



Aan

Staatssecretaris LMZ

Deadline: 22-07-2024

Directie Wetgeving &

Juridische Zaken

Cluster 2 -

Gezondheidsbescherming &
medische ethiek

Ontworpen door

nota

(ter beslissing)

Stand van zaken implementatie richtlijn (EU) 2019/882
betreffende toegankelijkheidsvoorschriften producten en
diensten

Datum Document

25 juni 2024

Kenmerk

3854439-1067720-WJZ

Bijlage(n)

-

1. Aanleiding

De vaste commissie voor VWS van de Tweede Kamer heeft gevraagd naar de stand van zaken van de implementatie van de Europese Toegankelijkheidsrichtlijn (hierna: de richtlijn) en de eventuele consequenties van de te late implementatie. Aanleiding voor het verzoek is de kwartaalbrief over de stand van zaken van Europese implementaties over het **eerste** kwartaal. Op korte termijn zal (door BZ) overigens de kwartaalbrief over het **tweede** kwartaal aan de Kamer gestuurd worden.

2. Geadviseerd besluit

Ik adviseer u in te stemmen met de beantwoording aan de TK en daartoe bijgaande Kamerbrief te ondertekenen.

3. Kernpunten

De richtlijn dateert uit 2019 en regelt toegankelijkheidseisen voor bepaalde categorieën producten en diensten die onder de richtlijn vallen, om deze toegankelijk te maken voor mensen met een handicap.

Het gaat voor wat betreft de **producten** om computerapparatuur voor consumenten, betaalterminals, geldautomaten, ticket-, incheck- en informatieautomaten voor het OV, bepaalde telecommunicatie- en media-apparatuur en e-readers.

Voor wat betreft de **diensten** gaat het om elektronische communicatiediensten, platforms die toegang verlenen tot audiovisuele mediadiensten, ticket- en informatiediensten voor personenvervoer, bankdiensten, e-boeken en e-handelsdiensten.



De richtlijn wordt in Nederland geïmplementeerd met de Implementatiewet toegankelijkheidsvoorschriften producten en diensten, die inmiddels gepubliceerd is. Daarnaast vindt implementatie plaats in lagere wetgeving op sectorniveau. Deze lagere wetgeving wordt per beleidsterrein door het verantwoordelijke departement gemaakt. Een groot deel daarvan is ook inmiddels gepubliceerd, waaronder het deel waarvoor VWS verantwoordelijk is. De resterende AMvB (van EZ) volgt naar verwachting op (zeer) korte termijn.

Directie Wetgeving &
Juridische Zaken
Cluster 2 -
Gezondheidsbescherming &
medische ethiek

Kenmerk
3854439-1067720-WJZ

De richtlijn had per 28 juni 2022 overgenomen moeten zijn in Nederlandse wetgeving, maar die wetgeving hoefde volgens de richtlijn op dat moment nog niet in werking te treden. Door de betrokkenheid van veel verschillende ministeries en de omvang en complexiteit van het onderwerp, waaronder het organiseren van het toezicht op de naleving van de richtlijn, heeft het implementatietraject meer tijd gekost dan gebruikelijk. Daarom is de deadline van 28 juni 2022 niet gehaald. Inmiddels is de implementatie, zoals hierboven aangegeven, bijna afgerond. In de Kamerbrief wordt deze stand van zaken toegelicht en wordt uitgelegd welke mogelijkheden de Europese Commissie heeft om bij het Hof van Justitie van de Europese Unie (HvJ EU) af te dwingen dat Nederland voldoet aan de implementatieverplichting, aangezien Nederland sinds juni 2022 in gebreke is. De richtlijn had toen namelijk in Nederlandse wetgeving opgenomen moeten zijn. De richtlijn hoeft echter pas te worden toegepast vanaf 28 juni 2025 en de verwachting is dat die termijn makkelijk gehaald wordt. Dat de richtlijn niet op tijd in Nederlandse wetgeving is omgezet, is desalniettemin een inbreuk van de implementatieverplichting. De Europese Commissie is daarom een inbreukprocedure gestart tegen Nederland. De Kamercommissie vraagt expliciet naar het mogelijke verdere verloop van deze procedure en de mogelijke financiële implicaties.

De Europese Commissie zou het HvJ EU kunnen verzoeken om Nederland een dwangsom en/of boete op te leggen vanwege de te late implementatie. Gezien de vergevorderde stand van zaken van de implementatie is de verwachting dat de Commissie geen procedure bij het Hof meer start. Aangezien daarover geen volledige zekerheid bestaat, kan dat niet met zoveel woorden in de Kamerbrief vermeld worden.

4. Toelichting

a. Draagvlak politiek
Geen bijzonderheden.

b. Draagvlak maatschappelijk en eenduidige communicatie
Geen bijzonderheden.

c. Financiële en personele gevolgen
N.v.t.

d. Juridische aspecten haalbaarheid
Geen bijzonderheden.

e. Afstemming (intern, interdepartementaal en met veldpartijen)
DMO is geïnformeerd, de beantwoording is feitelijk van aard.



f. Gevolgen administratieve lasten
N.v.t.

g. Toezeggingen

Met deze brief wordt geantwoord op een verzoek van de vaste Kamercommissie voor VWS (TK).

h. Fraudetoets

N.v.t.

5. Informatie die niet openbaar gemaakt kan worden

Tot personen herleidbare gegevens zijn onleesbaar gemaakt vanwege de bescherming van de persoonlijke levenssfeer.



Directie Wetgeving &
Juridische Zaken
Cluster 2 -
Gezondheidsbescherming &
medische ethiek

Kenmerk
3854439-1067720-WJZ