



Enheten för internationella frågor  
Magnus Falk, 010-730 96 64  
arbetsmiljoverket@av.se

Utrikesdepartementet

## Remiss – Europeiska kommissionens förslag till ett krisinstrument för den inre marknaden

### Sammanfattning

Arbetsmiljöverket har beretts möjlighet att yttra sig kring Europeiska kommissionens förslag till ett krisinstrument för den inre marknaden (UD2022/12161). Förslaget omfattar två EU-förordningar och ett förslag på direktiv. Den ena förordningen fastställer en ram av åtgärder för att förutse, förbereda för och reagera på effekterna av kriser på den inre marknaden, i syfte att skydda den fria rörligheten för varor, tjänster och personer och att säkerställa tillgången till varor och tjänster av strategisk betydelse och krisrelevanta varor och tjänster på den inre marknaden.<sup>1</sup>

Den andra förordningen ska säkerställa att den inre marknaden fungerar normalt, inklusive fri rörlighet för varor, tjänster och personer och garantera tillgången till krisrelevanta varor och tjänster samt varor och tjänster av strategisk betydelse för medborgare, företag och offentliga myndigheter under en kris.<sup>2</sup>

Direktivet är ett tillägg om procedurer vid nödsituationer till ett antal direktiv.<sup>3</sup> Tillägget är ett nytt kapitel VIa "Emergency procedures" och innehåller tillägg av nya artiklar i respektive direktiv. Endast de artiklar som rör direktiv som är

---

<sup>1</sup> Regulation of the European parliament and of the council establishing a Single Market emergency instrument and repealing Council Regulation No (EC) 2679/98.

<sup>2</sup> Regulation of the European parliament and of the council amending Regulations (EU) 2016/424, (EU) 2016/425, (EU) 2016/426, (EU) 2019/1009 and (EU) No 305/2011 as regards emergency procedures for the conformity assessment, adoption of common specifications and market surveillance due to a Single Market emergency.

<sup>3</sup> DIRECTIVE OF THE EUROPEAN PARLIAMENT AND OF THE COUNCIL amending Directives 2000/14/EC, 2006/42/EC, 2010/35/EU, 2013/29/EU, 2014/28/EU, 2014/29/EU, 2014/30/EU, 2014/31/EU, 2014/32/EU, 2014/33/EU, 2014/34/EU, 2014/35/EU, 2014/53/EU and 2014/68/EU as regard emergency procedures for the conformity assessment, adoption of common specifications and market surveillance due to a Single Market emergency.



AVs ansvarsområde redovisas nedan, övriga direktiv är inte en del av AVs ansvarsområden.

Arbetsmiljöverket ser positivt på förslagen till två förordningar och ett direktiv. Det är positivt att samordning sker på EU-nivå och att det tydliggörs hur krisrelevanta produkter kan nå marknaden även om CE-märkning saknas vid kris samt att möjligheten att få undantag från CE-märkning endast gäller tillverkare och inte andra ekonomiska aktörer. Det finns dock delar som behöver förtydligas och specificeras i de båda förordningarna och direktivet.

### **Arbetsmiljöverkets synpunkter och ställningstaganden**

När det gäller PPE (inom vård och omsorg) är det Socialstyrelsen som har ansvaret för de uppgifter som anges i artikel 11 i "Regulation of the European parliament and of the council establishing a Single Market emergency instrument and repealing Council Regulation No (EC) 2679/98" om att inventera lagerstatus mm. Det är dock inte tydligt om deras bemyndigande också innefattar andra typer av PPE, exempelvis skydd mot kemiska- och strålningsrisker. Enligt förslaget till förordning ska det endast finnas en nationell kompetent myndighet inom varje sektor.

Enligt artikel 11 i den förstnämnda förordningen ska MS övervaka leveranskedjor och bistå KOM med information om tillverkare, produktionskapacitet mm.<sup>4</sup> En del av dessa uppgifter ligger på den nationella kompetenta myndigheten inom respektive sektor. En definition på "competent national authority" behöver läggas till. Det bör också framgå att det är medlemslandet som utser den kompetenta myndigheten och eventuella kriterier för kompetens. Om Arbetsmiljöverket utses till nationell kompetent myndighet för PPE så innebär det nya arbetsuppgifter och troligen ökade kostnader.

Arbetsmiljöverket vill även särskilt belysa den föreslagna processen för att se om produkten överensstämmer med relevanta hälso- och säkerhetskrav. I förslaget verkar denna bestå i att tillverkaren intygar att så är fallet. Med tanke på erfarenheterna efter Covid-19 av hur det finns de som ser en möjlighet i att börja tillverka riskvaror utan att kunna reglerna, får det anses vara en osäker process. Ett förtydligande behövs gällande denna process.

Därutöver framförs det i direktivet ett krav på att nationella marknadskontrollmyndigheter ska kunna bistå med kompetens och resurser till andra medlemsländer. Här finns en risk för motstående intressen i det fall ett

---

<sup>4</sup> Regulation of the European parliament and of the council establishing a Single Market emergency instrument and repealing Council Regulation No (EC) 2679/98.



medlemsland nekar bistånd. Arbetsmiljöverket förutsätter att kravet att kunna bistå med kompetens och resurser även gäller inom medlemsländer mellan olika berörda myndigheter. I bilaga framgår Arbetsmiljöverkets synpunkter i mer detalj gällande specifika artiklar i förordningarna samt direktivet.

**De som deltagit**

Yttrandet har avgetts av generaldirektören Erna Zelmin. Föredragande har varit enhetschef Magnus Falk, Enheten för EU och internationella frågor.

Erna Zelmin

Magnus Falk



## Bilaga.

Förordning	Artikel	Synpunkt
Regulation of the European parliament and of the council establishing a Single Market emergency instrument and repealing Council Regulation No (EC) 2679/98	Artikel 3 Definitioner	En definition på "competent national authority" behöver läggas till. Det bör också framgå att det är MS som utser den kompetenta myndigheten och eventuellt kriterier för kompetens.
	Artikel 11 punkt 1, 3-4	En definition på "competent national authority" behöver läggas till. Det bör också framgå att det är MS som utser den kompetenta myndigheten och eventuellt kriterier för kompetens.
Regulation of the European parliament and of the council amending Regulations (EU) 2016/424, (EU) 2016/425, (EU) 2016/426, (EU) 2019/1009 and (EU) No 305/2011 as regards emergency procedures for the conformity assessment, adoption of common specifications and market surveillance due to a Single Market emergency.	Generellt	Kan nationell kompetent myndighet vara densamma som marknadskontrollmyndighet? Det behöver förtydligas om det är möjligt. Det finns en motstridighet i att samma myndighet både beviljar undantag för produkten och samtidigt ska genomföra marknadskontroll på samma produkt
	Artikel 41 a punkt 2	Det saknas ett A i Articles i inledningen.
	Artikel 41 c	En definition på "competent national authority" behöver läggas till. Det bör också framgå att det är MS som utser den kompetenta myndigheten och eventuellt kriterier för kompetens.



	Artikel 41 c punkt 2	Processen för att se om produkten överensstämmer med relevanta hälso- och säkerhetskrav verkar bestå i att tillverkaren intygar att så är fallet. Ett förtydligande behövs av punkten.
	Artikel 41 g punkt 2	Krav på att nationella MK-myndigheter ska kunna bistå med kompetens och resurser till andra MS. Kan ett MS neka att bistå med resurser om de behövs inom egna landet? Vi förutsätter att det även gäller inom MS mellan olika MK-myndigheter.
Directive of the European parliament and of the council amending Directives 2000/14/EC, 2006/42/EC, 2010/35/EU, 2013/29/EU, 2014/28/EU, 2014/29/EU, 2014/30/EU, 2014/31/EU, 2014/32/EU, 2014/33/EU, 2014/34/EU, 2014/35/EU, 2014/53/EU and 2014/68/EU as regard emergency procedures for the conformity assessment, adoption of common specifications and market surveillance due to a Single Market emergency	<ol style="list-style-type: none"><li>1. Artikel 2 tillagd artikel 21d till maskindirektivet 2006/42/EC</li><li>2. Artikel 6 tillagd artikel 38c till direktivet om PED 2014/29/EU</li><li>3. Artikel 11 tillagd artikel 38c till direktivet om ATEX 2014/34/EU</li><li>4. Artikel 15 tillagd artikel 43c till direktivet om enkla tryckkärl 2014/68/EU</li></ol>	En definition på "competent national authority" behöver läggas till. Det bör också framgå att det är MS som utser den kompetenta myndigheten och eventuellt kriterier för kompetens.
	<ol style="list-style-type: none"><li>1. Artikel 2 tillagd artikel 21d punkt 2 till maskindirektivet 2006/42/EC</li></ol>	Processen för att se om produkten överensstämmer med relevanta hälso- och säkerhetskrav verkar bestå i att tillverkaren intygar att så



	<ol style="list-style-type: none"><li>2. Artikel 6 tillagd artikel 38c punkt 2 till direktivet om PED 2014/29/EU</li><li>3. Artikel 11 tillagd artikel 38c punkt 2 till direktivet om ATEX 2014/34/EU</li><li>4. Artikel 15 tillagd artikel 43c punkt 2 till direktivet om enkla tryckkärl 2014/68/EU</li></ol>	är fallet. Ett förtydligande behövs av punkten.
	<ol style="list-style-type: none"><li>1. Artikel 2 tillagd artikel 21h punkt 2 till maskindirektivet 2006/42/EC</li><li>2. Artikel 6 tillagd artikel 38g punkt 2 till direktivet om PED 2014/29/EU</li><li>3. Artikel 11 tillagd artikel 38g punkt 2 till direktivet om ATEX 2014/34/EU</li><li>4. Artikel 15 tillagd artikel 43g punkt 2 till direktivet om enkla tryckkärl 2014/68/EU</li></ol>	Krav på att nationella MK-myndigheter ska kunna bistå med kompetens och resurser till andra MS. Kan ett MS neka att bistå med resurser om de behövs inom egna landet? Vi förutsätter att det även gäller inom MS mellan olika MK-myndigheter.



ARBETSMILJÖ  
VERKET

YTTRANDE

Datum  
2022-10-21  
Ert datum

Vår beteckning  
2022/053938  
Er beteckning  
UD2022/12161

Sid  
7 (7)

Enheten för internationella frågor  
Magnus Falk, 010-730 96 64  
arbetsmiljoverket@av.se

Utrikesdepartementet