



EUROPEAN COMMISSION

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

Értesítés száma : 2017/0013/F (France)

Kormányrendelet a barnító berendezések nagyközönség számára történő hozzáférhetővé tételének feltételeiről és az ultraibolya sugárzással működő egyes berendezések értékesítéséről és a nagyközönség számára történő hozzáférhetővé tételéről szóló, 2013. december 27-i 2013-1261. kormányrendelet módosításáról

Érkezés dátuma : 12/01/2017

Felfüggesztés vége : 18/04/2017

Message

Üzenet 002

A Bizottság közleménye - TRIS/(2017) 00085

(EU) 2015/1535 irányelv

Az üzenet fordítása 001

Bejelentés: 2017/0013/F

No abre el plazo - Ne zahajuje 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 késéseket - 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.HU)

1. MSG 002 IND 2017 0013 F HU 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. Kormányrendelet a barnító berendezések nagyközönség számára történő hozzáférhetővé tételének feltételeiről és az



EUROPEAN COMMISSION

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

ultraibolya sugárzással működő egyes berendezések értékesítéséről és a nagyközönség számára történő hozzáférhetővé tételéről szóló, 2013. december 27-i 2013/1261. kormányrendelet módosításáról

6. Barnító berendezések és az e berendezések használatára épülő szolgáltatások

7. -

8. Ez a kormányrendelet-tervezet az egészségügyi rendszer korszerűsítéséről szóló (LMSS), 2016. január 26-i 2016-41. sz. törvény 21. cikkének alkalmazásával módosítja a 2013. december 27-i 2013/1261. kormányrendelet intézkedéseit, amelyről az Európai Bizottságot a 98/34/EK irányelv alapján a 2013/056/F sz. értesítés keretében tájékoztatták. A népesség egészségének védelme és biztonsága érdekében ez a kormányrendelet-tervezet műszaki szabványokra vonatkozó különböző intézkedéseket határoz meg:

- II. (a 2013-1261. sz. kormányrendelet 2. cikkének módosítása): az UV3-sugárzást kibocsátó berendezések nagyközönség számára való értékesítése tilalmának kiterjesztése (emlékeztetőül: az UV1-sugárzást kibocsátó berendezések értékesítése 1997 óta tilos);
- X. (a 2013-1261. sz. kormányrendelet 12. cikkének módosítása): egy írásos tájékoztatás csatolása a berendezések használati útmutatójához a szakmabelieknek a mesterséges ultraibolya sugárzásnak való kitettség következményeként fellépő egészségügyi kockázatokra való figyelmeztetése érdekében;
- XI. (a 2013-1261. sz. kormányrendelet 13. cikkének módosítása): a fogyasztók szóbeli és írásos tájékoztatása a szolgáltatás igénybevétele előtt (emlékeztetőül: 2013-ban már előírták figyelmeztető üzenet elhelyezését a nagyközönség fogadására szolgáló helyszíneken, illetve minden berendezés közelében, valamint a hirdetőeszközökön);
- XV. (a 2013-1261. sz. kormányrendelet 17. cikkének módosítása): a berendezések műszaki ellenőrzésének megvalósítása az UV-lámpák cseréjét követően a kibocsátott sugárzási szint ellenőrzése érdekében.

9. Franciaország 1997 óta a mesterséges ultraibolya sugárzáshoz kapcsolódó egészségügyi kockázatok csökkentésére irányuló stratégiát folytat, jogi keretet hozva létre a mesterséges barnítás gyakorlatához (1997. és 2013. évi kormányrendeletek). Az országos szakértői vélemény egyes részei figyelmeztetnek arra, hogy az UV-sugárzás a kitettség gyakoriságától és a kapott dózistól függetlenül nem tekinthető veszélytelennek már az első használatkor sem, illetve, hogy a jelenlegi ismeretek alapján a barnító berendezések által biztosított mesterséges UV-sugárzásnak való ismételt kitettség által jelentett előnyök és kockázatok aránya csak rossz lehet és a sugárzás ellen szól (országos rákkutató intézet). 2015-ös becslések szerint a bőrmelanómás esetek száma évi 14 325-tel növekszik (a 2011-es 9 780-hoz képest), melyek közül 1 773 okoz halálesetet (a 2011-es 1 620-hoz képest), és a számok az elmúlt öt év óta egyre emelkednek. Nemzetközi szinten például 2009 júliusában a nemzetközi rákkutató-központ a mesterséges UV-sugárzást az emberek számára biztosan rákkeltőként sorolta be. A SCHEER 2016. november 17-i jelentésében arra a megállapításra jutott, hogy a barnító berendezések használatának rákkeltő hatásából, illetve az okozott bőrrák természetéből kifolyólag nincs olyan küszöbérték, amely alatt a barnító berendezések UV-sugárzása veszélytelen lenne. A lakosság ugyanakkor nincs megfelelően tájékoztatva a mesterséges barnításhoz és a mesterséges UV-sugárzás állítólagos jótékony hatásaihoz kapcsolódó kockázatokról – a megkérdezettek kevesebb mint 50%-a megfelelően tájékozott a mesterséges sugárzásnak való kitettséghez kapcsolódó rákkockázattal kapcsolatban.

Az ismertetett megállapítások tekintetében szükségesnek, megfelelőnek és arányosnak tűnik a mesterséges barnításra vonatkozó szabályozás megerősítésének folytatása, illetve a fogyasztók tájékoztatásának fokozása a mesterséges UV-sugárzáshoz kapcsolódó egészségügyi veszélyekről. Ez az LMSS 21. cikkének, illetve az ennek alkalmazása érdekében létrehozott szóban forgó kormányrendelet-tervezetnek a célja.

10. Hivatkozások referenciaszövegekre: Az egészségügyi rendszer korszerűsítéséről szóló, 2016. január 26-i 2016-41. sz. törvény 21. cikke

11. Nem

12. -



EUROPEAN COMMISSION

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

Single Market Enforcement

Notification of Regulatory Barriers

13. Nem

14. Nem

15. -

16. TBT-vonatkozások

Igen

SPS-vonatkozások

Nem - A tervezet nem egészségügyi vagy növényegészségügyi intézkedés.

Európai Bizottság

Kapcsolat: (EU) 2015/1535 irányelv

Fax: +32 229 98043

E-mail: grow-dir83-189-central@ec.europa.eu