



EUROPEAN COMMISSION

Directorate-General for Internal Market, Industry, Entrepreneurship and SMEs  
Single Market Enforcement  
Notification of Regulatory Barriers

Нотификационен номер : 2017/0013/F (France)

**Указ относно условията за предоставяне на разположение на обществеността на соларни апарати и за изменение на Указ № 2013-1261 от 27 декември 2013 г. относно продажбата и предоставянето на разположение на обществеността на някои апарати, използващи ултравиолетови лъчи**

Дата на получаване : 12/01/2017

Край на период на прекъсване : 18/04/2017

**Message**

Съобщение 002

Съобщение от Комисията – TRIS/(2017) 00085

Директива (ЕС) 2015/1535

Превод на съобщението 001

Нотификация: 2017/0013/F

No abre el plazo - Nezahajuje odklady - Fristerne indledes ikke - Kein Fristbeginn - Viivituste periodi ei avata - Καμμία έναρξη προθεσμίας - Does not open the delays - N'ouvre pas de délais - Non fa decorrere la mora - Neietekmē atlikšanu - Atidėjimai nepradedami - Nem nyitja meg a késéseket - Ma' jiftaħ il-perijodi ta' dawmien - Geen termijnbegin - Nie otwiera opóźnień - Não inicia o prazo - Neotvorí oneskorenia - Ne uvaja zamud - Määräaika ei ala tästä - Inleder ingen frist - He ce предвижда период на прекъсване - Nu deschide perioadele de stagnare - Nu deschide perioadele de stagnare.

(MSG: 201700085.BG)

1. MSG 002 IND 2017 0013 F BG 12-01-2017 F NOTIF

2. F

3A. Direction générale des entreprises – SQUALPI – Bât. Sieyès -Teledoc 151 – 61, Bd Vincent Auriol - 75703 PARIS Cedex 13

d9834.france@finances.gouv.fr

tél : 01 44 97 24 55

3B. Ministère des affaires sociales et de la santé

Direction générale de la santé.

Sous-direction de la prévention des risques liés à l'environnement et à l'alimentation (SD-EA)

Bureau environnement extérieur et produits chimiques (EA1)

14 avenue Duquesne

75350 Paris 07 SP

myriam.perouel@sante.gouv.fr

Tél. 01.40.56.64.81

4. 2017/0013/F - X00M

5. Указ относно условията за предоставяне на разположение на обществеността на соларни апарати и за



## EUROPEAN COMMISSION

Directorate-General for Internal Market, Industry, Entrepreneurship and SMEs  
Single Market Enforcement  
Notification of Regulatory Barriers

изменение на Указ № 2013-1261 от 27 декември 2013 г. относно продажбата и предоставянето на разположение на обществеността на някои апарати, използващи ултравиолетови лъчи

6. Соларни апарати и услуги, които използват тези апарати

7. —

8. Настоящият проект на указ, приет съгласно член 21 от Закон № 2016-41 от 26 януари 2016 г. за модернизиране на нашата здравна система (LMSS), изменя разпоредбите на Указ № 2013-1261 от 27 декември 2013 г., който е предмет на нотификация № 2013/056/F до Европейската комисия по реда на Директива 98/34/ЕО. С цел здравната защита и здравната безопасност на населението, този проект на указ предвижда няколко разпоредби относно техническите стандарти:

— в II (за изменение на член 2 от Указ 2013-1261): разширяване на забраната за продажба на апарати, излъчващи UV3, на обществеността (припомня се, че продажбата на апарати, излъчващи UV3, на обществеността е забранена от 1997 г.);

— в X (за изменение на член 12 от Указ 2013-1261): добавяне на писмена форма, придружаваща инструкцията за употреба на апаратите, за да се припомнят на специалистите рисковете за здравето, причинени от излагането на изкуствени ултравиолетови лъчи;

— в XI (за изменение на член 13 от Указ 2013-1261): устното издаване на информация за потребителя и посредством писмена форма преди предоставянето (припомня се, че през 2013 г. предупредителното съобщение до точката на обществено приемане и в близост до всеки апарат вече е било предвидено, както и предупреждението със средствата за реклама);

— в XV (за изменение на член 17 от Указ 2013-1261): извършване на технически преглед на апаратите след смяна на UV предаватели за проверка на нивото на излъчване.

9. От 1997 г. Франция използва стратегия, целяща да ограничи здравните рискове, свързани с изкуствените ултравиолетови лъчи, като регламентира практиката на излагане на изкуствени слънчеви лъчи (укази от 1997 г. и 2013 г.). Елементи на национална експертиза предупреждават, че източниците на ултравиолетови лъчи могат да се считат за безвредни, независимо от честотата на излагане или получената доза и след първото използване и че при сегашното равнище на познанията, съотношението полза/риск от повторните излагания на изкуствени UV лъчи от соларните апарати може да бъде само отрицателно и не в полза на облъчванията (Национален институт по ракови заболявания). Счита се, че през 2015 г. има до 14 325 нови случая на кожен меланом за година (срещу 9 780 през 2011 г.), отговорни за 1 773 смъртни случая (срещу 1 620 през 2011 г.), които се увеличават от последните пет години.

От друга страна, на международно равнище Международният център за изследване на рака класифицира изкуствените ултравиолетови лъчи като канцерогенни за човека през юли 2009 г. Още повече SCHEER в своя доклад от 17 ноември 2016 г. достигна до заключението, че поради канцерогенните ефекти на излагането на соларни апарати и естеството на предизвикания рак на кожата, не съществува граница, под която ултравиолетовите лъчи на соларните апарати биха били безвредни.

При все това, населението е още недостатъчно уведомено за рисковете, свързани с практиката на излагане на изкуствени ултравиолетови лъчи, и възприемането на предполагаемите ползи от изкуствените източници на ултравиолетови лъчи съществува, по-малко от 50% заинтересовани лица, считащи, че са добре информирани за рисковете от рака, свързани с излагането на изкуствени ултравиолетови лъчи.

От гледна точка на констатациите, представени по-горе, се оказва необходимо, подходящо и пропорционално да се продължи укрепването на законодателството относно излагането на изкуствени ултравиолетови лъчи и да се подобри осведомеността на потребителите за здравните рискове, свързани с излагането на изкуствени UV лъчи. Това е предметът на член 21 от LMSS и на настоящия проект на указ, приет за неговото прилагане.

10. Позовавания на референтни текстове: Член 21 от Закон № 2016-41 от 26 януари 2016 г. за модернизиране на нашата здравна система



11. Не

12. —

13. Не

14. Не

15. —

16. Аспекти на ТБТ

Да

Аспекти на СФС

Не — проектът не представлява санитарна или фитосанитарна мярка.

\*\*\*\*\*

Европейска Комисия

Контактна точка Директива (ЕС) 2015/1535

Факс: +32 229 98043

email: [grow-dir83-189-central@ec.europa.eu](mailto:grow-dir83-189-central@ec.europa.eu)