



EUROPEAN COMMISSION

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

Single Market Enforcement

Notification of Regulatory Barriers

Notifikationsnummer : 2017/0013/F (France)

Dekret om tilrådighedsstillelse af solbruningsapparater for offentligheden og om ændring af dekret nr. 2013-1261 af 27. december 2013 om salg og tilrådighedsstillelse af visse solbruningsapparater, der anvender ultraviolette stråler, for offentligheden

Modtagelsesdato : 12/01/2017

Afslutning af status quo-periode : 18/04/2017

Message

Meddelelse 002

Kommissionens meddelelse - TRIS/(2017) 00085

Direktiv (EU) 2015/1535

Oversættelse af meddelelsen 001

Notifikation: 2017/0013/F

No abre el plazo - Nezahajuje odklady - Fristerne indledes ikke - Kein Fristbeginn - Viivituste perioodi 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 késéket - Ma' jiftaħx 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.DA)

1. MSG 002 IND 2017 0013 F DA 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. Dekret om tilrådighedsstillelse af solbruningsapparater for offentligheden og om ændring af dekret nr. 2013-1261 af



EUROPEAN COMMISSION

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

27. december 2013 om salg og tilrådighedsstillelse af visse solbruningsapparater, der anvender ultraviolette stråler, for offentligheden

6. Solbruningsapparater og tjenesteydelser med forbindelse til disse apparater

7. -

8. Dette udkast til dekret udstedes i medfør af artikel 21 i lov nr. 2016-41 af 26. januar 2016 om modernisering af vores sundhedsvæsen og ændrer bestemmelserne i dekret nr. 2013-1261 af 27. december 2013, som var omfattet af notifikation nr. 2013/056/F indgivet til Europa-Kommissionen i henhold til direktiv 98/34/EF. Dette udkast til dekret sigter mod at beskytte befolkningens sundhed og sikkerhed og indeholder flere bestemmelser om tekniske standarder:

- I stk. II (om ændring af artikel 2 i dekret nr. 2013-1261) udvides forbuddet mod salg til offentligheden til at gælde for UV3-apparater (som bekendt har salg til offentligheden af UV1-apparater været forbudt siden 1997).

- I stk. X (om ændring af artikel 12 i dekret nr. 2013-1261) indføres kravet om et skriftligt medie, som skal ledsage apparaternes brugsanvisninger og gøre de erhvervsdrivende opmærksomme på sundhedsfarerne ved udsættelse for kunstige ultraviolette stråler.

- I stk. XI (om ændring af artikel 13 i dekret nr. 2013-1261) pålægges oplysning af forbrugerne både mundtligt og ved hjælp af et skriftligt medie, inden tjenesten ydes (som bekendt blev der i 2013 allerede foreskrevet en advarselsmeddelelse ved receptionen, hvor offentligheden modtages, og i nærheden af det enkelte apparat ud over advarsler på reklamemedier).

- I stk. XV (om ændring af artikel 17 i dekret nr. 2013-1261) indføres teknisk kontrol af apparaterne efter udskiftning af de ultraviolette lamper for at måle strålingen.

9. Siden 1997 har Frankrig ført en strategi om at begrænse de sundhedsmæssige risici i forbindelse med kunstige ultraviolette stråler og fastlagt rammer for kunstig solbruning (dekreter fra 1997 og 2013). Nationale eksperter påpeger, at UV-stråler ikke kan betragtes som ufarlige, uanset eksponeringens hyppighed eller dosering, lige fra første anvendelse, og at forholdet mellem fordele og risici ved gentagen eksponering for kunstige ultraviolette stråler fra solbruningsapparater på grundlag af den nuværende viden kun kan være negativt og i disse strålers disfavør (Institut national du cancer). I 2015 anslås antallet af nye tilfælde af melanomer i huden til 14 325 om året (mod 9 780 i 2011), som førte til 1 773 dødsfald (mod 1 620 i 2011) og har været stigende i de sidste fem år.

Desuden har Det Internationale Kræftforskningscenter i juli 2009 utvetydigt klassificeret kunstig ultraviolet stråling som kræftfremkaldende for mennesker. Endelig har SCHEER i en rapport af 17. november 2016 konkluderet, at der på grund af de kræftfremkaldende virkninger af eksponering for solbruningsapparater og arten af den fremkaldte hudkræft ikke findes nogen nedre grænse for, hvornår UV-stråler fra solbruningsapparater er ufarlige.

Imidlertid er befolkningen utilstrækkelig informeret om farerne ved kunstig solbruning, og indtrykket af kunstige UV-strålers formodede velgørende virkninger er fortsat udbredt. Mindre end 50 % af de adspurgte mente, at de var velinformerede om den kræftisiko, der er forbundet med eksponering for kunstige stråler.

På baggrund af ovenstående synes det nødvendigt, passende og forholdsmeæssigt at skærpe lovgivningen om kunstig solbruning yderligere og fremme forbrugeroplysningen om de sundhedsfarer, der er forbundet med eksponering for kunstige UV-stråler. Det er formålet med artikel 21 i loven om modernisering af vores sundhedsvæsen og med dette udkast til gennemførelsesdekret.

10. Henvisninger til grundtekster: artikel 21 i lov nr. 2016-41 af 26. januar 2016 om modernisering af vores sundhedsvæsen.

11. Nej

12. -

13. Nej



EUROPEAN COMMISSION

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

14. Nej

15. -

16. TBT-aspekt

Ja

SPS-aspekt

Nej, udkastet er ikke en sundhedsmæssig eller plantesundhedsmæssig foranstaltning.

Europa-Kommissionen

Kontaktadresse Direktiv (EU) 2015/1535

Fax: +32 229 98043

email: grow-dir83-189-central@ec.europa.eu