

bron :

Publicatieblad van de Europese Gemeenschappen

PB C 242 van 01/08/98

Kennisgeving aan gebruikers in de Europese Gemeenschap van gereguleerde stoffen die krachtens Verordening (EG) nr. 3093/94 van de Raad betreffende stoffen die de ozonlaag afbreken in 1999 voor essentiële toepassingen in de Gemeenschap zijn toegestaan - (98/C 242/07)

Deze kennisgeving heeft betrekking op de volgende stoffen:

- chloorfluorkoolstofverbindingen (CFK's) 11, 12, 113, 114 en 115;
- andere volledig gehalogeneerde chloorfluorkoolwaterstoffen;
- tetrachloorkoolstof;
- halonen;
- 1,1,1-trichloorethaan;
- gedeeltelijk gehalogeneerde broomfluorkoolwaterstoffen (HBFK's).

Deze kennisgeving is bestemd voor bedrijven die voornemens zijn bovengenoemde stoffen:

1. binnen de Gemeenschap te gebruiken voor de vervaardiging van dosisinhalatoren of
2. direct van de producent of via invoer in de Gemeenschap te verwerven met het oog op laboratoriumtoepassingen en analyses.

De genoemde gereguleerde stoffen kunnen voor bovengenoemde essentiële toepassingen verkregen worden uit productie binnen de Gemeenschap of, indien nodig, van buiten de Gemeenschap worden ingevoerd.

Gebruikers die in aanmerking wensen te komen voor een vergunning van de Commissie om deze stoffen gedurende de periode van twaalf maanden van 1 januari tot en met 31 december 1999 voor essentiële toepassingen te gebruiken, dienen, met behulp van het formulier in bijlage I of II, van deze kennisgeving een aanvraag voor een dergelijke vergunning bij de Commissie in te dienen.

In Besluit nr. IV/25 van de partijen bij het Protocol van Montreal betreffende stoffen die de ozonlaag afbreken zijn criteria en een procedure overeengekomen om te bepalen voor welke "essentiële toepassingen" de productie ook na de geleidelijke eliminatie blijft toegestaan.

Overeenkomstig Besluit nr. IV/25 van de partijen bij het Protocol van Montreal moet krachtens de artikelen 3 en 4 van Verordening (EG) nr. 3093/94 van de Raad van 15 december 1994 betreffende stoffen die de ozonlaag afbreken (1) worden vastgesteld welke essentiële toepassingen van bovengenoemde gereguleerde stoffen eventueel in 1999 in de Gemeenschap kunnen worden toegestaan.

Bij Besluit nr. IX/18 van de partijen bij het Protocol van Montreal wordt toestemming verleend voor de productie- en verbruiksniveaus die nodig zijn met het oog op essentiële toepassingen van CFK's ten behoeve van de productie van dosisinhalatoren voor de behandeling van astma- en andere cara-patiënten. Voor de productie van dosisinhalatoren in de Europese Gemeenschap in 1999 is de hoeveelheid CFK's 11, 12, 113 en 114 die door de partijen wordt toegestaan, 5 000 ton. Bij Besluit nr. IX/17 voor laboratoriumtoepassingen hebben de partijen de productie en het gebruik toegestaan voor essentiële laboratoriumtoepassingen, onder de voorwaarden voor afwijkingen voor laboratoriumtoepassingen als omschreven in bijlage II van het verslag van de zesde vergaderingen van de partijen (2).

Overeenkomstig besluit nr. VI79 van de partijen bij het Protocol van Montreal moet de zuiverheid van gereguleerde stoffen die voor laboratoriumtoepasingen worden gebruikt, ten minste 99,0 % zijn voor 1,1,1-trichloorethaan en ten minste 99,5 % voor CFK's en tetrachloorkoolstof.

Overeenkomstig Verordening (EG) nr. 3093/94 moet voor de toewijzing van de hoeveelheden gereguleerde stoffen voor essentiële toepassingen de volgende procedure worden gevolgd:

1. Iedereen die deze stoffen gebruikt voor de productie van dosisinhalatoren of laboratoriumtoepassingen, kan een aanvraag voor essentiële toepassingen indienen. Deze aanvragen dienen de informatie te bevatten die voor dosisinhalatoren in bijlage I en voor laboratoriumtoepassingen in bijlage II is vermeld.
2. De aanvragen dienen binnen een maand na de publicatie van deze kennisgeving te worden ingediend bij:

Ter attentie van de heer

Geoffrey Tierney
Europese Commissie
Directoraat-generaal XI "Milieuzaken, nucleaire veiligheid en civiele
bescherming,"
Eenheid D-4
Wetstraat 200
B-1049 Brussel.

Inlichtingen kunnen op bovenstaand adres worden verkregen of per telefoon ((32-2) 296 87 57) of fax ((32-2) 296 95 57) worden aangevraagd.

3. Aanvragen die binnen de in deze kennisgeving vermelde termijn worden ontvangen, worden door de Commissie behandeld volgens de procedure die is beschreven in artikel 16 van Verordening (EG) nr. 3093/94.
4. Op basis van deze procedure wijst de Commissie contingenten gereguleerde stoffen toe aan de gebruikers van de toepassingen waarvoor de productie en invoer van gereguleerde stoffen voor 1998 in de Gemeenschap worden toegestaan.
5. De Commissie verstrekt deze gebruikers vervolgens een vergunning en deelt hun mee voor welke toepassing deze vergunning geldt, welke gereguleerde stoffen zij mogen gebruiken en hoeveel zij van deze stoffen mogen gebruiken.
6. Houders van een vergunning om een gereguleerde stof in 1999 voor een essentiële toepassing te gebruiken, kunnen het hun toegewezen contingent bestellen bij een producent of indien nodig een invoervergunning daarvoor aanvragen bij de Commissie. De producent kan bij de bevoegde instantie van de lidstaat waar de desbetreffende productie-installatie is gevestigd, toestemming krijgen om het toegewezen contingent van de gereguleerde stof te produceren en te leveren. Wanneer de bevoegde instantie van de lidstaat deze toestemming geeft, stelt zij de Commissie daarvan ruim van tevoren in kennis.

[BIJLAGE I: Aanvraagformulier voor dosisinhalatoren voor de behandeling van astma- en andere cara-patiënten](#)

[BIJLAGE II: Aanvraagformulier voor laboratoriumtoepassingen](#)

Voor vragen en/of opmerkingen over EMIS kunt u mailen naar emis@vito.be

Copyright © [VITO](#) 14/08/1998

Ontwerp [EMIS](#).