

Bilag

**NÆRMERE ENKELTHEDER I FORBINDELSE MED ANVENDELSEN AF FÆLLES-
SKABSSYSTEMET FOR HURTIG UDVEKSLING AF OPLYSNINGER SOM OMHANDLET
I DIREKTIVETS ARTIKEL 8**

1. Systemet omfatter produkter, der bringes på markedet, som defineret i direktivets artikel 2, litra a).

Følgende er ikke omfattet af systemet, eftersom de er dækket af lignende notifikationssystemer: farmaceutiske produkter, der er omfattet af direktiv 75/319/EØF og 81/851/EØF, dyr, som direktiv 82/894/EØF finder anvendelse på, produkter af animalsk oprindelse, for så vidt som der er omfattet af direktiv 89/662/EØF, og systemet for tilfælde af strålingsfare og betydeligt udslip af radioaktive stoffer, der er omfattet af beslutning 87/600/Euratom.

2. Systemet skal først og fremmest sikre hurtig udveksling af oplysninger i tilfælde af alvorlig og umiddelbar risiko for forbrugernes sundhed og sikkerhed. Da det ikke er muligt at fastsætte nøjagtige kriterier for, hvad der helt specifikt udgør en umiddelbar og alvorlig risiko, foretager de nationale myndigheder en konkret vurdering af de enkelte tilfælde. Eftersom artikel 8 i dette direktiv vedrører umiddelbar risiko for forbrugere, der anvender et produkt, skal det understreges, at produkter, der eventuelt indebærer risici på lang sigt, og for hvilke mulighederne for en teknisk tilpasning gennem direktiver eller standarder skal undersøges, ikke er omfattet af systemet.
3. Så snart der konstateres en alvorlig og umiddelbar risiko, konsulterer den nationale myndighed så vidt muligt henholdsvis producenten eller distributøren af det pågældende produkt. Deres synspunkter og de yderligere oplysninger, de kan give, kan være af værdi både for medlemsstaternes myndigheder og Kommissionen, når de skal afgøre, hvilke foranstaltninger der bør træffes for at beskytte forbrugerne, samtidig med at handelen forstyrres mindst muligt. Derfor bør medlemsstaterne indhente så mange oplysninger om muligt om produkterne og risikoens art, uden at dette går ud over den hurtige informationsformidling.
4. Så snart en medlemsstat har konstateret en alvorlig og umiddelbar risiko, der ikke eller muligvis ikke er begrænset til den pågældende medlemsstats område, og der er truffet eller vedtaget foranstaltninger til imødegåelse af denne risiko, skal Kommissionen straks informeres. Medlemsstaten skal angive, at meddelelsen fremsendes til Kommissionen i henhold til artikel 8 i dette direktiv. Der skal gives nærmere oplysninger, navnlig om
 - a) produktets art, så det kan identificeres
 - b) den pågældende risiko, herunder resultater af prøvninger/analyser, der er relevante for vurderingen af risikoniveauet
 - c) arten af trufne eller vedtagne foranstaltninger
 - d) de forskellige forhandlingsled hvis dette er muligt.Oplysningerne fremsendes skriftligt, helst pr. telex eller telefax, men der kan forud herfor gives telefonisk meddelelse til Kommissionen. Der gøres opmærksom på, at hurtig information er af altafgørende betydning for aystemet.
5. Med forbehold af punkt 4, kan medlemsstaterne, når det er hensigtsmæssigt, tilsende Kommissionen oplysningerne, inden der er truffet afgørelse om, hvilke foranstaltninger der bør