



EUROPEAN COMMISSION

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

Single Market Enforcement

Notification of Regulatory Barriers

Notifizierungsnummer : 2026/0035/FR (France)

Verordnung zur Änderung der Verordnung vom 22. Juni 2012 zur Festlegung der Bedingungen für das Inverkehrbringen und die Verwendung von Membranfiltrationsmodulen zur Aufbereitung von Wasser für den menschlichen Gebrauch

Eingangsdatum : 26/01/2026

Ende der Stillhaltefrist : 27/04/2026

Message

Mitteilung 001

Mitteilung der Kommission - TRIS/(2026) 0272

Richtlinie (EU) 2015/1535

Notifizierung: 2026/0035/FR

Mitteilung eines Entwurfstextes eines Mitgliedstaats

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 - Καμμία 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: 20260272.DE

1. MSG 001 IND 2026 0035 FR DE 26-01-2026 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 du Travail, de la Santé, des Solidarités et des Familles

Direction générale de la Santé

Sous Direction Eau et Alimentation / Bureau de la qualité de l'eau (EA4)

14 Avenue de Duquesne



EUROPEAN COMMISSION

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

75007 PARIS

4. 2026/0035/FR - B00 - Bauart

5. Verordnung zur Änderung der Verordnung vom 22. Juni 2012 zur Festlegung der Bedingungen für das Inverkehrbringen und die Verwendung von Membranfiltrationsmodulen zur Aufbereitung von Wasser für den menschlichen Gebrauch

6. Membranfiltrationsmodule für die Aufbereitung von Wasser für den menschlichen Gebrauch

7.

8. Angesichts der regulatorischen Entwicklungen äußern lokale Behörden oder deren Betreiber einen zunehmenden Bedarf an Lösungen zur Nachbehandlung, um Verunreinigungen durch Pestizide und PFAS zu beseitigen und damit die in der europäischen Gesetzgebung (Richtlinie (EU) 2020/2184 über die Qualität von Wasser für den menschlichen Gebrauch) und der nationalen Gesetzgebung festgelegten Qualitätsgrenzwerte einzuhalten (Verordnung vom 11. Januar 2007 in ihrer geänderten Fassung über die Qualitätsgrenzwerte und Referenzwerte für Rohwasser und Wasser für den menschlichen Gebrauch gemäß den Artikeln R. 1321-2, R. 1321-3, R. 1321-7 und R. 1321-38 des Gesetzes über die öffentliche Gesundheit).

Auf Vorschlag von Vertretern der Betreiber öffentlicher Trinkwasserversorgungsdienste hat das Gesundheitsministerium die Angelegenheit an die französische Behörde für Lebensmittel, Umwelt- und Arbeitsschutz (ANSES) verwiesen, um zu prüfen, ob es angebracht wäre, Anhang 6 der Verordnung vom 22. Juni 2012 zu ändern, um die anerkannten Wirksamkeitsangaben für bestimmte Arten der Membranfiltration (wie Nanofiltration (NF) und Umkehrosmose (RO)) auf Mikroverunreinigungen und organische Moleküle (einschließlich bestimmter Pestizide und Metaboliten sowie einiger PFAS) auszuweiten.

9. In ihrer Stellungnahme vom 16. Mai 2025 erkannte die ANSES die Wirksamkeit von NF- und RO-Membranverfahren zur Rückhaltung anorganischer und organischer Mikroverunreinigungen (einschließlich Pestiziden und PFAS) an. Es ist daher nicht mehr erforderlich, systematisch ihr Gutachten für den Einsatz solcher Behandlungssysteme einzuholen.

Die Verordnung berücksichtigt die Schlussfolgerungen der ANSES und ermöglicht es Unternehmen künftig, Membranen ohne Stellungnahme der ANSES direkt auf den Markt zu bringen, sofern sie gemäß Artikel 4 der Verordnung über ein Gesundheitszertifikat verfügen. Es handelt sich somit um eine Vereinfachungsmaßnahme, mit der der Zugang zu Behandlungslösungen für organische Verbindungen, einschließlich Pestiziden und PFAS, erleichtert werden soll.

10. Verweise auf Quelltexte: 2011/0470/F

Die Referenztexte sind im Rahmen der vorherigen Notifizierung zu übermitteln:
2011/0470/F

11. Nein

12.

13. Nein

14. Nein

15. Nein



EUROPEAN COMMISSION

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

Single Market Enforcement

Notification of Regulatory Barriers

16.

TBT-Aspekt: Nein

SPS-Aspekt: Nein

Europäische Kommission

Allgemeine Kontaktinformationen Richtlinie (EU) 2015/1535

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