



EVROPSKA KOMISIJA

GENERALNI DIREKTORAT ZA NOTRANJI TRG, INDUSTRIJO, PODJETNIŠTVO TER MALA IN
SREDNJA PODJETJA
GENERALNI DIREKTORAT ZA ZDRAVJE IN VARNOST HRANE
GENERALNI DIREKTORAT ZA MOBILNOST IN PROMET
GENERALNI DIREKTORAT ZA PRAVOSODJE IN POTROŠNIKE
GENERALNI DIREKTORAT ZA OKOLJE
GENERALNI DIREKTORAT ZA ENERGIJO

Bruselj, 13. marca 2020
REV2 – nadomešča obvestilo
(REV1) z dne 22. januarja 2018 ter
dokument z vprašanji in odgovori z
dne 1. februarja 2019

OBVESTILO DELEŽNIKOM

IZSTOP ZDRUŽENEGA KRALJESTVA IN PRAVILA EU NA PODROČJU INDUSTRIJSKIH PROIZVODOV¹

Kazalo

UVOD.....	2
A. PRAVNI POLOŽAJ PO KONCU PREHODNEGA OBDOBJA.....	3
1. IDENTIFIKACIJA GOSPODARSKIH SUBJEKTOV	3
2. POSTOPKI ZA UGOTAVLJANJE SKLADNOSTI IN PRIGLAŠENI ORGANI	5
3. AKREDITACIJA	6
B. ZADEVNE DOLOČBE O LOČITVI IZ SPORAZUMA O IZSTOPU.....	6
1. INDUSTRIJSKI IZDELKI, DANI NA TRG EU ALI ZDRUŽENEGA KRALJESTVA PRED KONCEM PREHODNEGA OBDOBJA.....	6
2. PRENOS INFORMACIJ OD ORGANA ZDRUŽENEGA KRALJESTVA PRIGLAŠENEMU ORGANU EU IN OBRATNO	9
C. PRAVILA, KI SE UPORABLJAJO NA SEVERNEM IRSKEM PO KONCU PREHODNEGA OBDOBJA	9
PRILOGA: OKVIRNI SEZNAM ZAKONODAJE UNIJE O PROIZVODIH	13

¹ Za podroben seznam zakonodaje Unije o proizvodih glej Prilogo.

UVOD

Združeno kraljestvo je 1. februarja 2020 izstopilo iz Evropske unije in je postalo „tretja država“². Sporazum o izstopu³ določa prehodno obdobje, ki se bo končalo 31. decembra 2020⁴. Do tega datuma se pravo EU v celoti uporablja za Združeno kraljestvo in v njem⁵.

V prehodnem obdobju se bosta EU in Združeno kraljestvo pogajala o sporazumu o novem partnerstvu, ki bo določal zlasti območje proste trgovine. Vendar ni mogoče z gotovostjo reči, ali bo ob koncu prehodnega obdobja tak sporazum sklenjen in bo začel veljati. V vsakem primeru bi tak sporazum z Združenim kraljestvom vzpostavil odnose, ki bodo v smislu pogojev dostopa na trg zelo drugačni od tistih na notranjem trgu⁶, v carinski uniji EU ter na območju DDV in trošarin.

Zato se vse zainteresirane strani, zlasti gospodarski subjekti, s tem obvestilom opozorijo na pravni položaj po koncu prehodnega obdobja (del A spodaj). To obvestilo pojasnjuje tudi nekatere pomembne določbe o ločitvi iz Sporazuma o izstopu (del B spodaj) ter pravila, ki se bodo po koncu prehodnega obdobja uporabljala na Severnem Irskem (del C spodaj).

Nasveti deležnikom:

Proizvajalcem se pri obravnavanju posledic, določenih v tem obvestilu, svetuje, naj:

- zagotovijo certifikacijo priglšenega organa EU, če se ta zahteva v okviru zakonodaje EU o proizvodih;
- izpolnijo zahteve glede sedeža „odgovornih oseb“ za zagotavljanje usklajenosti z zakonodajo in pooblaščenih zastopnikov ter
- po potrebi prilagodijo označevanje proizvodov.

² Tretja država je država, ki ni članica EU.

³ Sporazum o izstopu Združenega kraljestva Velika Britanija in Severna Irška iz Evropske unije in Evropske skupnosti za atomsko energijo, UL L 29, 31.1.2020, str. 7 (v nadaljnjem besedilu: Sporazum o izstopu).

⁴ Prehodno obdobje se lahko pred 1. julijem 2020 podaljša enkrat za največ eno ali dve leti (člen 132(1) Sporazuma o izstopu). Vlada Združenega kraljestva tako podaljšanje zaenkrat zavrača.

⁵ Razen nekaterih izjem iz člena 127 Sporazuma o izstopu, od katerih pa nobena ni relevantna v okviru tega obvestila.

⁶ Zlasti sporazum o prosti trgovini ne določa načel notranjega trga (na področju blaga in storitev), kot so vzajemno priznavanje, načelo države izvora in harmonizacija. Sporazum o prosti trgovini tudi ne odpravlja carinskih formalnosti in kontrol, vključno s tistimi, ki se nanašajo na poreklo blaga in njegov vnos, ter prepovedi in omejitev uvoza in izvoza.

Opozorilo:

To obvestilo ne zajema pravil EU na področju agroživilskih proizvodov, zdravil, motornih vozil, varnosti v letalstvu in večine kemikalij. Ta področja so obravnavana v ločenih obvestilih.

Okvirni seznam zakonodaje Unije o proizvodih, na katero se nanaša to obvestilo, je na voljo v Prilogi⁷.

To obvestilo bi bilo treba brati skupaj z morebitnimi dopolnilnimi, podrobnejšimi obvestili o pravnih posledicah izstopa Združenega kraljestva, ki so objavljena v povezavi s katerim koli aktom Unije, navedenim v Prilogi.

A. PRAVNI POLOŽAJ PO KONCU PREHODNEGA OBDOBJA

Po koncu prehodnega obdobja se pravila EU na področju neživilskih in nekmetskih proizvodov, ki so namenjeni potrošnikom ali poklicnim uporabnikom (v nadaljnjem besedilu: zakonodaja Unije o proizvodih), za Združeno kraljestvo ne bodo več uporabljala⁸. To ima zlasti naslednje posledice:

1. IDENTIFIKACIJA GOSPODARSKIH SUBJEKTOV

V skladu z zakonodajo Unije o proizvodih je **uvoznik** gospodarski subjekt⁹ s sedežem v Uniji, ki da proizvod iz tretje države na trg Unije¹⁰. Po koncu prehodnega obdobja proizvajalec ali uvoznik s sedežem v Združenem kraljestvu ne bo več obravnavan kot gospodarski subjekt s sedežem v Uniji. Za namene zakonodaje EU o proizvodih bo gospodarski subjekt s sedežem v EU, ki se je pred koncem

⁷ Različni akti zakonodaje Unije o proizvodih vsebujejo več skupnih elementov, ne glede na tehniko usklajevanja, ki jo je izbral zakonodajalec (npr. pojem dajanja na trg in zagotavljanja dostopnosti proizvoda ter opredelitve gospodarskih subjektov). Poleg teh skupnih elementov ima zakonodaja Unije o proizvodih, ki temelji na tako imenovanem novem pristopu, tudi enak pristop k tehničnemu usklajevanju, in sicer določa skupne zahteve („bistvene zahteve“, izražene v obliki zahtev glede delovanja ali ciljev, ki jih je treba doseči) v zvezi s tem, kako mora biti proizvod zasnovan in proizveden, da se zagotovi zahtevana raven, na primer, zdravstvenega varstva, varnosti ali varstva okolja, ter postopek ugotavljanja skladnosti, ki se izbere iz skupnega nabora modulov in ga je treba upoštevati pri dokazovanju skladnosti s temi zahtevami. Za več informacij o tem glej Obvestilo Komisije 2016/C 272/01 z naslovom „Modri vodnik“ za izvajanje predpisov EU o proizvodih 2016, UL C 272, 26.7.2016, str. 1 (v nadaljnjem besedilu: Modri vodnik).

⁸ V zvezi z uporabo prava EU o industrijskih proizvodih za Severno Irsko glej del C tega obvestila.

⁹ Zakonodaja Unije o proizvodih določa, da so gospodarski subjekti proizvajalec, uvoznik, distributer in pooblaščen zastopnik.

¹⁰ V primeru dvigal ni uvoznikov ali distributerjev, ker dvigala postanejo končni proizvod šele, ko se montirajo v stavbe ali konstrukcije. Posledično monter da dvigala na trg šele takrat, ko so po montaži in zaključku postopka ugotavljanja skladnosti, namestitvi oznake CE in izdaji izjave o skladnosti dobavljena za uporabo. Glej člen 2(5) in uvodno izjavo 4 Direktive 2014/33/EU Evropskega parlamenta in Sveta z dne 26. februarja 2014 o harmonizaciji zakonodaje držav članic v zvezi z dvigali in varnostnimi komponentami za dvigala, UL L 96, 29.3.2014, str. 251.

prehodnega obdobja obravnaval kot distributer EU proizvodov, prejetih iz Združenega kraljestva, po koncu prehodnega obdobja posledično postal uvoznik tovrstnih proizvodov. Ta subjekt bo moral izpolnjevati strožje obveznosti za uvoznike v zvezi s posameznim preverjanjem skladnosti proizvodov in, kadar je to ustrezno, navedbo njihovih kontaktnih podatkov na proizvodu ali njegovi oznaki¹¹.

Pri nekaterih vrstah proizvodov zakonodaja Unije o proizvodih predvideva „odgovorne osebe“, ki imajo specifične naloge v zvezi z zagotavljanjem stalne usklajenosti z zakonodajo in povezovanjem z organi za nadzor trga. Te „odgovorne osebe“ morajo imeti sedež v Uniji, na primer:

- odgovorne osebe za kozmetične izdelke¹² in od 16. julija 2021 izdelke, za katere velja zakonodaja iz člena 4(5) Uredbe (EU) 2019/1020¹³, ali
- pooblaščen zastopniki, ki jih proizvajalec običajno imenuje prostovoljno, razen medicinskih pripomočkov¹⁴ in pomorske opreme¹⁵.

Odgovorne osebe s sedežem v Združenem kraljestvu bodo po koncu prehodnega obdobja izgubile svoj status za namene veljavne zakonodaje Unije o proizvodih, ne glede na to, kdaj so bili proizvodi dani na trg. Zato morajo proizvajalci zagotoviti, da imajo njihove imenovane odgovorne osebe po koncu prehodnega obdobja sedež v EU.

Kadar obstajajo sektorske podatkovne zbirke (npr. portal za registracijo kozmetičnih izdelkov, Eudamed za medicinske pripomočke), se informacije o odgovornih osebah evidentirajo v navedenih podatkovnih zbirkah, tako da se lahko izsledi vsaka sprememba.

¹¹ Glej poglavje 3 Modrega vodnika.

¹² Člena 4 in 5 Uredbe (ES) št. 1223/2009 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 30. novembra 2009 o kozmetičnih izdelkih, UL L 342, 22.12.2009, str. 59.

¹³ Uredba (EU) 2019/1020 Evropskega parlamenta in Sveta o nadzoru trga in skladnosti proizvodov ter spremembi Direktive 2004/42/ES in uredb (ES) št. 765/2008 in (EU) št. 305/2011, UL L 169, 25.6.2019, str. 1. Člen 4(1) Uredbe (EU) 2019/1020 določa, da se lahko dajo proizvodi, za katere se uporablja zakonodaja iz člena 4(5), na trg samo, če obstaja oseba s sedežem v Uniji, ki je odgovorna za naloge zagotavljanja usklajenosti z zakonodajo, določene v členu 4(3). Člen 4(2) določa, da je lahko odgovorna oseba kdor koli od naslednjega: (a) proizvajalec; (b) uvoznik; (c) pooblaščen zastopnik; (d) ponudnik storitev odpremnih skladišč. V skladu s členom 4(4) morajo biti ime, registrirano trgovsko ime ali registrirana blagovna znamka in kontaktni podatki odgovorne osebe navedeni na proizvodu ali na njegovi embalaži, paketu ali priloženem dokumentu. Te določbe se začnejo uporabljati 16. julija 2021.

¹⁴ Člen 14 Direktive Sveta 93/42/EGS o medicinskih pripomočkih, UL L 169, 12.7.1993, str. 1, člen 10a Direktive Sveta 90/385/EGS o aktivnih medicinskih pripomočkih za vsaditev, UL L 189, 20.7.1990, str. 17 (obe direktivi bo 26. maja 2020 nadomestila Uredba (EU) 2017/745 Evropskega parlamenta in Sveta, UL L 117, 5.5.2017, str. 1, kjer je zadevna določba člen 11) in člen 10 Direktive 98/79/ES Evropskega parlamenta in Sveta o in vitro diagnostičnih medicinskih pripomočkih, UL L 331, 7.12.1998, str. 1 (to direktivo bo 26. maja 2022 nadomestila Uredba (EU) 2017/746 Evropskega parlamenta in Sveta, kjer je zadevna določba člen 11, UL L 117, 5.5.2017, str. 176).

¹⁵ Člen 13 Direktive 2014/90/EU Evropskega parlamenta in Sveta o pomorski opremi, UL L 257, 28.8.2014, str. 146.

Blago, dano na trg EU po koncu prehodnega obdobja, bo moralo v celoti izpolnjevati določbe prava Unije, ki se uporabljajo v času dajanja blaga na trg. To med drugim pomeni, da bo treba navesti podrobnosti o „odgovorni osebi“ v EU, kadar se bo to zahtevalo.

2. POSTOPKI ZA UGOTAVLJANJE SKLADNOSTI IN PRIGLAŠENI ORGANI¹⁶

Pri nekaterih vrstah proizvodov zakonodaja Unije zahteva, da v postopku ugotavljanja skladnosti sodeluje usposobljena tretja oseba, imenovana priglašeni organ. Priglašeni organi morajo imeti sedež v državi članici in priglasitveni organ države članice jih mora imenovati za izvajanje nalog ugotavljanja skladnosti iz zadevnih aktov zakonodaje Unije o proizvodih.

Priglašeni organi Združenega kraljestva bodo po koncu prehodnega obdobja izgubili status priglašeni organov EU in bodo izbrisani iz informacijskega sistema Komisije o priglašeni organih (podatkovne zbirke NANDO¹⁷). Organi Združenega kraljestva tako po koncu prehodnega obdobja ne bodo mogli izvajati nalog ugotavljanja skladnosti v skladu z zakonodajo Unije o proizvodih.

Če postopek ugotavljanja skladnosti, ki se uporablja, zahteva ali omogoča sodelovanje tretje osebe, bo za proizvode, ki bodo dani na trg po koncu prehodnega obdobja, potreben certifikat, ki ga bo ob dajanju proizvoda na trg izdal organ, priznan za priglašeni organ EU.

Zato bodo morali gospodarski subjekti bodisi vložiti zahtevo za nov certifikat, ki ga izda priglašeni organ EU, bodisi urediti prenos dokumentacije in ustreznega certifikata od priglašeni organa Združenega kraljestva priglašeni organu EU, ki bo nato prevzel pristojnost za navedeni certifikat. Ta odgovornost je odvisna od posameznega postopka ugotavljanja skladnosti, ki ga za zadevni proizvod zahteva veljavna zakonodaja o proizvodih iz Priloge. Certifikate je treba od priglašeni organa Združenega kraljestva prenesti priglašeni organu EU pred koncem prehodnega obdobja na podlagi pogodbenega dogovora med proizvajalcem, priglašeni organom Združenega kraljestva in priglašeni organom EU.

Po prenosu certifikata je treba ustrezno posodobiti tako izjavo EU o skladnosti (ki jo pripravi proizvajalec) kot certifikat priglašeni organa: v teh dokumentih je treba navesti, da je za certifikat zdaj pristojen priglašeni organ EU, in zapisati podrobnosti/identifikacijske številke tako starega priglašeni organa Združenega kraljestva kot novega priglašeni organa EU.

¹⁶ Pravne posledice, določene v tem oddelku, se smiselno uporabljajo tudi v zvezi z:

- (a) evropskimi tehničnimi ocenami, ki jih izdajo organi za tehnično ocenjevanje, ki jih imenujejo organi Združenega kraljestva na podlagi Uredbe (EU) št. 305/2011 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 9. marca 2011 o določitvi usklajenih pogojev za trženje gradbenih proizvodov in razveljavitvi Direktive Sveta 89/106/EGS, UL L 88, 4.4.2011, str. 5;
- (b) certifikati ali odobritvami, ki jih izdaja inšpektorat uporabnikov ali priznana neodvisna organizacija, ki ju imenujejo organi Združenega kraljestva na podlagi Direktive 2014/68/EU Evropskega parlamenta in Sveta z dne 15. maja 2014 o harmonizaciji zakonodaje držav članic v zvezi z omogočanjem dostopnosti tlačne opreme na trgu, UL L 189, 27.6.2014, str. 164.

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

Če je navedena dokumentacija o proizvodu urejena, številke priglašenega organa ni treba spremeniti za proizvode, ki so že bili dani na trg EU ali Združenega kraljestva ali so bili proizvedeni pred prenosom certifikata in še niso bili dani na trg EU ali Združenega kraljestva. Proizvode, proizvedene po prenosu certifikata, pa bi bilo treba označiti s številko novega priglašenega organa EU, številke priglašenega organa Združenega kraljestva pa ne bo mogoče še naprej uporabljati¹⁸.

3. AKREDITACIJA

Akreditacija je potrdilo, ki ga izda nacionalni akreditacijski organ, da organ za ugotavljanje skladnosti izpolnjuje veljavne zahteve za izvajanje določene dejavnosti ugotavljanja skladnosti. Akreditacija je prednostno sredstvo za dokazovanje tehnične usposobljenosti priglašeni organov, razen če zakonodaja Unije o proizvodih določa drugače. Uredba št. 765/2008¹⁹ določa pravni okvir za organizacijo in izvajanje evropskega akreditacijskega sistema.

Akreditacijska služba Združenega kraljestva od konca prehodnega obdobja ne bo več nacionalni akreditacijski organ v smislu in za namene Uredbe št. 765/2008. Zato njeni certifikati o akreditaciji od konca prehodnega obdobja ne bodo več obravnavani kot „akreditacija“ v smislu Uredbe št. 765/2008 ter ne bodo več veljavni ali priznani v EU v skladu z navedeno uredbo²⁰.

B. ZADEVNE DOLOČBE O LOČITVI IZ SPORAZUMA O IZSTOPU

1. INDUSTRIJSKI IZDELKI, DANI NA TRG EU ALI ZDRUŽENEGA KRALJESTVA PRED KONCEM PREHODNEGA OBDOBJA

Člen 41(1) Sporazuma o izstopu določa, da je obstoječe in posamično razpoznavno blago, zakonito dano na trg v EU ali Združenem kraljestvu pred koncem prehodnega obdobja, lahko še naprej dostopno na trgu EU ali Združenega kraljestva ter potuje med tema dvema trgoma, dokler ne dospe do končnega uporabnika, ali se da v uporabo v EU ali Združenem kraljestvu v skladu z določbami prava EU, ki se uporabljajo.

Pojem dajanja na trg velja za posamezne proizvode. V skladu s tem se bo ta določba uporabljala samo za tiste posamezne proizvode, ki so bili dani na trg v EU ali

¹⁸ Upoštevajte, da mora biti na področju plovil za rekreacijo in osebnih plovil na vsakem plovilu, danem na trg EU, edinstvena koda proizvajalca, ki jo dodeli organ države članice ali pooblaščen nacionalni organ. Za več informacij glej veljavno „Obvestilo deležnikom – izstop Združenega kraljestva in pravila EU na področju plovil za rekreacijo in osebnih plovil“, objavljeno na: https://ec.europa.eu/info/brexit/brexit-preparedness/preparedness-notices_sl#grow.

¹⁹ Uredba (ES) št. 765/2008 Evropskega Parlamenta in Sveta z dne 9. julija 2008 o določitvi zahtev za akreditacijo in nadzor trga v zvezi s trženjem proizvodov ter razveljavitvi Uredbe (EGS), št. 339/93, UL L 218, 13.8.2008, str. 30.

²⁰ Glej tudi druga ustrezna obvestila o pripravljenosti v zvezi z akreditacijo, kot sta „Obvestilo deležnikom – izstop Združenega kraljestva in pravila EU na področju fluoriranih toplogrednih plinov“ in „Obvestilo deležnikom – izstop Združenega kraljestva in sistem EU za trgovanje z emisijami“, objavljena na: https://ec.europa.eu/info/brexit/brexit-preparedness/preparedness-notices_sl#clima.

Združenem kraljestvu pred koncem prehodnega obdobja, ne pa za vrsto ali serijo proizvodov na splošno.

Gospodarski subjekt, ki se sklicuje na navedeno določbo, nosi dokazno breme, da na podlagi katerega koli ustreznega dokumenta dokaže, da je bilo blago dano na trg v EU ali Združenem kraljestvu pred koncem prehodnega obdobja²¹. Tovrstno dokazilo se lahko predloži na podlagi dokumenta, ki se običajno uporablja v poslovnih transakcijah (npr. pogodba o prodaji blaga, ki je že bilo proizvedeno, račun, dokumenti o odpremi blaga za distribucijo ali podobni trgovinski dokumenti). V ta namen ni treba oblikovati nove vrste dokumenta. V praksi bo treba takšno dokazilo predložiti v primeru pregledov ob uvozu v EU ali Združeno kraljestvo ali v primeru pregledov, ki jih opravijo organi za nadzor trga. Na predloženem dokumentarnem dokazilu mora biti razvidno, ali ustreza posameznemu blagu in količini blaga, ki se predloži carini ali ki ga pregledajo organi za nadzor trga, na primer s sklicevanjem na posebne identifikacijske elemente blaga.

Za namene navedene določbe „dajanje na trg“ pomeni, da je blago prvič dobavljeno za distribucijo, porabo ali uporabo na trgu v okviru gospodarske dejavnosti v zameno za plačilo ali brezplačno²². „Dobava blaga za distribucijo, porabo ali uporabo“ pomeni, da je „obstoječe in posamično razpoznavno blago po končani proizvodnji predmet pisne ali ustne pogodbe med dvema ali več pravnimi ali fizičnimi osebami o prenosu lastništva, kakršne koli druge premoženjske pravice ali posesti zadevnega blaga ali da je predmet ponudbe pravni ali fizični osebi, da sklene tako pogodbo“²³. „Dajanje v uporabo“ pomeni „prvo uporabo blaga v Uniji ali Združenem kraljestvu s strani končnega uporabnika za predvideni namen, oziroma, v primeru pomorske opreme, nameščanje na ladjo“²⁴.

To pomeni, da je lahko po koncu prehodnega obdobja posamezni proizvod, ki je bil v skladu s to opredelitvijo pojma dan na trg Združenega kraljestva pred koncem prehodnega obdobja, še naprej dostopen (npr. se še naprej dobavlja za distribucijo, porabo ali uporabo), dan v uporabo²⁵ (če je ustrezno) in se uporablja v EU ter obratno.

Situacije, ki se obravnavajo kot dajanje na trg, na primer vključujejo:

- pogodbo o prodaji proizvajalčevega blaga uvozniku, distributerju (tudi znotraj skupine pod pogojem, da se lahko opredeli resnična transakcija) ali končni stranki, če je bila proizvodnja zadevnega blaga končana;

²¹ Člen 42 Sporazuma o izstopu.

²² Člen 40(a) in (b) Sporazuma o izstopu.

²³ Člen 40(c) Sporazuma o izstopu.

²⁴ Člen 40(d) Sporazuma o izstopu.

²⁵ V skladu z navedenim to za pomorsko opremo pomeni nameščen na ladjo EU, kot je opredeljena v členu 2(2) Direktive 2014/90/EU Evropskega parlamenta in Sveta z dne 23. julija 2014 o pomorski opremi, UL L 257, 28.8.2014, str. 146.

- spletno prodajo: samo kadar stranka dobi potrdilo o naročilu, na katerem je opredeljeno specifično blago, ki je že bilo proizvedeno in za katero je potrebna transakcija ter je pripravljeno za odpremo stranki.

Nasprotno se naslednje situacije ne obravnavajo kot dajanje na trg:

- prednaročeno blago, ki še ni proizvedeno;
- naročilo za dobavo zamenljivega blaga (npr. x enot proizvoda y, ki jih ni mogoče ločeno opredeliti);
- blago, ki je bilo proizvedeno in se skladišči pri proizvajalcu, vendar še ni bilo dobavljeno za distribucijo, porabo ali uporabo;
- splošna spletna ponudba proizvoda (določeno blago, za katero je potrebna transakcija in je pripravljeno na odpremo, se obravnava kot dano na trg šele po tem, ko je stranka oddala naročilo in je bilo naročilo potrjeno).

PRIMER 1: Blago, ki je fizično v distribucijski verigi ali že v uporabi na trgu EU ali Združenega kraljestva pred koncem prehodnega obdobja:

- *Kozmetični izdelek, ki ga ima v lasti trgovec na debelo v EU z namenom nadaljnje distribucije ali ki je že na policah veleblagovnic; rentgenska naprava (medicinski pripomoček), ki jo je certificiral priglašeni organ Združenega kraljestva ter ki jo ima v lasti trgovec na debelo v EU ali ki je že dobavljena v bolnišnico v EU, kjer se uporablja.*

Ti proizvodi so dani na trg EU pred koncem prehodnega obdobja in so lahko še naprej dostopni na trgu EU ali Združenega kraljestva ter potujejo med tema dvema trgoma, dokler ne dosežejo do končnih uporabnikov, se lahko dajo v uporabo (če je ustrezno) in se še naprej uporabljajo v EU ali Združenem kraljestvu, ne da bi jih bilo treba ponovno certificirati, označiti ali spremeniti. To ne posega v obveznost imenovanja nove odgovorne osebe ali pooblaščenega zastopnika s sedežem v EU, kadar ima sedanja odgovorna oseba ali pooblaščen zastopnik sedež v Združenem kraljestvu, kot je določeno v oddelku A.1 zgoraj.

PRIMER 2: Blago, ki je bilo proizvedeno v EU, Združenem kraljestvu ali kateri koli drugi tretji državi, prodano kupcu v EU pred koncem prehodnega obdobja po končani stopnji proizvodnje, ki pa še ni bilo fizično dostavljeno stranki v EU na navedeni datum:

- *Proizvajalec je 15. decembra 2020 nizozemski tovarni prodal krožno žago (stroj), ki je proizvedena v ZDA in jo certificira priglašeni organ Združenega kraljestva, vendar bo na nizozemsko carino prispela šele 15. januarja 2021.*

Enako kot blago iz primera 1. Datum dajanja na trg EU je datum transakcije (prve dobave) med proizvajalcem in stranko v EU po končani stopnji proizvodnje. Dajanje na trg ne zahteva fizične dostave proizvoda.

PRIMER 3: Blago, ki je uvoženo v Združeno kraljestvo iz tretje države ali proizvedeno v Združenem kraljestvu, nato pa prodano stranki v EU pred koncem prehodnega obdobja, toda fizično dostavljeno stranki v EU po navedenem datumu.

- *Rentgenska naprava, ki je proizvedena v ZDA in jo certificira priglašeni organ Združenega kraljestva, je prodana trgovcu na debelo v Združenem kraljestvu 15. decembra 2020, slednji pa jo v Združeno kraljestvo uvozi 15. januarja 2021. Trgovec na debelo v Združenem kraljestvu jo nato proda nizozemski bolnišnici 30. januarja 2021, rentgenska naprava pa na nizozemsko carino prispe*

15. februarja 2021.

- ***Proizvajalec rentgensko napravo, ki je proizvedena v Združenem kraljestvu in jo certificira priglašeni organ Združenega kraljestva, proda bodisi neposredno nizozemski bolnišnici bodisi preko distributerja v Združenem kraljestvu, pri čemer je v obeh primerih datum transakcije z nizozemsko bolnišnico 15. december 2020, datum prihoda na nizozemsko carino pa 15. januar 2021.***

Datum dajanja na trg Združenega kraljestva je v obeh primerih datum transakcije (prve dobave) med proizvajalcem in stranko v Združenem kraljestvu (trgovcem na debelo/uvoznikom ali distributerjem). Dajanje na trg ne zahteva fizične dostave proizvoda. Proizvod je dan na trg Združenega kraljestva pred koncem prehodnega obdobja in je zato lahko še naprej dostopen na trgu EU ali Združenega kraljestva ter potuje med tema dvema trgoma, dokler ne dospe do končnega uporabnika, se lahko da v uporabo (če je ustrezno) in se še naprej uporablja v EU ali Združenem kraljestvu, ne da bi ga bilo treba ponovno certificirati, označiti ali spremeniti. To ne posega v obveznost imenovanja nove odgovorne osebe ali pooblaščenega zastopnika s sedežem v EU, kadar ima sedanja odgovorna oseba ali pooblaščen zastopnik sedež v Združenem kraljestvu, kot je določeno v oddelku A.1 zgoraj.

2. PRENOS INFORMACIJ OD ORGANA ZDRUŽENEGA KRALJESTVA PRIGLAŠENEMU ORGANU EU IN OBRATNO

Člen 46 Sporazuma o izstopu vsebuje določbe za pospeševanje, če je to potrebno, prenosa informacij v zvezi z ugotavljanjem skladnosti med priglašeni organi s sedežem v Združenem kraljestvu ali v EU v primeru nasledstva priglašene organa. V skladu s členom 46(1) „Združeno kraljestvo zagotovi, da se informacije, ki jih ima organ za ugotavljanje skladnosti s sedežem v Združenem kraljestvu v zvezi s svojim delovanjem kot priglašeni organ na podlagi prava Unije pred koncem prehodnega obdobja, na zahtevo imetnika certifikata brez odlašanja dajo na razpolago priglašenemu organu s sedežem v državi članici, ki ga navede imetnik certifikata“. Člen 46(2) vsebuje zrcalno sliko določbe, v skladu s katero morajo države članice zagotoviti, da se informacije, ki jih imajo priglašeni organi EU, na zahtevo imetnika certifikata dajo na razpolago organu za ugotavljanje skladnosti s sedežem v Združenem kraljestvu.

C. PRAVILA, KI SE UPORABLJAJO NA SEVERNEM IRSKEM PO KONCU PREHODNEGA OBDOBJA

Po koncu prehodnega obdobja se uporablja Protokol o Irski/Severni Irski²⁶. Protokol o Irski/Severni Irski je predmet redne privolitve izvršnega organa in skupščine Severne Irske, pri čemer začetno obdobje uporabe zajema štiri leta po koncu prehodnega obdobja²⁷.

Na podlagi Protokola o Irski/Severni Irski se nekatere določbe prava EU uporabljajo tudi za Združeno kraljestvo in v njem v zvezi s Severno Irsko. Poleg tega sta se EU in Združeno kraljestvo v Protokolu o Irski/Severni Irski dogovorila, da se, kolikor se

²⁶ Člen 185 Sporazuma o izstopu.

²⁷ Člen 18 Protokola o Irski/Severni Irski.

določbe EU uporabljajo za Združeno kraljestvo in v njem v zvezi s Severno Irsko, Severna Irsko obravnava kot država članica²⁸.

Protokol o Irski/Severni Irski določa, da se zakonodaja, navedena v Prilogi k temu obvestilu, uporablja za Združeno kraljestvo in v njem v zvezi s Severno Irsko²⁹.

To pomeni, da sklicevanje na EU v delih A in B tega obvestila vključuje Severno Irsko, sklicevanje na Združeno kraljestvo pa se nanaša le na Veliko Britanijo.

To med drugim natančneje pomeni naslednje:

- proizvodi, dani na trg na Severnem Irskem, morajo spoštovati veljavno zakonodajo EU;
- proizvod, proizveden na Severnem Irskem in poslan v EU, ni uvožen proizvod za namene označevanja in identifikacije gospodarskih subjektov/odgovornih oseb (glej zgoraj, oddelek A.1);
- proizvod, poslan iz Velike Britanije na Severno Irsko, je uvožen proizvod (glej zgoraj, uvod v oddelek A in oddelek A.1);
- uvozniki, pooblaščen zastopnik in druge „odgovorne osebe“ lahko imajo sedež na Severnem Irskem (glej zgoraj, oddelek A.1);
- certifikati, ki jih izda priglašeni organ v Veliki Britaniji, ne veljajo na Severnem Irskem. Priglašeni organ na Severnem Irskem lahko kljub temu v določenih okoliščinah še naprej certificira proizvode (glej spodaj).

Na podlagi Protokola o Irski/Severni Irski (se) Združeno kraljestvo v zvezi s Severno Irsko ne sme:

- sodelovati pri sprejemanju in oblikovanju odločitev Unije³⁰;
- sprožiti postopkov ugovora, zaščitnih postopkov ali arbitražnih postopkov, kolikor ti postopki zadevajo predpise, standarde, ocene, registracije, certifikate, odobritve in dovoljenja, ki jih izdajo ali opravijo države članice EU³¹;
- delovati kot vodilni organ za ocene, preglede in dovoljenja³²;

²⁸ Člen 7(1) Sporazuma o izstopu v povezavi s členom 13(1) Protokola o Irski/Severni Irski.

²⁹ Člen 5(4) Protokola o Irski/Severni Irski ter oddelki 8 do 19, 21, 23, 27 in 28 Priloge 2 k navedenemu protokolu.

³⁰ Če je potrebna izmenjava informacij ali medsebojno posvetovanje, se to izvede v skupni posvetovalni delovni skupini, ustanovljeni na podlagi člena 15 Protokola o Irski/Severni Irski.

³¹ Peti pododstavek člena 7(3) Protokola o Irski/Severni Irski.

³² Člen 13(6) Protokola o Irski/Severni Irski.

- sklicevati na načelo države porekla ali vzajemno priznavanje za proizvode, ki so bili zakonito dani na trg na Severnem Irskem, ali za certifikate, ki jih izdajo organi s sedežem v Združenem kraljestvu³³.

Zadnja točka med drugim natančneje pomeni naslednje:

- Organi s sedežem na Severnem Irskem lahko certificirajo proizvode, vendar certifikati, ki jih izdajo priglašeni organi na Severnem Irskem, veljajo samo na Severnem Irskem. Nasprotno navedeni certifikati ne veljajo v EU³⁴.
- Če proizvod certificira priglašeni organ na Severnem Irskem, je treba poleg oznake CE navesti „UK(NI)“ ali namestiti katero koli drugo veljavno oznako skladnosti³⁵. Na podlagi te razločne označbe se lahko identificirajo proizvodi, ki se lahko zakonito dajejo na trg na Severnem Irskem, ne pa v EU.
- Na neusklajenih področjih načelo vzajemnega priznavanja v eni državi članici za blago, ki se zakonito trži v drugi državi članici v skladu s členoma 34 in 36 Pogodbe o delovanju Evropske unije³⁶, ne velja za blago ki se zakonito trži na Severnem Irskem. To pomeni, da se pri dajanju proizvoda na trg v EU ni mogoče sklicevati na zakonito dajanje istega proizvoda na trg Severne Irske. Sklicevanje na zakonito trženje proizvoda v državi članici pa je dovoljeno, ko se navedeni proizvod daje na trg na Severnem Irskem.

Na spletišču Komisije o enotnem trgu za blago (https://ec.europa.eu/growth/single-market/goods_sl in https://ec.europa.eu/growth/sectors_sl) so na voljo splošne informacije v zvezi s harmonizacijsko zakonodajo Unije, ki se uporablja za neživilske in nekmetske proizvode. Te strani bodo po potrebi posodobljene z dodatnimi informacijami.

Evropska komisija

Generalni direktorat za notranji trg, industrijo, podjetništvo ter mala in srednja podjetja
 Generalni direktorat za zdravje in varnost hrane
 Generalni direktorat za mobilnost in promet
 Generalni direktorat za pravosodje in potrošnike
 Generalni direktorat za okolje
 Generalni direktorat za energijo

³³ Prvi pododstavek člena 7(3) Protokola o Irski/Severni Irski.

³⁴ Četrty pododstavek člena 7(3) Protokola o Irski/Severni Irski.

³⁵ Četrty pododstavek člena 7(3) Protokola o Irski/Severni Irski.

³⁶ Uredba (ES) št. 764/2008 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 9. julija 2008 o določitvi postopkov za uporabo nekaterih nacionalnih tehničnih pravil za proizvode, ki se zakonito tržijo v drugi državi članici, in o razveljavitvi Odločbe št. 3052/95/ES, UL L 218, 13.8.2008, str. 21. Uredba (ES) št. 764/2008 bo 19. aprila 2020 razveljavljena z Uredbo (EU) 2019/515 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 19. marca 2019 o vzajemnem priznavanju blaga, ki se zakonito trži v drugi državi članici, in o razveljavitvi Uredbe (ES) št. 764/2008, UL L 91, 29.3.2019, str. 1.

PRILOGA: OKVIRNI SEZNAM ZAKONODAJE UNIJE O PROIZVODIH

To obvestilo se nanaša zlasti na:

- proizvode, ki spadajo na področje uporabe Direktive 2001/95/ES o splošni varnosti proizvodov (UL L 11, 15.1.2002, str. 4);
- omejevanje uporabe nekaterih nevarnih snovi v električni in elektronski opremi (Direktiva 2011/65/EU o omejevanju nevarnih snovi, UL L 174, 1.7.2011, str. 88);
- odpadno električno in elektronsko opremo (Direktiva 2012/19/EU o odpadni električni in elektronski opremi, UL L 197, 24.7.2012, str. 38);
- baterije in odpadne baterije (Direktiva 2006/66/ES, UL L 266, 26.9.2006, str. 1);
- embalažo in odpadno embalažo (Direktiva 94/62/ES, UL L 365, 31.12.1994, str. 10);
- naprave, v katerih zgoreva plinasto gorivo (Uredba (EU) 2016/426, UL L 81, 31.3.2016, p. 99);
- zahteve za okoljsko primerno zasnovo izdelkov, povezanih z energijo (Direktiva 2009/125/ES, UL L 285, 31.10.2009, str. 10, in vse izvedbene uredbe za določene skupine izdelkov, ki so bile sprejete na podlagi te okvirne direktive);
- enostavne tlačne posode (Direktiva 2014/29/EU, UL L 96, 29.3.2014, str. 45);
- varnost igrač (Direktiva 2009/48/ES, UL L 170, 30.6.2009, str. 1);
- električno opremo, ki je načrtovana za uporabo znotraj določenih napetostnih mej (Direktiva 2014/35/EU, UL L 96, 29.3.2014, str. 357);
- stroje (Direktiva 2006/42/ES, UL L 157, 9.6.2006, str. 24);
- elektromagnetno združljivost (Direktiva 2014/30/EU, UL L 96, 29.3.2014, str. 79);
- merilne instrumente in metode meroslovne kontrole (Direktiva 2009/34/EU, UL L 106, 28.4.2009, str. 7);
- merilne instrumente (Direktiva 2014/32/EU, UL L 96, 29.3.2014, str. 149);
- neavtomatske tehtnice (Direktiva 2014/31/EU, UL L 96, 29.3.2014, str. 107);
- žičniške naprave za prevoz oseb (Uredba (EU) 2016/424, UL L 81, 31.3.2016, str. 1);
- radijsko opremo (Direktiva 2014/53/EU, UL L 153, 22.5.2014, str. 62);
- medicinske pripomočke in aktivne medicinske pripomočke za vsaditev (direktivi 93/42/EGS, UL L 169, 12.7.1993, str. 1, in 90/385/EGS, UL L 189, 20.7.1990, str. 17, ki ju bo 26. maja 2020 nadomestila Uredba (EU) 2017/745, UL L 117, 5.5.2017, str. 1, razen določb direktiv 93/42/EGS in 90/385/EGS iz člena 122 Uredbe 2017/45, za katere je določen kasnejši datum razveljavitve);

- in vitro diagnostične medicinske pripomočke (Direktiva 98/79/ES, UL L 331, 7.12.1998, ki jo bo 26. maja 2022 nadomestila Uredba (EU) 2017/746, UL L 117, 5.5.2017, str. 176, razen določb Direktive 98/79/ES iz člena 112 Uredbe 2017/46, za katere je določen kasnejši datum razveljavitve);
- kozmetične izdelke (Uredba (ES) 1223/2009, UL L 342, 22.12.2009, str. 59);
- tlačno opremo (Direktiva 2014/68/EU, UL L 189, 27.6.2014, str. 164);
- premično tlačno opremo (Direktiva 2010/35/EU, UL L 165, 30.6.2010, str. 1);
- aerosolne razpršilnike (Direktiva 75/324/EGS, UL L 147, 9.6.1975, str. 40);
- dvigala in varnostne komponente za dvigala (Direktiva 2014/33/EU, UL L 96, 29.3.2014, str. 251);
- plovila za rekreacijo in osebna plovila (Direktiva 2013/53/EU, UL L 354, 28.12.2013, str. 90);
- opremo in zaščitne sisteme, namenjene za uporabo v potencialno eksplozivnih atmosferah (Direktiva 2014/34/EU, UL L 96, 29.3.2014, str. 309);
- eksplozive za civilno uporabo (Direktiva 2014/28/EU, UL L 96, 29.3.2014, str. 1);
- gradbene proizvode (Uredba (EU) št. 305/2011, UL L 88, 4.4.2011, str. 5);
- pirotehnične izdelke (Direktiva 2013/29/EU, UL L 178, 28.6.2013, str. 27);
- uredbo o označevanju pnevmatik (Uredba (ES) št. 1222/2009, UL L 342, 22.12.2009, str. 46);
- osebno varovalno opremo (Uredba (EU) št. 2016/425, UL L 81, 31.3.2016, str. 51);
- pomorsko opremo (Direktiva 2014/90/EU, UL L 257, 28.8.2014, str. 146);
- emisijo hrupa v okolje, ki ga povzroča oprema, ki se uporablja na prostem (Direktiva 2000/14/ES, UL L 162, 3.7.2000, str. 1);
- označevanje z energijskimi nalepkami (Uredba (EU) št. 2017/1369, UL L 198, 28.7.2017, str. 1, in vse delegirane uredbe za določene skupine proizvodov, ki so bile sprejete na podlagi te okvirne uredbe, in tiste, ki so bile sprejete na podlagi Direktive 2010/30/EU, UL L 153, 18.6.2010, str. 1, ki je bila predhodnica Uredbe 2017/1369);
- uredbo o imenih tekstilnih vlaken in s tem povezanim etiketiranjem in označevanjem tekstilnih izdelkov (Uredba (EU) št. 1007/2011, UL L 272, 18.10.2011, str. 1);
- direktivo o označevanju materialov, ki se uporabljajo za glavne sestavne dele obutve (Direktiva 94/11/ES, UL L 100, 19.4.1994, str. 37);
- meroslovje (Direktiva 2011/17/EU, UL L 71, 18.3.2011, str. 1 – razveljavitev več direktiv – prehodna do leta 2025);

- steklenice, ki se uporabljajo kot merilne posode (Direktiva 75/107/EGS, UL L 42, 15.2.1975, str. 14);
- pripravo predpakiranih proizvodov (Direktiva 76/211/EGS, UL L 46, 21.2.1976, str. 1);
- toplovodne kotle na tekoča ali plinasta goriva (Direktiva 92/42/EGS, UL L 167, 22.6.1992, str. 17. Direktiva je bila razveljavljena z Uredbo Komisije (EU) št. 813/2013 (UL L 239, 6.9.2013, str. 136) o izvajanju Direktive 2009/125/ES Evropskega parlamenta in Sveta glede zahtev za okoljsko primerno zasnovo grelnikov prostorov in kombiniranih grelnikov, razen členov 7(2) in 8 te direktive in prilog od III do V k tej direktivi);
- interoperabilnost železniškega sistema v Evropski uniji (Direktiva 2008/57/ES, UL L 191, 18.7.2008, str. 1, ki jo bo 16. junija 2020 nadomestila Uredba (EU) 2016/797, UL L 138, 26.5.2016, str. 44);
- interoperabilnost elektronskih cestninskih sistemov (Odločba 2009/750/ES o izvajanju Direktive 2004/52/ES, UL L 268, 13.10.2009, str. 11. Direktiva 2004/52/ES bo 20. oktobra 2021 razveljavljena z Direktivo 2019/520/EU. Odločba 2009/750/ES bo 19. oktobra 2021 razveljavljena z Izvedbeno uredbo Komisije (EU) 2020/204. Glej tudi Delegirano uredbo Komisije (EU) 2020/203, ki med drugim določa minimalna merila za upravičenost za priglašene organe in bo začela veljati 19. oktobra 2021);
- tahografe v cestnem prometu (Uredba (EU) št. 165/2014, UL L 60, 28.2.2014, str. 1).