



EUROPEAN COMMISSION

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

Numero di notifica : 2023/0070/B (Belgium)

Regio decreto che modifica il regio decreto del 27 maggio 2014 sull'immissione sul mercato di sostanze fabbricate con nanoparticelle.

Data di ricezione : 20/02/2023

Termine dello status quo : 22/05/2023

Message

Messaggio 002

Comunicazione della Commissione - TRIS/(2023) 00411

Direttiva (UE) 2015/1535

Traduzione del messaggio 001

Notifica: 2023/0070/B

No abre el plazo - Nezhahujuje 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 -
Atidējimai nepradedami - Nem nyitja meg a késéseket - Ma' jiftaħ 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: 202300411.IT)

1. MSG 002 IND 2023 0070 B IT 20-02-2023 B NOTIF

2. B

3A. SPF Economie, PME, Classes moyennes et Energie

Direction générale Qualité et Sécurité - Service Normalisation et Compétitivité - BELNotif

NG III - 2ème étage

Boulevard du Roi Albert II, 16

B - 1000 Bruxelles

be.belnotif@economie.fgov.be

3B. SPF Santé Publique, Sécurité de la Chaîne alimentaire et Environnement

Direction générale Environnement - Service Division Politique des Produits Chimiques - Maîtrise des Risques liés aux
Produits Chimiques

Avenue Galilée, 5/2

B - 1210 Bruxelles

Soline RORIF, soline.rorif@health.fgov.be ;

Hélène LECLoux, helene.lecloux@health.fgov.be

4. 2023/0070/B - C00C

5. Regio decreto che modifica il regio decreto del 27 maggio 2014 sull'immissione sul mercato di sostanze fabbricate con nanoparticelle.

6. Sostanze fabbricate con nanoparticelle, preparati contenenti tali sostanze e articoli in cui tali sostanze sono state incorporate (compresi: biocidi, materiali e articoli destinati a venire a contatto con prodotti alimentari, pigmenti e prodotti cosmetici).



EUROPEAN COMMISSION

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

Questa legislazione non comprende:

1. Medicinali;
2. Medicinali per uso umano e medicinali veterinari;
3. Prodotti alimentari;
4. Mangimi;
5. Medicinali e mangimi medicati per animali;
6. Coadiuvanti tecnologici e altri prodotti che possono essere utilizzati per la trasformazione di ingredienti di origine agricola ottenuti secondo il metodo di produzione biologico.

7. -

8. Le principali modifiche introdotte dal progetto di legge sono le seguenti:

- 1) Ampliamento del campo di applicazione del regio decreto del 27 maggio 2014, includendo i biocidi, i materiali e gli oggetti destinati a venire a contatto con i prodotti alimentari, i pigmenti e i prodotti cosmetici.
- 2) Istituzione di un sistema di priorità per categorie di articoli e oggetti complessi destinati ai consumatori e notificati in relazione alla potenziale esposizione ai nanomateriali e quindi al rischio di tossicità che ne può derivare.
- 3) Supervisione del nuovo utilizzo, e delle esposizioni che esso comporta, legato all'uso di mascherine da parte di consumatori non professionisti, aggiungendo le mascherine come categoria di articoli nel sistema di priorità.
- 4) Modifica di una delle condizioni cumulative richieste nel contesto della notifica per l'immissione sul mercato di articoli o oggetti complessi.
- 5) Determinazione della data di entrata in vigore delle disposizioni del capitolo 3 (notifica di articoli e oggetti complessi in cui sono state incorporate una o più sostanze fabbricate con nanoparticelle) del regio decreto del 27 maggio 2014.

9. I principali obiettivi del progetto di legge sono i seguenti:

- Migliorare il livello di informazione ampliando il campo di applicazione della legislazione vigente;
- Acquisire una conoscenza più ampia del mercato, delle caratteristiche dei nanomateriali e del potenziale rischio di esposizione umana a tali sostanze;
- Valutare in modo ottimale i rischi associati alla potenziale esposizione ai nanomateriali;
- Proteggere la salute pubblica in generale;
- Rafforzare la tracciabilità e quindi rendere possibile l'intervento delle autorità in caso di rischio per la salute umana o per la sicurezza dei lavoratori;
- Rafforzare la sicurezza degli appalti pubblici;
- Promuovere la comunicazione;
- Garantire la trasparenza e rafforzare la fiducia del pubblico e dei lavoratori nei confronti di queste sostanze.

10. Riferimenti ai testi di base: Legge belga del 21 dicembre 1998 sugli standard di prodotto per la promozione di metodi di produzione e consumo sostenibili e la protezione dell'ambiente, della salute e dei lavoratori.

Regio decreto belga del 27 maggio 2014 sull'immissione sul mercato di sostanze fabbricate con nanoparticelle.

11. No

12. -

13. No

14. No

15. -



EUROPEAN COMMISSION

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

Single Market Enforcement

Notification of Regulatory Barriers

16. Aspetto OTC

No - Il progetto non è una regolamentazione tecnica né una valutazione della conformità.

Aspetto SPS

No - Il progetto non è una misura sanitaria né fitosanitaria.

Commissione europea

Punto di contatto Direttiva (UE) 2015/1535

Fax: +32 229 98043

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