

To: (10)(2e), (10)(2e), (10)(2e) @minbuza.nl, (10)(2e) (10)(2e) (10)(2e) @minbuza.nl
From: (10)(2e), (10)(2e)
(10)(2e) Thur 3/26/2020 3:59:03 PM
Subject: FW: Medical supplies

Pour info:

Nous ne devons pas aider les entreprises néerlandaises à exporter les produits médicaux Coronavirus (masques etc) , mais seulement leur donner les règles UE (licence d'exportation nécessaire) . Nous pouvons en revanche les diriger vers le centre d'achat aux PBs : NFU.

(10)(2e)

From: (10)(2e), (10)(2e) <(10)(2e)@minbuza.nl>
Sent: donderdag 26 maart 2020 15:50
To: (10)(2e), (10)(2e) <(10)(2e)@minbuza.nl>; (10)(2e), (10)(2e), (10)(2e) @minbuza.nl
Cc: (10)(2e), (10)(2e) <(10)(2e)@rvo.nl>; (10)(2e), (10)(2e) <(10)(2e)@minbuza.nl>
Subject: RE: Medical supplies

Hoi (10)(2e),

Je uitleg klopt: voor export van persoonlijke beschermingsmiddelen naar buiten de EU is deze uitvoervergunning vereist: zie bijlage 2 van de [EU verordening](#).

Daarnaast een vraag: waarom biedt deze NLse partij de genoemde mondkapjes, schorten en gezichtsbescherming niet aan NL aan? Indien ze dat overwegen kunnen ze contact opnemen met NFU:

Buitenlandse (en binnenlandse) bedrijven (levaranciers) die medische hulpmiddelen* willen aanbieden aan NL, worden doorverwezen naar de **nationale inkooporganisatie** (NFU): (10)(2e)@nfu.nl

NFU heeft de bevoegdheid om deals te sluiten voor geheel Nederland en ook om goederenstromen van bestaande leveranciers om te leiden naar het centrale voorraadpunt, van waaruit dan verdeling over Nederland plaats vindt.

Alle aanbiedingen die de regionaal coördinatoren, GGD/GHOR Nederland en het ministerie van VWS ontvangen, worden doorgestuurd naar het inkoopteam. Zij bekijken de aanbiedingen op betrouwbaarheid en handelen de verdere aankoop af.

*Dit geldt alleen voor de producten: FFP 1-,2- en 3-maskers, chirurgische maskers, schorten, handschoenen, beschermingsbrillen, desinfectantia, diagnostische testen, beademinsapparatuur.

From: (10)(2e), (10)(2e) <(10)(2e)@minbuza.nl>
Sent: donderdag 26 maart 2020 15:27
To: (10)(2e), (10)(2e), (10)(2e) @minbuza.nl
Cc: (10)(2e), (10)(2e) <(10)(2e)@minbuza.nl>; (10)(2e), (10)(2e) <(10)(2e)@rvo.nl>; (10)(2e), (10)(2e) <(10)(2e)@minbuza.nl>
Subject: FW: Medical supplies

Hallo (10)(2e)

Uit de mail + bijlage begrijp ik dat deze partij overweegt/aanbiedt persoonlijke beschermingsmiddelen te exporteren naar Marokko. Op basis van wat er gisteren gecommuniceerd is (onderstaand) vallen deze producten volgens mij onder de EU verordening en heeft deze partij voor export naar Marokko een uitvoervergunning nodig, die zij bij de Centrale Dienst In- en Uitvoer van de Douane zouden moeten aanvragen. @ (10)(2e) zie jij dit ook zo? Klopt het dat de kans op een uitvoervergunning vervolgens beperkt is, omdat er gegronde redenen moeten zijn zoals noodoperaties? Als je aanvullingen hebt op mijn overweging, laat het weten.

Daarnaast in lijn met het bericht in DGBEB weekoverzicht verzoek aan posten en RVO om ondersteuning bij export/hulpverzoeken van NL bedrijfsleven die medische hulpmiddelen zouden willen leveren buiten Nederland op te schorten. Je kan m.i. dhr. (10)(2e) op de EU verordening wijzen maar geen verdere ondersteuning verlenen.

Groeten, (10)(2e)

0025

0013

30026

Nederlandse bedrijven mogen wel:

- **Binnen de EU** kan men de in bijlage 1 van de [EU verordening](#) genoemde producten **vrij exporteren**. Duitsland heeft de nationale exportban ondertussen opgeheven. Frankrijk, Polen, Tsjechië, Roemenië, Bulgarije voor zover bekend nog niet.
- Ook naar Noorwegen, IJsland, Liechtenstein, Zwitserland, Andorra, de Faroe Islands, San Marino, het Vaticaan en de overzeese gebieden die speciale relaties hebben met Nederland (Caribische delen van het Koninkrijk), Denemarken en Frankrijk mag **exportvrij** worden geëxporteerd. Dit is geregeld in de [wijzigingsverordening](#).
- **Buiten de EU** geldt (zie Artikel 1 van [EU verordening](#)): NL bedrijven mogen bepaalde persoonlijke medische beschermingsmiddelen (zie bijlage 1 [EU verordening](#)) uitvoeren naar landen buiten de EU **mits** zij beschikken over een **uitvoervergunning** (zie bijlage 2 [EU verordening](#)), afgegeven door de bevoegde autoriteit van de lidstaat waar de exporteur gevestigd is. In NL is de beslissingsbevoegde instantie de Inspectie Gezondheidszorg en Jeugd (IGJ). De vergunningen moeten worden aangevraagd bij de Centrale Dienst In- en Uitvoer (CDIU) van de Douane. Zij doen de administratieve afhandeling. **Zonder deze vergunning is de uitvoer verboden**.
- Het idee van deze verordening is dat zo min mogelijk NL bedrijven medische middelen uitvoeren omdat deze middelen in NL (en in de rest van de EU) hard nodig zijn. Een uitzondering, op basis waarvan een vergunning kan worden verleend, is bijvoorbeeld als de export bedoeld is voor **noodoperaties** van humanitaire organisaties in **derde landen** of om te leveren aan delegaties van de EU en van de lidstaten in het buitenland (zie voor mogelijke redenen om een vergunning af te geven artikel 2(3) van [de verordening](#)).

Nederlandse bedrijven mogen niet:

- Zonder exportvergunning mogen de in bijlage 1 van de [EU verordening](#) genoemde producten niet worden geëxporteerd naar buiten de EU of de in de [wijzigingsverordening](#) genoemde landen/gebieden. Gezien het tekort aan deze producten zal IGJ naar verwachting alleen in uitzonderingssituaties een vergunning verlenen.

(10)(2e) (10)(2e) (10)(2e)

(10)(2e) (10)(2e) (10)(2e)
(10)(2e) (10)(2e) (10)(2e)

(10)(2e) (10)(2e) (10)(2e) (10)(2e)

(10)(2e)

(10)(2e) (10)(2e) (10)(2e)

(10)(2e) (10)(2e) (10)(2e)

(10)(1c)

(10)(2e)

(10)(2e)

(10)(2e)