

Forskrift fra ministeren for lægebehandling af

, -WJZ om ændring af varelovsregulativet om emballage og forbrugsvarer i forbindelse med Benelux-ministerkomitéens afgørelse om materialer og genstande af metal og legeringer bestemt til at komme i berøring med levnedsmidler

Ministeren for lægebehandling har —

Under henvisning til:

- Benelux-ministerkomitéens afgørelse om materialer og genstande af metal og legeringer bestemt til at komme i berøring med levnedsmidler (M (2022) 12)
- Artikel 3, stk. 1, litra a), og artikel 4, stk. 1, i varelovsbekendtgørelsen om emballage og forbrugsvarer —

dekreteret følgende:

Artikel I

I del A, kapitel IV, i bilaget til varelovsregulativet om emballage og forbrugsvarer foretages følgende ændringer:

A

Afdeling 1. Beskrivelsen affattes således:

1. Beskrivelse

1.1. I dette regulativ gælder følgende begreber og definitioner:

legering: et metallisk materiale, der er homogent på en makroskopisk skala og består af to eller flere elementer, der er kombineret på en sådan måde, at de ikke let kan adskilles mekanisk

metaller: stoffer, der er kendetegnet ved følgende fysisk-kemiske egenskaber i fast form:

- a. refleksionsevne, der forårsager karakteristisk metalglans
- b. elektrisk ledningsevne
- c. varmeledningsevne
- d. mekaniske egenskaber såsom styrke og duktilitet.

1.2. Dette kapitel finder anvendelse på emballage og forbrugsvarer, der helt eller delvis er fremstillet af metaller eller legeringer, også med belægning.

B

Forskrift fra ministeren for lægebehandling af

, -WJZ om ændring af varelovsregulativet om emballage og forbrugsvarer i forbindelse med Benelux-ministerkomitéens afgørelse om materialer og genstande af metal og legeringer bestemt til at komme i berøring med levnedsmidler

Afdeling 4. I kravene til det færdige produkt foretages følgende ændringer:

1. I tabellen i afdeling 4.3:

- a. "arsen: 0,01" ændres til "arsen: 0,002"
- b. "cadmium: 0,01" ændres til "cadmium: 0,005"
- c. "chrom: 0,1" ændres til "chrom: 0,25"
- d. "cobalt: 0,05" ændres til "cobalt: 0,02"
- e. "kobber: 5" ændres til "kobber: 4"
- f. "lithiumforbindelser, i alt: 0,6 (som litium)" ændres til "lithiumforbindelser, i alt: 0,048 (som litium)"
- g. "mangan: 0,6" ændres til "mangan: 1,8"
- h. "vanadium: 0,05" ændres til "vanadium: 0,01"
- i. Følgende stoffer med tilknyttet SMG (mg/kg) tilføjes:

barium:	1,2
beryllium:	0,01
jern:	40
kviksølv:	0,003
molybdæn:	0,12
thallium:	0,0001
tin:	100 (medmindre andet er fastsat i forordning (EF) nr. 1881/2006)
sølv:	0,08

2. Punkt 4.5 udgår, og punkt 4.6-4.9 omnummereres til 4.5-4.8.

3. Der tilføjes en ny afdeling med følgende ordlyd:

4.9. Materialernes og genstandenes overensstemmelse påvises af den erhvervsdrivende ved hjælp af en skriftlig erklæring i overensstemmelse med artikel 16 i forordning (EF) nr. 1935/2004 og del A, kapitel 0, afdeling 0.9, i bilaget.

Artikel II

Denne forskrift træder i kraft dagen efter datoen for udstedelsen af den Statstidende, hvori den offentliggøres.

Denne forordning og de forklarende bemærkninger offentliggøres i Statstidende.

Forskrift fra ministeren for lægebehandling af

, -WJZ om ændring af varelovsregulativet om emballage og forbrugsvarer i forbindelse med Benelux-ministerkomitéens afgørelse om materialer og genstande af metal og legeringer bestemt til at komme i berøring med levnedsmidler

Ministeren for lægebehandling,

Forklarende bemærkninger

I. Generelt

1. Indledning

Europarådets Ministerkomité's resolution CM/Res (2013) 9 af 11. juni 2013 om metaller og legeringer, der anvendes i materialer og genstande bestemt til kontakt med fødevarer (i det følgende benævnt: resolution) har til formål at harmonisere nationale krav til de relevante materialer i kontakt med fødevarer for at sikre et højt niveau for beskyttelse af folkesundheden. I denne resolution opfordres Europarådets medlemsstater til at træffe lovgivningsmæssige eller andre foranstaltninger i overensstemmelse med principperne og retningslinjerne i resolutionen.

Med Benelux-ministerkomitéens afgørelse om materialer og genstande af metal og legeringer bestemt til at komme i berøring med levnedsmidler (M (2022) 12) (i det følgende benævnt Benelux-afgørelsen) ønsker Benelux-landene i fællesskab at gennemføre resolutionen inden for rammerne af EU-lovgivningen for markedsføring i Den Europæiske Union af materialer bestemt til kontakt med fødevarer. Dette harmoniserer de krav, der skal anvendes i de tre lande. Det er derfor fastslået, at det samme høje niveau for beskyttelse af folkesundheden altid sikres i hele Benelux, og Benelux' indre marked uddybes yderligere, idet de pågældende varers frie bevægelighed på ingen måde kan hindres af divergerende nationale krav i denne henseende.

I Nederlandene var der allerede fastsat retlige krav til disse materialer i kontakt med fødevarer. Forskriften sikrer, at kravene om nødvendigt bringes i overensstemmelse med Benelux-afgørelsen.

2. Høring

Udkastet til denne forskrift blev forelagt deltagerne i den regelmæssige høring om vareloven¹. Denne høring gav ikke anledning til væsentlige bemærkninger.

3. Notifikation

Udkastet til denne forskrift er blevet indberettet til Europa-Kommissionen i henhold til artikel 5, stk. 1, i direktiv (EU) 2015/1535². Notifikation til Europa-Kommissionen er påkrævet, da artikel I i denne forskrift indeholder tekniske bestemmelser som defineret i direktiv (EU) 2015/1535. Som svar på denne notifikation **PM**

4. Indvirkning på den lovgivningsmæssige byrde

Denne forskrift påvirker ikke den administrative byrde for borgere og virksomheder. Der er ingen informationsomkostninger. Overholdelsesomkostningerne er lave. I nogle tilfælde skærpes den specifikke

¹ Repræsentanter for industri og handel, forbrugere, relevante ministerier og den nederlandske myndighed for fødevarer- og forbrugerproduksikkerhed (NVWA) deltager i ROW.

² Europa-Parlamentets og Rådets direktiv (EU) 2015/1535 af 9. september 2015 om en informationsprocedure med hensyn til tekniske forskrifter samt forskrifter for informationssamfundets tjenester (kodifikation) (PbEU 2015, L 241).

migrationsgrænse (i det følgende benævnt: SMG) for stoffer. I disse tilfælde skal virksomhederne kontrollere, om deres produkter stadig er i overensstemmelse med lovgivningen, og om nødvendigt tilpasse produkterne til de nye krav. For en række stoffer udvides SMG. Denne forskrift harmoniserer lovgivningen i Benelux-landene og letter således samhandelen med de øvrige Benelux-lande.

Det rådgivende udvalg for regelbyrde **PM**

5. Håndhævelsesmuligheder og gennemførlighed

Udkastet til denne forskrift blev forelagt den nederlandske myndighed for fødevarer- og forbrugerproduktsikkerhed (i det følgende benævnt: NVWA) for at vurdere de mulige konsekvenser for håndhævelsen og gennemførligheden. NVWA **PM**

II. Forklarende bemærkninger efter artikel

Artikel 1

Nedenstående tabel viser, hvordan Benelux-afgørelsen blev gennemført i varelovsregulativet om emballage og forbrugsvarer.

Bestemmelse Benelux-afgørelsen	Bestemmelse i del A i bilaget til varelovsregulativet om emballage og forbrugsvarer og	Beskrivelse af det politiske rum	Forklaring af valget i forbindelse med udfyldelse af det politiske rum
Artikel 1	Kapitel IV, afdeling 1.1. Kapitel 0, afdeling 0.5.1, litra a)		
Artikel 2	Kapitel IV, afdeling 1.2. Artikel 1 i varelovsbekendtgørelsen om emballage og forbrugsvarer		
Artikel 3	Artikel 2, stk. 3, i varelovsbekendtgørelsen om emballage og forbrugsvarer		
Artikel 4 og kapitel 1 i bilaget	Kapitel IV, tabel i afdeling 4.3. Kapitel 0, afdeling 0.4.2, litra e)		
Artikel 5	Kapitel 0, afdeling 0.3, litra e), og afdeling 0.7, nr. 4		
Artikel 6	Ingen implementering	Politisk rum til at kræve særlig mærkning eller symbol	Politisk rum anvendes ikke
Artikel 7	Kapitel IV, afdeling 4.10.		
Artikel 8	Varelovens artikel 13d		

Artikel 9	Udnævnelse af tilsynsførende embedsmænd fra myndigheden for fødevare- og forbrugerproduktsikkerhed i henhold til artikel 25 i vareloven		
Artikel 10	Kræver ingen implementering		

Artikel I, afdeling B, nr. 2

Afdeling 4.5 kan udgå, da tin er medtaget i tabellen i afdeling 4.3.

Artikel II

For så vidt angår Benelux-afgørelsens artikel 10, stk. 2, træder denne forskrift i kraft straks 1 dag efter offentliggørelsen.

Ministeren for lægebehandling,