



EUROPEAN COMMISSION

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

Single Market Enforcement

Notification of Regulatory Barriers

Paziņojuma numurs : 2017/0013/F (France)

Dekrēts, ar ko nosaka sabiedrībai pieejamu iedeguma iegūšanai paredzētu iekārtu nodrošināšanas nosacījumus un ar kuru groza 2013. gada 27. decembra Dekrētu Nr. 2013-1261 par atsevišķu ultravioletā starojuma iekārtu tirdzniecību un nodrošināšanu

Saņemšanas datums : 12/01/2017

Bezdarbības perioda beigas : 18/04/2017

Message

Ziņa 002

Komisijas ziņojums - TRIS/(2017) 00085

Direktīva (ES) 2015/1535

Ziņojuma tulkošana 001

Notifikācija: 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 - Atidējimai nepradedami - Nem nyitja meg a késéket - 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 предвизда период на прекъсване - Nu deschide perioadele de stagnare - Nu deschide perioadele de stagnare.

(MSG: 201700085.LV)

1. MSG 002 IND 2017 0013 F LV 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. Dekrēts, ar ko nosaka sabiedrībai pieejamu iedeguma iegūšanai paredzētu iekārtu nodrošināšanas nosacījumus un ar kuru groza 2013. gada 27. decembra Dekrētu Nr. 2013-1261 par atsevišķu ultravioletā starojuma iekārtu tirdzniecību un nodrošināšanu



EUROPEAN COMMISSION

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

6. Iekārtas, kas paredzētas iedeguma iegūšanai, un pakalpojumi, kuru sniegšanai izmanto šīs iekārtas

7. —

8. Šis dekrēta projekts, kas pieņemts, īstenojot 2016. gada 26. janvāra Likuma Nr. 2016-41 par Francijas veselības aprūpes sistēmas modernizāciju (LMSS) 21. pantu, groza noteikumus, kas iekļauti 2013. gada 27. decembra Dekrētā Nr. 2013-1261, saistībā ar kuru Eiropas Komisijai paziņots saskaņā ar Direktīvu 98/34/EK (paziņojums Nr. 2013/056/F). Sabiedrības aizsardzības un veselības drošības nolūkos šis dekrēta projekts paredz vairākus noteikumu saistībā ar tehniskiem standartiem:

- II punktā (ar ko groza Dekrēta Nr. 2013-1261 2. pantu): tādu iekārtu tirdzniecības aizlieguma paplašinājums, kuras sabiedrību pakļauj UV3 starojumam (jāatgādina, ka tādu iekārtu tirdzniecība, kuras sabiedrību pakļauj UV1 starojumam, ir aizliegta kopš 1997. gada),
- X pantā (ar ko groza Dekrēta Nr. 2013-1261 12. pantu): tāda rakstiska materiāla pievienošana, kas papildina iekārtu lietošanas instrukciju, ar mērķi atgādināt profesionāļiem par risku, ko veselībai var sagādāt pakļaušana mākslīgām ultravioletajam starojumam,
- XI pantā (ar ko groza Dekrēta Nr. 2013-1261 13. pantu): informācijas sniegšana patērētājam mutiski vai ar rakstiska materiāla starpniecību pirms pakalpojuma sniegšanas (jāatgādina, ka 2013. gadā jau tika noteikts, ka jāizvieto brīdinājuma paziņojums klientu uzņemšanas vietā un katras iekārtas tuvumā, kā arī reklāmas materiālos),
- XV pantā (ar ko groza Dekrēta Nr. 2013-1261 17. pantu): iekārtu tehniskās pārbaudes veikšana pēc UV starojuma radītāju nomaiņas, lai pārbaudītu izdalītā starojuma līmeni.

9. Kopš 1997. gada Francijā tiek īstenota stratēģija, kuras mērķis ir, reglamentējot mākslīgā iedeguma iegūšanu (1997. un 2013. gada dekrēts), ierobežot veselības apdraudējumu, kas saistīts ar mākslīgu ultravioleto starojumu. Valsts ekspertīzes rādījumi liecina, ka UV starojums uzskatāms par kaitīgu neatkarīgi no starojuma frekvences vai saņemtās devas, tā kaitīgums iestājas jau pirmajā lietošanas reizē un ka, ņemot vērā pašreiz pieejamo informāciju, saistība starp iedeguma iegūšanai paredzētās iekārtās atkārtoti saņemta mākslīgā UV starojuma radīto ieguvumu/risku ir negatīva un liecina par sliktu šā starojuma izmantošanai (Valsts vēža institūts). Aprēķināts, ka līdz 2015. gadam katru gadu tiek atklāti 14 325 jauni ādas melanomas gadījumi (savukārt līdz 2011. gadam — 9780 jaunu gadījumu), no kuriem 1773 beidzās letāli (savukārt 2011. gadā — 1620 letālu gadījumu), kas ir 5 reizes vairāk nekā pirms 5 gadiem.

Turklāt starptautiskā līmenī Starptautiskais vēža pētniecības centrs 2009. gada jūlijā dažus mākslīgos UV starus klasificēja kā cilvēkiem bīstamus. Bez tam Veselības, vides un iespējamā veselības apdraudējuma komiteja (SCHEER) 2016. gada 17. novembra ziņojumā secina — tās kancerogēnās ietekmes dēļ, kas rodas, izmantojot iedeguma iegūšanai paredzētas iekārtas, un izraisīto ādas vēžu veidu dēļ nav robežvērtību, kuras ievērojot iedeguma iegūšanai paredzētu iekārtu UV starojums nebūtu kaitīgs.

Tomēr sabiedrība joprojām nav pietiekami informēta par risku, kas saistīts ar mākslīgā iedeguma iegūšanu, un pastāv uzskats par mākslīgā UV starojuma it kā labvēlīgo ietekmi — mazāk nekā 50 % aptaujāto uzskata, ka ir labi informēti par vēža riskiem saistībā ar pakļaušanu mākslīgajam starojumam.

Iepriekš izklāstīto konstatējumu dēļ tādas reglamentācijas pastiprināšana, kura attiecas uz mākslīgā iedeguma iegūšanu, un patērētājiem paredzētas informācijas izstrādāšana par veselības apdraudējumu, ko rada pakļaušana mākslīgajam UV starojumam, ir nepieciešama, piemērota un samērīga. Tas ir LMSS 21. panta un šā dekrēta projekta, kas pieņemts tā piemērošanai, priekšmets.

10. Atsauces uz pamatdokumentiem: 2016. gada 26. janvāra Likuma Nr. 2016-41 par Francijas veselības aizsardzības sistēmas modernizāciju 21. pants

11. NĒ

12. —

13. NĒ



EUROPEAN COMMISSION

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

Single Market Enforcement

Notification of Regulatory Barriers

14. NĒ

15. —

16. TBT aspekts

JĀ

SPS aspekts

NĒ — projekts nav sanitārs vai fitosanitārs pasākums.

Eiropas Komisijas

Direktīvas (ES) 2015/1535 kontaktpunkts

Fakss: +32 229 98043

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