



EUROPEAN COMMISSION

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

Single Market Enforcement

Notification of Regulatory Barriers

Numero di notifica : 2024/9019/NO (Norway)

Progetto di modifica del regolamento n. 318 del 30 aprile 1993 relativo alle norme sul doping.

Data di ricezione : 02/12/2024

Termine dello status quo : 03/03/2025 (closed)

Message

Messaggio 901

Comunicazione della Commissione - TRIS/(2024) 3201

Procedura d'informazione CE - EFTA

Notifica: 2024/9019/NO

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 - Καμία έναρξη προθεσμίας - No abre el plazo - Viivituste perioodi ei avata - Määräaika ei ala tästä - Ne otvara razdoblje kašnjenja - Nem nyitja meg a késésket - Non fa decorrere la mora - Atidējimai nepradedami - Atlikšanas laikposms nesākas - Ma jiftaħx 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: 20243201.IT

1. MSG 901 IND 2024 9019 NO IT 02-12-2024 NO NOTIF

2. Norway

3A. Royal Ministry of Trade, Industry and Fisheries
Departement of Trade Policy
P.O. Box 8090, Dep
NO-0032 Oslo
Norway

3B. Royal Ministry of Health and Care Services
Depatment of Specialised Healthcare Services
Pharmaceutical Unit
P.O. Box 8000, Dep
NO-0030 Oslo
Norway

4. 2024/9019/NO - C00P - Prodotti farmaceutici e cosmetici

5. Progetto di modifica del regolamento n. 318 del 30 aprile 1993 relativo alle norme sul doping.



EUROPEAN COMMISSION

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

6. Prodotti farmaceutici: agenti dopanti

7.

8. Il ministero dei Servizi sanitari e assistenziali propone modifiche al regolamento sulle sostanze attive considerate agenti dopanti per formalizzare la prassi attuale, rendere più accessibili le normative applicabili e garantire che le restrizioni quantitative per tutti i tipi di medicinali siano disciplinate allo stesso livello nella legislazione.

Le modifiche proposte al regolamento sulle sostanze attive considerate agenti dopanti riguardano la regolamentazione della limitazione quantitativa dei medicinali contenenti sostanze attive presenti nell'elenco di sostanze dopanti (agenti dopanti) che i viaggiatori portano con sé. La proposta stabilisce inoltre i requisiti per la documentazione pertinente necessaria al viaggiatore e specifica il termine entro il quale il viaggiatore deve presentare tale documentazione.

9. Secondo la prassi attuale, i viaggiatori da e verso la Norvegia possono portare con sé una quantità di medicinali contemplati dal regolamento sulle sostanze attive considerate agenti dopanti che corrisponde a un uso personale fino a 30 giorni. La prassi si basa sulle linee guida dell'Autorità sanitaria norvegese del 20 gennaio 1994 sull'importazione e l'esportazione di medicinali per uso personale.

Le modifiche al regolamento formalizzeranno la prassi attuale e faciliteranno il controllo dei viaggiatori da parte dell'Agenzia delle dogane e non avranno conseguenze economiche o amministrative significative.

La proposta si basa sulla necessità di tutelare la salute pubblica. Il ministero dei Servizi sanitari e assistenziali ritiene che la misura sia necessaria e adeguata.

10. Riferimenti ai testi di base: Non esiste alcun testo di base

11. No

12.

13. No

14. No

15. No

16.

Aspetto OTC: No

Aspetto SPS: No

Commissione europea

Punto di contatto Direttiva (UE) 2015/1535

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