

## I. DISPOSICIONS GENERALS

### MINISTERI DE JUSTÍCIA

- 10998** *Ordre JUS/909/2017, de 25 de setembre, per la qual es regula el procediment de notificació de les altes, baixes i modificacions de fitxes toxicològiques al registre de productes químics del Servei d'Informació Toxicològica de l'Institut Nacional de Toxicologia i Ciències Forenses i de liquidació de la taxa corresponent que preveu la Llei 10/2012, de 20 de novembre, per la qual es regulen determinades taxes en l'àmbit de l'Administració de justícia i de l'Institut Nacional de Toxicologia i Ciències Forenses.*

L'Institut Nacional de Toxicologia i Ciències Forenses (d'ara endavant INTCF), com a òrgan tècnic i de referència en matèria toxicològica, té encomanada dins de les seves funcions la prevenció d'intoxicacions i la informació toxicològica. De la Direcció de l'INTCF depèn el Servei d'Informació Toxicològica (d'ara endavant SIT) creat específicament amb aquesta comesa, per a la qual cosa disposa d'una base de dades pròpia de fitxes toxicològiques, que inclouen tant toxines naturals com substàncies i mescles químiques comercialitzades en el mercat espanyol.

La Reglamentació tecnicosanitària per a l'elaboració, la circulació i el comerç de detergents i netejadors, aprovada pel Reial decret 770/1999, de 7 de maig, a l'article 4.2 preveu que: «en el moment de fer la primera comercialització de cada producte, o amb motiu de cada modificació de la fórmula, els responsables de la comercialització han de comunicar la composició de cada fórmula al Servei d'Informació Toxicològica de l'Institut de Toxicologia, d'acord amb els procediments que a aquest efecte estableixi l'organisme esmentat», per tal d'atendre els requeriments mèdics, tant curatius com preventius, per a casos d'intoxicacions.

Així mateix, basats en el principi de precaució i en garantia de més protecció per a la salut i el medi ambient, el Parlament Europeu i el Consell van dictar una normativa que pretén més control sobre els productes químics que puguin tenir efectes toxicològics, i que queda plasmada en el Reglament (CE) número 1907/2006, del Parlament Europeu i del Consell, de 18 de desembre de 2006, relatiu al registre, l'avaluació, l'autorització i la restricció de les substàncies i mescles químiques (d'ara endavant Reglament REACH), així com el Reglament (CE) número 1272/2008 del Parlament Europeu i del Consell, de 16 de desembre de 2008, sobre classificació, etiquetatge i envasament de substàncies i mescles (d'ara endavant Reglament CLP).

En desplegament de la normativa europea es va aprovar la Llei 8/2010, de 31 de març, per la qual s'estableix el règim sancionador que preveuen els reglaments REACH i CLP. A la disposició addicional tercera de la Llei esmentada es designa l'INTCF com l'organisme responsable de rebre dels importadors i usuaris intermedis que comercialitzin mescles la informació pertinent a què es refereix l'article 45.1 del Reglament CLP. Aquesta informació ha d'incloure la composició química de les mescles comercialitzades i classificades com a perilloses a causa dels seus efectes sobre la salut humana o als seus efectes físics, així com la identitat química de les substàncies presents en mescles per a les quals l'Agència Europea de Substàncies i Mescles Químiques (d'ara endavant ECHA) ha acceptat una denominació química alternativa d'acord amb l'article 24 del Reglament CLP.

L'article 6 de la Llei 8/2010, de 31 de març, estableix a l'apartat 3, lletra I) que és falta greu als efectes de la Llei la manca de comunicació a l'INTCF de la composició química de les mescles comercialitzades i classificades com a perilloses pel Reglament CLP.

Les fitxes de dades de seguretat (d'ara endavant FDS) que regula el Reglament (UE) 2015/830, de la Comissió de 28 de maig de 2015, que va modificar l'annex II del Reglament REACH, són un element important de la comunicació sobre perills i ofereixen un mecanisme per transmetre informació apropiada als usuaris immediatament següents en

la cadena de subministrament, sobre la seguretat de les substàncies i les mescles. D'acord amb aquest Reglament és obligatori incloure en el punt 1.4 de la FDS del proveïdor de qualsevol substància o mescla inclosa a l'article 31 del Reglament REACH un telèfon d'emergència. En cas que s'inclouï el telèfon d'urgències de l'INTCF, se li ha de notificar la informació pertinent.

L'INTCF es va veure obligat a revisar, adaptar i modernitzar tant el contingut com el procediment de notificació de la informació que havien de presentar les empreses, i va incorporar nous desenvolupaments tecnològics que garantissin, d'una banda, més rapidesa i eficàcia en la gestió i, de l'altra, i no menys important, una garantia total en la seguretat i confidencialitat de les dades.

L'Ordre JUS/836/2013, de 7 de maig, va regular el procediment de notificació de les altes, baixes i modificacions de fitxes toxicològiques al registre de productes químics del SIT de l'INTCF i de liquidació de la taxa que preveu la Llei 10/2012, de 20 de novembre, per la qual es regulen determinades taxes en l'àmbit de l'Administració de justícia i de l'INTCF.

L'Ordre JUS/992/2015, de 29 de maig, va afegir una disposició transitòria tercera a l'Ordre JUS/836/2013, de 7 de maig, en que incloïa un règim transitori de comunicació fins abans de l'1 gener de 2016 o abans de l'1 de juny de 2017, en funció del tipus i l'ús de la mescla, si bé les empreses afectades estaven obligades a fer amb posterioritat l'alta de la fitxa toxicològica en el registre de productes químics del SIT de l'INTCF segons el procediment que regula l'Ordre JUS/836/2013, de 7 de maig.

El Ministeri de Justícia ha desenvolupat una aplicació informàtica per a l'elaboració de les fitxes toxicològiques en format XML i un sistema de notificació telemàtic, anomenat Sistema de relació amb les empreses (d'ara endavant SRE) que permeten la transferència de la informació procedent de les empreses del sector químic a les bases de dades desenvolupades a l'INTCF. Els programes són accessibles de manera gratuïta a totes les empreses des del portal del Ministeri de Justícia i disposen de diferents instruccions recollides en els manuals d'usuari.

La Comissió Europea va portar a terme un estudi que preveu l'article 45, apartat 4, del Reglament CLP, els resultats del qual es van publicar el gener de 2012. En aquest estudi es va considerar que la majoria de les trucades als centres antitòxics i a altres organismes designats estan relacionades amb l'exposició accidental a mescles perilloses utilitzades pels consumidors, en menys mesura pels professionals, i que el nombre més petit de trucades estan relacionades amb mescles per a ús industrial, que s'utilitzen en instal·lacions industrials. A més, a les instal·lacions industrials normalment hi ha més coneixement de les mescles utilitzades i se sol disposar de tractaments mèdics. Per consegüent, s'hauria de permetre que els importadors i els usuaris intermedis de mescles per a ús industrial compleixin uns requisits d'informació limitats.

D'altra banda, es va concloure que hi ha diferències importants entre els sistemes actuals de notificació, el format de les dades i els requisits específics per país en relació amb la informació sol·licitada en els estats membres, i la Comissió Europea va considerar que era procedent harmonitzar la informació que han de rebre els organismes designats dels importadors i els usuaris intermedis, així com establir un format per a la presentació de la informació.

Amb la finalitat d'harmonitzar la informació i establir un format per a la seva presentació, amb data 23 de març de 2017, es va publicar en el «Diari Oficial de la Unió Europea» el Reglament (UE) 2017/542 de la Comissió, de 22 de març de 2017, que modifica el Reglament CLP, i s'hi va incloure un annex VIII sobre informació harmonitzada relativa a la resposta sanitària en cas d'urgència, que ha de ser aplicable a partir de l'1 de gener de 2020, 2021 o 2024 en funció de l'ús per al qual estigui comercialitzada cada mescla: consumidor, professional o industrial.

Aquest annex comporta per part dels estats membres l'inici d'un procés d'adaptació normativa al seu contingut.

Per tot això, aquesta Ordre regula el procediment de notificació de les altes, baixes i modificacions de fitxes toxicològiques al registre de productes químics del SIT de l'INTCF,

fins a l'aplicació completa de l'annex VIII del Reglament CLP, així com la responsabilitat de la veracitat i l'exactitud de les dades que es faciliten; l'obligatorietat d'utilitzar els programes informàtics desenvolupats a aquest efecte; i finalment, el procediment de liquidació corresponent als fets imposables.

Durant la tramitació d'aquesta Ordre s'ha donat audiència a les associacions més representatives del sector i s'ha portat a terme el tràmit d'informació pública oportú a través de la pàgina web del Ministeri de Justícia.

Aquesta Ordre es dicta a l'empara de la disposició addicional tercera esmentada, de la Llei 8/2010, de 31 de març, i de l'article 1.4 del Reglament de l'Institut de Toxicologia, aprovat pel Reial decret 862/1998, de 8 de maig.

D'altra banda, la Llei 10/2012, de 20 de novembre, per la qual es regulen determinades taxes en l'àmbit de l'Administració de justícia i de l'Institut Nacional de Toxicologia i Ciències Forenses, estableix una taxa per l'alta i modificació de fitxes toxicològiques en el registre de productes químics d'aquest Institut que, al seu torn, remet a una ordre del ministre de Justícia on es regulen els procediments i models de liquidació.

El model de taxa de liquidació és el 790 d'acord amb el que estableix l'Ordre de 4 de juny de 1998, per la qual es regulen determinats aspectes de la gestió recaptatòria de les taxes que constitueixen drets de la hisenda pública.

El ministre de Justícia està facultat per dictar aquesta Ordre ministerial, en virtut de les habilitacions que li atorguen la disposició final única del Reial decret 862/1998, de 8 de maig, i l'article 19.2 de la Llei 10/2012, de 20 de novembre.

En virtut d'això, amb l'aprovació prèvia del ministre d'Hisenda i Funció Pública, i d'acord amb el Consell d'Estat, dispo:

## CAPÍTOL I

### Disposicions generals

#### Article 1. *Objecte.*

Aquesta Ordre ministerial té per objecte desplegar la regulació sobre:

1. El procediment de notificació d'altres, baixes i modificacions de fitxes toxicològiques en el registre de productes químics del Servei d'Informació Toxicològica (d'ara endavant SIT) de l'Institut Nacional de Toxicologia i Ciències Forenses (d'ara endavant INTCF):

a) Per part dels importadors i usuaris intermedis que comercialitzin mescles, per comunicar la composició química de les mescles i la identitat química de les substàncies a què fa referència l'article 6.3.1) de la Llei 8/2010, de 31 de març, per la qual s'estableix el règim sancionador previst en els reglaments (CE) número 1907/2006, del Parlament Europeu i del Consell, de 18 de desembre de 2006, relatiu al registre, l'avaluació, l'autorització i la restricció de les substàncies i mescles químiques (d'ara endavant Reglament REACH), així com el Reglament (CE) número 1272/2008 del Parlament Europeu i del Consell, de 16 de desembre de 2008, sobre la classificació, l'etiquetatge i l'envasament de substàncies i mescles (d'ara endavant Reglament CLP), que el modifica.

b) Per part de qualsevol persona interessada que, bé de manera voluntària o en compliment de la normativa aplicable, inclogui el telèfon d'urgències del SIT de l'INTCF a les etiquetes o al punt 1.4 de les FDS.

c) En qualsevol notificació, ja sigui de manera voluntària o en compliment de la legislació vigent, que es faci al SIT.

2. La liquidació de la taxa corresponent, d'acord amb el que estableix la Llei 10/2012, de 20 de novembre, per la qual es regulen determinades taxes en l'àmbit de l'Administració de justícia i de l'INTCF.

#### Article 2. Àmbit d'aplicació.

1. Aquesta Ordre és aplicable en totes les notificacions fetes a l'INTCF pel fabricant, importador o usuari intermedi que comercialitza una substància, com a tal o en forma de mescla, o una mescla, i les dades de la qual han de figurar en el contingut de l'etiqueta, d'acord amb l'article 17 del Reglament CLP.

2. Aquesta Ordre no s'ha d'aplicar a mescles per a recerca i desenvolupament científics, ni a mescles per a recerca i desenvolupament orientats a productes i processos, tal com defineix l'article 3, apartat 22, del Reglament (CE) núm. 1907/2006, ni a mescles classificades únicament per a un o diversos dels riscos següents: 1) gasos a pressió i 2) explosius (explosius inestables i divisions 1.1 a 1.6), de conformitat amb l'annex VIII del Reglament CLP.

#### Article 3. Definicions.

Als efectes d'aquesta Ordre, s'apliquen les definicions següents:

- a) Les definicions de «substància», «mescla», «ús», «fabricant», «importador», «usuari intermedi» i «proveïdor» són les que recull l'article 2 del Reglament CLP.
- b) Les definicions de «mescla per a ús dels consumidors», «mescla per a ús professional» i «mescla per a ús industrial» són les que recull el punt 2.4 de la part A de l'annex VIII del Reglament CLP.
- c) «Fitxa toxicològica»: fitxa en format d'un fitxer XML, per cada substància o mescla notificada, que inclou la informació que conté l'article 4.1.b) d'aquesta Ordre.
- d) «Producte»: substàncies i mescles químiques tal com es comercialitzen en el mercat.
- e) «Alta d'una substància o mescla a l'INTCF»: inclusió per primera vegada del producte en el registre de productes químics de l'INTCF.
- f) «Modificació essencial d'una substància o mescla a l'INTCF»: notificació a l'INTCF d'un producte, notificat prèviament, que, tot i que manté el nom comercial, canvia de composició química.
- g) «Modificació no essencial d'una substància o mescla a l'INTCF»: notificació a l'INTCF d'un producte, notificat prèviament, que, tot i que manté el nom comercial i la composició química, modifiqui altres aspectes no substancials com poden ser el tipus i la mida de l'envàs, el disseny de l'etiqueta o la coloració del producte.
- h) «Baixa d'una substància o mescla a l'INTCF»: notificació a l'INTCF del cessament de comercialització del producte notificat prèviament.
- i) «Empresa notificadora»: empresa que fa la notificació de la mescla a l'INTCF.

## CAPÍTOL II

### **Procediment de notificació a l'INTCF d'altres, baixes i modificacions de fitxes toxicològiques**

#### Article 4. Procediment ordinari de notificació.

Abans de la primera comercialització, amb motiu de cada modificació de fórmula o del cessament de comercialització, els fabricants, importadors o usuaris intermedis que comercialitzen substàncies o mescles químiques en el mercat espanyol han de remetre la fitxa toxicològica a l'INTCF, seguint les instruccions que recullen els manuals publicats i actualitzats a través del portal del Ministeri de Justícia, d'acord amb el procediment següent:

1. Contingut de la notificació: la notificació d'alta es pot referir a un o diversos productes i ha de contenir com a mínim la informació següent:

a) Relació comprensiva de tots els productes identificant cadascun d'aquests amb el seu nom comercial respectiu, i la referència única de fórmula (UFI) emesa per la mateixa empresa per a cadascuna de les fórmules que comercialitzi.

b) Una fitxa toxicològica, en format d'un fitxer XML, per cada substància o mescla notificada en què s'inclouï:

i. Nom comercial: s'han de facilitar el nom comercial complet del producte, inclòs, si s'escau, la marca, i els noms de variants, tal com apareixen a l'etiqueta, sense abreviatures i de manera que se'n permeti la identificació específica.

ii. UFI: codi alfanumèric únic que vincula inequívocament la informació presentada sobre la composició d'una mescla.

iii. Tipus d'usuari final: usuari per al qual es comercialitza la mescla/substància (consumidors, professional o industrial, o bé una combinació dels tres).

iv. Tipus de producte: descripció de l'ús previst de la mescla/substància i la seva classificació d'acord amb un sistema de categorització de productes facilitat per l'INTCF.

v. Classificació de la mescla o substància en relació amb els perills físics, per a la salut i mediambientals, d'acord amb el Reglament CLP.

vi. Composició: s'han d'indicar la identitat química i les concentracions dels components que conté la mescla en un percentatge exacte o en rangs de concentració definits per l'INTCF, en funció de la classificació de perillositat d'acord amb el Reglament CLP de cadascun d'aquests. Tenint en compte el fet que les mescles classificades com a perilloses també poden contenir components no classificats que, tanmateix, poden tenir efectes negatius (per exemple, per ingestió), l'INTCF ha de tenir a la seva disposició també informació sobre aquests components per poder formular mesures de caràcter preventiu o curatiu.

vii. Informació detallada sobre el proveïdor: s'ha de facilitar el nom, l'adreça completa, el número de telèfon i l'adreça de correu electrònic de l'empresa que comercialitza la mescla o substància. Aquesta informació ha de ser coherent amb les dades que figuren a l'etiqueta, d'acord amb l'article 17 del Reglament CLP.

viii. Informació detallada sobre l'empresa notificadora: s'ha de facilitar el nom, l'adreça completa, el número de telèfon i l'adreça de correu electrònic de l'empresa que elabora la fitxa toxicològica i envia la informació a l'INTCF.

c) Documents adjunts:

i. Etiqueta de cada producte tal com apareix en el mercat espanyol. En el cas de les mescles comercialitzades per a ús professional o industrial, es pot substituir l'etiqueta per un document digitalitzat (pdf), elaborat per l'empresa responsable de la seva comercialització que contingui: nom comercial tal com figura a l'etiqueta, pictogrames, i dades de l'empresa responsable de la seva comercialització.

ii. Fitxa de dades de seguretat (FDS), en el cas que es tracti d'un producte classificat com a perillós segons el Reglament CLP, que ha d'estar sempre actualitzada. L'actualització de la FDS es pot tramitar com una modificació no essencial a través del sistema SRE.

iii. Document acreditatiu del pagament de la taxa d'alta o modificació de la fitxa toxicològica, si s'escau.

2. Quan es pretengui la notificació d'una modificació o la baixa d'un o diversos productes notificats amb anterioritat a l'INTCF, a més del contingut del punt 1 de l'article 4, s'hi ha d'incloure la referència de cada producte (DRP) assignada per l'INTCF a la notificació inicial.

3. Idioma de la notificació. La informació remesa a l'INTCF es pot presentar en espanyol o en anglès.

## Article 5. *Procediment especial de notificació limitada.*

1. En el cas de les mescles que es comercialitzen exclusivament per a un ús industrial, i com a alternativa al procediment ordinari de notificació, l'empresa comercialitzadora pot optar, prèvia autorització per part de l'INTCF, per una notificació limitada de conformitat amb l'annex VIII del Reglament CLP.

Si la mescla comercialitzada inicialment com d'ús industrial apareix formant part d'una mescla obligada a notificació, destinada al seu ús per consumidors o professionals fora de les instal·lacions industrials, no es pot acollir a aquesta notificació limitada.

2. En aquesta notificació, la informació que s'ha de presentar de la composició de la mescla [4.1.b), vi] es pot limitar a la informació que figura a la FDS, de conformitat amb l'annex II del Reglament REACH, sempre que es pugui disposar ràpidament de la informació completa de la composició de la mescla a través d'un telèfon amb atenció en espanyol, accessible 24 hores al dia, els 365 dies de l'any i una adreça de correu electrònic, a què tingui accés el metge de guàrdia de l'INTCF.

## Article 6. *Format per a la presentació de la informació.*

1. D'acord amb el Reglament (UE) 2017/542 i les seccions 3.1 i 6.1 de la part A de l'annex VIII del Reglament CLP, l'elaboració i la notificació de la informació s'ha de fer obligatòriament per mitjans electrònics, garantint la seguretat de les trameses.

2. A aquest efecte han d'estar disponibles de manera gratuïta per a totes les empreses, en el portal del Ministeri de Justícia, un programa informàtic per a l'elaboració de les fitxes toxicològiques i un sistema de notificació telemàtic, acompanyats dels manuals d'instruccions corresponents i de les seves actualitzacions.

3. No obstant això, les empreses poden elaborar directament els fitxers sempre que siguin compatibles amb el programa gestionat per l'INTCF, per a la qual cosa han de seguir les seves indicacions tècniques.

4. La notificació s'ha d'efectuar telemàticament a través del sistema de notificació anomenat SRE, per a la qual cosa l'empresa s'ha de donar d'alta i ha d'obtenir un usuari/contrasenya, que li ha de permetre l'accés a aquest.

## Article 7. *Registre, justificant de notificació de productes i justificant de recepció.*

Rebuda la notificació, l'INTCF ha de comprovar que conté tota la informació exigida, i s'ha de procedir al seu registre i transferència a la base de dades.

1. En el moment de la tramesa a l'INTCF, l'empresa es pot descarregar un justificant de tramesa anomenat «Justificant de notificació de productes a l'INTCF». Amb aquesta notificació es considera complerta l'obligació legal de comunicació a l'Institut esmentat, que preveu la Llei 8/2010, de 31 de març, i sense perjudici del que estableixin els apartats següents.

2. No obstant això, l'Institut ha d'emetre, en un termini màxim de tres mesos, un justificant de recepció en què s'inclou el número de referència assignat per l'Institut a cada producte (DRP).

3. L'INTCF pot requerir a l'empresa que aporti, sense demora indeguda, els aclariments o les rectificacions que consideri necessaris, quan observi defectes o errors en la informació remesa que impedeixin donar la resposta sanitària amb les degudes garanties.

Si l'empresa no completa la documentació o la informació, l'INTCF ha de procedir a l'arxivament de la notificació, i s'ha de donar per finalitzat el procediment sense que el producte s'hagi donat d'alta en el registre de fitxes toxicològiques, la qual cosa s'ha de notificar a l'empresa. En aquest cas, l'empresa ha d'iniciar un nou procediment i presentar la notificació corresponent.

## Article 8. *Responsabilitat sobre el contingut de la informació.*

L'empresa és responsable de la veracitat de les dades aportades a l'INTCF, així com de l'incompliment dels criteris que aquest estableix.

Qualsevol forma d'incompliment del qual es derivi la impossibilitat de prestar la resposta sanitària adequada és atribuïble a l'empresa que no hagi comunicat correctament les dades a què està obligada, d'acord amb la normativa vigent.

## Article 9. *Confidencialitat.*

L'INTCF garanteix la confidencialitat i seguretat de la informació sobre la composició dels productes.

La informació facilitada per les empreses s'ha d'utilitzar només als efectes de donar resposta a les sol·licituds de caràcter mèdic, per a la formulació de mesures curatives o preventives, especialment en cas d'urgència, o per portar a terme estudis estadístics als efectes de considerar una millora en la gestió de situacions de risc.

## CAPÍTOL III

### Procediment de la liquidació de la taxa

## Article 10. *Autoliquidació de la taxa per l'alta i la modificació de fitxes toxicològiques.*

La taxa s'ha d'autoliquidar d'acord amb el model 790 aprovat per resolució de la Direcció General de Relacions amb l'Administració de Justícia, i el justificant de pagament s'ha de presentar com a document adjunt a la notificació.

El SRE ha d'elaborar un model 790 en cadascuna de les trameses efectuades a l'INTCF, amb l'import total a abonar per aquest.

D'acord amb el que preveu l'article 17.2 de la Llei 10/2012, de 20 de novembre, per la qual es regulen determinades taxes en l'àmbit de l'Administració de justícia i de l'INTCF, l'empresa pot liquidar l'import màxim anual, i s'ha d'especificar si s'aplica a altes, a modificacions o a totes dues. En aquest últim supòsit, els dos conceptes es poden liquidar en el mateix imprès fent constar la suma de tots dos imports.

Una vegada comunicada a l'INTCF la realització del pagament per l'import màxim anual, el sistema SRE no ha de generar nous documents autoliquidables per a l'empresa.

## Article 11. *Document acreditatiu de la mida de l'empresa.*

De conformitat amb l'article 15 de la Llei 10/2012, de 20 de novembre, quan el sol·licitant de registre sigui una PIME (microempresa, petita o mitjana empresa), s'ha d'aplicar una taxa d'import reduït d'acord amb el quadre 2 de l'article 17.

Correspon al sol·licitant acreditar la seva condició de PIME mitjançant el model de referència aprovat a aquest efecte per resolució del director general de Relacions amb l'Administració de Justícia, que s'ha de publicar en el portal del Ministeri de Justícia.

Aquesta documentació s'ha d'incloure en el SRE, i no és necessària la seva reiteració en les comunicacions successives, llevat que es produeixi una modificació en la seva condició. En aquest cas, està obligada a presentar la documentació relativa a la nova condició, l'incompliment de la qual comporta les conseqüències legalment previstes.

## Disposició derogatòria única. *Derogació normativa.*

Queda derogada l'Ordre JUS/836/2013, de 7 de maig, per la qual es regula el procediment de notificació de les altes, les baixes i les modificacions de fitxes toxicològiques al registre de productes químics del Servei d'Informació Toxicològica de l'Institut Nacional de Toxicologia i Ciències Forenses i de liquidació de la taxa que preveu la Llei 10/2012, de 20 de novembre, per la qual es regulen determinades taxes en l'àmbit de l'Administració de justícia i de l'Institut Nacional de Toxicologia i Ciències Forenses.

Disposició final primera. *Títol competencial.*

Aquesta Ordre es dicta a l'empara de l'article 149.1.14a de la Constitució espanyola, que atribueix a l'Estat la competència exclusiva en matèria d'hisenda general, i de l'article 149.1.16a de la Constitució espanyola, que estableix la competència exclusiva de l'Estat en matèria de sanitat exterior, bases i coordinació general de la sanitat i legislació sobre productes farmacèutics.

Disposició final segona. *Entrada en vigor.*

Aquesta Ordre entra en vigor l'endemà de la publicació en el «Butlletí Oficial de l'Estat».

Madrid, 25 de setembre de 2017.–El ministre de Justícia, Rafael Catalá Polo.