

Foraithne Uimh. 2023-1427 an 30 Nollaig 2023 maidir le Faisnéis ar Tháirgí Cúraim Áirithe

NOR: SPRP2329066D

ELI: <https://www.legifrance.gouv.fr/eli/decret/2023/12/30/SPRP2329066D/jo/texte>

Ailias: <https://www.legifrance.gouv.fr/eli/decret/2023/12/30/2023-1427/jo/texte>

Iris Oifigiúil Phoblacht na Fraince Uimh. 0304 an 31 Nollaig 2023

Téacs Uimh. 112

- Iarscríbhinn

Na grúpaí lena mbaineann: monaróirí, allmhaireoirí, dáileoirí, tomhaltóirí na dtáirgí sin.

Cuspóir: Sainmhíniú ar an bhfaisnéis nach mór a bheith ar phacáistíocht nó ar bhileog na dtáirgí dlúthchúraim.

Teacht i bhfeidhm: tagann forálacha na Foraithne seo i bhfeidhm an 1 Aibreán 2024, faoi na coinníollacha dá dtagraítear in Airteagal 7.

Fógra: Sainmhíníonn an Foraithne inneachar na faisnéise a chaithfidh a bheith ar phacáistíocht na dtáirgí dlúthchúraim (pill ionsúiteacha, líneálacha mionbhrístíní, mionbhrístíní míosta, súitíní, cupáin menstrual, spúinsí míosta) a chuirtear ar an margadh agus an bealach a dtugtar chuig an margadh iad. aird an tomhaltóra.

Tagairtí: is féidir forálacha na foraithne seo a cheadú ar shuíomh gréasáin

Légifrance (<https://www.legifrance.gouv.fr>).

An Príomh-Aire,

Maidir le tuarascáil ón Aire Geilleagair, Airgeadais agus Ceannasachta

Tionsclaíochta agus Digiteacha agus ón Aire Sláinte agus Coisc;

Ag féachaint do Rialachán (AE) 1007/2011 ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle an 27 Meán Fómhair 2011 maidir le hainmneacha snáithíní teicstíle agus maidir le lipéadú gaolmhar agus marcáil ghaolmhar táirgí teicstíle i leith a gcomhdhéanaimh snáithín agus lena n-aisghairtear Treoir 73/44/CEE ón gComhairle, Treoir 96/73/CE ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle agus Treoir 2008/121/CE ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle;

Ag féachaint don Rialachán leasaithe (AE) 2017/745 ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle an 5 Aibreán 2017 maidir le feistí leighis, lena leasaítear Treoir 2001/83/CE, Rialachán (CE) Uimh. 178/2002 agus Rialachán (CE) Uimh. 1223/2009;

Ag féachaint do Threoir (AE) 2015/1535 ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle an 9 Meán Fómhair 2015 lena leagtar síos nós imeachta maidir le faisnéis a sholáthar i réimse na rialachán teicniúil agus na rialacha maidir le seirbhísí na Sochaí Faisnéise, mar aon leis an bhfógra a ndírítear air. chuig an

gCoimisiún Eorpach an 6 Meitheamh 2023;

Ag féachaint do Threoir 2000/31/CE ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle an 8 Meitheamh 2000 maidir le gnéithe áirithe dlí de sheirbhísí na sochaí faisnéise, go háirithe an tráchtáil leictreonach, sa Mhargadh Inmheánach ('an Treoir maidir le tráchtáil leictreonach'), mar aon leis an bhfógra a seoladh chuig an gCoimisiún Eorpach an 7 Meán Fómhair 2023;

Ag féachaint don Chód Tomhaltóirí, go háirithe Airteagail L. 120-1, L. 321-1, L. 412-1, L. 421-1 go L. 421-7, L. 422-1 agus R. 412- 1 de;

Ag féachaint don tuairim ón nGníomhaireacht Náisiúnta um Bia, Comhshaoil agus Sláinte Ceirde an 21 Iúil 2022;

Ag féachaint d'fhógra Uimh. 2023/0344/F an 6 Meitheamh 2023 agus an fógra an 7 Meán Fómhair 2023 arna dhíriú chuig an gCoimisiún Eorpach;

Tar éis éisteacht a thabhairt don Chomhairle Stáit (Rannóg airgeadais),
Foraithnítear leis seo:

Airteagal 1

Tá feidhm ag forálacha na Foraithne seo maidir le táirgí aonúsáide nó táirgí ath-inúsáidte, a bheartaítear sreabháin choirp a ionsú nó a choinneáil agus atá le cur i dteagmháil le córas géinthuraiseach inmheánach nó seachtrach daoine a bhfuil caithreachas bainte amach acu agus a choimeádtar le díol nó le dáileadh saor ó muirear.

Níl feidhm ag na forálacha sin maidir le feistí leighis a shainítear i Rialachán thuasluaite an 5 Aibreán 2017.

Airteagal 2

Beidh an fhaisnéis seo a leanas scríofa i bhFraincis agus i gcarachtar doscriosta, sofheicthe, inléite agus intuigthe ar phacáistíocht na dtáirgí a luaitear in Airteagal 1:

1. Comhdhéanamh an táirge, i bhfoirm liosta ina mbeidh na comhpháirteanna uile atá ann agus i gcás gach ceann de na comhpháirteanna sin, mionsonraí na substaintí agus na n-ábhar a chuimsíonn gach ceann acu d'aon ghnó le linn phróiseas monaraíochta an táirge chríochnaithe. Níl feidhm ag an bhforáil seo maidir le táirgí teicstíle, atá faoi réir fhorálacha sonracha an Rialacháin thuasluaite an 27 Meán Fómhair 2011;

2. Na rioscaí sláinte a bhaineann le comhdhéanamh nó úsáid an táirge (go háirithe greannaithe, éadulaingtí, ailléirgí, micreatráma).

3. Tá na téarmaí agus na réamhchúraimí maidir le húsáid na dtáirgí sin chomh maith leis na rioscaí sláinte a luaitear i bpointe 2 leagtha amach san Iarscríbhinn a ghabhann leis an bhForaithne seo.

Airteagal 3

Nuair a thairgtear na táirgí atá luaite in Airteagal 1 lena ndíol trí chianchumarsáid, cuirfear an fhaisnéis dá dtagraítear in Airteagal 2 ar fáil roimh chríochnú an cheannaigh agus beidh sí le feiceáil ar an meán ciandíola.

Airteagal 4

I gcás nach gceadaíonn méid an phacáistithe an fhaisnéis go léir dá dtagraítear in Airteagal 2 a bheith ann, féadfaidh sí a bheith ar bhileog phacáiste a ghabhann léi. Sa chás sin, léireofar ar an bpacáistiú an fhaisnéis seo a leanas ar a laghad: an comhdhéanamh, an baol a bhaineann le siondróm turraing tocsaineach menstrual a bhaineann le húsáid táirgí d'úsáid inmheánach, an tréimhse uasta caitheamh do na táirgí seo, an moladh maidir le táirgí a chaitheamh lena n-úsáid go seachtrach san oíche, an rogha cosanta iomchuí maidir leis an sreabhadh menstrual.

Airteagal 5

I gcás ina mbeartaítear na táirgí dá dtagraítear in Airteagal 1 a dhíol nó a dháileadh saor in aisce ina n-aonar nó i mbulc i gcomhréir le hAirteagal L. 120-1 den Chód Tomhaltóirí, beidh an fhaisnéis is gá ar bhileog a ghabhann leis an táirge nó a chuirfear ar taispeáint in aice láimhe.

Airteagal 6

Ní choiscfidh forálacha na Forairthne seo táirgí a mhonaraítear nó a mhargaítear go dleathach i mBallstát eile den Aontas Eorpach nó sa Tuirc, nó a monaraíodh go dleathach i Stát is páirtí sa Chomhaontú ag bunú an Limistéir Eorpaigh Eacnamaíoch, a chur ar an margadh sa Fhrainc. a mhéid a bhfuil faisnéis ag gabháil leo lena n-áirithítear leibhéal sábháilteachta atá comhionann leis an leibhéal a éilíonn an Forairthne seo.

Airteagal 7

Tiocfaidh an Fhorairthne seo i bhfeidhm an 1 Aibreáin 2024. Féadfar leanúint de tháirgí nach gcomhlíonann forálacha na Forairthne seo a cuireadh ar an margadh roimh an dáta seo a thairiscint lena ndíol nó a dháileadh saor in aisce go dtí an 31 Nollaig 2024.

Airteagal 8

Beidh an tAire Geilleagair, Airgeadais agus Tionnscail agus Flaitheas Digiteach, Coimeádaí na Séalaí, an tAire Dlí agus Cirt, agus an tAire Sláinte agus Coiscthe freagrach as a bpáirt chun an Forairthne seo a chur i ngníomh, a fhoilseofar san Oifigeach. Iris Phoblacht na Fraince.

Iarscríbhinn

IARSCRÍBHINN

TÉARMAÍ AGUS RÉAMHCHÚRAMACHA MAIDIR LE TÁIRGÍ ÁIRITHE CÚRAM INTÍRE A ÚSÁID

Baineann na téarmaí agus na réamhchúraimí a luaitear i bpointe 3 d’Airteagal 2 den Fhorairthne seo leis an méid seo a leanas:

níochán lámh sula n-úsáidtear an táirge nó sula gcuirtear isteach é agus sula mbaintear é;

táirgí in-athúsáidte a ní nó a dhíghalrú sula n-úsáidfear iad;

faisnéis maidir le suíomh an táirge, conas é a bhaint;

- athrú rialta ar an táirge.

Leis an bhfaisnéis, na téarmaí agus na réamhchúraimí a luaitear i bpointe 2 d’Airteagal 2 den Fhorairthne seo, le haghaidh táirgí cúraim (sláinteach nó tréimhsiúil) le haghaidh úsáid inmheánach, cumhdófar an méid seo a leanas:

an tasc nach n-úsáidtear ach táirge amháin ag an am;

- an uastréimhse chaithimh a mholtar, nach féidir a bheith níos faide ná 6 uair an chloig;

an moladh maidir leis an táirge a chaitheamh le linn míosta amháin agus le linn úsáid táirge atá oiriúnaithe do shreabhadh míosta an duine, ar moladh é nach mór rochtain a bheith aige ar léiriú sainráite ar chumas ionsúcháin an táirge;

- faisnéis gur galar tógálach tromchúiseach a d’fhéadfadh a bheith bagrach don bheatha é siondróm turraing tocsaineach menstrual a bhaineann le caitheamh táirge cúraim (sláinteachais nó tréimhsiúil) le húsáid inmheánach ró-fhada le linn menstruation, cur síos iomlán ar na hairíonna féideartha de shiondróm turrainge tocsaineach menstrual (fiabhras). go tobann agus os cionn 39°C, urlacan, buinneach, gríos craicinn cosúil le dó gréine, scornach tinn, meadhrán agus/nó lagú, ag sonrú nach dtarlóidh gach ceann acu ag an am céanna);

an moladh chun dul i gcomhairle le dochtúir láithreach má fheictear na hairíonna

de siondróm suaite thocsainigh maidir le míosta, bain an táirge agus, más féidir, é a stóráil le haghaidh anailíse, an dochtúir a chur ar an eolas faoi thréimhsí míosta reatha agus go bhféadfadh siondróm suaite thocsainigh maidir le míosta a bheith nasctha le húsáid táirge dlúthchúraim lena n-úsáid inmheánach;
- an moladh do dhaoine a bhfuil siondróm turrainge tocsaineach míosta forbartha acu cheana féin gan táirgí cúraim a úsáid lena n-úsáid go himmheánach;
an moladh chun táirgí dlúthchúraim a úsáid le haghaidh úsáide seachtraí san oíche, mar gheall ar an uastréimhse chaithimh a léirítear, d'fhonn an baol go bhforbróidh siondróm suaite thocsainigh maidir le míosta a laghdú.

Arna dhéanamh ar 30 Nollaig 2023.

Élisabeth Borne
An Príomh-Aire:

An tAire Sláinte agus Cosc, Agnès Firmin Le Bodo

An tAire Geilleagair, Airgeadais agus Ceannasachta Tionsclaíochta agus Digiteacha Bruno Le Maire

Coimeádaí na Séalaí, an tAire Dlí agus Cirt,
Éric Dupond-Moretti