



EUROPESE COMMISSIE

DIRECTORAAT-GENERAAL INTERNE MARKT, INDUSTRIE, ONDERNEMERSCHAP EN
MIDDEN- EN KLEINBEDRIJF
DIRECTORAAT-GENERAAL GEZONDHEID EN VOEDSELVEILIGHEID
DIRECTORAAT-GENERAAL MOBILITEIT EN VERVOER
DIRECTORAAT-GENERAAL JUSTITIE EN CONSUMENTENZAKEN
DIRECTORAAT-GENERAAL MILIEU
DIRECTORAAT-GENERAAL ENERGIE

Brussel, 13 maart 2020
REV2 — vervangt de kennisgeving
(REV1) van 22 januari 2018 en het
document “Vragen en antwoorden”
van 1 februari 2019

KENNISGEVING AAN BELANGHEBBENDEN

TERUGTREKKING VAN HET VERENIGD KONINKRIJK EN EU-REGELS OP HET GEBIED VAN INDUSTRIËLE PRODUCTEN¹

Inhoudsopgave

INLEIDING.....	2
A. JURIDISCHE SITUATIE NA HET EINDE VAN DE OVERGANGSPERIODE	3
1. IDENTIFICATIE VAN MARKTDEELNEMERS.....	4
2. CONFORMITEITSBEOORDELINGSPROCEDURES EN AANGEMELDE INSTANTIES	5
3. ACCREDITATIE.....	7
B. RELEVANTE SCHEIDINGSBEPALINGEN VAN HET TERUGTREKKINGSAKKOORD	7
1. INDUSTRIËLE PRODUCTEN DIE VOOR HET EINDE VAN DE OVERGANGSPERIODE IN DE EU OF IN HET VERENIGD KONINKRIJK IN DE HANDEL ZIJN GEBRACHT	7
2. OVERDRACHT VAN INFORMATIE VAN EEN IN HET VERENIGD KONINKRIJK GEVESTIGDE INSTANTIE NAAR EEN IN DE EU AANGEMELDE INSTANTIE EN VICE VERSA.....	10
C. IN NOORD-IERLAND GELDENDE REGELS NA HET EINDE VAN DE OVERGANGSPERIODE	11

¹ Zie de bijlage voor een gedetailleerd overzicht van de productwetgeving van de Unie.

INLEIDING

Het Verenigd Koninkrijk heeft zich op 1 februari 2020 uit de Europese Unie teruggetrokken en is daarmee een “derde land” geworden.² Het terugtrekkingsakkoord³ voorziet in een overgangperiode die op 31 december 2020 eindigt.⁴ Tot die datum is het EU-recht onverminderd van toepassing op en in het Verenigd Koninkrijk.⁵

Tijdens de overgangperiode zullen de EU en het Verenigd Koninkrijk onderhandelen over een akkoord over een nieuw partnerschap, dat met name een vrijhandelsgebied omvat. Het is echter niet zeker of dat akkoord aan het einde van de overgangperiode is gesloten en in werking treedt. Hoe dan ook, dat akkoord zou een relatie tot stand brengen die wat betreft de voorwaarden voor toegang tot de markt heel anders zal zijn dan de huidige deelname van het Verenigd Koninkrijk aan de interne markt⁶, de douane-unie van de EU en het btw- en accijnsgebied.

Alle belanghebbenden, en met name marktdeelnemers, worden daarom gewezen op de juridische situatie die ontstaat na het einde van de overgangperiode (Deel A hierna). In deze kennisgeving wordt ook nader ingegaan op enkele relevante scheidingsbepalingen van het terugtrekkingsakkoord (Deel B hierna), alsook op de regels die van toepassing zijn in Noord-Ierland na het einde van de overgangperiode (Deel C hierna).

Advies aan belanghebbenden:

Om met de in deze kennisgeving beschreven gevolgen om te gaan, wordt de fabrikanten met name geadviseerd:

- te zorgen voor certificering door een in de EU aangemelde instantie wanneer de EU-productwetgeving zulke certificering voorschrijft;

² Een derde land is een land dat geen lid is van de EU.

³ Akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie (PB L 29 van 31.1.2020, blz. 7) (hierna “het terugtrekkingsakkoord” genoemd).

⁴ De overgangperiode kan uiterlijk op 1 juli 2020 eenmalig met ten hoogste 1 of 2 jaar worden verlengd (artikel 132, lid 1, van het terugtrekkingsakkoord). De regering van het Verenigd Koninkrijk sluit een dergelijke verlenging vooralsnog uit.

⁵ Behoudens enkele uitzonderingen waarin artikel 127 van het terugtrekkingsakkoord voorziet. Die uitzonderingen zijn echter niet relevant in het kader van deze kennisgeving.

⁶ Een vrijhandelsakkoord kent bijvoorbeeld niet de begrippen die eigen zijn aan de interne markt (op het gebied van goederen en diensten), zoals wederzijdse erkenning, het land-van-oorsprong-beginsel of harmonisatie. Evenmin voorziet een vrijhandelsakkoord in de opheffing van douaneformaliteiten en -controles, waaronder die betreffende de oorsprong van goederen en de grondstoffen ervan, of invoer- en uitvoerverboden en -beperkingen.

- ervoor te zorgen dat wordt voldaan aan de vestigingsvereisten met betrekking tot “verantwoordelijke personen” voor de naleving van de wet- en regelgeving en gemachtigde vertegenwoordigers, en
- waar nodig de etikettering van producten aan te passen.

NB:

Deze kennisgeving heeft geen betrekking op de EU-regels op het gebied van de agrovoedingssector, geneesmiddelen, motorvoertuigen, de veiligheid van de luchtvaart, en de meeste chemische stoffen. Deze gebieden worden in afzonderlijke kennisgevingen behandeld.

Een niet-limitatieve lijst met productwetgeving van de Unie waarop deze kennisgeving betrekking heeft, is te vinden in de bijlage⁷.

Deze kennisgeving moet worden gelezen in samenhang met enige nog te publiceren aanvullende, meer specifieke kennisgevingen over de juridische gevolgen van de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot de Uniewetgeving die in de lijst in de bijlage is vermeld.

A. JURIDISCHE SITUATIE NA HET EINDE VAN DE OVERGANGSPERIODE

Na het einde van de overgangperiode gelden de EU-regels op het gebied van non-food- en niet-agrarische producten die zijn bestemd voor gebruik door consumenten of beroepsbeoefenaars (hierna “productwetgeving van de Unie” genoemd) niet langer voor het Verenigd Koninkrijk⁸. Dit heeft in het bijzonder de onderstaande gevolgen:

⁷ De diverse productwetgevingsteksten van de Unie hebben een aantal elementen gemeen, ongeacht de door de wetgever toegepaste harmonisatietechniek (bv. de begrippen “in de handel brengen” en “op de markt aanbieden” van een product en de definitie van “marktdeelnemer”). Naast deze gemeenschappelijke elementen wordt in Uniewetgeving die is gebaseerd op de zogeheten “nieuwe aanpak” ook dezelfde benadering van technische harmonisatie toegepast, in de vorm van gemeenschappelijke vereisten (“essentiële eisen”, uitgedrukt als prestatie-eisen of doelstellingen die bereikt moeten worden) aan het ontwerp en de wijze van vervaardigen van het product teneinde het vereiste niveau van bv. bescherming van de gezondheid, de veiligheid of het milieu te bereiken, en in de vorm van de conformiteitsbeoordelingsprocedure, die wordt gekozen uit een gemeenschappelijke reeks modules en die moet worden gevolgd om de naleving van die eisen aan te tonen. Zie voor meer informatie wat dit betreft Mededeling 2016/C 272/01 van de Commissie getiteld “Richtlijnen voor de uitvoering van de productvoorschriften van de EU (de “Blauwe Gids”) 2016”, PB C 272 van 26.7.2016, blz. 1 (hierna de “Blauwe Gids” genoemd).

⁸ Zie deel C van deze kennisgeving voor de toepasselijkheid van het EU-recht inzake industriële producten op Noord-Ierland.

1. IDENTIFICATIE VAN MARKTDEELNEMERS

Overeenkomstig de productwetgeving van de Unie is de **importeur** de in de Unie gevestigde marktdeelnemer⁹ die een product uit een derde land in de handel brengt in de Unie¹⁰. Na het einde van de overgangperiode zal een in het Verenigd Koninkrijk gevestigde fabrikant of importeur niet langer worden beschouwd als een in de Unie gevestigde marktdeelnemer. Als gevolg daarvan wordt een in de EU gevestigde marktdeelnemer die vóór het einde van de overgangperiode als een EU-distributeur van uit het Verenigd Koninkrijk ontvangen producten werd beschouwd, na het einde van de overgangperiode voor de toepassing van de productwetgeving van de Unie een importeur. Deze marktdeelnemer zal als importeur aan strengere verplichtingen moeten voldoen, met name wat betreft de controle van de productconformiteit en in voorkomend geval de vermelding van zijn contactgegevens op het product of het etiket¹¹.

Op bepaalde productgebieden voorziet de productwetgeving van de Unie in “**verantwoordelijke personen**” met specifieke taken die erin bestaan te zorgen voor een constante naleving van de regelgeving en samen te werken met de markttoezichtautoriteiten. Deze “verantwoordelijke personen” moeten in de Unie zijn gevestigd, bijvoorbeeld:

- de verantwoordelijke persoon voor cosmetische producten¹² en, vanaf 16 juli 2021, producten waarop de in artikel 4, lid 5, van Verordening (EU) 2019/1020¹³ bedoelde wetgeving van toepassing is, of

⁹ In de productwetgeving van de Unie worden als marktdeelnemers aangemerkt: de fabrikant, de importeur, de distributeur en de gemachtigde vertegenwoordiger.

¹⁰ In het geval van liften kan er geen sprake zijn van importeurs of distributeurs, aangezien liften pas als eindproducten bestaan nadat zij permanent in gebouwen of constructies zijn geïnstalleerd. Bijgevolg worden liften pas door de installateur in de handel gebracht wanneer zij, na installatie en na voltooiing van de toepasselijke conformiteitsbeoordelingsprocedure, het aanbrengen van de CE-markering en de afgifte van de conformiteitsverklaring, worden geleverd voor gebruik. Zie artikel 2, lid 5, en overweging 4 van Richtlijn 2014/33/EU van het Europees Parlement en de Raad van 26 februari 2014 betreffende de harmonisatie van de wetgevingen van de lidstaten inzake liften en veiligheidscomponenten voor liften (PB L 96 van 29.3.2014, blz. 251).

¹¹ Zie hoofdstuk 3 van de Blauwe Gids.

¹² Artikelen 4 en 5 van Verordening (EG) nr. 1223/2009 van het Europees Parlement en de Raad van 30 november 2009 betreffende cosmetische producten, PB L 342 van 22.12.2009, blz. 59.

¹³ Verordening (EU) 2019/1020 van het Europees Parlement en de Raad van 20 juni 2019 betreffende markttoezicht en conformiteit van producten en tot wijziging van Richtlijn 2004/42/EG en de Verordeningen (EG) nr. 765/2008 en (EU) nr. 305/2011 (PB L 169 van 25.6.2019, blz. 1). In artikel 4, lid 1, van Verordening (EU) 2019/1020 is bepaald dat de producten waarop in artikel 4, lid 5, bedoelde wetgeving van toepassing is, alleen in de handel mogen worden gebracht als een in de Unie gevestigde persoon is belast met de in artikel 4, lid 3, vastgestelde taken op het gebied van de naleving van de regelgeving. Overeenkomstig artikel 4, lid 2, kan de verantwoordelijke persoon een van de volgende partijen zijn: a) de fabrikant, b) de importeur, c) een gemachtigde vertegenwoordiger, d) een fulfilmentdienstverlener. Overeenkomstig artikel 4, lid 4, worden de naam, de geregistreerde handelsnaam of het geregistreerde handelsmerk en de contactgegevens van de verantwoordelijke persoon vermeld op het product of op de verpakking, het pakket of een begeleidend document van het product. Deze bepalingen zullen met ingang van 16 juli 2021 van toepassing zijn.

- gemachtigde vertegenwoordigers, waarvan de aanstelling door de fabrikant in het algemeen vrijwillig is, behalve bij medische hulpmiddelen¹⁴ en de uitrusting van zeeschepen¹⁵.

Na het einde van de overgangperiode verliezen in het Verenigd Koninkrijk gevestigde verantwoordelijke personen hun status met betrekking tot de toepasselijke productwetgeving van de Unie, ongeacht het tijdstip waarop producten in de handel zijn gebracht. Daarom moeten de fabrikanten ervoor zorgen dat hun aangewezen verantwoordelijke personen na het einde van de overgangperiode in de EU gevestigd zijn.

Wanneer er sectorspecifieke databases bestaan (bv. Cosmetic Registration Portal, Eudamed voor medische hulpmiddelen), wordt de informatie over de verantwoordelijke personen in deze databanken opgeslagen en elke wijziging zal hier dan ook terug te vinden zijn.

Goederen die na het einde van de overgangperiode in de EU in de handel worden gebracht, moeten volledig voldoen aan de op het tijdstip van het in de handel brengen ervan geldende bepalingen van het Unierecht. Dit betekent onder meer dat in voorkomend geval de gegevens van een in de EU gevestigde “verantwoordelijke persoon” erop vermeld moeten staan.

2. CONFORMITEITSBEOORDELINGSPROCEDURES EN AANGEMELDE INSTANTIES¹⁶

Op bepaalde productgebieden vereist Uniewetgeving de tussenkomst van een gekwalificeerde derde, de zogenoemde “aangemelde instantie”, in de conformiteitsbeoordelingsprocedure. Aangemelde instanties moeten in een lidstaat

¹⁴ Artikel 14 van Richtlijn 93/42/EEG van de Raad betreffende medische hulpmiddelen, PB L 169 van 12.7.1993, blz. 1, artikel 10 bis van Richtlijn 90/385/EEG van de Raad betreffende actieve implanteerbare medische hulpmiddelen, PB L 189 van 20.7.1990, blz. 17 (beide richtlijnen worden per 26 mei 2020 vervangen door Verordening (EU) 2017/745 van het Europees Parlement en de Raad, PB L 117 van 5.5.2017, blz. 1, waarvan de overeenkomstige bepaling artikel 11 is) en artikel 10 van Richtlijn 98/79/EG van het Europees Parlement en de Raad betreffende medische hulpmiddelen voor in-vitrodiagnostiek, PB L 331 van 7.12.1998, blz. 1 (die per 26 mei 2020 wordt vervangen door Verordening (EU) 2017/746 van het Europees Parlement en de Raad, PB L 117 van 5.5.2017, blz. 176, waarvan de overeenkomstige bepaling artikel 11 is).

¹⁵ Artikel 13 van Richtlijn 2014/90/EU van het Europees Parlement en de Raad inzake uitrusting van zeeschepen (PB L 257 van 28.8.2014, blz. 146).

¹⁶ De in dit punt vervatte rechtsgevolgen zijn van overeenkomstige toepassing op:

- a) Europese technische beoordelingen door technische beoordelingsinstanties die uit hoofde van Verordening (EU) nr. 305/2011 van het Europees Parlement en de Raad van 9 maart 2011 tot vaststelling van geharmoniseerde voorwaarden voor het verhandelen van bouwproducten en tot intrekking van Richtlijn 89/106/EEG van de Raad (PB L 88 van 4.4.2011, blz. 5) door de autoriteiten van het Verenigd Koninkrijk zijn aangewezen;
- b) certificaten of goedkeuringen afgegeven door een keuringsdienst van gebruikers of door een erkende derde organisatie die uit hoofde van Richtlijn 2014/68/EU van het Europees Parlement en de Raad van 15 mei 2014 betreffende de harmonisatie van de wetgevingen van de lidstaten inzake het op de markt aanbieden van drukapparatuur (PB L 189 van 27.6.2014, blz. 164) door de autoriteiten van het Verenigd Koninkrijk is aangewezen.

zijn gevestigd en door een anmeldende autoriteit van een lidstaat zijn aangewezen om de in de desbetreffende productwetgeving van de Unie vastgelegde conformiteitsbeoordelingstaken uit te voeren.

Na het einde van de overgangperiode zullen aangemelde instanties van het Verenigd Koninkrijk hun status als in de EU aangemelde instanties verliezen en worden verwijderd uit de informatiesystemen van de Commissie voor aangemelde organisaties (databank Nando¹⁷). In het Verenigd Koninkrijk gevestigde instanties zullen na het einde van de overgangperiode als zodanig geen conformiteitsbeoordelingstaken krachtens productwetgeving van de Unie kunnen verrichten.

Wanneer de toepasselijke conformiteitsbeoordelingsprocedure voorziet in de verplichte of mogelijke tussenkomst van een derde, zal voor producten die na het einde van de overgangperiode in de handel worden gebracht een certificaat nodig zijn dat ten tijde van het in de handel brengen van het betreffende product is afgegeven door een instantie die is erkend als een in de EU aangemelde instantie.

De marktdeelnemers moeten derhalve ofwel een nieuw certificaat aanvragen bij een in de EU gevestigde aangemelde instantie, ofwel zorgen voor de overdracht van het dossier en het bijbehorende certificaat van de in het Verenigd Koninkrijk gevestigde aangemelde instantie aan een in de EU gevestigde aangemelde instantie, die vervolgens de verantwoordelijkheid voor dat certificaat overneemt. Deze verantwoordelijkheid is afhankelijk van de specifieke conformiteitsbeoordelingsprocedure die voor het betrokken product moet worden gevolgd overeenkomstig de toepasselijke, in de bijlage vermelde productwetgeving. De certificaten moeten vóór het einde van de overgangperiode van een in het Verenigd Koninkrijk gevestigde aangemelde instantie worden overgedragen aan een in de EU gevestigde aangemelde instantie op basis van een contractuele regeling tussen de fabrikant, de in het Verenigd Koninkrijk gevestigde aangemelde instantie en de in de EU gevestigde aangemelde instantie.

Wanneer een certificaat is overgedragen, moet zowel de (door de fabrikant opgestelde) EU-conformiteitsverklaring als het certificaat van een aangemelde instantie dienovereenkomstig worden aangepast: in deze documenten moet worden vermeld dat het certificaat nu onder de verantwoordelijkheid van een in de EU gevestigde aangemelde instantie valt en moeten zowel de gegevens/identificatienummers van de oude in het Verenigd Koninkrijk gevestigde als van de nieuwe in de EU gevestigde aangemelde instantie worden vermeld.

Als de bovengenoemde productdocumentatie in orde is, hoeft het nummer van de aangemelde instantie niet te worden gewijzigd voor producten die al in de EU of het Verenigd Koninkrijk in de handel zijn gebracht of die zijn vervaardigd voordat het certificaat is overgedragen en nog niet in de EU of in het Verenigd Koninkrijk in de handel zijn gebracht. Op producten die na de overdracht van het certificaat zijn vervaardigd, moet echter het nummer van de nieuwe in de EU gevestigde aangemelde instantie worden aangebracht; het nummer van de in het Verenigd

¹⁷ <http://ec.europa.eu/growth/tools-databases/nando/>

Koninkrijk gevestigde aangemelde instantie zal niet meer kunnen worden gebruikt¹⁸.

3. ACCREDITATIE

Accreditatie is de verklaring van een nationale accreditatie-instantie dat een conformiteitsbeoordelingsinstantie voldoet aan de toepasselijke vereisten om een specifieke conformiteitsbeoordelingsactiviteit te verrichten. Accreditatie is de geprefereerde wijze om de technische bekwaamheid van aangemelde instanties aan te tonen, tenzij anders is bepaald in de productwetgeving van de Unie. Verordening (EG) nr. 765/2008¹⁹ bevat het rechtskader voor de organisatie en werking van het Europese accreditatiesysteem.

Na het einde van de overgangperiode zal de UK Accreditation Service niet langer een nationale accreditatie-instantie zijn in de zin en voor de toepassing van Verordening (EG) nr. 765/2008. Bijgevolg worden zijn accreditatiecertificaten na het einde van de overgangperiode niet langer beschouwd als “accreditatie” in de zin van Verordening (EG) nr. 765/2008 en zullen zij uit hoofde van die verordening niet langer geldig of erkend zijn in de EU.²⁰

B. RELEVANTE SCHEIDINGSBEPALINGEN VAN HET TERUGTREKKINGSAKKOORD

1. INDUSTRIËLE PRODUCTEN DIE VOOR HET EINDE VAN DE OVERGANGSPERIODE IN DE EU OF IN HET VERENIGD KONINKRIJK IN DE HANDEL ZIJN GEBRACHT

In artikel 41, lid 1, van het terugtrekkingsakkoord is bepaald dat een bestaand en individueel identificeerbaar goed dat voor het einde van de overgangperiode rechtmatig in de EU of het Verenigd Koninkrijk in de handel werd gebracht, verder op de markt van de EU of van het Verenigd Koninkrijk kan worden aangeboden en tussen deze markten kan worden verhandeld tot het de eindgebruiker bereikt, of in de EU of in het Verenigd Koninkrijk in gebruik kan worden genomen in overeenstemming met de toepasselijke bepalingen van het EU-recht.

¹⁸ Op het gebied van pleziervaartuigen en waterscooters moet elk vaartuig dat in de EU in de handel wordt gebracht, ook een unieke code van de fabrikant dragen die is toegekend door de nationale autoriteiten of door de gemachtigde nationale instanties van de lidstaten. Zie voor meer informatie de toepasselijke “Kennisgeving aan belanghebbenden — Terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk en EU-regels op het gebied van pleziervaartuigen en waterscooters”, gepubliceerd op: https://ec.europa.eu/info/brexit/brexit-preparedness/preparedness-notices_nl#grow

¹⁹ Verordening (EG) nr. 765/2008 van het Europees Parlement en de Raad van 9 juli 2008 tot vaststelling van de eisen inzake accreditatie en markttoezicht betreffende het verhandelen van producten en tot intrekking van Verordening (EEG) nr. 339/93 (PB L 218 van 13.8.2008, blz. 30).

²⁰ Zie ook andere relevante kennisgevingen ter voorbereiding met betrekking tot accreditatie, zoals de hier gepubliceerde “Kennisgeving aan belanghebbenden – Terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk en EU-regels op het gebied van gefluoreerde broeikasgassen” en “Kennisgeving aan belanghebbenden – Terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk en het EU-emissiehandelssysteem”: https://ec.europa.eu/info/brexit/brexit-preparedness/preparedness-notices_nl#clima

Het “in de handel brengen” slaat op individuele producten. Bijgevolg zal deze bepaling alleen van toepassing zijn op die individuele producten die voor het einde van de overgangperiode in de EU of het Verenigd Koninkrijk in de handel zijn gebracht, en niet op het type of de reeks producten in algemene zin.

Het is aan de marktdeelnemer die zich op die bepaling beroept om op basis van eender welk relevant document aan te tonen dat het goed voor het einde van de overgangperiode in de EU of het Verenigd Koninkrijk in de handel werd gebracht²¹. Het in de handel brengen kan worden bewezen aan de hand van documenten die gewoonlijk worden gebruikt bij zakelijke transacties (bv. verkoopcontract voor reeds geproduceerde goederen, factuur, documenten betreffende de verzending van goederen naar distributiepunten of soortgelijke handelsdocumenten). Hiervoor is geen nieuw soort document nodig. In de praktijk moet dit bewijs worden geleverd bij controles bij invoer in de EU of in het Verenigd Koninkrijk of bij controles door de markttoezichtautoriteiten. Aan de hand van de verstrekte bewijsstukken moet kunnen worden nagegaan of deze overeenkomen met de individuele goederen en hoeveelheid die bij de douane worden aangeboden of door de markttoezichtautoriteiten worden gecontroleerd, bijvoorbeeld door vermelding van het specifieke identificatiemiddel/de specifieke identificatiemiddelen van de goederen.

Voor de toepassing van die bepaling wordt onder “in de handel brengen” verstaan, de eerste verstrekking van een goed voor distributie, consumptie of gebruik op de markt in het kader van een handelsactiviteit, al dan niet tegen betaling.²² “Verstrekking van een goed voor distributie, consumptie of gebruik” houdt in dat “een bestaand en individueel identificeerbaar goed, nadat de fase van vervaardiging is voltooid, het voorwerp is van een schriftelijke of mondelinge overeenkomst tussen twee of meer rechtspersonen of natuurlijke personen met het oog op de overdracht van de eigendom, enig ander eigendomsrecht of het bezit inzake het betreffende goed, dan wel het voorwerp vormt van een aanbod aan een of meer natuurlijke personen of rechtspersonen tot het sluiten van een dergelijke overeenkomst.”²³ Onder “ingebruikneming” wordt verstaan, “het eerste gebruik van een goed binnen de Unie of het Verenigd Koninkrijk door de eindgebruiker voor het doel waarvoor het was bestemd dan wel, in geval van de uitrusting van zeeschepen, de installatie ervan aan boord.”²⁴

Dit betekent dat volgens deze definitie een individueel product dat vóór het einde van de overgangperiode in het Verenigd Koninkrijk in de handel is gebracht, na het einde van de overgangperiode nog steeds kan worden aangeboden (bv. verstrekt voor distributie, consumptie of gebruik), in gebruik kan worden genomen²⁵ (waar van toepassing) en worden gebruikt in de EU, en vice versa.

²¹ Artikel 42 van het terugtrekkingsakkoord.

²² Artikel 40, onder a) en b), van het terugtrekkingsakkoord.

²³ Artikel 40, onder c), van het terugtrekkingsakkoord.

²⁴ Artikel 40, onder d), van het terugtrekkingsakkoord.

²⁵ In lijn met het bovenstaande betekent dit voor uitrusting van zeeschepen dat het aan boord is gebracht van een EU-schip als gedefinieerd in artikel 2, punt 2, van Richtlijn 2014/90/EU van het Europees

Tot “in de handel brengen” wordt bijvoorbeeld gerekend:

- een contract voor verkoop van de fabrikant aan de importeur, de distributeur (ook binnen een groep, mits een echte transactie kan worden geïdentificeerd) of een eindafnemer, wanneer de vervaardiging van dat goed is voltooid;
- onlineverkoop: pas wanneer de afnemer een bevestiging van zijn order ontvangt waarin het specifieke, reeds vervaardigde goed wordt genoemd waarop de transactie betrekking heeft en dat klaar is om naar de afnemer te worden verzonden.

Daarentegen wordt het volgende niet tot “in de handel brengen” gerekend:

- vooraf bestelde goederen die nog niet zijn vervaardigd;
- een contract voor de levering van fungibele goederen (bv. x eenheden van product y, niet individueel identificeerbaar);
- goederen die zijn vervaardigd en in de voorraad van de fabrikant worden aangehouden, maar die nog niet zijn verstrekt voor distributie, consumptie of gebruik;
- het generiek aanbieden van een product online (pas nadat een order van een afnemer is geplaatst en bevestigd wordt het specifieke goed waarop de transactie betrekking heeft en dat klaar is om te worden verzonden, geacht in de handel te zijn gebracht).

VOORBEELD 1: Goederen die zich vóór het einde van de overgangperiode fysiek in de distributieketen bevinden of al op de EU-markt of de markt van het Verenigd Koninkrijk in gebruik zijn genomen:

- *Een cosmetisch product dat in de EU in voorraad wordt gehouden door een groothandelaar met het oog op een verdere distributie of dat reeds op de schap ligt van een warenhuis; een door een in het Verenigd Koninkrijk gevestigde aangemelde instantie gecertificeerd röntgenapparaat (medisch hulpmiddel) dat in de EU in voorraad wordt gehouden door een groothandelaar of reeds aan een ziekenhuis in de EU is geleverd, waar het in gebruik is.*

Deze producten worden vóór het einde van de overgangperiode in de EU in de handel gebracht en kunnen verder op de markt van de EU of van het Verenigd Koninkrijk worden aangeboden en tussen deze markten worden verhandeld tot zij de eindgebruiker bereiken, of in de EU of in het Verenigd Koninkrijk in gebruik worden genomen (waar van toepassing) en verder worden gebruikt, zonder dat hercertificering, heretikettering of productwijzigingen nodig zijn. Dit doet geen afbreuk aan de verplichting om een nieuwe in de EU gevestigde verantwoordelijke persoon of gemachtigde vertegenwoordiger aan te wijzen indien de huidige verantwoordelijke persoon in het Verenigd Koninkrijk gevestigd is, zoals uiteengezet in punt A.1 hierboven.

VOORBEELD 2: Goederen die in de EU, in het Verenigd Koninkrijk of in enig ander derde land zijn vervaardigd en die, nadat de fase van vervaardiging is voltooid, vóór het einde van de overgangperiode zijn verkocht maar nog niet fysiek zijn geleverd aan een in

Parlement en de Raad van 23 juli 2014 inzake uitrusting van zeeschepen (PB L 257 van 28.8.2014, blz. 146).

de EU gevestigde afnemer:

- *Een cirkelzaag (machine) die in de VS is vervaardigd en door een in het Verenigd Koninkrijk gevestigde aangemelde instantie is gecertificeerd, is op 15 december 2020 door de fabrikant aan een Nederlandse fabriek verkocht, maar zal pas op 15 januari 2021 bij de Nederlandse douane aankomen.*

Hiervoor geldt hetzelfde als voor de goederen in voorbeeld 1. De datum van het in de handel brengen in de EU is de datum van de transactie (de eerste verstrekking) tussen de fabrikant en de in de EU gevestigde afnemer nadat de fase van vervaardiging is voltooid. Voor het in de handel brengen is niet vereist dat het product fysiek werd geleverd.

VOORBEELD 3: Goederen die vanuit een derde land in het Verenigd Koninkrijk zijn ingevoerd of in het Verenigd Koninkrijk zijn vervaardigd en vervolgens vóór het einde van de overgangperiode worden verkocht aan een in de EU gevestigde afnemer, maar vanaf die datum fysiek aan de in de EU gevestigde afnemer worden geleverd:

- *Een röntgenapparaat dat in de VS is vervaardigd en door een in het Verenigd Koninkrijk gevestigde aangemelde instantie is gecertificeerd, wordt op 15 december 2020 aan een groothandelaar in het Verenigd Koninkrijk verkocht en op 15 januari 2021 door laatstgenoemde ingevoerd in het Verenigd Koninkrijk. De in de Verenigd Koninkrijk gevestigde groothandel verkoopt het röntgenapparaat vervolgens aan een Nederlands ziekenhuis op 30 januari 2021 en dit komt op 15 februari 2021 bij de Nederlandse douane aan.*
- *Een röntgenapparaat dat in het Verenigd Koninkrijk is vervaardigd en door een in het Verenigd Koninkrijk gevestigde aangemelde instantie is gecertificeerd, wordt ofwel rechtstreeks door de fabrikant ofwel via een distributeur van het Verenigd Koninkrijk aan het Nederlandse ziekenhuis verkocht, waarbij in beide gevallen de transactie met het Nederlandse ziekenhuis op 15 december 2020 plaatsvindt en het apparaat op 15 januari 2021 bij de Nederlandse douane aankomt.*

In beide gevallen is de datum van het in de handel brengen op de markt van het Verenigd Koninkrijk de datum van de transactie (de eerste verstrekking) tussen de fabrikant en de in het Verenigd Koninkrijk gevestigde afnemer (groothandelaar/importeur of distributeur). Voor het in de handel brengen is niet vereist dat het product fysiek werd geleverd. Het product wordt beschouwd als zijnde vóór het einde van de overgangperiode in het Verenigd Koninkrijk in de handel gebracht en kan daarom verder op de markt van de EU of van het Verenigd Koninkrijk worden aangeboden en tussen deze markten worden verhandeld tot het de eindgebruiker bereikt, of in de EU of in het Verenigd Koninkrijk in gebruik worden genomen (waar van toepassing) en verder worden gebruikt, zonder dat hercertificering, heretikettering of productwijzigingen nodig zijn. Dit doet geen afbreuk aan de verplichting om een nieuwe in de EU gevestigde verantwoordelijke persoon of gemachtigde vertegenwoordiger aan te wijzen indien de huidige verantwoordelijke persoon in het Verenigd Koninkrijk gevestigd is, zoals uiteengezet in punt A.1 hierboven.

2. OVERDRACHT VAN INFORMATIE VAN EEN IN HET VERENIGD KONINKRIJK GEVESTIGDE INSTANTIE NAAR EEN IN DE EU AANGEMELDE INSTANTIE EN VICE VERSA

Artikel 46 van het terugtrekkingsakkoord bevat bepalingen om, indien nodig, in geval van een opeenvolging van aangemelde instanties, de overdracht van informatie over conformiteitsbeoordelingen tussen aangemelde instanties die in het Verenigd Koninkrijk of in de EU zijn gevestigd, te vergemakkelijken. Overeenkomstig artikel 46, lid 1, “[zorgt] het Verenigd Koninkrijk ervoor dat informatie waarover een in het Verenigd Koninkrijk gevestigde conformiteitsbeoordelingsinstantie beschikt met betrekking tot haar activiteiten voor

het eind van de overgangperiode als aangemelde instantie uit hoofde van het recht van de Unie, op verzoek van de houder van het certificaat onverwijld ter beschikking wordt gesteld aan een door de houder van het certificaat aangewezen, in een lidstaat gevestigde aangemelde instantie”. Artikel 46, lid 2, bevat een equivalente bepaling op grond waarvan lidstaten ervoor moeten zorgen dat informatie waarover in de EU aangemelde instanties beschikken op verzoek van de houder van het certificaat ter beschikking wordt gesteld aan een in het Verenigd Koninkrijk gevestigde conformiteitsbeoordelingsinstantie.

C. IN NOORD-IERLAND GELDENDE REGELS NA HET EINDE VAN DE OVERGANGSPERIODE

Na het einde van de overgangperiode is het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland (hierna “het IE/Ni-protocol” genoemd) van toepassing.²⁶ De toepassing van het IE/Ni-protocol is afhankelijk van de periodieke instemming van de Noord-Ierse wetgevende Assemblee, waarbij de initiële periode 4 jaar na het einde van de overgangperiode afloopt.²⁷

Krachtens het IE/Ni-protocol zijn sommige bepalingen van het EU-recht ook van toepassing op en in het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland. In het IE/Ni-protocol zijn de EU en het Verenigd Koninkrijk bovendien overeengekomen dat, voor zover EU-regels van toepassing zijn op en in het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland, Noord-Ierland wordt behandeld als een lidstaat.²⁸

Krachtens het IE/Ni-protocol is het merendeel van de in de bijlage bij deze kennisgeving vermelde wetgeving van toepassing op en in het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.²⁹

Dat betekent dat wanneer in de delen A en B van deze kennisgeving naar de EU wordt verwezen Noord-Ierland daaronder ook wordt begrepen, terwijl met verwijzingen naar het Verenigd Koninkrijk uitsluitend Groot-Brittannië wordt bedoeld.

Meer in het bijzonder betekent dit onder meer het volgende:

- producten die in Noord-Ierland in de handel worden gebracht, moeten voldoen aan de toepasselijke EU-wetgeving;
- een product dat in Noord-Ierland wordt vervaardigd en naar de EU wordt verzonden, is, wat de etikettering en de identificatie van marktdeelnemers/verantwoordelijke personen betreft, geen ingevoerd product (zie punt A.1);

²⁶ Artikel 185 van het terugtrekkingsakkoord.

²⁷ Artikel 18 van het IE/Ni-protocol.

²⁸ Artikel 7, lid 1, van het terugtrekkingsakkoord in samenhang met artikel 13, lid 1, van het IE/Ni-protocol.

²⁹ Artikel 5, lid 4, van het IE/Ni-protocol en de punten 8 tot en met 19, 21, 23, 27 en 28 van bijlage 2 bij dat protocol.

- een product dat vanuit Groot-Brittannië naar Noord-Ierland wordt verzonden, is een ingevoerd product (zie inleiding bij deel A en punt A.1);
- importeurs, gemachtigde vertegenwoordigers en andere “verantwoordelijke personen” kunnen in Noord-Ierland gevestigd zijn (zie punt A.1);
- certificaten die zijn afgegeven door een in het Verenigd Koninkrijk gevestigde aangemelde instantie zijn niet geldig in Noord-Ierland. Een in Noord-Ierland gevestigde aangemelde instantie kan echter onder bepaalde omstandigheden doorgaan met het certificeren van producten (zie hieronder).

Het IE/Ni-protocol sluit echter uit dat het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland de mogelijkheid heeft om:

- deel te nemen aan de besluitvorming van de Unie of aan de totstandkoming ervan³⁰;
- bezwaren, vrijwarings- of arbitrageprocedures in te leiden voor zover deze betrekking hebben op regelgeving, normen, beoordelingen, registraties, certificaten, goedkeuringen en autorisaties die door EU-lidstaten zijn afgegeven of uitgevoerd³¹;
- op te treden als leidende autoriteit voor beoordelingen, onderzoeken en autorisaties³²;
- zich te beroepen op het beginsel van het land van oorsprong of wederzijdse erkenning voor producten die in Noord-Ierland legaal in de handel zijn gebracht of voor certificaten die zijn afgegeven door in het Verenigd Koninkrijk gevestigde organen.³³

Meer in het bijzonder betekent dit laatste onder meer het volgende.

- In Noord-Ierland gevestigde instanties kunnen producten certificeren, maar certificaten die zijn afgegeven door in Noord-Ierland gevestigde aangemelde instanties zijn alleen in Noord-Ierland geldig. Deze certificaten zijn daarentegen niet geldig in de EU³⁴.
- Wanneer een product gecertificeerd is door een in Noord-Ierland gevestigde aangemelde instantie, moet de aanduiding “UK(NI)” naast de CE-markering of andere toepasselijke conformiteitsmarkering worden aangebracht³⁵. Deze aparte

³⁰ Uitwisseling van informatie of onderlinge raadpleging zal, zo nodig, geschieden in de gemengde raadgevende werkgroep die bij artikel 15 van het IE/Ni-protocol is ingesteld.

³¹ Artikel 7, lid 3, vijfde alinea, van het IE/Ni-protocol.

³² Artikel 13, lid 6, van het IE/Ni-protocol.

³³ Artikel 7, lid 3, eerste alinea, van het IE/Ni-protocol.

³⁴ Artikel 7, lid 3, vierde alinea, van het IE/Ni-protocol.

³⁵ Artikel 7, lid 3, vierde alinea, van het IE/Ni-protocol.

markering maakt het mogelijk producten te identificeren die wel in Noord-Ierland, maar niet in de EU, legaal in de handel kunnen worden gebracht.

- In niet-geharmoniseerde gebieden is het beginsel van wederzijdse erkenning in de ene lidstaat van goederen die in de andere lidstaat rechtmatig in de handel zijn gebracht overeenkomstig de artikelen 34 en 36 van het Verdrag betreffende de werking van de Europese Unie³⁶ niet van toepassing op goederen die in Noord-Ierland rechtmatig in de handel zijn gebracht. Dit betekent dat het rechtmatig in de handel brengen van een product in Noord-Ierland niet kan worden aangevoerd wanneer dat product in de EU in de handel wordt gebracht. Het rechtmatig in de handel brengen van een product in een lidstaat kan echter worden aangevoerd wanneer dat product in Noord-Ierland in de handel wordt gebracht.

De websites van de Commissie over de interne markt voor goederen (http://ec.europa.eu/growth/single-market/goods_en en http://ec.europa.eu/growth/sectors_en) bieden algemene informatie over de harmonisatiewetgeving van de Unie die van toepassing is op non-food- en niet-agrarische producten. Die webpagina's zullen zo nodig worden geactualiseerd.

Europese Commissie

Directoraat-generaal Interne Markt, Industrie, Ondernemerschap en Midden- en Kleinbedrijf

Directoraat-generaal Gezondheid en Voedselveiligheid

Directoraat-generaal Mobiliteit en Vervoer

Directoraat-generaal Justitie en Consumentenzaken

Directoraat-generaal Milieu

Directoraat-generaal Energie

³⁶ Verordening (EG) nr. 764/2008 van het Europees Parlement en de Raad van 9 juli 2008 tot vaststelling van procedures voor de toepassing van bepaalde nationale technische voorschriften op goederen die in een andere lidstaat rechtmatig in de handel zijn gebracht, en tot intrekking van Beschikking nr. 3052/95/EG (PB L 218 van 13.8.2008, blz. 21). Verordening (EG) nr. 764/2008 wordt met ingang van 19 april 2020 ingetrokken bij Verordening (EU) 2019/515 van het Europees Parlement en de Raad van 19 maart 2019 betreffende de wederzijdse erkenning van goederen die in een andere lidstaat rechtmatig in de handel zijn gebracht en tot intrekking van Verordening (EG) nr. 764/2008 (PB L 91 van 29.3.2019, blz. 1).

BIJLAGE: NIET-LIMITATIEVE LIJST MET PRODUCTWETGEVING VAN DE UNIE

Deze kennisgeving heeft hoofdzakelijk betrekking op:

- Producten binnen het toepassingsgebied van Richtlijn 2001/95/EG inzake algemene productveiligheid (PB L 11 van 15.1.2002, blz. 4)
- Beperking van het gebruik van bepaalde gevaarlijke stoffen in elektrische en elektronische apparatuur (Richtlijn 2011/65/EU, PB L 174 van 1.7.2011, blz. 88)
- Afgedankte elektrische en elektronische apparatuur (AEEA-richtlijn, Richtlijn 2012/19/EU, PB L 197 van 24.7.2012, blz. 38)
- Batterijen en accu's en afgedankte batterijen en accu's (Richtlijn 2006/66/EG, PB L 266 van 26.9.2006, blz. 1)
- Verpakking en verpakkingsafval (Richtlijn 94/62/EG, PB L 365 van 31.12.1994, blz. 10)
- Gasverbrandingstoestellen (Verordening (EU) 2016/426, PB L 81 van 31.3.2016, blz. 99)
- Eisen inzake ecologisch ontwerp voor energiegerelateerde producten (Richtlijn 2009/125/EG, PB L 285 van 31.10.2009, blz. 10, en alle op grond van deze kaderrichtlijn vastgestelde uitvoeringsverordeningen voor specifieke productgroepen)
- Drukvaten van eenvoudige vorm (Richtlijn 2014/29/EU, PB L 96 van 29.3.2014, blz. 45)
- Veiligheid van speelgoed (Richtlijn 2009/48/EG, PB L 170 van 30.6.2009, blz. 1)
- Elektrisch materiaal bestemd voor gebruik binnen bepaalde spanningsgrenzen (Richtlijn 2014/35/EU, PB L 96 van 29.3.2014, blz. 357)
- Machines (Richtlijn 2006/42/EG, PB L 157 van 9.6.2006, blz. 24)
- Elektromagnetische compatibiliteit (Richtlijn 2014/30/EU, PB L 96 van 29.3.2014, blz. 79)
- Meetmiddelen en metrologische controlemethoden (Richtlijn 2009/34/EG, PB L 106 van 28.4.2009, blz. 7)
- Meetinstrumenten (Richtlijn 2014/32/EU, PB L 96 van 29.3.2014, blz. 149)
- Niet-automatische weegwerktuigen (Richtlijn 2014/31/EU, PB L 96 van 29.3.2014, blz. 107)
- Kabelbaaninstallaties voor personenvervoer (Verordening (EU) 2016/424, PB L 81 van 31.3.2016, blz. 1)
- Radioapparatuur (Richtlijn 2014/53/EU, PB L 153 van 22.5.2014, blz. 62)

- Medische hulpmiddelen en actieve implanteerbare medische hulpmiddelen (Richtlijnen 93/42/EEG, PB L 169 van 12.7.1993, blz. 1, en 90/385/EEG, PB L 189 van 20.7.1990, blz. 17, die per 26 mei 2020 wordt vervangen door Verordening (EU) 2017/745, PB L 117 van 5.5.2017, blz. 1, met uitzondering van de bepalingen van de Richtlijnen 93/42/EEG en 90/385/EEG die worden vermeld in artikel 122 van Verordening (EU) 2017/745, waarvoor een latere intrekingsdatum is vastgesteld)
- Medische hulpmiddelen voor in-vitrodiagnostiek (Richtlijn 98/79/EG, PB L 331 van 7.12.1998, die per 26 mei 2022 wordt vervangen door Verordening (EU) 2017/746, PB L 117 van 5.5.2017, blz. 176, met uitzondering van de bepalingen van Richtlijn 98/79/EG die wordt vermeld in artikel 112 van Verordening (EU) 2017/746, waarvoor een latere intrekingsdatum is vastgesteld)
- Cosmetics (Verordening (EG) nr. 1223/2009, PB L 342 van 22.12.2009, blz. 59)
- Drukapparatuur (Richtlijn 2014/68/EU, PB L 189 van 27.6.2014, blz. 164)
- Vervoerbare drukapparatuur (Richtlijn 2010/35/EU, PB L 165 van 30.6.2010, blz. 1)
- Aërosols (Richtlijn 75/324/EEG, PB L 147 van 9.6.1975, blz. 40)
- Liften en veiligheidscomponenten voor liften (Richtlijn 2014/33/EU, PB L 96 van 29.3.2014, blz. 251)
- Pleziervaartuigen en waterscooters (Richtlijn 2013/53/EU, PB L 354 van 28.12.2013, blz. 90)
- Apparaten en beveiligingssysteem bedoeld voor gebruik op plaatsen waar ontploffingsgevaar kan heersen (Richtlijn 2014/34/EU, PB L 96 van 29.3.2014, blz. 309)
- Explosieven voor civiel gebruik (Richtlijn 2014/28/EU, PB L 96 van 29.3.2014, blz. 1)
- Bouwproducten (Verordening (EU) nr. 305/2011 (PB L 88 van 4.4.2011, blz. 5)
- Pyrotechnische artikelen (Richtlijn 2013/29/EU, PB L 178 van 28.6.2013, blz. 27)
- Etikettering van banden (Verordening (EG) nr. 1222/2009, PB L 342 van 22.12.2009, blz. 46)
- Persoonlijke beschermingsmiddelen (Verordening (EU) 2016/425 (PB L 81 van 31.3.2016, blz. 51)
- Uitrusting van zeeschepen (Richtlijn 2014/90/EU, PB L 257 van 28.8.2014, blz. 146)
- Geluidsemissie in het milieu door materieel voor gebruik buitenshuis (Richtlijn 2000/14/EG, PB L 162 van 3.7.2000, blz. 1)
- Energie-etikettering (Verordening (EU) 2017/1369, PB L 198 van 28.7.2017, blz. 1, en alle gedelegeerde verordeningen voor specifieke productgroepen die zijn

vastgesteld op grond van deze kaderverordening en op grond van Richtlijn 2010/30/EU, PB L 153 van 18.6.2010, blz. 1, de voorganger van Verordening (EU) 2017/1369)

- Textielvezelbenamingen en de desbetreffende etikettering en merking van de vezelsamenstelling van textielproducten (Verordening (EU) nr. 1007/2011, PB L 272 van 18.10.2011, blz. 1)
- Etikettering van de in de belangrijkste onderdelen van voor de gebruiker bestemd schoeisel gebruikte materialen (Richtlijn 94/11/EG, PB L 100 van 19.4.1994, blz. 37)
- Metrologie (Richtlijn 2011/17/EU, PB L 71 van 18.3.2011, blz. 1 – intrekking van diverse richtlijnen – overgangperiode tot 2025)
- Flessen gebruikt als tapmaat (Richtlijn 75/107/EEG, PB L 42 van 15.2.1975, blz. 14)
- Voorverpakken van bepaalde producten in voorverpakkingen (Richtlijn 76/211/EEG, PB L 46 van 21.2.1976, blz. 1)
- Olie- en gasgestookte centrale-verwarmingssketels (Richtlijn 92/42/EEG, PB L 167 van 22.6.1992, blz. 17; deze richtlijn is ingetrokken bij Verordening (EU) nr. 813/2013 van de Commissie (PB L 239 van 6.9.2013, blz. 136) tot uitvoering van Richtlijn 2009/125/EG van het Europees Parlement en de Raad wat betreft eisen inzake ecologisch ontwerp voor ruimteverwarmingstoestellen en combinatieverwarmingstoestellen, met uitzondering van artikel 7, lid 2, en artikel 8 van en de bijlagen III tot en met V bij de richtlijn)
- Interoperabiliteit van het spoorwegsysteem in de Europese Unie (Richtlijn 2008/57/EG, PB L 191 van 18.7.2008, blz. 1, die per 16 juni 2020 wordt vervangen door Richtlijn (EU) 2016/797, PB L 138 van 26.5.2016, blz. 44)
- Interoperabiliteit van elektronische tolheffingssystemen voor het wegverkeer (Beschikking 2009/750/EG tot uitvoering van Richtlijn 2004/52/EG, PB L 268 van 13.10.2009, blz. 11. Richtlijn 2004/52/EG wordt met ingang van 20 oktober 2021 ingetrokken bij Richtlijn (EU) 2019/520. Beschikking 2009/750/EG wordt met ingang van 19 oktober 2021 ingetrokken bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/204 van de Commissie. Zie ook Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/203 van de Commissie, waarbij onder meer minimale geschiktheidscriteria voor aangemelde instanties worden vastgesteld en die van toepassing is vanaf 19 oktober 2021)
- Tachografen in het wegvervoer (Verordening (EU) nr. 165/2014, PB L 60 van 28.2.2014, blz. 1)