

Erklärung des Lieferanten zu Dual-Use-Gütern gemäß Verordnung (EU) 2021/821

Wir,

[Name und vollständige Anschrift des Lieferanten],

erklären hiermit verbindlich, dass die von uns an

MMM Münchener Medizin Mechanik GmbH

gelieferten bzw. zu liefernden Waren, Bauteile, Warenpositionen und ggf. zugehörige Software oder Technologie

- **nicht** unter den Anwendungsbereich der Verordnung (EU) 2021/821 über eine Unionsregelung für die Kontrolle der Ausfuhr, der Vermittlung, der technischen Unterstützung, der Durchfuhr und der Verbringung von Gütern mit doppeltem Verwendungszweck (Dual-Use-Güter) fallen,
- **nicht** in **Anhang I** der genannten Verordnung gelistet sind,
- **nicht** unter nationale Dual-Use-Positionen (z. B. Teil I Abschnitt B der deutschen Ausfuhrliste) fallen und
- nach unserem aktuellen Kenntnisstand **keiner Genehmigungspflicht** nach Außenwirtschaftsgesetz (AWG) oder Außenwirtschaftsverordnung (AWV) unterliegen.

Diese Erklärung bezieht sich auf folgende Artikel:

**[Artikelnummern, Materialbezeichnungen,
ggfs. Zeichnungsstände und / oder Versionsstände]**

---- Verweis auf eine Warenliste als Anhang möglich ----

Wir bestätigen zudem, dass:

- eine fachlich geeignete Prüfung der Güter in Bezug auf Dual-Use-Relevanz durchgeführt wurde,
- wir unverzüglich schriftlich informieren werden, sofern sich zukünftig Änderungen an der exportkontrollrechtlichen Einstufung der gelieferten Güter ergeben,
- wir auf Anforderung weiterführende technische Unterlagen zur exportkontrollrechtlichen Beurteilung zur Verfügung stellen.

Diese Erklärung gilt für alle Lieferungen der oben genannten Waren, solange sich an deren technischer Ausführung keine exportkontrollrelevanten Änderungen ergeben.

Ort, Datum: _____

Name / Funktion: _____

Unterschrift / Stempel: _____