

HØRING

- FORSLAG TIL ENDRINGER I KOSMETIKKFORSKRIFTEN: NYE REGLER FOR CMR-STOFFER, FORMALDEHYDFRIGJØRERE SAMT ENDRINGER I REGULERINGEN AV UV-FILTRENE BENZOPHENONE-3 OG OCTOCRYLENE I KOSMETIKK

Mattilsynet sender med dette på høring et forslag til endringer i forskrift 8. april 2013 nr. 391 om kosmetikk og kroppspfleieprodukter. Forslaget til endringsforskrift skal gjennomføre i norsk rett tre forordninger som gir endringer av hvilke stoffer som skal være tillatt i kosmetikk og eventuelt hvilke bruksbetingelser som gjelder for stoffer som tillates.

Rettsakten for UV filtrene Benzophenone-3 og Octocrylene er allerede vedtatt i EU mens de to andre rettsaktene har fått flertall ved votering i den faste komiteen for kosmetikk, men er foreløpig ikke vedtatt i EU. Det er på dette tidspunktet ingen muligheter til å kunne påvirke ordlyden i bestemmelsene i forordningen. Høringen gjennomføres i slike sammenhenger hovedsakelig av informasjonshensyn.

Rettsaktene som er grunnlaget for forskriftsendringene som med dette sendes på høring, er foreløpig ikke behandlet i EØS komiteen, og høres derfor med forbehold om vedtak i EØS komiteen om innlemmelse av rettsaktene i EØS avtalen.

Bakgrunn

Forskrift 8. april 2013 nr. 391 om kosmetikk og kroppspfleieprodukter gjennomfører EUs kosmetikkforordning (forordning (EU) nr. 1223/2009) i norsk regelverk. Kosmetikkforordningen etablerer særskilte regler som sikrer trygge kosmetikk- og kroppspfleieprodukter. Deriblant består forordningen av en negativliste over stoffer som ikke er tillatt brukt i kosmetiske produkter, en liste over stoffer som tillates på visse vilkår, samt tre positivlister over stoffer som er tillatt brukt som hhv. fargestoff, UV-filter og konserveringsmiddel i kosmetiske produkter. Disse listene oppdateres jevnlig, ettersom ny kunnskap om stoffene oppstår eller nye stoffer blir vurdert for bruk.

Innhold

Forordningsutkastene som nå sendes på høring, endrer stoffoppføringer i ett eller flere av kosmetikkforordningens vedlegg II, V og VI. Regelendringene er basert på vitenskapelige utredninger av EUs vitenskapskomite for forbrukerprodukter (SCCS) og tar sikte på å gi trygge bruksbetingelser for disse stoffene i kosmetikk.

Reguleringsforslaget omhandler følgende stoffer:

- Flere CMR-stoffer deriblant methyl salicylate, sodium og N-(hydroxymethyl)glycinate
- Formaldehydfrigjørere (funksjon som konserveringsmidler)
- Benzophenone-3 (UV-filter)
- Octocrylene (UV-filter)

Med mindre det finnes godt innarbeidete norske navn på stoffene som foreslås regulert, er stoffene benevnt med stoffets INCI navn (International Nomenclature of Cosmetic ingredients) eller annen internasjonalt anerkjent nomenklatur.

Nærmere om innholdet i forordningen som foreslås gjennomført i norsk rett.

Forslag til endringer i reguleringen av CMR-stoffer (forordning 1)

Dette er den årlige oppdateringen («Omnibus V») av den såkalte Omnibus-reguleringen av stoffer med harmonisert klassifisering som karsinogene, mutagene eller reproduksjonstoksiske egenskaper (i.e CMR-stoffer) i kosmetiske produkter.

Forordning (EF) nr. 1272/2008 – også kjent som CLP forordningen, gjennomfører harmonisert klassifisering av stoffer med karsinogene, mutagene eller reproduksjonstoksiske egenskaper (i.e. CMR stoffer) basert på vitenskapelig vurdering av EUs risikovurderingskomité på kjemikalieområdet (RAC) under kjemikaliebyrået ECHA. Substansene klassifiseres som CMR substans kategori 1A, CMR substans kategori 1B eller CMR substans kategori 2 avhengig av bevisgrunnet for deres CMR egenskaper.

Artikkel 15 i kosmetikkforordningen fastslår at substanser som er klassifisert som CMR substanser i kategori 1A, 1B og 2 – jf. Vedlegg VI, del 3 i CLP forordningen, i utgangspunktet er forbudt i kosmetikk. En CMR-substans kan imidlertid brukes i kosmetiske produkter når vilkårene som er listet opp under andre setning i artikkel 15(1) i kosmetikkforordningen eller i andre avsnitt til artikkel 15(2) er oppfylt.

For å gjennomføre forbudet mot CMR-stoffer på en enhetlig måte i det indre markedet, for å sikre rettssikkerheten, særlig ovenfor kompetente myndigheter og industriaktører, og for å sikre et høyt nivå av beskyttelse av menneskers helse, skal alle aktuelle CMR stoffer som er forbudt å bruke i kosmetikk føres opp på forbudslisten i Vedlegg II i kosmetikkforordningen, samtidig som de fjernes fra vedlegg III til VI der dette er relevant. For CMR stoffer som oppfyller kravene slik de fremgår av andre setning i artikkel 15(1) eller andre avsnitt i artikkel 15(2) i kosmetikkforordningen, skal listene over stoffer med bruksbegrensninger, eller tillatte stoffer i vedlegg III til VI, endres tilsvarende.

Denne reguleringen dekker stoffer som er klassifisert som CMR substanser gjennom delegert forordning (EU) 2021/849, som får anvendelse fra 17. desember 2022.

Når det gjelder stoffet methyl-2-benzoate (CAS nr. 119-36-8), med INCI-navnet 'methyl salicylate', og som er klassifisert som en CMR kategori 2 (reproduksjonstoksisk) substans, sendte industrien den 25. mai 2021 en søknad om unntak fra forbudet iht andre avsnitt under artikkel 15(1) i kosmetikkforordningen vedrørende bruk som duftstoff-ingrediens i forskjellige kosmetiske produkter.

Methyl salicylate er brukt som duftstoff og som et lindrende /avslappende ('soothing') middel i forskjellige kosmetiske produkter, men er per i dag ikke ført opp på stofflistene i kosmetikkforordningen /forskriften.

I samsvar med andre avsnitt i artikkel 15(1) til kosmetikkforordningen, kan CMR substanser i kategori 2 unntaksvis benyttes i kosmetikk dersom substansen er vurdert av EUs vitenskapskomite for forbrukersikkerhet (SCCS) og funnet trygg i bruk i slike produkter.

SCCS konkluderte i opinion SCCS/1633/21 (den 26. – 27. oktober 2021) at methyl salicylate anses å være trygg når det brukes som duftstoffingrediens i kosmetiske produkter opp til den maksimale konsentrasjonen som er foreslått av ansøker. I lys av klassifisering som CMR2 stoff og endelig versjon av SCCS opinion, bør methyl salicylate føyes til listen over substanser som er tillatt å bruke på visse betingelser i kosmetikk under vedlegg III i kosmetikkforordningen.

For alle andre substanser enn methyl salicylate, som også er klassifisert som CMR substanser iht CLP forordningen gjennom delegert forordning (EU) 2021/849, er det ikke kommet inn søknader fra industrien om unntak fra forbud for bruk i kosmetiske produkter. Derfor skal CMR substanser som ikke allerede er ført opp på vedlegg II (forbudslisten) i kosmetikkforordningen føyes til denne listen.

Sodium N-(hydroxymethyl)glycinate (CAS nr. 701-61-44-3) ble klassifisert som CMR 1B (karsinogent) og CMR 2 (mutagent) iht forordning (EU) nr. 2020/1182. Det fremkommer av merknad 8 og 9 at dette bare gjelder dersom det ikke kan vises at maksimal teoretisk konsentrasjon av frigjort formaldehyd i blandingen som settes på markedet, uavhengig av kilde, er mindre enn 0,1%. I forordning (EU) nr. 2021/1902 ble sodium N-(hydroxymethyl)glycinate ved en feiltagelse inkludert i post 1669 under listen over forbudte substanser i vedlegg II. Dette til tross for at substansen allerede var listet opp i post 51 under vedlegg V med det kjemiske navnet /INN "Sodium hydroxymethylamino acetate" (CAS nr. 701-61-44-3), som et konserveringsmiddel som er tillatt i kosmetikk under visse betingelser. Et stoff skal ikke være ført opp både på vedlegg II (forbudslisten) og vedlegg V i kosmetikkforordningen, og post 1669 må derfor slettes fra vedlegg II i kosmetikkforordningen.

En tilleggsbetingelse som ble innført i kolonne h for post 51 i vedlegg II til kosmetikkforordningen iht forordning (EU) nr. 2021/1902 vedr. maksimal teoretisk konsentrasjon av formaldehyd ble ved en feil gitt en forskjellig ordlyd enn betingelsene i merknad 8 og 9 til klassifiseringen av sodium N-(hydroxymethyl)glycinate som CMR stoff. For å gjengi forbudet mot stoffet i kosmetiske produkter på basis av CMR klassifiseringen, skal ordlyden være likelydende og post 51 tilpasses tilsvarende.

Post 51 i vedlegg V inneholder også en feil i kolonne b når det gjelder kjemisk navn på substansen. Det korrekte navnet på substansen er 'Sodium N-(hydroxymethyl)glycinate', slik det er referert i forordning (EU) nr. 2020/1182.

Forordning (EF) nr. 1223/2009 bør derfor endres i overensstemmelse med dette.

Endringene til kosmetikkforordningen slik det framgår av denne forordningen er basert på klassifisering av relevante substanser som CMR stoffer gjennom delegert forordning (EU) 2021/849, og skal gjelde fra samme dato som den delegerte forordningen.

Tiltakene som er gitt i denne forordningen er i samsvar med flertallet i den faste komiteen for kosmetikk.

Artikkel 1:

Vedlegg II i kosmetikkforordningen skal endres iht vedlegg I i denne (herværende) reguleringen.

Artikkel 2:

Vedlegg II og V i kosmetikkforordningen skal korrigeres iht vedlegg II i denne (herværende) reguleringen.

Artikkel 3:

Forordningen skal tre i kraft på den 20. dagen etter publisering i Official Journal of the European Union, og skal gjelde fra 17. desember 2022.

Forordningen er bindende i sin helhet og direkte gjeldende for all medlemsstatene.

Forslag til regulering av formaldehydfrigjørere (forordning 2)

Formaldehyd (CAS nr. 50-00-0, EC nr. 200-001-8) er klassifisert som karsinogen (kategori 1B) og hudsensitiserende (kategori 1) i del 3, vedlegg VI i CLP forordningen. Iht. artikkel 15 i kosmetikkforordningen skal et stoff som er klassifisert som karsinogen kategori 1B i dette vedlegget være forbudt i kosmetiske produkter. Derfor er bruken av formaldehyd som sådan forbudt i kosmetiske produkter og er ført opp i Vedlegg II /post 1577 i kosmetikkforordningen /forskriften.

Vedlegg V i kosmetikkforskriften inneholder en liste over stoffer som er tillatt brukt som konserveringsmidler i kosmetikk. Noen av disse substansene frigjør formaldehyd gradvis for å oppfylle funksjonen som konserveringsmiddel i det ferdige kosmetiske produktet (såkalte formaldehyd-frigjørere / «formaldehyde releasers»). Formaldehyd-frigjørere brukes både i produkter som er ment å bli værende på huden («leave-on») og produkter som skylles raskt av («rinse-off»).

For å informere forbrukere som er sensitivisert overfor formaldehyd om innhold av formaldehyd som kan utløse en allergisk reaksjon, så er det fastsatt i punkt 2 under fortalen til kosmetikkforordningen /forskriften at alle ferdige produkter som inneholder stoffer ført opp i dette vedlegget og som frigjør formaldehyd skal merkes med en spesifikk advarsel «inneholder formaldehyd», når konsentrasjonen av formaldehyd i det ferdige produktet overskrider 0,05 %.

EUs vitenskapskomite for forbrukersikkerhet (SCCS) konkluderte i sitt råd 7. mai 2021 (SCCS/1632/21) at den nåværende grensen på 0,05 % (500 ppm) ikke er tilstrekkelig for å beskytte forbrukere som er sensitivisert overfor formaldehyd. SCCS konkluderte videre at for å beskytte det store flertallet av brukere, så bør den nåværende grensen for merkekrav reduseres til 0,001 % (10 ppm), som skal gjelde for totalkonsentrasjonen av formaldehyd som frigjøres uavhengig om produktet inneholder en eller flere formaldehyd-frigjørere.

I lys av SCCS opinion, er det grunn til å konkludere at den mulige helsemessige risikoen som oppstår gjennom bruk av visse substanser som frigjør formaldehyd i ferdige kosmetiske produkter rettferdiggjør en lavere grense i sammenheng med kravet om at slike produkter skal merkes med advarselen 'inneholder formaldehyd' enn den som gjelder nå. Grensen bør senkes slik som foreslått av SCCS. Kosmetikkforordningen /forskriften skal endres tilsvarende.

Industrien bør gis rimelig tid til å tilpasse seg de nye kravene, inkludert å gjøre de nødvendige justeringer i produktsammensetningen/formuleringen for å sikre at kun kosmetiske produkter som er i samsvar med de nye kravene settes på markedet. Industrien bør også gis rimelig overgangstid til å trekke kosmetiske produkter som ikke er i samsvar med de nye kravene og som ble satt på markedet før de nye merkekravene ble gjort gjeldende. Tatt i betraktning den relativt lave risikoen som er knyttet til formaldehyd-frigjørere og det store antallet av slike produkter, skal overgangstidene være på hhv. 24 og 48 måneder. Dette er i overensstemmelse med votering i den faste komiteen for kosmetikk.

Nærmere om endringen:

Artikkel 1:

Punkt 2 i fortalen til vedlegg V erstattes med følgende:

2. Alle ferdige produkter som inneholder substanser som er ført opp i dette vedlegget og som frigjør formaldehyd skal merkes med advarselen 'frigjør formaldehyd', når total konsentrasjon av formaldehyd som frigjøres i det ferdige produktet overskrider 0,001 % (10 ppm), uavhengig av om det ferdige produktet inneholder en eller flere substanser som frigjør formaldehyd.

Imidlertid, alle sluttprodukter som inneholder substanser det vises til i første underavsnittet i samsvar med kosmetikkforskriften (vennligst innsett datoen før datoen forordningen trer i kraft), kan settes på markedet inntil 24 måneder (vennligst innsett dato 24 måneder etter dato for ikrafttredelse av forordning) og gjøres tilgjengelig på markedet inntil 48 måneder (vennligst innsett dato 48 måneder etter dato for ikrafttredelse av forordning).

Artikkel 2:

Reguleringen trer i kraft på den tyvende dagen etter at den er publisert i Official Journal.

Forslag til endringer reguleringen av UV-filtrene Benzophenone-3 og Octocrylene (forordning 3)

2-Hydroxy-4-methoxybenzophenone/Oxybenzone (CAS nr 131-57-7), med navnet Benzophenone-3 under "the International Nomenclature of Cosmetic Ingredients (INCI)", og 2-Cyano-3,3-diphenyl acrylic acid, 2-ethylhexyl ester /Octocrylene (CAS no 6197-30-4), som er blitt tilordnet navnet Octocrylene under INCI, er per i dag tillatt som UV filter i kosmetiske produkter og oppført under hhv. post 4 og 10 i vedlegg VI til kosmetikkforordningen /forskriften.

I lys av bekymringer knyttet til mulig hormonforstyrrende egenskaper til Benzophenone-3 og Octocrylene når de brukes som UV filter i kosmetiske produkter, ble det lansert «call for data» i 2019. Interessenter /aktører sendte inn evidens for å vise at Benzophenone-3 og Octocrylene er trygge som UV filter i kosmetiske produkter. EUs vitenskapskomite for forbrukersikkerhet (SCCS) fikk på dette grunnlag et mandat fra EU kommisjonen til å gjennomføre en risikovurdering av begge stoffene.

Basert på risikovurderingen, samtidig som bekymringer for hormonforstyrrende egenskaper til Benzophenone-3 tas i betraktning, konkluderte SCCS i sin opinion 30-31. mars 2021 at Benzophenone-3 ikke er trygg for forbrukeren når det brukes som UV filter opp til den nåværende maksimale konsentrasjonen på 6 % i solbeskyttelsesprodukter, enten i form av solkrem, gassdrevet spray eller pumpespray /dispenser.

SCCS konkluderte videre at Benzophenone-3 er trygg for forbrukeren når det brukes opp til en maksimal konsentrasjon på 6 % i ansiktskrem, håndkrem, og leppestift, og at bruken av Benzophenone-3 opp til 0,5 % i kosmetiske produkter for å beskytte produktet /formuleringen er trygg for forbrukeren.

SCCS fant også at bruken av Benzophenone-3 som UV filter er trygt for forbrukeren opp til en maksimal konsentrasjon på 2,2 % i solkrem («body creams»), i gassdrevet spray og i pumpespray, hvis det ikke er bruk av Benzophenone-3 i tillegg (0,5 %) i den samme formuleringen for å beskytte produktet. Videre konkluderte SCCS at når Benzophenone-3 også blir brukt i en konsentrasjon på 0,5 % i samme formulering, så skal ikke nivåene av Benzophenone-3 brukt som UV filter overskride 1,7 % in solkrem, gassdrevet sprayprodukter og i pumpespray.

Når det gjelder substansen Octocrylene, så konkluderte SCCS, basert på sin risikovurdering og ved å ta hensyn til bekymringer relatert til stoffets mulige hormonforstyrrende egenskaper, i sin opinion 30-31. mars 2021 (SCCS/1627/21), at Octocrylene er trygg som UV filter ved en konsentrasjon opp til 10 % i kosmetiske produkter ved individuelt bruk.

SCCS fant også at bruken av Octocrylene er trygg ved kombinert bruk av solkrem og lotion, solbeskyttende pumpepray, ansiktskrem, håndkrem og lepestift ved en konsentrasjon opp til 10 %, men at bruken av Octocrylene i en konsentrasjon på 10 % eller over i solbeskyttende produkter med gassdrevet spray ikke er trygg for kombinert bruk. SCCS anså at bruken av Octocrylene i slike produkter er trygg når konsentrasjonen ikke overskrider 9 %, når det brukes sammen med ansiktskrem, håndkrem og lepestift som inneholder 10 % Octocrylene.

I lys av risikovurderingen, konkluderte SCCS at det er mulig helserisiko ved bruk av Benzophenone-3 og Octocrylene som UV filter i kosmetiske produkter i de konsentrasjonene som er tillatt per i dag. Følgelig skal bruken av Benzophenone-3 og Octocrylene begrenses til de maksimale konsentrasjonene som er foreslått av SCCS.

Kosmetikkforordningen /forskriften må derfor endres tilsvarende.

Nærmere om endringen:

På basis av SCCS' vurderinger og vitenskapelige råd foreslås følgende endringer i vedlegg VI i kosmetikkforordningen /forskriften:

- Maksimal tillatt konsentrasjon av Benzophenone-3 på 6 % i ansiktskrem, håndkrem og lepestift.
- Maksimal tillatt konsentrasjon av Benzophenone-3 på 0,5 % i kosmetiske produkter i funksjon av å beskytte produktet/formuleringen
- Maksimal tillatt konsentrasjon av Benzophenone-3 på 2,2 % i solkrem («body cream», i gassdrevet spray og pumpepray forutsatt at det ikke er bruk av benzophenone-3 (0,5 %) i tillegg i den samme formuleringen for å beskytte produktet
- Benzophenone-3 brukt i konsentrasjon på 0,5 % i samme formulering så skal ikke nivåene av benzophenone-3 brukt som UV-filter overskride 1,7 % i solkrem, gassdrevet sprayprodukter og i pumpepray
- Maksimal tillatt konsentrasjon av Octocrylene på 10 % i kosmetiske produkter ved individuelt bruk
- Maksimal tillatt konsentrasjon av Octocrylene på 10 % ved kombinert bruk av solkrem og lotion, solbeskyttende pumpepray, ansiktskrem, håndkrem og lepestift
- Det vil ikke være tillatt å bruke Octocrylene i en konsentrasjon over 9 % i solbeskyttende produkter med gassdrevet spray ved kombinert bruk av ansiktskrem, håndkrem og lepestift som inneholder 10 % Octocrylene.

Overgangstid: Industrien bør gis rimelig tid til å tilpasse seg de nye kravene, inkludert å gjøre de nødvendige justeringer i produktsammensetningen/ formuleringen for å sikre at kun kosmetiske produkter som er i samsvar med de nye kravene settes på markedet. Industrien bør også gis rimelig overgangstid til å trekke kosmetiske produkter som ikke er i samsvar med de nye kravene.

Kosmetiske produkter som inneholder disse stoffene og som er i samsvar med kravene i kosmetikkforordningen den 27. juli 2022, kan settes på markedet inntil 28. januar 2023 og gjøres tilgjengelig på markedet inntil 28. juli 2023.

Generelt om forskriftsutkastet

Utkastet til forskrift om endring av forskrift om kosmetikk og kroppspfleieprodukter er foreslått hjemlet i lov 21. desember 2005 nr. 126 om kosmetikk og kroppspfleieprodukter m.m. (kosmetikklova) § 8.

Forskriften skal, i henhold til delegeringsvedtak 29. desember 2005 nr. 1770 fastsettes av Mattilsynet.

Forslaget skal gjennomføre tre forordninger. Forordningsformen velges av EU i tilfeller hvor man har behov for at regelverket skal gjelde likelydende i hele EU, og hele EØS-området. Forordningene gjelder direkte i alle EUs medlemsland, men må gjøres til del av norsk rettsorden. På grunn av behovet for likelydende regelverk stiller EØS-avtalen strenge krav til gjennomføringen, nemlig at forordningen” som sådan gjøres til en del av avtalepartenes interne rettsorden”, jf. EØS-avtalen art. 7. I Norge er” henvisningsteknikken” valgt for å ivareta dette kravet. Dette innebærer at den forskriftsteksten som vedtas, fastsetter at forordningen, i EØS-tilpasset form, skal gjelde som forskrift, uten at teksten der EØS-tilpasningene er innarbeidet, formelt vedtas som forskrift. Denne metoden innebærer at rettigheter og plikter ikke kan leses direkte ut av forskriften. Brukere må gå til selve forordningsteksten for å finne dem. I forbindelse med kunngjøring av forskriften, vil Mattilsynet sørge for at forordningsteksten også blir å finne i tilknytning til forskriften.

Konsekvensvurdering

Reguleringsforslaget har vært diskutert i EUs arbeidsgruppe for kosmetikk, hvor representanter for europeisk industri, europeiske forbrukerorganisasjoner og medlemslandene er representert. Ved utstedelse av denne høringen er ikke rettsaktene vedtatt i EU med unntak av forordning om UV filtre (forordning (EU) 2022/1176). Konsekvensene av alle de ulike endringsforslagene er derfor ikke fullstendig utredet. Det gjengis her derfor bare en kort vurdering av konsekvensene.

- Virksomhetene

Forordningen medfører en mindre endring av kosmetikkforskriften (vedlegg II, V og VI) og er ikke forventet å medføre administrative konsekvenser for norsk næringsliv eller forvaltning, eller uforutsette økonomiske følger for næringen.

EU-kommisjonens forslag til regulering av stoffer med harmonisert klassifisering som CMR-stoffer i kosmetikk – den såkalte omnibus-reguleringen, bygger på SCCS' risikovurderinger og er utarbeidet i samråd med arbeidsgruppen for kosmetikk, der også representanter for kosmetikkindustrien deltar. Dette arbeidet har pågått over lang tid og gjennomføring av endringsforskriften antas ikke å få uforutsette økonomiske følger for næringen. Forslaget til omnibus-regulering bidrar til å unngå rettslig uklarhet for CMR-stoffer med harmonisert klassifisering iht CLP forordningen ved at CMR stoffer føres opp på listen over forbudte stoffer (vedlegg II), samtidig som de fjernes (de-listes) fra vedlegg III til VI der dette er relevant. Dvs. både forbud og unntak fra forbud må fremgå eksplisitt av vedleggene i kosmetikkforordningen.

- Forbrukere:

At stoffene nå er vurdert av SCCS gir forbrukerne en ekstra trygghet om at stoffene som benyttes er trygge i bruk. Det er utelukkende positivt at endrede krav til merkingen av formaldehydfrigjørere vil bidra til å gi forbrukerne en bedre beskyttelse med tanke på å redusere risiko for allergisk reaksjon.

Forslaget til regulering av CMR- stoffene (omnibus reguleringen) vil også være til fordel for forbruker da forslaget vil fjerne rettslig uklarhet rundt CMR-stoffene, i og med at det da blir lettere å vite hva som er reguleringsstatus for disse stoffene ved at dette kan leses direkte ut av kosmetikkforskriftens stofflister/vedlegg.)

Benzophenone-3 og Octocrylene er vurdert av SCCS for å sikre trygge bruksbetingelser av disse UV-filtrene, i lys av bekymringer for mulig hormonforstyrrende egenskaper for disse stoffene.

Regulering av stoffers tillatte bruksmengder og merking er et viktig risikoreduserende verktøy som bidrar til at stoffene kan brukes på en forsvarlig måte. Endringene styrker eksisterende regelverk og vil derved gi økt beskyttelse av helse. Oppdatering og utvidelse av forordningens vedlegg anses som en fordel for industrien og myndighetene fordi flere stoffer har blitt vurdert for helseskadelige egenskaper. Dette medfører at hver enkelt bedrift i mindre grad trenger å foreta disse risikovurderingene selv, samtidig som et godt regulert område øker tilliten til og anseelsen av europeiske kosmetikkprodukter.

-Mattilsynet

Tilsyn med innhold i kosmetiske produkter inngår i det ordinære tilsynet.

Høringsfrist

[Høringssvar sendes inn via lenke på Mattilsynets nettside.](#)

Alle høringsinnspill vil bli offentliggjort.

Høringsfrist: 15.09.2022

Med hilsen

Are Tømmerberg Sletta
Seksjonssjef, kjemisk mattrygghet

Vedlegg:

- Liste over høringsinstanser