

REGLUGERÐ FRAMKVÆMDASTJÓRNARINNAR (ESB) 2020/1684**2021/EES/22/97**

frá 12. nóvember 2020

um breytingu á VI. viðauka við reglugerð Evrópuþingsins og ráðsins (EB) nr. 1223/2009 um snyrtivörur (*)

FRAMKVÆMDASTJÓRN EVRÓPUSAMBANDSINS HEFUR,

með hliðsjón af sáttmálanum um starfshætti Evrópusambandsins,

með hliðsjón af reglugerð Evrópuþingsins og ráðsins (EB) nr. 1223/2009 frá 30. nóvember 2009 um snyrtivörur ⁽¹⁾, einkum 2. mgr. 31. gr.,

og að teknu tilliti til eftirfarandi:

- 1) Vísindanefndin um öryggi neytenda komst að þeirri niðurstöðu í álitinu sínu frá 13. desember 2019 ⁽²⁾ (hér á eftir nefnt álit vísindanefndarinnar um öryggi neytenda) að notkun á metoxýprópýlamínósýklóhexenýlídenetoxýetýlsýanóasetati sem útblámasíu í snyrtivörur í hámarksstyrk sem nemur 3% sé örugg. Eiturhrif við innöndun voru ekki metin í álitinu vísindanefndarinnar um öryggi neytenda vegna þess að engin gögn voru lögð fram. Af þessum sökum á álitinu vísindanefndarinnar um öryggi neytenda ekki við um snyrtivörur í úðaformi sem gætu leitt til váhrifa á lungu endanlegra notenda við innöndun.
- 2) Vísindanefndin um öryggi neytenda komst einnig að þeirri niðurstöðu í álitinu sínu að metoxýprópýlamínósýklóhexenýlídenetoxýetýlsýanóasetat sé annars stigs amín og hafi því tilhneigingu til að mynda og myndi nítrósamín. Ekki ætti að nota það ásamt nítrósamínmyndandi efnum. Nítrósamíninnihald ætti að vera minna en 50 milljarðshlutar.
- 3) Í ljósi álits vísindanefndarinnar um öryggi neytenda og í því skyni að taka tillit til framfara í tækni og vísindum ætti að leyfa notkun metoxýprópýlamínósýklóhexenýlídenetoxýetýlsýanóasetats sem útblámasíu í snyrtivörur í hámarksstyrk sem nemur 3% að undanskilinni notkun sem gæti leitt til váhrifa á lungu endanlegs notanda við innöndun.
- 4) Því ætti að breyta VI. viðauka við reglugerð (EB) nr. 1223/2009 til samræmis við það.
- 5) Ráðstafanirnar, sem kveðið er á um í þessari reglugerð, eru í samræmi við álit fastanefndarinnar um snyrtivörur.

SAMÞYKKT REGLUGERÐ ÞESSA:

1. gr.

Ákvæðum VI. viðauka við reglugerð (EB) nr. 1223/2009 er breytt í samræmi við viðaukann við þessa reglugerð.

2. gr.

Reglugerð þessi öðlast gildi á tuttugasta degi eftir að hún birtist í *Stjórnartíðindum Evrópusambandsins*.

Reglugerð þessi er bindandi í heild sinni og gildir í öllum aðildarríkjunum án frekari lögfestingar.

Gjört í Brussel 12. nóvember 2020.

Fyrir hönd framkvæmdastjórnarinnar,

Ursula VON DER LEYEN

forseti.

(*) Þessi ESB-gerð birtist í Stjtið. ESB L 379, 13.11.2020, bls. 42. Hennar var getið í ákvörðun sameiginlegu EES-nefndarinnar nr. 34/2021 frá 5. febrúar 2021 um breytingu á II. viðauka (Tæknilegar reglugerðir, staðlar, prófanir og vottun) við EES-samninginn (bíður birtingar).

(¹) Stjtið. ESB L 342, 22.12.2009, bls. 59.

(²) Vísindanefndin um öryggi neytenda/1605/19.

VIÐAUKI

Í IV. viðauka við reglugerð (EB) nr. 1223/2009 er eftirfarandi færslu bætt við:

Tilvísunar- númer	Auðkenning efna				Skilyrði			Orðalag notkunarskilyrða og varnaðarorða
	Efnaheiti/INN/XAN	Heiti í skrá yfir almenn heiti innihaldsefna	CAS-númer	EB-númer	Vörutegund, líkamshlutur	Hámarksstyrkur í efnablöndu sem er tilbúin til notkunar	Annað	
a	b	c	d	e	f	g	h	i
„32	2-etoxyétýl (2Z)2-sýanó-2- [3-(3-metoxýprópylamínó) sýklóhex-2-en-1- ýliden]asetat	Methoxypropylamino Cyclohexenylidene Ethoxyethylcyanoacetate	1419401-88-9	700-860-3		3%	<ul style="list-style-type: none"> — Ekki til notkunar sem gæti leitt til váhrifa á lungu endanlegs notanda við innöndun — Notist ekki með nítrosamínmyndandi efnum – Hámarksinnihald nítrosamína: 50 µg/kg — Geymist í flátum sem innihalda ekki nítrít“ 	