



EUROPEAN COMMISSION

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

Single Market Enforcement

Notification of Regulatory Barriers

Pranešimo numeris : 2025/0186/SE (Sweden)

Potvarkis, kuriuo iš dalies keičiamas Potvarkis (1999:58), kuriuo uždraudžiami tam tikri sveikatai kenksmingi produktai

Gauti duomenys : 31/03/2025

Status quo pabaiga : Not applicable

Message

Pranešimas 001

Komisijos pranešimas - TRIS/(2025) 0936

Direktyva (ES) 2015/1535

Pranešimas: 2025/0186/SE

Valstybės narės pranešimas apie teksto projektą

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 késéset - Non fa decorrere la mora - Atidējimai nepradedami - Atlikšanas laikposms nesākas - Ma jiftaħ 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: 20250936.LT

1. MSG 001 IND 2025 0186 SE LT 31-03-2025 SE NOTIF

2. Sweden

3A. Kommerskollegium

3B. Socialdepartementet, Regeringskansliet

4. 2025/0186/SE - C10P - Vaistai

5. Potvarkis, kuriuo iš dalies keičiamas Potvarkis (1999:58), kuriuo uždraudžiami tam tikri sveikatai kenksmingi produktai

6. Narkotinės medžiagos

7.

8. Remdamasi pridedamais klasifikavimo dokumentais, Švedijos visuomenės sveikatos agentūra taip pat siūlo, kad



EUROPEAN COMMISSION

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

desnitroklonitazenas (klodesnitazenas) ir metilenedioksinitazenas būtų reglamentuojami kaip sveikatai kenksmingi produktai pagal Įstatymą (1999:42) dėl tam tikrų sveikatai kenksmingų produktų uždraudimo ir todėl juos siūlo įtraukti į Potvarkį dėl tam tikrų sveikatai kenksmingų produktų uždraudimo. Šios medžiagos nebuvo identifikuotos Švedijoje, tačiau jų aptikta kitose Europos šalyse.

Klasifikavimas, be kita ko, reiškia, kad šios medžiagos negalima importuoti ar laikyti neturint specialaus Medicinos reikmenų agentūros leidimo.

Prašome atkreipti dėmesį į tai, kad dabartinis potvarkis papildomas tik šalia potvarkio projekto kairėje parašėje esančios vertikalios linijos nurodytomis medžiagomis. Kitos medžiagos jame jau išvardytos.

9. Klasifikacijos tikslas – apriboti potvarkiuose išvardytų medžiagų vartojimą, atsižvelgiant į žmonių sveikatai keliamą pavojų.

10. Nuoroda (-os) į pagrindinį (-ius) tekstą (-us): Pagrindinių tekstų nėra

11. Taip

12. Dėl pavojaus žmonių gyvybei ir sveikatai bei viešajam saugumui reglamentavimo pakeitimai, kuriais medžiagos klasifikuojamos kaip kenksmingos žmonių sveikatai, turėtų būti parengti per labai trumpą laiką.

13. Ne

14. Ne

15. Ne

16.

Techninių prekybos kliūčių aspektas: Ne

Sanitarinių ir fitosanitarinių
prionių aspektas: Ne

Europos Komisijos
Direktyvos (ES) 2015/1535 Kontaktinis taškas
el. pašto adresas: grow-dir2015-1535-central@ec.europa.eu