



EUROPEAN COMMISSION

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

Single Market Enforcement

Notification of Regulatory Barriers

Číslo oznámení : 2025/0186/SE (Sweden)

Nařízení, kterým se mění nařízení (1999:58) o zákazu některých zdraví škodlivých výrobků

Datum přijetí : 31/03/2025

Ukončení odkladné lhůty : Not applicable

Message

Zpráva 001

Zpráva od Komise - TRIS/(2025) 0936

Směrnice (EU) 2015/1535

Oznámení: 2025/0186/SE

Oznámení návrhu znění od členského státu

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: 20250936.CS

1. MSG 001 IND 2025 0186 SE CS 31-03-2025 SE NOTIF

2. Sweden

3A. Kommerskollegium

3B. Socialdepartementet, Regeringskansliet

4. 2025/0186/SE - C10P - Farmaceutické výrobky

5. Nařízení, kterým se mění nařízení (1999:58) o zákazu některých zdraví škodlivých výrobků

6. Omamné látky

7.

8. Na základě přiložených klasifikačních dokumentů navrhuje Švédská agentura pro veřejné zdraví, aby byly látky



EUROPEAN COMMISSION

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

desnitroklonitazen (klodesnitazen) a methylenedioxitazen regulovány jako zdraví škodlivé přípravky podle zákona (1999:42) o zákazu určitých nebezpečných látek, a aby tak byly zahrnuty do nařízení o zákazu určitých zdraví škodlivých přípravků. Tyto látky nebyly ve Švédsku identifikovány, ale byly zjištěny v jiných evropských zemích.

Klasifikace bude mimo jiné znamenat, že tato látka nesmí být dovážena ani držena bez zvláštního povolení Agentury pro léčivé přípravky.

Upozorňujeme, že doplnění stávajících nařízení představují pouze látky, které jsou v návrhu nařízení uvedeny vedle svislé čáry na levém okraji. Ostatní látky jsou v něm již uvedeny.

9. S ohledem na nebezpečí, které tyto látky představují pro lidské zdraví, je cílem této klasifikace omezit používání látek uvedených v nařízeních.

10. Odkazy na základní texty: Nejsou k dispozici žádné základní texty

11. Ano

12. Rizika ohrožení lidského života a zdraví a veřejné bezpečnosti znamenají, že ve velmi krátkém časovém úseku musí být vypracovány regulační změny týkající se látek, které mají být klasifikovány jako škodlivé pro lidské zdraví.

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