



EUROPEAN COMMISSION

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

Single Market Enforcement

Notification of Regulatory Barriers

Teatise number : 2017/0013/F (France)

Dekreet, milles käsitletakse päevitusseadmete avalikkusele kättesaadavaks tegemise tingimusi ning millega muudetakse 27. detsembri 2013. aasta dekreeti nr 2013-1261 teatavate ultraviolettkiirgust kasutavate seadmete müügi ja avalikkusele kättesaadavaks tegemise kohta

Teatise saamise kuupäev : 12/01/2017

Ooteaja lõpp : 18/04/2017

Message

Sõnum 002

Komisjoni teade – TRIS/(2017) 00085

direktiiv (EL) 2015/1535

Sõnumi tõlge 001

Teavitamine: 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.ET)

1. MSG 002 IND 2017 0013 F ET 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. Dekreet, milles käsitletakse päevitusseadmete avalikkusele kättesaadavaks tegemise tingimusi ning millega



EUROPEAN COMMISSION

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

muudetakse 27. detsembri 2013. aasta dekreeti nr 2013-1261 teatavate ultraviolettkiirgust kasutavate seadmete müügi ja avalikkusele kättesaadavaks tegemise kohta

6. Päevitusseadmed ja nimetatud seadmetega pakutavad teenused

7. -

8. Käesoleva dekreeidi eelnõuga, millega rakendatakse tervishoiusüsteemi ajakohastamist käsitleva 26. jaanuari 2016. aasta seaduse nr 2016-41 artiklit 21, muudetakse 27. detsembri 2013. aasta dekreeidi nr 2013-1261 (millest anti Euroopa Komisjonile direktiivi 98/34/EÜ kohaselt teada teatisega nr 2013/056/F) sätteid. Inimeste tervise kaitse ja ohutuse eesmärgil nähakse käesolevas dekreedis ette mitmed tehnilisi nõudeid käsitlevad sätteid:

- lõikega II (millega muudetakse dekreeidi nr 2013-1261 artiklit 2) laiendatakse selliste seadmete müügikeeldu, mis kiirgavad avalikkusele UV3-kiirgust (meenutagem, et avalikkusele UV1-kiirgust kiirgavate seadmete müük on keelatud alates 1997. aastast);
- lõikega X (millega muudetakse dekreeidi nr 2013-1261 artiklit 12) nähakse lisaks seadmete kasutusjuhendile ette kirjalik teave, tuletamaks professionaalidele meelde kunstliku ultraviolettkiirgusega kokkupuutumise kaasnevaid terviseohte;
- lõikega XI (millega muudetakse dekreeidi nr 2013-1261 artiklit 13) nähakse ette tarbijale enne teenuse osutamist suulise ja kirjaliku teabe andmist (meenutagem, et juba 2013. aastal oli avalikkuse vastuvõtupunktis, iga seadme läheduses ning reklaammaterjalidel ette nähtud hoiatusteadete);
- lõikega XV (millega muudetakse dekreeidi nr 2013-1261 artiklit 17) nähakse ette seadmete tehnilise kontrolli teostamine pärast UV-lampide vahetust, et kontrollida kiirguse taset.

9. Alates 1997. aastast viib Prantsusmaa ellu strateegiat, mille eesmärk on piirata kunstliku ultraviolettkiirgusega seotud terviseohte, piiritledes kunstliku päevitamise praktika (1997. ja 2013. aasta dekreedid). Riiklikul tasandil saadud kogemustest nähtub, et UV-kiirgust ei saa pidada ohutuks, olenemata kiirgusega kokkupuute sagedusest või saadavast annusest, ning seda alates esimesest kasutuskorrast, ning et olemasolevatele teadmistele tuginedes on päevitusseadmete kiirgava kunstliku UV-kiirgusega korduva kokkupuute kasu/ohu suhe negatiivne ning räägib selle kiirguse kahjuks (riiklik vähiuuringute instituut). 2015. aasta hinnangutel avastatakse aastas 14 325 uut naha melanoomi juhtu (2011. aastal 9 780 juhtu), mis tõi kaasa 1 773 surmajuhtu (2011. aastal 1620 surmajuhtu) ning see arv on viimase viie aasta jooksul kasvanud.

Rahvusvahelisel tasandil klassifitseeris Rahvusvaheline Vähiuurimiskeskus 2009. aasta juulis kunstlikud UV-kiirgused inimesele kindlalt kantserogeenseks. Lisaks järeldas tervise ja keskkonnariskide teaduskomitee (SCHEER) oma 17. novembri raportis, et tulenevalt päevitusseadmete kiirgusega kokkupuutumise kantserogeensusest mõjust ning sellega seotud nahavähi laadist puudub piirmäär, alla mille oleksid päevitusseadmete UV-kiirgused ohutud.

Siiski ei ole elanikkond endiselt kunstliku päevitamisega seotud ohtudest piisavalt teavitatud ning arvamus kunstliku UV-kiirguse eeldatavast kasust püsib - vähem kui 50 % küsitletud inimestest leiab, et nad on kunstliku kiirgusega kokkupuutumise seotud vähiriskidest hästi teadlikud.

Eespool esitatut silmas pidades osutus vajalikuks, kohaseks ja proportsionaalseks kunstliku päevitamisega seotud eeskirju tõhustada ning töötada välja tarbijatele suunatud teave kunstliku UV-kiirgusega kokkupuutumise kaasnevate terviseohtude kohta. See on tervishoiusüsteemi ajakohastamise seaduse artikli 21 ning selle rakendamiseks võetava dekreeidi eesmärk.

10. Eelnõuga otseselt seonduvad õigusaktid: 26. jaanuari 2016. aasta seaduse nr 2016-41, mis käsitleb tervishoiusüsteemi ajakohastamist, artikkel 21

11. Ei

12. -

13. Ei



EUROPEAN COMMISSION

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

Single Market Enforcement

Notification of Regulatory Barriers

14. Ei

15. -

16. TBT-leping

Jah

SPS-leping

Ei - eelnõu ei reguleeri sanitaar- ega fütosanitaarmedet.

Euroopa Komisjon

Direktiivi (EL) 2015/1535 üldine kontaktinfo

faks: +32 229 98043

e-post: grow-dir83-189-central@ec.europa.eu