

Förordning från ministern för medicinsk vård av den
, -WJZ, om ändring av råvaruförordningen om förpackningar och konsumentprodukter i samband med Beneluxministerkommitténs beslut om material och produkter av metall och legeringar avsedda att komma i kontakt med livsmedel

Hälsovårdsministern,

Med beaktande av:

- Beneluxministerkommitténs beslut om material och produkter av metall och legeringar avsedda att komma i kontakt med livsmedel (M (2022) 12).
- Artikel 3.1 a och artikel 4.1 i råvaruförordningen om förpackningar och konsumentprodukter.

Härigenom föreskrivs följande:

Artikel I

Kapitel IV i del A i bilagan till råvaruförordningen om förpackningar och konsumentprodukter ska ändras på följande sätt:

A

Avsnitt 1. Beskrivningen ska ersättas med följande:

1. Beskrivning

1.1. I denna förordning ska följande termer och definitioner gälla:

legering: ett metalliskt material, homogent på makroskopisk skala, bestående av två eller flera element som är kombinerade så att de inte lätt kan avskiljas på mekanisk väg.

metaller: ämnen som kännetecknas av följande fysikalisk-kemiska egenskaper i fast form:

- a. reflektivitet som ger upphov till karakteristisk metallglans,
- b. elektrisk ledningsförmåga,
- c. värmeledningsförmåga,
- d. mekaniska egenskaper såsom styrka och duktilitet.

1.2. Detta kapitel ska tillämpas på förpackningar och konsumentprodukter som helt eller delvis är framställda av metaller eller legeringar, även överdragna.

B

Förordning från ministern för medicinsk vård av den
, -WJZ, om ändring av råvaruförordningen om förpackningar och konsumentprodukter i samband med Beneluxministerkommitténs beslut om material och produkter av metall och legeringar avsedda att komma i kontakt med livsmedel

Avsnitt 4. Kraven för slutprodukten ska ändras på följande sätt:

1. I tabellen i avsnitt 4.3:

- a. "arsenik: 0,01" ska ersättas med "arsenik: 0,002",
- b. "kadmium: 0,01" ska ersättas med "kadmium: 0,005",
- c. "krom: 0,1" ska ersättas med "krom: 0,25",
- d. "kobolt: 0,05" ska ersättas med "kobolt: 0,02",
- e. "koppar: 5" ska ersättas med "koppar: 4",
- f. "litiumföreningar, totalt: 0,6 (som litium)" ska ersättas med "litiumföreningar, totalt: 0,048 (som litium)",
- g. "mangan: 0,6" ska ersättas med "mangan: 1,8",
- h. "vanadin: 0,05" ska ersättas med "vanadin: 0,01",
- i. följande ämnen med tillhörande SML (mg/kg) ska läggas till:

barium:	1,2
beryllium:	0,01
järn:	40
kvicksilver:	0,003
molybden:	0,12
tallium:	0,0001
tenn:	100 (om inte annat föreskrivs i förordning (EG) nr 1881/2006)
silver:	0,08

2. Avsnitt 4.5 ska utgå och punkterna 4.6–4.9 ska numreras om till 4.5–4.8.

3. Ett nytt avsnitt ska läggas till med följande lydelse:

4.9. Verksamhetsutövaren ska visa att materialen och produkterna uppfyller kraven genom en skriftlig deklaration i enlighet med artikel 16 i förordning (EG) nr 1935/2004 och del A kapitel 0.9 avsnitt 0 i bilagan.

Artikel II

Denna förordning träder i kraft dagen efter det att den officiella tidningen där den har offentliggjorts har utfärdats.

Denna förordning och de förklarande anmärkningarna ska offentliggöras i regeringens officiella tidning.

Förordning från ministern för medicinsk vård av den
, -WJZ, om ändring av råvaruförordningen om
förpackningar och konsumentprodukter i samband med
Beneluxministerkommitténs beslut om material och
produkter av metall och legeringar avsedda att komma i
kontakt med livsmedel

Hälsovårdsministern,

FÖRKLARANDE ANMÄRKNINGAR

I. Allmänt

1. Inledning

Resolution CM/Res (2013)9 från Europarådets ministerkommitté av den 11 juni 2013 om metaller och legeringar som används i material och produkter avsedda att komma i kontakt med livsmedel (nedan kallad: "Resolution") syftar till att harmonisera nationella krav på relevanta material avsedda att komma i kontakt med livsmedel för att säkerställa en hög skyddsnivå för folkhälsan. I denna resolution uppmanas Europarådets medlemsstater att vidta lagstiftningsåtgärder eller andra åtgärder i enlighet med de principer och riktlinjer som anges i resolutionen.

Med Beneluxministerkommitténs beslut om material och produkter av metall och legeringar avsedda att komma i kontakt med livsmedel (M (2022) 12) (nedan kallat: Beneluxbeslutet) vill Beneluxländerna gemensamt genomföra resolutionen inom ramen för den europeiska lagstiftningen om utsläppande på marknaden i Europeiska unionen av material avsedda att komma i kontakt med livsmedel. Detta ska harmonisera de krav som ska tillämpas i de tre länderna. Det är följaktligen utrett att samma höga skyddsnivå för folkhälsan alltid säkerställs i hela Beneluxländerna och att Beneluxländernas inre marknad fördjupas ytterligare, eftersom den fria rörligheten för de aktuella varorna inte på något sätt kan hindras av olika nationella krav i detta avseende.

I Nederländerna fanns redan rättsliga krav för dessa material avsedda att komma i kontakt med livsmedel. Genom förordningen säkerställs att kraven vid behov anpassas till Beneluxbeslutet.

2. Samråd

Utkastet till denna förordning överlämnades till deltagarna i det återkommande samrådet om råvarulagen¹. Samrådet gav inte upphov till några väsentliga synpunkter.

3. Anmälan

Utkastet till denna förordning har rapporterats till Europeiska kommissionen i enlighet med artikel 5.1 i direktiv (EU) 2015/1535². Anmälan till Europeiska kommissionen krävs då artikel I i denna förordning innehåller tekniska föreskrifter så som avses i direktiv (EU) 2015/1535. Som svar på denna anmälan PM.

4. Inverkan på regelbördan

Denna förordning påverkar inte den administrativa bördan för medborgare och företag. Det finns inga informationskostnader. Efterlevnadskostnaderna är låga. I

¹ Företrädare för industri och handel, konsumenter, berörda ministerier och den nederländska myndigheten för livsmedels- och konsumentproduksäkerhet (NVWA) deltar i ROW.

² Europaparlamentets och rådets direktiv (EU) 2015/1535 av den 9 september 2015 om ett informationsförfarande om tekniska bestämmelser och föreskrifter för informationssamhällets tjänster (kodifiering) (PbEU 2015, L 241).

vissa fall skärps ämnenas gränsvärde för specifik migration (nedan kallad "SML"). I sådana fall ska företagen kontrollera om deras produkter fortfarande uppfyller kraven i lagstiftningen och vid behov anpassa produkterna till de nya kraven. För ett antal ämnen ska gränsvärdet för specifik migration förlängas. Denna förordning ska harmonisera Beneluxländernas lagstiftning och på så sätt underlätta handeln med övriga Beneluxländer.

Den rådgivande nämnden för regleringsbördor **PM**

5. Verkställbarhet och genomförbarhet

Utkastet till denna förordning överlämnades till den nederländska myndigheten för livsmedels- och konsumentproduktsäkerhet (nedan kallad "NVWA") för att bedöma de möjliga konsekvenserna för verkställbarhet och genomförbarhet. NVWA **PM**

II Förklarande anmärkningar per artikel

Artikel 1

Tabellen nedan visar hur Beneluxbeslutet genomfördes i råvaruförordningen om förpackningar och konsumentprodukter.

Bestämmelse i Beneluxbeslutet	Bestämmelse i del A i bilagan till råvaruförordningen om förpackningar och konsumentprodukter och	Beskrivning av det politiska utrymmet	Förklaring av valet när det gäller att fylla i det politiska utrymmet
Artikel 1	Kapitel IV avsnitt 1.1. Kapitel 0, avsnitt 0.5.1.a		
Artikel 2	Kapitel IV avsnitt 1.2. Artikel 1 i varulagen om förpackningar och konsumentprodukter		
Artikel 3	Artikel 2.3 i råvarulagen om förpackningar och konsumentprodukter		
Artikel 4 och kapitel 1 i bilagan	Kapitel IV, tabellen i avsnitt 4.3. Kapitel 0, avsnitt 0.4.2.e		
Artikel 5	Kapitel 0, avsnitt 0.3.e och 0.7.4		
Artikel 6	Inget genomförande	Politiskt utrymme för krav på särskild märkning eller symbol	Det politiska utrymmet används inte
Artikel 7	Kapitel IV avsnitt 4.10.		
Artikel 8	Artikel 13d i råvarulagen		
Artikel 9	Utnämning av tillsynstjänstemän från myndigheten för livsmedels- och konsumentprodukters		

	säkerhet enligt artikel 25 i råvarulagen		
Artikel 10	Kräver inget genomförande		

Artikel I, avsnitt B(2)

Avsnitt 4.5 kan utgå eftersom tenn ingår i tabellen i avsnitt 4.3.

Artikel II

När det gäller artikel 10.2 i Beneluxbeslutet ska denna förordning träda i kraft 1 dag efter offentliggörandet.

Hälsovårdsministern,