

UREDABA KOMISIJE (EU) 2017/1224**od 6. srpnja 2017.****o izmjeni Priloga V. Uredbi (EZ) br. 1223/2009 Europskog parlamenta i Vijeća o kozmetičkim proizvodima**

(Tekst značajan za EGP)

EUROPSKA KOMISIJA,

uzimajući u obzir Ugovor o funkcioniranju Europske unije,

uzimajući u obzir Uredbu (EZ) br. 1223/2009 Europskog parlamenta i Vijeća od 30. studenoga 2009. o kozmetičkim proizvodima⁽¹⁾, a posebno njezin članak 31. stavak 1.,

budući da:

- (1) Tvar 2-metil-2H-izotiazol-3-on, kojoj je prema Međunarodnom nazivlju kozmetičkih sastojaka dodijeljen naziv metilizotiazolinon, CAS br. 2682-20-4, trenutačno je odobrena za upotrebu u kozmetičkim proizvodima koji se ispiru u koncentraciji do 0,01 % masenog udjela (100 ppm) putem unosa 57 u Prilogu V. Uredbi (EZ) br. 1223/2009.
- (2) Znanstveni odbor za sigurnost potrošača (SCCS) donio je 15. prosinca 2015. mišljenje o sigurnosti metilizotiazolinona⁽²⁾. Odbor je zaključio da se za kozmetičke proizvode koji se ispiru koncentracija metilizotiazolinona od 0,0015 % (15 ppm) smatra sigurnom za potrošače u smislu izazivanja kontaktne alergije.
- (3) S obzirom na navedeno mišljenje Znanstvenog odbora za sigurnost potrošača važno je riješiti pitanje sve češće pojave alergija izazvanih metilizotiazolinonom te bi stoga upotrebu te tvari u proizvodima koji se ispiru trebalo dodatno ograničiti.
- (4) Uredbu (EZ) br. 1223/2009 trebalo bi stoga na odgovarajući način izmijeniti.
- (5) Industriji bi trebalo omogućiti razumni rok za potrebne prilagodbe formulacija proizvoda radi njihova stavljanja na tržište i za povlačenje nesukladnih proizvoda s tržišta.
- (6) Mjere predviđene ovom Uredbom u skladu su s mišljenjem Stalnog odbora za kozmetičke proizvode,

DONIJELA JE OVU UREDBU:

Članak 1.

Prilog V. Uredbi (EZ) br. 1223/2009 mijenja se u skladu s Prilogom ovoj Uredbi.

Članak 2.

Od 27. siječnja 2018. na tržište Unije smiju se stavljati samo kozmetički proizvodi koji su u skladu s ovom Uredbom.

Od 27. travnja 2018. na tržištu Unije smiju biti dostupni samo kozmetički proizvodi koji su u skladu s ovom Uredbom.

⁽¹⁾ SL L 342, 22.12.2009., str. 59.
⁽²⁾ SCCS/1557/15 (podnesak III.)

Članak 3.

Ova Uredba stupa na snagu dvadesetog dana od dana objave u *Službenom listu Europske unije*.

Ova je Uredba u cijelosti obvezujuća i izravno se primjenjuje u svim državama članicama.

Sastavljeno u Bruxellesu 6. srpnja 2017.

Za Komisiju

Predsjednik

Jean-Claude JUNCKER

PRILOG

U Prilogu V. Uredbi (EZ) br. 1223/2009 unos 57 zamjenjuje se sljedećim:

Referentni broj	Identifikacija tvari				Uvjeti			Tekst uvjeta primjene i upozorenja
	Kemijski naziv/INN	Naziv iz glosara uobičajenih sastojaka	CAS broj	EZ broj	Vrsta proizvoda, dijelovi tijela	Najveća koncentracija u gotovom pripravku	Ostalo	
a	b	c	d	e	f	g	h	i
„57	2-metil-2H-izotiazol-3-on	metilizotiazolinon (*)	2682-20-4	220-239-6	Proizvodi koji se ispiru	0,0015 %		

(*) Metilizotiazolinon je reguliran i unosom 39 iz Priloga V. u smjesi s metilkloroizotiazolinonom. Ta se dva unosa međusobno isključuju: upotreba smjese metilkloroizotiazolinona i metilizotiazolinona nije moguća s upotrebljom samog metilizotiazolinona u istom proizvodu.”