

**PL**

***Europejski Komitet Ekonomiczno-Społeczny***

**INT/850**

**Prekursory materiałów wybuchowych**

**SPROSTOWANIE**

do

**PROJEKTU OPINII**

Sekcja Jednolitego Rynku, Produkcji i Konsumpcji

**Wniosek dotyczący rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady w sprawie wprowadzania do obrotu i używania prekursorów materiałów wybuchowych, zmieniającego załącznik XVII do rozporządzenia (WE)1907/2006 i uchylającego rozporządzenie (UE) 98/2013 w sprawie wprowadzania do obrotu i używania prekursorów materiałów wybuchowych**
[COM(2018) 209 final – 2018/0103 (COD)]

Samodzielny sprawozdawca: **David SEARS**

1. **Punkt 2.5**

Dodać dwa przypisy w następujący sposób:

2.5 Kwestie te zostały poruszone w poprzednich opiniach EKES-u: w opinii z 2008 r.[[1]](#footnote-1) w sprawie wprowadzania do obrotu i stosowania „niektórych substancji niebezpiecznych”, w tym azotanu amonu (AA) używanego w bardzo dużych ilościach jako nawóz azotowy, a także jako skuteczny i tani składnik materiałów wybuchowych, zarówno komercyjnych jak i wytwarzanych domowym sposobem, i w opinii z 2011 r.[[2]](#footnote-2) w sprawie pierwszego rozporządzenia w sprawie kontroli prekursorów materiałów wybuchowych, które obecnie, w świetle zdobytych doświadczeń, ma zostać uchylone i zastąpione. Uwzględniono również prekursory nielegalnych narkotyków i ich wykorzystanie do celów innych niż dozwolone, a związane z nimi prawodawstwo może stanowić pożyteczny wzór do naśladowania.

1. **Punkt 3.3**

# Zmienić

3.3 W ramach tych wykazów azotan amonu (AA) został przeniesiony z drugiego do pierwszego wykazu (z odpowiednią zmianą w załączniku XVII do rozporządzenia REACH w sprawie rejestracji substancji chemicznych), a trzy nowe substancje lub grupy substancji, które zostały dodane w drodze aktów delegowanych Komisji w listopadzie 2016 r., zostały uwzględnione w drugim wykazie ~~do drugiego wykazu~~ (glin sproszkowany; magnez sproszkowany; azotan magnezu sześciowodny). Pozostałych 14 substancji, już uwzględnionych w wykazach, pozostało niezmienionych. W ocenie skutków przedstawiono uzasadnienie tych zmian (chociaż nie omówiono szczegółowo trzech dodatkowych substancji, ani nie podano tam lub w aktach delegowanych informacji na temat łańcuchów dostaw, których dotkną te zmiany, potencjalnego wpływu na rynek lub ilości, które mogą być kupowane przez zawodowych lub przeciętnych użytkowników).

1. **Punkt 3.5**

Zmienić

3.5 Ze względu na to, że obowiązujące rozporządzenie jest częścią programu sprawności i wydajności regulacyjnej (REFIT) Komisji, nowy wniosek ma na celu zmniejszenie kosztów oraz zwiększenie wydajności (i miejmy nadzieję także skuteczności) poprzez ograniczenie liczby opcji dostępnych dla państw członkowskich. ~~Użytkownicy zawodowi~~ Przeciętni użytkownicy (użytkownicy niezawodowi) będą musieli uzyskać pozwolenie na korzystanie z prekursorów podlegających ograniczeniom w pewnych stężeniach przekraczających wartości progowe ustalone w załączniku I, a mniej rygorystyczny proces samodzielnej rejestracji już nie wystarczy. Istniejące pozwolenia mogą zostać odnowione tylko wtedy, gdy uznane zostaną za spełniające wymogi nowego rozporządzenia.

1. **Punkt 3.6**

Zmienić

3.6 Uznaje się konieczność informowania o nowych środkach wszystkich podmiotów biorących udział w łańcuchach dostaw zarówno w formie fizycznej jak i elektronicznej, choć mechanizm tego informowania pozostaje niejasny. Na przykład celem kart charakterystyki jest zachowanie bezpieczeństwa pracowników i konsumentów podczas obchodzenia się z substancjami, a nie zapobieganie ich nielegalnemu wykorzystywaniu. Określone w załączniku I niezwykle istotne stężenia graniczne trudno jest interpretować w odniesieniu do niektórych wymienionych substancji i możliwe, że trzeba je będzie zmienić, zwłaszcza że każde z nich odnosi się do odmiennego łańcucha dostaw i różnych podmiotów gospodarczych. O ile ~~istnieje jakakolwiek najlepsza praktyka~~ istnieją jakiekolwiek najlepsze praktyki w tym względzie na poziomie państw członkowskich, ~~powinna ona zostać~~ należy je możliwie szeroko ~~rozpowszechniona~~rozpowszechniać.

1. **Punkt 4.4**

Zmienić

4.4 EKES rozumie, że kluczowe zagadnienie dotyczące zakresu stosowania rozporządzenia, tj. produktów, które należy kontrolować, zostało poddane przeglądowi przez Komisję na wczesnym etapie, ale nie zostało to określone w ocenie skutków. Jak już wspomniano, wydaje się, że brak jest analizy rynku w odniesieniu do trzech substancji chemicznych dodanych w 2016 r. w drodze aktów delegowanych. Brak kontroli kwasu chlorowodorowego, który ujęto w ocenie skutków przygotowanej dla obecnego rozporządzenia, ale w ostatniej chwili bez uzasadnienia skreślono z istniejącego wykazu, pozostaje kwestią niewyjaśnioną. Inne prekursory o średnim priorytecie, w tym nadmanganian potasu, azotan sodu, mocznik i sproszkowany cynk, które widnieją w innych wykazach potencjalnych produktów podwójnego zastosowaniapowinny zostać przynajmniej omówione. Przydatne byłoby nakłonienie przynajmniej krajów rozwiniętych do przyjęcia ogólnie uznanego wykazu.

1. **Punkt 4.10**

Dodać przypis w następujący sposób:

4.10 Umożliwiłoby to również bardziej długofalową współpracę i wymianę informacji z producentami i innymi osobami, których to dotyczy. Wszystkie te podmioty popierają środki mające na celu ograniczenie niewłaściwego wykorzystania tych produktów. Ilości wykorzystane do nielegalnych zastosowań są nieistotne w porównaniu z ryzykiem utraty reputacji lub narażenia się na poważniejsze ograniczenia. Globalne wysiłki na rzecz kontrolowania bardzo niewielkich ilości bezwodnika octowego potrzebnego do produkcji nielegalnych narkotyków, w tym heroiny, jest dobrym przykładem tego, co można osiągnąć w tym zakresie. W styczniu 2013 r.[[3]](#footnote-3) EKES opublikował opinię w sprawie wniosku dotyczącego prekursorów narkotykowych. Wiele rozważonych wówczas koncepcji dotyczy w równym stopniu prekursorów materiałów wybuchowych podlegających ograniczeniom lub zgłoszeniu na podstawie omawianego wniosku.

1. **Punkt 1.1**

Dodać przypis w następujący sposób:

1.1 EKES z zadowoleniem przyjmuje proponowane rozporządzenie, oparte na istniejącym rozporządzeniu, które ma zastąpić i w sprawie którego Komitet wydał opinię w styczniu 2011 r.[[4]](#footnote-4) W nowym wniosku próbuje się wykorzystać doświadczenia nabyte na szczeblu krajowym i unijnym od czasu wejścia w życie rozporządzenia w 2013 r. do czasu jego (planowanego) pełnego wdrożenia do września 2014 r.

1. **Punkt 1.4**

Dodać przypis w następujący sposób:

1.4 Wreszcie, EKES po raz kolejny wyraża wątpliwość co do skuteczności grupowania tych bardzo zróżnicowanych substancji w ramach jednego systemu regulacyjnego. Sprawia to, że trudno jest zaprojektować przepisy, a jeszcze trudniejsze jest ich stosowanie lub zrozumienie przez zawodowych i przeciętnych użytkowników. Dlatego też zaleca się zróżnicowane podejście do poszczególnych substancji. Prawodawstwo UE w zakresie prekursorów narkotykowych stanowi w tym zakresie użyteczny model[[5]](#footnote-5).

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

1. [Dz.U. C 204 z 9.8.2008, s. 13](http://eur-lex.europa.eu/LexUriServ/LexUriServ.do?uri=OJ:C:2008:204:SOM:PL:HTML). [↑](#footnote-ref-1)
2. [Dz.U. C 84 z 17.3.2011, s. 25](http://eur-lex.europa.eu/LexUriServ/LexUriServ.do?uri=OJ:C:2011:084:SOM:PL:HTML). [↑](#footnote-ref-2)
3. [Dz.U. C 76 z 14.3.2013, s. 54](http://eur-lex.europa.eu/LexUriServ/LexUriServ.do?uri=OJ:C:2013:076:SOM:PL:HTML). [↑](#footnote-ref-3)
4. [Dz.U. C 84 z 17.3.2011, s. 25](http://eur-lex.europa.eu/LexUriServ/LexUriServ.do?uri=OJ:C:2011:084:SOM:PL:HTML). [↑](#footnote-ref-4)
5. [Dz.U. C 76 z 14.3.2013, s. 54](http://eur-lex.europa.eu/LexUriServ/LexUriServ.do?uri=OJ:C:2013:076:SOM:PL:HTML). [↑](#footnote-ref-5)