

Kennisgeving aan gebruikers in de Europese Unie van gereguleerde stoffen die krachtens Verordening (EG) nr. 2037/2000 van het Europees Parlement en de Raad betreffende de ozonlaag afbrekende stoffen in 2008 voor essentiële toepassingen in de Gemeenschap mogen worden gebruikt

(2007/C 164/10)

I. Deze kennisgeving heeft betrekking op de volgende stoffen:

- Groep I: CFK-11, -12, -113, -114 en -115
- Groep II: andere volledig gehalogeneerde CFK's
- Groep III: halon 1211, 1301 en 2402
- Groep IV: tetrachloorkoolstof
- Groep V: 1,1,1-trichloorethaan
- Groep VI: methylbromide
- Groep VII: broomfluorkoolwaterstoffen
- Groep VIII: chloorfluorkoolwaterstoffen
- Groep IX: broomchloormethaan

II. Deze kennisgeving is bestemd voor gebruikers die voornemens zijn bovengenoemde stoffen:

1. binnen de Gemeenschap te gebruiken voor de vervaardiging van dosis-inhalatoren;
2. direct van de producent of via invoer in de Gemeenschap en niet via een distributeur van de stoffen in de Gemeenschap te betrekken met het oog op laboratoriumtoepassingen en analyses.

III. Gereguleerde stoffen voor essentiële toepassingen mogen worden verkregen door productie binnen de Gemeenschap of indien nodig van buiten de Gemeenschap worden ingevoerd.

IV. In Besluit IV/25 van de partijen bij het Protocol van Montreal betreffende stoffen die de ozonlaag afbreken, zijn criteria en een procedure vastgelegd om te bepalen voor welke „essentiële toepassingen” de productie en het verbruik ook na de geleidelijke eliminatie toegestaan blijven.

V. Krachtens artikel 3, lid 1, van Verordening (EG) nr. 2037/2000 van het Europees Parlement en de Raad ⁽¹⁾ moet worden vastgesteld welke hoeveelheden van bovengenoemde gereguleerde stoffen overeenkomstig Besluit IV/25 van de partijen bij het Protocol van Montreal in 2008 in de Gemeenschap voor essentiële toepassingen kunnen worden toegelaten indien geen passende alternatieven te verkrijgen zijn.

VI. De partijen bij het Protocol van Montreal kunnen in september 2007 een besluit nemen waarbij de toegestane maximale productie- en verbruiksniveaus worden vastgesteld die nodig zijn met het oog op essentiële toepassingen in 2007 van CFK's voor dosis-inhalatoren voor de behandeling van astma- en andere carapatiënten, als gespecificeerd in bijlage I, onder de voorwaarden die door de conferentie der partijen zijn vastgelegd in punt 2 van Besluit VII/28.

VII. Bij Besluit XV/8 van de partijen bij het Protocol van Montreal wordt toestemming verleend voor de productie en het verbruik die nodig zijn met het oog op essentiële toepassingen van de stoffen die vermeld staan in de bijlagen A, B en C (stoffen van de groepen II en III) bij het Protocol van Montreal, voor de laboratoriumtoepassingen en analyses als vermeld in bijlage IV bij het verslag van de zevende conferentie van de partijen, onder de voorwaarden van bijlage II bij het verslag van de zesde conferentie van de partijen.

⁽¹⁾ PB L 244 van 29.9.2000, blz. 1. Verordening laatstelijk gewijzigd bij Verordening (EG) nr. 1791/2006, PB L 363 van 20.12.2006, blz. 1.

VIII. Overeenkomstig Besluit X/19 van de partijen bij het Protocol van Montreal moet de zuiverheid van gereguleerde stoffen voor laboratoriumtoepassingen en analyses ten minste 99,0 % bedragen voor 1,1,1 trichloorethaan en ten minste 99,5 % voor CFK's en tetrachloorkoolstof. Deze zeer zuivere stoffen en mengsels die gereguleerde stoffen bevatten, moeten worden geleverd in hersluitbare containers of hogedrukcilinders met een inhoud van minder dan drie liter of in glazen ampullen met een inhoud van ten hoogste 10 milliliter, waarop duidelijk moet zijn aangegeven dat zij uitsluitend voor laboratoriumtoepassingen en analyses bestemde, de ozonlaag afbrekende stoffen bevatten en dat gebruikte of overtollige stoffen voor zover mogelijk moeten worden ingezameld en gerecycleerd. Indien het materiaal niet kan worden gerecycleerd, dient het te worden vernietigd volgens de in artikel 16, lid 1, beschreven procedures.

IX. Bij Besluit XVII/10 van de partijen bij het Protocol van Montreal van december 2005 wordt toestemming verleend voor de productie en het verbruik die nodig zijn met het oog op essentiële toepassingen van methylbromide, de gereguleerde stof die vermeld staat in bijlage E (stoffen van groep I) van het Protocol van Montreal voor laboratoriumtoepassingen en analyses, als opgenomen in bijlage IV bij het verslag van de zevende conferentie van de partijen, onder de voorwaarden van bijlage II bij het verslag van de zesde conferentie van de partijen. De categorieën van toegestane kritische laboratorium- en analysetoepassingen voor methylbromide zijn opgenomen in lid 2 van Besluit XVIII/15. De toepassingen die zijn opgenomen onder (a) en (c) van lid 6 van Besluit VII/11 en Besluit XI/15 vallen niet onder de toegestane laboratorium- en analysetoepassingen.

X. Nadere informatie, inclusief de tekst van de bovenaangehaalde besluiten (Besluiten IV/25, XI/15, XV/8, XVI/16 XVII/10 en XVIII/15) zijn te vinden op:

http://ec.europa.eu/environment/ozone/pdf/2006_lab.pdf

XI. De procedure voor de toewijzing van de hoeveelheden gereguleerde stoffen voor bovengenoemde essentiële toepassingen overeenkomstig Verordening (EG) nr. 2037/2000 en Verordening (EG) nr. 2038/2000 van het Europees Parlement en de Raad ⁽¹⁾ is als volgt:

1. Ondernemingen die in 2007 geen quotum hebben ontvangen en bij de Commissie een quotum voor essentiële toepassingen willen aanvragen voor de periode van 1 januari 2008 tot en met 31 december 2008, dienen zich uiterlijk op 1 september 2007 bij de Commissie te melden door indiening van het registratieformulier dat online beschikbaar is op:

http://ec.europa.eu/environment/ozone/ods_documents/ods_registration_form.doc

Na registratie in de ODS-database dient de in 2 beschreven procedure te worden gevolgd.

2. Elke gebruiker van de aan het begin van deze kennisgeving genoemde stoffen kan een aanvraag voor essentiële toepassingen indienen.

Voor CFK's voor gebruik in dosis-inhalatoren zullen alle geregisteerde ondernemingen een aanvraagformulier van de Commissie ontvangen.

Voor laboratoriumtoepassingen moet elke aanvrager een aanvraag indienen door het invullen van het relevante formulier online via de ODS-database die beschikbaar is op:

<http://ec.europa.eu/environment/ozone/ods.htm>

Naast de indiening van de aanvraag online moet een ondertekende print van het aangifteformulier invoer aan de Commissie worden gezonden:

Europese Commissie
Directoraat-generaal Milieu
Eenheid ENV.C.4 — Industriële emissies & bescherming van de ozonlaag
BU-5 2/200
B-1049 Brussel
Fax: (32-2) 292 06 92
E-mail: env-ods@ec.europa.eu

Een kopie van de aanvraag moet ook aan de bevoegde instantie van de lidstaat (zie bijlage II voor het juiste adres) worden gezonden.

(1) PBL 244 van 29.9.2000, blz. 25.

- XII. Alleen aanvragen die uiterlijk op 1 september 2007 zijn ontvangen, worden door de Commissie in behandeling genomen.
- XIII. De Commissie verstrekt deze gebruikers een quotum en deelt hun mee voor welke toepassing zij toestemming hebben, welke gereguleerde stoffen zij mogen gebruiken en hoeveel zij van deze stoffen mogen gebruiken.
- XIV. Na afloop van deze procedure stelt de Commissie de aanvragers via een beschikking in kennis van de hoeveelheden voor 2008 in de Gemeenschap toegelaten gereguleerde stoffen waarvan de productie en invoer worden toegestaan.
- XV. Houders van een quotum voor een essentiële toepassing van een gereguleerde stof voor 2007 kunnen via de ODS-database een bestelling plaatsen bij een producent in de Gemeenschap of indien nodig bij de Commissie een aanvraag voor een invoervergunning voor een gereguleerde stof indienen, waarbij de hoeveelheid niet groter mag zijn dan hun quotum. De producent moet van de bevoegde instantie van de lidstaat waar de desbetreffende productie-installatie is gevestigd, toestemming krijgen voor de productie van de gereguleerde stof om het toegestane quotum te leveren. Wanneer de bevoegde instantie van de lidstaat deze toestemming geeft, stelt zij de Commissie daarvan ruim van tevoren in kennis.
-