



Kennisgevingsnumme : 2017/0013/F (France)

## **Besluit betreffende de voorwaarden voor het ter beschikking stellen aan het publiek van bruiningsapparatuur en tot wijziging van besluit nr. 2013-1261 van 27 december 2013 inzake de verkoop en het ter beschikking stellen aan het publiek van bepaalde bruiningsapparatuur met ultraviolette straling**

Datum van ontvangst : 12/01/2017

Einde van de status-quoperiode : 18/04/2017

### **Message**

Bericht 002

Mededeling van de Commissie - TRIS/(2017) 00085

Richtlijn (EU) 2015/1535

Vertaling van het bericht 001

Kennisgeving: 2017/0013/F

No abre el plazo - Nezahajuje odklady - Fristerne indledes ikke - Kein Fristbeginn - Viivituste periodi 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 késésekét - 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.NL)

1. MSG 002 IND 2017 0013 F NL 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. Besluit betreffende de voorwaarden voor het ter beschikking stellen aan het publiek van bruiningsapparatuur en tot



## EUROPEAN COMMISSION

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

wijziging van besluit nr. 2013-1261 van 27 december 2013 inzake de verkoop en het ter beschikking stellen aan het publiek van bepaalde bruiningsapparatuur met ultraviolette straling

6. Bruiningsapparatuur en diensten waarbij van deze apparatuur wordt gebruikgemaakt

7. -

8. Onderhavig ontwerpbesluit, dat is genomen in toepassing van artikel 21 van wet nr. 2016-41 van 26.1.2016 voor modernisering van ons gezondheidssysteem (LMSS), wijzigt de bepalingen van besluit nr. 2013-1261 van 27.12.2013 dat onder nr. 2013/056/F bij de Europese Commissie is aangemeld in het kader van Richtlijn 98/34/EG. Met het oog op gezondheidsbescherming en -veiligheid van de bevolking voorziet onderhavig ontwerpbesluit in meerdere bepalingen met betrekking tot technische normen:

- in II (tot wijziging van artikel 2 van besluit 2013-1261): de uitbreiding van het verbod op de verkoop aan het publiek van apparatuur die UV3 uitstraalt (ter herinnering: de verkoop aan het publiek van apparatuur die UV1 uitstraalt is sinds 1997 verboden);

- in X (tot wijziging van artikel 12 van besluit 2013-1261): toevoeging van schriftelijke informatie bij de gebruiksaanwijzing van de apparatuur om de beroepsbeoefenaars te herinneren aan de gezondheidsrisico's die gepaard gaan met de blootstelling aan kunstmatige ultraviolette straling;

- in XI (tot wijziging van artikel 13 van besluit 2013-1261): de verstrekking van informatie aan de consument, zowel mondeling als schriftelijk, voorafgaand aan de dienst (ter herinnering: in 2013 was reeds voorzien in het waarschuwingsbericht in de ontvangstruimte voor het publiek en in de nabijheid van elk apparaat, alsook in de waarschuwing op publicitaire dragers);

- in XV (tot wijziging van artikel 17 van besluit 2013-1261): de uitvoering van een technische controle van de toestellen na de vervanging van uv-stralers om het stralingsniveau na te gaan.

9. Sinds 1997 hanteert Frankrijk een strategie om de gezondheidsrisico's die gepaard gaan met kunstmatige ultraviolette straling te beperken door de praktijk van kunstmatig bruinen in een kader onder te brengen (besluiten van 1997 et 2013). Nationale deskundigen vestigen er de aandacht op dat uv-straling niet als ongevaarlijk mag worden beschouwd, ongeacht de blootstellingsfrequentie of de ontvangen dosis en dit vanaf het eerste gebruik, en dat de huidige stand van kennis erop wijst dat er meer risico's dan voordelen zijn verbonden aan herhaalde blootstelling aan kunstmatige uv-straling afkomstig van bruiningsapparatuur en dat deze straling bijgevolg niet goed uit de bus komt (Nationaal Kankerinstituut). In 2015 waren er naar schatting 14 325 nieuwe gevallen van huidmelanoom (tegenover 9 780 in 2011), die verantwoordelijk waren voor 1 773 overlijdens (tegenover 1 620 in 2011); het aantal neemt de jongste vijf jaar toe. Bovendien rangschikte het Internationaal Kankeronderzoekscentrum kunstmatige uv-straling in juli 2009 op internationaal niveau als absoluut kankerverwekkend voor de mens. Daarnaast concludeerde SCHEER in zijn verslag van 17 november 2016 dat er vanwege de kankerverwekkende effecten van de blootstelling aan bruiningsapparatuur en de aard van de huidkankers die worden veroorzaakt, geen grens is waaronder de uv-straling van de bruiningsapparatuur ongevaarlijk zou zijn.

De bevolking is evenwel nog onvoldoende geïnformeerd over de risico's die verbonden zijn aan de praktijk van kunstmatig bruinen en de perceptie van de veronderstelde voordelen van kunstmatige uv-straling blijft bestaan, minder dan 50 % van de ondervraagden was van mening goed geïnformeerd te zijn over de risico's op kanker die verbonden zijn aan de blootstelling aan kunstmatige straling.

Met het oog op de hierboven beschreven vaststellingen acht men het noodzakelijk, geschikt en proportioneel de regelgeving met betrekking tot kunstmatig bruinen te versterken en de informatie aan consumenten over de gezondheidsgevaaren die gepaard gaan met de blootstelling aan kunstmatige uv-straling verder uit te werken. Dat is het onderwerp van artikel 21 van de LMSS en van onderhavig ontwerpbesluit dat is genomen voor de toepassing ervan.

10. Verwijzingen naar basisteksten: Artikel 21 van wet nr. 2016-41 van 26 januari 2016 betreffende de modernisering van ons gezondheidssysteem

11. Nee



12. -

13. Nee

14. Nee

15. -

16. TBT-aspect

Ja

SPS-aspect

Nee - Het ontwerp is geen sanitaire of fytosanitaire maatregel.

\*\*\*\*\*

Europese Commissie

Contactpunt Richtlijn (EU) 2015/1535

Fax: +32 229 98043

email: [grow-dir83-189-central@ec.europa.eu](mailto:grow-dir83-189-central@ec.europa.eu)