

Nariadenie ministerky zdravotnej starostlivosti z

, -WJZ, ktorým sa mení nariadenie k zákonu o
komoditách o obaloch a spotrebných výrobkoch v
súvislosti s rozhodnutím Výboru ministrov krajín Beneluxu
o kovových a zliatinových materiáloch a predmetoch,
ktoré prichádzajú do styku s potravinami

Ministerka zdravotnej starostlivosti,

So zreteľom na:

- rozhodnutie Výboru ministrov krajín Beneluxu o kovových a zliatinových materiáloch a predmetoch, ktoré prichádzajú do styku s potravinami [M(2022) 12],
- článok 3 ods. 1 písm. a) a článok 4 ods. 1 vyhlášky k zákonu o komoditách o obaloch a spotrebných výrobkoch,

týmto nariaďuje:

Článok I

Kapitola IV časti A prílohy k nariadeniu k zákonu o komoditách o obaloch a spotrebných výrobkoch sa mení takto:

A

Oddiel 1. Opis sa nahrádza takto:

1. Opis

1.1. V tomto nariadení sa uplatňujú tieto pojmy a vymedzenia pojmov:

zliatina: makroskopicky homogénny kovový materiál pozostávajúci z dvoch alebo viacerých prvkov, ktoré sú spojené takým spôsobom, že ich nemožno ľahko oddeliť mechanickými prostriedkami;

kovy: látky charakterizované nasledujúcimi fyzikálno-chemickými vlastnosťami v tuhej forme:

- odrazivosť zodpovedná za charakteristický kovový lesk,
- elektrická vodivosť,
- tepelná vodivosť,
- mechanické vlastnosti, ako je pevnosť a tvárnosť.

1.2. Táto kapitola sa vzťahuje na obaly a spotrebné výrobky vyrobené úplne alebo čiastočne z kovov alebo zliatin, s povrchovou úpravou alebo bez nej.

B

Nariadenie ministerky zdravotnej starostlivosti z

, -WJZ, ktorým sa mení nariadenie k zákonu o
komoditách o obaloch a spotrebných výrobkoch v
súvislosti s rozhodnutím Výboru ministrov krajín Beneluxu
o kovových a zliatinových materiáloch a predmetoch,
ktoré prichádzajú do styku s potravinami

Oddiel 4. Požiadavky na konečný výrobok sa menia takto:

1. V tabuľke v oddiele 4.3:

- a. text „arzén: 0,01“ sa nahrádza textom „arzén: 0,002“;
- b. text „kadmium: 0,01“ sa nahrádza textom „kadmium: 0,005“;
- c. text „chróm: 0,1“ sa nahrádza textom „chróm: 0,25“;
- d. text „kobalt: 0,05“ sa nahrádza textom „kobalt: 0,02“;
- e. text „meď: 5“ sa nahrádza textom „meď: 4“;
- f. text „zlúčeniny lítia, spolu: 0,6 (ako lítium)“ sa nahrádza textom „zlúčeniny lítia, spolu: 0,048 (ako lítium)“;
- g. text „mangán: 0,6“ sa nahrádza textom „mangán: 1,8“;
- h. text „vanád: 0,05“ sa nahrádza textom „vanád: 0,01“;
- i. dopĺňajú sa nasledujúce látky s priradeným SML (mg/kg):

bárium:	1,2
berýlium:	0,01
železo:	40
ortuť:	0,003
molybdén:	0,12
tárium:	0,0001
cín:	100 (pokiaľ nie je v nariadení (ES) č. 1881/2006 stanovené inak)
striebro:	0,08

2. Oddiel 4.5 sa vypúšťa, pričom oddiely 4.6 až 4.9 sa prečísľujú na 4.5 až 4.8.

3. Dopĺňa sa nový oddiel, ktorý znie takto:

4.9. Zhodu materiálov a predmetov musí prevádzkovateľ preukázať písomným vyhlásením v súlade s článkom 16 nariadenia (ES) č. 1935/2004 a oddielom 0.9 kapitoly 0 časti A prílohy.

Článok II

Toto nariadenie nadobúda účinnosť dňom nasledujúcim po dátume vydania vládneho vestníka, v ktorom je uverejnené.

Toto nariadenie a vysvetlivky sa uverejnia vo vládnom vestníku.

Nariadenie ministerky zdravotnej starostlivosti z

, -WJZ, ktorým sa mení nariadenie k zákonu o
komoditách o obaloch a spotrebných výrobkoch v
súvislosti s rozhodnutím Výboru ministrov krajín Beneluxu
o kovových a zliatinových materiáloch a predmetoch,
ktoré prichádzajú do styku s potravinami

Ministerka zdravotnej starostlivosti,

Dôvodová správa

I. Všeobecne

1. Úvod

Uznesenie Výboru ministrov Rady Európy CM/Res(2013)9 z 11. júna 2013 o kovoch a zliatinách používaných v materiáloch a predmetoch prichádzajúcich do styku s potravinami (ďalej len „uznesenie“) sa zameriava na harmonizáciu vnútroštátnych požiadaviek na príslušné materiály prichádzajúce do styku s potravinami s cieľom zabezpečiť vysokú úroveň ochrany verejného zdravia. V tomto uznesení sa členské štáty Rady Európy vyzývajú, aby prijali legislatívne alebo iné opatrenia v súlade so zásadami a usmerneniami stanovenými v uznesení.

Rozhodnutím Výboru ministrov krajín Beneluxu o kovových a zliatinových materiáloch a predmetoch, ktoré prichádzajú do styku s potravinami [M(2022) 12] (ďalej len „rozhodnutie Beneluxu“) si krajiny Beneluxu želajú spoločne vykonávať uznesenie v rámci európskeho práva o uvádzaní materiálov prichádzajúcich do styku s potravinami na trh v Európskej únii. Tým sa zosúladia požiadavky, ktoré sa budú uplatňovať v týchto troch krajinách. V dôsledku toho sa zabezpečí, že na celom území Beneluxu sa bude vždy poskytovať rovnaká vysoká úroveň ochrany verejného zdravia, a vnútorný trh Beneluxu sa tak bude ďalej prehľbovať, keďže voľný pohyb predmetného tovaru nemôže byť v tejto súvislosti nijako brzdený rozdielnymi vnútroštátnymi požiadavkami.

V Holandsku už boli zavedené právne požiadavky na tieto materiály prichádzajúce do styku s potravinami. Nariadením sa zabezpečuje, aby sa požiadavky v prípade potreby zosúladili s rozhodnutím Beneluxu.

2. Konzultácia

Návrh tohto nariadenia bol predložený účastníkom pravidelných konzultácií k zákonu o komoditách¹. Táto konzultácia nevedla k žiadnym podstatným pripomienkam.

3. Oznámenie

Návrh znenia tohto nariadenia bol oznámený Európskej komisii podľa článku 5 ods. 1 smernice (EÚ) 2015/1535². Oznámenie Európskej komisii sa vyžaduje, pretože článok I tohto nariadenia obsahuje technické predpisy, ako je stanovené v smernici (EÚ) 2015/1535. V reakcii na toto oznámenie **PM**

4. Vplyv na regulačné zaťaženie

Toto nariadenie nemá vplyv na administratívne zaťaženie občanov a podnikov. Neexistujú žiadne náklady na informácie. Náklady na dodržiavanie predpisov sú nízke. V niektorých prípadoch sa sprísňuje osobitný migračný limit (ďalej len „SML“)

¹ Na pravidelných konzultáciách sa zúčastňujú zástupcovia priemyslu a obchodu, spotrebiteľia, príslušné ministerstvá a Holandský úrad pre bezpečnosť potravín a spotrebného tovaru (NVWA).

² Smernica Európskeho parlamentu a Rady (EÚ) 2015/1535 z 9. septembra 2015, ktorou sa stanovuje postup pri poskytovaní informácií v oblasti technických predpisov a pravidiel vzťahujúcich sa na služby informačnej spoločnosti (kodifikované znenie) (Ú. v. EÚ L 241, 2015).

jednotlivých látok. V takýchto prípadoch musia spoločnosti skontrolovať, či sú ich výrobky stále v súlade s právnymi predpismi, a v prípade potreby prispôbiť výrobky novým požiadavkám. V prípade viacerých látok sa SML rozširuje. Týmto nariadením sa harmonizujú právne predpisy krajín Beneluxu, čím sa uľahčí obchod s ostatnými krajinami Beneluxu.

Poradný výbor pre regulačné zaťaženie **PM**

5. Vykonateľnosť a uskutočniteľnosť

Návrh tohto nariadenia bol predložený Holandskému úradu pre bezpečnosť potravín a spotrebného tovaru (ďalej len „NVWA“), aby posúdil možné dôsledky pre vykonateľnosť a uskutočniteľnosť. NVWA **PM**

II. Vysvetlivky k jednotlivým článkom

Článok 1

V nasledujúcej tabuľke sa uvádza, ako bolo rozhodnutie Beneluxu implementované v nariadení k zákonu o komoditách o obaloch a spotrebných výrobkoch.

Ustanovenie rozhodnutia Beneluxu	Ustanovenie v časti A prílohy k nariadeniu k zákonu o komoditách o obaloch a spotrebných výrobkoch a	Opis priestoru politiky	Vysvetlenie výberu pri vyplňaní priestoru politiky
Článok 1	Kapitola IV oddiel 1.1. Kapitola 0 oddiel 0.5.1 písm. a)		
Článok 2	Kapitola IV oddiel 1.2. Článok 1 vyhlášky k zákonu o komoditách o obaloch a spotrebných výrobkoch		
Článok 3	Článok 2 ods. 3 vyhlášky k zákonu o komoditách o obaloch a spotrebných výrobkoch		
Článok 4 a kapitola 1 prílohy	Kapitola IV, tabuľka v oddiele 4.3. Kapitola 0 oddiel 0.4.2. písm. e)		
Článok 5	Kapitola 0 oddiel 0.3 písm. e) a oddiel 0.7 ods. 4		
Článok 6	Žiadna implementácia	Priestor politiky, ktorý si vyžaduje osobitné označenie alebo symbol	Priestor politiky sa nevyužíva
Článok 7	Kapitola IV oddiel 4.10.		
Článok 8	Článok 13d zákona o komoditách		

Článok 9	Vymenovanie dozorných úradníkov Úradu pre bezpečnosť potravín a spotrebného tovaru podľa článku 25 zákona o komoditách		
Článok 10	Nevyžaduje sa žiadna implementácia		

Článok I oddiel B bod 2

Oddiel 4.5 sa môže vypustiť, pretože cín je zahrnutý v tabuľke v oddiele 4.3.

Článok II

Pokiaľ ide o článok 10 ods. 2 rozhodnutia Beneluxu, toto nariadenie nadobúda účinnosť okamžite jeden deň po uverejnení.

Ministerka zdravotnej starostlivosti,