



EUROPEAN COMMISSION

Directorate-General for Internal Market, Industry, Entrepreneurship and SMEs

Single Market Enforcement

Notification of Regulatory Barriers

Číslo oznámení : 2024/9019/NO (Norway)

Návrh změn nařízení č. 318 ze dne 30. dubna 1993 týkající se předpisů o dopingu.

Datum přijetí : 02/12/2024

Ukončení odkladné lhůty : 03/03/2025 (closed)

Message

Zpráva 901

Zpráva od Komise - TRIS/(2024) 3201

Procedura poskytování informací ES - ESVO

Oznámení: 2024/9019/NO

Notification – Notificación – Notifizierung – Нотификация – Oznámení – Notifikation – Γνωστοποίηση – Notificación – Teavitamine – Ilmoitus – Obavijest – Bejelentés – Notifica – Pranešimas – Paziņojums – Notifika – Kennisgeving – Zawiadomienie – Notificação – Notificare – Oznámenie – Obvestilo – Anmälan – Fógra a thabhairt

Does not open the delays - N'ouvre pas de délai - Kein Fristbeginn - Не се предвижда период на прекъсване - Nezahajuje prodlení - Fristerne indledes ikke - Καμία έναρξη προθεσμίας - No abre el plazo - Viivituste perioodi ei avata - Määräaika ei ala tästä - Ne otvara razdoblje kašnjenja - Nem nyitja meg a késéset - Non fa decorrere la mora - Atidējimai nepradedami - Atlikšanas laikposms nesākas - Ma jiftaħ il-perijodi ta' dewmien - Geen termijnbegin - Nie otwiera opóźnień - Não inicia o prazo - Nu deschide perioadele de stagnare - Nezačína oneskorenia - Ne uvaja zamud - Inleder ingen frist - Ní osclaíonn sé na moilleanna

MSG: 20243201.CS

1. MSG 901 IND 2024 9019 NO CS 02-12-2024 NO NOTIF

2. Norway

3A. Royal Ministry of Trade, Industry and Fisheries
Departement of Trade Policy
P.O. Box 8090, Dep
NO-0032 Oslo
Norway

3B. Royal Ministry of Health and Care Services
Depatment of Specialised Healthcare Services
Pharmaceutical Unit
P.O. Box 8000, Dep
NO-0030 Oslo
Norway

4. 2024/9019/NO - C00P - Farmaceutické a kosmetické odvětví

5. Návrh změn nařízení č. 318 ze dne 30. dubna 1993 týkající se předpisů o dopingu.



EUROPEAN COMMISSION

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

6. Farmaceutické výrobky: dopingové látky

7.

8. Ministerstvo zdravotnictví a pečovatelských služeb navrhuje změny nařízení o účinných látkách považovaných za dopingové látky s cílem formalizovat současnou praxi, zpřístupnit platné předpisy a zajistit, aby množstevní omezení pro všechny typy léčivých přípravků byla v právních předpisech regulována na stejné úrovni.

Navrhované změny nařízení o účinných látkách považovaných za dopingové látky se týkají regulace množstevního omezení léčivých přípravků obsahujících účinné látky na seznamu dopingových látek (dopingové látky), které si cestující s sebou přinášejí. V návrhu se rovněž stanoví požadavky na příslušnou dokumentaci, která se požaduje od cestujícího, a stanoví lhůtu pro předložení dokumentace cestujícím.

9. Podle současné praxe si cestující do Norska a z Norska mohou přivést s sebou množství léčivých přípravků, na něž se vztahuje nařízení o účinných látkách považovaných za dopingové látky, které odpovídá až 30 dnům osobního použití. Tato praxe vychází z pokynů Norského zdravotnického úřadu ze dne 20. ledna 1994 o dovozu a vývozu léčivých přípravků pro osobní použití.

Změny nařízení formalizují stávající praxi a usnadní celnímu úřadu kontrolu cestujících a nebudou mít žádné významné hospodářské ani správní důsledky.

Návrh vychází z potřeby chránit veřejné zdraví. Ministerstvo zdravotnictví a sociálních služeb považuje opatření za nezbytné a vhodné.

10. References of the Basic Texts: No Basic Text exists

11. Ne

12.

13. Ne

14. Ne

15. Ne

16.

Hledisko TBT: Ne

Hledisko SPS: Ne

Evropská komise

Kontaktní bod směrnice (EU) 2015/1535

email: grow-dir2015-1535-central@ec.europa.eu