

ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ (ΕΟΚ) αριθ. 210/85 ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ

της 25ης Ιανουαρίου 1985

για την κατάταξη εμπορεύματος στη διάκριση 21.07 Η I δ) 1 του Κοινού Δασμολογίου

Η ΕΠΙΤΡΟΠΗ ΤΩΝ ΕΥΡΩΠΑΪΚΩΝ ΚΟΙΝΟΤΗΤΩΝ,

Έχοντας υπόψη:

τη συνθήκη για την ίδρυση της Ευρωπαϊκής Οικονομικής Κοινότητας,

τον κανονισμό (ΕΟΚ) αριθ. 97/69 του Συμβουλίου της 16ης Ιανουαρίου 1969 περί της λήψεως μέτρων για την ομοιόμορφη εφαρμογή της ονοματολογίας του Κοινού Δασμολογίου⁽¹⁾, όπως τροποποιήθηκε τελευταία από τον κανονισμό (ΕΟΚ) αριθ. 2055/84⁽²⁾, και ιδίως το άρθρο 3,

Εκτιμώντας:

ότι είναι αναγκαία η λήψη μέτρων προκειμένου να διασφαλιστεί η ενιαία εφαρμογή της ονοματολογίας του Κοινού Δασμολογίου για την κατάταξη των ακόλουθων προϊόντων που παρουσιάζονται υπό μορφή δισκίων, συσκευασμένα για τη λιανική πώληση:

α) Δισκία που έχουν την ακόλουθη σύνθεση (ανά δισκίο):

| | |
|---|----------|
| — βιταμίνη Α | 2 000 ΔΜ |
| — βιταμίνη C | 60 mg |
| — βιταμίνη D | 200 ΔΜ |
| — βιταμίνη E | 12 ΔΜ |
| — βιταμίνη B1 | 1,1 mg |
| — βιταμίνη B2 | 1,2 mg |
| — βιταμίνη B6 | 2 mg |
| — νικοτιναμίδιο (DCI) | 13 mg |
| — παντοθενικό ασβέστιο | 4,3 mg |
| — βιταμίνη B12 | 3 mcg |
| — φολικό οξύ | 50 mcg |
| — βιοτίνη | 100 mcg |
| — σίδηρος | 10 mg |
| — ψευδάργυρος | 7,5 mg |
| — μαγγάνιο | 2 mg |
| — χαλκός | 1 mg |
| — μολυβδαίνιο | 150 mcg |
| — ιώδιο | 75 mcg |
| — σελήνιο | 50 mcg |
| — χρώμιο | 50 mcg |
| — σακχαρόζη (συμπεριλαμβανομένου του υμερτοποιημένου σακχάρου, εκφραζομένου σε σακχαρόζη) | 33 % |
| — ίνδωρ (περίπου) | 7 % |

β) Αναθράζοντα δισκία που έχουν την ακόλουθη σύνθεση (ανά δισκίο):

| | |
|---------------|--------|
| — βιταμίνη B1 | 1,1 mg |
| — βιταμίνη B2 | 1,5 mg |

| | |
|---|--------|
| — βιταμίνη B6 | 1,4 mg |
| — βιταμίνη B12 | 5 mcg |
| — βιταμίνη C | 75 mg |
| — βιταμίνη E | 7 mg |
| — νικοτιναμίδιο (DCI) | 11 mg |
| — παντοθενικό ασβέστιο | 10 mg |
| — σακχαρόζη (συμπεριλαμβανομένου του υμερτοποιημένου σακχάρου, εκφραζομένου σε σακχαρόζη) | 48 % |
| — αναθράζοντα άλατα | |
| — άρωμα πορτοκαλιού | |
| — σακχαρίνη | |

ότι η κλάση 30.04 του Κοινού Δασμολογίου, που περιλαμβάνεται στο παράρτημα του κανονισμού (ΕΟΚ) αριθ. 950/68 του Συμβουλίου⁽³⁾, όπως τροποποιήθηκε τελευταία από τον κανονισμό (ΕΟΚ) αριθ. 3400/84⁽⁴⁾, περιλαμβάνει, μεταξύ άλλων, τα φάρμακα για την ιατρική επί των ανθρώπων.

ότι η κλάση 21.07 περιλαμβάνει τα παρασκευάσματα διατροφής μη αλλαχού κατονομαζόμενα ή περιλαμβανόμενα.

ότι τα εν λόγω προϊόντα δεν ανταποκρίνονται στις διατάξεις της σημείωσης 1 του κεφαλαίου 30 και, ως εκ τούτου, δεν είναι δυνατόν να θεωρηθούν ως φάρμακα της κλάσης 30.03.

ότι παρουσιάζουν τα χαρακτηριστικά συμπληρώματος διατροφής που περιέχει βιταμίνες και ανόργανα άλατα, προοριζόμενο να διατηρήσει σε καλή κατάσταση την υγεία του οργανισμού· οτι, κατά συνέπεια, πρέπει να θεωρηθούν ως παρασκευάσματα διατροφής· οτι, ελλείψει ειδικότερης κλάσης, πρέπει να καταταγούν στην κλάση 21.07· οτι, στο πλαίσιο της ως άνω κλάσης πρέπει να επιλεγεί η διάκριση 21.07 Η I δ) 1·

ότι τα μέτρα που προβλέπονται στον παρόντα κανονισμό είναι σύμφωνα με τη γνώμη της Επιτροπής Ονοματολογίας του Κοινού Δασμολογίου,

ΕΞΕΔΩΣΕ ΤΟΝ ΠΑΡΟΝΤΑ ΚΑΝΟΝΙΣΜΟ:

Άρθρο 1

Τα ακόλουθα προϊόντα τα οποία παρουσιάζονται υπό μορφή δισκίων, συσκευασμένα για τη λιανική πώληση:

α) Δισκία που έχουν την ακόλουθη σύνθεση (ανά δισκίο):

| | |
|--------------|----------|
| — βιταμίνη Α | 2 000 ΔΜ |
| — βιταμίνη C | 60 mg |
| — βιταμίνη D | 200 ΔΜ |

⁽¹⁾ ΕΕ αριθ. L 14 της 21. 1. 1969, σ. 1.⁽²⁾ ΕΕ αριθ. L 191 της 19. 7. 1984, σ. 1.⁽³⁾ ΕΕ αριθ. L 172 της 22. 7. 1968, σ. 1.⁽⁴⁾ ΕΕ αριθ. L 320 της 10. 12. 1984, σ. 1.

| | |
|--|---------|
| — βιταμίνη E | 12 ΔΜ |
| — βιταμίνη B1 | 1,1 mg |
| — βιταμίνη B2 | 1,2 mg |
| — βιταμίνη B6 | 2 mg |
| — νικοτιναμίδιο (DCI) | 13 mg |
| — παντοθενικό ασβέστιο | 4,3 mg |
| — βιταμίνη B12 | 3 mcg |
| — φολικό οξύ | 50 mcg |
| — βιοτίνη | 100 mcg |
| — σίδηρος | 10 mg |
| — ψευδάργυρος | 7,5 mg |
| — μαγγάνιο | 2 mg |
| — χαλκός | 1 mg |
| — μολυβδαίνιο | 150 mcg |
| — ιώδιο | 75 mcg |
| — σελήνιο | 50 mcg |
| — χρώμιο | 50 mcg |
| — σακχαρόζη (συμπεριλαμβανομένου του ιμβερτοποιημένου σακχάρου, εκφραζομένου σε σακχαρόζη) | 33 % |
| — ύδωρ (περίπου) | 7 % |

6) Αναβράζοντα δισκία που έχουν την ακόλουθη σύνθεση (ανά δισκίο):

| | |
|----------------|--------|
| — βιταμίνη B1 | 1,1 mg |
| — βιταμίνη B2 | 1,5 mg |
| — βιταμίνη B6 | 1,4 mg |
| — βιταμίνη B12 | 5 mcg |
| — βιταμίνη C | 75 mg |

| | |
|--|-------|
| — βιταμίνη E | 7 mg |
| — νικοτιναμίδιο (DCI) | 11 mg |
| — παντοθενικό ασβέστιο | 10 mg |
| — σακχαρόζη (συμπεριλαμβανομένου του ιμβερτοποιημένου σακχάρου, εκφραζομένου σε σακχαρόζη) | 48 % |
| — αναβράζοντα άλατα | |
| — άρωμα πορτοκαλιού | |
| — σακχαρίνη | |

πρέπει να καταταγούν στο Κοινό Δασμολόγιο, στη διάκριση:

21.07 Παρασκευάσματα διατροφής μη αλλαχού κατονομάζομενα ή περιλαμβανόμενα:

H. Έτερα:

I. Μη περιέχοντα ή περιέχοντα κατά βάρος ολιγώτερον του 1,5 % λιπαράς ύλας προερχομένας εκ του γάλακτος:

δ) Περιεκτικότητος κατά βάρος εις σακχαρόζην (συμπεριλαμβανομένου και του ιμβερτοποιημένου σακχάρου εκφραζομένου εις σακχαρόζην) ίσης ή ανωτέρας του 30 % και κατωτέρας του 50 %:

1. Μη περιέχοντα κατά βάρος ολιγώτερον του 5 % παντοειδή άμυλα.

Άρθρο 2

Ο παρών κανονισμός αρχίζει να ισχύει την εικοστή πρώτη ημέρα από τη δημοσίευσή του στην Επίσημη Εφημερίδα των Ευρωπαϊκών Κοινοτήτων.

Ο παρών κανονισμός είναι δεσμευτικός ως προς όλα τα μέρη του και ισχύει άμεσα σε κάθε κράτος μέλος.

Βρυξέλλες, 25 Ιανουαρίου 1985.

Για την Επιτροπή

COCKFIELD

Μέλος της Επιτροπής