



KOMMISSIONEN FOR DE EUROPÆISKE FÆLLESSKABER

Bruxelles, den 24.6.2009  
KOM(2009) 273 endelig

**MEDDELELSE FRA KOMMISSIONEN TIL EUROPA-PARLAMENTET OG  
RÅDET**

**om øget kemisk, biologisk, radiologisk og nuklear sikkerhed i Den Europæiske Union -  
en europæisk CBRN-handlingsplan**

**(EØS-relevant tekst)**

{SEK(2009) 790}

{SEK(2009) 791}

{SEK(2009) 874}

# MEDDELELSE FRA KOMMISSIONEN TIL EUROPA-PARLAMENTET OG RÅDET

## om øget kemisk, biologisk, radiologisk og nuklear sikkerhed i Den Europæiske Union - en europæisk CBRN-handlingsplan

(EØS-relevant tekst)

### 1. INDLEDNING

Inden for de seneste ti til femten år har truslen om, at en terroristgruppe skulle få fat i kemiske, biologiske, radiologiske eller nukleare (CBRN) materialer, fået regeringer og internationale organisationer til at vedtage vidtrækkende regler<sup>1</sup> og programmer for at beskytte befolkningen mod de dertil knyttede risici. De problemer, som disse programmer er rettet imod, er blevet forstærket af en række veldokumenterede tilfælde, hvor visse terroristgrupper har vist interesse for at skaffe sådanne materialer. Selv om der heldigvis kun har været få tilfælde, hvor sådanne materialer har været brugt, er den generelle opfattelse, at risiciene er så store, at det er nødvendigt at gøre en koordineret indsats med hensyn til forebyggelse, sporing og indsats.

Selv om mange eksperter mener, at det er meget vanskeligt for terroristerne at udvikle og anvende materialerne, således at de rent faktisk kan bruges i et angreb, og at sandsynligheden for sådanne angreb derfor er temmelig lille, er det klart, at ingen offentlig myndighed kan ignorere truslen i betragtning af, hvilke potentielt voldsomme konsekvenser det kunne få for menneskeliv og for økonomien. Der er således blandt eksperter enighed om, at man må imødegå selv et forholdsvis begrænset angreb, fordi selv et mindre angreb med sådanne materialer ville få voldsomme psykologiske, sundhedsmæssige og økonomiske konsekvenser for befolkningen.

EU ser det som en af sine vigtigste opgaver at forhindre terroristers adgang til CBRN-materialer. Dette anerkendes i Den Europæiske Unions terrorbekæmpelsesstrategi, som Rådet vedtog den 1. december 2005, og i "EU's strategi mod spredning af masseødelæggelsesvåben", som Det Europæiske Råd vedtog den 12. december 2003<sup>2</sup>. Derudover vedtog Rådet (retlige og indre anliggender) specifikke konklusioner i 2007, hvori det opfordrede til en større indsats for CBRN-sikring på EU-plan<sup>3</sup>.

### 2. DEFINITIONER

Der findes ingen almindeligt anerkendte definitioner af CBRN-materialer, CBRN-trusler eller CBRN-hændelser – i tidligere EU-strategidokumenter på området refereres blot til CBRN-hændelser uden nærmere angivelse af, hvori sådanne hændelser kan bestå. Anden terminologi vedrørende CBRN-materialer henviser til terrorangreb som brugen af ukonventionelle midler

---

<sup>1</sup> Såsom FN-Sikkerhedsrådets resolution 1540.

<sup>2</sup> 15708/03 og SN 400/03, nr. 68. Se også *infra*, punkt 7.

<sup>3</sup> 16589/07 af 17. december 2007.

– i modsætning til brugen af mere konventionelle sprængstoffer og våben. I militær sammenhæng henviser terminologien hovedsageligt til brugen af ukonventionelle våben eller masseødelæggelsesvåben (WMD).

I denne meddelelse er det imidlertid mest hensigtsmæssigt at anvende en forholdsvis bred definition af terrortrusler i forbindelse med CBRN-materialer: enhver brug af kemiske, biologiske, radiologiske eller nukleare stoffer og materialer til terrorformål. Med hensyn til forebyggelse og sporing er den eneste brugbare fremgangsmåde at se på alle tænkelige måder, hvorpå terrorister kan anvende disse materialer, idet enhver risiko forbundet med disse materialer bør afdækkes.

Men når man ser på beredskab og indsats i denne sammenhæng, må man nødvendigvis som udgangspunkt helgardere sig, idet indsatsen med hensyn til civilbefolkningens beskyttelse og sundhed sandsynligvis vil være den samme, hvad enten CBRN-hændelsen sker ved et uheld eller med fortsæt, eller hvad enten den er menneskeskabt eller ej. CBRN-politikpakken er derfor i store træk baseret på en helgardering, hvor der dog lægges stor vægt på bekæmpelse af terrortrusler, navnlig med hensyn til forebyggende tiltag.

### **3. DEN SENESTE CBRN-UDVIKLING PÅ NATIONALT PLAN OG PÅ EU-PLAN**

CBRN-politikken i denne meddelelse bygger på en række forskellige foranstaltninger, som på det seneste er blevet fremmet af både medlemsstater og EU.

#### **3.1. Nationale foranstaltninger**

Medlemsstaterne har det primære ansvar for mange af de arbejdsområder, der er omfattet af denne politikpakke. Ved hjælp af en række forskellige foranstaltninger og samarbejde med en bred vifte af ansvarlige myndigheder er de ansvarlige for at beskytte deres befolkning mod CBRN-trusler. Det er medlemsstaternes politi, civilforsvar og sundhedstjenester, der vil være de første på ulykkestedet, og det er medlemsstaternes ambulancer, hospitaler og lagre af modforanstaltninger, som skal sørge for den første lægehjælp og den efterfølgende behandling. Nationale retsmedicinske instanser vil også skulle bidrage til at fastlægge årsagen til en hændelse samt til at identificere forbrydere, hvis der er tale om et angreb begået med overlæg. Overordnet set er mange medlemsstater forholdsvis godt rustet til at håndtere en CBRN-trussel, og de har alle fundet deres egen løsning på koordineringsproblemer og andre problemer i forbindelse med forebyggelse, sporing og eventuel håndtering af en CBRN-hændelse i national sammenhæng.

#### **3.2. Foranstaltninger på EU-plan**

Det Europæiske Råd tog på sit møde i Gent i 2001 de første skridt til at bekæmpe CBRN-trusler på EU-plan<sup>4</sup>, og dette blev efterfulgt af vedtagelsen af et "program med henblik på at forbedre samarbejdet i EU om at forebygge og begrænse følgerne af kemiske, biologiske, radiologiske og nukleare terrortrusler" i december 2002<sup>5</sup>. Programmet blev afløst af Rådets og Kommissionens EU-solidaritetsprogram af 3. december 2004 om følgerne af terrortrusler og -angreb, og det udvidede, reviderede og erstattede CBRN-programmet fra 2002 efter

---

<sup>4</sup> SN 4292/01 REV. 2.

<sup>5</sup> 14627/02.

angrebene i Madrid den 11. marts 2004<sup>6</sup>. De relevante dele af solidaritetsprogrammet blev inkluderet i den overordnede strategi og handlingsplan for terrorbekæmpelse, som blev vedtaget i 2005 efter angrebene i London<sup>7</sup>.

Som nævnt ovenfor giver Rådets konklusioner (retlige og indre anliggender) af 6. december 2007 "om håndtering af kemiske, biologiske, radiologiske og nukleare risici og om biologisk beredskab" det seneste overblik over igangværende tiltag på EU-plan. Rådet (retlige og indre anliggender) anfører i disse konklusioner, at det: "mener, at der bør videreudvikles effektive politikker til håndtering af CBRN-risici (...)", og at det "opfordrer Kommissionen til i overensstemmelse med sine beføjelser at fortsætte arbejdet på CBRN-området sammen med medlemsstaterne og relevante aktører, idet dobbeltarbejde undgås, og der tages udgangspunkt i god praksis mellem medlemsstaterne (...)".

På den eksterne side understøttes denne operationelle og tværgående tilgang, som involverer nøje koordination og samarbejde mellem medlemsstaterne og Kommissionen, af gennemførelsen af EU's strategi mod spredning af masseødelæggelsesvåben og af fællesskabsinstrumenter, såsom stabilitetsinstrumentet, instrumentet for samarbejde om sikkerhed på det nukleare område og førtiltrædelsesinstrumentet (Ipa)<sup>8</sup>.

### 3.3. EU-indsatsordninger

Selv om ansvaret for at håndtere CBRN-hændelser ligger hos medlemsstaterne, er der udviklet gode krisestyringsprocedurer og -værktøjer på EU-plan til støtte for medlemsstaterne i tilfælde af en krise, hvis konsekvenser går på tværs af grænser. EU har styrket sin kapacitet til at sikre en koordineret indsats og assistance medlemsstaterne imellem i tilfælde af katastrofer. Dette samarbejde finder sted som led i Fællesskabets civilbeskyttelsesordning<sup>9</sup>. Hovedformålet med ordningen er at fremme samarbejdet om civilbeskyttelse i tilfælde af større katastrofer, som kan kræve en hurtig indsats. Gennem monitorerings- og informationscentret (MIC) støtter Kommissionen aktivt mobilisering, transport og koordinering af det civile beredskab til lande, der er ramt af større katastrofer.

Desuden udgør krisekoordinationsordninger (CCA) et tværgående redskab til kriseforvaltning, og de er relevante både ved eksterne kriser og kriser inden for EU. Kommissionen deltager i disse ordninger gennem kriseforvaltningssystemet ARGUS, som bl.a. gør det muligt øjeblikkeligt at udveksle oplysninger mellem Kommissionens varslingsystemer, såsom ECURIE-systemet i tilfælde af strålingsfare, systemet for tidlig varsling og reaktion (EWRS) i tilfælde af overførbare sygdomme, RAS-BICHAT-systemet til hurtig varsling af angreb eller trusler om angreb med biologiske og kemiske stoffer og monitorerings- og informationscentret (MIC) i tilfælde af anliggender vedrørende civilbeskyttelse. Udvalget for Sundhedssikkerhed spiller ligeledes en vigtig rolle i indsatsen mod sundhedstrusler, navnlig for så vidt angår kriseberejdskab, CBRN-øvelser og udarbejdelse af lister over patogener og kemikalier, som udgør en sundhedsrisiko, mens Det Europæiske Center for Forebyggelse af

---

<sup>6</sup> 15480/04.

<sup>7</sup> 14469/4/05, punkt 20 og 31.

<sup>8</sup> Se også Kommissionens meddelelse "Den internationale udfordring fra nuklear sikkerhed og sikring", KOM(2008) 312 endelig af 22.5.2008 og "Meddelelse om nuklear ikke-spredning", KOM(2009) 143 endelig af 26.3.2009.

<sup>9</sup> Rådets beslutning af 23. oktober 2001 – omarbejdet ved beslutning 2007/779, EUT L 314 af 1.12.2007, s. 9.

og Kontrol med Sygdomme (ECDC) udarbejder risikovurderinger for overførbare sygdomme og biologiske ulykker.

#### **4. EU'S CBRN-HANDLINGSPLAN**

##### **4.1. Udarbejdelse af EU's CBRN-handlingsplan – CBRN-taskforcen**

Forud for udarbejdelsen af denne CBRN-politik nedsatte Kommissionen i februar 2008 en CBRN-taskforce. Det, der især kendetegnede taskforcens arbejde, var, at det var tværfagligt og involverede flere instanser. Der var deltagere fra en bred vifte af nationale myndigheder og organisationer lige fra flere forskellige ministerier, såsom indenrigsministeriet, justitsministeriet, forsvarsministeriet og sundhedsministeriet, til repræsentanter for nationale beredskabsorganisationer, civilforsvaret, myndigheder med ansvar for strålingsbeskyttelse og andre redningsorganisationer samt retsmedicinske institutter og myndigheder med ansvar for nuklear sikkerhed. Der var også repræsentanter for EU-organer, navnlig Europol og Eurojust. Dette vidnede om, at mange aktører har stor interesse i at deltage i udformningen af fremtidige politiske foranstaltninger på europæisk plan.

Taskforcens endelige rapport blev offentliggjort i januar 2009 og indeholder 264 forskellige anbefalinger, hvilket bekræfter, at der ikke alene stadig er meget at gøre, men også, at der er stor enighed blandt eksperterne om, hvordan eksisterende problemer bedst kan håndteres. EU's CBRN-handlingsplan bygger på denne endelige rapport.

##### **4.2. Forslagets overordnede mål og vigtigste foranstaltninger**

Det overordnede mål med forslaget om den nye CBRN-politik er at mindske truslen om CBRN-hændelser og de skader, de forvolder borgerne i EU, ved hjælp af en sammenhængende prioriteret europæisk CBRN-handlingsplan, som involverer alle berørte aktører, herunder repræsentanter for industrien. Man vil tilstræbe at skabe sammenhæng og komplementaritet med de relevante fællesskabs- og FUSP-instrumenter, navnlig stabilitetsinstrumentet<sup>10</sup>, instrumentet for samarbejde om sikkerhed på det nukleare område og førtiltrædelsesinstrumentet, som skal begrænse CBRN-risici og øge beredskabet uden for EU, samt alle relevante bestemmelser i Euratom-traktaten og afledt ret.

Dette mål vil man opfylde ved at koncentrere indsatsen og ressourcerne om at mindske sandsynligheden for CBRN-hændelser og begrænse konsekvenserne af de hændelser, der måtte indtræffe. Blandt de vigtigste foranstaltninger til at opfylde målet er:

- anvendelse af en risikobaseret tilgang til CBRN-sikring i Den Europæiske Union. Dette indebærer brugen af risikovurderinger til prioritering af sikkerhedsforanstaltninger
- sikring af, at CBRN-materialer er godt beskyttet, og at muligheden for at anvende dem til forkerte formål begrænses
- bedre informationsudveksling mellem medlemsstater om spørgsmål vedrørende CBRN-sikring, således at der kan sættes hurtigere ind mod forestående trusler
- bedre udvikling og anvendelse af springssystemer i hele EU og

---

<sup>10</sup> Forordning (EF) nr. 1717/2006 (EUT L 327 af 24.11.2006, s. 1).

- sikring af, at beredskabet har de fornødne værktøjer til at redde liv og begrænse skader på ejendom i tilfælde af CBRN-hændelser.

Målet vil blive opfyldt ved at gennemføre de 133 foranstaltninger, der er beskrevet i den europæiske CBRN-handlingsplan, som er en del af CBRN-politikpakken.

EU's CBRN-handlingsplan er ikke en retsakt. De umiddelbare retlige og budgetmæssige konsekvenser for EU vil derfor kun kunne afledes af eventuelle fremtidige retsakter, som skal gennemføre handlingsplanen, og som vil skulle gøres til genstand for særskilte forudgående konsekvensanalyser – herunder en analyse af deres konsekvenser for økonomiske sektorer og forskningsmiljøer og en systematisk og streng kontrol for at sikre, at de er i overensstemmelse med Den Europæiske Unions charter om grundlæggende rettigheder.

### **4.3. De vigtigste indsatsområder**

I handlingsplanen anføres tre hovedområder, som arbejdet med CBRN-sikring bør omfatte:

- forebyggelse – sikring af, at uautoriseret adgang til farlige CBRN-materialer vanskeliggøres mest muligt
- sporing – sikring af den fornødne kapacitet til at spore CBRN-materialer for at forebygge eller sætte ind i tilfælde af CBRN-hændelser
- beredskab og indsats – sikring af, at der kan sættes effektivt ind i tilfælde af hændelser, der involverer CBRN-materialer, og at den normale situation kan genoprettes hurtigst muligt.

Disse tre indsatsområder understøttes af en række tværgående foranstaltninger, som stort set gælder alle tiltag vedrørende CBRN-sikring.

### **4.4. Forebyggelse**

Forebyggende foranstaltninger er det område, som der primært fokuseres på i CBRN-handlingsplanen. Det indebærer, at man på grundlag af solide risikovurderingsprocesser bør koncentrere indsatsen om et begrænset antal svage punkter, som kunne udnyttes til skadelige formål. Som noget af det første bør der derfor som led i CBRN-handlingsplanen foretages en prioritering af CBRN-materialer i højrisikogruppen på grundlag af en omhyggelig risikovurdering. Dette vil være en forudsætning for mange andre foranstaltninger, som specifikt vedrører CBRN-materialer i højrisikogruppen.

Ved efterfølgende tiltag vil man fokusere på at sikre CBRN-materialer og -anlæg, øge kontrollen over CBRN-materialer, gøre ansatte meget bevidste om sikring, forbedre identifikationen af mistænkelige transaktioner og af mistænkelig adfærd i forbindelse med CBRN-materialer i højrisikogruppen, forbedre sikringen af transport, øge informationsudvekslingen, forbedre import- og eksportordningerne og styrke samarbejdet om sikring af nukleare materialer.

### **4.5. Sporing**

Sporing er et nødvendigt supplement til forebyggelse. Sporing er også afgørende for at sikre, at der sættes hensigtsmæssigt ind i tilfælde af en CBRN-hændelse, idet det uden sporing er umuligt at konstatere, hvilke materialer der er involveret i hændelsen. I en europæisk union uden indre grænser bør der installeres og anvendes sporingssystemer både ved EU's ydre

grænser og i hver medlemsstat. Korrekt og hurtig sporing kan redde tusinde liv og give det nødvendige grundlag for en hensigtsmæssig indsats.

Arbejdet på EU-plan vedrørende brugen af udstyr til sporing af CBRN-materialer vil fokusere på at etablere minimumsstandarder for sporing, som skal anvendes overalt i EU, etablere afprøvnings-, testnings- og certificeringsordninger for sporing af CBRN og forbedre udvekslingen af god praksis for sporing af CBRN-materialer.

#### **4.6. Beredskab og indsats**

Der bør gøres mere for at styrke gældende foranstaltninger, navnlig med hensyn til CBRN-hændelser som følge af onde hensigter. Man skal være særlig opmærksom på CBRN-beredskabsplanlægning, styrkelse af kapaciteten til at træffe modforanstaltninger, styrkelse af informationsstrømmen, udvikling af bedre modelværktøjer og forbedring af kapaciteten til efterforskning af kriminalitet.

#### **4.7. Tværgående foranstaltninger**

De tværgående foranstaltninger i CBRN-handlingsplanen fokuserer på internationalt samarbejde, kommunikation med offentligheden, informationsværktøjer, uddannelse, personalesikkerhed, forskning og kriminalisering af CBRN-gerninger.

### **5. GENNEMFØRELSE**

#### **5.1. Eksisterende strukturer**

Gennemførelsen af handlingsplanen bør primært ske ved hjælp af eksisterende strukturer. Selv om det i EU's handlingsplan påtænkes at etablere et mindre antal nye arbejdsgrupper, er disse hovedsageligt tænkt som midlertidige tidsbegrænsede arbejdsformer med et bestemt sigte.

På civilbeskyttelsesområdet vil arbejdet blive gennemført ved hjælp af Fællesskabets civilbeskyttelsesordning og det finansielle civilbeskyttelsesinstrument for at øge beredskabet over for CBRN-hændelser. Dette indebærer workshops, uddannelse (mindst én gang om året), udveksling af eksperter, simuleringsøvelser, udvikling af scenarier og kapacitetsvurderinger. Det er nødvendigt at træffe yderligere foranstaltninger til at øge EU's CBRN-indsatskapacitet, navnlig ved i højere grad at stille civilbeskyttelsesmoduler til rådighed og undersøge behovet for nye former for moduler samt muligheden for at placere vigtige moduler på stedet forud for større offentlige begivenheder. De forskellige arbejdsområder under ordningen vil blive strømlinet ved lanceringen af et europæisk CBRN-program, som skal gøre EU mere robust, og som samler de forskellige tiltag til civilbeskyttelse i EU's CBRN-handlingsplan og sikrer et konsolideret bidrag fra civilbeskyttelsesordningen til den overordnede gennemførelse af denne handlingsplan.

I sundhedssektoren er der allerede fastlagt en omfattende struktur. Udvalget for Sundhedssikkerhed og eksisterende informationsudvekslingsordninger, såsom EWRS, RAS BICHAT og RASFF, vil spille en vigtig rolle for gennemførelsen af sundhedsrelaterede foranstaltninger i handlingsplanen.

## 5.2. Den rådgivende CBRN-gruppe

CBRN-taskforcen har været af afgørende betydning for udformningen af denne politikpakke, og Kommissionen vil fortsætte samarbejdet med taksforcens medlemmer i gennemførelsesfasen ved at oprette og lede en rådgivende CBRN-gruppe. De undergrupper, der beskæftiger sig med spørgsmål vedrørende kemiske, biologiske og radiologiske/nukleare materialer kunne mødes to gange om året for at drøfte gennemførelsen af handlingsplanen efter dens vedtagelse, herunder den rapportering, de får fra de tidligere nævnte mindre antal arbejdsgrupper, der behandler specifikke emner. Undergrupperne kunne så aflægge beretning til den overordnede rådgivende gruppe, som behandler alle tværfaglige spørgsmål, og som kunne træde sammen en eller to gange årligt alt efter behov. Informationsudveksling og koordinering med eksisterende strukturer, såsom Rådets arbejdsgrupper, Udvalget for Sundhedssikkerhed og de grupper, der er oprettet i henhold til Euratom-traktaten, skal naturligvis sikres.

## 5.3. Kommissionens finansielle støtte

De vigtigste finansielle værktøjer, som Kommissionen råder over til støtte for gennemførelsen af denne politikpakke, er de eksisterende finansielle programmer, navnlig særprogrammet "Forebyggelse, beredskab og konsekvensstyring i forbindelse med terrorisme og andre sikkerhedsrelaterede risici" og særprogrammet "Forebyggelse og bekæmpelse af kriminalitet"<sup>11</sup>. Disse programmer dækker perioden frem til december 2013. Det årlige arbejdsprogram for begge finansielle programmer specificerer de beløb, der står til rådighed for gennemførelsen af denne politikpakke. Det er planlagt, at op til 100 mio. EUR vil blive stillet til rådighed til støtte for gennemførelsen af CBRN-handlingsplanen i perioden 2010-2013.

Yderligere midler fra følgende programmer og instrumenter vil også bidrage til CBRN-handlingsplanens gennemførelse.

Det finansielle civilbeskyttelsesinstrument<sup>12</sup> skal "støtte og supplere medlemsstaternes tiltag til beskyttelse af især mennesker, men også miljø og ejendom, herunder kulturværdier, i tilfælde af naturkatastrofer eller menneskeskabte katastrofer, terrorhandlinger, teknologiske ulykker, strålingsulykker eller miljøuheld og fremme forstærket samarbejde mellem medlemsstaterne om civilbeskyttelse"<sup>13</sup>. Dette instrument dækker også perioden frem til den 31. december 2013.

På forskningsområdet giver det syvende rammeprogram for forskning, teknologisk udvikling og demonstration<sup>14</sup>, navnlig den del, der vedrører sikkerhedsforskning, betydelige finansieringsmuligheder for de forskningsområder, der er prioriteret i EU's CBRN-handlingsplan. De CBRN-relaterede resultater (sporing og krisestyring) af de første forslagsindkaldelser viser sig allerede gradvist. Som de tidligere nævnte finansielle programmer løber dette rammeprogram frem til den 31. december 2013. Yderligere prioriteter inden for sikkerhedsforskning vil fremgå af arbejdet i det europæiske forum for forskning og innovation på sikkerhedsområdet (ESRIF), hvis rapport vil indeholde angivelser af fremtidige

---

<sup>11</sup> EUT L 58 af 24.2.2007, s. 1 og 7.

<sup>12</sup> EUT L 71 af 10.3.2007, s. 9.

<sup>13</sup> Beslutning om indførelse af et finansielt civilbeskyttelsesinstrument, EUT L 71 af 10.3.2007, s. 9.

<sup>14</sup> Afgørelse nr. 1982/2006/EF, EUT L 412 af 30.12.2006, s. 1.

trusler fra CBRN-materialer samt det forsknings- og innovationsarbejde, der skønnes nødvendigt for at imødegå dem.

Via EU's sundhedsprogram 2008-2013 ydes der fortsat støtte til arbejdet i Udvalget for Sundhedssikkerhed og til initiativer om beredskab og indsats i tilfælde af CBRN-trusler mod folkesundheden.

Endelig har Europa-Kommissionen foreslået, at Den Europæiske Unions Solidaritetsfonds anvendelsesområde udvides, således at medlemsstater, hvis de virkelig rammes af en CBRN-hændelse, kan få hjælp herfra til at udbedre skaderne<sup>15</sup>.

En af de specifikke måder, hvorpå midlerne til at gennemføre CBRN-handlingsplanen kunne anvendes, kunne være i form af støtte til én medlemsstat eller en gruppe medlemsstater til udvikling og gennemførelse af bestemte foranstaltninger. Dette skulle naturligvis ske under hensyntagen til medlemsstaternes og Kommissionens kompetencer og i overensstemmelse med gældende finansielle bestemmelser.

#### **5.4. Tidsplan, rapporter og revision**

EU's CBRN-handlingsplan vil blive revideret i 2013. Denne periode burde være lang nok til, at der kan gøres væsentlige fremskridt, og den svarer til den periode, hvor der ydes støtte til gennemførelsen fra de finansielle programmer. I løbet af denne periode vil der løbende blive aflagt rapport og ført tilsyn med gennemførelsen ved hjælp af den fortsatte inddragelse af den rådgivende gruppe, som beskrevet tidligere, herunder i form af rapporter til de respektive grupper i Rådet, der beskæftiger sig med CBRN-anliggender. Kommissionen vil ligeledes uarbejde en midtvejsrapport. Eftersom en handlingsplan er forholdsvis fleksibel, er det muligt at justere de fastlagte prioriteringer og foretage ændringer når som helst i gennemførelsesperioden.

### **6. KOORDINERING AF SIKKERHED OG SUNDHED – ET OVERBLIK OVER BEDSTE PRAKSIS**

En af konklusionerne af en tidligere undersøgelse om bioberedskab, som Kommissionen foretog sammen med Europol og de nationale håndhævende myndigheder og sundhedsmyndigheder, var, at man bør udvikle samarbejdet og forbedre koordineringen mellem de forskellige aktører, der er involveret i beredskabet og indsatsen i tilfælde af CBRN-hændelser. Selv om alle aktører arbejder for befolkningen, og deres førstprioritet altid er at redde menneskeliv, vil deres tilgang til en hændelse uundgåeligt tage udgangspunkt i deres eget ansvarsområde. Myndighedernes forskellige opgaver skal sandsynligvis udføres under kaotiske forhold som følge af en traumatisk hændelse med måske mange sårede. Situationer af denne slags kræver god styring, og de må øves regelmæssigt, hvis den overordnede indsats skal være så velkoordineret og effektiv, som befolkningen med rette kan forvente.

For at hjælpe medlemsstaterne med at udveksle oplysninger om deres praksis på disse områder samlede Kommissionen resultaterne af tre forskellige regionale workshops, hvor forskellig praksis blev drøftet af eksperter fra medlemsstaterne, i ét dokument, som beskrev, hvad eksperterne fandt var bedste gældende praksis, navnlig på det kemiske og biologiske

---

<sup>15</sup> Forslag til Europa-Parlamentets og Rådets forordning om oprettelse af Den Europæiske Unions Solidaritetsfond KOM(2005) 108 endelig af 6.4.2005.

område. Dokumentet er alene tænkt som en hjælp til medlemsstaternes igangværende arbejde med at forbedre deres CBRN-beredskab.

## 7. EKSTERNE FORBINDELSER

Den vigtigste del af gældende EU-politik for eksterne forbindelser vedrørende CBRN-truslen er EU's strategi mod spredning af masseødelæggelsesvåben, også kaldet EU's WMD-strategi, som blev vedtaget i december 2003. Denne strategi er for nylig blevet ajourført og revideret, hvilket resulterede i Rådets vedtagelse af "Nye EU-aktionslinjer i bekæmpelsen af spredning af masseødelæggelsesvåben (WMD) og deres fremføringsmidler" i december 2008<sup>16</sup>. Disse nye aktionslinjer og denne europæiske CBRN-pakke vil sammen med relevante fællesskabsinstrumenter, navnlig stabilitetsinstrumentet, have en gensidigt gunstig virkning for reduktionen af risici fra CBRN-materialer. Kommissionen vil på sin side sørge for en konsistent og koordineret tilgang til aktionslinjernes gennemførelse. I marts 2009 fremlagde Kommissionen en meddelelse om nuklear ikke-spredning<sup>17</sup> og mulige måder at styrke den på, især set på baggrund af bestemmelserne i Euratom-traktaten om nuklear sikkerhed.

Gennem stabilitetsinstrumentet hjælper Kommissionen tredjelande med at udvikle uddannelse og bistand vedrørende CBRN-risikominimering og CBRN-beredskab. EU's bistand er gradvist blevet udvidet fra at omfatte lande i det tidligere Sovjetunionen til at omfatte nye regioner, der giver anledning til bekymring, herunder Sydøstasien, Mellemøsten og dele af Afrika, navnlig på det nukleare og biologiske område. Gennemførelsen af FN's Sikkerhedsråds resolution 1540 vil blive yderligere styrket ved at støtte IAEA, ansætte tidligere WMD-eksperter, bekæmpe nukleart smugleri, herunder vildledende finansiel praksis, og bidrage til en mere effektiv eksportkontrol og mere effektive grænsekontrollsystemer. Regionale CBRN-ekspertisecentre vil være et middel til at udveksle bedste praksis, støtte kapacitetsopbygningen og dele erfaringer høstet på EU-plan med vigtige regioner. Stabilitetsinstrumentet skal med ca. 300 mio. EUR i perioden 2007-2013 bidrage til at udvikle en kultur med høj CBRN-sikkerhed og CBRN-sikring i hele verden.

Et vigtigt aspekt af stabilitetsinstrumentet er, at medlemsstaternes eksperter inddrages nøje ved hjælp af en ny ordning: ekspertstøtteordningen. Sammen med Kommissionen har medlemsstaternes eksperter foretaget en række besøg og afholdt en række workshoper i løbet af det seneste år for at fastlægge, hvilke områder der skal prioriteres højest. Udviklingen af nye sektorer i nye vækstlande og de dertil hørende risici for CBRN-spredning, navnlig i forbindelse med den såkaldte "nukleare renæssance" og bioteknologi, er især en stor udfordring. For at kontrollere sådanne risici støtter Kommissionen det initiativ, der går ud på at etablere multilaterale banker for nukleart materiale. Risikoen for, at terrorister forsøger at udnytte pandemier er også et problem for både sikkerheden og sundheden. Kommissionen agter derfor at fremme specifikke foranstaltninger, herunder varslingsystemer og udveksling af bedste praksis, med inddragelse af regionale organisationer. De regionale CBRN-ekspertisecentre vil være omdrejningspunkt for disse initiativer. Spørgsmål vedrørende truslen fra CBRN-materialer drøftes også i en række internationale fora<sup>18</sup> og behandles i internationale organisationer, såsom Den Internationale Atomenergiorganisation (IAEA),

---

<sup>16</sup> 17172/08 af 17. december 2008.

<sup>17</sup> KOM(2009) 143 endelig af 26.3.2009.

<sup>18</sup> Såsom det globale initiativ til bekæmpelse af nuklear terrorisme (GICNT) og ordninger for kontrol med udførslen af produkter med dobbelt anvendelse, som f.eks. Gruppen af Leverandører af Nukleart Materiale, Wassenaar-arrangementet, Australien-Gruppen og kontrolordningen for missilteknologi.

Organisationen for Forbud mod Kemiske Våben (OPCW), konvention om forbud mod biologiske våben og toksinvåben (BTWC), Interpol og initiativet vedrørende sundhedssikkerheden i verden (GHSI). Helt i overensstemmelse med artikel 19 i traktaten om Den Europæiske Union er en af de vigtigste anbefalinger i EU's CBRN-handlingsplan, at Den Europæiske Union bør gøre en større indsats for at fremsætte en samordnet holdning i sådanne internationale fora og på møder i disse internationale organisationer.

Generelt set indgår bekæmpelse af terrorisme i mange af de samarbejdsaftaler, som EU og tredjelande har indgået eller forhandler om. Rådet besluttede i 2002, at der skulle indsættes en standardklausul om terrorbekæmpelse i alle aftaler med tredjelande. Desuden er der siden november 2003 blevet indsat klausuler om masseødelæggelsesvåben i alle nye eller fornyede blandede aftaler, som nu dækker næsten 100 lande. Arbejdet vedrørende CBRN-anliggender med strategiske partnere, såsom USA, kan ligeledes udvikles yderligere på grundlag af den nuværende politikpakke.

Set fra et folkesundhedsperspektiv vil Kommissionen fortsat deltage i og yde støtte til arbejdet under initiativet vedrørende sundhedssikkerheden i verden, og den har til hensigt at fremlægge en meddelelse om sundhedssikkerhed i 2009, hvori den skitserer de interne og eksterne aspekter af sundhedssikkerhed.

## **8. KONKLUSIONER**

Det har høj prioritet for Kommissionen at beskytte befolkningen i Den Europæiske Union mod terrorisme og andre kriminelle trusler. Begivenheder over hele verden har vist, at terrorister fortsat har interesse i at skaffe kemiske, biologiske, radiologiske og nukleare (CBRN) materialer. Den Europæiske Union er forpligtet til at sikre, at sådanne ukonventionelle trusler ikke bliver til virkelighed. EU's CBRN-handlingsplan vil i høj grad bidrage til, at denne forpligtelse kan opfyldes.

## **BILAG 1**

### **EU'S CBRN<sup>1</sup>-HANDLINGSPLAN**

<b>1. FOREBYGGELSE.....</b>	<b>4</b>
<b>Mål 1: at udarbejde eu-lister over CBRN-materialer i højrisikogruppen og anlægge risikobaserede tilgange til sikkerhed.....</b>	<b>4</b>
<b>Mål 2: at øge sikringen af CBRN-materialer og anlæg i højrisikogruppen .....</b>	<b>5</b>
<b>Mål 3: at øge kontrollen over CBRN-materialer i højrisikogruppen .....</b>	<b>12</b>
<b>Mål 4: at bidrage til udvikling af en høj sikringskultur blandt ansatte.....</b>	<b>16</b>
<b>Mål 5: at forbedre identifikationen og indberetningen af mistænkelige transaktioner og mistænkelig adfærd.....</b>	<b>18</b>
<b>Mål 6: at øge sikringen af transport.....</b>	<b>19</b>
<b>Mål 7: at forbedre informationsudvekslingen.....</b>	<b>22</b>
<b>Mål 8: at forbedre import- og eksportordninger .....</b>	<b>25</b>
<b>Mål 9: at styrke samarbejdet om sikring af nukleare materialer .....</b>	<b>27</b>
<b>2. SPORING .....</b>	<b>28</b>
<b>Mål 1: at etablere en scenariebaseret tilgang til/model for fastlæggelsen af prioriteter på sporingsområdet.....</b>	<b>28</b>
<b>Mål 2: at etablere minimumsstandarder for sporing .....</b>	<b>31</b>

---

<sup>1</sup> Selv om der henvises til CBRN-materialer i hele denne handlingsplan, er nukleare materialer generelt set godt dækket af gældende forordninger allerede – det vil der blive taget hensyn til ved gennemførelsen.

Mål 3: at etablere afprøvnings-, testnings- og certificeringsordninger for CBRN-sporing i EU .....	33
Mål 4: at fastlægge god praksis vedrørende sporing af CBRN-materialer, oplysning og uddannelse .....	35
Mål 5: at forbedre informationsudvekslingen og styrke kontrol af stråling til sikkerhedsformål .....	38
<b>3. BEREDSKAB OG INDSATS .....</b>	<b>39</b>
Mål 1: at forbedre beredskabsplanlægningen.....	39
Mål 2: at styrke kapaciteten til at træffe modforanstaltninger .....	42
Mål 3: at forbedre nationale og internationale informationsstrømme i tilfælde af CBRN-katastrofer .....	46
Mål 4: at udvikle bedre modelværktøjer og styrke dekontamineringskapaciteten.....	49
Mål 5: at forbedre kapaciteten til efterforskning i straffesager .....	51
<b>4. FORANSTALTNINGER VEDRØRENDE CBRN-FOREBYGGELSE, CBRN-SPORING OG CBRN-INDSATS .....</b>	<b>53</b>
Mål 1: at øge det internationale samarbejde .....	53
Mål 2: at forbedre kommunikationen med offentligheden .....	54
Mål 3: at udvikle bedre informationsværktøjer til CBRN-sikring .....	56
Mål 4: at forbedre uddannelsen.....	58
Mål 5: at styrke sikkerhedskontrollen af personale .....	61
Mål 6: at styrke og opprioritere forskning .....	64
Mål 7: at sikre, at handlinger, der involverer CBRN-materialer i højrisikogruppen, gøres strafbare .....	69

## 1. Forebyggelse

Horizontalt (H)		
Kemisk (C)	Biologisk (B)	Radiologisk/Nukleart (RN)
<b><u>Mål 1: AT UDARBEJDE EU-LISTER OVER CBRN-MATERIALER I HØJRISIKOGRUPPEN OG ANLÆGGE RISIKOBASEREDE TILGANGE TIL SIKKERHED</u></b>		
<b>Foranstaltning H.1</b>		
<p>Medlemsstaterne og Kommissionen bør udarbejde og løbende ajourføre EU-lister over:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>• kemiske agenser i højrisikogruppen</li><li>• biologiske agenser og toksiner i højrisikogruppen</li><li>• strålingskilder i højrisikogruppen</li></ul> <p>som man bør være særlig opmærksom på i forbindelse med sikring.</p> <p>Disse lister bør udarbejdes på grundlag af en risikoanalyse og bør tage højde for eksisterende relevante lister. Denne proces bør omfatte følgende skridt:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>• identifikation og analyse af relevante CBRN-materialer</li><li>• vurdering af materialets mulighed for at blive anvendt til skadelige formål</li><li>• udvælgelse af de farligste materialer på grundlag af deres mulighed for at blive anvendt til skadelige formål</li><li>• vurdering af, hvor let det kan blive stjålet/gå tabt (hvor let det er at skaffe)</li><li>• fastlæggelse af mulige præventive foranstaltninger: fysiske/tekniske og administrative</li><li>• udførelse af en cost-benefitanalyse af disse præventive foranstaltninger.</li></ul>		

Kemisk (C)	Biologisk (B)	Radiologisk/Nukleart (RN)
<p><i>Involverede aktører: medlemsstater/Kommissionen/EU-agenturer</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: 2010</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 1, 82, 83 og 167</i></p>		
<p><b>Foranstaltning H.2</b></p> <p>Kommissionen bør:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• etablere diskussionsfora på EU-plan mellem relevante myndigheder inden for CBRN-rikostyring, således at der tages nøje højde for trusler på tværs af grænser i planlægningsprocessen både på nationalt plan og på EU-plan. Dette burde gøre det muligt for medlemsstaterne og Kommissionen at nå til en fælles forståelse af de risici, hele EU står overfor.</li> <li>• fremme udveksling af bedste praksis vedrørende CBRN-rikostyring ved at tilrettelægge møder på regionalt plan/EU-plan og kanalisere midler til udvikling/identifikation/gennemførelse af hensigtsmæssige metoder</li> </ul> <p><i>Involverede aktører: medlemsstater/Kommissionen/EU-agenturer</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: fra 2010</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 2, 88, 168 og 169</i></p>		

Kemisk (C)	Biologisk (B)	Radiologisk/Nukleart (RN)
<b><u>Mål 2: AT ØGE SIKRINGEN AF CBRN-MATERIALER OG ANLÆG I HØJRISIKOGRUPPEN</u></b>		
<p><b>Foranstaltning H.3</b></p> <p>Medlemsstaterne og Kommissionen bør fastlægge kriterier for vurderingen af sikringsordninger på CBRN-anlæg i højrisikogruppen. Dette bør ske i form af et dokument om god praksis.</p> <p><i>Involverede aktører: medlemsstater/Kommissionen/EU-agenturer</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: 2011-2015</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 41, 99 og 173</i></p>		
<p><b>Foranstaltning C.1</b></p> <p>Medlemsstaterne bør sikre, at de relevante myndigheder fører dialog med sikkerhedscheferne for de pågældende anlæg og vejleder operatørerne om de nødvendige sikringsniveauer. Medlemsstaterne bør anspore til, at der etableres et tillidsforhold mellem sikkerhedschefer og de retshåndhævende myndigheder.</p> <p><i>Involverede aktører: medlemsstater</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: fra 2010</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 39</i></p>	<p><b>Foranstaltning B.1</b></p> <p>Kommissionen bør bistå medlemsstaterne i den korrekte gennemførelse af gældende procedurer på "laboratorieniveau" og i udviklingen af ordninger til at vurdere og kontrollere, at de gennemføres korrekt.</p> <p><i>Involverede aktører: Kommissionen/medlemsstater</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: i gang</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 89</i></p>	<p><b>Foranstaltning RN.1</b></p> <p>Medlemsstaterne bør sikre, at de retshåndhævende myndigheder holder operatører, der driver anlæg med strålingskilder i højrisikogruppen, underrettet om, hvad man som minimum bør vide om potentielle trusler. Hvis der ikke findes et system, bør hver medlemsstat overveje at etablere et kommunikationssystem, hvorved man hurtigt kan overføre sikkerhedsrelaterede oplysninger til sikkerhedschefer på anlæg, hvor radioaktive kilder i højrisikogruppen håndteres.</p> <p><i>Involverede aktører: medlemsstater</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: fra 2010</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 172</i></p>
<p><b>Foranstaltning C.2</b></p> <p>Medlemsstaterne bør sikre, at der findes sikringsplaner/sikringsforvaltningssystemer på kemiske</p>	<p><b>Foranstaltning B.2</b></p>	<p><b>Foranstaltning RN.2</b></p> <p>Medlemsstaterne og Kommissionen bør analysere eventuelle mangler og om nødvendigt foreslå løsninger</p>

Kemisk (C)	Biologisk (B)	Radiologisk/Nukleart (RN)
<p>anlæg i højrisikogruppen. Sikringsplanerne bør omfatte forskellige sikkerhedsniveauer baseret på det pågældende trusselniveau. Medlemsstaternes myndigheder bør være inddraget i vurderingen af, hvorvidt disse sikringsplaner opfylder den fornødne grad af beskyttelseskrav.</p> <p><i>Involverede aktører: medlemsstater</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: fra 2010</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 34</i></p>	<p>Medlemsstaterne bør indføre:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• et sikret register over anlæg, der har stoffer på EU-listen over biologiske agenser og toksiner i højrisikogruppen i hver medlemsstat, som retshåndhævende myndigheder har adgang til</li> <li>• en proces til at kontrollere og om nødvendigt øge sikringen af anlæg, herunder diagnoselaboratorier, der håndterer og ligger inde med biologiske agenser og toksiner i højrisikogruppen, som er opført på EU-listen</li> <li>• en ordning for anlæg, hvorpå opbevares biologiske agenser og toksiner, som er opført på EU's biosikringsliste, for regelmæssigt at tage behovet for sådanne biologiske agenser og toksiner op til fornyet overvejelse samtidig med, at der føres nøje regnskab over de lagrede materialer.</li> </ul> <p><i>Involverede aktører: medlemsstater/Kommissionen/relevante aktører</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: fra 2010-2014</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 98, 100 og 104</i></p>	<p>med hensyn til sikringskrav til anlæg, hvor visse kilder i højrisikogruppen fremstilles og/eller deponeres (og som ligger uden for nukleare anlæg).</p> <p><i>Involverede aktører: medlemsstater/Kommissionen/EU-agenturer</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: 2011-2015</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 171</i></p>
<p><b>Foranstaltning C.3</b></p> <p>Medlemsstaterne bør:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• sikre, at operatørens og statens ansvar for sikring af anlæg ligger helt fast</li> <li>• sikre, at de lokale retshåndhævende myndigheder har</li> </ul>	<p><b>Foranstaltning B.3</b></p> <p>Kommissionen og medlemsstaterne bør støtte:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• en proces, hvorved det undgås, at anlæg (kliniske anlæg, diagnosticerende anlæg, universiteter osv.) unødigt skal opbevare kliniske prøver, der indeholder stoffer på EU-listen over biologiske agenser og</li> </ul>	<p><b>Foranstaltning RN.3</b></p> <p>Medlemsstaterne og Kommissionen bør foretage en analyse af, hvorvidt det er muligt at knytte sikkerhedskontrolkrav/baggrundskontrolkrav til de eksisterende licensordninger, som anvendes, når der skal gives tilladelse til at håndtere strålingskilder i højrisikogruppen.</p>

Kemisk (C)	Biologisk (B)	Radiologisk/Nukleart (RN)
<p>oplysninger om kemiske anlæg i højrisikogruppen i deres område.</p> <p><i>Involverede aktører: medlemsstater</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: fra 2010</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 35 og 38</i></p>	<p>toksiner i højrisikogruppen</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>identifikation og udvikling af god praksis for at håndtere kliniske prøver, der indeholder stoffer på EU-listen over biologiske agenser og toksiner i højrisikogruppen</li> <li>etablering af samarbejdsnetværk mellem anlæg, hvor der arbejdes med stoffer på EU-listen over biologiske agenser og toksiner i højrisikogruppen under hensyntagen til eksisterende netværk.</li> </ul> <p><i>Involverede aktører: medlemsstater/Kommissionen/relevante aktører</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: 2010-2014</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 102-103</i></p>	<p><i>Involverede aktører: medlemsstater/Kommissionen/EU-agenturer</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: 2011-2015</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 173</i></p>
<p><b>Foranstaltning C.4</b></p> <p>Medlemsstaterne og Kommissionen bør sikre, at den kemiske industri udvikler og gennemfører den del af programmet "Responsibel Care", der vedrører sikring.</p> <p><i>Involverede aktører: medlemsstater/Kommissionen/EU-agenturer</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: 2011-2015</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 32</i></p>	<p><b>Foranstaltning B.4</b></p> <p>Kommissionen og medlemsstaterne bør sikre, at:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>der skaffes et godt overblik over de relevante eksisterende krav og disses relevans for biosikring og biosikkerhed</li> <li>anlæg, der ligger inde med stoffer på EU-listen over biologiske agenser og toksiner i højrisikogruppen efter behov påtænker gennemførelsen af CEN-Workshop-aftalen (CWA 15793), WHO's Laboratory Biosecurity Guidance eller tilsvarende nationale standarder</li> <li>at de nødvendige krav opfyldes som led i en national autorisations- eller akkrediteringsproces eller som en</li> </ul>	

<b>Kemisk (C)</b>	<b>Biologisk (B)</b>	<b>Radiologisk/Nukleart (RN)</b>
	<p>betingelse for udstedelse af licenser til at arbejde med stoffer på EU-listen over biologiske agenser og toksiner i højrisikogruppen. Det bør også sikres, at der regelmæssigt føres kontrol med overholdelsen og gennemførelsen af sådanne krav.</p> <p><i>Involverede aktører: medlemsstater/Kommissionen/relevante aktører</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: i gang</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 117-120</i></p>	
<p><b>Foranstaltning C.5</b></p> <p>Medlemsstaterne og Kommissionen bør på højt niveau udarbejde en fremgangsmåde til sikring af kemiske anlæg, hvorved man kan identificere de vigtigste mål og skridt til at forbedre sikringen baseret på nationale risikovurderingsmetoder.</p> <p><i>Involverede aktører: medlemsstater/Kommissionen/EU-agenturer</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: 2011-2015</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 37</i></p>		
<p><b>Foranstaltning C.6</b></p> <p>Medlemsstaterne og Kommissionen bør opfordre industrien til om muligt at erstatte brugen af kemikalier i højrisikogruppen med passende alternativer af lavere risiko. Den eventuelle anvendelse af REACH-lovgivningen eller af anden mere specifik lovgivning bør ligeledes undersøges i tæt samarbejde med de myndigheder i</p>		

Kemisk (C)	Biologisk (B)	Radiologisk/Nukleart (RN)
<p>medlemsstaterne, der er kompetente på kemiområdet.</p> <p><i>Involverede aktører: medlemsstater/Kommissionen/EU-agenturer</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: 2011-2015</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 3</i></p>		
<p><b>Foranstaltning C.7</b></p> <p>Kommissionen bør samle de relevante sikkerhedsmyndigheder fra medlemsstaterne for at identificere god praksis i forbindelse med sikring af kemiske anlæg i højrisikogruppen. På grundlag heraf bør Kommissionen udarbejde et dokument om god praksis, som behandler emner såsom:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• en myndigheds ansvar for at vurdere de eksisterende sikringsforanstaltninger for forskellige typer materialer</li> <li>• etablering af forskellige niveauer af sikringsforanstaltninger, som er tilpasset til den risiko, der er forbundet med en bestemt kemisk agens, mængder af bestemte materialer eller kombinationer af materialer. Sådanne sikringsforanstaltninger bør behandle bl.a. baggrundskontrol af personale, fysiske sikringsforanstaltninger og informationssikkerhed.</li> </ul> <p><i>Involverede aktører: medlemsstater/Kommissionen/EU-agenturer</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: 2011</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 33</i></p>		

Kemisk (C)	Biologisk (B)	Radiologisk/Nukleart (RN)
<p><b>Foranstaltning C.8</b></p> <p>Kommissionen bør iværksætte undersøgelser af:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• anvendelsen af eksisterende sikringsbestemmelser for at øge sikringen.</li> <li>• uddannelseskraft til inspektions- og håndhævelsenheder, således af disse får den størst mulige grad af relevant ekspertise vedrørende sikring.</li> </ul> <p><i>Involverede aktører: Kommissionen</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: 2011</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 36 og 40</i></p>		
<p><b>Foranstaltning C.9</b></p> <p>Kommissionen bør gøre mere for at støtte en bedre beskyttelse af SCADA-systemer mod cyberangreb.</p> <p><i>Involverede aktører: Kommissionen</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: 2011</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 42</i></p>		

Kemisk (C)	Biologisk (B)	Radiologisk/Nukleart (RN)
<b><u>Mål 3: AT ØGE KONTROLLEN OVER CBRN-MATERIALER I HØJRISIKOGRUPPEN</u></b>		
<p><b>Foranstaltning C.10</b></p> <p>Medlemsstaterne og Kommissionen bør sikre, at den kemiske industri, i det omfang det ikke allerede sikres i dag, i overensstemmelse med internationale forpligtelser sikrer, at kemikalier og udstyr i højrisikogruppen kun leveres til lovlige brugere. Der bør i den forbindelse udarbejdes en kundekvalifikationsordning, som er proportional med risikoen og omkostningseffektiv. Der bør ses nærmere på de risici, der er forbundet med handel med kemikalier over internettet.</p> <p><i>Involverede aktører: medlemsstater/Kommissionen/EU-agenturer</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: fra 2010-2012</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 4</i></p>		<p><b>Foranstaltning RN. 4</b></p> <p>Medlemsstaterne bør sikre, at nationale kilderegistre indeholder detaljerede oplysninger om alle kilder i højrisikogruppen og om dem, der opbevarer disse.</p> <p><i>Involverede aktører: medlemsstater</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: 2010-2015</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 170</i></p>
<p><b>Foranstaltning C.11</b></p> <p>Medlemsstaterne og Kommissionen bør vurdere fordelene ved en licensordning – og bør om nødvendigt overveje at etablere en sådan – for visse kemikalier i højrisikogruppen (navnlig for visse prækursorer fremstillet af kemiske kampstoffer) i lighed med den, der findes for visse registrerede stoffer i forbindelse med forordningen om narkotikapreursorer. Med hensyn til kemikalier, der er omfattet af konventionen om kemiske våben og Australiengruppen, bør licensordningen under konventionen om kemiske våben anses for at opfylde nogle</p>		<p><b>Foranstaltning RN.5</b></p> <p>Medlemsstaterne bør iværksætte genvindingsprogrammer for ubenyttede kilder i højrisikogruppen. Iværksættelsen af et genvindingsprogram for disse kilder kunne kobles sammen med oprettelsen af et kildeudvekslingssystem mellem medlemsstaterne, således at genvundne kilder kan stilles til rådighed for de stater, der har brug for dem (i stedet for, at der fremstilles nye kilder).</p> <p><i>Involverede aktører: medlemsstater</i></p>

Kemisk (C)	Biologisk (B)	Radiologisk/Nukleart (RN)
<p>eller samtlige fastsatte mål.</p> <p><i>Involverede aktører: medlemsstater/Kommissionen/EU-agenturer</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: fra 2011</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 5</i></p>		<p><i>Gennemførelsesperiode: 2011-2015</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 178</i></p>
<p><b>Foranstaltning C.12</b></p> <p>Kommissionen bør foretage en forundersøgelse af muligheden for at bruge leveringsdokumentationsordningen til at få en bedre forståelse af og kontrol over forsyningskæden (eventuelt forbinde den til "tracking og tracing").</p> <p><i>Involverede aktører: Kommissionen</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: fra 2010</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 9</i></p>		<p><b>Foranstaltning RN.6</b></p> <p>Medlemsstaterne og Kommissionen bør vurdere, om det er praktisk muligt at etablere sporingssystemer for kilder i højrisikogruppen (f.eks. webbaserede systemer med brugeradgang eller elektronisk mærkning af kilder).</p> <p><i>Involverede aktører: medlemsstater/Kommissionen</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: 2011-2015</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 174</i></p>
<p><b>Foranstaltning C.13</b></p> <p>Kommissionen bør iværksætte en undersøgelse af, hvor tilgængelige visse kemikalier i højrisikogruppen er for den brede offentlighed, og af eventuelle sikringsmangler i forsyningskæden.</p> <p><i>Involverede aktører: Kommissionen</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: fra 2011</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 10</i></p>		<p><b>Foranstaltning RN.7</b></p> <p>Medlemsstaterne og Kommissionen bør fastlægge og udveksle god praksis for kommercielle anlæg, sundhedspleje-anlæg og forskningsanlæg, som råder over strålingskilder, for at sikre en regelmæssig vurdering af personalet og dets kontrol.</p> <p><i>Involverede aktører: medlemsstater/Kommissionen</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: 2010-2015</i></p>

<b>Kemisk (C)</b>	<b>Biologisk (B)</b>	<b>Radiologisk/Nukleart (RN)</b>
		<i>Taskforcens anbefaling nr. 187</i>
		<p><b>Foranstaltning RN.8</b></p> <p>Kommissionen bør iværksætte undersøgelser af årsagen til og konsekvenserne af manglende kontrol over strålingskilder, af den nuværende status for opbrugte og ubenyttede kilder i EU og af transportmønstrene for lovlig anvendelse af radioaktive kilder.</p> <p><i>Involverede aktører: Kommissionen</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: 2010-2015</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 176</i></p>
		<p><b>Foranstaltning RN.9</b></p> <p>Kommissionen bør fremme udveksling af erfaring om vellykkede strategier for sporing og genvinding af ukontrollerede kilder (artikel 9 i direktivet om lukkede højaktive strålekilder).</p> <p><i>Involverede aktører: Kommissionen</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: 2010-2015</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 177</i></p>
		<p><b>Foranstaltning RN.10</b></p> <p>Europol bør lede en analyse af tab, tyveri og andre relevante kriminelle aktiviteter vedrørende kilder i højrisikogruppen i EU. Analysen bør tage behørigt hensyn til arten af disse særlige hændelser og arten af de</p>

Kemisk (C)	Biologisk (B)	Radiologisk/Nukleart (RN)
		<p>pågældende kilder, herunder ukontrollerede kilder. Den bør udføres i samarbejde med IAEA, Interpol og andre relevante myndigheder. Den bør stilles til rådighed for de relevante nationale myndigheder og revideres regelmæssigt.</p> <p><i>Involverede aktører:</i> <i>Europol/medlemsstater/Kommissionen</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: fra 2010</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 199</i></p>

Kemisk (C)	Biologisk (B)	Radiologisk/Nukleart (RN)
<b><u>Mål 4: AT BIDRAGE TIL UDVIKLING AF EN HØJ SIKRINGSKULTUR BLANDT ANSATTE</u></b>		
<p><b>Foranstaltning H.4</b></p> <p>Medlemsstaterne og Kommissionen bør identificere, udvikle og udbrede god praksis inden for sikringsuddannelse og uddannelse af personer, der arbejder med/har adgang til eller håndterer CBRN-materialer i højrisikogruppen. Man bør også overveje at udarbejde EU-retningslinjer for minimumskrav til sikringsuddannelse af personer, der arbejder med, har adgang til eller håndterer sådanne materialer, baseret på de nationale erfaringer i EU-27. Dette kunne ske ved peer reviews, hvor eksperter fra medlemsstaterne besøger hinanden for at lære af hinandens erfaringer og udveksle god praksis inden for specifikke områder.</p> <p><i>Involverede aktører: medlemsstater/Kommissionen/EU-organer og EU-agenturer</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: fra 2011</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 26 og 189</i></p>		
<p><b>Foranstaltning H.5</b></p> <p>Medlemsstaterne bør udvikle og gennemføre specifikke uddannelsesprogrammer for privat sikkerhedspersonale (navnlig dem, der er bevogter specifikke CBRN-materialer i højrisikogruppen).</p> <p><i>Involverede aktører: medlemsstater/Kommissionen/EU-organer og EU-agenturer/private sikkerhedsfirmaer</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: fra 2010</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 29 og 190</i></p>		
<p><b>Foranstaltning C.14</b></p> <p>Medlemsstaterne og Kommissionen bør sikre, at den kemiske industri udvikler og vedtager adfærdskodekser vedrørende opmærksomhed om sikringsanliggender.</p> <p><i>Involverede aktører: medlemsstater/Kommissionen/EU-agenturer</i></p>	<p><b>Foranstaltning B.5</b></p> <p>Kommissionen og medlemsstaterne skal opmuntre erhvervs sammenslutninger og andre relevante sammenslutninger, der arbejder med bio-spørgsmål, til at udvikle og vedtage adfærdskodekser for deres medlemmer.</p> <p><i>Involverede aktører: medlemsstater/Kommissionen/EU-</i></p>	

Kemisk (C)	Biologisk (B)	Radiologisk/Nukleart (RN)
<p><i>Gennemførelsesperiode: fra 2010</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 30</i></p>	<p><i>agenturer</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: i gang</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 95</i></p>	
<p><b>Foranstaltning C.15</b></p> <p>Medlemsstaterne bør gennemføre specifik sikringsuddannelse for ansatte i industrien og i forskningssektoren, hvor der benyttes kemikalier i højrisikogruppen.</p> <p><i>Involverede aktører: medlemsstater/Kommissionen/EU-agenturer</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: fra 2011</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 27</i></p>	<p><b>Foranstaltning B.6</b></p> <p>Medlemsstaterne og Kommissionen bør fastlægge krav til biosikringsfolk (roller, kompetencer og uddannelse).</p> <p><i>Involverede aktører: medlemsstater/Kommissionen/relevante aktører</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: 2010-2011</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 121</i></p>	<p><b>Foranstaltning RN.11</b></p> <p>Medlemsstaterne og Kommissionen bør samarbejde med forskningsaktører for at skabe større opmærksomhed om sikringsanliggender og fremme udvekslingen af god praksis i forbindelse med håndtering af sikkerhedstrusler. Man bør være særlig opmærksom på krav til baggrundskontrol af besøgende forskere/studerende. Dette burde føre til en bedre sikringskultur inden for forskningssektoren.</p> <p><i>Involverede aktører: medlemsstater/Kommissionen/EU-agenturer</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: fra 2010</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 207</i></p>

Kemisk (C)	Biologisk (B)	Radiologisk/Nukleart (RN)
<b><u>Mål 5: AT FORBEDRE IDENTIFIKATIONEN OG INDBERETNINGEN AF MISTÆNKELIGE TRANSAKTIONER OG MISTÆNKELIG ADFÆRD</u></b>		
<p><b>Foranstaltning H.6</b></p> <p>Medlemsstaterne og Kommissionen bør:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• fastlægge og udveksle god praksis vedrørende indberetning af mistænkelige transaktioner i forbindelse med CBRN-materialer i højrisikogruppen, som anvendes af private og offentlige enheder inden for EU (f.eks. industrien, medicalsektoren og forskningssektoren)</li> <li>• fastlægge måder, hvorpå tab eller mistænkelige transaktioner kan indberettes, samtidig med at relevante aktører gøres mere opmærksomme på mistænkelige transaktioner og ansføres til at indberette sådanne transaktioner til de retshåndhævende myndigheder.</li> </ul> <p><i>Involverede aktører: medlemsstater/Kommissionen/EU-agenturer</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: fra 2010</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 7, 96-97 og 195</i></p>		
<p><b>Foranstaltning H.7</b></p> <p>Medlemsstaterne og Kommissionen bør udarbejde retningslinjer for industrien, medicalsektoren og forskningssektoren, som indeholder kriterier for, hvilke former for adfærd i forbindelse med transaktioner der bør give anledning til mistænksomhed. Medlemsstaternes myndigheder bør vejlede aktører om, hvori mistænksomme transaktioner kan bestå.</p> <p><i>Involverede aktører: Medlemsstater/Kommissionen/EU-agenturer</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: fra 2010</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 6 og 196</i></p>		

Kemisk (C)	Biologisk (B)	Radiologisk/Nukleart (RN)
<b><u>Mål 6: AT ØGE SIKRINGEN AF TRANSPORT</u></b>		
<p><b>Foranstaltning H.8</b></p> <p>Kommissionen bør tilrettelægge workshoper om sikring af transport med hensyn til CBRN-materialer. Disse workshoper skal samle eksperter fra transportsektoren, sikkerhedstjenester og retshåndhævende myndigheder. Workshopperne skal behandle følgende emner</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• vurdering af, om gældende regler for sikring af transport fuldt dækker alle CBRN-materialer</li> <li>• fastlæggelse og udveksling af god praksis i medlemsstaterne vedrørende transport af CBRN-materialer (f.eks. begrænset mængde pr. transport eller sporingssystemer)</li> <li>• fastlæggelse og udveksling af gældende god praksis vedrørende sporing af CBRN-materialer</li> <li>• krav til udvikling af sporingssystemer til transport af CBRN-materialer</li> <li>• fastlæggelse og udveksling af god praksis vedrørende gennemførelse af de nuværende ADR-krav (og RID-krav og ADN-krav) og IMDG-kode-krav (klasse 7 – radioaktive stoffer) såsom udviklingen af sikringsplaner</li> <li>• fastlæggelse af sikringskrav til logistikvirksomheder</li> <li>• etablering af anmeldelsessystem for international transport af CBRN-materialer i højrisikogruppen</li> <li>• muligheden for og omkostninger/fordele ved at indføre et krav om, at kun transportører med licens kan anvendes til transport af CBRN-materialer i højrisikogruppen. Disse transportører med licens ville være forpligtet til at følge aftalte minimumskrav til sikring</li> <li>• vurdering af eventuelle negative følger af strenge transportkrav til transportører af stoffer i højrisikogruppen og identifikation af afhjælpende foranstaltninger.</li> </ul> <p>Dette arbejde skal give input til igangværende processer såsom ad hoc-arbejdsgruppen under UNECE.</p> <p><i>Involverede aktører: medlemsstater/Kommissionen/EU-agenturer</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: 2011-2015</i></p>		

Kemisk (C)	Biologisk (B)	Radiologisk/Nukleart (RN)
<i>Taskforcens anbefaling nr. 43, 115 og 180</i>		
<p><b>Foranstaltning H.9</b></p> <p>Medlemsstaterne og Kommissionen bør sikre, at der knyttes tættere forbindelse mellem retshåndhævende myndigheder og transportører af CBRN-materialer.</p> <p><i>Involverede aktører: medlemsstater/Kommissionen/EU-agenturer</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: 2011-2015</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 44 og 110</i></p>		
<p><b>Foranstaltning H.10</b></p> <p>Medlemsstaterne bør sikre, at uddannelsen af transportører i gældende lovkrav til sikring af CBRN-materialer om nødvendigt forbedres. Der bør regelmæssigt afholdes øvelser i sikring af transport.</p> <p><i>Involverede aktører: medlemsstater/Kommissionen/EU-agenturer</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: 2011-2015</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 116 og 179</i></p>		
	<p><b>Foranstaltning B.7</b></p> <p>Kommissionen og medlemsstaterne bør tage initiativ til etablering af en EU-mekanisme til hurtigt og sikkert at transportere biologiske prøver i overensstemmelse med internationale regler inden for EU og ind i EU.</p> <p><i>Involverede aktører: medlemsstater/Kommissionen</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: 2010-2014</i></p>	<p><b>Foranstaltning RN.12</b></p> <p>Medlemsstaterne og Kommissionen bør vurdere muligheden for og potentielle omkostninger/fordele ved at oprette et elektronisk system til kontrol af strålingskilder i højrisikogruppen, der overføres på tværs af grænser.</p> <p><i>Involverede aktører: medlemsstater/Kommissionen/EU-agenturer</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: 2011-2015</i></p>

Kemisk (C)	Biologisk (B)	Radiologisk/Nukleart (RN)
	<i>Taskforcens anbefaling nr. 142</i>	<i>Taskforcens anbefaling nr. 181</i>
		<p><b>Foranstaltning RN.13</b></p> <p>Kommissionen bør iværksætte en undersøgelse af, om (og hvordan) alle strålingskilder, navnlig strålingskilder i højrisikogruppen, er omfattet af gældende lovgivning vedrørende transport. Afhængigt af resultatet af ovennævnte undersøgelse bør man tage stilling til behovet for nye transportregler i forbindelse med kilder i højrisikogruppen.</p> <p><i>Involverede aktører: Kommissionen</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: 2011-2015</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 182</i></p>

Kemisk (C)	Biologisk (B)	Radiologisk/Nukleart (RN)
<b><u>Mål 7: AT FORBEDRE INFORMATIONSUDVEKSLINGEN</u></b>		
<p><b>Foranstaltning H.11</b></p> <p>Medlemsstaterne bør undersøge, om eventuelle problemområder skal findes i den tværgående eller den vertikale informationsstrøm mellem enheder, der håndterer CBRN-materialer i højrisikogruppen, både inden for og på tværs af de enkelte medlemsstater. Hver medlemsstat bør vurdere, om relevante grundlæggende oplysninger om ændringer i trusselniveauet når frem til licensindehaverne.</p> <p><i>Involverede aktører: medlemsstater/Kommissionen</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: 2010-2011</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 13 og 193</i></p>		
<p><b>Foranstaltning H.12</b></p> <p>Medlemsstaterne bør sikre, at alle parter i forsyningskæden straks underretter den relevante nationale myndighed i tilfælde af tyveri eller tab af CBRN-materialer i højrisikogruppen. De relevante nationale myndigheder bør straks underrette den relevante retshåndhævende myndighed, som er ansvarlig for at indhente og reagere på disse oplysninger, hvis dette ikke allerede er gjort af den pågældende part i forsyningskæden.</p> <p><i>Involverede aktører: medlemsstater/Kommissionen</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: 2011-2012</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 17 og 197</i></p>		
<p><b>Foranstaltning H.13</b></p> <p>Medlemsstaterne bør sikre et højt niveau af informationsudveksling mellem relevante aktører ved at have en tydelig anmeldelsesordning, som gør det muligt for enhver at underrette de relevante myndigheder om et tab/tyveri af CBRN-materialer i højrisikogruppen eller om en mistænkelig transaktion. Anlæggets sikkerhedsansvarlige bør som minimum have de nødvendige kontaktoplysninger om de relevante lokale retshåndhævende myndigheder.</p> <p><i>Involverede aktører: medlemsstater/Kommissionen/EU-agenturer</i></p>		

Kemisk (C)	Biologisk (B)	Radiologisk/Nukleart (RN)
<p><i>Gennemførelsesperiode: 2011-2012</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 18 og 198</i></p>		
<p><b>Foranstaltning C.16</b></p> <p>Medlemsstaterne og Kommissionen bør sikre, at offentlige myndigheder sørger for, at hele forsyningskæden for kemiske agenser i højrisikogruppen, beredskaber (politi, brandvæsen, lægetjenester og eventuelle andre specialenheder) samt uddannelsesinstitutioner har de fornødne sikkerhedsoplysninger, således at der kan fokuseres på problemområder.</p> <p><i>Involverede aktører: medlemsstater/Kommissionen/EU-agenturer</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: 2011-2012</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 14</i></p>		<p><b>Foranstaltning RN.14</b></p> <p>Medlemsstaterne og Kommissionen bør støtte IAEA's database over ulovlig handel for at sikre retshåndhævende myndigheder tidstro adgang og dermed data af bedst mulig kvalitet. Et øget EU-samarbejde på dette område kunne føre til en bedre sikring af, at alle relevante tab og fund af strålingskilder indberettes.</p> <p><i>Involverede aktører: medlemsstater/Kommissionen/EU-agenturer</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: 2010-2011</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 205</i></p>
<p><b>Foranstaltning C.17</b></p> <p>Medlemsstaterne og Kommissionen bør overveje at etablere et varslingsystem, hvorved man hurtigt kan overføre sikkerhedsrelaterede oplysninger til sikkerhedschefer på anlæg med kemikalier i højrisikogruppen.</p> <p><i>Involverede aktører: medlemsstater/Kommissionen/EU-agenturer</i></p>		<p><b>Foranstaltning RN.15</b></p> <p>Kommissionen bør også undersøge, om de nuværende systemer, især IAEA's ITDB, giver retshåndhævende myndigheder tilstrækkelige oplysninger. Europol bør også involveres i denne undersøgelse. Hvis undersøgelsen påpeger mangler, bør der foretages yderligere undersøgelser for at fastslå, om der er behov for at oprette en supplerende EU-database over tilfælde af ulovlig handel.</p> <p><i>Involverede aktører: medlemsstater/Kommissionen/EU-</i></p>

Kemisk (C)	Biologisk (B)	Radiologisk/Nukleart (RN)
<p><i>Gennemførelsesperiode: 2011-2012</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 15</i></p>		<p><i>organer og EU-agenturer</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: 2010-2011</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 204</i></p>

Kemisk (C)	Biologisk (B)	Radiologisk/Nukleart (RN)
<b><u>Mål 8: AT FORBEDRE IMPORT- OG EKSPORTORDNINGER</u></b>		
		<p><b>Foranstaltning RN.16</b></p> <p>Kommissionen bør vurdere, om der er behov for at se nærmere på importregler/eksportregler vedrørende potentielle kilder i højrisikogruppen, som ikke er omfattet af direktivet om lukkede højaktive strålekilder.</p> <p><i>Involverede aktører: Kommissionen/medlemsstater</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: 2012</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 183</i></p>
		<p><b>Foranstaltning RN.17</b></p> <p>Kommissionen bør undersøge, i hvilket omfang adfærdskodeksen og IAEA's retningslinjer dækker eksport og import af alle strålingskilder i højrisikogruppen, og hvordan disse dokumenter er gennemført i EU's medlemsstater.</p> <p><i>Involverede aktører: Kommissionen/medlemsstater</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: 2012</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 184</i></p>
		<p><b>Foranstaltning RN.18</b></p> <p>På baggrund af en vurdering af, hvordan EU-medlemsstaterne gennemfører IAEA's retningslinjer for import og eksport af strålingskilder, bør Kommissionen undersøge behovet og muligheden for at fastlægge fælles</p>

Kemisk (C)	Biologisk (B)	Radiologisk/Nukleart (RN)
		<p>EU-kriterier for at tillade import og eksport fra og til tredjelande.</p> <p><i>Involverede aktører: Kommissionen/medlemsstater</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: 2010-2012</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 185</i></p>

Kemisk (C)	Biologisk (B)	Radiologisk/Nukleart (RN)
<b><u>Mål 9: AT STYRKE SAMARBEJDET OM SIKRING AF NUKLEARE MATERIALER</u></b>		
		<p><b>Foranstaltning RN.19</b></p> <p>Medlemsstaterne og Kommissionen bør gå videre med medlemsstaternes/Fællesskabets ratificering af ændringen af konvention om fysisk beskyttelse af nukleare materialer.</p> <p><i>Involverede aktører: medlemsstater/Kommissionen</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: i gang</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 215</i></p>
		<p><b>Foranstaltning RN.20</b></p> <p>Medlemsstaterne og Kommissionen bør fremme diskussioner blandt lovgivere, sikkerhedsspecialister og eksperter i ydeevnevurderinger fra EU-medlemsstaterne og IAEA for at drøfte fremskridt i gennemførelsen af den ændrede konvention og fastlægge og udveksle god praksis vedrørende foranstaltninger til fysisk beskyttelse. Eksisterende fora bør fortsat benyttes, hvor det er hensigtsmæssigt.</p> <p><i>Involverede aktører: medlemsstater/Kommissionen</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: i gang</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 216</i></p>

## 2. Sporing

Horisontalt (H)		
Kemiske	Biologiske	Radiologiske/nukleare
<b><u>Mål 1: AT ETABLERE EN SCENARIEBASERET TILGANG TIL/MODEL FOR FASTLÆGGELSEN AF PRIORITETER PÅ SPORINGSOMRÅDET</u></b>		
<b>Foranstaltning H.14</b>  Medlemsstaterne og Kommissionen bør udarbejde scenarier på EU-plan (herunder hændelser med konsekvenser på tværs af landegrænser) med udgangspunkt i nationale erfaringer og med brug af "black box"-mekanismen.  <i>Involverede aktører: medlemsstater/Kommissionen</i>  <i>Gennemførelsesperiode: fra 2010</i>  <i>Taskforcens anbefaling nr. 45, 127 og 217</i>		
<b>Foranstaltning H.15</b>  Medlemsstaterne bør styrke og støtte: <ul style="list-style-type: none"><li>• udvekslingen af metoder til udvikling af scenarier</li><li>• netværk af detektorer på nationalt plan (centralisering af analyser af sporingdata)</li><li>• udvekslingen af oplysninger og data om generelle tendenser i sporingen</li><li>• udvekslingen og koordinationen af oplysninger om øvelser blandt medlemsstaterne og andre aktører efter behov.</li></ul> <i>Involverede aktører: medlemsstater/Kommissionen/relevante agenturer</i>		

Kemiske	Biologiske	Radiologiske/nukleare
<p><i>Gennemførelsesperiode: fra 2011</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 46, 133, 218, 222 og 223</i></p>		
<p><b>Foranstaltning H.16</b></p> <p>Medlemsstaterne og Kommissionen bør etablere en ordning for informationsudveksling blandt medlemsstaterne om udvikling af scenarier vedrørende sporing. Kommissionen bør forberede en oversigt over medlemsstaternes foranstaltninger på dette område. Kommissionen vil om nødvendigt støtte udvekslingen af oplysninger mellem de medlemsstater, der måtte ønske det.</p> <p><i>Involverede aktører: medlemsstater/Kommissionen</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: fra 2010</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 132, 219 og 221</i></p>		
<p><b>Foranstaltning H.17</b></p> <p>Medlemsstaterne og Kommissionen bør foretage en analyse af mangler ved for hvert udarbejdet scenario at lave en model over, hvad der skal til for at identificere CBRN-materialer og hvilken sporingsteknologi der allerede findes.</p> <p><i>Involverede aktører: medlemsstater/Kommissionen</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: 2011</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 47 og 220</i></p>		
	<p><b>Foranstaltning B.8</b></p> <p>Medlemsstaterne og Kommissionen bør udarbejde sporingsmodeller for forskellige biologiske patogener og</p>	

Kemiske	Biologiske	Radiologiske/nukleare
	<p>toksiner, hvor der tages højde for distribution, mulige vektorer, smitsomme doser og stabilitet.</p> <p><i>Involverede aktører: medlemsstater/Kommissionen</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: 2012-2014</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 129</i></p>	

Kemiske	Biologiske	Radiologiske/nukleare
<b><u>Mål 2: AT ETABLERE MINIMUMSSTANDARDE FOR SPORING</u></b>		
<p><b>Foranstaltning H.18</b></p> <p>Medlemsstaterne og Kommissionen bør etablere minimumsstandarder for sporing (herunder i forbindelse med grænsekontrol), som baseres på relevante scenarier og trusselvurderinger, men også på eksisterende standardiseringsarbejde (f.eks. CEN). I forbindelse med et sådant standardiseringsarbejde bør det sikres, at den private sektor inddrages, og at der tages hensyn til de juridiske krav til bevismateriale.</p> <p><i>Involverede aktører: medlemsstater/Kommissionen</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: 2012-2014</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 224</i></p>		
	<p><b>Foranstaltning B.9</b></p> <p>Medlemsstaterne og Kommissionen bør udarbejde referencemateriale for biologiske agenser for både kliniske prøver og miljøprøver (i overensstemmelse med internationalt anerkendte standarder) for at sikre kvalitet i sporingen.</p> <p><i>Involverede aktører: medlemsstater/Kommissionen</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: 2012-2014</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 134</i></p>	
	<p><b>Foranstaltning B.10</b></p> <p>Medlemsstaterne og Kommissionen bør fastsætte krav til sporing, identifikation og kontrol af patogener og toksiner i en civilsikkerhedsmæssig sammenhæng på EU-plan.</p> <p><i>Involverede aktører:</i></p>	

<b>Kemiske</b>	<b>Biologiske</b>	<b>Radiologiske/nukleare</b>
	<i>medlemsstater/Kommissionen/relevante aktører</i> <i>Gennemførelsesperiode: 2015</i> <i>Taskforcens anbefaling nr. 148</i>	

Kemiske	Biologiske	Radiologiske/nukleare
<b><u>Mål 3: AT ETABLERE AFPRØVNINGS-, TESTNINGS- OG CERTIFICERINGSORDNINGER FOR CBRN-SPORING I EU</u></b>		
<p><b>Foranstaltning H.19</b></p> <p>Medlemsstaterne og Kommissionen bør:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• kortlægge og dokumentere de tekniske krav til sporing af CBRN-materialer efter anordningernes anvendelsesområde</li> <li>• etablere en EU-omspændende certificeringsordning for at vurdere, om sporingssystemer og -værktøjer opfylder de fastsatte krav på grundlag af eksisterende kapacitet og eksisterende faciliteter</li> <li>• etablere en EU-omspændende testordning til sporingsværktøjer og -systemer for at vurdere ydeevnen og kvaliteten af løsninger, som bygger på eksisterende kapacitet og eksisterende faciliteter</li> <li>• etablere en EU-omspændende afprøvningsordning for at vurdere kvaliteten af både sporingsværktøjer og -systemer i praktiske operationer i marken, hvor der bygges på eksisterende kapacitet og eksisterende faciliteter</li> <li>• udveksle god praksis, tilgang til og metoder til kvalitetssikring i forbindelse med CBRN-sporing i medlemsstaterne.</li> </ul> <p><i>Involverede aktører: medlemsstater/Kommissionen</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: fra 2011</i></p> <p><i>Taskforcen anbefaling nr. 49, 50, 51, 52, 135, 136-138, 225 og 226</i></p>		
	<p><b>Foranstaltning B.11</b></p> <p>Medlemsstaterne og Kommissionen bør fastsætte:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• en række relevante simulatorer for biologiske agenser med henblik på test i marken, praktiske øvelser og afprøvning af teknologi i marken på nationalt niveau og EU-plan efter behov</li> </ul>	

Kemiske	Biologiske	Radiologiske/nukleare
	<ul style="list-style-type: none"> <li>• kriterier for metodevalidering af sporing af trusler mod mennesker, dyr og afgrøder</li> </ul> <p><i>Involverede aktører: medlemsstater/Kommissionen</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: 2012 - 2014</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 139 og 141</i></p>	

Kemiske	Biologiske	Radiologiske/nukleare
<b><u>Mål 4: AT FASTLÆGGE GOD PRAKSIS VEDRØRENDE SPORING AF CBRN-MATERIALER, OPLYSNING OG UDDANNELSE</u></b>		
<p><b>Foranstaltning H.20</b></p> <p>Medlemsstaterne og Kommissionen bør se på muligheden for en EU-håndbog om sporing af CBRN-materialer til fagfolk (f.eks. operatører af sporingsanordninger) med henblik på oprettelse af fælles undersøgelsesgrupper samt for aktionskort til beredskabsfolk, idet der tages udgangspunkt i det arbejde, der gøres på EU-plan og på internationalt plan samt i medlemsstaterne. Håndbogen bør oversættes til alle officielle EU-sprog.</p> <p><i>Involverede aktører: medlemsstater/Kommissionen/relevante aktører</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: 2012-2014</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 54, 149 og 229</i></p>		
<p><b>Foranstaltning H.21</b></p> <p>Medlemsstaterne og Kommissionen bør øge og støtte samarbejdet om CBRN-materialer mellem retsvidenskabelige laboratorier, referencelaboratorier og specialiserede laboratorier</p> <p><i>Involverede aktører: medlemsstater/Kommissionen</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: i gang</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 144</i></p>		
<p><b>Foranstaltning H.22</b></p> <p>Medlemsstaterne og Kommissionen bør:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• indføre en ordning til udveksling af bedste praksis inden for uddannelse og øvelser, herunder oplysning af ansatte i forreste linje</li> <li>• støtte EU-projekter og nationale projekter, der går ud på at kalibrere sporingsanordninger i specifikke miljøer. Samarbejdet og informationsudvekslingen blandt medlemsstaterne om sådanne projekter bør øges</li> </ul>		

Kemiske	Biologiske	Radiologiske/nukleare
<ul style="list-style-type: none"> <li>• støtte udveksling af god praksis om, hvordan man skal reagere, hvis der spores CBRN-materialer</li> <li>• udveksle god praksis om sporingsmetoder og sporingsprocesser.</li> </ul> <p><i>Involverede aktører: medlemsstater/Kommissionen/relevante aktører</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: 2012-2014</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr.. 55, 56, 57, 128, 130, 131, 227, 228 og 230</i></p>		
<p><b>Foranstaltning H.23</b></p> <p>Kommissionen bør:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• iværksætte en undersøgelse af, hvad der i øjeblikket findes i form CBRN-grænsekontrol i EU</li> <li>• udarbejde retningslinjer for optimal lokalisering af sporingsudstyr</li> </ul> <p><i>Involverede aktører: Kommissionen</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: 2010-2012</i></p>		
<p><b>Foranstaltning H.24</b></p> <p>Medlemsstaterne og Kommissionen bør tage initiativ til, at der bliver mulighed for mobil sporing, identifikation og prøvning på EU-plan.</p> <p><i>Involverede aktører: medlemsstater/Kommissionen</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: 2010-2014</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 147</i></p>		
	<p><b>Foranstaltning B.12</b></p>	<p><b>Foranstaltning RN.21</b></p> <p>Medlemsstaterne og Kommissionen bør udvikle et</p>

Kemiske	Biologiske	Radiologiske/nukleare
	<p>Medlemsstaterne og Kommissionen bør øge og støtte:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• samarbejdet mellem laboratorier, som beskæftiger sig med ukendte patogener og toksiner på nationalt plan</li> <li>• netværk mellem eksisterende laboratorier, som er kvalificerede og har kapacitet i hele EU, og som er specialiseret i biologiske agenser og toksiner i højrisikogruppen.</li> </ul> <p><i>Involverede aktører: medlemsstater/Kommissionen</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: i gang</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 143 og 145-146</i></p>	<p>hensigtsmæssigt uddannelsesprogram på EU-plan for ansatte i forreste linje. EU-SECTRA kan spille en vigtig rolle i denne proces.</p> <p><i>Involverede aktører: medlemsstater/Kommissionen/relevante aktører</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: 2012-2014</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 231</i></p>

Kemiske	Biologiske	Radiologiske/nukleare
<b><u>Mål 5: AT FORBEDRE INFORMATIONSUDVEKSLINGEN OG STYRKE KONTROL AF STRÅLING TIL SIKKERHEDSFØRMÅL</u></b>		
<p><b>Foranstaltning C.18</b></p> <p>Medlemsstaterne og Kommissionen bør informere den private sektor om de tekniske krav til sporingsanordninger. Ligeledes bør de indhente oplysninger om den private sektors muligheder og forskningsplaner.</p> <p><i>Involverede aktører: medlemsstater/Kommissionen</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: i gang</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 53</i></p>	<p><b>Foranstaltning B.13</b></p> <p>Medlemsstaterne og Kommissionen bør:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• støtte EU-projekter og nationale projekter, hvor der foretages målinger af biologisk baggrund på bestemte steder, og øge samarbejdet og informationsudvekslingen mellem medlemsstater om sådanne projekter</li> <li>• støtte udveksling af god praksis blandt medlemsstater om sager og processer, hvor der spores et farligt biologisk stof.</li> </ul> <p><i>Involverede aktører: medlemsstater/Kommissionen</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: fra 2010</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 150-151</i></p>	<p><b>Foranstaltning RN.22</b></p> <p>Medlemsstaterne og Kommissionen bør fremme og støtte EU-projekter og nationale projekter, hvor der foretages kontrol af stråling til sikkerhedsformål. Samarbejdet og informationsudvekslingen blandt medlemsstaterne om sådanne projekter bør øges.</p> <p><i>Involverede aktører: medlemsstater/Kommissionen</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: i gang</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 233</i></p>

### 3. Beredskab og indsats

Horisontalt (H)		
Kemisk (C)	Biologisk (B)	Radiologisk/Nukleart (RN)
<b><u>Mål 1: AT FORBEDRE BEREDSKABSPLANLÆGNINGEN<sup>2</sup></u></b>		
<b>Foranstaltning H.25</b>  Hver medlemsstat bør integrere CBRN-katastrofer i sine beredskabsplaner (om nødvendigt både i nationale og lokale planer). Disse planer bør tage nøje hensyn til kravene til eventuel efterforskning i straffesager og retsmedicinske undersøgelser.  <i>Involverede aktører: medlemsstater</i>  <i>Gennemførelsesperiode: fra 2010</i>  <i>Taskforcens anbefaling nr. 59 og 235</i>		
<b>Foranstaltning H.26</b>  Hver medlemsstat bør vurdere, om alle operatører, der håndterer CBRN-materialer i højrisikogruppen, har katastrofeberedskabsplaner. Muligheden for efter behov at udvide kravet om katastrofeberedskabsplaner til sådanne operatører bør undersøges. Mangler i gældende regler skal identificeres.  <i>Involverede aktører: medlemsstater</i>  <i>Gennemførelsesperiode: fra 2011</i>  <i>Taskforcens anbefaling nr. 61 og 238</i>		

<sup>2</sup> Arbejdet inden for rammerne af Fællesskabets civilbeskyttelsesordning vil blive strømlinet ved lancering af et europæisk CBRN-program, som skal gøre EU mere robust.

Kemisk (C)	Biologisk (B)	Radiologisk/Nukleart (RN)
<p><b>Foranstaltning H.27</b></p> <p>Medlemsstaterne og Kommissionen bør udvikle og regelmæssigt (mindst én gang om året) gennemføre øvelser og uddannelse på alle niveauer (nationalt, europæisk og internationalt), hvor man inddrager og tester samarbejdet med alle relevante organisationer, navnlig sundhedsvæsenet, beredskabsorganisationer og retsvæsenet; man bør også påregne den private sektors deltagelse i sådanne øvelser. Eventuel efterforskning i straffesager og retsmedicinske undersøgelser bør indgå i disse regelmæssige øvelser. Kommissionen bør sikre koordineringen af relevante øvelser på EU-plan. Inden for rammerne af Fællesskabets civilbeskyttelsesordning bør simuleringsovelser regelmæssigt omfatte CBRN-scenarier. Eksisterende uddannelse for CBRN-beredskabsfolk bør udvikles yderligere for at øge interoperabiliteten.</p> <p><i>Involverede aktører: medlemsstater/Kommissionen/EU-organer og EU-agenturer</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: fra 2010</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 60, 154 og 236</i></p>		
<p><b>Foranstaltning H.28</b></p> <p>Kommissionen bør iværksætte en undersøgelse af, hvordan medlemsstaternes strukturer i forbindelse med CBRN-hændelser er organiseret. Resultaterne af undersøgelsen bør udbredes i hele EU.</p> <p><i>Involverede aktører: Kommissionen</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: 2010</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 237</i></p>		
<p><b>Foranstaltning H.29</b></p> <p>Hver medlemsstat bør vurdere, om der findes katastrofeberedskabsplaner for offentlige steder og begivenheder i højrisikogruppen.</p> <p><i>Involverede aktører: medlemsstater</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: fra 2011</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 239</i></p>		

Kemisk (C)	Biologisk (B)	Radiologisk/Nukleart (RN)
	<p><b>Foranstaltning B.14</b></p> <p>Medlemsstaterne og Kommissionen bør nedsætte en arbejdsgruppe på EU-plan for at tage stilling til:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• hvordan man kan forbedre samarbejdet mellem relevante agenturer vedrørende krisestyring, konsekvensstyring, indsatsstyring og genopretningsstyring; der bør udarbejdes en bio-specifik tjekliste over krav til konsekvensstyring, indsats og genopretning</li> <li>• hvordan man bedst kan sætte ind i tilfælde af sikringshændelser, som involverer anlæg, som har stoffer på EU-listen over biologiske agenser og toksiner i højrisikogruppen.</li> </ul> <p><i>Involverede aktører: medlemsstater/Kommissionen/relevante aktører</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: 2011- 2014</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 99, 101 og 157</i></p>	

Kemisk (C)	Biologisk (B)	Radiologisk/Nukleart (RN)
<b><u>Mål 2: AT STYRKE KAPACITETEN TIL AT TRÆFFE MODFORANSTALTNINGER</u></b>		
<p><b>Foranstaltning H.30</b></p> <p>Yderligere undersøgelser er nødvendige for at sikre, at der kan skaffes tilstrækkelige midler via Fællesskabets civilbeskyttelsesordning, hvis behovet skulle opstå. Kommissionen bør derfor:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• ajourføre vurderingen fra 2005 af de midler, der kan stilles til rådighed i tilfælde af større terrorangreb på grundlag af specifikke CBRN-scenarier. Der bør vælges en fleksibel tilgang, hvor man undgår en for omfattende dataindsamling, men fokuserer på de former for bistand, hvor der ikke forelå tilstrækkelige oplysninger i 2005</li> <li>• undersøge behovet for at fastlægge flere former for moduler på CBRN-området og muligheden for at forudplacere nøglemoduler i tilfælde af større offentlige begivenheder og derved gøre Europa mere robust over for CBRN-katastrofer</li> <li>• samarbejde med medlemsstaterne om at udarbejde modeller og procedurer for gennemførelsen af artikel 5, stk. 6, i den omarbejdede udgave af civilbeskyttelsesordningen vedrørende vacciner, sera og anden dertil hørende medicinsk bistand.</li> </ul> <p><i>Involverede aktører: Kommissionen/medlemsstater</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: 2010/2011</i></p>		
<p><b>Foranstaltning H.31</b></p> <p>Hver medlemsstat bør:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• vurdere, hvor meget og hvilken form for medicinske modforanstaltninger der er behov for i tilfælde af en hændelse, der involverer CBRN-materialer i højrisikogruppen</li> <li>• opgøre antallet af hospitalssenge, antallet af hospitaler, der kan foretage dekontaminering af ofre, antallet af læger og omfanget af sundhedspersonale, og de bør se på transportmulighederne og hvilke modforanstaltninger der er brug for i form af teknisk CBRN-udstyr</li> <li>• se på muligheden for at være fælles om medicinske modforanstaltninger på tværs af grænser i tilfælde af en hændelse</li> </ul>		

Kemisk (C)	Biologisk (B)	Radiologisk/Nukleart (RN)
<ul style="list-style-type: none"> <li>• ajourføre vurderingen fra 2005 af den bistand, der kan stilles til rådighed gennem civilbeskyttelsesordningen i tilfælde af CBRN-hændelser.</li> </ul> <p><i>Involverede aktører: medlemsstaterne med støtte fra Kommissionen</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: 2011</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 62, 63, 240 og 241</i></p>		
<p><b>Foranstaltning H.32</b></p> <p>Kommissionen bør indsamle og udbrede god praksis blandt medlemsstaterne vedrørende de måder, hvorpå medicinsk personale kan få vejledning i at håndtere store katastrofer og et stærk stigende antal patienter.</p> <p><i>Involverede aktører: Kommissionen/medlemsstater</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: 2011</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 64 og 242</i></p>		
	<p><b>Foranstaltning B.15</b></p> <p>Udvalget for Sundhedssikkerhed bør overveje:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• mulighederne for a) at oprette lagre af terapeutiske midler og vacciner mod en kendt trussel fra biologiske agenser og toksiner, og afgøre, hvilket medicinsk hjælpeudstyr der skal lagres (handsker, masker, nåle osv.) b) at etablere en standby-kapacitet til at fremstille terapeutiske midler, herunder vacciner, og c) at sikre vedvarende midler til en teknologisk platform for at sikre modforanstaltninger mod biologiske agenser og toksiner, som endnu ikke er kendte (offentlig-private</li> </ul>	

Kemisk (C)	Biologisk (B)	Radiologisk/Nukleart (RN)
	<p>ekspertgrupper)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• mulighederne for at øge diagnosekapaciteten i krisesituationer. Det bør overvejes at inddrage den private sektor i arbejdsgruppen</li> <li>• at sikre en tilstrækkelig mængde medicinalprodukter til at bekæmpe en eventuel trussel</li> <li>• at anlægge en koordineret fremgangsmåde for hele EU for adgangen til medicinske modforanstaltninger, hvorved man yder EU-befolkningen passende beskyttelse, baseret på risikovurderinger.</li> </ul> <p><i>Involverede aktører: medlemsstater/Kommissionen/relevante aktører</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: 2011- 2014</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 158, 159, 161 og 162</i></p>	
	<p><b>Foranstaltning B.16</b></p> <p>Kommissionen og medlemsstaterne bør overveje at etablere mekanismer for hurtige licensprocedurer for narkotika og vacciner i krisesituationer og mulige undtagelser fra licensprocedurer under hensyntagen til igangværende arbejde. En sådan vurdering bør omfatte mulige konsekvenser for kontrollen af eksport af varer med dobbelt anvendelse.</p> <p><i>Involverede aktører: Kommissionen/ medlemsstater/relevante aktører</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: 2012</i></p>	

<b>Kemisk (C)</b>	<b>Biologisk (B)</b>	<b>Radiologisk/Nukleart (RN)</b>
	<i>Taskforcens anbefaling nr. 160</i>	

Kemisk (C)	Biologisk (B)	Radiologisk/Nukleart (RN)
<b><u>Mål 3: AT FORBEDRE NATIONALE OG INTERNATIONALE INFORMATIONSSTRØMME I TILFÆLDE AF CBRN-KATASTROFER</u></b>		
<p><b>Foranstaltning H.33</b></p> <p>Medlemsstaterne bør udveksle oplysninger om katastrofeplaner vedrørende CBRN-hændelser, idet alle relevante agenturer bør inddrages. Målgruppen vil være sundhedspersonale og politi samt civilbefolkningen. Planerne bør udarbejdes af sundhedspersonale og politi sammen med kommunikationseksperter.</p> <p><i>Involverede aktører: Kommissionen/medlemsstater/EU-organer og EU-agenturer</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: i gang</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 154-155</i></p>		
<p><b>Foranstaltning H.34</b></p> <p>Medlemsstaterne og Kommissionen bør etablere et netværk af CBRN-specialenheder for at øge udvekslingen af oplysninger og god praksis, tilrettelægge fælles øvelser og sikre, at de retshåndhævende myndigheder, der beskæftiger sig med CBRN-trusler, holdes ajour.</p> <p><i>Involverede aktører: Kommissionen/medlemsstater/Europol</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: fra 2010</i></p>		
		<p><b>Foranstaltning RN.23</b></p> <p>Hver medlemsstat bør sikre, at de offentlige myndigheder giver relevante sikringsoplysninger efter behov til hele forsyningskæden af strålingskilder og nukleare materialer, beredskab (politi, brandvæsen og lægetjenester) og uddannelsesinstitutioner for at øge beredskabsniveauet.</p> <p><i>Involverede aktører: medlemsstater</i></p>

Kemisk (C)	Biologisk (B)	Radiologisk/Nukleart (RN)
		<p><i>Gennemførelsesperiode: fra 2010</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 245</i></p>
		<p><b>Foranstaltning RN.24</b></p> <p>Medlemsstaterne og Kommissionen bør overveje at integrere og udbygge eksisterende platforme for international informationsudveksling i nukleare katastrofesituationer, samt at vurdere deres anvendelse i alle større strålingshændelser og nukleare hændelser (scenariobaseret). Der bør gøres en indsats for at vurdere muligheden for at strømline varslingsmeddelelser, som sendes gennem forskellige varslingsystemer.</p> <p><i>Involverede aktører: medlemsstater/Kommissionen/EU-agenturer</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: fra 2011</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 246</i></p>
		<p><b>Foranstaltning RN.25</b></p> <p>Medlemsstaterne og Kommissionen bør fastlægge en proces for at udvikle generiske scenarier, der illustrerer de retshåndhævende myndigheders indsats i en potentiel hændelse, der involverer strålingsmaterialer/nukleare materialer, på nationalt og internationalt niveau. Denne proces bør især identificere de relevante aktører, som skal underrettes om en særlig situation, og grænserne for, hvornår informationsudvekslingsprocedurerne skal sættes iværk. Processen bør som minimum involvere</p>

Kemisk (C)	Biologisk (B)	Radiologisk/Nukleart (RN)
		<p>repræsentanter for medlemsstaterne, Kommissionen og Europol.</p> <p><i>Involverede aktører: medlemsstater/Kommissionen/Europol</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: fra 2011</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 247</i></p>

Kemisk (C)	Biologisk (B)	Radiologisk/Nukleart (RN)
<b><u>Mål 4: AT UDVIKLE BEDRE MODELVÆRKTØJER OG STYRKE DEKONTAMINERINGSKAPACITETEN</u></b>		
<p><b>Foranstaltning H.35</b></p> <p>Kommissionen bør finansiere en vurdering af eksisterende modelværktøjer for at finde ud af, om der er behov for at investere i yderligere forskning. Vurderingen af eksisterende modelværktøjer kunne foretages af Kommissionens Fælles Forskningscenter (eventuelt gennem det europæiske referencenetværk for beskyttelse af kritisk infrastruktur). Dette arbejde bør omfatte tilrettelæggelse af møder med modelleringseksperter og beredskabspersonale fra EU-medlemsstater for at vurdere de praktiske krav til modelværktøjer. På baggrund af denne analyse kunne der ydes økonomisk støtte til yderligere forskning i udviklingen af robuste modelværktøjer, som kan anvendes på hændelser, der involverer farlige stoffer. Kommissionen bør finansiere en vurdering af, hvilken rolle modelværktøjer spiller for enten undersøgelser af tænkte scenarier eller som beslutningsstøttesystemer.</p> <p><i>Involverede aktører: Kommissionen</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: fra 2010</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 71 og 250</i></p>		
<p><b>Foranstaltning H.36</b></p> <p>Kommissionen bør tage initiativ til udarbejdelsen af en katastrofeberedskabsvejledning for beredskabsfolk, som anvendes ved CBRN-katastrofer i Den Europæiske Union. Vejledningen bør gives gratis til medlemsstaterne og kunne oversættes til alle officielle sprog i EU. Som led i udarbejdelsen af en katastrofeberedskabsvejledning bør der gøres status over eksisterende dokumenter/vejledninger.</p> <p><i>Involverede aktører: Kommissionen</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: fra 2011</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 72 og 252</i></p>		
<p><b>Foranstaltning H.37</b></p> <p>Hver medlemsstat bør foretage en løbende vurdering af de til rådighed værende midler til effektiv dekontaminering og af deres kapacitet til at håndtere store katastrofer, der involverer CBRN-materialer. Alle medlemsstater bør dele oplysninger om dekontamineringsmuligheder.</p> <p><i>Involverede aktører: medlemsstater</i></p>		

Kemisk (C)	Biologisk (B)	Radiologisk/Nukleart (RN)
<p><i>Gennemførelsesperiode: i gang</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 73 og 253</i></p>		
		<p><b>Foranstaltning RN.26</b></p> <p>Kommissionen bør se nærmere på muligheden for at anvende RODOS- og ARGOS-beslutningsstøttesystemer ved bekæmpelsen af CBRN-udslip (f.eks. strålingsspredningsanordninger og hændelser såsom polonium-hændelsen i 2006), samt for at udvikle transport- og spredningsmodeller for store bygninger (f.eks. lufthavne og jernbanestationer) og undergrundssystemer.</p> <p><i>Involverede aktører: Kommissionen</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: fra 2010</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 251</i></p>

Kemisk (C)	Biologisk (B)	Radiologisk/Nukleart (RN)
<b><u>Mål 5: AT FORBEDRE KAPACITETEN TIL EFTERFORSKNING I STRAFFESAGER</u></b>		
<p><b>Foranstaltning H.38</b></p> <p>Hver medlemsstat bør sikre, at beredskabsfolk gøres bekendte med retsmedicinske undersøgelser i forbindelse med en CBRN-forbrydelse.</p> <p><i>Involverede aktører: Medlemsstater</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: i gang</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 75 og 257</i></p>		
<p><b>Foranstaltning H.39</b></p> <p>Kommissionen bør analysere potentielle problemer ved den transport af CBRN-kontaminerede materialer, der finder sted på tværs af grænser i forbindelse med retsmedicinske undersøgelser og katastrofesituationer generelt.</p> <p><i>Involverede aktører: Kommissionen/EU-agenturer</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: 2010</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 77 og 259</i></p>		
<p><b>Foranstaltning H.40</b></p> <p>Eurojust bør udarbejde anbefalinger til, hvordan det sikres, at indsamlet retsmedicinsk bevismateriale fra en CBRN-forbrydelse er af så høj en kvalitet, at det kan benyttes i retsager i EU-medlemsstater. Eurojust, Europol, Det Europæiske Net af Retsmedicinske/Kriminaltekniske Institutter, FFCs institut for transuraner og andre relevante organisationer bør bidrage til at fastlægge laboratoriepraksis, således at resultaterne kan benyttes ved retsforfølgning (f.eks. akkrediterede måleprocedurer og effektstyring). Der bør gøres mere for at udveksle erfaringer og god praksis vedrørende transport, håndtering og retsmedicinske analyser af kontaminerede materialer i forbindelse med straffesager.</p> <p><i>Involverede aktører: Eurojust</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: 2010-2011</i></p>		

Kemisk (C)	Biologisk (B)	Radiologisk/Nukleart (RN)
<i>Taskforcens anbefaling nr. 76 og 258</i>		
		<p><b>Foranstaltning RN.27</b></p> <p>Kommissionen bør støtte netværket af retsmedicinske laboratorier og laboratorier, der er udstyret til måling/analyse af strålingsmaterialer</p> <p><i>Involverede aktører: Kommissionen</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: 2011</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 260</i></p>

#### 4. Foranstaltninger vedrørende CBRN-forebyggelse, CBRN-sporing og CBRN-indsats

Horisontalt (H)		
Kemisk (C)	Biologisk (B)	Radiologisk/Nukleart (RN)
<b><u>Mål 1: AT ØGE DET INTERNATIONALE SAMARBEJDE</u></b>		
<b>Foranstaltning H.41</b> Medlemsstaterne og Kommissionen bør fortsat styrke den internationale udveksling af god praksis vedrørende oplysning og uddannelse af personale med eksterne partnere. <i>Involverede aktører: medlemsstater/Kommissionen/EU-organer og EU-agenturer</i> <i>Gennemførelsesperiode: i gang</i> <i>Taskforcens anbefaling nr. 31 og 192</i>		
<b>Foranstaltning H.42</b> Medlemsstaterne og Kommissionen bør om nødvendigt udveksle oplysninger om deres deltagelse i forskellige internationale fora og bør tilstræbe at koordinere deres indsats for at sikre, at fælles EU-mål opfyldes. <i>Involverede aktører: medlemsstater/Kommissionen/EU-organer og EU-agenturer</i> <i>Gennemførelsesperiode: i gang</i> <i>Taskforcens anbefaling nr. 206</i>		

Kemisk (C)	Biologisk (B)	Radiologisk/Nukleart (RN)
<b><u>Mål 2: AT FORBEDRE KOMMUNIKATIONEN MED OFFENTLIGHEDEN</u></b>		
<p><b>Foranstaltning H.43</b></p> <p>Medlemsstaterne og Kommissionen bør regelmæssigt afholde møder med medlemsstaternes kommunikationsspecialister, som beskæftiger sig med sikringsanliggender (navnlig CBRN-hændelser), for at fremme udbredelsen af god praksis vedrørende kommunikationsstrategier.</p> <p><i>Involverede aktører: medlemsstater/Kommissionen/EU-organer og EU-agenturer</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: fra 2010</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 24, 67, 202 og 244</i></p>		
<p><b>Foranstaltning H.44</b></p> <p>Medlemsstaterne og Kommissionen bør revidere eksisterende internationale retningslinjer og indarbejde relevante eksisterende procedurer eller om nødvendigt fastsætte nye retningslinjer for udarbejdelsen af kommunikationsstrategier vedrørende sikring i forbindelse med CBRN-hændelser; disse skal kunne integreres i eksisterende beredskabsplaner og kommunikationsstrategier og ville involvere alle relevante agenturer.</p> <p><i>Involverede aktører: medlemsstater/Kommissionen/EU-organer og EU-agenturer</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: fra 2010</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 25, 66, 165 og 201</i></p>		
<p><b>Foranstaltning H.45</b></p> <p>Hver medlemsstat bør se nærmere på den praktiske gennemførelse af den gode praksis i forbindelse med public relations og medier, som Kommissionen, Europol og medlemsstaterne sammen har fastlagt.</p> <p><i>Involverede aktører: medlemsstater/Kommissionen/EU-organer og EU-agenturer</i></p>		

Kemisk (C)	Biologisk (B)	Radiologisk/Nukleart (RN)
<p><i>Gennemførelsesperiode: fra 2010</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 65, 200 og 243</i></p>		
	<p><b>Foranstaltning B.17</b></p> <p>Medlemsstaterne og relevante organisationer bør udarbejde strategier for oplysning af borgere og for kommunikation i tilfælde af kriser med henblik på de mennesker, der bor tæt på anlæg med biologiske agenser og toksiner i højrisikogruppen.</p> <p><i>Involverede aktører: medlemsstater/relevante aktører</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: 2010-2012</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 166</i></p>	

Kemisk (C)	Biologisk (B)	Radiologisk/Nukleart (RN)
<b><u>Mål 3: AT UDVIKLE BEDRE INFORMATIONSVÆRKTØJER TIL CBRN-SIKRING</u></b>		
<p><b>Foranstaltning H.46</b></p> <p>Kommissionen bør skabe et forum, hvor god sikringspraksis kan udveksles. Det bør undersøges, i hvilket omfang eksisterende systemer kan benyttes.</p> <p><i>Involverede aktører: Kommissionen</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: 2010-2011</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 16 og 194</i></p>		
<p><b>Foranstaltning H.47</b></p> <p>Kommissionen bør etablere en samling af ressourcer, som kan benyttes af de relevante myndigheder (navnlig af retshåndhævende myndigheder og det offentlige sundhedsvæsen). Samlingen skulle indeholde oplysninger om CBRN-agenser og om, hvordan de håndteres. Samlingen kunne omfatte nationale bidrag fra medlemsstaterne. I lyset af det potentielt følsomme indhold af en sådan referencesamling skal behovet for klassificering og dermed begrænset adgang overvejes.</p> <p><i>Involverede aktører: Kommissionen</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: 2010-2011</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 80, 214 og 263</i></p>		
<p><b>Foranstaltning H.48</b></p> <p>Medlemsstaterne og Kommissionen bør med henblik på retshåndhævelse etablere et varslingsystem for hændelser vedrørende CBRN-materialer i højrisikogruppen, hvor der tages højde for eksisterende systemer og erfaringer. Et sådant system ville omfatte oplysninger om forestående trusler, tab/tyveri og mistænkelige transaktioner, og det ville i alle tilfælde være tilgængeligt for retshåndhævende myndigheder og relevante beredskaber i medlemsstaterne og for Europol. I første omgang kunne man overveje at udvide det eksisterende G6-system. Dette system berører ikke udvekslingen af oplysninger om spørgsmål vedrørende folkesundhed.</p> <p><i>Involverede aktører: Kommissionen/EU-organer og EU-agenturer</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: fra 2009</i></p>		

<b>Kemisk (C)</b>	<b>Biologisk (B)</b>	<b>Radiologisk/Nukleart (RN)</b>
<i>Taskforcens anbefaling nr. 11, 12 og 203</i>		

Kemisk (C)	Biologisk (B)	Radiologisk/Nukleart (RN)
<b><u>Mål 4: AT FORBEDRE UDDANNELSEN</u></b>		
<p><b>Foranstaltning H.49</b></p> <p>Det europæiske ammunitionsrydningsnetværk (EEODN) bør se på behovet for at udarbejde minimumsstandarder for CBRN-uddannelsen af specialister i ammunitionsrydning (EOD-specialister). Det bør overvejes, om Det Europæiske Forsvarsagenturs standarder på det ikke-militære område kunne anvendes i den forbindelse. Der bør udbydes uddannelse til EOD-personale i form af kontakt til relevante CBRN-specialister og kendskab til retsmedicinsk arbejde.</p> <p><i>Involverede aktører: EEODN</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: fra 2010</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 68 og 248</i></p>		
<p><b>Foranstaltning H.50</b></p> <p>Medlemsstaterne bør sikre, at CBRN-oplysninger, herunder om EOD-anliggender, indgår i uddannelsesprogrammerne for de relevante beredskabsfolk og personalet i de lokale myndigheder. Medlemsstaterne og Kommissionen bør sikre, at beredskabspersonale uddannes i de til rådighed værende modelværktøjer.</p> <p><i>Involverede aktører: EEODN</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: fra 2010</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 70 og 249</i></p>		
<p><b>Foranstaltning C.19</b></p> <p>Kommissionen bør yde støtte til tilrettelæggelsen af decideret specialuddannelse i farlige stoffer (HazMat).</p> <p><i>Involverede aktører: Kommissionen</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: fra 2010</i></p>	<p><b>Foranstaltning B.18</b></p> <p>Medlemsstaterne og Kommissionen bør identificere og udbrede:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>god praksis for målrettet uddannelse af personer, der arbejder med, har adgang til eller håndterer stoffer på EU-listen over biologiske agenser og toksiner i højrisikogruppen</li> </ul>	<p><b>Foranstaltning RN.28</b></p> <p>Medlemsstaterne og Kommissionen bør udnytte kapaciteten i det planlagte europæiske uddannelsescenter for sikkerhed (EUSECTRA) til at tilbyde uddannelse i nuklear sikkerhed og strålingssikkerhed og til at støtte og supplere tilsvarende aktiviteter på nationalt plan.</p> <p><i>Involverede aktører: medlemsstater/Kommissionen/EU-</i></p>

Kemisk (C)	Biologisk (B)	Radiologisk/Nukleart (RN)
<p><i>Taskforcens anbefaling nr. 69</i></p>	<ul style="list-style-type: none"> <li>god praksis for akademisk uddannelse i biosikring, i potentielt misbrug af oplysninger om biologiske agenser og toksiner samt i bioetik for studerende under grund- og videreuddannelse</li> <li>god laboratoriepraksis.</li> </ul> <p><i>Involverede aktører: medlemsstater/Kommissionen/relevante aktører</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: 2010 -2012</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 91</i></p>	<p><i>agenturer</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: fra 2010</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 191</i></p>
<p><b>Foranstaltning C.20</b></p> <p>Medlemsstaterne bør afholde regelmæssige øvelser i sikring af kemiske anlæg for at teste beredskabsforanstaltningerne og øge opmærksomheden herpå blandt de ansatte.</p> <p><i>Involverede aktører: medlemsstater/Kommissionen</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: fra 2010</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 28</i></p>	<p><b>Foranstaltning B.19</b></p> <p>Medlemsstaterne og Kommissionen bør:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>udarbejde retningslinjer på EU-plan for minimumskrav til uddannelse af personer, som arbejder med eller har adgang til stoffer på EU-listen over biologiske agenser og toksiner i højrisikogruppen</li> <li>sammen med universiteter og erhverssammenslutninger etablere minimumskrav til akademisk uddannelse i biosikring, i potentielt misbrug af oplysninger om biologiske agenser og toksiner samt i bioetik for studerende under grund- og videreuddannelse.</li> </ul> <p><i>Involverede aktører: medlemsstater/Kommissionen/relevante aktører</i></p>	

<b>Kemisk (C)</b>	<b>Biologisk (B)</b>	<b>Radiologisk/Nukleart (RN)</b>
	<i>Gennemførelsesperiode: 2010 -2012</i> <i>Taskforcens anbefaling nr. 92-94</i>	

Kemisk (C)	Biologisk (B)	Radiologisk/Nukleart (RN)
<b><u>Mål 5: AT STYRKE SIKKERHEDSKONTROLLEN AF PERSONALE</u></b>		
<p><b>Foranstaltning H.51</b></p> <p>Medlemsstaterne og Kommissionen bør analysere behovet for at indføre et system til gensidig anerkendelse af sikkerhedskontrolprocesser for visse personalekategorier.</p> <p><i>Involverede aktører: medlemsstater/Kommissionen</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: 2010-2011</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 188</i></p>		
<p><b>Foranstaltning H.52</b></p> <p>Medlemsstaterne og Kommissionen bør udvikle og indføre fælles graduerede kriterier for krav til baggrundskontrol og sikkerhedskontrol i forbindelse med personale, som har adgang til materialer på EU-listen over CBRN-materialer i højrisikogruppen i hele forløbet fra produktion, lagring og distribution til anvendelse. Disse fælles kriterier bør baseres på en gradueret tilgang. I løbet af ansættelsesforløbet bør ansættelsesorganisationen sikre, at kandidaternes eksamensbeviser/referencer verificeres. Kommissionen bør iværksætte en undersøgelse af de eksisterende baggrundskontrolprocedurer og –krav i CBRN-industrien</p> <p><i>Involverede aktører: medlemsstater/Kommissionen/EU-agenturer</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: fra 2011</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. . 20, 22, 23, 105, 107 og 186</i></p>		
<p><b>Foranstaltning H.53</b></p> <p>Medlemsstaterne og Kommissionen bør identificere og udveksle god praksis for tilgangen til sikkerhedskontrol af besøgende medarbejdere og studerende, som ikke er fra EU. Medlemsstaterne bør sigte på at etablere fælles procedurer for hele EU.</p> <p><i>Involverede aktører: medlemsstater/Kommissionen</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: 2010-2012</i></p>		

Kemisk (C)	Biologisk (B)	Radiologisk/Nukleart (RN)
<i>Taskforcens anbefaling nr. 109</i>		
<p><b>Foranstaltning C.21</b></p> <p>Medlemsstaterne og Kommissionen bør fastlægge og udveksle god praksis for robuste ledelsesstrukturer på kommercielle anlæg, industrielle anlæg og forskningsanlæg, som behandler kemiske agenser i højrisikogruppen, for at sikre en regelmæssig vurdering af personalet og kontrol hermed.</p> <p><i>Involverede aktører: medlemsstater/Kommissionen/EU-agenturer</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: fra 2011</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 21</i></p>	<p><b>Foranstaltning B.20</b></p> <p>Medlemsstaterne bør sikre, at hver medlemsstat og/eller organisation har et sikkerhedsregister over personale, der har adgang til eller oplysninger om stoffer på EU-listen over biologiske agenser og toksiner i højrisikogruppen (i hele forløbet fra produktion, lagring og distribution til anvendelse). Retshåndhævende myndigheder bør have adgang til et sådant register.<sup>3</sup></p> <p><i>Involverede aktører: medlemsstater</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: 2010-2011</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 106</i></p>	
	<p><b>Foranstaltning B.21</b></p> <p>Medlemsstaterne og Kommissionen bør fastlægge og udveksle god praksis for robuste ledelsesstrukturer på kommercielle anlæg, industrielle anlæg og forskningsanlæg, som behandler stoffer på EU-listen over biologiske agenser og toksiner i højrisikogruppen, for at sikre en regelmæssig vurdering af personalet og kontrol hermed.</p> <p><i>Involverede aktører: medlemsstater/Kommissionen</i></p>	

<sup>3</sup> Diagnoseanlæg vil kun komme i betragtning, såfremt de lagrer isolerede biologiske agenser og toksiner fra kliniske prøver.

<b>Kemisk (C)</b>	<b>Biologisk (B)</b>	<b>Radiologisk/Nukleart (RN)</b>
	<i>Gennemførelsesperiode: 2010-2012</i> <i>Taskforcens anbefaling nr. 108</i>	

Kemisk (C)	Biologisk (B)	Radiologisk/Nukleart (RN)
<b><u>Mål 6: AT STYRKE OG OPPRIORITERE FORSKNING</u></b>		
<p><b>Foranstaltning H.54</b></p> <p>Medlemsstaterne og Kommissionen bør forbedre indsamlingen og udbredelsen af forskningsresultater både på EU-plan og på nationalt plan i EU-medlemsstaterne. For så vidt angår uklassificeret materiale bør dette ske ved at tilrettelægge konferencer og oprette en dedikeret web-portal for forskning (for alle CBRN-sikringsanliggender), som ville indeholde et resumé af relevante forskningsprojekter og adresser, hvor man kan få yderligere oplysninger, samt oplysninger om muligheder for fremtidigt forskningssamarbejde og forskningsarbejde.</p> <p><i>Involverede aktører: medlemsstater/Kommissionen</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: fra 2010</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 78, 211 og 261</i></p>		
<p><b>Foranstaltning H.55</b></p> <p>Medlemsstaterne og Kommissionen bør i højere grad indgå i forskningssamarbejde med internationale partnere for at øge synergier og undgå dobbeltarbejde. Der bør i den forbindelse tages hensyn til forskningsarbejdet på Det Europæiske Forsvarsagentur og Det Fælles Forskningscenter samt til anbefalingerne fra det europæiske forum for forskning og innovation på sikkerhedsområdet (ESRIF). Kommissionen bør tilrettelægge regelmæssige møder for CBRN-eksperter, herunder specialister fra andre partnerlande, for at dele og udbrede god praksis på CBRN-området. Resultatet af disse møder bør indsamles og udbredes til medlemsstaterne.</p> <p><i>Involverede aktører: medlemsstater/Kommissionen</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: fra 2010</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 79, 212 og 262</i></p>		
<p><b>Foranstaltning H.56</b></p> <p>Medlemsstaterne og Kommissionen bør forbedre brugen af eksisterende videnskabelige netværk for at fremme arbejdet på sporingsområdet.</p> <p><i>Involverede aktører: medlemsstater/Kommissionen</i></p>		

Kemisk (C)	Biologisk (B)	Radiologisk/Nukleart (RN)
<p><i>Gennemførelsesperiode: fra 2010</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 234</i></p>		
<p><b>Foranstaltning H.57</b></p> <p>Kommissionen bør iværksætte undersøgelser af:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• nødvendigheden og konsekvenserne af at belyse sikringsaspekter i forbindelse med videnskabelig forskning og videnskabelige publikationer</li> <li>• CBRN-katastrofers potentielle psykologiske indvirkning på befolkningen og lokalbefolkningens sandsynlige reaktion i tilfælde af hændelser samt mulige handlingsorienterede indsatser</li> <li>• de økonomiske og sociale konsekvenser af CBRN-terrorangreb og praktiske og handlingsorienterede indsatser</li> <li>• genopretning af kontaminerede områder efter ondsindet udbredelse af CBRN-materialer, idet spørgsmålet om acceptable niveauer af restkontaminering også behandles</li> <li>• dekontamineringsprocedurer, som ikke skader retsmedicinsk bevismateriale.</li> </ul> <p><i>Involverede aktører: Kommissionen</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: fra 2010</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 74, 81, 126, 208, 254, 255 og 264</i></p>		
<p><b>Foranstaltning H.58</b></p> <p>Medlemsstaterne og Kommissionen bør opmuntre finansieringsorganisationer (offentlige såvel som private) til at tage hensyn til sikkerhedsaspekter ved foreslåede forskningsprojekter og andre publikationer, samt til, om støttemodtageren er egnet (set fra både et sikkerheds- og sikringsperspektiv) til at arbejde med den foreslåede forskning. Finansorganisationernes bedste praksis bør identificeres og udveksles mellem medlemsstaterne.</p>		

Kemisk (C)	Biologisk (B)	Radiologisk/Nukleart (RN)
<p><i>Involverede aktører: medlemsstater/Kommissionen/relevante aktører</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: fra 2010</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 123, 124 og 210</i></p>		
<p><b>Foranstaltning C.22</b></p> <p>Kommissionen og medlemsstaterne bør støtte forskning inden for følgende områder:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Forebyggelse: <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Udvikling af mindre risikofyldte alternativer til kemikalier i højrisikogruppen.</li> </ol> </li> <li>• Sporing: <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Sikring af, at der er interoperabilitet mellem sporingsanordninger, og at disse kan anvendes i netværk med henblik på fælles operationer</li> <li>2. Forbedring af præsentationen af sporingsresultater, således at de let kan forstås af slutbrugerne, navnlig af beredskabsfolk</li> </ol> </li> <li>• Teknologisk forskning: <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Yderligere formindskelse af sporingsudstyr, således at forskellige egenskaber kan kombineres i én anordning.</li> <li>2. Udvikling af transportabelt udstyr, som kan anvendes af beredskabsfolk i marken.</li> </ol> </li> </ul>	<p><b>Foranstaltning B.22</b></p> <p>Kommissionen og medlemsstaterne bør øge:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• forskningen i indsats- og genopretningsmuligheder efter biologiske hændelser</li> <li>• kendskabet til og forskningen i logistik og distribution (f.eks. af medicin) i forbindelse med katastrofer på regionalt, nationalt og internationalt niveau.</li> </ul> <p><i>Involverede aktører: Kommissionen/medlemsstater/relevante aktører</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: i gang</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 163-164</i></p>	<p><b>Foranstaltning RN.29</b></p> <p>Kommissionen og medlemsstaterne bør støtte forskning inden for følgende områder:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Sporing: <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Sporing og identifikation af strålingskilder og nukleare materialer, der er vanskelige at spore</li> <li>2. Sporing og identifikation af skjulte og afskærmede kilder</li> <li>3. Forbedring af spektrometerbaseret sporing og løsning af problemer med "uskyldige" og falske alarmer</li> <li>4. Sporing og lokalisering af strålingskilder i store mængder</li> </ol> </li> <li>• Indsats: <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Yderligere udvikling af retsmedicin på det nukleare område</li> <li>2. Udvikling af retsmedicin på strålingsområdet</li> <li>3. Vejledning i lagring af kontamineret</li> </ol> </li> </ul>

Kemisk (C)	Biologisk (B)	Radiologisk/Nukleart (RN)
<p><i>Involverede aktører: medlemsstater/Kommissionen</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: fra 2010</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 3 og 58</i></p>		<p>bevismateriale i en længere periode</p> <p>4. Vejledning i bortskaffelse af kontamineret materiale</p> <p>5. Partikelstørrelsesfordeling og potentielle ændringer i den kemiske sammensætning efter en eksplosion</p> <p>6. Andre mangler, som er identificeret på grundlag af en risikovurderingsproces.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Teknologisk forskning: <ul style="list-style-type: none"> <li>1. Springsteknologier og elektroniske sporingsystemer til strålingskilder</li> <li>2. Integration af forskellige teknologiske løsninger [sætte ind på eksisterende problemområder, hvor der kræves forskellige anordninger til sporing]</li> <li>3. Forbedring af sporingssoftware</li> <li>4. Øget mobilitet og portabilitet i sporingsløsninger.</li> <li>5. Udvikling af transportabelt udstyr, som kan anvendes af beredskabsfolk i marken (herunder neutraliserings- og sporingsudstyr til bombehold)</li> <li>6. Dekonamineringsudstyr</li> </ul> </li> </ul> <p><i>Involverede aktører: medlemsstater/Kommissionen</i></p>

<b>Kemisk (C)</b>	<b>Biologisk (B)</b>	<b>Radiologisk/Nukleart (RN)</b>
		<i>Gennemførelsesperiode: fra 2010</i> <i>Taskforcens anbefaling nr. 211 og 213</i>

Kemisk (C)	Biologisk (B)	Radiologisk/Nukleart (RN)
<b><u>Mål 7: AT SIKRE, AT HANDLINGER, DER INVOLVERER CBRN-MATERIALER I HØJRISIKOGRUPPEN, GØRES STRAFBARE</u></b>		
<p><b>Foranstaltning H.59</b></p> <p>Kommissionen bør analysere straffelovgivningen i medlemsstaterne vedrørende CBRN-terror for at vurdere, om det er nødvendigt at træffe foranstaltninger på EU-plan.</p> <p><i>Involverede aktører: Kommissionen</i></p> <p><i>Gennemførelsesperiode: 2010-2011</i></p> <p><i>Taskforcens anbefaling nr. 19</i></p>		