



EUROPEAN COMMISSION

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

Notifikationsnummer : 2026/0171/FR (France)

Ændring af bekendtgørelse om diagnostiske prøver for tilstedeværelse af bly i belægninger i beboelsesejendomme udført i henhold til kravene i lov om folkesundhed

Modtagelsesdato : 01/04/2026

Afslutning af status quo-periode : 07/07/2026

Message

Meddelelse 001

Kommissionens meddelelse - TRIS/(2026) 0998

Direktiv (EU) 2015/1535

Notifikation: 2026/0171/FR

Notifikation af et udkast fra en medlemsstat

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 - Ne zahajuje 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 késésket - 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: 20260998.DA

1. MSG 001 IND 2026 0171 FR DA 01-04-2026 FR NOTIF

2. France

3A. Ministères économiques et financiers

Direction générale des entreprises

SCIDE/SQUALPI - Pôle Normalisation et réglementation des produits

Bât. Sieyès -Teledoc 143

61, Bd Vincent Auriol

75703 PARIS Cedex 13

3B. Ministère de la santé, des familles, de l'autonomie et des personnes handicapées

Direction générale de la santé

SDEA/Bureau EA2

14 avenue Duquesne

75350 PARIS 07 SP



EUROPEAN COMMISSION

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

4. 2026/0171/FR - S00E - Miljø

5. Ændring af bekendtgørelse om diagnostiske prøver for tilstedeværelse af bly i belægninger i beboelsesejendomme udført i henhold til kravene i lov om folkesundhed

6. Udstyr til analyse af bly i belægninger, der anvendes til diagnostiske prøver udført i henhold til lov om folkesundhed

7.

8. I henhold til beredskabsprocedurerne for bekæmpelse af blyforgiftning kræver lov om folkesundhed, at tekniske diagnostikere udfører en diagnostisk prøve af risikoen for blyforgiftning fra maling (DRIPP). Procedurerne for gennemførelse af denne DRIPP er fastsat ved bekendtgørelse af 19. august 2011 om diagnosticering af risikoen for blyforgiftning fra maling. Den diagnostiske prøve af risikoen for blyforgiftning fra maling indebærer at identificere forringede blybaserede belægninger, der kan udgøre en risiko for blyeksponering i områder, som regelmæssigt besøges af børn. I henhold til bekendtgørelsen skal disse målinger udføres ved hjælp af et bærbart røntgenfluorescensapparat, der er i stand til at analysere mindst K-linjen i det fluorescensspektrum, der udsendes af bly.

Formålet med ændringen af denne bekendtgørelse er udelukkende at fastlægge ydeevnekrav for blydetektion for det udstyr, der anvendes til at udføre disse diagnostiske prøver, og ikke at specificere kategorier af udstyr.

9. I øjeblikket må kun udstyr til analyse af blymaling, der er i stand til at detektere blyets K-linje, anvendes til at udføre DRIPP-prøver i henhold til lov om folkesundhed. Dette specifikke tekniske kriterium havde til formål at udvælge udstyr, der er i stand til at påvise bly dybt inde i belægninger. I praksis betyder dette, at der kun anvendes udstyr med en radioaktiv kilde.

Som følge af de teknologiske fremskridt er ydeevnen for de to eksisterende typer af udstyr (røntgenapparater og udstyr med radioaktive kilder) blevet ækvivalent. Derfor har det franske agentur for fødevarer, miljø og arbejdsmiljø (ANSES) anbefalet, at de tekniske kriterier, der anvendes til udvælgelse af udstyr til udførelse af lovpligtige diagnostiske prøver, erstattes med præstationskriterier for blydetektion (udtalelse fra juli 2025). Dette vil gøre det muligt at anvende andre typer af udstyr og vil bidrage til at reducere antallet af radioaktive kilder, der er i omløb.

Bekendtgørelsen ændres derfor som følger:

- Afskaffelse af det tekniske kriterium for udstyr (evnen til at registrere blyets K-linje) og erstatning heraf med et krav om, at udstyret skal opfylde præstationskriterier
- Tilføjelse af præstationskriterier, som er foreslået af det nationale prøvelaboratorium og det videnskabelige og tekniske center for byggeri, med henblik på at vurdere udstyret. Således målenøjagtighed, repeterbarhed og reproducerbarhed omkring den grænseværdi, der er angivet i bekendtgørelserne (1 mg/cm²).

10. Henvisninger til grundtekster:

11. Nej

12.

13. Nej

14. Nej

15. Nej



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

16.

TBT-aspekt: Nej

SPS-aspekt: Nej

Europa-Kommissionen

Kontaktadresse Direktiv (EU) 2015/1535

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