

N. TAR	2021 – 014
N. PROTOCOLLO	78973 /RU del 15 marzo 2021
MITTENTE	DIREZIONE DOGANE - Ufficio Tariffa e Classificazione
DESTINATARI	DIREZIONE ANTIFRODE E CONTROLLI DIREZIONI TERRITORIALI DIREZIONE INTERPROVINCIALE DI BOLZANO E TRENTO UFFICI DELLE DOGANE E SEZIONI OPERATIVE TUTTE
OGGETTO:	Regolamento di esecuzione (UE) 2021/442 della Commissione dell'11 marzo 2021, che subordina l'esportazione di taluni prodotti alla presentazione di un'autorizzazione di esportazione.

Si richiama l'attenzione degli uffici in indirizzo sulla Gazzetta Ufficiale dell'Unione Europea serie L n.85 del 12/3/2021, che pubblica il Regolamento in oggetto.

Com'è noto, dal 30 gennaio 2021 la Commissione, con il regolamento di esecuzione (UE) 2021/111, ha subordinato per sei settimane l'esportazione di vaccini contro il COVID-19 e di sostanze attive, comprese le banche di cellule madri e le banche di cellule di riproduzione, utilizzate per fabbricare tali vaccini, alla presentazione di un'autorizzazione di esportazione a norma dell'articolo 5 del regolamento (UE) 2015/479 (v. Tar 6/ 2021).

Alla luce della situazione critica dei vaccini contro il COVID-19, e in particolare del rischio che i vaccini prodotti o confezionati nell'Unione siano esportati in potenziale violazione degli impegni contrattuali assunti dalle industrie farmaceutiche, la Commissione ha ritenuto opportuno nell'interesse dell'Unione mantenere le suddette misure di protezione per prevenire carenze e ritardi nella fornitura di tali vaccini.

Pertanto, dal 13 marzo 2021 al 30 giugno 2021, le esportazioni di vaccini contro i coronavirus legati alla SARS (specie SARS-CoV), classificati con il codice NC 3002 2010, indipendentemente dal loro imballaggio e le sostanze attive comprese le banche di cellule madri e le banche di cellule di riproduzione utilizzate per la fabbricazione di tali vaccini, attualmente classificate ai codici NC ex 2933 9980, ex 2934 9990, ex 3002 9090 ed ex 3504 0090 sono subordinate alla presentazione in dogana di un'autorizzazione rilasciata dall'Autorità competente dello Stato membro in cui sono fabbricati i prodotti, redatta conformemente al modulo di cui all'allegato I del Reg.to (UE) 2021/442

Per ulteriori informazioni si rimanda alla consultazione del Regolamento di esecuzione (UE) 2021/442 che, ad ogni buon fine, si allega alla presente comunicazione, nonché del database Taric aggiornato di conseguenza dai Servizi della Commissione.

Il Direttore dell'Ufficio ad interim
Mariarita Simona Sardella

(Firma autografa sostituita a mezzo stampa ai sensi dell'art.3, comma 2, del d.lgs.39/93.)