan anvendes for bilag V-kemikalier, der eksporteres i mængder under 10 kg til forskning og analyse. Der kræves dog en særlig indsendelse for bilag V-kemikalier (dvs. bilag I- og bilag V-kemikalier kan ikke være omfattet af samme bulk-anmodning).

5.1 Udpegede nationale myndigheder

Artikel 4 (*Medlemsstaternes udpegede nationale myndigheder*) fastslår, at medlemsstaterne udpeger en eller flere nationale myndigheder til på deres vegne at udføre de administrative funktioner, som følger af PIC-forordningen. Udpegede nationale myndigheder (DNA) skal samarbejde med Kommissionen (EU's fælles udpegede myndighed) om gennemførelsen af konventionens administrative funktioner hvad angår PIC-proceduren.

Medlemsstaterne er desuden forpligtet til at give myndigheder såsom toldmyndigheder bemyndigelse til at kontrollere import og eksport af kemikalierne opført i bilag I (artikel 18 i PIC-forordningen – *Forpligtelser for medlemsstaternes myndigheder til at kontrollere import og eksport*). Se også underafsnit 6.1.1 i denne vejledning.

På baggrund af den meget tekniske karakter af de opgaver, som er pålagt de udpegede nationale myndigheder i henhold til PIC-forordningen, udpeger medlemsstaterne sædvanligvis institutioner eller myndigheder eller agenturer, der i forvejen har erfaring med og ansvar for forvaltning af kemikalier og/eller pesticider på nationalt plan. For hver eksportør, der vil eksportere kemikalier omfattet af PIC-forordningen, er de pågældende udpegede nationale myndigheder i hans medlemsstat det primære kontaktpunkt. Tilsvarende er de udpegede nationale myndigheder det vigtigste kontaktpunkt mellem medlemsstaterne.

Medlemsstaternes opgaver (der varetages af de respektive udpegede nationale myndigheder) kan inddeles i fire grupper:

Administrative opgaver

- anmodning om udtrykkeligt samtykke fra de udpegede nationale myndigheder/pågældende myndigheder i importlandet vedrørende eksport af kemikalier opført i del 2 og 3 af bilag I. Ved eksport af bilag I del 2-kemikalier til OECD-lande, afgørelser i samråd med Kommissionen om, hvorvidt kravet om udtrykkeligt samtykke kan fraviges fordi kemikaliet er autoriseret, registreret eller godkendt i OECD-landet (artikel 14, stk. 6)
- i samråd med Kommissionen, afgørelse af, om der kan udstedes fravigelse fra kravet om samtykke ved eksport af kemikalier opført i del 2 og 3 i bilag I i tilfælde, hvor der ikke er modtaget svar inden for 60 dage på en anmodning om udtrykkeligt samtykke (artikel 14, stk. 7)
- bistand til Kommissionen ved dennes regelmæssige gennemgang af udtrykkelige samtykker og fravigelser (artikel 14, stk. 8)
- fremsendelse af eksportanmeldelser til ECHA modtaget fra tredjelande (artikel 9, stk. 2)
- når en medlemsstat foretager et definitivt reguleringsindgreb til at forbyde eller indføre strenge restriktioner for et kemikalie, giver den udpegede nationale myndighed Kommissionen tilstrækkelige oplysninger til at rådføre sig med de øvrige medlemsstater. Den indsendende medlemsstat er desuden forpligtet til at tage eventuelle kommentarer fra de øvrige medlemsstater i betragtning, før den oplyser Kommissionen om, hvorvidt der bør fremsendes en FRA-anmeldelse til sekretariatet, eller om oplysningerne i stedet skal fremsendes i henhold til bestemmelserne om udveksling af oplysninger (artikel 11, stk. 8)
- for PIC-kemikalier, underretning af Kommissionen om eventuelle nationale reguleringsindgreb, så disse oplysninger kan tages i betragtning i EU's importbeslutninger (artikel 13, stk. 2), og tilrådsstilling af importbeslutningerne for alle personer, der berøres inden for deres kompetence (artikel 13, stk. 5)
- videresendelse af oplysninger om kemikalier og om de importerende parters beslutninger om importbetingelser for de pågældende kemikalier til de berørte inden for medlemsstatens jurisdiktion (artikel 14, stk. 3, i forbindelse med artikel 14, stk. 1)
- behandling af anmodninger om et særligt RIN

Håndhævelse

- sikring af, at eksportørerne opfylder deres forpligtelser, og af foranstaltninger til korrekt gennemførelse af disse bestemmelser, herunder sanktioner for overtrædelse (artikel 28)
- kontrol af eksportanmeldelsernes overensstemmelse med bilag II, og øjeblikkelig fremsendelse af dem til ECHA (artikel 8, stk. 2)

Overvågning og rapportering

- på grundlag af indberetninger fra eksportører og importører, underretning af ECHA ved hjælp årlige samlede rapporter om handlen med kemikalier opført i bilag I ved hjælp af det format, der fremgår af bilag III (artikel 10, stk. 3)
- forsyning af Kommissionen med regelmæssige rapporter om anvendelsen af de forskellige procedurer (artikel 22), herunder aktiviteter til kontrol af eksportørernes efterkommelse (artikel 18, stk. 1). Se også underafsnit [6.14](#) i denne vejledning.

Fremskaffelse og udveksling af oplysninger

- på anmodning, udlevering til importlandene af yderligere oplysninger om de eksporterede kemikalier (artikel 8, stk. 7)
- på anmodning, assistance til Kommissionen med at indsamle supplerende oplysninger vedrørende anmeldelser af definitive reguleringsindgreb (FRA-anmeldelser) (artikel 11, stk. 6)
- på anmodning, rådgivning og bistand til importlandene med at indhente supplerende oplysninger, der skal hjælpe dem med at afgive et importsvar for PIC-kemikalier (artikel 14, stk. 5)
- for kemikalier opført i del 3 af bilag I, forsyning af Kommissionen (med kopi til ECHA) med alle oplysninger, der kræves af en importerende part i konventionen og er afgivet af den pågældende eksportør før hver transitbevægelse (artikel 16, stk. 3)
- sammen med Kommissionen og med støtte fra ECHA, fremme af udveksling af oplysninger (artikel 20), og samarbejde om at yde teknisk bistand (artikel 21)

Listen over udpegede nationale myndigheder i EU vedrørende forordning (EU) nr. 649/2012 findes på ECHA's websted på adressen: <http://echa.europa.eu/da/information-on-chemicals/pic/designated-national-authority> (vælg "EU").

5.2 Eksportører og importører

Artikel 3, stk. 18: "**Eksportør**", en fysisk eller juridisk person:

- på hvis vegne der udfærdiges en eksportanmeldelse, dvs. den person, som på tidspunktet for godkendelsen af anmeldelsen er indehaver af kontrakten med modtageren i en part eller et andet land, og som har beføjelse til at træffe afgørelse om forsendelse af kemikaliet ud af Unionens toldområde*
- eller, hvis der ikke er indgået en eksportkontrakt, eller kontraktindehaveren ikke handler på egne vegne, den, der har beføjelse til at træffe afgørelse om forsendelse af kemikaliet ud af Unionens toldområde*
- eller, hvis retten til at disponere over kemikaliet ifølge den kontrakt, i henhold til*

hvilken eksporten finder sted, indehaves af en person, der har hjemsted uden for Unionen, den kontrahent, der har hjemsted i Unionen

En eksportør af et kemikalie er en fysisk eller juridisk person, der er indehaver af eksportkontrakten, eller i fravær af en kontrakt den person, der har bemyndigelse til at fastlægge eksporten af kemikaliet fra Unionens territorium³⁵ (uanset fra hvilken medlemsstat eksporten forlader toldområdet).

Hvis eksportøren ikke er etableret i EU, er den aftalepart, der er etableret i EU, ansvarlig for at opfylde eksportørens forpligtelser. Forenklet kan en eksportør siges at være den person, der:

- er angivet i forsendelsesdokumenterne som den, der ligger inde med eksportkontrakten med modtageren hos en part eller i et andet land
- fremsender kemikaliet til en person, der er etableret inden for EU og har ret til at afsætte kemikaliet

Anvendelsen af definitionen på eksportør kan være mere kompleks i forbindelse med artikel 8, stk. 1, og artikel 8, stk. 2, i PIC-forordningen (*Eksportanmeldelser, der videresendes til parter og andre lande*), hvor det kræves, at eksportøren underretter de udpegede nationale myndigheder i den medlemsstat, hvor han er etableret. Nogle kemikalieproducenter (og muligvis også -distributører) kan tænkes at levere kemikalier til forhandlere, der ikke er etableret i EU, og som muligvis sælger dem til kunder i tredjelande. Der tegner sig to mulige scenarier:

- 1) En EU-kemikalieproducent eller -distributør leverer kemikalier til en forhandler uden for EU og leverer FOB til skibet.
- 2) En EU-kemikalie producent eller -distributør leverer kemikaliet til en forhandler uden for EU ab fabrik, dvs. forhandleren henter forsendelsen fra fabrikken.

Under sådanne omstændigheder bliver den part i aftalen, der er etableret i EU, dvs. kemikalieproducenten eller -distributøren, ansvarlig for udstedelse af eksportanmeldelsen og indsendelse af den til sine nationale udpegede myndigheder. For at foretage anmeldelsen skal den kontraherende part have adgang til oplysninger om importørens identitet og adresse. Oplysningskravene for eksportanmeldelsen fremgår af bilag II til PIC-forordningen.

Artikel 3, stk. 19: **"importør"**: *en fysisk eller juridisk person, som på det tidspunkt, hvor importen i Unionens toldområde finder sted, er modtager af kemikaliet*

En importør kan være en person eller en virksomhed, der fysisk indfører et kemikalie i Unionens toldområde. Se Tillæg 5 i denne vejledning, der indeholder en liste over territorier, der udgør EU's toldområde.

³⁵ EU's toldområde omfatter de områder, der er anført i artikel 3 af [forordning \(EØF\) nr. 2913/92](#) om indførelse af en EF-toldkodeks:

Import og eksport af kemikalier, der er omfattet af PIC i toldmæssig henseende

Import

Artikel 3, stk. 17, i PIC-forordningen definerer import som "*fysisk indførsel i Unionens toldområde af et kemikalie, som er undergivet en anden toldprocedure end den eksterne EU-procedure for forsendelse af varer gennem Unionens toldområde*".³⁶

Toldprocedurer bortset fra den eksterne EU-procedure for forsendelse, der gælder for varer, der bringes ind i Unionens toldområde, er følgende (mulige procedurekoder er angivet i parentes):

- overgang til fri omsætning (01, 02, 07, 40, 41, 42, 43, 45, 48, 49, 61, 63, 68)
- forsendelse bortset fra ekstern fællesskabsforsendelse (T2, T2F, T2SM)
- toldoplagsprocedure (71)
- aktiv forædling (51)
- forarbejdning under toldkontrol (91)
- midlertidig indførsel (53)

Varer, der bringes ind i Unionens toldområde og er under midlertidig oplagring, er endnu ikke undergivet en toldprocedure og må derfor anses for at falde uden for definitionen af "import" i PIC-forordningen.

Det skal også bemærkes, at indførsel af varer i Unionens toldområde til en frizone eller et frilager (kode 78) **ikke** anses for en toldprocedure, og derfor ikke er omfattet af den nuværende definition af "import" i PIC-forordningen.

Forordning (EU) nr. 952/2013 om indførelse af en EF-toldkodeks (Union Customs Code (UCC)) vil imidlertid fra den 1. maj 2016 specifikt henvise til frizoner ved fastlæggelsen af gyldighedsområdet for særlige procedurer (se artikel 5, stk. 16, og artikel 210, litra b), i UCC). Fra denne dato vil placering af varer i frizoner være en toldprocedure. Det vil derfor falde ind under definitionen af "import" i PIC-forordningen.

Eksport

Artikel 3, stk. 16, i PIC-forordningen definerer eksport som:

- a) "*endelig eller midlertidig eksport af et kemikalie, som opfylder betingelserne i artikel 28, stk. 2, i TEUF*" (dvs. EU-varer). Følgende toldprocedurer er i overensstemmelse med denne definition (mulige procedurekoder er anført i parentes):
- toldproceduren eksport (10, 11, 22 og 23)
 - toldproceduren passiv forædling (21)
 - toldproceduren forsendelse bortset fra ekstern fællesskabsforsendelse (T2,

³⁶ Begrebet import i henhold til PIC-forordningen henviser til Unionens toldområde, mens begrebet import i henhold til REACH derimod henviser til Det Europæiske Økonomiske Samarbejdsområde (EØS).

T2F, T2SM)

b) "reeksport af et kemikalie, som ikke opfylder betingelserne i artikel 28, stk. 2, i TEUF, og som er undergivet en anden toldprocedure end den eksterne EU-procedure for forsendelse af varer gennem Unionens toldområde". Følgende toldprocedure er i overensstemmelse med denne definition (mulige procedurekoder er angivet i parentes):

- reeksport (31) hvis den ikke finder sted efter ekstern fællesskabsforsendelse

6. FORPLIGTELSE I HENHOLD TIL PIC-FORORDNINGEN

6.1 Eksportanmeldelser fremsendt til parter og andre lande

Eksportanmeldelse er en mekanisme, der giver landene mulighed for at udveksle oplysninger om stoffer, der er forbudt eller underkastet strenge restriktioner. Med en sådan anmeldelse bliver importlandet gjort opmærksom på, at der er en forsendelse på vej til det af et kemikalie, der er forbudt eller underkastet strenge restriktioner i det eksporterende land.

Bestemmelserne om eksportanmeldelse findes i artikel 8 i PIC-forordningen (*Eksportanmeldelser, der videresendes til parter og andre lande*).

6.1.1 Hvem skal anmelde?

Forpligtelsen til eksportanmeldelse gælder hver eksportør hjemmehørende i EU, som vil eksportere et kemikalie, der specifikt er omfattet af pligt til eksportanmeldelse, fra EU til et tredjeland (uanset om dette land er part i konventionen). Forpligtelsen gælder uanset slutanvendelsen af kemikaliet i bestemmelseslandet.

6.1.2 Hvad skal anmeldes?

Eksportanmeldelse finder anvendelse på:

- alle kemikalier opført i del 1 af bilag I til PIC-forordningen³⁷
- blandinger, der indeholder kemikalier opført i del 1 af bilag I, såfremt kemikaliet koncentration udløser mærkningsforpligtelse i henhold til CLP-forordningen
- artikler som defineret i artikel 3, stk. 4, i PIC-forordningen, dvs. færdige produkter, der indeholder følgende i ureageret form:
 - et kemikalie, der er opført i del 2 eller del 3 af bilag I, og hvis anvendelse er forbudt eller underkastet strenge restriktioner i EU-lovgivningen for det pågældende produkt, eller
 - blandinger, der indeholder sådanne kemikalier i en koncentration, der udløser mærkningsforpligtelse i henhold til CLP-forordningen

Der skal indsendes en separat eksportanmeldelse til importlandet for hvert stof eller hver blanding eller artikel, hvorefter der udstedes en separat RIN.

³⁷ Bemærk, at visse kemikalier, der er opført i bilag V, del 2, kan eksporteres under visse omstændigheder enten vedrørende deres anvendelse eller koncentration, selv om de ikke indgår i bilag I, del 1.

6.1.3 Oplysningskrav

Kravene om oplysninger, der skal ledsage eksportanmeldelsen, findes i bilag II til PIC-forordningen. Teksten i bilag II er gengivet nedenfor:

Bilag II til forordning (EU) nr. 649/2012 EKSPORTANMELDELSE

Der kræves følgende oplysninger i henhold til artikel 8:

1. *Angivelse af det stof, som skal eksporteres:*
 - (a) *navn i IUPAC-nomenklaturen*
 - (b) *andre betegnelser (sædvanligt navn, handelsnavn, forkortelse)*
 - (c) *Einecs-nummer og CAS-nummer*
 - (d) *CUS-nummer (nummer i Europæisk Toldfortegnelse over Kemiske Stoffer) og kode i den kombinerede nomenklatur*
 - (e) *væsentligste urenheder i stoffet, når dette er særlig relevant*
2. *Angivelse af den blanding, som skal eksporteres:*
 - (a) *blandingens handelsnavn og/eller betegnelse*
 - (b) *for hvert af de i bilag I anførte stoffer opgives procentdel samt oplysninger som under punkt 1.*
 - (c) *CUS-nummer (nummer i Europæisk Toldfortegnelse over Kemiske Stoffer) og kode i den kombinerede nomenklatur.*
3. *Angivelse af den artikel, som skal eksporteres:*
 - (a) *artiklens handelsnavn og/eller betegnelse*
 - (b) *for hvert af de i bilag I anførte stoffer opgives procentdel samt oplysninger som under punkt 1.*
4. *Oplysninger om eksporten:*
 - (a) *bestemmelsesland*
 - (b) *oprindelsesland*
 - (c) *forventet dato for den første eksport i indeværende år*
 - (d) *skøn over den mængde af kemikaliet, som forventes eksporteret til det pågældende land i indeværende år*
 - (e) *tilsigtet anvendelse i bestemmelseslandet, hvis den er kendt, herunder oplysninger om, hvilken eller hvilke kategorier i konventionen anvendelsesformålet henhører under*
 - (f) *navn, adresse og andre relevante oplysninger om den fysiske eller juridiske importerende person*
 - (g) *navn, adresse og andre relevante oplysninger om eksportøren.*
5. *Udpegede nationale myndigheder:*
 - (a) *navn, adresse, telefon- og telex- eller telefaxnummer eller e-mail på den udpegede myndighed i Unionen, hos hvem yderligere oplysninger kan indhentes*
 - (b) *navn, adresse, telefon- og telex- eller faxnummer eller e-mail på den udpegede myndighed i importlandet.*

6. *Oplysninger om de sikkerhedsforanstaltninger, som skal træffes, herunder om fareklasse, risiko og sikkerhedsanvisninger*
7. *Et resumé af de fysiske, kemiske, toksikologiske og økotoxikologiske egenskaber.*
8. *Kemikaliet anvendelse i Unionen:*
 - (a) *anvendelsesformål og -kategori(er) i konventionen og EU-underkategori(er), der er underkastet kontrolforanstaltninger (forbud eller strenge restriktioner)*
 - (b) *anvendelsesformål, hvortil kemikaliet ikke er forbudt eller underkastet strenge restriktioner (anvendelseskategorier og -underkategorier som defineret i forordningens bilag I)*
 - (c) *om muligt vurdering af de producerede, importerede, eksporterede og anvendte mængder af kemikaliet.*
9. *Oplysninger om forsigtighedsforanstaltninger til mindskelse af eksponering for og udledning af kemikaliet.*
10. *En redegørelse for forskriftsmæssige restriktioner samt grundene hertil.*
11. *Et resumé af de oplysninger, der fremgår af bilag IV, punkt 2, litra a), c) og d).*
12. *Yderligere oplysninger, der er stillet til rådighed af den eksporterende part, fordi kemikaliet anses for problematisk, eller yderligere oplysninger som anført i bilag IV, hvis den importerende part anmoder herom.*

6.1.4 Frister

Eksportøren skal følge eksportanmeldelsesproceduren ved eksport af et kemikalie for første gang og ved første eksport i hvert efterfølgende år. Efterfølgende eksport af samme kemikalie til samme land i samme kalenderår behøver ikke anmeldes, medmindre det på anden måde kræves af importlandet. Eksport af samme kemikalie til et andet importland anset imidlertid for "første eksport", hvorfor det er omfattet af pligten til at anvende eksportanmeldelsesproceduren.

Eksportøren skal indgive en eksportanmeldelse til sine nationale udpegede myndigheder (dvs. til de relevante udpegede nationale myndigheder i den medlemsstat, hvor han er etableret) **senest 35 dage før første eksport** skal finde sted. Eksportøren skal derefter underrette sine udpegede nationale myndigheder om den første eksport af kemikaliet hvert kalenderår senest 35 dage før eksporten finder sted. Det anbefales dog at indsende anmeldelsen snarest muligt til de udpegede nationale myndigheder for at give tilstrækkelig tid til at behandle den. Bemærk, at bortset fra nødsituationer (se underafsnit [6.1.9](#) i denne vejledning) tillader ePIC-applikationen ikke indsendelse af eksportanmeldelser senere end 35 dage før den forventede eksportdato, der er angivet i artikel 8, stk. 2, af PIC-forordningen.

Når de udpegede nationale myndigheder har bekræftet, at udkastet til anmeldelsen er fuldstændigt, skal de udpegede nationale myndigheder fremsende det til ECHA **senest 25 dage før den forventede eksportdato**. Efter godkendelse fremsender ECHA den endelige anmeldelse til de udpegede nationale myndigheder eller andre passende myndigheder i importlandet **senest 15 dage før den første tilsigtede eksportdato** (og derefter senest 15 dage før den første eksport i hvert efterfølgende kalenderår).

6.1.5 Proceduren

Eksportanmeldelsesproceduren består af følgende trin:

1) Indsendelse af en eksportanmeldelse

Eksportøren opretter og indsender en eksportanmeldelse for et stof eller en blanding eller artikel til sine udpegede nationale myndigheder via ePIC. Der udstedes et referenceidentifikationsnummer (RIN) som resultat af denne proces (yderligere oplysninger om RIN findes i underafsnit [4.2.9](#) i denne vejledning).

2) Behandlingen hos de udpegede nationale myndigheder

De udpegede nationale myndigheder kontrollerer de indsendte oplysningers overensstemmelse med bilag II til PIC-forordningen (*Eksportanmeldelse*). De udpegede nationale myndigheder skal snarest muligt efterprøve følgende:

➤ Er anmeldelsen fuldstændig?

Hvis ikke, kan eksporten ikke gennemføres. I så fald bør de udpegede nationale myndigheder påkalde eksportørens opmærksomhed, for at manglende påkrævede oplysninger kan indgives inden for de specificerede frister. Mens eksportanmeldelsen behandles, kan eksportøren følge dens status. En eksportanmeldelse anses først for fuldstændig, når den er fuldt færdigbehandlet (dvs. kontrolleret og godkendt af både eksportørens udpegede nationale myndigheder og ECHA).

➤ For kemikalier, der kun er opført i del 1 af bilag I, har bestemmelseslandet da givet afkald på retten til at blive underrettet?

I så fald behøver anmeldelsen ikke fremsendes, og eksportøren kan af de udpegede nationale myndigheder blive oplyst om, at han ikke behøver indsende yderligere anmeldelser for eksport af det pågældende kemikalie til det pågældende land (indtil nærmere underretning). Eksportøren **skal** imidlertid opnå et særligt RIN for det pågældende kemikalie og angive dette nummer i sin eksportangivelse.

➤ Er det anmeldte kemikalie omfattet af en generisk gruppe opført i bilag I?

Eksportøren skal helst identificere det pågældende specifikke kemikalie og fremsende det præcise navn i anmeldelsen. For de enkelte kemikalier i en generisk gruppe skal der indsendes separat anmeldelse, hvis klassifikationen og mærkningen er forskellig fra den pågældende generiske gruppes.

➤ Vedrører anmeldelsen en blanding?

Da blandinger sædvanligvis er forskelligt sammensat og derfor skal klassificeres og mærkes individuelt, kræves der i princippet anmeldelse for enhver blanding, der indeholder (et) bilag I-kemikalie(r) i et omfang der udløser mærkning. For flere blandinger med samme bilag I-kemikalie kan en enkelt anmeldelse dog godtages, forudsat at den eneste forskel mellem blandingerne er f.eks. farven, at der ikke er forskel på blandingerne klassificering og mærkning, og at anvendelserne er de samme. Hvis en ændring i koncentrationen af et eller flere bilag I-kemikalier i en blanding udløser nye krav om mærkning, kræves en ny anmeldelse.

➤ For et kemikalie, der opfylder betingelserne for PIC-anmeldelse som anført i del 2 af bilag I, har bestemmelseslandet da givet udtrykkeligt samtykke?

Hvis ikke, og hvis der ikke allerede er søgt samtykke, skal de udpegede nationale myndigheder søge udtrykkeligt samtykke fra de udpegede nationale myndigheder eller andre passende myndigheder i bestemmelseslandet. Den officielle eksportanmeldelse fremsendes til importlandet af ECHA. De udpegede nationale myndigheder kan vedhæfte et udkast til eksportanmeldelsen til samtykkeanmodningen for at bistå importlandet med at

træffe en beslutning. Eksportøren bliver da informeret herom. Bemærk, at i mangel af et udtrykkeligt samtykke kan RIN'et for et del 2-kemikalie ikke aktiveres, og eksporten kan ikke gennemføres.

Bemærk, at et udtrykkeligt samtykke for et kemikalie eller en blanding, der er opnået af én medlemsstat, potentielt også finder anvendelse på eksport fra en anden medlemsstat, hvorfra eksport af samme kemikalie eller blanding tilsigtes (afhængigt af vilkårene for selve samtykket).

- Hvis kemikaliet er opført i del 3 af bilag I, og importlandet er part i konventionen, vises der da en importafgørelse fra det pågældende bestemmelsesland i det seneste PIC-cirkulære, og hvad står der i så fald i den?

Det første, der skal kontrolleres, er, om den forventede anvendelse på eksportanmeldelsen svarer til den anvendelseskategori, vedrørende hvilken kemikaliet er omfattet af Rotterdam-konventionen. Hvis de ikke svarer til hinanden, kræves et udtrykkeligt samtykke. Hvis anvendelseskategorierne svarer til hinanden, kan der være tale om følgende scenarier:

- Hvis der **ikke er nogen importbeslutning** i PIC-cirkulæret, eller beslutningen er uklar med hensyn til, om det importerende land samtykker, kræves der udtrykkeligt samtykke. Hvis et sådant samtykke ikke allerede er opnået eller søgt (se statuslisten over udtrykkelige samtykker på ePIC), skal de udpegede nationale myndigheder søge udtrykkeligt samtykke fra bestemmelseslandets udpegede nationale myndigheder eller andre passende myndigheder. Uden et udtrykkeligt samtykke kan RIN'et for et del 3-kemikalie ikke aktiveres, og eksporten kan ikke gennemføres.
- Hvis **importbeslutningen i PIC-cirkulæret giver samtykke**, kræves der ikke længere eksportanmeldelse for den pågældende anvendelseskategori, medmindre bestemmelseslandet har tilkendegivet, at det stadig ønsker at modtage en eksportanmeldelse. Hvis kemikaliet er til dobbelt anvendelse, og den tilsigtede anvendelse ikke er omfattet af importbeslutningen, skal der alligevel indsendes en eksportanmeldelse og søges udtrykkeligt samtykke.
- Hvis der foreligger en **negativ importbeslutning** (intet samtykke for den pågældende anvendelseskategori i henhold til konventionen), og den tilsigtede anvendelse er til denne kategori, kan eksporten ikke finde sted. Bemærk, at den negative importbeslutning vedrører den anvendelseskategori, der er angivet i konventionen. Der kan derfor stadig eksporteres til en anden anvendelseskategori, hvis kemikaliet er til dobbelt anvendelse (f.eks. ethylenoxid³⁸), forudsat at der er opnået udtrykkeligt samtykke.

- Visse bilag I-kemikalier, der er anført med henblik på, at de kan indeholde urenheder (f.eks. maleinhydrazin og salte heraf).

For ovennævnte kemikalier kræves kun eksportanmeldelse, hvis renhedskravene ikke er opfyldt. Bemærk også, at visse bilag I-kemikalier (f.eks. benzen) kan være til stede som urenheder i andre kemikalier, såsom petroleumsdestillater, i en koncentration, der udløser krav til mærkning og derfor kræver anmeldelse.

Hvis der er problemer med nogen af ovennævnte krav (dvs. manglende eller ukorrekte oplysninger), returnerer de udpegede nationale myndigheder udkastet til anmeldelsen til eksportøren uden unødigt forsinkelse.

³⁸ Ethylenoxid eksporteres ofte til steriliseringsbrug. I PIC-forordningens forstand er dette anvendelse som biocid, som er en underkategori i kategorien pesticider.

Ved vurderingen af anmeldelsens fuldstændighed må de udpegede nationale myndigheder desuden tage følgende i betragtning:

- Eksportøren har pligt til at give alle de i artikel 8 foreskrevne oplysninger (som anført i bilag II). For oplysningerne under punkt 6 og 7 i bilag II vil fremlæggelse af et sikkerhedsdatablad (SDS) være tilstrækkelig.
- Eksportøren er ikke forpligtet til at vedhæfte et sikkerhedsdatablad til eksportanmeldelsen. Det anbefales dog stærkt, at eksportøren ved oprettelse af en eksportanmeldelse fremlægger en kopi af sikkerhedsdatabladet på et officielt sprog eller et eller flere af hovedsprogene i importlandet samt en version på engelsk (hvis det foreligger) for at lette behandlingen af anmeldelsen hos de udpegede nationale myndigheder og ECHA.
- Eksportøren skal sende et sikkerhedsdatablad til hver importør, når kemikaliet eksporteres (se artikel 17, stk. 3, i PIC-forordningen). I så fald skal oplysningerne på etiketten og på sikkerhedsdatabladet så vidt muligt angives på et officielt sprog eller på et eller flere af hovedsprogene i bestemmelseslandet eller i det område, hvor produktet påtænkes anvendt (artikel 17, stk. 4). Tillæg 4 til denne vejledning indeholder en liste over officielle sprog og vigtigste andre sprog til sikkerhedsdatablade og mærkning af eksporterede kemikalier til visse lande.

Bemærk, at de udpegede nationale myndigheder kan pålægge eksportøren et administrativt gebyr for omkostningerne ved udførelse af eksportanmeldelsen.

3) Behandling hos ECHA

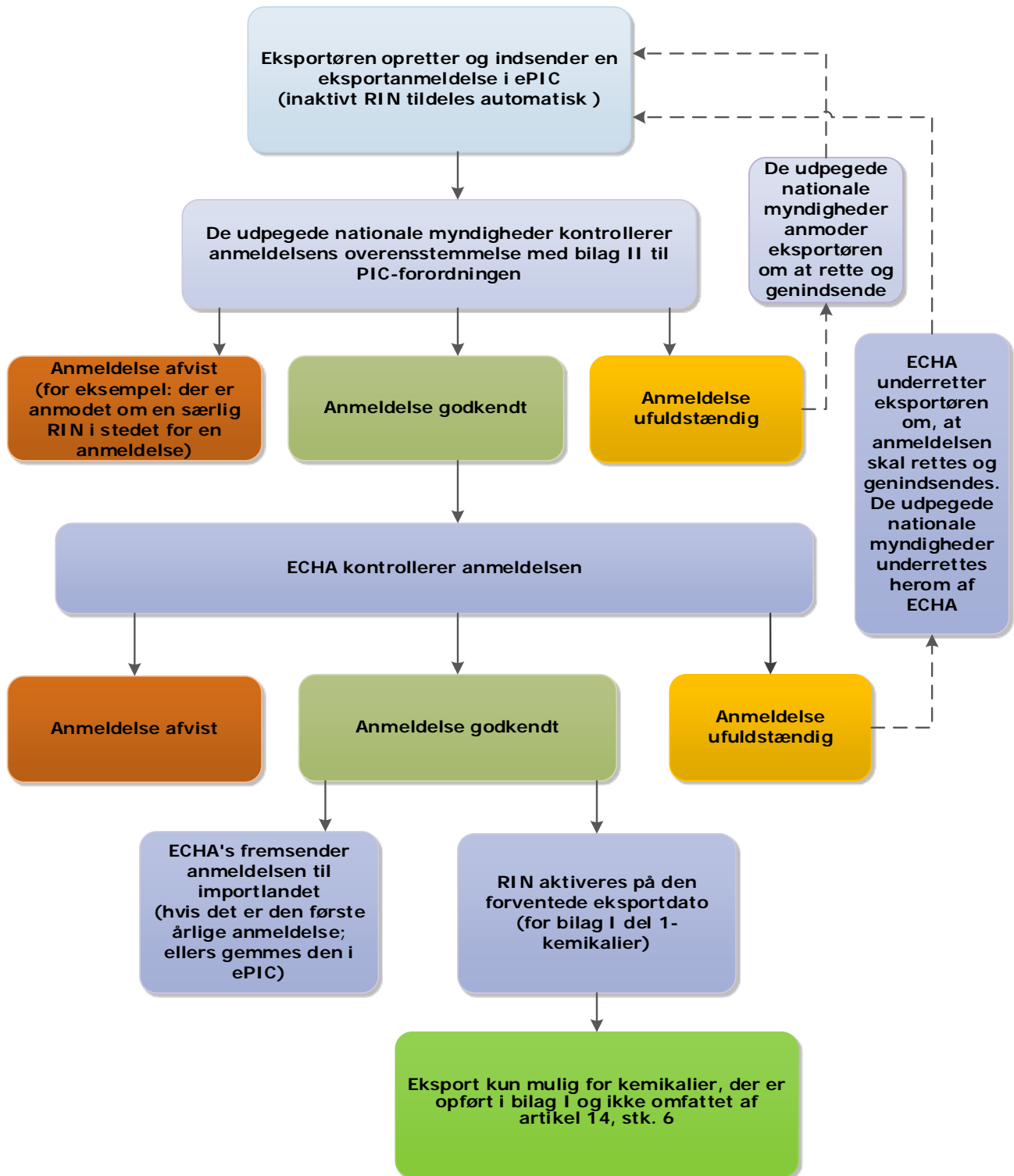
ECHA kontrollerer også eksportanmeldelsen, og hvis det er den første årlige EU-anmeldelse for kemikaliet, fremsendes den til importlandet (ellers lagres den i ePIC) sammen med bekræftelsesformularen for modtagelse og, hvis den indsendes af eksportøren, en kopi af sikkerhedsdatabladet for kemikaliet. Den endelige anmeldelse lagres i ePIC og er tilgængelig for eksportøren og de udpegede nationale myndigheder. Hvis RIN'et kan aktiveres på dette tidspunkt, bliver dets aktive periode anført i den fremsendte meddelelse (direkte gennem ePIC) til eksportøren og hans udpegede nationale myndigheder.

Med andre ord betyder et "**aktivt**" RIN, at eksporten kan gennemføres. Bemærk dog, at ikke alle RIN'er aktiveres, når eksportanmeldelsen behandles. For kemikalier, der desuden er opført i del 2 eller 3 af bilag I, kan RIN'et f.eks. ikke nødvendigvis aktiveres, da der først skal indhentes udtrykkeligt samtykke fra importlandet. RIN'ets aktive periode kan også blive ændret i kalenderårets løb pga. tilstedeværelse/fravær af eksplicit samtykke og af dettes gyldighedsperiode (se underafsnit [6.6.1.7](#) i denne vejledning).

Eksportører skal desuden anføre aktive RIN'er i deres eksportdeklarationer, hvilket mindsker papirarbejdet, da der ikke længere skal indsendes dokumentation. Eksporten kan gennemføres ved udløb af fristen anført i artikel 8, stk. 2, eller i henhold til gyldigheden af RIN'et. Figur 1 samt **Eksempel 1** og **Eksempel 3** i **Eksempel 8** af denne vejledning illustrerer proceduren ved en eksportanmeldelse for kemikalierne opført i del 1 af bilag I. Fortegnelsen over omfattede kemikalier³⁹ er også tilgængelig for publikum og udpegede nationale myndigheder på en særlig del af ECHA's websted⁴⁰. Yderligere oplysninger om, hvordan eksportanmeldelsen teknisk udfyldes og indsendes, findes i ePIC-brugermanualen på ECHA's websted på adressen: <http://echa.europa.eu/da/support/dossier-submission-tools/epic/epic-manuals>.

³⁹ "Omfattede kemikalier" betyder i denne sammenhæng alle de kemikalier, der er omfattet af PIC-forordningen.

⁴⁰ På: <http://www.echa.europa.eu/da/information-on-chemicals/pic/chemicals>



Figur 1 Proceduren ved eksportanmeldelse for kemikalier i bilag I, del 1, til alle lande (bortset fra eksport i henhold til artikel 8, stk. 6).

6.1.6 Uoverensstemmende eksportanmeldelser

Eksportøren er ansvarlig for eksportanmeldelsens indhold, hvorfor kun eksportøren kan redigere en anmeldelse (i tilfælde af manglende eller ukorrekte oplysninger). De udpegede nationale myndigheder har ansvaret for at kontrollere anmeldelsens overensstemmelse med bilag II til PIC-forordningen, men kan ikke ændre dens indhold. Hvis anmeldelsen ikke er i overensstemmelse med forordningens krav, skal den derfor sendes tilbage til eksportøren.

Hvis en eksportanmeldelse findes uoverensstemmende, er forskellige scenarier mulige. Disse scenarier er hovedsagelig baseret på, hvor længe i forvejen for eksporten anmeldelsen indsendes og efterfølgende kontrolleres af de udpegede nationale myndigheder

De nationale udpegede myndigheder eller ECHA kan anmode om **genindsendelse af eksportanmeldelsen**, hvis anmeldelsen er indsendt længe før 35-dages fristen, og genindsendelse er mulig inden for denne frist. Dette forudsætter, at RIN'et og den forventede eksportdato er uændrede.

I exceptionelle tilfælde, hvor sagens omstændigheder tillader det, kan de nationale myndigheder tillade eksportøren at foretage en genindsendelse mindre end 35 dage før den forventede eksportdato, hvis oplysningerne kan genindsendes, kontrolleres og fremsendes inden for PIC-forordningens frister.

De udpegede nationale myndigheder vil **afvise en eksportanmeldelse**, der ikke er nødvendig, og i stedet at anmode om indsendelse af et særligt RIN. Dette kan f.eks. være tilfældet, hvis importlandet har givet afkald på retten til at modtage anmeldelser, eller hvis eksporten vedrører <10 kg pr. kalenderår til forsknings- eller analyseformål.

De udpegede nationale myndigheder vil også afvise en ufuldstændig eller uoverensstemmende eksportanmeldelse, når:

- anmeldelsen ikke kan behandles på ny inden for den lovbundne tidsfrist, eller
- de udpegede nationale myndigheder havde foreslået en uformel frist til eksportøren til rettelse af eksportanmeldelsen, men denne frist ikke er blevet overholdt (hvilket igen medfører, at anmeldelsen ikke behandles inden for den lovbundne tidsfrist).

Hvis et af ovennævnte scenarier indtræffer, skal eksportøren indsende en ny eksportanmeldelse, anmeldelsen vil blive tildelt et nyt RIN, og fristen sættes tilbage til 35 dage før den forventede eksportdato som for alle nyindsendte eksportanmeldelser.

6.1.7 Opfølgning på eksportanmeldelser

ECHA skal følge op på anmeldelserne, hvis importlandet ikke bekræfter modtagelsen af en første eksportanmeldelse, der er foretaget efter at kemikaliets er optaget i del 1 af bilag I senest **30 dage** efter afsendelse af anmeldelsen. I sådanne tilfælde skal ECHA indsende endnu en anmeldelse og (på Kommissionens vegne) gøre rimelige bestræbelser på, at importlandets udpegede nationale myndigheder eller andre passende myndigheder modtager denne anmeldelse. Bemærk dog, at dette ikke direkte påvirker eksportens forløb.

Retsgrundlag: Artikel 8, stk. 3, i PIC-forordningen

6.1.8 Hvornår kræves der en ny anmeldelse?

Hver gang der er en ændring i EU-lovgivningen, der vedrører kemikaliets markedsføring og anvendelse eller mærkning, eller hver gang en blandings sammensætning ændres, så koncentrationen af de(t) pågældende kemikalie(r) er forskellig(e) (f.eks. i et omfang, så den påkrævede mærkning ændres), skal der indsendes en ny eksportanmeldelse. Af den nye anmeldelse skal det fremgå, at den er en revision af en tidligere anmeldelse.

Retsgrundlag: Artikel 8, stk. 4, i PIC-forordningen

6.1.9 Nødsituationer

Hvis eksporten vedrører en sundhedsmæssig eller miljømæssig nødsituation, hvor en forsinkelse ville kunne forværre situationen i importlandet, kan de pågældende nationale udpegede myndigheder i eksportørens medlemsstat (i samråd med Kommissionen og med assistance fra ECHA) beslutte at frafalde ventetiden eller anmeldelseskravene helt eller delvis. En sådan fritagelse kan gives på begrundet anmodning fra eksportøren eller importlandet. En positiv afgørelse om anmodningen anses for at være truffet, hvis der ikke er modtaget noget afvigende svar fra Kommissionen senest **ti dage** efter, at medlemsstatens udpegede nationale myndighed har fremsendt den en beskrivelse af anmodningen.

Bemærk, at eksportører af kemikalier, der er fritaget for eksportanmeldelse på grund af en nødsituation, under alle omstændigheder skal indhente et særligt RIN og angive dette RIN i deres eksportangivelse. For at skelne sådanne anmodninger om et særligt RIN fra dem, der vedrører eksport, som forordningen ikke finder anvendelse for (artikel 2, stk. 3, og artikel 8, stk. 6), og for at Kommissionen kan godkende dem, skal anmodning om disse særlige RIN'er i ePIC ske ved hjælp af standardanmeldelsesformularen i modsætning til en anmodning om et særligt RIN. I anmeldelsesformularen er der en afkrydsningsrubrik, der giver mulighed for at indsende anmodninger af denne art, som ikke behøver indsendes 35 dage før eksporten og ikke vil være omfattet af proceduren for udtrykkeligt samtykke; de vil imidlertid blive behandlet fuldt ud og sendt til importlandet. Se Figur 2, der illustrerer proceduren for oprettelse af en anmodning om et særligt RIN i en nødsituation.

Retsgrundlag: Artikel 8, stk. 5, og artikel 19, stk. 2, i PIC-forordningen

6.1.10 Hvornår kræves der ikke længere en anmeldelse?

Kravet om eksportanmeldelse ophører, når **alle** betingelserne i artikel 8, stk. 6, er opfyldt, dvs.:

- a) et kemikalie bliver omfattet af PIC-proceduren
- b) den importerende part i konventionen har givet et importsvar (med angivelse af, om den samtykker i import eller ej)
- c) Kommissionen er blevet informeret om dette svar af sekretariatet og har underrettet medlemsstaterne og ECHA herom

Den eksportør af kemikalier, som ovennævnte forpligtelser er ophørt for, skal alligevel indhente et særligt RIN (hvis der foreligger et positivt importsvar) og angive dette i sin eksportanmeldelse. Bemærk dog, at der stadig kræves en eksportanmeldelse, hvis den importerende part i konventionen fortsat kræver den. Kravet om en eksportanmeldelse ophører også, når den importerende parts udpegede nationale myndigheder officielt giver afkald på retten til at modtage en eksportanmeldelse. Kommissionen skal modtage underretning herom fra sekretariatet eller fra den importerende parts udpegede nationale myndigheder. Kommissionen fremsender derefter denne oplysning til ECHA (for at den kan gøres tilgængelig i ePIC) og til medlemsstaterne. Importsvar indgår i det seneste PIC-cirkulære, der tilgængeligt på Rotterdam-konventionens websted.

Retsgrundlag: Artikel 8, stk. 6, og artikel 19, stk. 2, i PIC-forordningen

6.1.11 Anmodning om supplerende oplysninger

Myndighederne i importlandet kan reagere på en EU-eksportanmeldelse og anmode om supplerende oplysninger. Disse oplysninger skal gives enten af eksportøren, de pågældende udpegede nationale myndigheder eller ECHA.

Retsgrundlag: Artikel 8, stk. 7, i PIC-forordningen

6.2 Eksportanmeldelser fra parter og andre lande

En eksportanmeldelse, som ECHA modtager vedrørende eksport til Unionen fra et tredjeland af et kemikalie, hvis fremstilling, anvendelse, håndtering, forbrug, transport eller salg i er forbudt eller underkastet strenge restriktioner i oprindelseslandet, gøres af agenturet tilgængelig i ePIC-databasen senest **15 dage** efter agenturets modtagelse af en sådan anmeldelse. ECHA anerkender modtagelsen af den første anmeldelse for hvert kemikalie fra tredjelandet på Kommissionens vegne. ECHA stiller anmeldelsen og alle tilgængelige oplysninger til rådighed for de udpegede nationale myndigheder i de medlemsstater, der modtager importen, senest **10 dage** efter at have modtaget anmeldelsen. Andre medlemsstater har ret til på anmodning at modtage kopi af sådanne eksportanmeldelser.

Hvis de udpegede nationale myndigheder i en medlemsstat modtager en eksportanmeldelse direkte fra et tredjeland, skal de omgående fremsende denne anmeldelse til ECHA sammen med alle foreliggende oplysninger. De udpegede nationale myndigheder behøver imidlertid ikke at fremsende anmeldelsen, hvis den ikke er i overensstemmelse med artikel 9 (f.eks. fordi den er udløst af en betydningsfuld ny regel om anvendelse ("significant new use rule") i henhold til den amerikanske TSCA - Toxic Substances Control Act eller på grund af manglende registrering i oprindelseslandet osv. snarere end af et forbud/en streng restriktion af sundheds- eller miljømæssige årsager). I sådanne tilfælde kan en sammenfatning af anmeldelsen være tilstrækkelig, hvis medlemsstaten finder, at andre medlemsstater bør underrettes. Hvis der er brug for supplerende oplysninger, bør den berørte medlemsstat rekvirere dem direkte fra myndighederne i det eksporterende land (med en kopi til ECHA til information).

Retsgrundlag: Artikel 9 i PIC-forordningen

6.2.1 Forpligtelser vedrørende import af kemikalier

PIC-forordningen kræver, at medlemsstaterne kontrollerer import af kemikalier, der er opført i bilag I, og at de udpeger myndigheder, f.eks. toldmyndigheder, til at have ansvar derfor (artikel 18 i PIC-forordningen). PIC-forordningen indeholder ikke detaljerede bestemmelser om restriktioner eller forbud ved import, men fastlægger en procedure, hvorved Kommissionen i tæt samarbejde med medlemsstaterne kan vurdere og træffe importbeslutninger om kemikalier, der er omfattet af PIC-proceduren (dvs. dem, der indgår i del 3 af bilag I).

Kommissionen modtager beslutningsvejledninger (Decision Guidance Documents (DGD'er)) fra PIC-sekretariatet, som den udsender til medlemsstaterne og ECHA. Kommissionen vedtager en EU-importbeslutning (ved hjælp en gennemførelsesretsakt) for det pågældende kemikalie vedrørende anvendelseskategorien eller -kategorierne for det kemikalie, der er angivet i DGD'en. Inden Kommissionen vedtager afgørelsen, indhenter den udtalelser fra de medlemsstater, der anvender rådgivningsproceduren i det udvalg, der er oprettet i henhold til artikel 133 i REACH-forordningen (*udvalgsproceduren*).

Den eksisterende EU-lovgivning danner retsgrundlag for importbeslutninger i forbindelse med Rotterdam-konventionen. Afgørelsen af, om et kemikalie må importeres og/eller anvendes og/eller markedsføres i EU, træffes ud fra en retsakt, der regulerer import, anvendelse og markedsføring af det pågældende kemikalie, f.eks. REACH-forordningen eller lovgivningen om plantebeskyttelsesprodukter eller biocidholdige produkter. PIC-forordningen indeholder derfor ikke detaljerede bestemmelser om restriktion eller forbud ved import.

EU's importbeslutning meddeles til sekretariatet for Rotterdam-konventionen, og de eksporterende parter bliver anmodet om at efterkomme denne beslutning. Beslutningen stilles desuden til rådighed for offentligheden, navnlig dem, der berøres heraf, af de udpegede nationale myndigheder i medlemsstaterne. Den offentliggøres endvidere i det regelmæssige PIC-cirkulære, der udarbejdes af sekretariatet, og på konventionens websted (<http://www.pic.int>).

Hvis det er relevant, vil importbeslutningen også nævne afvigende mere specifikke nationale regler, hvis de(n) pågældende medlemsstat(er) anmoder herom. Importbeslutninger vil relatere til de(n) anvendelseskategori(er), der er specificeret i beslutningsvejledningen for det pågældende kemikalie. Den udpegede nationale myndighed skal stille importbeslutningerne til rådighed for de berørte personer inden for sin kompetence i overensstemmelse med sine retlige og administrative foranstaltninger. Ved vurdering af oplysningerne i en beslutningsvejledning vil Kommissionen i tæt samarbejde med medlemsstaterne og ECHA om nødvendigt at tage stilling til behovet for at foreslå EU-foranstaltninger til at mindske risiciene for menneskers helbred og miljøet.

Retsgrundlag: Artikel 13 i PIC-forordningen

6.3 Oplysninger om eksporterede og importerede mængder af kemikalier

I første kvartal af hvert år skal eksportøren af:

- stoffer, der er opført i bilag I til PIC-forordningen
- blandinger, der indeholder bilag I-stoffer i en koncentration, der udløser pligt til mærkning i henhold til CLP-forordningen uanset tilstedeværelsen af andre stoffer
- artikler, der indeholder stoffer opført i del 2 eller 3 i bilag I i ureageret form, eller blandinger, der indeholder sådanne stoffer i en koncentration, der udløser pligt til mærkning i henhold til CLP-forordningen uanset tilstedeværelsen af andre stoffer

underrette de pågældende udpegede nationale myndigheder i den medlemsstat, hvor han er etableret, om de eksporterede mængder af det pågældende kemikalie (som et stof, i blandinger og/eller i artikler) til hvert importland i det foregående år. Oplysningerne skal indeholde en liste med navn og adresse på hver importør, til hvem der er afsendt en forsendelse. For blandinger og artikler er det mængden af bilag I-kemikalier eller -kemikaliet, der skal indberettes⁴¹. Fra begyndelsen af 2015 skal oplysningerne indsendes til de nationale udpegede myndigheder ved brug af den særlige facilitet i ePIC, når denne er til rådighed i ePIC.

Definitionen af "artikel" indebærer, at der kun kræves oplysninger om eksport, hvis kemikaliet anvendes i den pågældende artikel er forbudt eller underkastet strenge restriktioner i EU-lovgivningen. Oplysningerne kræves ikke for alle andre artikler, i hvilke stoffet kan anvendes uden restriktioner.

For kemikalier opført i del 2 eller 3 af bilag I kræves separat angivelse af al eksport, som finder sted med godkendelse fra eksportørens udpegede nationale myndigheder og fra Kommissionen assisteret af ECHA, men uden udtrykkeligt samtykke fra den importerende part eller et andet importerende land (se artikel 14, stk. 7, i PIC-forordningen).

Tilsvarende er hver importør, der er baseret i EU, forpligtet til at give samme oplysninger for

⁴¹ Mængden af bilag I-kemikalie skal indberettes i kg eller liter. Til korrekt identifikation af kemikaliet skal det relevante CAS-nummer indberettes. Bemærk også, at det er mængden af kemikaliet, for hvilken der er foretaget en eksportanmeldelse, der skal indberettes, og **ikke** mængden vedrørende en gruppe af kemikalier som f.eks. "kvikslølvforbindelser".

de mængder af kemikalier, der bringes på det indre marked. De udpegede nationale myndigheder sammenstiller med støtte fra ePIC-plattformen oplysningerne fra eksportører og importører i det format, der fremgår af bilag III til PIC-forordningen. De samlede indberetninger fra det foregående kalenderår skal derefter gennem ePIC forelægges ECHA af de udpegede nationale myndigheder. Dette skal ske allerseneset ved udgangen af september i det år, der følger efter det år, indberetningerne henviser til. Også nulangivelser skal indberettes til ECHA. ECHA assisterer de udpegede nationale myndigheder med at indsamle data ved at sørge for de nødvendige funktioner i ePIC, og sammenfatter indberetningerne på EU-plan. Et samlet resumé af de ikke-fortrolige oplysninger offentliggøres på den dedikerede del af ECHA's websted.

Retsgrundlag: Artikel 10 i PIC-forordningen

6.4 Anmeldelse af kemikalier, der er forbudt eller underkastet strenge restriktioner i henhold til konventionen

Kemikalier, der opfylder betingelserne for PIC-anmeldelse (dvs. er forbudt eller underkastet strenge restriktioner i EU inden for en anvendelseskategori i henhold til konventionen) er opført i del 2 af bilag I. Efter optagelse skal de anmeldes af Kommissionen til sekretariatet senest 90 dage efter den dato, hvor det definitive reguleringsindgreb finder anvendelse (FRA-anmeldelse, se 2.3.1 ovenfor). Et sådant reguleringsindgreb kan være underbygget af en EU-risikovurdering, der påviser sundheds- eller miljøproblemer. De vigtigste resultater af denne risikovurdering vil blive anført i anmeldelsen for at informere andre parter i konventionen og for at de kan bruge disse oplysninger til deres nationale beslutningstagning om anvendelsen af kemikaliet.

Anmeldelsen skal indeholde de oplysninger, der er opført i bilag IV til PIC-forordningen (*Anmeldelse til konventionens sekretariat af kemikalier, der er forbudt eller underkastet strenge restriktioner*). Har Kommissionen ikke disse oplysninger ved hånden, kan den anmode de identificerede eksportører eller importører om at skaffe dem senest 60 dage efter anmodningen herom. Anmeldelsen skal opdateres, hvis reguleringsindgrebet ændres på en måde, der gør kemikaliet omfattet af forbud eller strenge restriktioner.

Påtænkte tilføjelser til del 2 i bilag I finder sted ved en delegeret retsakt (Kommissionens delegerede forordning om ændring af bilag I), der formelt vedtages af Kommissionen og forelægges for Rådet og Europa-Parlamentet, som har indsigelsesret. Ingen EU-FRA-anmeldelse vil blive indsendt, medmindre eller før den pågældende ændring er vedtaget. De udpegede nationale myndigheder og relevante interessenter vil blive hørt om udkast til anmeldelser, før Kommissionen indsender de endelige versioner til sekretariatet. Se også afsnit [6.15](#) i denne vejledning (ajourføring af bilag).

Prioritering af anmeldelse

Ved prioriteringen af anmeldelser vil Kommissionen tage hensyn til:

- om kemikaliet allerede er omfattet af PIC-proceduren (dvs. allerede opført i del 3 af bilag I)
- i hvor høj grad oplysningskravene i bilag IV til PIC-forordningen kan opfyldes
- sværheden af de risici, som kemikaliet frembyder, navnlig for udviklingslande.

Oplysninger om FRA-anmeldelse fra andre parter

Når Kommissionen modtager oplysninger fra sekretariatet om kemikalier, der er anmeldt som forbudt eller underkastet strenge restriktioner af andre parter i konventionen, skal den straks

udsende disse til alle medlemsstater og ECHA. Når det er hensigtsmæssigt, vurderer Kommissionen i tæt samarbejde med medlemsstaterne og ECHA behovet for at foreslå relevante EU foranstaltninger til at forebygge uacceptabel risiko for menneskers sundhed eller miljøet.

FRA-anmeldelser foretaget af medlemsstaterne

Medlemsstaterne kan (i overensstemmelse med den relevante EU-lovgivning) vedtage nationale definitive reguleringsindgreb til at forbyde eller indføre strenge restriktioner for et kemikalie. Hvis en medlemsstat gør dette, skal den fremlægge relevante oplysninger til Kommissionen. Sidstnævnte vil stille disse oplysninger til rådighed for de andre medlemsstater, som kan afgive kommentarer til en eventuel FRA-anmeldelse. Den medlemsstat, der foretog det definitive reguleringsindgreb, kan anmode om, at det anmeldes til sekretariatet. I sådanne tilfælde følges proceduren i artikel 11 i PIC-forordningen. Hvis den indsendende medlemsstat beslutter ikke at anmode EU-Kommissionen om at fremsende anmeldelsen til sekretariatet, anmoder den Kommissionen om at forsyne sekretariatet med oplysninger i henhold til artikel 12 i PIC-forordningen.

Retsgrundlag: Artikel 11, stk. 8, i PIC-forordningen

6.5 Oplysninger om kemikalier, der er forbudt eller underkastet strenge restriktioner, men ikke opfylder betingelserne for PIC-anmeldelse

Ud over en FRA-anmeldelse foreskriver forordningen andre metoder til at sprede oplysninger om kemikalier, der er forbudt eller underkastet strenge restriktioner, ved anvendelse af konventionens bestemmelser om udveksling af oplysninger. Disse alternative metoder er relevante for f.eks. kemikalier, der kun er forbudt eller underkastet strenge restriktioner i EU i en anvendelsesunderkategori og således ikke opfylder betingelserne for en PIC-anmeldelse. Disse metoder er desuden relevante for kemikalier, der er forbudt eller underkastet strenge restriktioner ved nationale reguleringsindgreb i en eller flere medlemsstater, når de pågældende medlemsstater efter ovennævnte konsultationsprocedure konkluderer, at FRA-anmeldelse ikke er hensigtsmæssig.

I stedet for udstedelse af en FRA-anmeldelse sikres spredningen af oplysninger i sådanne tilfælde ved, at Kommissionen fremsender de relevante oplysninger til PIC-sekretariatet, så andre parter i konventionen kan gøres opmærksomme derpå. De oplysninger, der gives af Kommissionen, vil i det væsentlige være faktuelle, herunder:

- kemikaliets identitet
- henvisning til det pågældende relevante reguleringsindgreb og begrundelse for det som angivet i det pågældende indgreb
- (når det er hensigtsmæssigt), en sammenfatning af den foreliggende underbyggende risikovurdering, osv.
- (når det er hensigtsmæssigt), forklaring på, hvorfor der ikke foretages en FRA-anmeldelse i henhold til artikel 11

Retsgrundlag: Artikel 12 i PIC-forordningen

6.6 Forpligtelser vedrørende eksport af kemikalier bortset fra eksportanmeldelse

EU-eksportører skal efterkomme importbeslutninger (både midlertidige og endelige), der træffes af importparterne og offentliggøres hver sjette måned i PIC-cirkulæret, der udsendes

af sekretariatet. Kommissionen fremsender PIC-cirkulærer og alle andre relevante oplysninger, som den modtager, til de udpegede nationale myndigheder, ECHA og europæiske industrisammenslutninger.

De seneste PIC-cirkulærer er offentligt tilgængelige på den særlige del af ECHA's websted. ECHA forsyner desuden på anmodning alle interesserede parter med disse oplysninger. Importbeslutninger kan desuden indhentes fra de udpegede nationale myndigheder. Forpligtelsen til at efterkomme en importbeslutning begynder seks måneder efter at sekretariatet har udsendt oplysningerne.

For eksport til konventionens parter af kemikalier opført i del 3 af bilag I, for hvilken importbeslutningen offentliggjort i det seneste PIC-cirkulære giver samtykke til import, og for hvilken PIC-anvendelseskategorien svarer til den tilsigtede anvendelse, behøver eksporten ikke anmeldes, medmindre det kræves af den importerende part (se artikel 8, stk. 6, i PIC-forordningen). Eksportører skal imidlertid angive et RIN i deres toldangivelse. Dette RIN kan opnås ved indsendelse af en **anmodning om et særligt RIN**⁴², dvs.:

1. Eksportøren kontrollerer først, om artikel 2, stk. 3⁴³ eller artikel 8, stk. 6, finder anvendelse på eksporten. I så fald anmoder eksportøren om et særligt RIN fra sine udpegede nationale myndigheder.
2. Forudsat at alle krav er opfyldt, godkender eksportlandets udpegede nationale myndigheder anmodningen.

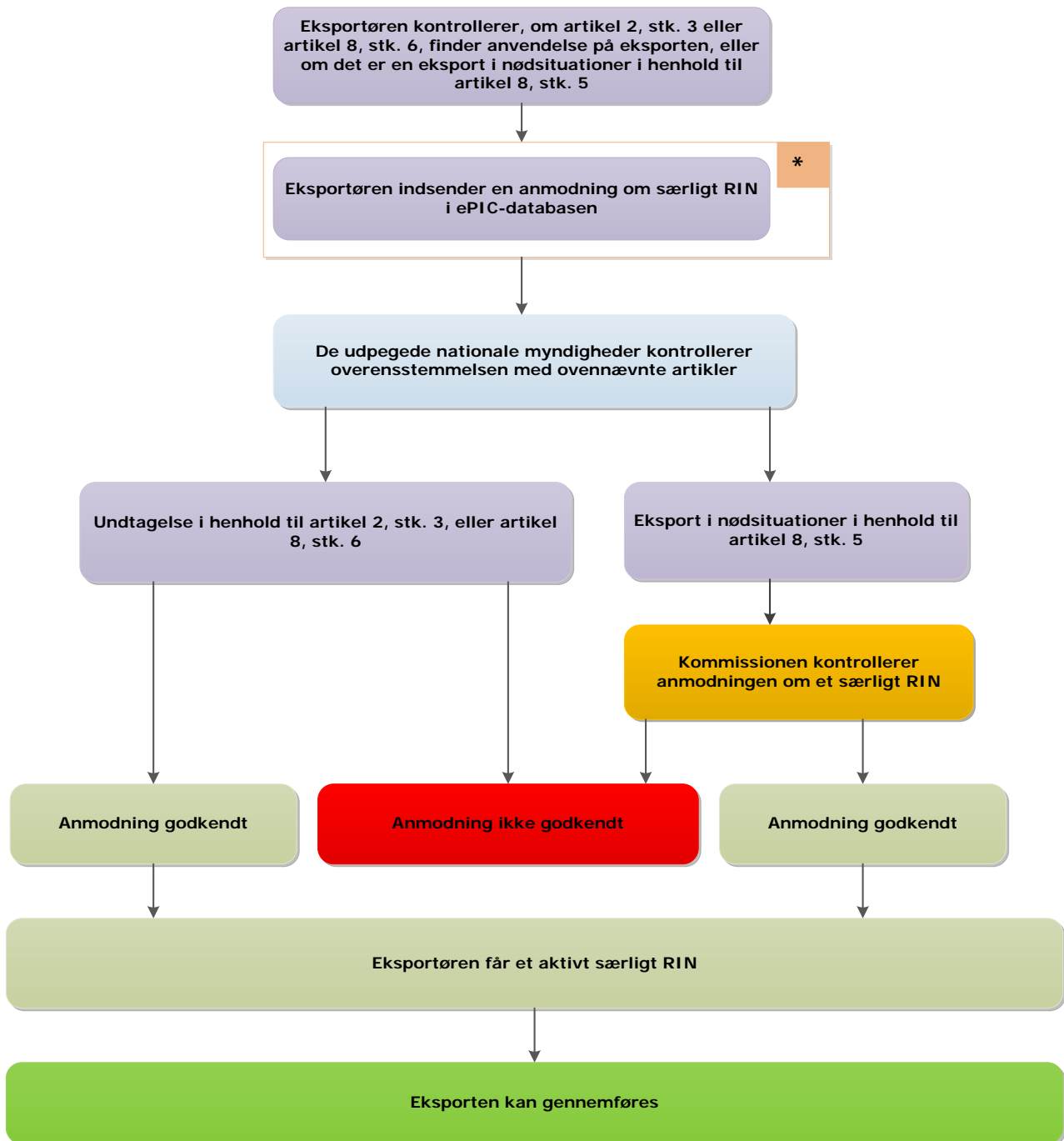
RIN'et bliver da aktiveret og skal anvendes af eksportøren på toldangivelsen.

Figur 2 nedenfor illustrerer proceduren ved anmodning om et særligt RIN

⁴² Bemærk, at ud over ovennævnte tilfælde kræves også anmodning om et særligt RIN:

- for kemikalier, der eksporteres til forsknings- eller analyseformål i mængder på højst 10 kg pr. kalenderår
- hvis importlandet har givet afkald på retten til at modtage eksportanmeldelser
- ved eksport i nødsituationer i henhold til artikel 8, stk. 5.

⁴³ Bemærk, at bestemmelserne i artikel 2, stk. 3, omfatter bilag V-kemikalier. Se også afsnit [4.1.2](#) for yderligere oplysninger om bestemmelserne herom.



*

Bemærk: i tilfælde af en fravigelse i henhold artikel 2, stk. 3, eller artikel 8, stk. 6, skal indsendelsen foretages med funktionen "anmodning om særligt RIN". I tilfælde af eksport i nødsituationer (artikel 8, stk. 5) skal anmodning om det særlige RIN indsendes ved hjælp af standardformularen til eksportanmeldelse (hvor der kan fraviges fra alle begrænsninger vedrørende indsendelsestidspunktet og tilstedeværelsen af udtrykkeligt samtykke). Dette skyldes hensynet til Kommissionens vurdering af anmodningen.

Figur 2: Proceduren ved anmodning om særligt RIN i henhold til artikel 2, stk. 3, eller artikel 8, stk. 6, eller en eksport i nødsituationer i henhold til artikel 8, stk. 5.

6.6.1 Udtrykkeligt samtykke

Artikel 14 i PIC-forordningen kræver udtrykkeligt samtykke fra bestemmelseslandet før eksport af kemikalier, der er opført i del 2 eller 3 af bilag I (medmindre der foreligger et positivt importsvar i det seneste PIC-cirkulære for kemikalier, der er opført i del 3 af bilag I):

Artikel 14, stk. 6:

Stoffer, der er optaget i bilag I, del 2 eller 3, eller blandinger, der indeholder sådanne stoffer i en koncentration, der udløser mærkningskrav efter bestemmelserne i forordning (EF) nr. 1272/2008, uanset om der er andre stoffer til stede, må uanset deres tilsigtede anvendelse hos den importerende part eller i det importerende andet land ikke eksporteres, medmindre en af følgende betingelser er opfyldt:

- (a) eksportøren har gennem den udpegede nationale myndighed i eksportørens medlemsstat i samråd med Kommissionen, der bistås af agenturet, og den importerende parts udpegede nationale myndighed eller en kompetent myndighed i det importerende andet land anmodet om og modtaget udtrykkeligt samtykke til importen*
- (b) det er i det seneste cirkulære udstedt af sekretariatet (...) er anført, at den importerende part har givet samtykke til importen, når der er tale om kemikalier i bilag I, del 3*

6.6.1.1 Hvilke kemikalier er omfattet af krav om udtrykkeligt samtykke?

Med nedennævnte begrænsede undtagelser går PIC-forordningen videre end konventionen og kræver, at der opnås udtrykkeligt samtykke fra importlandene før eksport af:

- kemikalier omfattet af PIC-proceduren (dvs. dem, der er opført i del 3 af bilag I)
- kemikalier, der opfylder betingelserne for PIC-proceduren (dvs. dem, der er opført i del 2 af bilag I)
- blandinger, der indeholder stoffer fra del 2 eller 3 af bilag I i en koncentration, der udløser mærkningsforpligtelse i henhold til CLP-forordningen

6.6.1.2 Søgning af udtrykkeligt samtykke

For visse kemikalier, der er opført i del 2 af bilag I, kan der mangle et gyldigt udtrykkeligt samtykke eller afkald herpå i listen over udtrykkelige samtykker i ePIC. I så fald kræves et nyt udtrykkeligt samtykke, for at eksporten kan gennemføres.

For nogle kemikalier opført i del 3 af bilag I kan importlandene have undladt at give et importsvar til konventionens sekretariat. Det vil sige, at der i det seneste PIC-cirkulære ikke er noget svar fra den importerende part om, hvorvidt fremtidige importør af de(t) pågældende kemikalie(r) er tilladt eller ej. I mangel af et officielt importsvar kræves udtrykkeligt samtykke, for at eksporten kan gennemføres.

Udtrykkeligt samtykke skal søges og modtages gennem eksportørens udpegede nationale myndigheder og importlandets udpegede nationale myndigheder (eller andre kompetente myndigheder). Det frarådes, at eksportøren eller importøren kontakter myndighederne i importlandet direkte, før eksportørens udpegede nationale myndigheder har henvendt sig formelt til dem.

Oplysninger om udpegede nationale myndigheder og (for ikke-parter) andre relevante myndigheder findes i ePIC. Hvis det volder problemer at identificere myndighederne i

importlandet eller på anden måde er vanskeligt at få et svar, kan Kommissionen måske hjælpe. Eksportmedlemsstatens udpegede nationale myndigheder bør underrette Kommissionen og ECHA, hvis de modtager ajourførte oplysninger om udpegede nationale myndigheder fra tredjeparter.

For at øge sandsynligheden for at få svar på en anmodning om udtrykkeligt samtykke opfordres de udpegede nationale myndigheder til så vidt muligt at anvende officielle FN-sprog og at anmode om udtrykkeligt samtykke på det sprog, der er mest relevant for importlandet. Den særlige del af ePIC indeholder skabeloner til formularer til udtrykkeligt samtykke og forklarende bemærkninger (med beskrivelse af EU-sagsgangen) på de mest udbredte sprog (engelsk, fransk og spansk).

6.6.1.3 Mulige former for udtrykkeligt samtykke

Udtrykkeligt samtykke kan have forskellige former. Det kan f.eks. have form af en officiel importbeslutning, der fremsendes via sekretariatet og giver klart samtykke fra det importerende land til import (for et kemikalie omfattet af PIC-proceduren), eller en e-mail eller et bekræftelsesbrev fra de pågældende myndigheder i importlandet.

Hvert dokument, der anvendes som grundlag for eksporttilladelsen for et kemikalie, som kræver udtrykkeligt samtykke, tildeles en unik identifikator (identifikator af udtrykkeligt samtykke) og uploades og opbevares på ePIC. Når det udtrykkelige samtykke for et kemikalie modtages af en udpeget national myndighed, uploader denne det på ePIC. Hvis der foreligger et gyldigt udtrykkeligt samtykke, behøver de udpegede nationale myndigheder ikke foretage en ny anmodning. Hvis betingelserne for udtrykkeligt samtykke er tilstrækkelig brede, kan det anvendes til forskellige tilsvarende eksportanmeldelser og danne grundlag for aktivering af flere RIN'er (fra forskellige eksportører og /eller medlemsstater).

6.6.1.4 Processen anmodning om udtrykkeligt samtykke

Processen anmodning om udtrykkeligt samtykke begynder altid med en eksportanmeldelse, som eksportøren opretter og indsender i ePIC (se underafsnit [6.1.5](#) i denne vejledning). Processen foregår efterfølgende i følgende trin:

1) De udpegede nationale myndigheder kontrollerer, om der foreligger et udtrykkeligt samtykke

ePIC-databasen vil foreslå eksisterende udtrykkelige samtykker (eller negative svar), der muligvis matcher. De udpegede nationale myndigheder kan vælge et af dem, hvis det er relevant for anmeldelsen, eller foreslå et andet, hvis de mener at der er en bedre mulighed, som systemet ikke har foreslået.

- Hvis der findes et anvendeligt udtrykkeligt samtykke:
behøves der ikke anmodes om et nyt samtykke fra dette importland igen bør de udpegede nationale myndigheder godkende eksportanmeldelsen (hvis oplysningskravene er opfyldt) og fremsende den til ECHA
- Hvis der ikke findes et anvendeligt udtrykkeligt samtykke:
hvis der ikke foreligger et udtrykkeligt samtykke eller en positiv importbeslutning, skal eksportørens udpegede nationale myndigheder foretage en ny anmodning om samtykke til importlandets udpegede nationale myndigheder.

I mellemtiden vil ECHA behandle og sende eksportanmeldelsen⁴⁴. RIN'et vil imidlertid

⁴⁴ Der er ingen direkte forbindelse mellem kravet om udtrykkeligt samtykke og kravet om en eksportanmeldelse. Begge krav skal være opfyldt, men de er uafhængige af hinanden og kan opfyldes hver for sig. Der er således ingen

ikke blive aktiveret, og eksporten kan ikke gennemføres, før der er givet samtykke

2) Hvis der behøves en ny anmodning om udtrykkeligt samtykke:

- vil de udpegede nationale myndigheder finde alle de nødvendige formularer og kontaktoplysninger i ePIC. Der findes på ePIC en standardformular (og forklarende bemærkning), som eksportørens udpegede nationale myndigheder kan anvende til at få oplyst, om samtykket foreligger
- sender de udpegede nationale myndigheder en anmodning om udtrykkeligt samtykke (uden om ePIC), som efterfølgende registreres i ePIC-systemet af de udpegede nationale myndigheder⁴⁵
- ved fremsendelse af anmodningen til importlandet bør de udpegede nationale myndigheder forklare sammenhængen (f.eks. at dette er et internt EU-krav, der går videre end forpligtelsen i konventionen). Der findes på ePIC en standardformular (og forklarende bemærkning), som eksportørens udpegede nationale myndigheder kan anvende til at få oplyst, om samtykket foreligger
- modtages der ikke svar inden for 30 dage efter udstedelse af anmodningen, vil ECHA (på Kommissionens vegne) sende en påmindelse til de udpegede nationale myndigheder i importlandet. Ved manglende svar vil ECHA sende endnu en påmindelse.

3) Når der modtages samtykke:

- vil de udpegede nationale myndigheder uploade det udtrykkelige samtykke i ePIC og uddrage så mange metadata⁴⁶ som er relevante og/eller forefindes
- vil ECHA efterkontrollere de uddragne metadata (som en engangsproces). Dette trin (i) sikrer, at der ikke er sket menneskelige fejl og (ii) garanterer sammenhængende fortolkning af samtykkerne i alle EU's medlemsstater. Hvis der ikke er indvendinger mod metadataene, offentliggøres samtykket på listen over udtrykkelige samtykker
- vil samtykket derefter være til rådighed for aktivering af RIN'et (eller deaktivering, hvis samtykket er negativt)
- kan eksporten gennemføres ved positivt samtykke
- er samtykket anvendeligt for den eksportanmeldelse, som det er anmodet til, men kan også være anvendeligt for andre anmeldelser

Mere detaljerede oplysninger om, hvordan man udfylder de nødvendige oplysninger og indsender anmodningen om udtrykkeligt samtykke, findes i ePIC-brugermanualen på ECHA's websted på: <http://echa.europa.eu/da/support/dossier-submission-tools/epic/epic-manuals>.

grund til, at fremsendelse af en eksportanmeldelse forsinkes i afventning af et udtrykkeligt samtykke, når dette er nødvendigt.

⁴⁵ Udpegede nationale myndigheder kan anvende forskellige kommunikationsmidler (fax, e-mail eller post) til at kontakte importlandets udpegede nationale myndigheder eller andre relevante myndigheder. Det dokument, der registreres i systemet af de udpegede nationale myndigheder, er den standardformular, der anvendes til at søge efter et udtrykkeligt samtykke.

⁴⁶ f.eks. svaret om udtrykkeligt samtykke (positivt eller negativt), anvendelseskategorien for kemikaliet (industrikemikalie eller pesticid), oplysninger om kemikaliet's identitet (stof eller blanding?), gyldighedsperioden for det udtrykkelige samtykke osv.

Se Figur 3 nedenfor, som illustrerer processen ved anmodning om udtrykkeligt samtykke.

6.6.1.5 Udtrykkeligt samtykke for blandinger, der indeholder stoffer fra del 2 eller 3 af bilag I

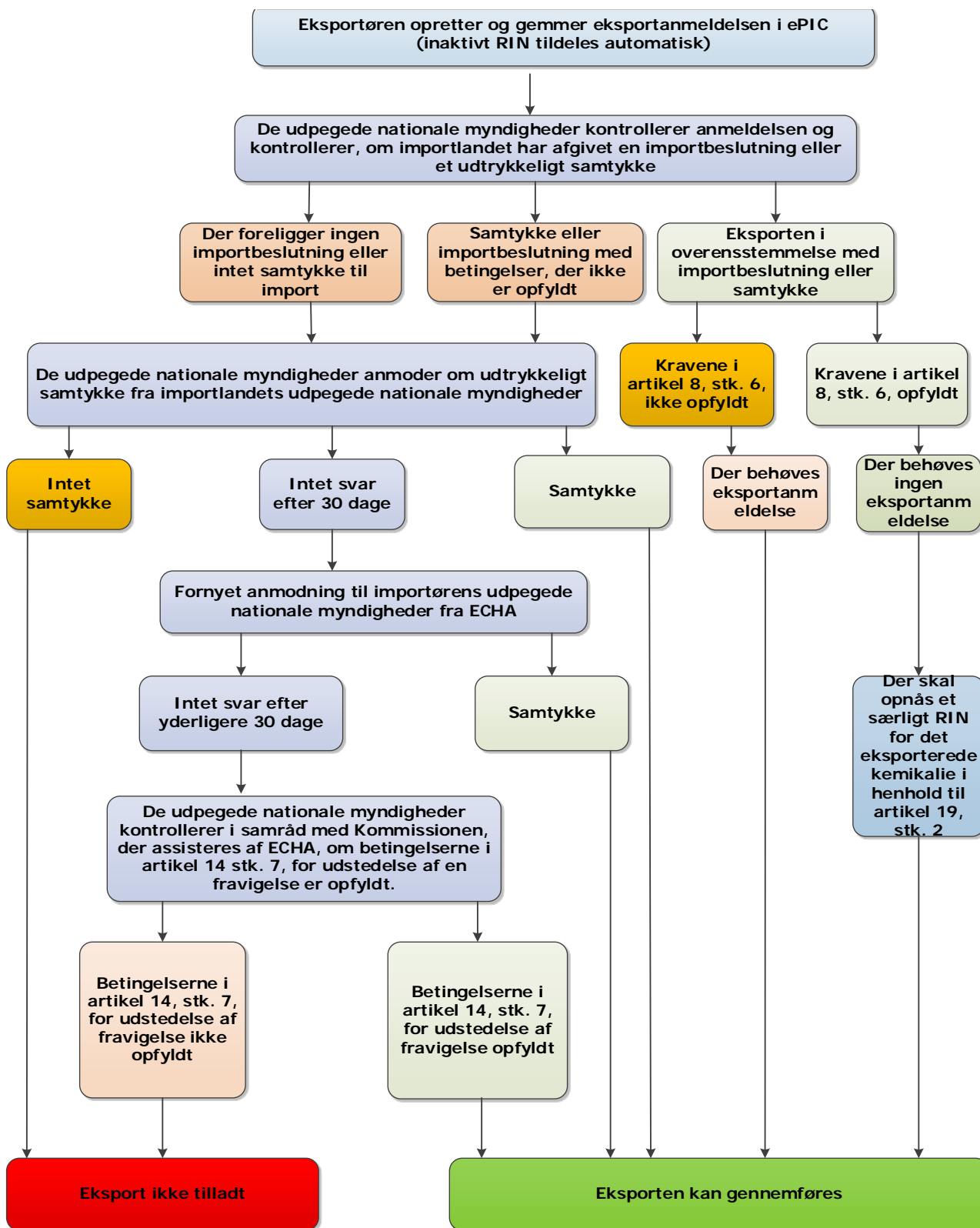
Kravet om udtrykkeligt samtykke finder også anvendelse på eksport af blandinger indeholdende stoffer fra del 2 eller del 3 af bilag I i koncentrationer, der udløser mærkningsforpligtelse i henhold til CLP-forordningen. Der skal anmodes om separat udtrykkeligt samtykke for hver blanding, og der udstedes efterfølgende et separat RIN for udtrykkeligt samtykke for hver blanding.

For at lette gennemførelsen af denne bestemmelse omfatter anmodningen om udtrykkeligt samtykke forskellige spørgsmål til besvarelse af de udpegede nationale myndigheder i importlandet. Et af spørgsmålene er: "*samtykker De i import af andre blandinger indeholdende samme bilag I-stof?*" I de fleste tilfælde besvarer importlandets udpegede nationale myndigheder dette spørgsmål med "*nej*", hvilket derefter udløser nødvendigheden af en separat anmodning om udtrykkeligt samtykke for enhver anden blanding. I tilfælde af et positivt svar kan de udpegede nationale myndigheder og ECHA direkte godkende eksport af andre blandinger indeholdende stoffet.

Da en blanding indeholder mere end et stof, må det kontrolleres for hvert stof, om der er pligt til at opnå udtrykkeligt samtykke. Hvis blot ét stof udløser denne forpligtelse, skal der indsendes en anmodning om udtrykkeligt samtykke. Et importland kan give et uspecifikt svar om, at registrerede⁴⁷ kemikalier tillades importeret.

Eksempel: Hvis stof A i en blanding AB er opført i bilag I til PIC-forordningen og registreret i importlandet, kan eksporten gennemføres, selv om stof B ikke er registreret, forudsat at det ikke er opført i bilag I. Anmodningen om udtrykkeligt samtykke er udløst af stof A, ikke stof B.

⁴⁷ "Registreret" betyder i denne sammenhæng godkendt eller autoriseret hos den importerende part eller et andet importerende land. Se også artikel 14, stk. 6 og stk. 7, i PIC-forordningen.



Figur 3 Procedure i henhold til artikel 14, stk. 6 og stk. 7, for eksport af bilag I del 2- og 3-kemikalier til alle lande (bortset fra eksport af bilag I, del 2-kemikalier, for hvilke fravigelsen for OECD-lande finder anvendelse).

6.6.1.6 Frister

Det anbefales, at der søges udtrykkeligt samtykke **så lang tid i forvejen for eksporten som muligt**. Eksportører af kemikalier, der kræver anmodning om udtrykkeligt samtykke, opfordres til at indsende deres eksportanmeldelser til deres udpegede nationale myndigheder i god tid før den tilsigtede eksportdato.

En kopi af udkastet til eksportanmeldelse (tilgængelig på ePIC) vil være en måde at give de nødvendige oplysninger på, som sætter importlandet i stand til at træffe en beslutning. For at lette sagsbehandlingen for importlandets udpegede nationale myndigheder eller andre relevante myndigheder vil det være nyttigt for eksportørerne at indsende kopier til eksportørens udpegede nationale myndigheder af alle registreringer og tilladelser, som importlandet har udstedt for kemikaliet. Eksportørens udpegede nationale myndigheder kan da uploade denne dokumentation på ePIC og vedhæfte den til samtykkeanmodningen.

6.6.1.7 Gyldigheden af det udtrykkelige samtykke

Når der er opnået udtrykkeligt samtykke af én eksportørs udpegede nationale myndigheder, kan det være unødvendigt at foretage nye anmodninger ved efterfølgende eksporter fra enhver EU-eksportør, så længe dette samtykke er gyldigt. For at afspejle, at et importlands synspunkter kan ændre sig med tiden, er gyldigheden af et udtrykkeligt samtykke begrænset til tre kalenderår, medmindre andet er angivet i det udtrykkelige samtykke. Ved slutningen af det tredje år skal eksportørens udpegede nationale myndigheder foretage en ny anmodning om udtrykkeligt samtykke fra den importerende parts udpegede nationale myndigheder eller de relevante myndigheder i det andet importerende land. Afhængigt af svaret på den nye anmodning kan eksporten af det pågældende kemikalie fortsætte i yderligere 12 måneder (se artikel 14, stk. 8, i PIC-forordningen).

For kemikalier, som kræver udtrykkeligt samtykke foruden indsendelse af en eksportanmeldelse (dvs. del 2-kemikalier og visse del 3-kemikalier, som der ikke findes en eksportbeslutning om), kan gyldigheden af det udtrykkelige samtykke variere og vil i de fleste tilfælde være en anden end gyldigheden af RIN'et. Som standard er et RIN gyldigt indtil den 31. december i det år, som anmeldelsen gælder, og vil derefter udløbe. I så fald skal der foretages en ny eksportanmeldelse for det påfølgende år og udstedes et nyt RIN. Dette nye RIN vil straks blive aktiveret ved behandlingen af eksportanmeldelsen, forudsat at alle betingelser er opfyldt. Der behøver ikke anmodes om et nyt samtykke før udløb af det udtrykkelige samtykke ved udgangen af det tredje år efter at det er opnået (medmindre andet er angivet i betingelserne for samtykket).

6.6.1.8 Fravigelse

Forordningen indeholder to mulige fravigelser fra kravet om, at der skal opnås udtrykkeligt samtykke før eksport af kemikalier opført i del 2 eller 3 af bilag I (dvs. som hhv. opfylder betingelserne for PIC-anmeldelse eller er omfattet af PIC-proceduren):

1) Eksport af kemikalier fra del 2 af bilag I til OECD-lande

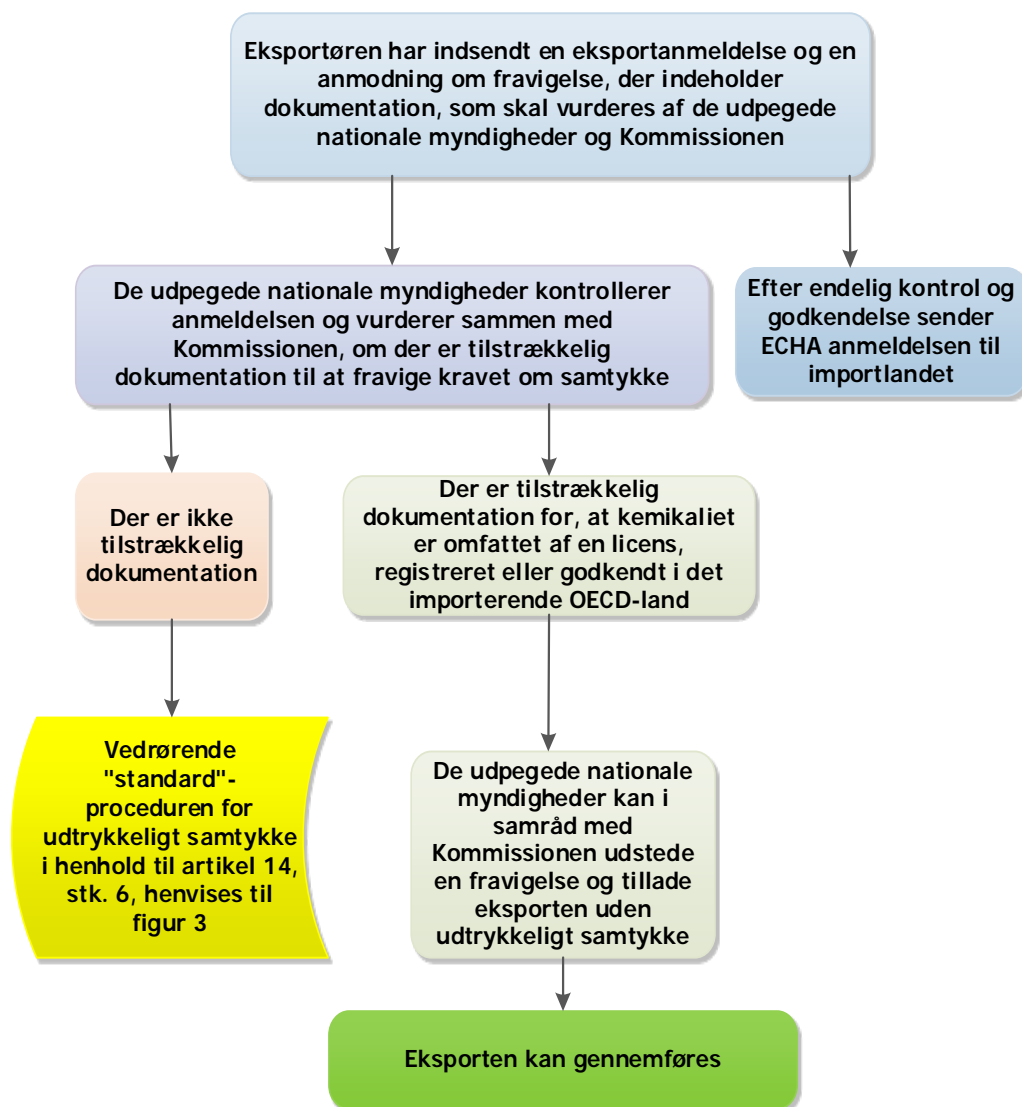
Når et kemikalie, der opfylder betingelserne for PIC-anmeldelse, skal eksporteres til OECD-lande, kan kravet om udtrykkeligt samtykke fraviges. Beslutningen herom træffes på eksportørens anmodning af eksportørens udpegede nationale myndigheder i samråd med Kommissionen og fra sag til sag. Grundlaget for beslutningen er, at kemikaliet på importtidspunktet til OECD-landet er autoriseret, registreret eller godkendt i det pågældende OECD-land. Denne procedure illustreres af Figur 4. En fortegnelse over OECD's nuværende medlemslande findes på OECD's

websted: <http://www.oecd.org/about/membersandpartners/list-oecd-member-countries.htm>. En liste over udpegede nationale myndigheder uden for EU findes på ECHA's

websted:

<http://echa.europa.eu/information-on-chemicals/pic/designated-national-authority> (vælg

"non-EU").



Figur4: Artikel 14, stk. 6-proceduren for bilag I del 2-kemikalier, der eksporteres til OECD-lande.

2) Fravigelse i henhold til artikel 14, stk. 7, for kemikalier, der er opført i del 2 eller 3 af bilag I

Beslutningen om at fravige kravet om udtrykkeligt samtykke kan træffes af eksportørens udpegede nationale myndigheder i samråd med Kommissionen assisteret af ECHA, og fra sag til sag, såfremt:

- det ikke er dokumenteret fra officielle kilder, at den importerende part eller et andet eksporterende land har foretaget definitive reguleringsindgreb til at forbyde eller underkaste kemikaliet strenge restriktioner, og såfremt:

- der trods alle anstrengelser ikke er modtaget noget svar på en anmodning om udtrykkeligt samtykke for et kemikalie, der enten er omfattet af PIC-proceduren eller opfylder betingelserne for PIC-anmeldelse.

Desuden skal en af to følgende betingelser i artikel 14, stk. 7, være opfyldt, nemlig:

Artikel 14, stk. 7, litra a) og b):

- (a) det er fra officielle kilder i den importerende part eller det importerende andet land dokumenteret, at kemikaliet er omfattet af en importlicens eller er registreret eller godkendt, eller*
- (b) den tilsigtede anvendelse, der er angivet i eksportanmeldelsen og bekræftet skriftligt af importøren, er ikke en kategori, for hvilken kemikaliet er opført i bilag I, del 2 eller 3, og det er dokumenteret fra officielle kilder, at kemikaliet inden for de foregående fem år har været anvendt i eller importeret til den pågældende importerende part eller det pågældende importerende andet land.*

For kemikalier opført i del 3 af bilag I tillades der ikke eksport baseret på opfyldelse af betingelse (b), hvis:

- kemikaliet er klassificeret som kræftfremkaldende i kategori 1A eller 1B, mutagent i kategori 1A eller 1B eller reproduktionstoksisk i kategori 1A eller 1B (CMR kategori 1A eller 1B) i henhold til CLP- forordningen, eller
- kemikaliet opfylder kriterierne i bilag XIII til REACH-forordningen som persistent, bioakkumulerende og toksisk (PBT) eller meget persistent og meget bioakkumulerende (vPvB)

See Figur 3, der illustrerer anmodningen om fravigelse i henhold til artikel 14, stk. 7, for kemikalier opført i del 2 eller 3 af bilag I (som en del af arbejdsgangen ved opnåelse af udtrykkeligt samtykke). Eksempler på den type dokumentation, der kræves til begrundelse af en fravigelse, er givet i Tillæg 3 til denne vejledning.

For at få yderligere oplysninger om kriterierne for klassificering af CMR-stoffer og -blandinger anbefales det at benytte "[Vejledning om anvendelse af CLP kriterierne](#)" på ECHA's website. Yderligere oplysninger om identifikation af egenskaber som PBT/vPvB findes i bilag XIII til REACH-forordningen (*Kriterier for identifikation af persistente, bioakkumulerende og giftige stoffer og meget persistente og meget bioakkumulerende stoffer*). Det kan også være nyttigt at støtte sig til ECHA's [Vejledning om oplysningskrav og kemikaliesikkerhedsvurdering "Part C: PBT-Assessment"](#).

Ved beslutninger om eksport af kemikalier opført i del 3 af bilag I skal de udpegede nationale myndigheder i samråd med Kommissionen, der assisteres af ECHA, tage hensyn til mulige virkninger på menneskers sundhed og miljøet hos den importerende part eller det andet importerende land, og indsende relevant dokumentation til ECHA, for at den kan stilles til rådighed i ePIC.

Fravigelsens validitet

Fravigelser kan udstedes for en periode af højst 12 måneder, hvorefter der kræves udtrykkeligt samtykke, medmindre der i mellemtiden er modtaget svar på den indledende anmodning om udtrykkeligt samtykke (se artikel 14, stk. 8, litra b) i PIC-forordningen). Samme gyldighedsperiode på 12 måneder gælder for "OECD-fravigelsen", der tildeles i

henhold til artikel 14, stk. 6, i PIC-forordningen.

Efter at perioden på højst tolv måneder er udløbet, og der ikke er modtaget svar på anmodningen om udtrykkeligt samtykke, er eksportøren igen nødt til at søge udtrykkeligt samtykke gennem eksportørens udpegede nationale myndigheder, hvorved ovennævnte procedure begynder forfra fra begyndelsen. Bemærk, at ovennævnte 12-måneders periode begynder på den dato, hvor der tildes fravigelse, eller på den dag, der er anført i beslutningen om tildeling af fravigelsen.

6.7 Kvaliteten af eksporterede produkter

Artikel 14, stk. 10 og stk. 11, i PIC-forordningen indeholder krav om kemikaliers levetid, emballage, opbevaringsbetingelser og holdbarhed. Disse krav er hovedsagelig relevante for pesticider.

En eksportør skal sikre, at eksporterede produkter ikke eksporteres inden for seks måneder før deres udløbsdato, når denne foreligger eller kan udledes af produktionsdatoen, medmindre kemikalietts iboende egenskaber gør dette uigennemførligt. For pesticider skal emballagens størrelse og indpakning være optimeret, så den nedsætter risikoen for at lagrene bliver forældet, og etiketten skal indeholde konkrete oplysninger om opbevaringsbetingelser og holdbarhed under klimabetingelser svarende til importlandets. Desuden skal det eksporterede pesticid opfylde den renhedsspecifikation, der er fastlagt i EU-lovgivningen.

6.8 RIN i toldangivelsen

Eksportører skal anføre det pågældende referenceidentifikationsnummer (RIN) fra deres eksportanmeldelse i deres toldangivelser til eksport. Dette RIN (sædvanligt eller specielt) skal enten anføres i rubrik 44 i det administrative enhedsdokument (SAD), eller i den tilsvarende rubrik i en elektronisk eksportanmeldelse som omhandlet i forordning (EØF) nr. 2913/92 om indførelse af en EF-toldkodeks.

Bemærk, at for at lette toldkontrollen af eksporten kræves, at et RIN i toldangivelsen er integreret i Taric⁴⁸ som en eksportkontrolforanstaltning, der hører sammen med en bestemt varekode.

Bemærk, at **Y915** er den Taric-certifikatkode, der angiver kravet om et RIN. Eksportøren (som har indgivet en eksportanmeldelse og opnået et RIN) skal angive certifikatkode Y915 i rubrik 44 i det administrative enhedsdokument (SAD). Rubrik 44 skal derfor indeholde certifikatkode Y915 og et RIN.

Der er andre Taric-certifikatkoder i forbindelse med PIC-forordningen⁴⁹, som eksportøren skal angive i rubrik 44 i det administrative enhedsdokument alt efter det eksporterede kemikalies type. Disse er angivet i det følgende:

- **Y916** – denne certifikatkode angiver, at det kemikalie, der skal eksporteres, ikke er omfattet af bestemmelserne i forordning (EU) nr. 649/2012, bilag I (om restriktioner for eksport). Ingen restriktioner finder anvendelse. Bemærk, at denne certifikatkode

⁴⁸ *Tarif Intégré de la Communauté* – dvs. Fællesskabets integrerede toldtarif, er en flersproget database, der integrerer alle retsakter vedrørende EU's toldtarif, handels- og landbrugslovgivning. Flere oplysninger om toldmæssige og ikke toldmæssige, foranstaltninger, der finder anvendelse på varekoder, findes på websiden for Generaldirektoratet for Beskatning og Toldunion: http://ec.europa.eu/taxation_customs/customs/customs_duties/tariff_aspects/customs_tariff/index_en.htm

⁴⁹ Bemærk, at Taric ikke kun angiver, at PIC-forordningen finder anvendelse, men også de EU-koder, der skal anvendes til at angive RIN'et eller det særlige RIN i toldangivelsen eller til at angive, at varerne opfylder visse krav. Toldmyndigheder må ikke tillade eksporten, medmindre den pågældende Taric-certifikatkode er medtaget, efterfulgt af RIN'et eller i givet fald det særlige RIN.

kun benyttes, når det eksporterede stof har samme KN-kode ("CN code") som en post i bilag I, men **ikke** er samme kemikalie som det, der gav anledning til posten.

- **Y916** – denne certifikatkode angiver, at det kemikalie, der skal eksporteres, ikke er omfattet af bestemmelserne i forordning (EU) nr. 649/2012, bilag V (om visse kemikalier, der er omfattet af eksportforbud). Der gælder ingen forbud. Bemærk, at denne certifikatkode kun benyttes, når det eksporterede stof har samme KN-kode ("CN Code") som en post i bilag V, men ikke er samme kemikalie som det, der gav anledning til posten.
- **Y919** – Denne certifikatkode angiver, at det kemikalie, der skal eksporteres, er omfattet af bestemmelserne i artikel 2, stk. 3, i forordning (EU) nr. 649/2012, som fritager eksporten for alle bestemmelser på betingelse af, at kemikaliet eksporteres til forsknings- eller analyseformål i mængder på højst 10 kg. For Y919 skal den ledsages af et "særligt RIN" (se underafsnit [4.2.9](#) i denne vejledning).

Hvis der er indtastet et RIN i rubrik 44, kan toldembedsmændene kontrollere eksportens status i toldgrænsefladen i ePIC.

Følgende oplysninger er til rådighed for toldembedsmanden gennem ePIC-applikationen (ved overensstemmelse mellem et RIN og det tilsvarende land):

- RIN'ets type (eksportanmeldelse/anmodning om særligt RIN)
- RIN'ets gyldighedsperiode
- navnet på kemikaliet/blandingen/artiklen
- CAS-nummer
- EF-nummer
- CUS-nummer
- KN-kode ("CN code")
- eksporterende medlemsstat
- navn og oplysninger for eksportøren
- importland

Foruden ovennævnte vil toldmyndighederne have adgang til hele listen over PIC-kemikalier og til kontaktoplysninger for alle EU's udpegede nationale myndigheder. For særlige anmodninger om et **bulk**-RIN vil størstedelen af ovennævnte oplysninger i stedet foreligge som en vedhæftet fil.

Hvis der ikke er overensstemmelse mellem RIN'et og importlandet (eller RIN'et ikke eksisterer) gives der ingen oplysninger, og der vises en fejlmeddelelse.

Hvis RIN'et er aktivt for den pågældende eksport, kan eksporten gennemføres. Hvis toldmyndighederne er i tvivl eller konstaterer problemer i en toldangivelse vedrørende overholdelse af PIC-forordningen, bør eksporten ikke tillades, og de udpegede nationale myndigheder i eksportørens land bør underrettes tilbørligt herom. Forbliver denne tvivl uafklaret, må kemikaliet i sidste instans trækkes tilbage af eksportøren.

Følgende tjekliste kan være nyttig for toldmyndighederne som grundlag for deres liste over, hvad kontrollen af eksport bør omfatte:

- Er kemikaliet omfattet af PIC-forordningen?
- Er der forbud mod eksport af kemikaliet (dvs. er det omfattet af bilag V til PIC-forordningen)?
- Er der angivet et aktivt RIN i rubrik 44?
- Svarer kemikaliet og importlandet til oplysningerne i eksportanmeldelsen?

- Er emballagen og mærkningen i overensstemmelse med de pågældende bestemmelser i artikel 14, stk. 10, artikel 14, stk. 11, og artikel 17 (farepiktogrammer, sikkerhedssætninger, sprog osv.)?
- Er forsendelsen ledsaget af et sikkerhedsdatablad på et sprog, der forventes at blive forstået i importlandet?
- Bliver den maksimale mængde på 10 kg overholdt i tilfælde af et særligt RIN?

Retsgrundlag: Artikel 19, stk. 1, i PIC-forordningen

6.9 Oplysninger om transitforsendelser

Hvis en part i konventionen kræver oplysninger om transitforsendelser af et kemikalie, der er omfattet af PIC-proceduren, skal eksportøren så vidt muligt give sine nationale udpegede myndigheder de oplysninger, der er fastlagt i bilag VI til forordning (EU) nr. 649/2012, 30 dage før den første transitforsendelse skal finde sted, og mindst 8 dage før hver efterfølgende forsendelse.

De udpegede nationale myndigheder i eksportørens medlemsstat fremsender oplysningerne sammen med alle foreliggende yderligere oplysninger til Kommissionen (med en kopi til ECHA), som fremsender dem til de udpegede nationale myndigheder hos den anmodende importerende part senest 15 dage før den første transitforsendelse og før hver efterfølgende forsendelse. Bemærk, at på tidspunktet for udarbejdelse af denne vejledning har **ingen** parter i konventionen tilkendegivet, at de ønsker sådanne oplysninger.

Transitbevægelser i forhold til eksport- og importbegreber i henhold til PIC-forordningen

Ved eksport eller reeksport skal bestemmelserne i artikel 16 forstås som forpligtelser over for de tredjelande, hvis områder krydses under transport mellem forsendelseslandet og bestemmelseslandet.

Det skal bemærkes, at ekstern forsendelse gennem Unionens toldområde er undtaget fra definitionen af eksport (artikel 3, stk. 16) og import (artikel 3, stk. 17), men ikke intern forsendelse i Unionen. I praksis betyder dette, at et kemikalie, der krydser Unionens toldområde under ekstern forsendelse, mens det sendes fra et tredjeland A til et andet tredjeland B, ikke skal behandles som importeret og reeksporteret.

Intern forsendelse af kemikalier fra et punkt i Unionens toldområde til et andet punkt i Unionens toldområde, som passerer tredjelandes områder, falder på den anden side ind under definitionen af eksport og import i PIC-forordningen. I sådanne tilfælde gælder pligterne i henhold til PIC-forordningen vedrørende eksport og import. Oplysninger om kemikalier, som er omfattet af PIC-proceduren og sendes til tredjelande, skal følge bestemmelserne i artikel 16.

Retsgrundlag: Artikel 16 i PIC-forordningen

6.10 Oplysninger, der skal ledsage eksporterede kemikalier

Alle kemikalier, der påtænkes eksporteret, skal emballeres og mærkes på samme måde som hvis de var markedsført i Den Europæiske Union, medmindre det importerende land har sine egne særlige krav, under hensyntagen også til relevante internationale standarder.

De relevante EU-regler er fastlagt i følgende retsakter:

- **CLP-forordningen** – Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 1272/2008 af 16. december 2008 om klassificering, mærkning og emballering af stoffer og blandinger og om ændring og ophævelse af direktiv 67/548/EØF og 1999/45/EF og om ændring af forordning (EF) nr. 1907/2006
- **Forordningen om biocidholdige produkter (BPR)** – E
- **Plantebeskyttelsesmiddelforordningen** – Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) Nr. 1107/2009 af 21. oktober 2009 om markedsføring af plantebeskyttelsesmidler

Desuden skal eksporterede farlige kemikalier være ledsaget af et sikkerhedsdatablad i overensstemmelse med artikel 31 og bilag II i REACH-forordningen. Eksportøren skal sende et sådant sikkerhedsdatablad til hver importør, når kemikaliet eksporteres. Se også underafsnit [6.10.4](#) i denne vejledning.

6.10.1 Etikettens indhold

I henhold til artikel 17 i CLP-forordningen skal stoffer og blandinger, der er klassificeret som farlige og omsluttet af en emballage, være påført en etiket med følgende oplysninger:

- navn, adresse og telefonnummer på leverandøren(erne)⁵⁰
- stoffets eller blandingens nominelle mængde i den emballage, som udbydes til offentligheden, medmindre denne mængde er angivet andetsteds på emballagen
- produktidentifikatorer for stoffet eller blandingen som angivet i artikel 18, stk. 2, eller artikel 18, stk. 3, i CLP-forordningen; som hovedregel skal der i sikkerhedsdatabladet vælges samme produktindikator(er) som på etiketten for stoffet eller blandingen
- hvis det er relevant:
 - o farepiktogrammer, dvs. en billedpræsentation af oplysninger om den pågældende fare (se også definitionen i CLP artikel 2, stk. 3)
 - o signalord, der angiver den relative alvor af en given fare (se også artikel 20 i CLP)
 - o faresætninger, der beskriver arten og sværheden af farerne ved et stof eller en blanding (se artikel 21 i CLP)
 - o sikkerhedssætninger, der vejleder om foranstaltninger til at undgå eller minimere skadelige virkninger på menneskers sundhed eller miljøet som følge af farerne ved stoffet eller blandingen (artikel 22 i CLP)

⁵⁰ I henhold til artikel 2, stk. 26 i CLP-forordningen forstås ved "**leverandør**": *en producent, importør, downstreambruger eller distributør, der markedsfører et stof, som sådan eller i en blanding, eller en blanding.*

- o et felt til supplerende oplysninger ud over dem, der er opført i CLP artikel 17, stk. 1, litra a)-g)

De detaljerede lovbestemte krav til mærkning af stoffer og blandinger findes i afsnit III af CLP-forordningen. Det anbefales også at støtte sig til [Vejledning om mærkning og emballering i henhold til forordning \(EF\) nr. 1272/2008](#) på ECHA 's websted.

I henhold til artikel 17 i PIC-forordningen skal oplysningerne i mærkningen desuden omfatte sidste anvendelsesdato (om nødvendigt for forskellige klimazoner) og, hvis relevant, produktionsdatoen.

6.10.2 Tidsfrister for klassificering, mærkning, emballering og ajourføring af CLP-faremærkning

CLP-forordningen blev indført fasevis før sin fulde ikrafttræden pr. 1. juni 2015. I overgangsperioden anvendtes reglerne i CLP og i den tidligere lovgivning om klassificering, mærkning og emballering, dvs. direktivet om farlige stoffer (DSD) og direktivet om farlige produkter (DPD) sideløbende.

Stoffer har allerede været omfattet af pligt til at klassificere, mærkning og emballere i henhold til CLP-forordningen siden 1. december 2010. Samme pligt gælder nu også for blandinger siden 1. juni 2015.

Fra 1. juni 2015 skal både stoffer og blandinger derfor udelukkende klassificeres, mærkes og emballeres i henhold til CLP. Klassificeringen skal angives i sikkerhedsdatabladet for stoffer og blandinger. Der kræves ikke længere angivelse af DSD-klassificering i sikkerhedsdatabladet for stofferne selv eller for stoffer som bestanddele i blandinger, eller DPD-klassificering for blandinger. Kun de tilsvarende oplysninger i henhold til CLP behøver gives (se også ECHA's ["Vejledning om udarbejdelse af sikkerhedsdatablade"](#)).

Når en blanding er klassificeret, mærket og emballeret i henhold til reglerne i DPD og bragt på markedet før 1. juni 2015, dvs. allerede var i leverandørkæden før denne dato, kan producenten, importøren, downstream-brugeren eller distributøren udskyde, at blandingen ometiketteres og omemballeres i henhold til CLP-reglerne, indtil den 1. juni 2017. Det betyder, at blandingen kan videresælges i leverandørkæden med DPD-etiket indtil den 1. juni 2017.

Retsgrundlag: Artikel 61 i CLP-forordningen

6.10.3 Farepiktogrammer, der anvendes i EU

Farepiktogrammer i henhold til CLP-forordningen, der indfører Det globalt harmoniserede system for klassificering og mærkning af kemikalier (GHS):

FYSISKE FARER:



GHS01



GHS02



GHS03



GHS04



GHS05

SUNDHEDS- OG MILJØFARER:



Den fuldstændige liste over CLP-/GHS-farepiktogrammer for hver fareklasse og farekategori er angivet i bilag V til CLP-forordningen. GHS-piktogrammer kan downloades gratis fra FN's Økonomiske Kommission for Europa (UNECE's) websted <http://www.unece.org/trans/danger/publi/ghs/pictograms.html>.

6.10.4 Sikkerhedsdatablad (SDS)

I henhold til artikel 31, stk. 1, i REACH-forordningen skal leverandøren af et stof eller en blanding forsyne modtageren med et sikkerhedsdatablad, når:

et stof eller en blanding:

- opfylder kriterierne for klassificering som farligt i henhold til forordningen om klassificering, mærkning og emballering af stoffer og blandinger (CLP-forordningen), eller
- er persistent, bioakkumulerende og toksisk (PBT) eller meget persistent og meget bioakkumulerende (vPvB) efter kriterierne i bilag XIII til REACH-forordningen, eller
- er opført i over stoffer, der kan blive underkastet krav om godkendelse.

PIC-forordningen foreskriver, at eksporterede kemikalier ledsages af et sikkerhedsdatablad, der er formateret i overensstemmelse med bilag II i REACH-forordningen. Eksportøren skal sende et sikkerhedsdatablad til hver importør sammen med kemikaliet. Oplysningerne på etiketten og i sikkerhedsdatabladet skal så vidt muligt gives på det officielle sprog eller et eller flere hovedsprogene i bestemmelseslandet eller i det område, hvor produktet tilsigtes anvendt (se Tillæg 4 til denne vejledning).

Nærmere oplysninger findes i "[Vejledning om udarbejdelse af sikkerhedsdatablade](#)" på ECHA's websted.

Retsgrundlag: Artikel 17 i PIC-forordningen

6.11 Medlemsstaternes myndigheders pligt til at kontrollere eksport

Medlemsstaterne skal udpege myndigheder såsom toldmyndigheder til at kontrollere import og eksport af de kemikalier, der er opført i bilag I. Yderligere oplysninger om kontrol af **import** findes i afsnit [6.2.1](#) ovenfor.

Medlemsstaterne skal sammen med Kommissionen, der støttes af ECHA, koordinere deres håndhævelsesaktiviteter vedrørende eksporter og overvåge eksportørernes overholdelse af PIC-forordningen. Medlemsstaterne, Kommissionen og ECHA forventes at agere koordineret og målrettet.

Dette søger ECHA at fremme ved at give vejledning om PIC-forordningen, IT-manualer,

webinarer og anvisninger for brug af ePIC. Netværket af udpegede nationale myndigheder og andre myndigheder med ansvar for håndhævelse koordineres af ECHA's Forum for Informationsudveksling om Håndhævelsesaktiviteter.

Følgende tjekliste kan være nyttig for håndhævelsesmyndighederne som grundlag for deres liste over, hvad kontrollen af eksporterede kemikalier bør omfatte:

- Er der forbud mod eksport af kemikaliet (dvs. er det omfattet af bilag V til PIC-forordningen)?
- Er det eksporterede kemikalie underlagt pligt til eksportanmeldelse (angivet specifikt i bilag I eller i en generisk gruppe opført i bilag I)?
- Er der indsendt en årlig eksportanmeldelse af eksportøren, og er den accepteret af de udpegede nationale myndigheder?
- Er kemikaliet opført i del 3 af bilag I (*Liste over kemikalier, der er omfattet af PIC-proceduren*)? Er samtykket fra importlandet vist i det seneste PIC-cirkulære, eller er der dokumentation for, at udtrykkeligt samtykke er givet på anden måde?
- Er kemikaliet opført i del 2 af bilag I (*Liste over kemikalier, der opfylder betingelserne for PIC-anmeldelse*)? Er der dokumentation for, at der er givet udtrykkeligt samtykke fra importlandet?
- Er emballagen og mærkningen i overensstemmelse med de pågældende bestemmelser i artikel 14, stk. 10, artikel 14, stk. 11, og artikel 17 (farepiktogrammer, sikkerhedssætninger, sprog osv.)?
- Er forsendelsen ledsaget af et sikkerhedsdatablad på et sprog, der forventes at forstås i importlandet?

Medlemsstaterne er desuden forpligtet til at redegøre for deres håndhævelsesaktiviteter gennem regelmæssige rapporter om anvendelsen af procedurerne i henhold til artikel 22, stk. 1, i PIC-forordningen.

Retsgrundlag: Artikel 18 i PIC-forordningen

6.12 Udveksling af oplysninger

Kommissionen (assisteret af ECHA) og medlemsstaterne skal fremme formidlingen af oplysninger til andre lande om kemikalier omfattet af PIC-forordningen. Forordningen anerkender nødvendigheden af visse foranstaltninger til sikring af fortroligheden. Artikel 20, stk. 3, i PIC-forordningen fastlægger dog, hvilke oplysninger der ikke skal betragtes som fortrolige i overensstemmelse med konventionen. Disse oplysninger er følgende:

- oplysningerne i bilag II (*Eksportanmeldelse*) og bilag IV (*Anmeldelse til konventionens sekretariat af kemikalier, der er forbudt eller underkastet strenge restriktioner*)
- oplysningerne i sikkerhedsdatabladet
- sidste anvendelsesdato for kemikaliet
- produktionsdatoen for kemikaliet
- oplysninger om sikkerhedsforanstaltninger, herunder fareklassificering, risikoens art og de relevante sikkerhedsanvisninger
- sammenfatning af resultaterne af toksikologisk og økotoksikologisk testning
- oplysninger om håndtering af emballagen efter fjernelse af kemikalierne

ECHA skal udarbejde en redegørelse for de afgivne oplysninger hvert andet år. Navnene på de

enkelte eksportører og importør vises ikke (skønt disse oplysninger selvfølgelig vil indgå i de eksportanmeldelser, der fremsendes til importlandene). Tilsvarende vil oversigtsrapporter, der udarbejdes af ECHA i henhold til artikel 10 og 22, indeholde sammenfattede oplysninger, så at de enkelte eksportører ikke kan identificeres.

Retsgrundlag: Artikel 20 i PIC-forordningen

6.13 Teknisk bistand

Kommissionen, medlemsstaterne og ECHA skal samarbejde om at fremme teknisk bistand, navnlig med henblik på, at udviklingslande og lande med overgangsøkonomier er i stand til at gennemføre konventionen.

Retsgrundlag: Artikel 21 i PIC-forordningen

6.14 Overvågning og rapportering

Artikel 22 i PIC-forordningen (*Overvågning og rapportering*) foreskriver overvågning og rapportering af udførelsen af forordningens funktioner af medlemsstaterne, Europa-Kommissionen og ECHA.

Både medlemsstaterne og Kommissionen skal overvåge udviklingen under forordningen. Medlemsstaterne og ECHA skal regelmæssigt (hvert tredje år) fremsende oplysninger om funktionen af de forskellige procedurer til Kommissionen. Disse rapporter skal omfatte elementer såsom:

- antal eksportanmeldelser, der er behandlet
- antal anmodninger om udtrykkeligt samtykke, og resultatet heraf
- art og omfang af kontroller/inspektioner, problemer og krænkelse
- udstedte advarsler og sanktioner
- andre trufne foranstaltninger osv.

På grundlag af disse indsendelser udarbejder Kommissionen en rapport med sammenfatning af oplysningerne i rapporterne fra medlemsstaterne og ECHA. Denne sammenfattende rapport om forordningens generelle funktion fremsendes derefter af Kommissionen til Europa-Parlamentet og til Rådet. Igen er der her bestemmelser til at beskytte oplysningernes fortrolige karakter og ejendomsretten til dem (artikel 22, stk. 3).

6.15 Ajourføring af bilagene

I henhold til artikel 23, stk. 1, i PIC-forordningen skal Kommissionen mindst en gang årligt gennemgå listen over kemikalier i bilag I til PIC-forordningen på grundlag af udviklingen i EU-lovgivningen og i henhold til konventionen.

Til rettelse af bilag I vedtager Kommissionen en delegeret retsakt, der tilføjer flere kemikalier til posterne i bilaget eller ændrer eksisterende poster. Beføjelsen til at vedtage delegerede retsakter er tillagt Kommissionen af Europa-Parlamentet og Rådet for en periode af fem år (begyndende 1. marts 2014).

Før vedtagelsen af en delegeret retsakt hører Kommissionen de relevante interesserede parter vedrørende et ændringsudkast og tager deres kommentarer i betragtning ved udarbejdelsen af den pågældende ændring af bilag I. Når nye kemikalier optages i de pågældende dele af bilag I, vil dette, når det er relevant, udløse krav om eksportanmeldelse, indsendelse af en FRA-

anmeldelse, krav om udtrykkeligt samtykke til eksport og forpligtelse til at overholde andre landes importbeslutninger for kemikalier omfattet af PIC-proceduren.

Følgende foranstaltninger til ajourføring af bilagene skal vedtages ved samme procedure:

- optagelse af et kemikalie i bilag I, del 1 eller 2, i henhold til artikel 23, stk. 2, efter at der er vedtaget et definitivt EU-reguleringsindgreb, og andre ændringer af bilag I, herunder ændring af angivelserne om allerede optagne kemikalier
- optagelse af et kemikalie, der er omfattet af forordning (EF) nr. 850/2004⁵¹ om persistente organiske miljøgifte, i del 1 af bilag V
- optagelse i del 2 i bilag V af et kemikalie, der allerede er omfattet af et eksportforbud på EU-plan
- ændringer i bilag V af angivelserne om allerede opførte kemikalier
- ændring af bilag II, III, IV og VI

Optagelse af kemikalier eller artikler, der endnu ikke er omfattet af eksportforbud, i bilag V, del 2 (ensbetydende med eksportforbud) kræver fælles beslutningstagning af Europa-Parlamentet og Rådet på forslag af Kommissionen.

Retsgrundlag: Artikel 23 i PIC-forordningen.

7. ePIC – EN IT-APPLIKATION TIL INDSENDELSE AF OPLYSNINGER

Mange opgaver ved den daglige gennemførelse af PIC-forordningen udføres ved hjælp af IT-applikationen ePIC. ePIC er et vigtigt IT-redskab til opfyldelse af pligterne i henhold til PIC og til udveksling af oplysninger. ePIC-applikationen anvendes af berørte europæiske interessenter, der udfører de pågældende aktiviteter. Visse oplysninger fra ePIC offentliggøres desuden på den særlige del af ECHA's websted og er derfor tilgængelige for berørte parter fra lande uden for EU.

ePIC blev udformet som erstatning for det tidligere indsendelsessystem EDEXIM (den europæiske database for eksport og import af farlige kemikalier) på grund af det stigende antal anmeldelser til processen og den stigende efterspørgsel efter flere faciliteter til at lette de berørtes daglige arbejde.

ePIC indeholder fire forskellige grænseflader, der er skræddersyet til de forskellige brugergrupperes behov:

- i. de udpegede nationale myndigheders grænseflade til brug for medlemsstaterne til styring af forordningens gennemførelse, navnlig eksportanmeldelser (artikel 8), anmodninger om udtrykkeligt samtykke (artikel 14), anmodninger om særligt RIN (artikel 19, stk. 2), fravigelser (artikel 14, stk. 6 og artikel 14, stk. 7), og underretning i henhold til artikel 10
- ii. industriens grænseflade, der anvendes af EU's eksportører til at anmelde (og opfølge) planlagte eksporter, indsende anmodninger om særligt RIN, indsende anmodninger om fravigelse, indsende artikel 10-underretninger og afgive de nødvendige oplysninger i henhold til forordningens krav
- iii. toldgrænsefladen, der er udformet til hjælp for toldmyndighederne ved kontrol af

⁵¹ [Europa-Parlamentets og Rådets forordning \(EF\) nr. 850/2004 af 29. april 2004 om persistente organiske miljøgifte og om ændring af direktiv 79/117/EØF \(EUT L 158 af 31.4.2004, s. 7\).](#)

handlen med farlige kemikalier

- iv. den administrative grænseflade (der anvendes af ECHA) til behandling og lagring af anmeldelser af import og eksport og udførelse af alle tilknyttede aktiviteter (herunder artikel 10-underretning).

Hovedformålet med ePIC er at tjene som platform for opfyldelsen af forpligtelser og give brugeren orientering om gennemførelsen af PIC-forordningen i Den Europæiske Union vedrørende:

- eksportanmeldelse for kemikalier opført i bilag I til forordningen
- udtrykkeligt samtykke givet af lande på anmodning for kemikalier opført i del 2 eller 3 af bilag I af forordningen
- (kun indirekte oplysning via et link til konventionens websted) importbeslutninger foretaget af de lande, der deltager i den internationale PIC procedure i henhold til konventionen om kemikalier opført i del 3 af bilag I til forordningen
- underretninger om den faktiske eksport og import af kemikalier omfattet af forordningen, der fandt sted de(t) foregående kalenderår

Med industriens grænseflade kan eksportører underrette deres udpegede nationale myndigheder direkte online om planlagte eksporter af bilag I-kemikalier. Når eksportøren har oprettet og gemt en eksportanmeldelse, tildeles der et ikke aktivt RIN til eksporten.

Efter indsendelse af eksportanmeldelsen fra eksportøren behandler de udpegede nationale myndigheder den uden unødigt forsinkelse, og fremsender den til ECHA, hvis den er fuldstændig og korrekt. Mens eksportanmeldelsen behandles af de udpegede nationale myndigheder og ECHA, kan eksportøren spore status på sin eksportanmeldelse. ePIC orienterer eksportøren efter den endelige godkendelse af anmeldelsen, herunder dens gyldighedsperiode. For stoffer, der ikke er omfattet af krav om udtrykkeligt samtykke, vil RIN'et være aktivt (dvs. eksporten vil være tilladt) fra den eksportdato, der angives af eksportøren, eller den tidligste mulige dato, der er i overensstemmelse med forordningens tidsgrænser. For de eksporter, der kræver udtrykkeligt samtykke, vil RIN'et kun blive aktiveret, hvis de pågældende betingelser er opfyldt.

ePIC-applikationen tildeler også til hvert udtrykkeligt samtykke et internt identifikationsnummer, der er knyttet til anmeldelsen under behandlingen. De udpegede nationale myndigheder og Kommissionen har adgang til listen over udtrykkelige samtykker. Hvis der ikke foreligger et udtrykkeligt samtykke, underretter ePIC eksportøren om, at eksporten endnu ikke er tilladt.

Oplysningerne fra ePIC, der lægges ud på det særlige afsnit af ECHA's websted, vil være offentligt tilgængelige. Disse oplysninger muliggør aktiviteter såsom:

- kontrol af eksisterende eksportanmeldelser for den første årlige eksport af visse farlige kemikalier til bestemmelseslandet
- visning af oplysninger om gyldigt udtrykkeligt samtykke eller afkald herpå for kemikalier, der er opført i del 2 af bilag I til PIC-forordningen
- visning af oplysninger om tredjelandes importbeslutninger for kemikalier, der er opført i del 3 af bilag I til PIC-forordningen
- visning af statistikker over registrerede eksportanmeldelser fra Den Europæiske Union

- offentliggørelse af den ikke-fortrolige EU-rapport om eksport og import af kemikalier, der er omfattet af PIC-forordningen

For at lette arbejdet for eksportøren arbejder ePIC på grundlag af et enkelt referenceidentifikationsnummer, der fås ved indsendelse enten af en anmeldelse eller en anmodning om et særligt RIN. Indsendelse af en anmeldelse er obligatorisk for bilag I del 1- og del 2-kemikalier og for bilag I del 3-kemikalier, som der ikke er nogen importbeslutning om.

For bilag I del 3-kemikalier, for hvilke en importbeslutning med samtykke til importen er offentliggjort i PIC-cirkulæret, skal det RIN, der skal angives i toldangivelsen, indhentes ved proceduren "anmodning om et særligt RIN". Anmodning om et særligt RIN skal også afgives for al eksport, der hører under undtagelsen i artikel 2, dvs. kemikalier, der eksporteres til forsknings- eller analyseformål i mængder på højst 10 kg fra hver eksportør til hvert importland per kalenderår.

I visse tilfælde kan anvendelsen og terminologien for referenceidentifikationsnumre i ePIC-applikationen af praktiske grunde være forskellig fra PIC-forordningens. I detaljer er det følgende:

- Det referenceidentifikationsnummer, der omtales i forordningen, betegnes sædvanligvis som RIN'et og fås ved indsendelse af en eksportanmeldelse eller en anmodning om særligt RIN.
- Referenceidentifikationsnummeret for et udtrykkeligt samtykke/afkald, der er omhandlet i forordningen, anvendes i ePIC som unik identifikator for hvert udtrykkeligt samtykke og afkald. Dette nummer behøver ikke angives i toldangivelsen.

8. EKSEMPLER

Dette afsnit giver praktiske eksempler på, hvad eksportørerne skal gøre i en række mulige scenarier.

Eksempel 1 beskriver en række krav til de oplysninger, der skal gives i toldangivelser og til udpegede nationale myndigheder, og kravene til emballering og mærkning ved al eksport af bilag I-kemikalier. For at undgå gentagelser beskrives disse krav ikke fuldstændigt efter **Eksempel 1**; i stedet henvises der blot til dem.

Først bliver en eksportør af et bilag I-kemikalie tildelt et RIN af ePIC og skal angive dette nummer i sin toldangivelse. I første kvartal af det følgende år skal eksportøren derefter til sine udpegede nationale myndigheder indberette mængderne af:

- bilag I-kemikalier,
- visse blandinger, der indeholder bilag I-kemikalier,
- visse artikler, der indeholder stoffer opført i del 2 eller 3 af bilag I,

som den eksporterende virksomhed har afsendt i henhold til PIC-forordningen. Desuden skal eksportøren indberette navne og adresser på hver importør, som forsendelsen er sket til.

Endelig skal eksportører af alle kemikalier emballere og mærke deres produkter i henhold til EU-lovgivningen, medmindre de pågældende EU-bestemmelser strider mod særlige krav i importlandet.

Derudover skal der sendes et sikkerhedsdatablad til hver importør. Oplysningerne i sikkerhedsdatabladet skal (så vidt muligt) angives på de(t) officielle sprog eller et eller flere hovedsprog i bestemmelseslandet eller i det område, hvor produktet tilsigtes anvendt (se Tillæg 4 til denne vejledning, der indeholder en liste over officielle sprog og vigtigste andre sprog til sikkerhedsdatablade og mærkning af kemikalier, der eksporteres til visse lande). Det anbefales også kraftigt, at eksportøren ved oprettelse af en eksportanmeldelse vedhæfter en engelsksproget version af sikkerhedsdatabladet (hvis den foreligger) for at lette behandlingen af anmeldelsen hos ECHA.

Eksempel 1

En eksportør i en EU-medlemsstat vil eksportere hexachlorethan til land A for første gang.

Hexachlorethan er opført i del 1 af bilag I til PIC-forordningen, da det er underkastet strenge restriktioner til industriel anvendelse.

- Eksportøren opretter en eksportanmeldelse via ePIC med de oplysninger, der fremgår af bilag II til forordningen, og indsender den til sine udpegede nationale myndigheder mindst 35 dage før eksporten. ePIC tildeler et ikke aktivt RIN til eksportanmeldelsen.
- Eksportøren medsender en engelsksproget version af sikkerhedsdatabladet ved oprettelse af eksportanmeldelsen for at lette behandlingen af anmeldelsen hos ECHA og de udpegede nationale myndigheder.
- De udpegede nationale myndigheder kontrollerer eksportanmeldelsen. Da anmeldelsen anses for at være komplet, fremsender de udpegede nationale myndigheder den til ECHA til videre behandling og (formodet) accept.

- ECHA kontrollerer, at der ikke allerede er indsendt en eksportanmeldelse for det pågældende kalenderår, og sender anmeldelsen til land A.
- Eksportøren får gennem ePIC at vide, at eksportanmeldelsen er behandlet, og at RIN'et vil blive aktiveret (dvs. eksporten kan finde sted) fra den forventede eksportdato, som er angivet på eksportanmeldelsen. Dette RIN skal anføres i toldangivelsen sammen med den tilsvarende Taric-certifikatkode.
- Kemikaliet emballeres og mærkes som hvis det skulle markedsføres i EU, da det er fastslået, at importlandet ikke har sine egne særlige krav. Eksportøren sender et sikkerhedsdatablad til importøren på det officielle sprog i land A (der ikke har engelsk som sit officielle sprog).
- Oplysningerne på etiketten er også givet på det officielle sprog i land A (se Tillæg 4 for nærmere vejledning om sprog).
- Sidste anvendelsesdato og produktionsdato er angivet på etiketten, som også indeholder særlige oplysninger om opbevaringsbetingelser og holdbarhed under klimaforholdene i land A. Kemikaliet eksporteres ikke senere end seks måneder før sidste anvendelsesdato.
- I første kvartal af det påfølgende år underretter eksportøren sine udpegede nationale myndigheder om mængden af det kemikalie, der er sendt til land A det foregående år.

Eksempel 2

Virksomheden "Chemoproducts" vil eksportere bortrichlorid til land B.

Bortrichlorid er ikke opført i bilag I til forordningen, men er klassificeret som farligt i henhold til bilag VI til forordning (EF) nr. 1272/2008 (CLP-forordningen).

- Eksportøren behøver ikke give nogen oplysninger til sine udpegede nationale myndigheder. Eksporten kan finde sted uden eksportanmeldelse eller samtykke fra importlandet.
- **Eksempel 1** beskriver kravene til emballering og mærkning og sidste anvendelsesdato for kemikalierne, levering af sikkerhedsdatablade og underretning om de fremsendte mængder af kemikaliet til land B det foregående år.

Eksempel 3

"ABC Chemicals" vil eksportere chloroform til land C.

Chloroform er opført i del 1 af bilag I til PIC-forordningen og er blevet eksporteret til land C af en anden virksomhed tidligere på året, men er aldrig før eksporteret af "ABC Chemicals".

- Eksportøren skal mindst 35 dage før eksporten indsende en eksportanmeldelse til sine udpegede nationale myndigheder. Anmeldelsen skal indeholde de oplysninger, der er fastlagt i bilag II til PIC-forordningen.
- Efter at have gemt og indsendt eksportanmeldelsen får eksportøren RIN'et, som ikke er aktiveret på dette tidspunkt.
- De udpegede nationale myndigheder verificerer, at eksportanmeldelsen er fuldstændig og korrekt, og fremsender den til ECHA til videre behandling. ECHA kontrollerer anmeldelsen og godkender den, hvilket aktiverer RIN'et for eksporten fra den forventede eksportdato. Da der allerede er indgivet en eksportanmeldelse for det pågældende kalenderår, gemmes eksportanmeldelsen i ePIC uden at blive sendt til importlandet.

- **Eksempel 1** beskriver kravene til de oplysninger, der skal afgives i toldangivelser og til de pågældende udpegede nationale myndigheder og til emballering og mærkning af eksporterede kemikalier, sidste anvendelsesdato, levering af sikkerhedsdatablade og pligt til at underrette om de mængder af kemikaliet, der er sendt til landet C det foregående år.

Eksempel 4

Virksomheden "LongShip" vil eksportere PCT'er (polychlorede terfenyler) til land D, som er part i konventionen.

PCT'er er omfattet af PIC-proceduren i henhold til Rotterdam-konventionen og derfor opført i del 1 og 3 af bilag I til forordningen. Land D har indberettet en importbeslutning i det seneste PIC-cirkulære, hvor den giver samtykke.

- Eksportøren behøver ikke indsende en eksportanmeldelse og kan foretage eksporten, forudsat at den forventede anvendelse i importlandet svarer til den kategori, som stoffet er opført for i bilag III til konventionen.
- Eksportøren skal indsende en anmodning om et særligt RIN til sine udpegede nationale myndigheder. Når den er godkendt, forsynes eksportøren med et RIN, som han kan angive i sin toldangivelse.
- **Eksempel 1** beskriver kravene til de oplysninger, der skal afgives i toldangivelser til de pågældende udpegede nationale myndigheder og til emballering og mærkning af eksport, sidste anvendelsesdato, levering af sikkerhedsdatablade og pligt til at underrette om de mængder af kemikaliet, der er sendt til land D det foregående år.

Eksempel 5

Virksomheden "KillingPest", der er baseret i en EU-medlemsstat, vil importere parathion fra land E for at producere et pesticid og derefter eksportere blandingen til land F.

Parathion er forbudt i EU til anvendelse som pesticid (både som plantebeskyttelsesprodukt og som biocid). Stoffet er opført i del 1 af bilag I til PIC-forordningen og i del 3 (idet det er omfattet af PIC-proceduren i kategorien pesticider). I det seneste PIC-cirkulære er importbeslutningen for EU "intet samtykke" for anvendelseskategorien pesticid. Importbeslutningen for land F er "samtykke".

- Uanset EU-importbeslutningen kan virksomheden importere stoffet til industriel viderebehandling til fremstilling af et pesticid, da det ikke vil blive markedsført i EU.
- Da land F har givet samtykke til import, kan eksporten finde sted. Der behøves ingen eksportanmeldelse.
- Eksportøren skal indsende en anmodning om et særligt RIN til sine udpegede nationale myndigheder. Når den er godkendt, forsynes eksportøren med et RIN, som han kan angive i sin toldangivelse.
- **Eksempel 1** beskriver kravene til oplysningerne i toldangivelserne og til de pågældende udpegede nationale myndigheder og til emballering og mærkning af eksport, sidste anvendelsesdato, levering af sikkerhedsdatablade og pligt til at underrette om de mængder af kemikaliet, der er sendt til land F det foregående år. Desuden skal virksomheden indberette mængden af det importerede kemikalie.
- Emballagens størrelse og pakning optimeres for at minimere risikoen for forældede lagre.

Eksempel 6

En eksportør vil for første gang eksportere chlordimeform til land G, som er part i konventionen.

Chlordimeform er opført i del 1 og 3 af bilag I til PIC-forordningen, da det er omfattet af PIC-proceduren i kategorien pesticider. Der er ingen importbeslutning for land G i det seneste PIC-cirkulære.

- Eksportøren skal mindst 35 dage før eksporten indsende en eksportanmeldelse til sine udpegede nationale myndigheder. Anmeldelsen skal indeholde de oplysninger, der er fastlagt i bilag II til PIC-forordningen.
- Efter at have gemt og indsendt eksportanmeldelsen får eksportøren RIN'et, som endnu ikke er aktivt på dette tidspunkt.
- Eksporten kan ikke foretages, medmindre de udpegede nationale myndigheder i land G har givet udtrykkeligt samtykke til import af chlordimeform. Eksportørens udpegede nationale myndigheder fastslår ved hjælp af ePIC, at der ikke foreligger et sådant samtykke. Eksportørens udpegede nationale myndigheder skal søge dette samtykke fra de udpegede nationale myndigheder i land G (Kommissionen hjælper gerne om nødvendigt).
- Der er ikke modtaget svar efter 30 dage, og ECHA har fremsendt en påmindelse. I fravær af et svar efter yderligere 30 dage har ECHA fremsendt endnu en påmindelse.
- Trods alle rimelige bestræbelser er der ikke modtaget svar inden for 60 dage.
- Eksportørens udpegede nationale myndigheder afgør i samråd med Kommissionen, der assisteres af ECHA, at eksporten kan finde sted, da det ikke er dokumenteret fra officielle kilder, at land G har foretaget et definitivt reguleringsindgreb til at forbyde eller underkaste chlordimeform strenge restriktioner, **og** en af følgende betingelser er opfyldt:
 - a) det er dokumenteret, at chlordimeform er autoriseret, registreret eller godkendt i land G til anvendelse som pesticid, eller
 - b) den påtænkte anvendelse, der er angivet i eksportanmeldelsen og bekræftet skriftligt af importøren fra land G, falder ikke ind under nogen kategori, for hvilken chlordimeform er opført i bilag I, del 2 eller 3, og det er dokumenteret fra officielle kilder, at chlordimeform inden for de foregående fem år har været anvendt eller importeret i land G.
- Godkendelse til eksport kan udstedes for højst 12 måneder; derefter skal der igen anmodes om udtrykkeligt samtykke fra land G. De betingelser, der er beskrevet i dette afsnit, gælder også i [eksempel 7](#) nedenfor.
- Afhængigt af det endelige resultat af anmodningen om udtrykkeligt samtykke kan eksporten tillades, og RIN'et kan aktiveres af ECHA. I modsat fald vil RIN'et forblive ikke aktivt.
- Der kræves fortsat årlig eksportanmeldelse fra eksportøren, selv om der er opnået udtrykkeligt samtykke, medmindre land G har givet afkald på retten til at modtage sådanne anmeldelser.
- Hvis eksporten gennemføres, enten i henhold til et udtrykkeligt samtykke eller fravigelsen, beskriver [Eksempel 1](#) kravene til de oplysninger, der skal afgives i toldangivelser til de pågældende udpegede nationale myndigheder og til emballering og mærkning af eksporten, sidste anvendelsesdato, levering af sikkerhedsdatablade og pligt til at underrette om de mængder af kemikaliet, der er sendt til landet G det foregående år.
- Emballagens størrelse og pakning optimeres for at minimere risikoen for forældede lagre.

Eksempel 7

Virksomheden "Buy and Sell" vil for første gang eksportere et pesticid, der indeholder nitrofen, til land H.

Nitrofen er opført i del 1 og 2 af bilag I til forordningen. Det er forbudt til anvendelse til plantebeskyttelse i EU, og det pågældende reguleringsindgreb er anmeldt til PIC-sekretariatet. Land H er part i konventionen. Da kemikaliet imidlertid ikke er omfattet af PIC-proceduren, findes der ingen importbeslutning for kemikaliet.

- Eksportøren indsender en eksportanmeldelse med de oplysninger, der er fastlagt i bilag II til PIC-forordningen, til sine udpegede nationale myndigheder mindst 35 dage før eksporten.
- Efter at have gemt og indsendt eksportanmeldelsen modtager eksportøren RIN'et, som endnu ikke er aktivt på dette tidspunkt.
- Ligesom i [eksempel 6](#) ovenfor kan eksporten ikke foretages, medmindre de udpegede nationale myndigheder i land H har samtykket udtrykkeligt i at importere nitrofen. Forskellen er i dette tilfælde, at kemikaliet ikke er omfattet af PIC-proceduren, hvorfor der med sikkerhed ikke offentliggjort en importafgørelse i det seneste PIC-cirkulære. Der gælder samme betingelser som i [eksempel 6](#) herunder kravet om at søge udtrykkeligt samtykke, muligheden for at anmode om en tidsbegrænset fravigelse, og nødvendigheden af efterfølgende udtrykkeligt samtykke.
- Afhængigt af det endelige resultat af anmodningen om udtrykkeligt samtykke kan eksporten tillades, og RIN'et kan aktiveres af ECHA. I modsat fald vil RIN'et forblive ikke aktivt.
- Hvis eksporten gennemføres, beskriver [Eksempel 1](#) kravene til de oplysninger, der skal afgives i toldangivelser til de pågældende udpegede nationale myndigheder og til emballering og mærkning af eksport, sidste anvendelsesdato, levering af sikkerhedsdatablade og pligt til at underrette om de mængder af kemikaliet, der er sendt til land H det foregående år.
- Emballagens størrelse og pakning optimeres for at minimere risikoen for forældede lagre.
- Selv om der er opnået udtrykkeligt samtykke, kræves der fortsat årlig eksportanmeldelse fra eksportøren, medmindre land H har givet afkald på retten til at modtage sådanne anmeldelser.

Eksempel 8

Virksomheden "Exterminator" vil eksportere dimethenamid til land M, som er et OECD-land.

I EU er dimethenamid forbudt til anvendelse som pesticid. Det er opført i del 1 og 2 af bilag I til forordningen, hvorfor der normalt kræves udtrykkeligt samtykke fra importlandet. Da kemikaliet ikke er omfattet af PIC-proceduren, findes der ingen importbeslutning for kemikaliet.

- Eksportøren skal mindst 35 dage før eksporten indsende en eksportanmeldelse til sine udpegede nationale myndigheder. Anmeldelsen skal indeholde de oplysninger, der er fastlagt i bilag II til PIC-forordningen.
- Efter at have gemt eksportanmeldelsen og indsendt den til de udpegede nationale myndigheder får eksportøren RIN'et, som endnu ikke er aktiveret på dette tidspunkt.
- Da de udpegede nationale myndigheder anser anmeldelsen for at være komplet og korrekt, fremsendes den til ECHA til videre behandling og (eventuel) accept. Hvis

anmeldelsen er korrekt, og der ikke er indgivet en eksportanmeldelse for det pågældende kalenderår, fremsender ECHA den til land M. Hvis der allerede er indgivet en eksportanmeldelse for det pågældende år, bliver den gemt i ePIC uden at blive sendt.

- Dimethenamid er opført i del 2 af bilag I, og eksporten kan derfor ikke gennemføres, medmindre der er søgt og modtaget udtrykkeligt samtykke til import.
- Da land M imidlertid er et OECD-land, kan eksportøren overveje at søge om fravigelse og derfor fremlægge dokumentation for, at stoffet er omfattet af en importlicens, registreret eller er godkendt i land M.
- Forudsat at sådan dokumentation er fremlagt, kan de nationale udpegede myndigheder i samråd med Kommissionen beslutte, at eksporten kan gennemføres uden udtrykkeligt samtykke fra importlandet
- Hvis de udpegede nationale myndigheder i samråd med Kommissionen beslutter, at der kræves udtrykkeligt samtykke til import, skal dette indhentes fra de udpegede nationale myndigheder i land M svarende til [eksempel 7](#) ovenfor.
- Afhængigt af det endelige resultat af anmodningen om udtrykkeligt samtykke kan eksporten tillades, og RIN'et kan aktiveres af ECHA. Ellers vil RIN'et forblive ikke aktivt, hvis der ikke modtages noget svar.
- **Eksempel 1** beskriver kravene til de oplysninger, der skal afgives i toldangivelser og til de pågældende udpegede nationale myndigheder og kravene til emballering og mærkning af eksport, sidste anvendelsesdato, levering af sikkerhedsdatablade og pligten til at underrette om de mængder af kemikaliet, der er sendt til land M det foregående år.
- Emballagens størrelse og pakning optimeres for at minimere risikoen for forældede lagre.
- Selv om der er opnået udtrykkeligt samtykke, kræves der fortsat årlig eksportanmeldelse fra eksportøren, medmindre land M giver afkald på retten til at modtage sådanne anmeldelser.

Eksempel 9

Virksomheden "XYZ" vil eksportere 1,2-dibromethan til land J til industriel anvendelse.

Dibromethan der er anført i del 1 og 3 af bilag I til forordningen. Det er forbudt til anvendelse som plantebeskyttelsesmiddel i EU og er anført i PIC-proceduren i kategorien pesticider. I det seneste PIC-cirkulære er importbeslutningen for land J "samtykke" til anvendelse som pesticid.

- Da stoffet er omfattet af PIC-proceduren til anvendelse som pesticid, men ikke til industriel anvendelse, gælder samtykket fra land J ikke import af dibromethan til industriel anvendelse. Eksportøren skal derfor indsende en eksportanmeldelse og opnå udtrykkeligt samtykke til import til industriel anvendelse. For at gøre dette anvendes samme procedure som beskrevet i [eksempel 6](#) eller [7](#).
- **Eksempel 1** beskriver kravene til de oplysninger, der skal afgives i toldangivelser og til de pågældende udpegede nationale myndigheder og kravene til emballering og mærkning af eksport, sidste anvendelsesdato, levering af sikkerhedsdatablade og pligten til at underrette om de mængder af kemikaliet, der er sendt til land M det foregående år.

Eksempel 10

Virksomheden "Pest Products" vil eksportere "Fungicide X" – en fungicidblanding indeholdende pentachlorphenol (60 % aktivstof) til land K.

Pentachlorphenol er opført i del 1 og 3 af bilag I til PIC-forordningen, da det er omfattet af PIC-proceduren i kategorien pesticider. Land K er ikke part i konventionen, så der er ingen importafgørelser for dette land i noget PIC-cirkulære. En anden EU-virksomhed har tidligere på året eksporteret en anden blanding (med 30 % pentachlorphenol) efter gennem sine udpegede nationale myndigheder at have opnået udtrykkeligt samtykke fra land K's myndigheder. Det udtrykkelige samtykke gælder ikke alle blandinger indeholdende pentachlorphenol, kun den pågældende blanding.

- Eksportøren skal indsende en eksportanmeldelse med de oplysninger, der er fastlagt i bilag II til forordningen, til sine udpegede nationale myndigheder mindst 35 dage før eksporten. Den fremsendes til ECHA, som indsender den som en EU-eksportanmeldelse.
- Eksporten kan imidlertid ikke gennemføres, før de pågældende myndigheder i land K giver et yderligere samtykke vedrørende "Fungicide X", da det foreliggende udtrykkelige samtykke var begrænset til en anden formulering. For at opnå dette samtykke anvendes samme fremgangsmåde som beskrevet i [eksempel 6](#) eller [7](#).
- **Eksempel 1** beskriver kravene til de oplysninger, der skal afgives i toldangivelser og til de pågældende udpegede nationale myndigheder og til emballering og mærkning af eksport, sidste anvendelsesdato, levering af sikkerhedsdatablade og pligt til at underrette om de mængder af kemikaliet, der er sendt til land K det foregående år.
- Emballagens størrelse og pakning optimeres for at minimere risikoen for forældede lagre.

Eksempel 11

Virksomheden "Laboratory Analysis Products" vil eksportere 100 g nitrofen til brug ved laboratorieanalyse til land L.

Nitrofen er opført i del 1 og 2 af bilag I til forordningen, hvorfor der normalt kræves udtrykkeligt samtykke fra importlandet. Da mængden af nitrofen, der påtænkes eksporteret i 2015 til land L, er under 10 kg og ikke anses for at kunne påvirke sundhed eller miljø, da det anvendes under laboratorieforhold til analyse, falder eksporten ind under artikel 2, stk. 3, i PIC-forordningen og er derfor undtaget fra dens bestemmelser.

Der skal imidlertid indsendes en anmodning om et særligt RIN for at opnå et RIN, der vil blive anvendt til toldklarering.

- Eksportøren anmoder (via ePIC) om et særligt RIN fra sine udpegede nationale myndigheder, før eksporten påtænkes at skulle finde sted.
- Efter godkendelse fra de udpegede nationale myndigheder bliver eksportøren forsynet med et aktivt RIN.
- Eksportøren angiver dette RIN i sin toldangivelse.

Tillæg 1: Bilag V til forordning (EU) nr. 649/2012

KEMIKALIER OG ARTIKLER, DER ER OMFATTET AF EKSPORTFORBUD (om handlet i artikel 15)

Bilag V, del 1 – Persistente organiske miljøgifte opført i bilag A og B til Stockholm-konventionen om persistente organiske miljøgifte i overensstemmelse med bestemmelserne deri.

Den nuværende liste kan ses på følgende side på ECHA's websted:

<http://echa.europa.eu/da/information-on-chemicals/pic/chemicals>

(afkryds rubrikken "Annex VI part 1", og acceptér den juridiske meddelelse).

Bilag V del 2 - Andre kemikalier end de persistente organiske miljøgifte opført i bilag A og B til Stockholm-konventionen om persistente organiske miljøgifte i overensstemmelse med bestemmelserne deri.

Den nuværende liste kan ses på følgende side på ECHA's websted:

<http://echa.europa.eu/da/information-on-chemicals/pic/annex-v-part-2>

Tillæg 2: Oversigt over eksportørernes hovedopgaver til overholdelse af forordning (EU) nr. 649/2012

1. At underrette deres udpegede nationale myndigheder (dvs. de relevante nationale myndigheder i den medlemsstat, hvor de er etableret) senest 35 dage før den første eksport af ethvert kemikalie (enten som stof som sådan eller i en blanding), der er opført i del 1 af bilag I, og at underrette senest 35 dage før den første eksport i hvert efterfølgende kalenderår (artikel 8), medmindre betingelserne for fravigelse af denne forpligtelse er opfyldt.
2. At underrette deres udpegede nationale myndigheder inden for de samme frister om første eksport af enhver artikel, der i ureageret form indeholder et kemikalie opført i del 2 eller 3 af bilag I, og første eksport i hvert efterfølgende kalenderår (artikel 15, stk. 1 og 8), medmindre betingelserne for en fravigelse er opfyldt.
3. At efterkomme importsvarene fra importlandene vedrørende PIC-kemikalier, der er opført i del 3 af bilag I (artikel 14, stk. 4).
4. Ikke at eksportere kemikalier eller artikler, der er opført i bilag V (artikel 15, stk. 2), medmindre sådanne kemikalier falder ind under bestemmelserne i artikel 2, stk. 3, i PIC-forordningen (kemikalier, der eksporteres til forskning eller analyse i mængder, der ikke forventes at påvirke menneskers helbred og miljøet og under alle omstændigheder ikke overstiger 10 kg fra hver eksportør til hvert importland pr. kalenderår). Det må også understreges, at visse kemikalier, der er opført i bilag V, del 2, kan eksporteres under særlige betingelser vedrørende deres anvendelse eller koncentration.
5. Ikke at eksportere kemikalier (enten som stoffer eller i blandinger), der er opført i del 2 eller 3 af bilag I, uden at opnå en godkendelse fra deres udpegede nationale myndigheder. En sådan godkendelse kan være baseret på udtrykkeligt samtykke fra importlandets udpegede nationale myndigheder/passende myndigheder eller en fravigelse i henhold til artikel 14 i forordning (EU) nr. 649/2012.
6. At angive det relevante (sædvanlige eller specielle) referenceidentifikationsnummer (RIN) i toldangivelsen for eksporten – rubrik 44 i det administrative enhedsdokument eller tilsvarende dataelement i en elektronisk eksportanmeldelse (artikel 19, stk. 1).
7. At angive det pågældende CUS-nummer (Customs union and statistics nummer, der er identifikatoren i den Europæiske Toldfortegnelse over Kemiske Stoffer) og koden i den kombinerede nomenklatur for toldangivelser.
8. At give alle oplysninger, som kræves af en importerende part i konventionen, til de udpegede nationale myndigheder senest 30 dage før den første transitforsendelse af et kemikalie opført i del 3 af bilag I og senest 8 dage før hver efterfølgende transitforsendelse (artikel 16).
9. At sørge for, at alle eksporterede farlige kemikalier og blandinger emballeres og mærkes i overensstemmelse med de bestemmelser om emballering og mærkning, der er fastlagt i eller følger af CLP-forordningen, REACH-forordningen, forordningen om biocidholdige produkter og enhver anden relevant EU-lovgivning (artikel 17, stk. 1).
10. Når det er relevant, at angive sidste anvendelsesdato og produktionsdato på etiketten (artikel 17, stk. 2).
11. Så vidt muligt at sikre, at oplysningerne på etiketten og i sikkerhedsdatabladet er affattet på de(t) officielle sprog eller et eller flere af hovedsprogene i importlandet (artikel 17, stk. 4).

12. At sende et sikkerhedsdatablad til hver importør (artikel 17, stk. 3). Oplysningerne i sikkerhedsdatabladet skal så vidt muligt være affattet på de officielle sprog/hovedsprogene i importlandet.
13. Ikke at eksportere kemikalier senere end seks måneder før deres sidste anvendelsesdato, hvor det er relevant. For pesticider, at sikre, at emballagen er af en størrelse og art, som minimerer risiciene for forældede lagre. Desuden at anføre passende oplysninger på etiketten om lagerbetingelser og lagerstabilitet. Renhedsspecifikationerne i EU-lovgivningen skal overholdes (artikel 14, stk. 10, og artikel 14, stk. 11).
14. At forsyne importlandet med alle tilgængelige yderligere oplysninger om eksporterede kemikalier (artikel 8, stk. 7).
15. Før den 31. marts hvert år at indsende en årsrapport til deres udpegede nationale myndigheder om mængderne af kemikalier opført i bilag I, der er eksporteret fra den pågældende medlemsstat (der gælder samme forpligtelse for importører vedrørende import). Eksport, der har fundet sted ved fravigelse i henhold til artikel 14, stk. 7, skal angives separat. Alle yderligere nødvendige oplysninger skal også gives på anmodning (artikel 10).
16. Når et kemikalie opfylder betingelserne for PIC-anmeldelse, men der ikke er tilstrækkelige oplysninger til at opfylde kravene i bilag IV, at udlevere alle relevante foreliggende oplysninger til Kommissionen på anmodning senest 60 dage efter anmodningen (samme pligt påhviler importører) (artikel 11, stk. 4).

Tillæg 3: Eksempler på dokumentation, der kan berettige tildeling af fravigelse fra kravet om udtrykkeligt samtykke

Artikel 14, stk. 7, fastslår, at kravet om udtrykkeligt samtykke kan fraviges i tilfælde, hvor der trods alle rimelige bestræbelser ikke er modtaget noget svar på en anmodning om udtrykkeligt samtykke inden for 60 dage. Beslutningen om at tildele en sådan fravigelse skal være baseret på dokumentation af, at kemikaliet er omfattet af en licens, registreret eller godkendt til anvendelse i importlandet. Til vejledning om, hvilke typer dokumentation, der kan anvendes, er der i det følgende givet nogle eksempler fra de hidtidige praktiske erfaringer:

1. Certifikat, der bekræfter, at kemikaliet er registreret som tilladt i importlandet

Sådanne certifikater finder normalt anvendelse på pesticider. Der er en række forskellige muligheder under dette eksempel, da registreringscertifikater kan indeholde forskellige betingelser. Registreringen vedrører altid et bestemt aktivt stof eller en blanding fra en bestemt virksomhed, men undertiden er certifikatet kun udstedt i en lokal producents navn. I andre tilfælde specificerer det måske ikke kun en navngiven udenlandsk producent, men også et bestemt oprindelsesland. Hidtil har der været varierende praksis for, hvordan sådanne registreringer skal behandles med hensyn til udtrykkeligt samtykke.

En medlemsstat havde godtaget en registrering af en bestemt blanding eller en navngiven udenlandsk producent som et udtrykkeligt samtykke og havde lagt oplysningerne ind i databasen som ubetinget samtykke for den pågældende blanding (og koncentrationen af bilag I-stoffet). En anden medlemsstat havde indtaget det synspunkt, at sådanne registreringer er begrænset til en bestemt kilde; skønt de kunne være godtaget som udtrykkeligt samtykke for den pågældende kilde, var denne oplysning ikke indført i databasen, og anmodningerne blev slet ikke indført eller vist som "under behandling".

Sidstnævnte tilgang kan anses for manglende gennemsigtighed og kan give et vildledende billede af situationen. De udpegede nationale myndigheder har aftalt, at sådanne tilfælde skal opføres (om nødvendigt med beskyttelse af eksportørens identitet og blandingens navn for at beskytte forretningshemmeligheder). Sådanne angivelser findes allerede i andre lignende tilfælde, hvor "samtykket" ikke gælder generelt, såsom når samtykket er begrænset til en bestemt forsendelse. De udpegede nationale myndigheder aftalte også, at når registreringscertifikatet er virksomhedsspecifikt, skal dette udtrykkeligt fremgå af databaseposten, så det er klart for alle, at samtykket ikke gælder for andre eksportører.

For at sådanne certifikater skal anses for en valid begrundelse for fravigelse af kravet om udtrykkeligt samtykke, skal de(t) bilag I-kemikalie(r), der udløser anmodningen om udtrykkeligt samtykke, nævnes eksplicit i registreringsdokumentet eller -certifikatet. Hvis dette ikke tilfældet (f.eks. fordi det pågældende kemikalie ikke er aktivstoffet), skal der være dokumentation fra eksportøren eller importøren af, at den myndighed, der har udstedt registreringen af blandingen, var vidende om eller aktivt blev oplyst om, at blandingen indeholder (et) bilag I-kemikalie(r) (som f.eks. er identificeret i den indsendte registreringsansøgning og dokumentation såsom det pågældende sikkerhedsdatablad osv.).

I denne forbindelse skal der udvises særlig forsigtighed med såkaldte "hygiejnecertifikater", der undertiden udstedes af sundhedsmyndighederne i importlande, idet "hygiejnecertifikater" kun bekræfter produktionens eller produktets overensstemmelse med visse sanitære krav, ikke hvorvidt de kemiske indholdsstoffer er specificeret og godkendt.

2. Der er udstedt importlicens for kemikaliet/blandingen

En medlemsstat beskrev et tilfælde, der har mange paralleller til registreringscertifikater. Da licensen var begrænset til en navngiven forsyningskilde, havde medlemsstaten valgt at godtage licensen som dokumentation for, at kemikaliet blev anvendt i importlandet, men ikke at lægge oplysningerne ind i databasen. Der bør følges samme fremgangsmåde som for registreringscertifikater, dvs. sådanne tilfælde bør opføres i databasen. Hvis licensen er virksomhedsspecifik, skal dette udtrykkeligt angives i databaseposten, så det er klart for alle, at samtykket ikke omfatter andre eksportører.

Ved bestemmelse af, om sådanne importlicenser skal godtages som dokumentation, der giver grundlag for en beslutning om afkald på kravet om udtrykkeligt samtykke, bør de udpegede nationale myndigheder følge samme fremgangsmåde som beskrevet ovenfor for registreringscertifikater.

3. Erklæring fra importlandet om, at kemikaliet ikke er omfattet af PIC-proceduren, og at der derfor ikke kræves samtykke

Hvis importlandet på en anmodning om samtykke har valgt ikke at udnytte sin ret til at nægte import eller pålægge betingelser, men blot svaret, at samtykke er unødvendigt, da kemikaliet ikke er et PIC-kemikalie, kan dette opfattes som et udtrykkeligt samtykke, forudsat at det er skriftligt.

4. Erklæring fra importlandet om, at kemikaliet ikke er pålagt restriktioner og derfor kan importeres uden krav

Hvis importlandet på en anmodning om samtykke har valgt ikke at udnytte sin ret til at nægte import eller pålægge betingelser, men blot svaret, at dette er unødvendigt, da anvendelse af kemikaliet ikke er underlagt restriktioner i importlandet, og at importen derfor kan finde sted uden krav eller alene med opfyldelse af toldformaliteterne, kan dette fortolkes som et udtrykkeligt samtykke, forudsat at det er skriftligt.

Tillæg 4. Liste over hovedsprog og vigtigste andre sprog til sikkerhedsdatablade og etikettering for eksport til visse lande

Land	Officielt sprog	Vigtigste andre sprog, der anvendes i international kommunikation
Afghanistan	Pashto, afghansk, persisk, Dari	Engelsk
Albanien	Albansk	Engelsk
Algeriet	Arabisk	Fransk
Amerikas Forenede Stater (og eksterne territorier)	Engelsk	
Andorra	Katalansk	Spansk, fransk, portugisisk
Angola	Portugisisk	Fransk
Antigua og Barbuda	Engelsk	
Argentina	Spansk	Engelsk, italiensk, tysk, fransk
Armenien	Armensk	Engelsk, russisk
Australien (og eksterne territorier)	Engelsk	
Aserbajdsjan	Aserbajdsjansk (Azeri)	Engelsk, russisk
Bahamas	Engelsk	
Bahrain	Arabisk	Engelsk
Bangladesh	Bangla (Bengali)	Engelsk
Barbados	Engelsk	
Belarus	Belarussisk, russisk	Engelsk, polsk
Belize	Engelsk	Spansk
Benin	Fransk	
Bhutan	Dzongkha	Engelsk
Bolivia	Spansk, Quechua, Aymara	Engelsk
Bosnien og Hercegovina	Bosnisk, kroatisk, serbisk	
Botswana	Engelsk	
Brasilien	Portugisisk	Engelsk, spansk

Brunei Darussalam	Malajisk	Engelsk
Burkina Faso	Fransk	
Burundi	Fransk, Kirundi	
Cambodja	Khmer	Engelsk, fransk
Cameroun	Engelsk, fransk	
Canada	Engelsk, fransk	
Ceuta, Melilla	Spansk	
Chad	Fransk, arabisk	
Chile	Spansk	Engelsk, tysk
Colombia	Spansk	Engelsk
Comorerne	Arabisk, fransk	
Cookøerne	Engelsk, Cook Islands Maori (rarotongansk)	
Costa Rica	Spansk	Engelsk
Côte d'Ivoire	Fransk	
Cuba	Spansk	Engelsk
Curaçao	Engelsk, nederlandsk	
Den Centralafrikanske Republik	Fransk	
Den Demokratiske Folkerepublik Korea	Koreansk	Engelsk
Den demokratiske republik Congo	Fransk	
Den Bolivariske Republik Venezuela	Spansk	Engelsk
Djibouti	Fransk, Arabisk	
Dominica	Engelsk	
Den Dominikanske Republik	Spansk	Engelsk
Den Russiske Føderation	Russisk	Engelsk
De Forenede Arabiske Emirater	Arabisk	Engelsk
Den Forenede Republik Tanzania	Swahili, engelsk	

Den Syriske Arabiske Republik	Arabisk	Engelsk, fransk
Ecuador	Spansk	Engelsk
Egypten	Arabisk	Engelsk, fransk
El Salvador	Spansk	Engelsk
Eritrea	Arabisk, Tingrinya, engelsk	
Etiopien	Amharisk, arabisk, engelsk	Fransk
Falklandsøerne	Engelsk	
Færøerne	Færøsk, dansk	
Folkerepublikken Kina	Standard-Mandarin	Engelsk
Fijiøerne	Engelsk, fijiansk	
Fransk Polynesien	Polynesisk, fransk	
Gabon	Fransk	
Gambia	Engelsk	
Georgien	Georgisk	Engelsk, russisk
Ghana	Engelsk	
Grønland	Grønlandsk (øst-inuit), dansk	Engelsk
Grenada	Engelsk	
Guatemala	Spansk	Engelsk
Guinea	Fransk	
Guinea-Bissau	Portugisisk	Fransk
Guyana	Engelsk	
Haiti	Fransk, kreolsk	Engelsk
Honduras	Spansk	Engelsk
Hongkong	Kantonesisk, engelsk	
Island	Islandsk	Engelsk
Indien	Hindi, engelsk	
Indonesien	Bahasa Indonesia	Engelsk, nederlandsk
Iran	Iransk	Engelsk, fransk
Irak	Arabisk, kurdisk	Engelsk
Israel	hebræisk	Engelsk

Jamaica	Engelsk	
Japan	Japansk	Engelsk
Jordan	Arabisk	Engelsk
Kazakhstan	Kasakhisk, russisk	Engelsk
Kenya	Kiswahili, engelsk	
Kiribati	Engelsk	
Kosovo (UNSCR 1244/99)	Albansk, serbisk	Engelsk
Kuwait	Arabisk	Engelsk
Kirgisistan	Kirgisisk, russisk	Engelsk
Laos	Lao	Engelsk, fransk
Libanon	Arabisk	Fransk, engelsk
Lesotho	Sesotho, engelsk	
Liberia	Engelsk	
Libyen	Arabisk	Engelsk
Liechtenstein	Tysk	Fransk
Makedonien	Makedonsk, albansk	Engelsk
Madagaskar	Fransk, malagassisk	Engelsk
Malawi	Engelsk, chichewa	
Malaysia	Bahasa Malaysia	Engelsk
Maldiverne	Dhivehi	Engelsk
Mali	Fransk	
Marshalløerne	Marshallesisk, engelsk	
Mauretanien	Arabisk	Fransk
Mauritius	Engelsk	
Mexico	Spansk	Engelsk
Mikronesiens Forenede Stater	Engelsk	Fransk
Monaco	Fransk	Engelsk, italiensk
Mongoliet	Khalkha mongolsk	Engelsk, russisk
Montenegro	Montenegrinsk	Engelsk
Marokko	Arabisk, Tamazight	Fransk

Mozambique	Portugisisk	Engelsk
Myanmar	Burmesisk	Engelsk
Namibia	Engelsk	Tysk
Nauru	Nauruansk	Engelsk
Nepal	Nepalesisk	Engelsk
Ny Kaledonien	Fransk	
New Zealand (og associerede territorier)	Engelsk, Maori, New Zealandsk Tegnsprog	
Nicaragua	Spansk	Engelsk
Niger	Fransk	
Nigeria	Engelsk	
Norge (og tilhørende områder)	Norsk	Engelsk
Oman	Arabisk	Engelsk
Pakistan	Urdu,	Engelsk
Panama	Spansk	Engelsk
Papua New Guinea	Tok Pisin, Hiri Motu	Engelsk
Paraguay	Spanish, Guarani	Engelsk
Peru	Spansk, Quechua, Aymara	Engelsk
Puerto Rico	Spansk, engelsk	
Qatar	Arabisk	Engelsk
Republikken Kap Verde	Portugisisk	Fransk
Republikken Moldova	Moldavisk	Engelsk, russisk
Republikken Korea	Koreansk	Engelsk
Republikken Filippinerne	Tagalog (filippinsk), engelsk	
Rwanda	Kinyarwanda, fransk, engelsk	
Saint Christopher og Nevis	Engelsk	
Saint Lucia	Engelsk	
Saint Vincent og Grenadinerne	Engelsk	
Samoa	Samoansk	Engelsk

San Marino	Italiensk	Fransk, engelsk
São Tomé og Príncipe	Portugisisk	Fransk
Saudi-Arabien	Arabisk	Engelsk
Senegal	Fransk	
Serbien	Serbisk	Engelsk
Seychellerne	Engelsk, kreolsk, fransk	
Staten Palæstina	Arabisk	Engelsk
Sierra Leone	Engelsk	
Singapore	Mandarin, malajisk, Tamil, engelsk	
Sint Maarten	Nederlandsk, engelsk	Fransk, spansk
Salomonøerne	Melanesisk pidgin, engelsk	
Somalia	Somali, arabisk	Engelsk, italiensk
Sydafrika	IsiZulu, Afrikaans, engelsk	
Sri Lanka	Singalesisk	Engelsk
Sudan	Arabisk, engelsk	
Surinam	Nederlandsk	Engelsk
Swaziland	Siswati, engelsk	
Schweiz	Fransk, tysk, italiensk	Engelsk, portugisisk, spansk
Taiwan	Mandarin kinesisk	Engelsk
Tadsjikistan	Tadsjikisk	Engelsk, russisk
Thailand	Thai	Engelsk
Togo	Fransk	
Tonga	Tongansk, engelsk	
Trinidad og Tobago	Engelsk	Fransk, spansk
Tunesien	Arabisk	Fransk
Tyrkiet	Tyrkisk	Engelsk
Turkmenistan	Turkmensk	Engelsk, russisk
Tuvalu	Tuvaluansk, engelsk	

Uganda	Engelsk	
Ukraine	Ukrainsk	Engelsk, polsk, russisk
Uruguay	Spansk	Engelsk
Usbekistan	Usbekisk	Engelsk, russisk
Vanuatu	Bislama, engelsk, fransk	
Vatikanstaten (Den Hellige Stol)	Italiensk, latin	
Vietnam	Vietnamesisk	Engelsk, fransk
Yemen	Arabisk	Engelsk
Zambia	Bemba, engelsk	
Zimbabwe	Engelsk	
Ækvatorialguinea	Spansk	Fransk
Øerne Wallis og Futuna	Fransk	

Tillæg 5. Fællesskabets toldområde⁵²

Det geografiske anvendelsesområde for PIC-forordningen er EU's område, men import- og eksportbegreber og deraf følgende forpligtelser er relateret til EU's toldområde.

EU's toldområde omfatter de områder, der er anført i artikel 3 af forordning (EØF) nr. 2913/92 om indførelse af en EF-toldkodeks:

1) *Fællesskabets toldområde omfatter følgende områder, herunder deres søterritorium, indre farvande og luftrum:*

- *Kongeriget Belgiens område*
- *Republikken Bulgariens område*
- *Den Tjekkiske Republiks område*
- *Kongeriget Danmarks område, bortset fra Færøerne og Grønland*
- *Forbundsrepublikken Tysklands område, med undtagelse af øen Helgoland og Büsingenområdet (traktat af 23. november 1964 mellem Forbundsrepublikken Tyskland og Det Schweiziske Forbund)*
- *Republikken Estlands område*
- *Irlands område*
- *Den Helleniske Republiks område*
- *Kongeriget Spaniens område, med undtagelse af Ceuta og Melilla*
- *Den Franske Republiks område, med undtagelse af de franske oversøiske lande og territorier, der er underlagt bestemmelserne i fjerde del i traktaten om Den Europæiske Unions funktionsmåde (TEUF)*
- *Republikken Kroatiens område*
- *Den Italienske Republiks område, bortset fra kommunerne Livigno og Campione d'Italia samt det nationale vandområde af Lugano-søen mellem bredden og den politiske grænse for området mellem Ponte Tresa and Porto Ceresio*
- *Republikken Cyperns område, i henhold til bestemmelserne i tiltrædelsesakten af 2003*
- *Republikken Letlands område*
- *Republikken Litauens område*
- *Storhertugdømmet Luxembourgs område*
- *Ungarns område*
- *Maltas område*

⁵² Se artikel 52 i TEU, artikel 355 i TEUF og artikel 3 i CCC. Se også artikel 4 i EU's toldkodeks (UCC), der træder i kraft den 1. maj 2016 (forordning (EU) nr. 952/2013 (EUT L. 269 af 10.10.2013)).

- *Kongeriget Nederlandenes område i Europa*
- *Republikken Østrigs område*
- *Republikken Polens område*
- *Den Portugisiske Republiks område*
- *Rumæniens område*
- *Republikken Sloveniens område*
- *Slovakiets område*
- *Republikken Finlands område*
- *Kongeriget Sveriges område*
- *Det Forenede Kongeriges område, bestående af Storbritannien, Nordirland, Kanaløerne og Isle of Man.*

2) *De nedenfor anførte områder, herunder deres søterritorium, indre farvande og luftrum, der er beliggende uden for medlemsstaternes områder, anses i overensstemmelse med de konventioner og traktater, der gælder for dem, som hørende til Fællesskabets toldområde:*

a) *FRANKRIG*

Monacos område, således som det er fastlagt i den toldkonvention, der blev undertegnet i Paris den 18. maj 1963 (Journal Officiel de la République française (Den Franske Republiks officielle tidende) af 27. september 1963, s. 8679)

b) *CYPERN*

Det Forenede Kongeriges baseområder Akrotiri og Dhekelia, således som de er fastlagt i traktaten om oprettelse af Republikken Cypern, der blev undertegnet i Nicosia den 16. august 1960 (United Kingdom Treaty Series No 4 (1961) Cmd. 1252.

Tillæg 6. Ordliste/liste over for bogstaver (akronymer)

BPR	Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EU) nr. 528/2012 af 22. maj 2012 om tilgængeliggørelse på markedet og anvendelse af biocidholdige produkter (forordningen om biocidholdige produkter)
C&L	Klassificering og mærkning
CAS	Chemical Abstracts Service Register
CUS-nummer	Customs union and statistics number, identifikator i databasen over Europæisk Toldfortegnelse over Kemiske Stoffer (ECICS)
KN ("CN")	Kombineret nomenklatur ("Combined Nomenclature")
CLP	Forordning (EF) nr. 1272/2008 om klassificering, mærkning og emballering af stoffer og blandinger og om ændring og ophævelse af direktiv 67/548/EØF og 1999/45/EF og om ændring af forordning (EF) nr. 1907/2006
CMR	Et stof eller en blanding, der er kræftfremkaldende, mutagen(t) eller reproduktionstoksisk ("carcinogenic, mutagenic or toxic to reproduction").
COP	Partskonferencen under Rotterdamkonventionen
CRC	Kemikalieundersøgelseskomitéen under Rotterdam-konventionen ("Chemical Review Committee")
DGD	Beslutningsvejledning ("Decision Guidance Document")
DNA	Udpegede nationale myndigheder ("Designated National Authority")
DPD	Direktivet om farlige præparater (1999/45/EF) ("Dangerous Preparations Directive").
DSD	Direktivet om farlige stoffer (67/548/EØF) ("Dangerous Substances Directive").
EC	Det Europæiske Fællesskab ("European Community")
ECHA	Det Europæiske Kemikalieagentur
ECICS	Europæisk Toldfortegnelse over Kemiske Stoffer ("European Customs Inventory of Chemical Substances")
EØF ("EEC")	Det Europæiske Økonomiske Fællesskab ("European Economic Community")
ePIC	IT-applikation til forvaltning og håndtering af retsforordningerne i PIC-forordningen

EU	Den Europæiske Union ("European Union")
FAO	De Forenede Nationers Levnedsmiddel- og Landbrugsorganisation ("Food and Agriculture Organization of the United Nations")
Forum	Forum for informationsudveksling om håndhævelsesaktiviteter oprettet ved forordning (EF) nr. 1907/2006 ("Forum for Exchange of Information on Enforcement")
Faresætning	En sætning, der er tildelt til en fareklasse og -kategori, som angiver arten af farerne ved et farligt stof eller en farlig blanding, herunder, hvis relevant, graden af fare.
GHS	Globalt harmoniseret system til klassificering og mærkning af kemikalier ("Globally Harmonised System of Classification and Labelling of Chemicals")
Konventionen	Rotterdam-konventionen om proceduren for forudgående informeret samtykke (PIC) for visse farlige kemikalier og pesticider i international handel
MSCA	Medlemsstatens kompetente myndighed ("Member State Competent Authority")
OECD	Organisationen for Økonomisk Samarbejde og Udvikling ("Organisation for Economic Cooperation and Development")
PBT	Persistent, bioakkumulerende og toksisk ("Persistent, Bioaccumulative, Toxic")
PCB	Polychlorerede biphenyler ("Polychlorinated biphenyls")
PCT	Polychlorerede terphenyler ("Polychlorinated terphenyls")
PIC	Forudgående informeret samtykke ("Prior Informed Consent")
POP	Persistente organiske miljøgifte ("Persistent Organic Pollutants")
PPP	Plantebeskyttelsesmiddel ("Plant protection product")
REACH	Forordning (EF) nr. 1907/2006 om registrering, vurdering og godkendelse af, samt begrænsninger for kemikalier ("Registration, Evaluation, Authorisation and Restriction of Chemicals")
RIN	Referenceidentifikationsnummer ("Reference Identification Number")
SDS	Sikkerhedsdatablad ("Safety Data Sheet")
SHPF	Meget farlig pesticidformulering ("Severely hazardous pesticide formulation")

Sikkerhedssætning	En sætning, der (i henhold til CLP-forordningen) beskriver den eller de foranstaltninger, der anbefales for at minimere eller undgå skadelige virkninger ved eksponering for et farligt stof eller en farlig blanding ved brug eller bortskaffelse heraf.
Taric	Fællesskabets integrerede toldtarif (" <i>Tarif Intégrée de la Communauté</i> ")
UNECE	De Forenede Nationers Økonomiske Kommission for Europa ("United Nations Economic Commission for Europe")
UNEP	FN's miljøprogram ("United Nations Environment Programme")
vPvB	Meget persistent og meget bioakkumulerende ("Very Persistent and very Bioaccumulative")

DET EUROPÆISKE KEMIKALIEAGENTUR
ANNANKATU 18, P.O. BOX 400,
FI-00121 HELSINKI, FINLAND
ECHA.EUROPA.EU