

MÅLETEKNIISK MEDDELELSE

MM.172

6. december 2002

side 1 af 2

Ophør af gamle nationale regler for ikke-automatiske vægte

Hvad indebærer det, at overgangsbestemmelserne i forbindelse med ikrafttræden af bekendtgørelsen om ikke-automatiske vægte udløber den 31. december 2002?

METROLOGI

Den 1. januar 1993 trådte nye EU-bestemmelser¹ for ikke automatiske vægte i kraft. EU-bestemmelserne omfatter

- A) ikke-automatiske vægte til en række anvendelser, hvor Danmark også før 1. januar 1993 havde legale bestemmelser
- B) ikke-automatiske vægte til anvendelser, hvor Danmark ikke tidligere har haft legale bestemmelser.

EU-bestemmelserne havde en række overgangsbestemmelser med op til 10 års løbetid dvs. indtil 31. december 2002. Nedenstående er redegjort for hvad ophøret af disse overgangsbestemmelser betyder:

Dahlerups Pakhus
Langelinie Allé 17
2100 København Ø

Tlf 35 46 62 00

Fax 35 46 62 02

CVR-nr.

Danak@ebst.dk

Www.dansk-metrologi.dk

A. Ikke-automatiske vægte brugt til anvendelser, som også før 1. januar 1993 var omfattet af danske bestemmelser:

Det drejer sig om følgende anvendelser:

- bestemmelse af massen ved kommercielle transaktioner
- bestemmelse af massen ved beregning af afgift, told, skat, bonus, bøde, vederlag, godtgørelse eller betaling af lignende art
- bestemmelse af massen med henblik på anvendelse af en lov eller en administrativ bestemmelse og ekspertudsagn i retssager
- fastsættelse af prisen ud fra massen ved direkte salg til offentligheden og fremstilling af færdigpakninger

Til disse anvendelser kunne der i overgangsperioden markedsføres, tages i brug og anvendes ikke-automatiske vægte, som enten var overensstemmelsesattesterede ("CE-mærkede") i henhold til de nye EU-bestemmelser eller førstegangsverificerede i henhold til de hidtidige danske bestemmelser. Nye typegodkendelser kunne kun udstedes efter EU-bestemmelserne. Gældende danske typegodkendelser udstedt iht. de bestemmelser, som var i kraft før 1. januar 1993, kunne kun forlænges indtil 31. december 2003.

Efter 1. januar 2003 gælder følgende:

- Nye typegodkendelser kan kun udstedes efter EU-bestemmelserne

¹ EU-bestemmelserne findes i direktiv 90/384/EØF som indførtes i Danmark i form af bekendtgørelse nr. 560 af 23. juni 1992, der senere blev erstattet af bekendtgørelse nr. 597 af 29. juni 1994.

- Til ovennævnte anvendelser må kun markedsføres og tages i brug ikke-automatiske vægte, som er overensstemmelsesattesterede ("CE-mærkede") i henhold til EU-bestemmelserne.
- Alle danske typegodkendelser af ikke-automatiske vægte, som er udstedt iht. de bestemmelser, som var i kraft før 1. januar 1993, er bortfaldet. Det betyder
 - at der ikke mere kan udstedes tillægsgodkendelser til disse typegodkendelser
 - at der ikke mere kan førstegangsverificeres ikke-automatiske vægte iht. disse typegodkendelser
 - at ikke-automatiske vægte, som er førstegangsverificerede før 1. januar 2003 iht. disse typegodkendelser, og som er taget i brug til ovennævnte anvendelser før 1. januar 2003, kan fortsat anvendes til disse anvendelser, såfremt de holdes reviderede iht. gældende regler.
- I brug værende ikke-automatiske vægte skal revideres mindst hvert 4. år. Revidering sker efter de bestemmelser, som de ikke-automatiske vægte blev førstegangsverificerede/overensstemmelsesattesterede efter.

B. Ikke-automatiske vægte brugt til anvendelser, som ikke var omfattet af danske bestemmelser før 1. januar 1993:

Det drejer sig om følgende anvendelser:

- bestemmelse af massen i medicinsk praksis ved vejning af patienter i forbindelse med helbredsovervågning, diagnose og medicinsk behandling
Dette dækker den situation, hvor syge- og sundhedsvæsenets personale har ansvar for vejning af patienter - eksempelvis på hospitaler, hos praktiserende læger eller i sundhedsklinikker.
- bestemmelse af massen ved fremstilling af receptpligtige lægemidler i apoteker og bestemmelse af massen ved analyser foretaget i medicinske og farmaceutiske laboratorier
*Medicinske laboratorier er laboratorier som udfører analyser på begæring af læger.
Farmaceutiske laboratorier er laboratorier, som udfører analyser i forbindelse med kvalitetskontrol ved fremstilling af medicin.
Laboratorier, som anvendes ved forskning og udvikling af medicin, er ikke omfattet.*

Til disse anvendelser kunne der i overgangsperioden markedsføres, tages i brug og anvendes ikke-automatiske vægte enten overensstemmelsesattesterede ("CE-mærkede") i henhold til de nye EU-bestemmelser eller andre egnede ikke-automatiske vægte. Nye typegodkendelser kunne kun udstedes efter EU-bestemmelserne.

Efter 1. januar 2003 gælder følgende:

- Nye typegodkendelser kan kun udstedes efter EU-bestemmelserne
- Til ovennævnte anvendelser må kun markedsføres og tages i brug ikke-automatiske vægte, som er overensstemmelsesattesterede ("CE-mærkede") i henhold til EU-bestemmelserne.
- Ikke-automatiske vægte, som ikke er overensstemmelsesattesterede i henhold til EU-bestemmelserne, men som er taget i brug til ovennævnte anvendelser før 1. januar 2003, kan fortsat anvendes til disse anvendelser.
- I brug værende overensstemmelsesattesterede ikke-automatiske vægte skal revideres mindst hvert 4. år. Revidering sker efter de bestemmelser, som de ikke-automatiske vægte blev overensstemmelsesattesterede efter.