



Brüsszel, 2019. február 1.

**KÉRDÉSEK ÉS VÁLASZOK AZ EGYESÜLT KIRÁLYSÁG EURÓPAI UNIÓBÓL VALÓ
KILÉPÉSÉVEL KAPCSOLATBAN
IPARI TERMÉKEK**

2018. január 22-én az Európai Bizottság szolgálatai közzétették a „Közlemény az érdekelt felek részére – Az Egyesült Királyság EU-ból való kilépése és az ipari termékekre vonatkozó uniós szabályok” című dokumentumot (a továbbiakban: a közlemény)¹. Ennek melléklete tartalmazza a közlemény hatálya alá tartozó, termékekre vonatkozó uniós jogszabályok indikatív jegyzékét.

Az alábbi kérdések és válaszok a közlemény alapján további iránymutatást nyújtanak arra az esetre, ha az Egyesült Királyság 2019. március 30-án közép-európai idő szerint 00:00 órától (a továbbiakban: a kilépés időpontja) anélkül válik harmadik országgá, hogy a felek a kilépésről szóló megállapodást megerősítsék, és ezért

– **nem lép életbe a kilépésről rendelkező megállapodás tervezetében előírt átmeneti időszak, valamint**

– **nem lesznek alkalmazandók a kilépésről rendelkező megállapodás tervezetében a „forgalomba hozott árukra” vonatkozóan meghatározott rendelkezések.**

A kérdések és válaszok felsorolása szükség szerint tovább aktualizálható és kiegészíthető, és együtt értelmezendő az Egyesült Királyság kilépésének jogi következményeiről esetleges kiegészítő vagy konkrétabb információkat nyújtó olyan közleményekkel, illetve kérdésekkel és válaszokkal, amelyeket a közlemény mellékletében felsorolt uniós jogi aktusok tekintetében eddig közzétettek vagy a jövőben közzétesznek.

A. A KILÉPÉS IDŐPONTJA ELŐTT AZ UNIÓ (EU-27) PIACÁN FORGALOMBA HOZOTT ÁRUK FOGALMA

Annak meghatározásához, hogy az Egyesült Királyság kilépése milyen mértékben érinti a közlemény hatálya alá tartozó egyes termékeket, a releváns szempont az, hogy az adott terméket az Unió (EU-27) piacán a kilépés időpontja előtt hozták-e forgalomba.

A forgalomba hozatal fogalma az egyes termékekre vonatkozik, nem a terméktípusokra, és független attól, hogy egyedi vagy sorozatban gyártott termékről van-e szó. Arra vonatkozik, amikor a terméket első alkalommal hozták forgalomba az Unió (EU-27) piacán, azaz az áru forgalmazás, fogyasztás vagy felhasználás céljából történő első

¹ https://ec.europa.eu/info/sites/info/files/file_import/industrial_products_hu_1.pdf

rendelkezésre bocsátására. A forgalomba hozatalnak nem előfeltétele a termék fizikai leszállítása, csak az, hogy a gyártási szakasz befejeződjék.²

1. A kilépés időpontjában fizikailag az értékesítési láncban lévő vagy az EU-27 piacán már használatban lévő áruk

Példa: olyan kozmetikai termék, amelyet az EU-27 területén valamely nagykereskedő további forgalmazás céljából készleten tart, vagy amely már áruházi polcon van; egyesült királyságbeli bejelentett szervezet által tanúsított röntgenkészülék (orvostechikai eszköz), amely valamely nagykereskedő birtokában van az EU-27 területén, vagy amelyet már leszállítottak az EU-27 területén található kórházba, és ott használatba vették.

Ezek az áruk az Unió (EU-27) piacán a kilépés időpontja előtt forgalomba hozottak tekintendők, és ezért továbbra is rendelkezésre bocsáthatók vagy használatban maradhatnak az EU-27 piacán, anélkül, hogy újbóli tanúsításra, átcímkezésre vagy termékmódosításra lenne szükség. Mindez nem érinti azt a kötelezettséget, hogy az EU-27 területén letelepedett új „felelős személyt” kell kinevezni abban az esetben, ha a jelenlegi felelős személy egyesült királyságbeli székhellyel rendelkezik, amint ezt az alábbi B. szakasz részletezi.

2. Az EU-ban vagy harmadik országban gyártott és a gyártási szakasz lezárulását követően valamely EU-27-beli vevőnek a kilépés időpontja előtt értékesített, ám az említett időpontban az EU-27-beli vevő számára fizikailag még nem leszállított áruk

Példa: az Egyesült Államokban gyártott és egyesült királyságbeli bejelentett szervezet által tanúsított röntgenkészüléket egy holland kórház számára 2019. március 15-én (= a forgalomba hozatal időpontja, azaz az ügylet időpontja) értékesítettek, de az csak 2019. április 5-én érkezik meg a holland vámhatósághoz.

A válasz ugyanaz, mint az 1. kérdésben említett árukra vonatkozóan. Az Unió (EU-27) piacán való forgalomba hozatal időpontja a gyártó és az EU-27-beli vevő között a gyártási szakasz lezárulását követően létrejött ügylet időpontja. A forgalomba hozatalnak nem előfeltétele a termék fizikai leszállítása.

3. Harmadik országból az Egyesült Királyságba importált vagy az Egyesült Királyságban gyártott, majd a kilépés időpontja előtt egy EU-27-beli vevőnek értékesített, ám az EU-27-beli vevő számára fizikailag az említett időpontot követően leszállított áruk

„A” példa: egy egyesült királyságbeli nagykereskedő 2019. február 15-én megvásárol egy, az Egyesült Államokban gyártott és egyesült királyságbeli bejelentett szervezet által tanúsított röntgenkészüléket, majd 2019. március 15-én importálja azt az Egyesült Királyságba. Az egyesült királyságbeli

² A forgalomba hozatal fogalmával kapcsolatban további információk találhatóak a 2016/C 272/01 sz. bizottsági közlemény („Útmutató a termékekre vonatkozó uniós szabályozásról 2016”) 2. fejezetében (HL C 272., 2016.7.26., 1. o.).

nagykereskedő ezt követően 2019. március 25-én egy holland kórháznak értékesíti a terméket, amely 2019. április 5-én érkezik meg a holland vámhatósághoz.

„B” példa: egy Egyesült Királyságban gyártott és egyesült királyságbeli bejelentett szervezet által tanúsított röntgenkészüléket közvetlenül vagy egy egyesült királyságbeli forgalmazón keresztül értékesítenek a holland kórháznak. A holland kórházzal kötött ügylet időpontja mindkét esetben 2019. március 25., és a készülék 2019. április 5-én érkezik meg a holland vámhatósághoz.

A válasz mindkét példa esetében ugyanaz, mint az 1. és 2. kérdésben említett árukra vonatkozóan. Az Unió (EU-27) piacán való forgalomba hozatal időpontja az az időpont, amikor létrejön az ügylet az egyesült királyságbeli gazdasági szereplő (gyártó, importőr vagy forgalmazó) és az EU-27-beli vevő között. A forgalomba hozatalnak nem előfeltétele a termék fizikai leszállítása.

4. A kilépés időpontja előtt egy harmadik országból az Egyesült Királyságba importált vagy az Egyesült Királyságban gyártott áruk, amelyeket a kilépés időpontjától kezdve értékesítenek valamely EU-27-beli vevőnek

„A” példa: egy egyesült királyságbeli nagykereskedő 2019. február 15-én megvásárol egy, az Egyesült Államokban gyártott és egyesült királyságbeli bejelentett szervezet által tanúsított körfűrész (gép), amelyet 2019. március 15-én importál az Egyesült Királyságba. Ezt követően a szóban forgó terméket 2019. április 5-én értékesíti egy holland üzemnek, és az 2019. április 15-én érkezik meg a holland vámhatósághoz.

„B” példa: egy Egyesült Királyságban gyártott és egyesült királyságbeli bejelentett szervezet által tanúsított körfűrész vagy közvetlenül, vagy egyesült királyságbeli nagykereskedőn keresztül értékesítenek a holland üzemnek. A holland üzemmel kötött ügylet időpontja mindkét esetben 2019. április 5., és a készülék 2019. április 15-én érkezik meg a holland vámhatósághoz.

Mindkét példában az árukat a kilépés időpontját követően hozzák forgalomba az Unió (EU-27) piacán, mivel az EU-27-beli vevő számára első alkalommal történő forgalmazás a kilépés időpontjában vagy azt követően történik. Az áruk harmadik országból származó behozatalnak minősülnek, és teljes mértékben meg kell felelniük a forgalomba hozataluk idején alkalmazandó uniós jog rendelkezéseinek. Ez különösen azt jelenti, hogy az árukat egy EU-27-beli bejelentett szervezetnek kell tanúsítania, amennyiben megfelelőségértékelésükhöz harmadik fél általi beavatkozásra van szükség. Adott esetben fel kell tüntetni az EU-27-beli importőr és az EU-27 területén letelepedett „felelős személy” adatait is³.

5. Hogyan lehet igazolni, hogy a forgalomba hozatal a kilépés időpontja előtt történt?

³ Felhívjuk figyelmét, hogy az Uniós Vámkódexben, valamint az uniós héajogszabályokban a behozatalra vonatkozóan meghatározott uniós szabályok is alkalmazandók. További információkat a vonatkozó felkészülési közleményekben talál, amelyek itt érthetők el: https://ec.europa.eu/info/brexit/brexit-preparedness/preparedness-notice_hu#tradetaxud.

A forgalomba hozatal bármely, a kereskedelmi ügyletekben szokásosan használt releváns dokumentum (pl. már legyártott árukra vonatkozó adásvételi szerződés, számla, az áru forgalmazás céljából történő szállítására vonatkozó okmány vagy hasonló kereskedelmi okmány) alapján igazolható.

A gyakorlatban ilyen igazolásra az Unióba (EU-27) történő behozatal ellenőrzése vagy a piacfelügyeleti hatóságok által végzett ellenőrzések esetén van szükség. Az igazoló dokumentumnak lehetővé kell tennie annak ellenőrzését, hogy az megfelel-e a vám elé állított vagy a piacfelügyeleti hatóságok által ellenőrzött adott áruknak és azok mennyiségének, például az áruk különleges azonosító elemére való hivatkozással.

B. FELELŐS SZEMÉLYEK

Egyes termékterületeken az uniós termékszabályozás olyan „felelős személyekről” rendelkezik, akik meghatározott feladatokat látnak el a jogszabályi rendelkezések tiszteletben tartásának folyamatos biztosítása, valamint a piacfelügyeleti hatóságokkal való együttműködés tekintetében. Ezeknek a „felelős személyeknek” az Unióban letelepedettnek kell lenniük. Ez vonatkozik például a kozmetikai termékekért felelős személyre⁴; vagy a meghatalmazott képviselőkre, akiket a gyártók általában önkéntes alapon jelölhetnek ki, ám néhány ágazatban kötelező kijelölniük, nevezetesen az orvostechnikai eszközök, hordozható nyomástartó berendezések, tengerészeti felszerelések esetében. Az egyesült királyságbeli székhellyel rendelkező felelős személyek a kilépés időpontjától kezdve elveszítik a jogállásukat, függetlenül attól, hogy a terméket mikor hozták forgalomba. A gyártóknak ezért gondoskodniuk kell arról, hogy a kilépés időpontjától kezdve az EU-27-ben letelepedett kijelölt felelős személyeik legyenek.

Amennyiben léteznek ágazatspecifikus adatbázisok (pl. a kozmetikai termékek bejelentési portálja, az orvostechnikai eszközökre vonatkozó Eudamed), a felelős személyekre vonatkozó információkat ezekben az adatbázisokban rögzítik, és így ezekben minden változás nyomon követhető.

1. Az Unió (EU-27) területén a kilépés időpontja előtt forgalomba hozott áruk

A termékeket nem kell átcímkezni az EU-27-beli új felelős személyek elérhetőségi adataival. Elegendő, ha a meglévő adatbázisokban elérhetők ezek az adatok, illetve ha ezek hiányában a gazdasági szereplők tájékoztatják az illetékes nemzeti hatóságokat az EU-27-ben letelepedett új felelős személy kinevezéséről.

2. Az EU-27 piacán a kilépés időpontjától kezdődően forgalomba hozott áruk, függetlenül attól, hogy az Egyesült Királyságból vagy más harmadik országból származnak-e

Ezeknek az áruknak teljes mértékben meg kell felelniük a forgalomba hozataluk idején alkalmazandó uniós jog rendelkezéseinek. Ez többek között azt jelenti, hogy azokon szükség esetén fel kell tüntetni az EU-27-beli „felelős személy” adatait.

⁴ A kozmetikai termékekre vonatkozó uniós szabályokat lásd még: „Közlemény az érdekelt felek részére – az Egyesült Királyság EU-ból való kilépése és a kozmetikai termékekre vonatkozó uniós szabályok” (https://ec.europa.eu/info/sites/info/files/file_import/cosmetic_products_hu.pdf).

C. IMPORTŐRÖK

A termékekre vonatkozó uniós jogszabályok értelmében az importőr az az Unióban letelepedett gazdasági szereplő, aki harmadik országból származó terméket hoz forgalomba az uniós piacon. A kilépés időpontjától kezdődően az Egyesült Királyságban letelepedett gyártó vagy importőr nem minősül az Unióban letelepedett gazdasági szereplőnek. Az uniós jogszabályok általában előírják, hogy a terméken vagy annak címkéjén fel kell tüntetni az importőr elérhetőségét.

1. Az EU-28-ba az Egyesült Királyságon keresztül behozott és az Unió (EU-27) piacán a kilépés időpontja előtt forgalomba hozott termékek

Lásd az A. szakasz 1. kérdését. A címkéket nem kell megváltoztatni.

2. A kilépés időpontja előtt az Egyesült Királyság piacára behozott, és az említett időponttól kezdődően az EU-27 piacán forgalomba hozott áruk

Azon termékek esetében, amelyek a kilépés időpontjától kezdve lépnek be az EU-27 piacára, és amelyek tekintetében az EU-28-beli importőr egyesült királyságbeli volt, az uniós jog szempontjából a korábban pusztán az érintett termékek forgalmazójának minősülő EU-27-beli gazdasági szereplők importőrré válnak, amikor e termékeket az EU-27 piacán első alkalommal elérhetővé teszik (azaz az EU-27 piacán forgalomba hozzák). Ezért szigorúbb kötelezettségeknek kell megfelelniük, különös tekintettel a termékek megfelelőségének ellenőrzésére és – adott esetben – az elérhetőségük terméken való feltüntetésére.

Az importőr címkézésével kapcsolatban az A. szakasz 4. pontja alkalmazandó: ezeket az árukat a kilépés időpontja után hozzák forgalomba az Unió (EU-27) piacán, és azokat az EU-27-beli importőr nevének feltüntetésével újra kell címkézni.

D. A BEJELENTETT SZERVEZET ÁLTAL KIÁLLÍTOTT TANÚSÍTVÁNY TOVÁBBÍTÁSA

Egyes terméktípusok esetében az uniós jogszabályok megkövetelik minősített harmadik fél, ún. bejelentett szervezet bevonását a megfelelőségértékelési eljárásba. A bejelentett szervezetnek valamely tagállamban letelepedettnek kell lennie, és azt a tagállami bejelentő hatóságnak kell kijelölnie a termékekre vonatkozó releváns uniós jogszabályokban meghatározott megfelelőségértékelési feladatok elvégzésére.

A közlemény emlékeztet arra, hogy a kilépés időpontjától a termékeknek az EU-27 piacán való forgalomba hozatalához egy EU-27-beli bejelentett szervezet által kiállított tanúsítványra lesz szükség. Ezért a gazdasági szereplőknek vagy új tanúsítványt kell kérniük egy másik, EU-27-beli bejelentett szervezettől, vagy biztosítaniuk kell az iratok és a megfelelő tanúsítvány továbbítását egy olyan EU-27-beli bejelentett szervezetnek, amely ezt követően átvállalja az adott tanúsítványért való felelősséget. A tanúsítványokat a kilépés időpontját megelőzően, a gyártó, az egyesült királyságbeli bejelentett szervezet és az EU-27-beli bejelentett szervezet közötti szerződéses megállapodás alapján továbbítani kell az egyesült királyságbeli bejelentett szervezettől az EU-27-beli bejelentett szervezethez.

1. Olyan termék gyártója vagyok, amelynek tanúsítványát egy egyesült királyságbeli bejelentett szervtől egy EU-27-beli bejelentett szervezethez

továbbították. E változás dokumentálásához aktualizálni kell-e az EU-megfeleléségi nyilatkozatot és a bejelentett szervezet által kiállított tanúsítványt?

Igen, az EU-27 piacán a kilépés időpontja után forgalomba hozott termékek esetében mind a gyártó által kiállított EU-megfeleléségi nyilatkozatot, mind pedig a bejelentett szervezet által kiállított tanúsítványt aktualizálni kell az alábbiaknak megfelelően: e dokumentumokban meg kell említeni, hogy a tanúsítvány most egy EU-27-beli bejelentett szervezet felelősségi körébe tartozik, és fel kell tüntetni mind a korábbi egyesült királyságbeli, mind pedig az új EU-27-beli bejelentett szervezet adatait/azonosítószámát.

2. A bejelentett szervezet terméken feltüntetett számát módosítani kell-e olyan termékek esetében is, amelyeket már a tanúsítvány továbbítását megelőzően forgalomba hoztak a piacon vagy legyártottak?

Ha a fent említett termékdokumentáció rendben van, nincs szükség a bejelentett szervezet számának módosítására olyan termékek esetében, amelyeket már a tanúsítvány továbbítását megelőzően forgalomba hoztak az EU-27 piacán, illetve legyártottak, de még nem hoztak forgalomba az EU-27 piacán. A tanúsítvány továbbítását követően legyártott termékeken azonban fel kell tüntetni az új EU-27-beli bejelentett szervezet számát; az egyesült királyságbeli bejelentett szervezet száma nem használható az e szervezet által kiadott eredeti bizonyítvány érvényességének végéig.

E. AKKREDITÁLÁS

Az akkreditálás egy nemzeti akkreditáló testület tanúsítása arról, hogy egy megfelelőségértékelő szervezet megfelel a meghatározott megfelelőségértékelési tevékenység ellátásához előírt követelményeknek. Amennyiben a termékekre vonatkozó uniós jogszabályok másként nem rendelkeznek, az akkreditálás az előnyben részesített eszköz a bejelentett szervezetek műszaki felkészültségének bizonyítására. Az európai akkreditálási rendszer megszervezésének és működtetésének jogi keretét a 765/2008/EK rendelet⁵ rögzíti.

1. Mi az Egyesült Királyság akkreditációs szolgálata (UKAS) által kiállított akkreditálási okiratok uniós jog szerinti jogállása a kilépés időpontjától kezdődően?

Az Egyesült Királyság akkreditációs szolgálata a kilépés időpontjától kezdve nem minősül nemzeti akkreditáló testületnek a 765/2008/EK rendelet értelmében és alkalmazásában. Ebből következően az általa kiállított akkreditálási okiratok a továbbiakban nem minősülnek a 765/2008/EK rendelet értelmében vett „akkreditálásnak”, és azok a kilépés időpontjától kezdődően már nem lesznek érvényesek vagy elismertek az EU-27-ben az említett rendelet alapján⁶.

⁵ Az Európai Parlament és a Tanács 765/2008/EK rendelete (2008. július 9.) a termékek forgalmazása tekintetében az akkreditálás és piacfelügyelet előírásainak megállapításáról és a 339/93/EGK rendelet hatályon kívül helyezéséről (HL L 218., 2008.8.13., 30. o.).

⁶ Lásd még az akkreditálásra vonatkozó egyéb vonatkozó felkészültségi közleményeket, mint például: „Közlemény az érdekelt felek részére – az Egyesült Királyság EU-ból való kilépése és a fluortartalmú

* * *