

P7_TA(2014)0383

Sécurité des produits de consommation *I**

Résolution législative du Parlement européen du 15 avril 2014 sur la proposition de règlement du Parlement européen et du Conseil concernant la sécurité des produits de consommation et abrogeant la directive 87/357/CEE du Conseil et la directive 2001/95/CE (COM(2013)0078 – C7-0042/2013 – 2013/0049(COD))

(Procédure législative ordinaire: première lecture)

Le Parlement européen,

- vu la proposition de la Commission au Parlement européen et au Conseil (COM(2013)0078),
 - vu l'article 294, paragraphe 2, et l'article 114 du traité sur le fonctionnement de l'Union européenne, conformément auxquels la proposition lui a été présentée par la Commission (C7-0042/2013),
 - vu l'article 294, paragraphe 3, du traité sur le fonctionnement de l'Union européenne,
 - vu l'avis du Comité économique et social européen du 22 mai 2013¹,
 - vu l'article 55 de son règlement,
 - vu le rapport de la commission du marché intérieur et de la protection des consommateurs et les avis de la commission du commerce international, de la commission des affaires économiques et monétaires, de la commission de l'industrie, de la recherche et de l'énergie et de la commission des affaires juridiques (A7-0355/2013),
1. arrête la position en première lecture figurant ci-après;
 2. demande à la Commission de le saisir à nouveau, si elle entend modifier de manière substantielle sa proposition ou la remplacer par un autre texte;
 3. charge son Président de transmettre la position du Parlement au Conseil et à la Commission ainsi qu'aux parlements nationaux.

¹ JO C 271 du 19.9.2013, p. 81.

P7_TC1-COD(2013)0049

Position du Parlement européen arrêtée en première lecture le 15 avril 2014 en vue de l'adoption du règlement (UE) n° .../2014 du Parlement européen et du Conseil concernant la sécurité des produits de consommation et abrogeant la directive 87/357/CEE du Conseil et la directive 2001/95/CE du Parlement européen et du Conseil

(Texte présentant de l'intérêt pour l'EEE)

LE PARLEMENT EUROPÉEN ET LE CONSEIL DE L'UNION EUROPÉENNE,

vu le traité sur le fonctionnement de l'Union européenne, et notamment son article 114,

vu la proposition de la Commission européenne,

après transmission du projet d'acte législatif aux parlements nationaux,

vu l'avis du Comité économique et social européen¹,

statuant conformément à la procédure législative ordinaire²,

¹ JO C 271 du 19.9.2013, p. 81.

² Position du Parlement européen du 15 avril 2014.

considérant ce qui suit:

- (1) La directive 2001/95/CE du Parlement européen et du Conseil du 3 décembre 2001 relative à la sécurité générale des produits¹ exige *essentiellement, pour les produits présents sur le marché intérieur*, que les produits de consommation soient sûrs et que, dans les États membres, les autorités de surveillance du marché adoptent des mesures *efficaces* contre les produits dangereux et échangent des informations à cet effet au moyen du système communautaire d'échange d'information rapide (RAPEX). Il convient de radicalement remanier cette directive afin d'en améliorer le fonctionnement et d'en garantir la cohérence avec les évolutions de la législation de l'Union concernant la surveillance du marché, les obligations des opérateurs économiques et la normalisation. Dans un souci de clarté, il convient d'abroger et de remplacer la directive 2001/95/CE par le présent règlement.

[Am. 1]

- (2) Le règlement constitue l'instrument juridique approprié, car il impose des règles claires et détaillées qui empêchent les États membres d'adopter des mesures de transposition *et de mise en œuvre* divergentes. De plus, le règlement garantit l'application simultanée des dispositions juridiques dans l'ensemble de l'Union. **[Am. 2]**

¹ *Directive 2001/95/CE du Parlement européen et du Conseil du 3 décembre 2001 relative à la sécurité générale des produits* (JO L 11 du 15.1.2002, p. 4).

- (3) ~~Le présent règlement doit contribuer à la concrétisation des objectifs visés à l'article 169 du TFUE. Il convient en particulier que, pour les produits destinés aux consommateurs, il vise à garantir le fonctionnement du marché intérieur en établissant des règles uniformes concernant une obligation générale~~ ***Pour assurer un niveau élevé de protection des consommateurs, l'Union devrait contribuer à la protection de la santé et de la sécurité, des critères d'évaluation et les obligations des opérateurs économiques. Étant donné que les règles sur la surveillance du marché, dont celles sur le système RAPEX, sont fixées dans le règlement (UE) n° [.../...] [concernant la surveillance du marché de ceux-ci. À cet égard, le présent règlement est essentiel pour atteindre l'objectif fondamental d'un marché intérieur des produits]***[†], qui s'applique aussi aux produits couverts par le présent règlement, ~~il n'est pas nécessaire que ce dernier contienne d'autres dispositions sur la surveillance du marché ou le système RAPEX.~~ ***sûrs, tout en contribuant à la réalisation des objectifs visés à l'article 169 du traité sur le fonctionnement de l'Union européenne (traité FUE).***

[Am. 3]

[†] JO L [...] du [...], p. [...].

- (3 bis) Le présent règlement devrait, en particulier, viser à garantir le fonctionnement du marché intérieur pour ce qui concerne les produits destinés aux consommateurs, en établissant des règles uniformes concernant une obligation générale de sécurité, des critères d'évaluation de la sécurité des produits et les obligations des opérateurs économiques. Étant donné que les règles sur la surveillance du marché, dont celles sur le système RAPEX, sont fixées dans le règlement (UE) n° .../... du Parlement européen et du Conseil¹, il n'est pas nécessaire que le présent règlement contienne d'autres dispositions sur la surveillance du marché ou le système RAPEX. [Am. 4]*
- (3 ter) La sécurité des consommateurs dépend dans une large mesure du contrôle actif du respect des prescriptions de l'Union en matière de sécurité des produits. Il convient d'améliorer en permanence les activités de surveillance du marché, tant sur le plan national qu'au niveau de l'Union, et d'accroître leur efficacité afin de faire face à l'évolution constante des défis d'un marché mondial et à une chaîne d'approvisionnement de plus en plus complexe. Des systèmes de surveillance du marché défaillants pourraient générer une distorsion de concurrence, compromettre la sécurité des consommateurs et ébranler la confiance des citoyens envers le marché intérieur. Dès lors, les États membres devraient mettre en place des approches systématiques permettant d'assurer l'efficacité croissante de la surveillance du marché et des autres activités de contrôle, et ils devraient garantir leur ouverture au public et aux parties intéressées. [Am. 5]*

¹ *Règlement (UE) n° .../... du Parlement européen et du Conseil du ... sur la surveillance du marché des produits et modifiant les directives du Conseil 89/686/CEE et 93/15/CEE, et les directives 94/9/CE, 94/25/CE, 95/16/CE, 97/23/CE, 1999/5/CE, 2000/9/CE, 2000/14/CE, 2001/95/CE, 2004/108/CE, 2006/42/CE, 2006/95/CE, 2007/23/CE, 2008/57/CE, 2009/48/CE, 2009/105/CE, 2009/142/CE, 2011/65/UE, du règlement (CE) n° 764/2008, du règlement (CE) n° 765/2008 et du règlement (UE) n° 305/2011 du Parlement européen et du Conseil (JO L ...).*

⁺ *Numéro du règlement (2013/0048(COD)) dans le considérant et le numéro, la date d'adoption et la référence de la publication du règlement dans la note de bas de page.*

- (4) La législation de l'Union sur les denrées alimentaires, les aliments pour animaux et les domaines apparentés établit un régime spécifique garantissant la sécurité des produits concernés. Il n'y a donc pas lieu que le présent règlement s'applique à ces produits, sauf pour les matériaux et objets destinés à entrer en contact avec des aliments, pour autant que les risques qu'ils présentent ne soient pas couverts par le règlement (CE) n° 1935/2004 du Parlement européen et du Conseil¹ ou par un autre acte spécifique de la législation sur l'alimentation humaine ne portant que sur les risques chimiques et biologiques liés aux denrées alimentaires.
- (5) Les médicaments sont soumis à une évaluation préalable à leur mise sur le marché, qui inclut une analyse risques-avantages. Il convient donc de les exclure du champ d'application du présent règlement.
- (6) Le présent règlement ne devrait pas couvrir les services. Cependant, pour préserver la santé et la sécurité des consommateurs, il convient qu'il s'applique ~~aux~~ **à tous** les produits *utilisés*, fournis ou mis à la disposition des consommateurs lors d'une prestation de services, y compris aux produits auxquels ces derniers sont directement exposés lors d'une telle prestation **de services par un prestataire de services**. ~~Il y a lieu d'exclure du champ d'application du présent règlement les équipements qui sont utilisés par les consommateurs pour se déplacer ou voyager et qui sont exploités par un prestataire de services, puisqu'ils doivent être traités en liaison avec la sécurité apportée par le service fourni. [Am. 6]~~

¹ Règlement (CE) n° 1935/2004 du Parlement européen et du Conseil du 27 octobre 2004 concernant les matériaux et objets destinés à entrer en contact avec des denrées alimentaires et abrogeant les directives 80/590/CEE et 89/109/CEE (JO L 338 du 13.11.2004, p. 4).

- (6 bis) Les produits conçus au départ exclusivement pour un usage professionnel mais qui ont ensuite migré vers le marché grand public devraient être soumis au présent règlement, car ils peuvent présenter des risques pour la santé et la sécurité des consommateurs lorsqu'ils sont utilisés dans des conditions raisonnablement prévisibles. [Am. 7]*
- (6 ter) Il y a lieu d'exclure du champ d'application du présent règlement les équipements qui sont utilisés par les consommateurs pour voyager et qui sont exploités par un prestataire de services, puisqu'ils doivent être traités en liaison avec la sécurité apportée par le service fourni. [Am. 8]*
- (7) Bien que l'Union élabore une législation sectorielle d'harmonisation portant sur la sécurité de certains produits ou certaines catégories de produits, il lui est pratiquement impossible d'adopter des dispositions législatives pour tous les produits de consommation existants ou susceptibles d'être conçus. Dès lors, il est toujours nécessaire que des dispositions législatives transversales combler les lacunes et garantissant la protection des consommateurs quand elle n'est pas garantie par ailleurs, en particulier pour obtenir un niveau élevé de protection de la santé et de sécurité des consommateurs, comme l'exigent les articles 114 et 169 du TFUE.

- (8) Concernant les produits de consommation soumis aux dispositions du présent règlement, le champ d'application des différentes parties de celui-ci devrait être clairement délimité par rapport à celui de la législation sectorielle d'harmonisation de l'Union. Alors que l'obligation générale de sécurité des produits et les dispositions s'y rapportant, ***telles que visées au chapitre I du présent règlement***, devraient s'appliquer à tous les produits de consommation, les obligations des opérateurs économiques ne devraient pas être applicables quand la législation d'harmonisation de l'Union, sur les produits cosmétiques, les jouets, les appareils électriques ou les produits de construction par exemple, prévoit des obligations équivalentes. [Am. 9]
- (9) Afin de garantir une cohérence, pour les obligations spécifiques des opérateurs économiques, entre le présent règlement et la législation sectorielle d'harmonisation de l'Union, il convient que les dispositions applicables aux fabricants, mandataires, importateurs et distributeurs se fondent sur les dispositions de référence figurant dans la décision n° 768/2008/CE du Parlement européen et du Conseil du 9 juillet 2008 relative à un ~~cadre commun pour la commercialisation des produits~~¹. ***Néanmoins, la législation d'harmonisation de l'Union ne devrait pas faire peser des charges administratives inutiles sur les opérateurs économiques.*** [Am. 10]

¹ ***Décision n° 768/2008/CE du Parlement européen et du Conseil du 9 juillet 2008 relative à un cadre commun pour la commercialisation des produits et abrogeant la décision n° 93/465/CEE du Conseil*** (JO L 218 du 13.8.2008, p. 82).

- (10) Il n'y a pas lieu de limiter à une technique particulière de vente le champ d'application du présent règlement, qui devrait donc aussi couvrir la vente à distance de produits de consommation, *telle que la vente électronique, la vente en ligne et les plateformes de vente.* **[Am. 11]**
- (11) Il convient que le présent règlement s'applique aux produits d'occasion réintégrant la chaîne d'approvisionnement dans le contexte d'une activité commerciale, *à condition qu'ils aient été placés sur le marché en tant que tels, et aux produits d'occasion dont la mise sur le marché initiale a eu lieu après l'entrée en vigueur du présent règlement,* à l'exception de ceux, comme les antiquités, pour lesquels le consommateur ne peut raisonnablement pas escompter qu'ils respectent les normes les plus récentes de sécurité. **[Am. 12]**

- (12) Il y a lieu que le présent règlement s'applique aux produits de consommation qui, sans en être, ressemblent à des denrées alimentaires et sont susceptibles ~~d'être confondus avec~~ celles-ci et, de ce fait, portés à la bouche, sucés ou ingérés par les consommateurs et plus spécialement ~~les~~ *d'entraîner que des personnes, en particulier de jeunes* enfants, alors ~~qu'une~~ *les confondent avec un produit alimentaire et, de ce fait, les portent* à la bouche, les sucent ou les ingèrent, ~~une~~ telle action pourrait par exemple provoquer un étouffement, une intoxication ou la perforation ou l'obstruction du tube digestif ~~pouvant causer la mort ou des atteintes corporelles, et il y a lieu, en conséquence, que le présent règlement interdise la commercialisation, l'importation, la fabrication et l'exportation de ces produits.~~ Ces imitations de denrées alimentaires sont actuellement soumises aux dispositions de la directive 87/357/CEE du Conseil ~~du 25 juin 1987 concernant le rapprochement des législations des États membres relatives aux produits qui, n'ayant pas l'apparence de ce qu'ils sont, compromettent la santé ou la sécurité des consommateurs~~¹, directive qu'il y a lieu d'abroger. [Am. 13]
- (13) Il convient d'évaluer la sécurité des produits en tenant compte de tous les aspects pertinents, notamment leurs caractéristiques, *la composition, l'authenticité, les matériaux, les composants* et *la* leur présentation *du produit et de son emballage*, mais aussi les catégories de consommateurs susceptibles de les utiliser – enfants, personnes âgées ou handicapées en particulier – et la vulnérabilité de ceux-ci. [Am. 14]

¹ *Directive 87/357/CEE du Conseil du 25 juin 1987 concernant le rapprochement des législations des États membres relatives aux produits qui, n'ayant pas l'apparence de ce qu'ils sont, compromettent la santé ou la sécurité des consommateurs* (JO L 192 du 11.7.1987, p. 9).

- (13 bis) *Le principe de précaution, tel que prévu à l'article 191, paragraphe 2, du traité FUE, et défini notamment dans la communication de la Commission du 2 février 2000 sur le recours au principe de précaution, constitue un principe fondamental pour l'innocuité des produits et la sécurité des consommateurs, et devrait être dûment pris en considération dans la définition des critères d'évaluation de la sécurité d'un produit. [Am. 15]*
- (13 ter) *Le présent règlement devrait prendre en compte les "produits attrayants pour les enfants" dont la conception, l'emballage et les caractéristiques ressemblent d'une manière ou d'une autre à un jouet ou à un objet attrayant pour les enfants ou destiné à être utilisé par eux. En outre, les produits attrayants pour les enfants devraient être évalués pour leur niveau de risque et des mesures appropriées devraient être prises pour atténuer ce risque. [Am. 16]*
- (13 quater) *Dans l'évaluation de la sécurité d'un produit, il importe d'examiner en particulier si le produit a causé des blessures répertoriées dans la base de données paneuropéenne sur les blessures établie en application du règlement (UE) n°.../...⁺. [Am. 17]*
- (14) Pour éviter tout double emploi des exigences de sécurité ainsi que des conflits avec d'autres instruments législatifs de l'Union, un produit conforme à la législation d'harmonisation adoptée par l'Union dans un secteur aux fins de la protection de la santé et de la sécurité des personnes devrait être présumé sûr au titre du présent règlement.

⁺ JO: prière d'insérer le numéro du règlement (2013/0048(COD)).

(15) Pour garantir un niveau élevé de sécurité et de protection de la santé des consommateurs, il convient que les opérateurs économiques soient responsables de la conformité des produits, en fonction de leurs rôles respectifs dans la chaîne d’approvisionnement. *À cet égard, il convient de procéder à un alignement rigoureux des dispositions concernant les obligations des opérateurs économiques prévues dans la décision n° 768/2008/CE, et ce afin des créer des conditions égales entre les obligations des opérateurs économiques qui sont couvertes par une législation d’harmonisation de l’Union et celles qui sont couvertes par une législation non harmonisée au titre du présent règlement.* [Am. 20]

(15 bis) *Dans le cas de produits qui ne sont soumis ni à la législation d’harmonisation de l’Union, ni à des normes européennes, ni à une législation nationale fixant des exigences pour la santé ou la sécurité, les opérateurs économiques devraient évaluer la sécurité des produits selon des critères spécifiques par rapport auxquels ils devraient déterminer le niveau de risque lié à un produit. Les autorités de surveillance du marché peuvent assister les opérateurs économiques dans l’accomplissement de l’évaluation de la sécurité.*
[Am. 21]

(15 ter) Afin de faciliter la mise sur le marché de produits sûrs, les opérateurs économiques, notamment les petites et moyennes entreprises (PME), devraient pouvoir satisfaire aux obligations définies par le présent règlement en créant des groupements dans le double objectif de garantir le respect des critères de sécurité des produits et conformément à des normes élevées de qualité, et de réduire les coûts induits par l'administration et la bureaucratie qui pèsent sur les différentes entreprises. [Am. 22]

(16) Tous les opérateurs économiques intervenant dans la chaîne d'approvisionnement et de distribution devraient prendre des mesures appropriées pour ne mettre à disposition sur le marché que des produits sûrs et conformes au présent règlement. Il convient de fixer une répartition claire et proportionnée des obligations incombant à chaque opérateur économique dans le processus d'approvisionnement et de distribution.

(16 bis) Les fabricants devraient garantir que les produits qu'ils mettent sur le marché ont été conçus et fabriqués conformément aux normes de sécurité prévues par le présent règlement. Afin de clarifier les obligations qui incombent au fabricant et de diminuer la charge administrative qui en découle, la Commission devrait mettre en place une méthodologie générale de l'Union pour l'évaluation des risques des produits et créer des outils électroniques conviviaux pour l'analyse des risques. Cette méthodologie devrait mettre en place un outil efficace d'évaluation des risques que les fabricants pourraient utiliser lorsqu'ils conçoivent leurs produits, en se fondant sur les meilleures pratiques et la contribution des parties prenantes. [Am. 23]

(16 ter) Pour faciliter la communication entre opérateurs économiques, autorités de surveillance du marché et consommateurs, les États membres devraient encourager les opérateurs économiques à donner une référence de site internet en plus de l'adresse postale. [Am. 24]

(17) Il incombe aux importateurs de garantir la conformité avec les exigences du présent règlement des produits provenant de pays tiers qu'ils mettent sur le marché de l'Union. Les obligations spécifiques des importateurs devraient dès lors être incluses dans le présent règlement.

(18) Le distributeur met un produit à disposition sur le marché après la mise sur le marché de ce dernier par le fabricant ou par l'importateur et doit agir avec la diligence requise pour garantir que la façon dont il manipule le produit ne porte pas préjudice à la conformité de celui-ci.

(18 bis) Le distributeur devrait garantir que le fabricant et l'importateur ont satisfait aux obligations qui leur incombent, à savoir vérifier que figurent sur le produit ou sur son emballage l'indication du nom, du nom du modèle, du nom de la marque ou de l'adresse à laquelle le fabricant et l'importateur peuvent être contactés, ainsi que l'apposition du numéro du lot de fabrication, du numéro de série ou d'un autre élément relatif au produit permettant son identification. Le distributeur ne devrait pas vérifier chaque produit individuellement, sauf s'il estime que le fabricant ou l'importateur n'ont pas rempli leurs obligations. [Am. 25]

(19) Tout opérateur économique qui met un produit sur le marché sous son nom ou sa marque propre ou qui modifie un produit de telle manière que la conformité de celui-ci avec les exigences du présent règlement risque d'en être affectée devrait être considéré comme étant le fabricant et, donc, assumer les obligations incombant à ce dernier.

(20) Garantir l'identification et la traçabilité des produits tout au long de la chaîne d'approvisionnement facilite l'identification des opérateurs économiques et l'adoption de mesures correctives efficaces contre les produits non sûrs, telles que les rappels ciblés. L'identification et la traçabilité des produits garantissent donc aux consommateurs et aux opérateurs économiques l'obtention d'informations exactes sur les produits non sûrs, ce qui renforce leur confiance dans le marché et permet d'éviter d'inutiles perturbations des échanges. Dès lors, il y a lieu de faire figurer sur les produits des informations permettant leur identification, ainsi que celle du fabricant et, le cas échéant, de l'importateur. Il convient aussi que les fabricants établissent au sujet de leurs produits une documentation technique dont ils pourront choisir la présentation la plus appropriée et la moins coûteuse et qui pourra, par exemple, être sous forme électronique. En outre, les opérateurs économiques devraient être tenus de préciser l'identité de ceux qui les fournissent et des opérateurs auxquels eux-mêmes fournissent un produit. La directive 95/46/CE du Parlement européen et du Conseil¹ s'applique au traitement des données à caractère personnel effectué aux fins du présent règlement.

¹ Directive 95/46/CE du Parlement européen et du Conseil du 24 octobre 1995 relative à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données à caractère personnel et à la libre circulation de ces données (JO L 281 du 23.11.1995, p. 31).

(20 bis) De plus en plus de produits sont commercialisés à travers le monde en raison de la mondialisation, de l'externalisation accrue et de la croissance du commerce international et, à cet égard, une coopération étroite entre les organismes mondiaux de régulation et les autres parties prenantes dans le domaine de la sécurité des produits de consommation est fondamentale pour relever les défis posés par des chaînes d'approvisionnement complexes et l'augmentation du volume des échanges commerciaux. En particulier, la Commission devrait être encouragée à renforcer l'attention portée à la sécurité intégrée dès la conception des produits grâce à une coopération bilatérale avec les autorités de surveillance du marché des pays tiers. [Am. 26]

(20 ter) Les systèmes de traçabilité et les procédures d'identification en vigueur devraient être efficacement appliqués et améliorés. À cet égard, des analyses et des évaluations de l'utilisation des technologies en place sont nécessaires pour améliorer les performances et alléger la charge administrative pesant sur les opérateurs économiques. L'un des objectifs du présent règlement est d'améliorer sans relâche les systèmes de traçabilité imposés aux opérateurs économiques et aux produits. [Am. 27]

(20 quater) Afin d'améliorer la traçabilité à l'avenir, la Commission devrait évaluer les moyens de faciliter l'application des technologies spécifiques de suivi et de repérage et des technologies d'authentification des produits. Dans ce contexte, les technologies évaluées devraient garantir, notamment, la sécurité des produits de consommation, améliorer les mécanismes de traçage et éviter de faire peser une charge administrative inutile sur les opérateurs économiques afin d'empêcher que les coûts y afférents ne soient répercutés sur les consommateurs. [Am. 28]

(20 quinquies) Sur le modèle des points de contact nationaux établis en application du règlement (CE) n° 764/2008 du Parlement européen et du Conseil¹, les points de contact sur la sécurité des produits devraient fonctionner comme des pôles d'information pour les opérateurs économiques dans les États membres, leur permettant de recevoir des conseils et des formations sur les exigences et la législation en matière de sécurité des produits. [Am. 29]

¹ *Règlement (CE) n° 764/2008 du Parlement européen et du Conseil du 9 juillet 2008 établissant les procédures relatives à l'application de certaines règles techniques nationales à des produits commercialisés légalement dans un autre État membre et abrogeant la décision n° 3052/95/CE (JO L 218 du 13.8.2008, p. 21).*

- (21) L'indication de l'origine ~~complète~~ ~~les~~ **est un complément nécessaire** des exigences élémentaires de traçabilité **prévues par le présent règlement**, se rapportant au nom et à l'adresse du fabricant. ~~Notamment~~ **En outre**, l'indication du pays d'origine aide à déterminer le véritable lieu de production dans tous les cas où il est impossible d'entrer en contact avec le fabricant ~~ou~~ **en particulier** lorsque son adresse diffère de celle du lieu effectif de production, **lorsque le nom et l'adresse du fabricant manquent totalement, ou que l'adresse se trouvait sur l'emballage qui a été perdu**. De telles informations peuvent aider les autorités de surveillance du marché à remonter la trace du parcours du produit jusqu'à son véritable lieu de production et à entrer en contact avec les autorités du pays d'origine dans le cadre d'une coopération bilatérale ou multilatérale en matière de sécurité des produits de consommation, pour que des mesures appropriées de suivi soient prises.
- [Am. 30]**

- (21 bis) *L'indication de l'origine du produit permettrait au consommateur d'accéder plus facilement à des informations sur la chaîne de production et augmenterait ainsi son degré de sensibilisation. En particulier, en indiquant le nom du fabricant remplissant les obligations qui incombent aux opérateurs économiques, on risque d'induire le consommateur en erreur puisque la mention du fabricant ne permet pas forcément d'établir le pays de production. Ainsi, l'indication de l'origine devrait être le seul moyen pour les consommateurs de connaître le pays de production d'un produit. [Am. 31]*
- (21 ter) *Dans la juridiction de plusieurs partenaires commerciaux de l'Union, l'indication de l'origine est obligatoire sur l'étiquetage des produits et les déclarations de douane. L'introduction de l'indication de l'origine conformément au présent règlement alignera l'Union sur le régime commercial international. En outre, si cette obligation de fournir une indication de l'origine couvre tous les produits non alimentaires sur le territoire de l'Union, importés ou non, elle sera conforme aux obligations commerciales internationales de l'Union. [Am. 32]*

- (22) Pour faciliter l'application efficace et cohérente de l'obligation générale de sécurité établie par le présent règlement, il importe de recourir à des normes européennes couvrant certains produits et risques de telle manière qu'un produit conforme à une norme européenne dont la référence a été publiée au *Journal officiel de l'Union européenne* soit présumé conforme à ladite obligation.
- (23) Quand elle conclut à la nécessité d'une norme européenne garantissant la conformité de certains produits avec l'obligation générale de sécurité établie dans le présent règlement, il convient que la Commission applique les dispositions pertinentes du règlement (UE) n° 1025/2012 du Parlement européen et du Conseil¹ et demande à une ou plusieurs organisations européennes de normalisation d'élaborer ou de lui indiquer une norme en vertu de laquelle les produits conformes à ses dispositions seront présumés sûrs. Les références de ces normes européennes devraient être publiées au *Journal officiel de l'Union européenne*.

¹ Règlement (UE) n° 1025/2012 du Parlement européen et du Conseil du 25 octobre 2012 relatif à la normalisation européenne, modifiant les directives 89/686/CEE et 93/15/CEE du Conseil ainsi que les directives 94/9/CE, 94/25/CE, 95/16/CE, 97/23/CE, 98/34/CE, 2004/22/CE, 2007/23/CE, 2009/23/CE et 2009/105/CE du Parlement européen et du Conseil et abrogeant la décision 87/95/CEE du Conseil et la décision n° 1673/2006/CE du Parlement européen et du Conseil (JO L 316 du 14.11.2012, p. 12).

- (24) Il convient que le présent règlement établisse les procédures de demandes de normes européennes introduites à l'appui de ses dispositions, et de présentation d'objections formelles à l'encontre desdites normes, en s'alignant sur le règlement (UE) n° 1025/2012. Pour garantir une cohérence générale sur les questions de normalisation européenne, il convient par conséquent que les demandes de normes européennes, ou les objections formulées à leur encontre, soient examinées par le comité institué par le présent règlement, au terme d'une consultation appropriée d'experts des États membres dans le domaine de la sécurité des produits de consommation *ainsi que des acteurs concernés*. [Am. 33]
- (25) Il convient que les normes européennes dont les références ont été publiées conformément à la directive 2001/95/CE continuent de fournir une présomption de conformité avec l'obligation générale de sécurité. Il y a lieu que les mandats de normalisation donnés par la Commission conformément à la directive 2001/95/CE soient considérés comme des demandes de normalisation au sens du présent règlement.
- (26) En l'absence d'une norme européenne pertinente ou de tout autre moyen reconnu d'évaluation de la sécurité d'un produit, cette évaluation devrait tenir compte des recommandations de la Commission adoptées conformément à l'article 292 du TFUE.

(26 bis) Afin de maintenir un niveau élevé de sécurité et de protection de la santé des consommateurs, il convient que la Commission se voit conférer le pouvoir d'adopter des actes délégués conformément à l'article 290 du TFUE afin de déterminer les produits, catégories ou groupes de produits sur lesquels il n'est pas nécessaire de faire figurer le nom, la dénomination ou la marque et l'adresse du fabricant et de l'importateur du fait des faibles risques qu'ils présentent, de déterminer les produits, catégories ou groupes de produits entraînant un risque grave pour la santé et la sécurité des personnes, et de préciser les données que les opérateurs économiques collectent et stockent au moyen du système de traçabilité. Il est particulièrement important que la Commission procède aux consultations appropriées tout au long de son travail préparatoire, y compris auprès des experts. Il convient que la Commission, lorsqu'elle prépare et élabore des actes délégués, veille à ce que les documents pertinents soient transmis en temps voulu, de façon appropriée et simultanée, au Parlement européen et au Conseil.

- (27) Pour garantir des conditions uniformes d'application du présent règlement, il convient de conférer des compétences d'exécution à la Commission en ce qui concerne l'exemption de l'obligation d'informer les autorités de surveillance du marché des produits présentant un risque, le type de dispositif de stockage des données utilisé dans le système de traçabilité et le placement dudit dispositif sur le produit, les demandes de normalisation adressées aux organisations européennes de normalisation et les décisions relatives aux objections formelles à l'encontre de normes européennes. Il convient que ces compétences soient exercées conformément au règlement (UE) n° 182/2011 du Parlement européen et du Conseil¹.
- (28) Il convient d'avoir recours à la procédure consultative pour l'adoption d'actes d'exécution relatifs aux décisions sur les objections formelles à l'encontre de normes européennes et lorsque les références à la norme européenne concernée n'ont pas encore été publiées au *Journal officiel de l'Union européenne*, étant donné que ladite norme n'a pas encore conféré de présomption de conformité avec l'obligation générale de sécurité inscrite dans le présent règlement.

¹ Règlement (UE) n° 182/2011 du Parlement européen et du Conseil du 16 février 2011 établissant les règles et principes généraux relatifs aux modalités de contrôle par les États membres de l'exercice des compétences d'exécution par la Commission (JO L 55 du 28.2.2011, p. 13).

- (30) Les États membres devraient déterminer le régime des sanctions applicables aux violations du présent règlement et en garantir l'exécution. Ces sanctions doivent être effectives, proportionnées et dissuasives, *et dépendre de la gravité, de la durée et du caractère intentionnel ou récurrent de l'infraction, ainsi que de la taille de l'entreprise en termes de nombre de personnes employées et de chiffre d'affaires annuel de l'opérateur économique concerné, une attention particulière étant accordée aux PME. Les violations devraient entraîner des sanctions administratives harmonisées au niveau de l'Union. Les États membres devraient être encouragés à allouer les montants des amendes perçues aux activités de surveillance du marché.* [Am. 34]
- (30 bis) *Afin de renforcer le caractère dissuasif des sanctions, la Commission devrait les rendre publiques. En outre, il convient d'inscrire sur une liste noire publique de l'Union les opérateurs économiques qui ont enfreint intentionnellement, à maintes reprises, le présent règlement.* [Am. 35]
- (31) Pour permettre aux opérateurs, aux États membres et à la Commission de s'adapter aux changements introduits par le présent règlement, il y a lieu de prévoir une période de transition suffisante avant l'application des prescriptions de celui-ci.

- (32) Étant donné que l'objectif du présent règlement, à savoir assurer le bon fonctionnement du marché intérieur des produits destinés aux consommateurs tout en maintenant un niveau élevé de santé, de sécurité et de protection des consommateurs, ne peut pas être atteint de manière suffisante par les États membres mais peut, en raison de son ampleur, être mieux réalisé par l'Union, celle-ci peut prendre des mesures conformément au principe de subsidiarité consacré à l'article 5 du traité sur l'Union européenne. Conformément au principe de proportionnalité consacré audit article, le présent règlement n'excède pas ce qui est nécessaire pour atteindre cet objectif.
- (33) Le présent règlement respecte les droits fondamentaux et observe les principes reconnus, en particulier, par la Charte des droits fondamentaux de l'Union européenne. Il vise en particulier à faire pleinement respecter l'obligation de garantir un niveau élevé de protection de la santé humaine et de protection des consommateurs, ainsi que la liberté d'entreprise,

ONT ADOPTÉ LE PRÉSENT RÈGLEMENT:

CHAPITRE I

Dispositions générales

Article premier

Objet *et objectif* [Am. 36]

L'objectif du présent règlement est d'assurer le bon fonctionnement du marché intérieur tout en garantissant aux consommateurs un niveau élevé de sécurité et de protection de la santé.

[Am. 37]

Le présent règlement établit les règles relatives à la sécurité des produits de consommation mis, ou mis à disposition, sur le marché de l'Union.

Les dispositions du présent règlement reposent sur le principe de précaution. [Am. 38]

Article 2

Champ d'application

1. Le présent règlement s'applique aux produits obtenus par un procédé de fabrication qui sont mis, ou mis à disposition, sur le marché, *y compris en ligne*, qu'ils soient à l'état neuf, d'occasion ou reconditionnés, et qui satisfont à l'un ou l'autre des critères ci-dessous:

[Am. 39]

- a) ils sont destinés aux consommateurs;
 - b) ils sont susceptibles, dans des conditions raisonnablement prévisibles, d'être utilisés par les consommateurs, même *si, lors de la mise sur le marché, ils* ne sont pas destinés à ces derniers; ***les produits ne sont pas susceptibles d'être utilisés par les consommateurs s'ils sont destinés à l'usage exclusif des professionnels et explicitement étiquetés et présentés comme tels; [Am. 40]***
 - c) ~~les~~ ***s'ils sont fournis aux*** consommateurs ~~y sont exposés~~ lors d'une prestation de services, ***que le produit soit utilisé ou non par le consommateur même. [Am. 41]***
2. Le présent règlement ne s'applique pas aux produits mis à la disposition sur le marché en tant que produits devant être réparés ou reconditionnés avant leur utilisation, ***ni aux produits d'occasion initialement placés sur le marché avant ... *.[Am. 42]***
3. Le présent règlement n'est pas applicable:

* ***Date d'entrée en vigueur du présent règlement.***

- a) aux médicaments à usage humain ou vétérinaire;
- b) aux denrées alimentaires;
- c) aux matériaux et objets destinés à entrer en contact avec des denrées alimentaires pour autant que les risques liés à ces produits soient couverts par le règlement (CE) n° 1935/2004 ou tout autre acte législatif de l'Union applicable aux denrées alimentaires;
- d) aux aliments pour animaux;

d bis) aux dispositifs médicaux définis dans la directive 90/385/CEE du Conseil¹, la directive 93/42/CEE du Conseil² et la directive 98/79/CE du Parlement européen et du Conseil³; [Am. 43]

- e) aux plantes et animaux vivants, aux organismes génétiquement modifiés et aux micro-organismes génétiquement modifiés en utilisation confinée, ainsi qu'aux produits de plantes ou d'animaux se rapportant directement à la future reproduction de ceux-ci;
- f) aux sous-produits animaux et produits dérivés;
- g) aux produits phytopharmaceutiques;

¹ *Directive 90/385/CEE du Conseil, du 20 juin 1990, concernant le rapprochement des législations des États membres relatives aux dispositifs médicaux implantables actifs (JO L 189 du 20.7.1990, p. 17).*

² *Directive 93/42/CEE du Conseil du 14 juin 1993 relative aux dispositifs médicaux (JO L 169 du 12.7.1993, p. 1)*

³ *Directive 98/79/CE du Parlement européen et du Conseil du 27 octobre 1998 relative aux dispositifs médicaux de diagnostic in vitro (JO L 331 du 7.12.1998, p. 1).*

- h) aux équipements exploités par un prestataire de services qui sont utilisés par les consommateurs pour se déplacer ou voyager dans le cadre d'un service qui leur est fourni;
- i) aux antiquités;

i bis) aux produits de construction définis dans le règlement (UE) n° 305/2011 du Parlement européen et du Conseil¹. [Am. 44]

4. Les chapitres II à IV du présent règlement ne s'appliquent pas aux produits soumis aux prescriptions visant à préserver la santé et la sécurité humaines qui ont été adoptées dans la législation d'harmonisation de l'Union ou conformément à celle-ci.

Article 3

Définitions

Aux fins du présent règlement, on entend par:

¹ *Règlement (UE) n° 305/2011 du Parlement européen et du Conseil du 9 mars 2011 établissant des conditions harmonisées de commercialisation pour les produits de construction et abrogeant la directive 89/106/CEE du Conseil (JO L 88 du 4.4.2011, p. 5).*

- 1) «produit sûr»: tout produit *authentique* qui *est conforme à la législation d'harmonisation de l'Union en matière de santé et de sécurité. En l'absence d'une telle législation, tout produit qui*, dans des conditions d'utilisation normales ou raisonnablement prévisibles, lesquelles comprennent aussi sa durée d'utilisation et, le cas échéant, sa mise en service, son installation et ses exigences d'entretien, *de formation et de supervision*, ne présente aucun risque ou seulement les risques minimaux compatibles avec son utilisation qui sont considérés comme acceptables et conciliables avec un niveau élevé de sécurité et de protection de la santé des personnes; [Am. 45]
- (1 bis) "*modèle de produit*": tout produit qui est considéré comme distinct en ce qu'il présente des caractéristiques essentielles identiques ou similaires, les différences éventuelles n'ayant pas d'impact sur le niveau de sécurité, à moins que le contraire ne soit prouvé par le fabricant ou l'importateur; [Am. 46]
- 2) «mise à disposition sur le marché»: toute fourniture d'un produit destiné à être distribué, consommé ou utilisé sur le marché de l'Union dans le cadre d'une activité commerciale, à titre onéreux ou gratuit;

- 3) «mise sur le marché»: la première mise à disposition d'un produit sur le marché de l'Union;
- 4) «fabricant»: toute personne physique ou morale qui fabrique, ou fait concevoir ou fabriquer un produit, et le commercialise sous son propre nom ou sa propre marque;
- 5) «mandataire»: toute personne physique ou morale établie dans l'Union ayant reçu mandat écrit du fabricant pour agir en son nom aux fins de l'accomplissement de tâches déterminées;
- 6) «importateur»: toute personne physique ou morale établie dans l'Union qui met un produit provenant d'un pays tiers sur le marché de l'Union;
- 7) «distributeur»: toute personne physique ou morale faisant partie de la chaîne d'approvisionnement, autre que le fabricant ou l'importateur, qui met un produit à disposition sur le marché;
- 8) «opérateurs économiques»: le fabricant, le mandataire, l'importateur et le distributeur;

- 9) «norme internationale»: une norme internationale au sens de l'article 2, paragraphe 1, point a), du règlement (UE) n° 1025/2012;
- 10) «norme européenne»: une norme européenne au sens de l'article 2, paragraphe 1, point b), du règlement (UE) n° 1025/2012;
- 11) «norme nationale»: une norme nationale au sens de l'article 2, paragraphe 1, point d), du règlement (UE) n° 1025/2012;
- 12) «organisation européenne de normalisation»: une organisation européenne de normalisation au sens de l'article 2, paragraphe 8, du règlement (UE) n° 1025/2012;
- 13) «autorité de surveillance du marché»: une autorité de surveillance du marché telle que définie à l'article 3, point 12), du règlement (UE) n° .../...⁺;
- 14) «rappel»: toute mesure visant à obtenir le retour d'un produit qui a déjà été mis à la disposition de l'utilisateur final;
- 15) «retrait»: toute mesure visant à empêcher la mise à disposition sur le marché d'un produit de la chaîne d'approvisionnement;

⁺ *Numéro du règlement (2013/0048(COD)).*

- 16) «législation d'harmonisation de l'Union»: toute législation de l'Union harmonisant les conditions de commercialisation des produits;
- 17) «risque grave»: tout risque ~~nécessitant une intervention rapide et un suivi~~**grave**, y compris ~~dans les cas où~~**ceux dont** les effets ~~entraînés pourraient~~ **ne sont pas être** immédiats, **qui nécessite une intervention rapide des autorités publiques**. [Am. 47]

Article 4

Obligation générale de sécurité

Les opérateurs économiques mettent, ou mettent à disposition, sur le marché de l'Union uniquement des produits à la consommation sûrs.

Article 4 bis

Interdiction de la commercialisation, de l'importation, de la fabrication et de l'exportation d'imitations de denrées alimentaires

Les États membres prennent les mesures nécessaires pour interdire la commercialisation, l'importation, la fabrication et l'exportation de produits de consommation qui ressemblent à une denrée alimentaire sans en être une et sont susceptibles d'être confondus avec des aliments en raison de leur forme, de leur odeur, de leur couleur, de leur apparence, de leur emballage, de leur étiquetage, de leur volume, de leur taille ou d'autres caractéristiques, mettant ainsi en danger la santé ou la sécurité des consommateurs. [Am. 48]

Article 5

Présomption de sécurité

Aux fins du présent règlement, un produit est présumé satisfaire à l'obligation générale de sécurité établie à l'article 4 dans les cas suivants:

- a) concernant les risques couverts par les prescriptions visant à préserver la santé et la sécurité humaines qui ont été adoptées dans la législation d'harmonisation de l'Union ou conformément à celle-ci, s'il est conforme à ces prescriptions;
- a bis) s'il est authentique, c'est-à-dire que le produit ou toute présentation du produit ne porte pas, sans l'autorisation du titulaire de la marque, de marque commerciale qui soit identique ou similaire à une marque commerciale déposée pour ce produit, ce qui induirait en erreur les consommateurs sur la véritable nature du produit; [Am. 49]***
- b) en l'absence de prescriptions adoptées dans la législation d'harmonisation de l'Union ou conformément à celle-ci, telles que visées au point a) du présent article, et concernant les risques couverts par des normes européennes, s'il est conforme à une norme européenne, ou à des parties d'une norme européenne, dont les références ont été publiées au *Journal officiel de l'Union européenne* conformément aux articles 16 et 17;

- c) en l'absence de prescriptions adoptées dans la législation d'harmonisation de l'Union ou conformément à celle-ci, telles que visées au point a), et de normes européennes, telles que visées au point b), et concernant les risques couverts par des prescriptions de santé et sécurité inscrites dans la législation de l'État membre où le produit est mis à disposition sur le marché, s'il est conforme à ces ~~prescriptions~~ **règles** nationales, ***pour autant que celles-ci soient en conformité avec le droit de l'Union [Am. 50].***

Article 6

Éléments d'évaluation de la sécurité des produits

1. En l'absence de législation d'harmonisation de l'Union, de normes européennes ou de prescriptions de santé et sécurité inscrites dans le droit de l'État membre où le produit est mis à disposition sur le marché, comme indiqué à l'article 5, points a), a bis), b) et c), il convient, pour évaluer si un produit est sûr, de tenir compte des éléments suivants:
 - a) ses caractéristiques, notamment ***son authenticité***, sa composition, son emballage, ses conditions d'assemblage et, le cas échéant, d'installation et d'entretien; **[Am. 51]**

- b) lorsqu'il est raisonnable de penser qu'il sera utilisé avec d'autres produits, son effet sur ces derniers;
- c) sa présentation, les mentions de l'étiquette, des avertissements et des instructions éventuels concernant son utilisation et son élimination ainsi que toute autre indication ou information le concernant;
- d) les ~~catégories de~~ **caractéristiques des** consommateurs exposés à un risque lors de son utilisation ***dans des conditions raisonnablement prévisibles***, en particulier les consommateurs vulnérables; [Am. 52]
- e) son aspect et notamment
 - i) le fait qu'il ressemble à une denrée alimentaire sans en être une et qu'en raison de sa forme, de son odeur, de sa couleur, de son aspect, de son emballage, des mentions de son étiquette, de son volume, de sa taille ou d'autres caractéristiques, il est prévisible qu'il soit confondu avec une denrée alimentaire; ***ou***
 - ii) ***le fait qu'il ressemble à un objet communément reconnu comme attrayant pour les enfants ou destiné à être utilisé par eux en raison de sa conception, de son emballage et de ses caractéristiques, même s'il n'est ni conçu pour les enfants, ni destiné à être utilisé par eux.*** [Am. 53]

La possibilité d'atteindre un niveau de sécurité supérieur ou de disposer d'autres produits présentant un risque moindre ne constitue pas une raison suffisante pour considérer qu'un produit n'est pas sûr.

2. Aux fins du paragraphe 1 du présent article, pour évaluer si un produit est sûr, il convient de tenir compte, le cas échéant, des éléments suivants:

a) ~~l'état actuel des connaissances et de la technique;~~ [Am. 54]

a bis) les attentes légitimes des consommateurs concernant la sécurité en termes de nature, de composition et d'usage prévu du produit; [Am. 55]

b) les normes européennes autres que celles dont les références ont été publiées au *Journal officiel de l'Union européenne* conformément aux articles 16 et 17;

b bis) les prescriptions essentielles contenues dans les demandes de normalisation à des organisations de normalisation européennes conformément à l'article 16, tant que la Commission n'a pas publié la référence des normes harmonisées au Journal officiel de l'Union européenne; [Am. 56]

- c) les normes internationales;
- d) les accords internationaux;
- e) les recommandations ou orientations de la Commission concernant l'évaluation de la sécurité des produits;
- f) les normes nationales établies dans l'État membre où le produit est mis à la disposition;
- g) les codes de bonne conduite en matière de sécurité des produits en vigueur dans le secteur concerné;

g bis) le fait que le produit, des catégories ou des groupes de produits, a causé des blessures répertoriées dans la base de données paneuropéenne sur les blessures établie en application du règlement (UE) n° .../...⁺. [Am. 57]

~~h) — les attentes légitimes des consommateurs en matière de sécurité. [Am. 58]~~

h bis) l'état actuel des connaissances et de la technique. [Am. 59]

⁺ Numéro du règlement (2013/0048(COD)).

Article 7

Identification de l'origine

1. Les fabricants et importateurs veillent à ce qu'une indication du pays d'origine du produit figure sur le produit ou, si la taille ou la nature de ce dernier ne le permettent pas, sur son emballage ou dans un document l'accompagnant.
 2. Les dispositions sur l'origine non préférentielle des marchandises figurant aux articles ~~23, 24 et 25~~^{59 à 62} *du règlement (UE) n° 952/2013 du Parlement européen et du Conseil*¹, y compris les actes délégués à adopter conformément à l'article 62 dudit règlement (~~CEE~~) n° 2913/92 établissant le code des douanes communautaires² sont appliquées aux fins de la détermination du pays d'origine au sens du paragraphe 1 *du présent article*. [Am. 61]
 3. Lorsque le pays d'origine déterminé conformément au paragraphe 2 est un État membre de l'Union, les fabricants et importateurs peuvent faire référence à l'Union ou à l'État membre.
- 3 bis. Les fabricants sont autorisés à indiquer le pays d'origine, uniquement en anglais, ("Made in [pays]"), dans la mesure où cette indication est aisément compréhensible par les consommateurs.* [Am. 62]

¹ *Règlement (UE) n° 952/2013 du Parlement européen et du Conseil du 9 octobre 2013 établissant le code des douanes de l'Union (JO L 269 du 10.10.2013, p. 1).*

² *JO L 302 du 19.10.1992, p. 1*

CHAPITRE II

Obligations des opérateurs économiques

Article 8

Obligations des fabricants

1. Les fabricants s'assurent que les produits qu'ils mettent sur le marché sont conçus et fabriqués de telle manière qu'ils respectent l'obligation générale de sécurité prévue à l'article 4.
2. Les fabricants veillent à l'existence de procédures permettant de préserver la conformité de la production en série avec l'obligation générale de sécurité prévue à l'article 4.
3. En fonction des risques qu'un produit est susceptible de présenter, les fabricants, dans le but de préserver la santé et la sécurité des consommateurs, mettent à l'essai des produits mis à disposition sur le marché qu'ils prélèvent au hasard, ***choisis sous le contrôle d'un huissier de justice ou de toute personne qualifiée désignée par chaque État membre,*** examinent les réclamations, conservent un registre des réclamations, des produits non conformes et des rappels de produits et, le cas échéant, tiennent les distributeurs informés du suivi effectué. ***Ces informations sont mises à la disposition des autorités de surveillance du marché à leur demande. [Am. 63]***

- 3 bis.** *Lorsque les produits mis à disposition sur le marché font ou ont fait l'objet d'une décision de la Commission adoptée en vertu de l'article 12 du règlement (UE) n° .../...⁺, les fabricants ou, le cas échéant, les importateurs, dans le but de préserver la santé et la sécurité des consommateurs et en fonction des risques qu'un produit est susceptible de présenter, mettent à l'essai au moins une fois par an des échantillons représentatifs des produits mis sur le marché qu'ils prélèvent au hasard sous le contrôle d'un huissier de justice ou de toute autre personne qualifiée désignée par chaque État membre. [Am. 64]*
4. En fonction des risques qu'un produit est susceptible de présenter, les fabricants établissent une documentation technique. La documentation technique contient, ~~le cas échéant~~ :
- [Am. 65]**
- a) une description générale du produit et ses principales caractéristiques utiles à l'évaluation de la sécurité offerte par le produit;
 - b) une analyse des risques que le produit est susceptible de présenter et des solutions adoptées pour éliminer ou atténuer ces risques, analyse indiquant les résultats des essais éventuels réalisés par le fabricant ou par une autre partie en son nom;

⁺ *Numéro du règlement (2013/0048(COD)).*

- (c) une liste des normes européennes visées à l'article 5, point b), ou des prescriptions en matière de santé et de sécurité prévues par la législation de l'État membre dans lequel le produit est mis à disposition sur le marché visées à l'article 5, point c), ou des autres aspects visés à l'article 6, paragraphe 2, dont il est tenu compte pour déterminer le respect de l'obligation générale de sécurité prévue à l'article 4.

Si l'une des normes européennes ou des prescriptions en matière de santé et de sécurité ou l'un des autres aspects visés au premier alinéa, point c), n'est que partiellement appliqué, les parties qui sont appliquées sont recensées.

5. Les fabricants conservent la documentation technique *à la disposition des autorités de surveillance du marché, sous format papier ou électronique*, pour une durée de dix ans à compter de la date de mise sur le marché du produit ~~et la mettent à la disposition des autorités de surveillance du marché, à leur~~ *sur* demande *motivée*. [Am. 66]
6. Les fabricants s'assurent que leurs produits portent un numéro de type, de lot ou de série ou tout autre élément qui en permet l'identification et que le consommateur peut aisément voir et lire ou, lorsque la taille ou la nature du produit ne le permet pas, que les informations requises figurent sur l'emballage ou dans un document accompagnant le produit.

Lorsque les informations permettant l'identification du produit ne sont pas portées directement sur le produit, les fabricants indiquent de manière suffisamment visible que le support sur lequel ces informations figurent devrait être conservé. [Am. 67]

6 bis. Les fabricants de produits faisant l'objet d'une décision de la Commission adoptée en vertu de l'article 12 du règlement (UE) n° .../...⁺ établissent une liste de modèles de produits, accompagnés d'une photographie, et la mettent à la disposition du public et des autres opérateurs économiques par tout moyen approprié.

Le fabricant fournit, sur demande, aux autorités de surveillance du marché ainsi qu'à tous les opérateurs économiques auxquels il distribue ses produits, les preuves à l'appui de l'existence de caractéristiques essentielles différentes entre ses modèles au sens de la définition énoncée à l'article 3, point 1 bis, du présent règlement. [Am. 68]

7. Les fabricants indiquent leur nom, leur raison sociale ou leur marque déposée et l'adresse à laquelle ils peuvent être joints sur le produit ou, lorsque ce n'est pas possible, sur l'emballage du produit ou dans un document accompagnant celui-ci. L'adresse doit préciser un lieu unique où le fabricant peut être joint.

⁺ *Numéro du règlement (2013/0048(COD)).*

8. Les fabricants veillent à ce que leur produit soit assorti des instructions et informations de sécurité ***adressées au consommateur de manière claire et compréhensible*** dans une langue que ~~le consommateur~~ ***celui-ci*** peut aisément comprendre et que détermine l'État membre dans lequel le produit est mis à disposition, sauf si le produit peut être utilisé de manière sûre et conforme à l'usage prévu par le fabricant sans ces instructions et informations de sécurité. [Am. 69]

Les États membres informent la Commission de toutes dispositions nationales déterminant la ou les langues requises.

9. ***Les fabricants veillent à mettre en place des procédures leur permettant de prendre des mesures correctives, de retirer ou de rappeler leurs produits.*** Les fabricants qui considèrent ou ont des raisons de croire qu'un produit qu'ils ont mis sur le marché n'est pas sûr ou n'est pas conforme au présent règlement prennent immédiatement les mesures correctives nécessaires pour mettre le produit en conformité, le retirer ou le rappeler, si nécessaire, ***et avertir, de façon adéquate et efficace, les consommateurs exposés à un risque en raison de la non-conformité du produit.*** En outre, si le produit n'est pas sûr, les fabricants en informent immédiatement les autorités de surveillance du marché des États membres dans lesquels ils ont mis le produit à disposition et leur fournissent des précisions, notamment, sur le risque pour la santé et la sécurité et sur toute mesure corrective prise ***et sur les résultats de cette mesure corrective.*** [Am. 70]

Article 9

Mandataires

1. Le fabricant peut désigner un mandataire par un mandat écrit.

Les obligations prévues à l'article 8, paragraphes 1 et 4, ne peuvent relever du mandat du mandataire.

2. Le mandataire s'acquitte des tâches prévues dans le mandat qu'il a reçu du fabricant. Le mandat autorise le mandataire à s'acquitter à tout le moins des tâches suivantes:

- (a) communication à une autorité de surveillance du marché, à sa demande *motivée*, de toutes les informations et de tous les documents nécessaires à la démonstration de la conformité d'un produit; **[Am. 71]**
- (b) coopération avec les autorités de surveillance du marché, à leur demande, à l'application de toute mesure prise en vue d'éliminer les risques présentés par des produits relevant de leur mandat.

Article 10

Obligations des importateurs

1. Avant de mettre un produit sur le marché, les importateurs veillent à ce que le produit respecte l'obligation générale de sécurité prévue à l'article 4 et à ce que le fabricant se soit conformé aux obligations énoncées à l'article 8, paragraphes 4, 6 et 7.
2. Lorsqu'un importateur considère ou a des raisons de croire qu'un produit n'est pas conforme au présent règlement, il ne met pas le produit sur le marché tant que celui-ci n'a pas été mis en conformité. En outre, si le produit n'est pas sûr, l'importateur en informe le fabricant et les autorités de surveillance du marché de l'État membre dans lequel il est établi.
3. Les importateurs indiquent leur nom, leur raison sociale ou leur marque déposée et l'adresse à laquelle ils peuvent être joints sur le produit ou, lorsque ce n'est pas possible, sur l'emballage du produit ou dans un document accompagnant celui-ci. Ils ~~veillent à ce~~ **dissimulent pas** ~~qu'aucune étiquette supplémentaire ne dissimule~~ les informations ~~figurant~~ **obligatoires ou liées à la sécurité fournies par le** fabricant. [Am. 72]

4. Les importateurs veillent à ce que le produit soit assorti des instructions et informations de sécurité dans une langue que le consommateur peut aisément comprendre et que détermine l'État membre dans lequel le produit est mis à disposition, sauf si le produit peut être utilisé de manière sûre et conforme à l'usage prévu par le fabricant sans ces instructions et informations de sécurité.

Les États membres informent la Commission de toutes dispositions nationales déterminant la ou les langues requises.

5. Les importateurs s'assurent que, tant qu'un produit est sous leur responsabilité, les conditions d'entreposage ou de transport n'en compromettent ni la conformité avec l'obligation générale de sécurité prévue à l'article 4, ni la conformité avec l'article 8, paragraphe 6.
6. En fonction des risques qu'un produit est susceptible de présenter, les importateurs, dans le but de préserver la santé et la sécurité des personnes, mettent à l'essai des produits commercialisés qu'ils prélèvent au hasard, examinent les réclamations, conservent un registre des réclamations, des produits non conformes et des rappels de produits et, le cas échéant, tiennent le fabricant et les distributeurs informés du suivi effectué. **[Am. ne concerne pas la version française]**

7. Les importateurs qui considèrent ou ont des raisons de croire qu'un produit qu'ils ont mis sur le marché n'est pas sûr ou n'est pas conforme au présent règlement prennent immédiatement les mesures correctives nécessaires pour mettre le produit en conformité, le retirer ou le rappeler, ~~si nécessaire~~ **selon le cas**. En outre, si le produit n'est pas sûr, les importateurs en informent immédiatement les autorités de surveillance du marché des États membres dans lesquels ils ont mis le produit à disposition et leur fournissent des précisions, notamment, sur le risque pour la santé et la sécurité et sur toute mesure corrective prise **et sur les résultats de cette mesure corrective**. [Am. 74]
8. Les importateurs conservent la documentation technique **à la disposition des autorités de surveillance du marché, sous format papier ou électronique**, pour une durée de dix ans à compter de la date de mise sur le marché du produit et la ~~mettent à la disposition des autorités de surveillance du marché, à leur~~ **sur** demande **motivée**. [Am. 75]

Article 11

Obligations des distributeurs

1. Lorsqu'il met un produit à disposition sur le marché, le distributeur agit avec la diligence requise pour respecter les prescriptions du présent règlement.

2. Avant de mettre un produit à disposition sur le marché, les distributeurs vérifient que le fabricant et l'importateur respectent les obligations ***produit porte les informations obligatoires*** prévues à l'article 8, paragraphes 6, 7 et 8, et à l'article 10, paragraphes 3 et 4, le cas échéant. ***Les distributeurs ne dissimulent pas les informations obligatoires ou liées à la sécurité fournies par le fabricant ou l'importateur. [Am. 76]***
3. Lorsqu'un distributeur considère ou a des raisons de croire qu'un produit n'est pas conforme au présent règlement, il ne met pas le produit sur le marché tant que celui-ci n'est pas mis en conformité. En outre, si le produit n'est pas sûr, le distributeur en informe le fabricant ou l'importateur, le cas échéant, ainsi que l'autorité de surveillance du marché de l'État membre dans lequel le distributeur est établi.
4. Les distributeurs s'assurent que, tant qu'un produit est sous leur responsabilité, les conditions d'entreposage ou de transport n'en compromettent ni la conformité avec l'obligation générale de sécurité prévue à l'article 4, ni la conformité avec l'article 8, paragraphes 6, 7 et 8, et l'article 10, paragraphes 3 et 4, le cas échéant.

- 4 bis. En fonction des risques qu'un produit est susceptible de présenter, les distributeurs peuvent, dans le but de préserver la santé et la sécurité des consommateurs, mettre à l'essai des produits mis à disposition sur le marché qu'ils prélèvent au hasard. [Am. 77]*
5. Les distributeurs qui considèrent ou ont des raisons de croire qu'un produit qu'ils ont mis à disposition sur le marché n'est pas sûr ou n'est pas conforme à l'article 8, paragraphes 6, 7 et 8, et à l'article 10, paragraphes 3 et 4, le cas échéant, font **immédiatement** en sorte que les mesures correctives nécessaires pour mettre le produit en conformité, le retirer ou le rappeler soient prises, si nécessaire. En outre, si le produit n'est pas sûr, les distributeurs en informent immédiatement le fabricant ou l'importateur, le cas échéant, ainsi que les autorités de surveillance du marché des États membres dans lesquels ils ont mis le produit à disposition et leur fournissent des précisions, notamment, sur le risque pour la santé et la sécurité et sur toute mesure corrective prise **et sur les résultats de cette mesure corrective.** [Am. 78]

Article 12

Cas dans lesquels les obligations des fabricants s'appliquent aux importateurs et aux distributeurs

L'importateur ou le distributeur est considéré comme le fabricant aux fins de l'application du présent règlement et est soumis aux obligations incombant au fabricant en vertu de l'article 8 lorsqu'il met un produit sur le marché sous son propre nom ou sa propre marque, ou lorsqu'il modifie un produit déjà mis sur le marché de telle manière que le respect des prescriptions du présent règlement peut s'en trouver compromis.

Article 13

Exonération des fabricants, importateurs et distributeurs de certaines obligations

1. L'obligation d'informer les autorités de surveillance du marché prévue à l'article 8, paragraphe 9, à l'article 10, paragraphes 2 et 7, et à l'article 11, paragraphes 3 et 5, ne s'applique pas lorsque les conditions suivantes sont réunies:
 - a) seul un nombre restreint de produits bien identifiés n'est pas sûr;

b) le fabricant, l'importateur ou le distributeur peuvent démontrer que le risque est ~~pleinement~~ *effectivement* maîtrisé et ~~ne pèse plus sur~~ *de manière à empêcher une mise en danger de* la santé et sur la sécurité des personnes; [Am. 79]

~~e) — la cause du risque présenté par le produit est telle que les autorités ou le grand public ne gagnent rien à en être informés. [Am. 80]~~

2. La Commission peut, par voie d'actes d'exécution, déterminer les cas dans lesquels les conditions du paragraphe 1 du présent article sont réunies. Ces actes d'exécution sont adoptés selon la procédure d'examen visée à l'article 19, paragraphe 3.

3. En vertu de l'article 18 bis, la Commission se voit conférer le pouvoir d'adopter des actes délégués déterminant les produits, catégories ou groupes de produits pour lesquels, vu le faible risque qu'ils présentent, les informations visées à l'article 8, paragraphe 7, et à l'article 10, paragraphe 3, ne doivent pas être indiquées sur le produit proprement dit.

Article 14

Désignation des opérateurs économiques

1. Les opérateurs économiques ~~désignent~~ **fournissent** aux autorités de surveillance du marché, à la demande de celles-ci, **les informations suivantes**: [Am. 81]
 - a) tout opérateur économique qui leur a fourni le produit;
 - b) tout opérateur économique auquel ils ont fourni le produit.
 2. Les opérateurs économiques doivent être en mesure de présenter les informations visées au paragraphe 1 pendant une durée de dix ans à compter de la date où le produit leur a été fourni et pendant une durée de dix ans à compter de la date où ils ont fourni le produit.
- 2 bis.** *Lorsque les opérateurs économiques communiquent les informations visées au paragraphe 1, les autorités de surveillance du marché traitent ces informations comme confidentielles.* [Am. 82]

Article 15

Traçabilité des produits

1. Pour certains produits, catégories ou groupes de produits qui sont susceptibles, du fait de leurs caractéristiques ou des conditions de distribution ou d'usage, de présenter un risque grave pour la santé et la sécurité des personnes, *et après avoir consulté les acteurs concernés, le cas échéant*, la Commission peut imposer aux opérateurs économiques qui mettent ces produits sur le marché et à ceux qui les mettent à disposition sur le marché de mettre en place un système de traçabilité ou d'adopter un système de traçabilité existant.
[Am. 83]
2. Le système de traçabilité prévoit la collecte et la conservation de données par des moyens électroniques permettant l'identification du produit et celle des opérateurs économiques intervenant dans sa chaîne d'approvisionnement, et prévoit l'apposition d'un dispositif de stockage de données sur le produit, sur son emballage ou sur les documents qui l'accompagnent et qui permet la consultation de ces données.
3. En vertu de l'article 18 bis, la Commission se voit conférer le pouvoir d'adopter des actes délégués:

- (a) déterminant les produits, catégories ou groupes de produits susceptibles de présenter un risque grave pour la santé et la sécurité des personnes, ainsi qu'il est indiqué au paragraphe 1 du présent article. ***La commission indique, dans les actes délégués concernés, si elle a utilisé la méthodologie d'analyse de risque prévue par la décision 2010/15/UE¹, ou, si cette méthodologie n'est pas appropriée pour le produit concerné, elle fournit un descriptif détaillé de la méthodologie utilisée.***
[Am. 84]
- (b) précisant les données que les opérateurs économiques collectent et conservent au moyen du système de traçabilité visé au paragraphe 2 du présent article.
4. La Commission peut, par voie d'actes d'exécution, déterminer le type de dispositif de stockage de données visé au paragraphe 2 du présent article, et l'endroit où il doit être apposé. Ces actes d'exécution sont adoptés selon la procédure d'examen visée à l'article 19, paragraphe 3.
5. Lorsqu'elle adopte les mesures visées aux paragraphes 3 et 4, la Commission tient compte de ce qui suit:

¹ ***Décision 2010/15/UE de la Commission du 16 décembre 2009 définissant les lignes directrices pour la gestion du système communautaire d'échange rapide d'informations (RAPEX) et de la procédure de notification établis respectivement par l'article 12 et l'article 11 de la directive 2001/95/CE (directive relative à la sécurité générale des produits) (JO L 22 du 26.1.2010, p. 1).***

- a) le rapport coût-efficacité des actes, dont leurs effets sur les entreprises, notamment les petites et moyennes entreprises;
- b) leur compatibilité avec les systèmes de traçabilité internationaux.

Article 15 bis

Points de contact chargés de la sécurité des produits

1. *Les États membres désignent des points de contact chargés de la sécurité des produits sur leur territoire et communiquent leurs coordonnées aux autres États membres et à la Commission.*
2. *La Commission établit et met régulièrement à jour une liste des points de contact chargés de la sécurité des produits et la publie au Journal officiel de l'Union européenne. La Commission publie aussi ces informations sur son site internet.*

[Am. 85]

Article 15 ter

Missions des points de contact chargés de la sécurité des produits

- 1. Les points de contact chargés de la sécurité des produits fournissent, à la demande, entre autres, d'un opérateur économique ou d'une autorité compétente d'un autre État membre, les informations suivantes:*
 - a) les règles techniques applicables à un type de produit spécifique sur le territoire sur lequel les points de contact chargés de la sécurité des produits sont établis, et les informations relatives à l'autorisation préalable obligatoire à laquelle est éventuellement soumis ledit type de produit, en vertu de la législation de l'État membre dont ils relèvent, ainsi que les informations relatives au principe de reconnaissance mutuelle, conformément au règlement (CE) n° 764/2008, et à l'application dudit règlement sur le territoire de ce même État membre;*
 - b) les coordonnées des autorités compétentes dans cet État membre permettant de contacter celles-ci directement, y compris celles des autorités chargées de superviser la mise en œuvre des règles techniques en question sur le territoire dudit État membre;*

- c) les moyens de recours généralement disponibles sur le territoire de cet État membre en cas de différend entre les autorités compétentes et un opérateur économique.*
- 2. Les points de contact chargés de la sécurité des produits répondent dans un délai de quinze jours ouvrables à compter de la réception d'une demande visée au paragraphe 1.*
 - 3. Un point de contact chargé de la sécurité des produits de l'État membre dans lequel l'opérateur économique concerné a commercialisé légalement le produit en question peut fournir à l'opérateur ou à l'autorité compétente visée à l'article 6 du règlement (CE) n° 764/2008 toute information ou observation utile.*
 - 4. Les États membres établissent des bureaux dans le cadre des points de contact chargés de la sécurité des produits afin de faciliter la formation sur la législation et les exigences relatives à la sécurité des produits en général ainsi que les transferts d'information entre les secteurs en vue de favoriser l'information des opérateurs économiques sur les exigences en matière de sécurité des produits.*
 - 5. Les points de contact chargés de la sécurité des produits ne facturent pas de frais pour la fourniture des informations visées au paragraphe 1. [Am. 86]*

CHAPITRE III

Normes européennes dont le respect confère une présomption de conformité

Article 16

Demandes de normalisation à des organisations de normalisation européennes

1. La Commission peut demander à une ou plusieurs organisations de normalisation européennes d'élaborer ou de déterminer une norme européenne apte à garantir que les produits qui la respectent ou en respectent des parties remplissent l'obligation générale de sécurité prévue à l'article 4. ***En tenant compte de l'avis des acteurs concernés, le cas échéant***, la Commission détermine le contenu que la norme européenne demandée doit contenir et fixe le délai dans lequel celle-ci doit être adoptée. [Am. 87]

La Commission adopte la demande visée au premier alinéa du présent paragraphe par la voie d'actes d'exécution. Ces actes d'exécution sont adoptés selon la procédure d'examen visée à l'article 19, paragraphe 3.

2. L'organisation de normalisation européenne concernée fait savoir si elle accepte la demande visée au paragraphe 1 dans un délai d'un mois à dater de sa réception.

3. Lorsqu'elle est saisie d'une demande de financement, la Commission informe les organisations de normalisation européennes concernées, dans un délai de deux mois à dater de la réception de l'acceptation visée au paragraphe 2, de l'octroi d'une subvention pour l'élaboration d'une norme européenne.
4. Les organisations de normalisation européennes informent la Commission des travaux menés aux fins de l'élaboration de la norme européenne visée au paragraphe 1. La Commission évalue, avec ces organisations, la conformité des normes européennes qui auront été élaborées ou déterminées par elles à sa demande.
5. Dès lors que la norme européenne prend dûment en compte les obligations auxquelles elle correspond et permet de garantir le respect de l'obligation générale de sécurité prévue à l'article 4, la Commission publie sans tarder une référence à cette norme européenne au *Journal officiel de l'Union européenne*.

Article 17

Objections formelles à l'encontre de normes européennes

1. Si un État membre ou le Parlement européen considère qu'une norme européenne visée à l'article 16 ne prend pas dûment en compte les obligations auxquelles elle correspond et qu'elle ne permet pas de garantir le respect de l'obligation générale de sécurité prévue à l'article 4, il en informe la Commission et lui fournit une explication détaillée, et la Commission décide, au moyen d'actes d'exécution:
 - a) de publier, de ne pas publier ou de publier partiellement les références à la norme européenne concernée au *Journal officiel de l'Union européenne*;
 - b) de maintenir intégralement ou partiellement les références à la norme européenne concernée au *Journal officiel de l'Union européenne* ou de les en retirer.
2. La Commission publie sur son site internet des informations sur les normes européennes ayant fait l'objet d'une décision visée au paragraphe 1.

3. La Commission informe l'organisation de normalisation européenne concernée de la décision visée au paragraphe 1 et, si nécessaire, demande la révision de la norme européenne en cause.
4. La décision visée au paragraphe 1, point a), du présent article est adoptée selon la procédure consultative visée à l'article 19, paragraphe 2.
5. La décision visée au paragraphe 1, point b), du présent article est adoptée selon la procédure d'examen visée à l'article 19, paragraphe 3.

CHAPITRE IV

Dispositions finales

Article 18

Sanctions

1. Les États membres déterminent le régime *établi* des sanctions *appropriées* applicables aux violations des dispositions du présent règlement et prennent toute mesure nécessaire pour en garantir l'exécution. ~~Les sanctions prévues doivent être effectives, proportionnées et dissuasives.~~ Les États membres communiquent ces dispositions à la Commission au plus tard le ...* [~~date antérieure de trois mois à la date à partir de laquelle le présent règlement est mis en application~~], ainsi que toute modification ultérieure les concernant dans les meilleurs délais. [Am. 88]

* *Trois mois avant la date de mise en application du présent règlement.*

2. Les sanctions visées au paragraphe 1 ~~ainsi prévues sont effectives, proportionnées et dissuasives. Les sanctions~~ tiennent compte de la ~~taille des entreprises et, notamment, de la situation des petites et moyennes entreprises~~ **gravité, de la durée et, le cas échéant, du caractère intentionnel de la violation. En outre,** les sanctions ~~peuvent être revues à la hausse~~ **tiennent compte de la question de savoir si** l'opérateur économique en cause s'est déjà rendu coupable d'une violation similaire ~~et peuvent prévoir des sanctions pénales en cas de violation grave.~~ **[Am. 89]**

- 2 bis. Les sanctions administratives applicables aux infractions annulent, au minimum, l'avantage économique recherché par le biais de l'infraction, mais ne dépassent pas 10 % du chiffre d'affaires annuel ou de son montant estimé. Les sanctions imposées peuvent être supérieures à 10 % du chiffre d'affaires annuel ou de son montant estimé lorsqu'il est nécessaire de contrebalancer l'avantage économique recherché par le biais de l'infraction. Ces sanctions peuvent inclure des sanctions pénales en cas de violation grave. [Am. 90]*
- 2 ter. Les États membres informent la Commission du type et de l'importance des sanctions imposées au titre du présent règlement, identifient les violations effectives du présent règlement et indiquent l'identité des opérateurs économiques auxquels les sanctions ont été appliquées. La Commission met, dans les meilleurs délais, ces informations à la disposition du public, sous forme électronique et, le cas échéant, par d'autres moyens. Sur la base des informations reçues au titre du premier alinéa, la Commission publie et met à jour une liste noire de l'Union des opérateurs économiques qui ont enfreint, à maintes reprises, le présent règlement. [Am. 91]*

Article 18 bis

Exercice de la délégation

1. Le pouvoir d'adopter des actes délégués est conféré à la Commission moyennant le respect des conditions énoncées au présent article.
2. Le pouvoir d'adopter les actes délégués visés à l'article 13, paragraphe 3, et à l'article 15, paragraphe 3, est conféré à la Commission pour une durée indéterminée à compter de ...*.
3. La délégation de pouvoir visée à l'article 13, paragraphe 3, et à l'article 15, paragraphe 3, peut être révoquée à tout moment par le Parlement européen ou par le Conseil. La décision de révocation met un terme à la délégation des pouvoirs spécifiés dans ladite décision. Elle prend effet le jour suivant celui de sa publication au *Journal officiel de l'Union européenne* ou à une date ultérieure qu'elle précise. Elle ne porte pas atteinte à la validité des actes délégués déjà en vigueur.
4. Aussitôt qu'elle adopte un acte délégué, la Commission le notifie au Parlement européen et au Conseil simultanément.

* Date d'entrée en vigueur du présent règlement.

5. Un acte délégué adopté en vertu de l'article 13, paragraphe 3, et de l'article 15, paragraphe 3, n'entre en vigueur que s'il n'a donné lieu à aucune objection du Parlement européen ou du Conseil dans les deux mois suivant sa notification à ces deux institutions, ou si, avant l'expiration de ce délai, le Parlement européen et le Conseil ont tous deux informé la Commission de leur intention de ne pas émettre d'objections. Ce délai peut être prolongé de deux mois à l'initiative du Parlement européen ou du Conseil.

Article 19

Comité

1. La Commission est assistée d'un comité. Ledit comité est un comité au sens du règlement (UE) n° 182/2011.

Toutefois, aux fins de l'application des articles 16 et 17 du présent règlement, la Commission est assistée du comité établi par le règlement (UE) n° 1025/2012. Ledit comité est un comité au sens du règlement (UE) n° 182/2011.

2. Lorsqu'il est fait référence à ce paragraphe, l'article 4 du règlement (UE) n° 182/2011 s'applique.
3. Lorsqu'il est fait référence à ce paragraphe, l'article 5 du règlement (UE) n° 182/2011 s'applique.
4. Lorsque l'avis du comité visé au paragraphe 1, second alinéa, doit être obtenu par procédure écrite, cette procédure est close sans résultat si, dans le délai imparti pour la formulation de l'avis, le président du comité en décide ainsi ou qu'une majorité simple des membres du comité le demande.

Article 21

Évaluation

Au plus tard ...*, ***puis tous les cinq ans***, la Commission évalue l'application du présent règlement et transmet un rapport d'évaluation au Parlement européen et au Conseil. Dans ce rapport, elle détermine si le présent règlement a atteint ses objectifs, notamment s'il a renforcé la protection des consommateurs contre les produits qui ne sont pas sûrs ***au sens de l'article 4 du présent règlement***, compte tenu de son incidence sur les entreprises, et notamment sur les ***PME***~~petites et moyennes entreprises~~. ***Ce rapport évalue également les implications et les contributions du règlement (UE) n° 1025/2012 relevant de son champ d'application.*** [Am. 92]

* Date [cinq] ans après la date d'application du présent règlement.

Article 22

Abrogation

1. La directive 2001/95/CE est abrogée à compter du ...*.
2. La directive 87/357/CEE est abrogée à compter du ...*.
3. Les références à la directive 2001/95/CE et à la directive 87/357/CEE s'entendent comme faites au présent règlement et sont à lire selon le tableau de correspondance figurant en annexe.

Article 23

Dispositions transitoires

1. Les États membres n'entravent pas la mise à disposition sur le marché de produits faisant l'objet de la directive 2001/95/CE qui sont conformes à cette directive et qui ont été mis sur le marché avant le ...*.

* Date d'application du présent règlement.

2. Les normes européennes dont la référence a été publiée au *Journal officiel de l'Union européenne* en application de la directive 2001/95/CE sont considérées comme étant des normes européennes visées à l'article 5, point b), du présent règlement.
3. Les mandats de normalisation délivrés par la Commission à une organisation de normalisation européenne en application de la directive 2001/95/CE sont considérés comme des demandes de normalisation visées à l'article 15, paragraphe 1, du présent règlement.

Article 24

Entrée en vigueur

1. Le présent règlement entre en vigueur le ...*.
2. Il s'applique à partir du ...**.

Le présent règlement est obligatoire dans tous ses éléments et directement applicable dans tout État membre.

Fait à , le

Par le Parlement européen

Par le Conseil

Le président

Le président

* Date d'entrée en vigueur du règlement (2013/0048(COD)).

** Date d'application du règlement (2013/0048(COD)).

ANNEXE

Tableau de correspondance

Directive 2001/95/CE	Directive 87/357/CEE	Présent règlement
Article 1 ^{er} , paragraphe 1		Article 1 ^{er}
Article 1 ^{er} , paragraphe 2, premier alinéa		Article 2, paragraphe 1
Article 1 ^{er} , paragraphe 2, second alinéa		Article 2, paragraphe 4
Article 2		Article 3
Article 2, points b) i) à iv)		Article 6, paragraphe 1
Article 3, paragraphe 1		Article 4
Article 3, paragraphe 2		Article 5
Article 3, paragraphe 3		Article 6, paragraphe 2
Article 3, paragraphe 4		-
Article 4		Articles 16 et 17
Article 5, paragraphe 1, premier alinéa		Article 8, paragraphe 8
Article 5, paragraphe 1, deuxième alinéa		-
Article 5, paragraphe 1, troisième alinéa		Article 8, paragraphe 9
Article 5, paragraphe 1, quatrième alinéa		Article 8, paragraphes 3, 6 et 7

Article 5, paragraphe 1, cinquième alinéa		-
Article 5, paragraphe 2		Article 11
Article 5, paragraphe 3, premier alinéa		Article 8, paragraphe 9, et article 11, paragraphe 5
Article 5, paragraphe 3, second alinéa		-
Article 5, paragraphe 4		-
Article 6, paragraphe 1		-
Article 6, paragraphes 2 et 3		-
Article 7		Article 18
Article 8, paragraphe 1, point a)		-
Article 8, paragraphe 1, points b) à f)		-
Article 8, paragraphe 2, premier alinéa		-
Article 8, paragraphe 2, deuxième alinéa		-
Article 8, paragraphe 2, troisième alinéa		-
Article 8, paragraphe 3		-
Article 8, paragraphe 4		-
Article 9, paragraphe 1		-

Article 9, paragraphe 2		-
Article 10		-
Article 11		-
Article 12		-
Article 13		-
Article 14		-
Article 15		Article 19
Article 16		-
Article 17		-
Article 18, paragraphe 1		-
Article 18, paragraphe 2		-
Article 18, paragraphe 3		-
Article 19, paragraphe 1		-
Article 19, paragraphe 2		Article 21
Article 20		-
Article 21		-
Article 22		Article 22
Article 23		Article 24
Annexe I, point 1		Article 8, paragraphe 9, et article 11, paragraphe 5
Annexe I, point 2, première		-

phrase		
Annexe I, point 2, seconde phrase		Article 13, paragraphes 1 et 2
Annexe I, point 3		-
Annexe II		-
Annexe III		-
Annexe IV		Annexe
	Article 1 ^{er}	Article 6, paragraphe 1, point e)
	Articles 2 à 7	-