



EUROPEAN COMMISSION

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

Numer powiadomienia : 2023/0070/B (Belgium)

## **Dekret królewski zmieniający dekret królewski z dnia 27 maja 2014 r. w sprawie wprowadzania do obrotu substancji wytwarzanych z nanocząstek.**

Data otrzymania : 20/02/2023

Koniec zawieszenia : 22/05/2023

### **Message**

Wiadomość 002

Informacja od Komisji - TRIS/(2023) 00411

dyrektywa (UE) 2015/1535

Tłumaczenie wiadomości 001

Powiadomienie: 2023/0070/B

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 késéseket - 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: 202300411.PL)

1. MSG 002 IND 2023 0070 B PL 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. Dekret królewski zmieniający dekret królewski z dnia 27 maja 2014 r. w sprawie wprowadzania do obrotu substancji wytwarzanych z nanocząstek.

6. Substancje wytworzone z nanocząstek, preparaty zawierające takie substancje i wyroby, do których zostały włączone



## EUROPEAN COMMISSION

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

te substancje (w tym: produkty biobójcze, materiały i wyroby przeznaczone do kontaktu z towarami spożywczymi, pigmenty i produkty kosmetyczne).

Przepisy te nie obejmują:

1. Produktów leczniczych;
2. Produktów leczniczych stosowanych u ludzi i produktów leczniczych do celów weterynaryjnych;
3. Środków spożywczych;
4. Paszy dla zwierząt;
5. produktów leczniczych i pasz leczniczych dla zwierząt;
6. Substancje pomocnicze w przetwórstwie i inne produkty, które mogą być wykorzystywane do przetwarzania składników pochodzenia rolniczego wyprodukowanych zgodnie z ekologiczną metodą produkcji.

7. -

8. Główne zmiany wprowadzone przez projekt przepisów są następujące:

- 1) Rozszerzenie zakresu dekretu królewskiego z dnia 27 maja 2014 r. o produkty biobójcze, materiały i wyroby przeznaczone do kontaktu z towarami spożywczymi, pigmenty i produkty kosmetyczne.
- 2) Ustanowienie systemu ustalania priorytetów dla kategorii złożonych artykułów i złożonych przedmiotów konsumpcyjnych zgłoszonych w odniesieniu do potencjalnego narażenia na nanomateriały, a tym samym do zagrożenia toksycznego, które może z nich wynikać.
- 3) Nadzór nad nowym zastosowaniem i związanymi z nim narażeniami, związanymi ze stosowaniem masek twarzowych przez konsumentów nieprofesjonalnych poprzez dodanie masek twarzowych jako kategorii pozycji w systemie priorytetów.
- 4) Zmiana jednego z warunków łącznych wymaganych w zgłoszeniu do wprowadzenia do obrotu złożonych wyrobów lub przedmiotów.
- 5) Określenie daty wejścia w życie przepisów rozdziału 3 (zgłoszenie złożonych wyrobów i przedmiotów, w których zawarto jedną lub więcej substancji wytworzonych w postaci nanocząstek) dekretu królewskiego z dnia 27 maja 2014 r.

9. Główne cele projektu przepisów to:

- Poprawa poziomu informacji poprzez rozszerzenie zakresu obowiązujących przepisów;
- Zdobycie szerszej wiedzy na temat rynku, cech charakterystycznych nanomateriałów oraz potencjalnego ryzyka narażenia człowieka na te substancje;
- Optymalizacja oceny ryzyka związanego z potencjalnym narażeniem na nanomateriały;
- Ochrona zdrowia publicznego ogółem;
- Zwiększenie identyfikowalności, a co za tym idzie, umożliwienie interwencji władz w przypadku zagrożenia dla zdrowia ludzkiego lub bezpieczeństwa pracowników;
- Zwiększenie bezpieczeństwa zamówień publicznych;
- Promowanie komunikacji;
- Zapewnienie przejrzystości i zwiększenie zaufania obywateli i pracowników do tych substancji.

10. Odniesienia do tekstów podstawowych: Belgijska ustawa z dnia 21 grudnia 1998 r. o normach produktowych, której celem jest promowanie zrównoważonych wzorców produkcji i konsumpcji oraz ochrona środowiska, zdrowia i pracowników.

Belgijski dekret królewski z dnia 27 maja 2014 r. w sprawie wprowadzania do obrotu substancji wytwarzanych w postaci nanocząstek.

11. Nie

12. -



EUROPEAN COMMISSION

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

Single Market Enforcement

Notification of Regulatory Barriers

13. Nie

14. Nie

15. -

16. Aspekt TBT

Nie – Projekt nie jest przepisem technicznym ani procedurą oceny zgodności.

Aspekt SPS

Nie – Projekt nie jest środkiem sanitarnym ani fitosanitarnym.

\*\*\*\*\*

Komisja Europejska

Punkt kontaktowy Dyrektywa (UE) 2015/1535

faks: +32 229 98043

e-mail: grow-dir2015-1535-central@ec.europa.eu