

DIREKTIVE

DIREKTIVA KOMISIJE 2008/14/ES

z dne 15. februarja 2008

o spremembi Direktive Sveta 76/768/EGS glede kozmetičnih izdelkov za namen prilagoditve Priloge III k Direktivi tehničnemu napredku

(Besedilo velja za EGP)

KOMISIJA EVROPSKIH SKUPNOSTI JE –

določenimi v tej direktivi, je treba določiti ustrezno prehodno obdobje.

ob upoštevanju Pogodbe o ustanovitvi Evropske skupnosti,

- (5) Ukrepi, predvideni s to direktivo, so v skladu z mnenjem Stalnega odbora za kozmetične izdelke –

ob upoštevanju Direktive Sveta 76/768/EGS z dne 27. julija 1976 o približevanju zakonodaje držav članic v zvezi s kozmetičnimi izdelki ⁽¹⁾ in zlasti člena 8(2) Direktive,

SPREJELA NASLEDNJO DIREKTIVO:

ob upoštevanju naslednjega:

Člen 1

Del 1 Priloge III k Direktivi 76/768/EGS se spremeni v skladu s Prilogo k tej direktivi.

Člen 2

Države članice sprejmejo potrebne ukrepe, da se od 16. februarja 2009 izdelki, ki niso v skladu s to direktivo, ne prodajajo ali drugače dajejo na voljo končnemu porabniku.

Člen 3

- (1) Direktiva 76/768/EGS prepoveduje uporabo v kozmetičnih izdelkih snovi, ki so razvrščene kot rakotvorne, mutagene ali strupene za razmnoževanje (v nadaljnjem besedilu RMS), kategorij 1, 2 in 3, v skladu s Prilogo I k Direktivi Sveta 67/548/EGS z dne 27. junija 1967 o približevanju zakonov in drugih predpisov v zvezi z razvrščanjem, pakiranjem in označevanjem nevarnih snovi ⁽²⁾. Vendar je uporaba snovi, razvrščenih v kategorijo 3 v skladu z Direktivo 67/548/EGS, lahko dovoljena, če je te snovi ocenil in odobril Znanstveni odbor za potrošniške izdelke (SCCP).

1. Države članice najpozneje do 16. avgusta 2008 sprejmejo in objavijo zakone in druge predpise, potrebne za usklajitev s to direktivo. Komisiji takoj sporočijo besedilo navedenih predpisov in korelacijsko tabelo med navedenimi predpisi in to direktivo.

- (2) Ker SCCP meni, da glioksal, snov, ki je v skladu s Prilogo I k Direktivi 67/548/EGS razvrščena kot RMS kategorije 3 in vsebnosti do 100 ppm v kozmetičnih izdelkih pomeni zanemarljivo tveganje, je treba Prilogo III k Direktivi 76/768/EGS ustrezno spremeniti.

Navedene predpise uporabljajo od 16. novembra 2008.

- (3) Direktivo 76/768/EGS je zato treba ustrezno spremeniti.
- (4) Za zagotovitev nemotenega prehoda iz obstoječih sestav kozmetičnih izdelkov na sestave, skladne z zahtevami,

Države članice se v sprejetih predpisih sklicujejo na to direktivo ali pa sklic nanjo navedejo ob njihovi uradni objavi. Način sklicevanja določijo države članice.

⁽¹⁾ UL L 262, 27.9.1976, str. 169. Direktiva, kakor je bila nazadnje spremenjena z Direktivo Komisije 2007/67/ES (UL L 305, 23.11.2007, str. 22).

⁽²⁾ UL 196, 16.8.1967, str. 1. Direktiva, kakor je bila nazadnje spremenjena z Direktivo 2006/121/ES Evropskega parlamenta in Sveta (UL L 396, 30.12.2006, str. 850), kakor je bila popravljena v UL L 136, 29.5.2007, str. 281.

2. Države članice Komisiji sporočijo besedilo temeljnih predpisov nacionalnega prava, ki jih sprejmejo na področju, ki ga ureja ta direktiva.

Člen 4

Ta direktiva začne veljati dvajseti dan po objavi v *Uradnem listu Evropske unije*.

Člen 5

Ta direktiva je naslovljena na države članice.

V Bruslju, 15. februarja 2008.

Za Komisijo
Günter VERHEUGEN
Podpredsednik

PRILOGA

V delu 1 Priloge III k Direktivi 76/768/EGS se za glioksal doda naslednji vnos:

Referenčna številka	Snov	Omejitve			Pogoji uporabe in opozorila, ki morajo biti natisnjeni na etiketi
		Področje uporabe in/ali uporaba	Najvišja dovoljena koncentracija v končnem kozmetičnem izdelku	Druge omejitve in zahteve	
a	b	c	d	e	f
„102	Glioksal Glyoxal (INCI) št. CAS 107-22-2 št. EINECS 203-474-9		100 mg/kg“		