



Відомості країн-членів СОТ

Інформаційний бюлетень

Випуск 77
Грудень 2015

ЗМІСТ

Угорщина: зміни до законодавства щодо тютюнової продукції _____-1-

ЄС: перегляд переліку речовин, що викликають найбільше занепокоєння щодо здоров'я людини _____-2-

ЄС: зміни максимально допустимих рівнів залишків деяких речовин у продуктах харчування _____-3-

Цей бюлетень підготовлено в рамках проекту «Торговельна політика і практика в Україні». Мета проекту - зміцнення спроможності України виконувати свої зобов'язання щодо членства у Світовій Організації Торгівлі.

Бюлетень містить інформацію, що може бути корисна українським експортерам.

Проект реалізує Інститут економічних досліджень і політичних консультацій у співпраці з Міністерством економічного розвитку і торгівлі України та Національною радою торгівлі Швеції за фінансової підтримки Уряду Швеції. Погляди та інтерпретації, представлені у цій публікації, не обов'язково відображають погляди Уряду Швеції.

Угорщина: зміни до законодавства щодо тютюнової продукції

У другій половині грудня 2015 року Угорщина проінформувала СОТ про очікуване внесення змін до Постанови Уряду № 39/2013 (від 14 лютого 2013 року) щодо виробництва, розміщення на ринку та контролю тютюнових виробів, комбінованих попереджень і докладних правил для стягнення штрафу за порушення норм щодо захисту охорони здоров'я споживачів. Ухвалення документу очікується після 22 березня 2016 року. Термін набуття його чинності – 20 травня 2016 року. Кінцевий термін подачі коментарів – 22 березня 2016 року.

21 грудня 2015 року Угорщина оприлюднила повідомлення про розробку «Проекту Постанови Уряду про внесення змін до Постанови Уряду № 39/2013 (від 14 лютого 2013 року) щодо виробництва, розміщення на ринку та контролю тютюнових виробів, комбінованих попереджень і докладних правил для стягнення штрафу за порушення норм щодо захисту охорони здоров'я споживачів».ⁱ

Ухвалення документу пов'язано із гармонізацією національного законодавства Угорщини у сфері регулювання тютюнової продукції із відповідним законодавством ЄС. Зокрема, мова йде про виконання Директиви № 2014/40/ЄС Європейського Парламенту та Ради від 3 квітня 2014 року про зближення законів, підзаконних та адміністративних положень країн-членів щодо виробництва, представлення та продажу тютюну й пов'язаної з ним продукції.ⁱⁱ

Незважаючи на те, що рівень смертності від паління серед чоловіків в Угорщині, на відміну від загальної тенденції в ЄС, зменшується, цей рівень залишається вищим, ніж в інших країнах-членах ЄС. Зокрема, останнє опитування, проведене у 2013 році, продемонструвало, що курці становлять 30% населення Угорщини, що на 4% більше, ніж у середньому в ЄС. За даними дослідження Eurobarometer у 2014 році ситуація залишилась без суттєвих змін.

Крім того, паління залишається третім у переліку причин смертності серед населення Угорщини (після ризиків, пов'язаних з харчуванням та підвищенням артеріального тиску).

У зв'язку з цим, постає необхідність посилення боротьби з палінням та підвищення рівня охорони здоров'я населення в Угорщині. Зазначені вище очікувані законодавчі зміни мають сприяти цьому процесу.

Зокрема, передбачається подальше запровадження «стандартизованої упаковки» для цигарок відповідно до Рамкової конвенції ВООЗ із боротьби проти тютюну. Нова Директива ЄС № 2014/40/EU передбачає розміщення попередження з малюнком розміром 65% у верхній частині як передньої, так і задньої сторін пачки для цигарок, а також нанесення на 50% площі бокових сторін текстового попередження. Попередження на упаковках для цигарок підвищують обізнаність населення про наслідки для здоров'я і сприяють зменшенню кількості курців.

Ухвалення документу очікується після 22 березня 2016 року. Термін набуття його чинності – 20 травня 2016 року. Кінцевий термін подачі коментарів – 22 березня 2016 року.

ЄС: перегляд переліку речовин, що викликають найбільше занепокоєння щодо здоров'я людини

У першій половині грудня 2015 року Європейський Союз оприлюднив нотифікацію про розробку проекту рішення Європейської Комісії щодо визначення бісу (2-етилгексилу) фталату (DEHP), дибутилфталату (DBP), бензил бутил фталату (BBP) і діізобутилфталату (DIBP) як речовин, що викликають найбільше занепокоєння, відповідно до Регламенту (ЄС) № 1907/2006 Європейського Парламенту і Ради. Ухвалення документу очікується у березні 2016 року. Термін набуття його чинності – через 3 дні з моменту опублікування документу в Офіційному журналі ЄС. Кінцевий термін подачі коментарів – 9 лютого 2016 року.

11 грудня 2015 року Європейський Союз оприлюднив нотифікацію про розробку проекту рішення Європейської Комісії щодо визначення бісу (2-етилгексилу) фталату (DEHP), дибутилфталату (DBP), бензил бутил фталату (BBP) і діізобутилфталату (DIBP) як речовин, що викликають найбільше занепокоєння, відповідно до статті 57 (f) Регламенту (ЄС) № 1907/2006 Європейського Парламенту і Ради.ⁱⁱⁱ

Документ розроблено з метою присвоєння чотирьом зазначеним вище хімічним речовинам (DEHP, DBP, BBP і DIBP), що спричиняють ендокринні розлади й, в цілому, негативно впливають на здоров'я людини, відповідного рівня занепокоєння згідно із статтею 57 (f) Регламенту (ЄС) № 1907/2006 Європейського Парламенту і Ради.

Зазначимо, що раніше ці чотири речовини були вже класифіковані як токсичні для репродуктивних функцій людини (категорія 1B) відповідно до Регламенту (ЄС) №1272/2008.

В описі проекту наведені наукові дані щодо того, що побічні ефекти для здоров'я людини внаслідок застосування речовин DEHP, DBP, BBP і DIBP є аналогічними ефектам, які були підставою для визначення цих речовин як токсичних і таких, що мають негативний вплив на репродуктивні функції людини.^{iv}

Ухвалення документу очікується у березні 2016 року. Термін набуття його чинності – через 3 дні з моменту опублікування документу в Офіційному журналі ЄС. Кінцевий термін подачі коментарів – 9 лютого 2016 року.

ЄС: зміни максимально допустимих рівнів залишків деяких речовин у продуктах харчування

У середині грудня 2015 року Європейський Союз оприлюднив повідомлення про розробку проекту змін до Регламенту (ЄС) № 396/2005 Європейського Парламенту та Ради щодо максимальних рівнів залишків (МРЗ) п'яти хімічних речовин у деяких продуктах харчування рослинного та тваринного походження. Ухвалення документу очікується у лютому 2016 року, опублікування – у червні 2016 року Термін набуття його чинності – через 6 місяці з дати опублікування. Кінцевий термін подачі коментарів – 12 лютого 2016 року.

14 грудня 2015 року Європейський Союз оприлюднив нотифікацію про розробку додатків до Проекту Регламенту Комісії, які вносять зміни до Додатків II, III і V до Регламенту (ЄС) № 396/2005 Європейського Парламенту та Ради щодо максимальних рівнів залишків (МРЗ) для АМТТ, диквату, додіну, глюфозінату і триасульфурону у деяких продуктах.^v

Відповідно до проекту планується переглянути встановлені максимально допустимі рівні залишків зазначених п'яти хімічних речовин у деяких продуктах рослинного та тваринного походження, зокрема, наступних:

До відома:

Коментарі з приводу нотифікації можуть подаватись протягом 60 днів з дати її оприлюднення.

Коментарі можна надсилати до Міністерства економічного розвитку і торгівлі (див. нижче контактну інформацію)

Сектор нотифікацій та обробки запитів

Департаменту доступу до ринків та взаємодії з СОТ

Міністерства економічного розвитку і торгівлі України

тел.: + 38 044 521-13-50

тел./факс: + 38 044 596-68-39

E-mail: ep@me.gov.ua

Інститут економічних досліджень та політичних консультацій

тел.: + 38 044 278-63-42

+38 044 278-63-60

факс: + 38 044 278-63-36

Контактна особа: Вероніка Мовчан

E-mail: movchan@ier.kiev.ua

Відповідальна за випуск:

Катерина Фурманець

E-mail: furmanets@ier.kiev.ua

- крупи (УКТ ЗЕД 10);
- продукти тваринного походження, зокрема м'ясо та їстівні субпродукти (УКТ ЗЕД 02);
- деякі продукти рослинного походження, зокрема, фрукти і овочі.

При цьому підвищення максимального рівня залишків АМТТ, диквату, додіну, глюфозінату і триасульфурону передбачено для товарів, що вперше з'являться на ринку ЄС або третіх країн (зокрема, й України), які є імпортерами для ЄС.

У той же час, планується зменшити максимальний рівень залишків цих речовин у випадку, коли бракує достатніх даних для встановлення максимальних рівнів залишків цих речовин у деяких продуктах, або після встановлення нового рівня граничної чутливості в процесі виявлення зазначених речовин у продуктах харчування.^{vi}

Метою ухваленого регламенту є підвищення рівня безпеки продуктів харчування та захист здоров'я населення.

Згідно із даними Міжнародного торговельного центру у 2012-2014 роках експорт зазначених вище категорій товарів з України до країн-членів ЄС становив, в середньому, 2,0 млрд дол. США, що склало 11,6% від загального експорту вітчизняної продукції до цього торговельного партнера. Це близько 27% від експорту цієї продукції до країн світу.

ⁱ Відповідно до нотифікації Угорщини G/TBT/N/HUN/31 від 21 грудня 2015 року

ⁱⁱ З повним текстом документу можна ознайомитись за адресою: <http://ec.europa.eu/growth/tools-databases/tris/en/search/?trisaction=search.detail&year=2015&num=529>

ⁱⁱⁱ Відповідно до нотифікації ЄС G/TBT/N/EU/329 від 11 грудня 2015 року

^{iv} З повним текстом документу можна ознайомитись за адресою: https://members.wto.org/crnattachments/2015/TBT/EEC/15_4883_00_e.pdf

^v Відповідно до нотифікації ЄС G/SPS/N/EU/152 від 14 грудня 2015 року

^{vi} З повним текстом документу можна ознайомитись за адресою: http://members.wto.org/crnattachments/2015/SPS/EEC/15_4925_00_e.pdf