



Αριθμός κοινοποίησης : 2017/0013/F (France)

Διάταγμα σχετικά με τους όρους διάθεσης συσκευών τεχνητού μαυρίσματος και την τροποποίηση του διατάγματος αριθ. 2013-1261 της 27ης Δεκεμβρίου 2013 σχετικά με την πώληση και τη διάθεση στο κοινό ορισμένων συσκευών που χρησιμοποιούν υπεριώδεις ακτινοβολίες

Ημερομηνία παραλαβής : 12/01/2017

Λήξη της περιόδου του Status Quo : 18/04/2017

Message

Μήνυμα 002

Ανακοίνωση της Επιτροπής - TRIS/(2017) 00085

Οδηγία (ΕΕ) 2015/1535

Μετάφραση του μηνύματος 001

Γνωστοποίηση: 2017/0013/F

No abre el plazo - Nezahajuje odklady - Fristerne indledes ikke - Kein Fristbeginn - Viivituste periodi 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 késésekét - Ma' jiftaħ il-perijodi ta' dawmien - Geen termijnbegin - Nie otwiera oρόζnień - Não inicia o prazo - Neotvorí oneskorenía - Ne uvaja zamud - Määräaika ei ala tästä - Inleder ingen frist - He ce предвизжда период на прекъсване - Nu deschide perioadele de stagnare - Nu deschide perioadele de stagnare.

(MSG: 201700085.EL)

1. MSG 002 IND 2017 0013 F EL 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. Διάταγμα σχετικά με τους όρους διάθεσης συσκευών τεχνητού μαυρίσματος και την τροποποίηση του διατάγματος



EUROPEAN COMMISSION

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

αριθ. 2013-1261 της 27ης Δεκεμβρίου 2013 σχετικά με την πώληση και τη διάθεση στο κοινό ορισμένων συσκευών που χρησιμοποιούν υπεριώδεις ακτινοβολίες

6. Συσκευές τεχνητού μαυρίσματος και υπηρεσίες που χρησιμοποιούν τις εν λόγω συσκευές

7. -

8. Το παρόν σχέδιο διατάγματος, το οποίο εκδίδεται κατ' εφαρμογή του άρθρου 21 του νόμου αριθ. 2016-41 της 26ης Ιανουαρίου 2016 σχετικά με τον εκσυγχρονισμό του συστήματος υγείας μας (LMSS), τροποποιεί τις διατάξεις του διατάγματος αριθ. 2013-1261 της 27ης Δεκεμβρίου 2013 που αποτέλεσε αντικείμενο της κοινοποίησης αριθ. 2013/056/F στην Ευρωπαϊκή Επιτροπή δυνάμει της οδηγίας 98/34/ΕΚ. Έχοντας ως στόχο την προστασία και την υγειονομική ασφάλεια του πληθυσμού, το παρόν σχέδιο διατάγματος προβλέπει ορισμένες διατάξεις σχετικά με τα τεχνικά πρότυπα :

- στο II (το οποίο τροποποιεί το άρθρο 2 του διατάγματος 2013-1261) : επέκταση της απαγόρευσης πώλησης συσκευών που εκπέμπουν υπεριώδη ακτινοβολία UV3 στο κοινό (υπενθυμίζεται ότι η πώληση συσκευών που εκπέμπουν UV1 στο κοινό απαγορεύεται από το 1997),
- στο X (το οποίο τροποποιεί το άρθρο 12 του διατάγματος 2013-1261) : προσθήκη γραπτής μνείας η οποία συνοδεύει τις οδηγίες χρήσης των συσκευών προκειμένου να υπενθυμίζονται στους επαγγελματίες οι κίνδυνοι που προκύπτουν για την υγεία από την έκθεση σε τεχνητές υπεριώδεις ακτινοβολίες.
- στο XI (το οποίο τροποποιεί το άρθρο 13 του διατάγματος 2013-1261) : ενημέρωση του καταναλωτή τόσο προφορικά όσο και με γραπτή μνεία, πριν από την παροχή της υπηρεσίας (υπενθυμίζεται ότι, το 2013, προβλεπόταν ήδη το μήνυμα της προειδοποίησης στο σημείο υποδοχής του κοινού και κοντά σε κάθε συσκευή όπως και η διαφήμιση πάνω στο διαφημιστικό υλικό),
- στο XV (το οποίο τροποποιεί το άρθρο 17 του διατάγματος 2013-1261) : διενέργεια τεχνικού ελέγχου των συσκευών μετά από την αλλαγή των πηγών εκπομπής ακτινών UV για την επαλήθευση του επιπέδου της εκπεμπόμενης ακτινοβολίας.

9. Από το 1997, η Γαλλία ανέπτυξε μια στρατηγική με στόχο τον περιορισμό των υγειονομικών κινδύνων που συνδέονται με τις τεχνητές υπεριώδεις ακτινοβολίες, ρυθμίζοντας την πρακτική τεχνητού μαυρίσματος (διάταγμα του 1997 και του 2013). Τα στοιχεία εθνικής πραγματογνωμοσύνης επιστούν την προσοχή στο γεγονός ότι οι υπεριώδεις ακτινοβολίες δεν μπορούν να θεωρηθούν ακίνδυνες, ανεξάρτητα από τη συχνότητα έκθεσης ή τη δόση που έχει ληφθεί και αυτό ισχύει από την πρώτη χρήση και ότι σύμφωνα με τις παρούσες γνώσεις, η σχέση ωφέλειας/κινδύνου από επαναλαμβανόμενες εκθέσεις σε υπεριώδεις ακτινοβολίες που εκπέμπονται από συσκευές τεχνητού μαυρίσματος μόνο αρνητική μπορεί να είναι και σε βάρος αυτών των ακτινοβολιών (εθνικό καρκινολογικό ινστιτούτο). Εκτιμάται ότι, το 2015, ανήλθαν σε 14 325 τα νέα περιστατικά δερματικών μελανωμάτων ανά έτος (σε αντίθεση με 9 780 το 2011), που ευθύνονται για 1 773 θανάτους (σε αντίθεση με 1 620 το 2011), σημειώνοντας αύξηση κατά τη διάρκεια των τελευταίων πέντε ετών. Επιπλέον, σε διεθνές επίπεδο, το Διεθνές Κέντρο Έρευνας για τον Καρκίνο ταξινόμησε το Ιούλιο του 2009 τις τεχνητές υπεριώδεις ακτινοβολίες ως καρκινογόνες για τον άνθρωπο. Επιπλέον, ο SCHEER, στην έκθεσή του της 17ης Νοεμβρίου 2016, καταλήγει στο συμπέρασμα ότι, εξαιτίας των καρκινογόνων επιπτώσεων από την έκθεση σε συσκευές τεχνητού μαυρίσματος και της φύσης των καρκίνων του δέρματος που προκαλούνται, δεν υπάρχει κανένα όριο κάτω από το οποίο οι υπεριώδεις ακτινοβολίες των συσκευών τεχνητού μαυρίσματος θα μπορούσαν να είναι ασφαλείς. Ωστόσο, ο πληθυσμός εξακολουθεί να είναι ανεπαρκώς ενημερωμένος σχετικά με τους κινδύνους που συνδέονται με την πρακτική τεχνητού μαυρίσματος και την αντίληψη που επικρατεί για τα υποτιθέμενα οφέλη της τεχνητής υπεριώδους ακτινοβολίας, κάτω από το 50% των ερωτηθέντων θεωρούν ότι είναι καλά ενημερωμένοι σχετικά με τους κινδύνους του καρκίνου που συνδέονται με την έκθεση σε τεχνητές ακτινοβολίες.

Λαμβάνοντας υπόψη τις προαναφερθείσες διαπιστώσεις, κρίνεται απαραίτητη και αναλογική η ενίσχυση της νομοθετικής ρύθμισης σχετικά με το τεχνητό μαύρισμα όπως επίσης και η ανάπτυξη πληροφοριών για τους καταναλωτές σχετικά με τους υγειονομικούς κινδύνους που συνεπάγεται η έκθεση σε τεχνητές υπεριώδεις ακτινοβολίες. Το αντικείμενο του άρθρου 21 του LMSS και του παρόντος σχεδίου διατάγματος εκδόθηκαν για την εφαρμογή του.

10. Παραπομπές σε βασικά κείμενα: Άρθρο 21 του νόμου αριθ. 2016-41 της 26ης Ιανουαρίου 2016 σχετικά με τον εκσυγχρονισμό του συστήματος υγείας μας



11. Όχι

12. -

13. Όχι

14. Όχι

15. -

16. Πτυχή ΤΕΕ

Ναι

Πτυχή ΥΦΠ

Όχι - Το σχέδιο δεν αποτελεί υγειονομικό ή φυτοϋγειονομικό μέτρο.

Ευρωπαϊκής Επιτροπής

Σημείο Επαφής οδηγίας (ΕΕ) 2015/1535

Φαξ: +32 229 98043

Ηλεκτρονικό ταχυδρομείο: grow-dir83-189-central@ec.europa.eu