

Utom när det gäller griskött och helt slipat ris ingår de varor som skall levereras redan i lager som köpts till intervention och de skall redan vid uppköpstillfället ha uppfyllt minimikraven.

De aktörer som är inblandade i dessa transaktioner kommer endast att ansvara för transport från interventionslagren fram till de gränshamnar eller gränsovergångar som utsetts. De skall inte leverera varan. För griskött och helt slipat ris fastställs kvalitetskriterierna av kommissionen, på grundval av de förordningar genom vilka anbudsförfarandena öppnas.

De övervakningsföretag som utses av kommissionen kommer bland annat att ansvara för kontroll av att de varor som tas ut ur gemenskapens lager fortfarande håller den minimikvalitet som krävs vid intervention och för att kvaliteten på dessa varor, när de anländer till Ryssland, inte under transporten har förändrats väsentligt i förhållande till kvaliteten vid uttaget ur lagren.

Den minimikvalitet som krävs för intervention är godkänd för all form av handelsexport. Den kvalitet som krävdes av de ryska aktörerna överskred vida den kvalitet som gemenskapen kunde garantera.

(¹) Parlamentets debatter (mars 1999).

(1999/C 370/056)

SKRIFTLIG FRÅGA E-0477/99

från Susan Waddington (PSE) till kommissionen

(5 mars 1999)

Angående: Regelverk för naturliga "cosmeceutical products"

Tillverkare av produkter som ligger i gränslandet mellan läkemedel och kosmetika men som inte klassas vare sig som det förra eller det senare (på engelska: "cosmeceutical products") har svårt att få licens för sina produkter eftersom det inte finns någon rättslig reglering för denna typ av produkter på EU-nivå. Känner kommissionen till detta och vad kan kommissionen göra för att ett regelverk ska kunna komma till stånd så att dessa produkter kan säljas på hela den inre marknaden?

Svar från Martin Bangemann på kommissionens vägnar

(19 april 1999)

Begreppet "kosmeceutiska produkter" erkänns inte i gemenskapslagstiftningen och kommissionen anser att denna typ av produkt måste klassas enligt befintlig lagstiftning, dvs antingen som läkemedel, vilket innebär tillämpning av bestämmelserna i rådets direktiv 65/65/EEG av den 26 januari 1965 om tillnärmning av bestämmelser som fastställs genom lagar eller andra författningar och som gäller farmaceutiska specialiteter (¹), eller som kosmetiska produkter, och då gäller bestämmelserna i rådets direktiv 76/768/EEG av den 27 juli 1976 om tillnärmning av medlemsstaternas lagstiftning om kosmetiska produkter (²).

En produkt klassas som läkemedel med utgångspunkt i dess faktiska verkan (om den har behandlande eller läkande egenskaper) eller utifrån presentationen av den (om konsumenten har intrycket att produkten i fråga är ett läkemedel eller producenten framställer den som sådan). I detta fall krävs ett godkännande för försäljning innan produkten släpps ut på marknaden. Däremot får man inte tillskriva en produkt behandlande eller läkande egenskaper om den uteslutande eller i huvudsak är avsedd att rengöra eller parfymera olika yttre delar av människokroppen, tänderna och munnens slemhinnor, ändra deras utseende, skydda eller hålla dem i gott skick, eller för att förhindra kroppslukt. Det krävs inget godkännande för försäljning före utsläppandet på marknaden av kosmetiska produkter.

(¹) EGT L 22, 9.2.1965.

(²) EGT L 262, 27.9.1976.