

PARLAMENTUL ROMÂNIEI

CAMERA DEPUTAȚILOR

SENAT

L E G E

pentru modificarea și completarea Legii nr. 178/2000
privind produsele cosmetice

Parlamentul României adoptă prezenta lege:

Art.I. – Legea nr.178/2000 privind produsele cosmetice, publicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr.525 din data de 25 octombrie 2000, cu modificările și completările ulterioare, se modifică și se completează după cum urmează:

1. La articolul 2, litera a) se modifica și va avea următorul cuprins:

“a) produs cosmetic: orice substanță sau preparat care urmează să fie pus în contact cu diverse părți externe ale corpului uman precum piele, păr, unghii, buze, organe genitale externe sau cu dinții și mucoasa bucală, cu scopul exclusiv sau principal de a le curăța, a le parfuma, a le modifica aspectul și/sau a le corecta mirosurile corporale și/sau a le proteja ori a le menține în bună stare;”

2. După litera k) a articolului 2 se introduc literele l), m) și n), cu următorul cuprins:

“l) “produs cosmetic finit”: produsul cosmetic în formula sa finală, așa cum este introdus pe piață și oferit consumatorului final, sau prototipul acestuia;

m) “prototip”: primul model sau design al unui produs cosmetic care nu a fost fabricat în loturi și de la care produsul cosmetic finit este copiat sau dezvoltat;

n) “perioada după deschidere”: perioada de timp în care un produs cosmetic finit poate fi folosit în siguranță, calculată din momentul primei deschideri a ambalajului primar și începerii utilizării produsului.”

3. Articolul 3 se modifica și va avea următorul cuprins:

“**Art.3.** - Lista cuprinzând categoriile de produse cosmetice așa cum sunt definite în cuprinsul art.2 lit.a) este prevăzută în anexa.nr.1.”

4. După articolul 3 se introduce un nou articol, articolul 3¹, cu următorul cuprins:

“**Art.3¹.** - Ministerul Sănătății reprezintă autoritatea națională competentă pentru reglementarea comercializării produselor cosmetice, notificarea acestora,

în întocmirea și administrarea bazei de date, inspecția și controlul pe piață, informarea populației, înregistrarea cazurilor semnalate privind efectele adverse asupra populației cauzate de produsele cosmetice, raportarea către Comisia Europeană.

5. Articolul 4 se modifica și va avea următorul cuprins:

“Art.4. - Produsele cosmetice puse pe piață nu trebuie să pericliteze sănătatea umană atunci când sunt folosite în condiții normale sau rațional previzibile de folosire, ținându-se seama, în special, de prezentarea produsului, etichetarea, instrucțiunile privind utilizarea și îndepărtarea acestuia, precum și orice altă indicație prevăzută de producător, de reprezentantul sau autorizat sau de orice altă persoană responsabilă pentru introducerea pe piață a produsului. Aceste indicații nu vor scuti, nici o persoană, sub nici o circumstanță de a se conforma cu alte dispoziții ale prezentei legi.”

6. După articolul 5 se introduc două noi articole, articolele 5¹ și 5², cu următorul cuprins:

“Art.5¹. - (1) Fără a se prejudicia îndeplinirea obligațiilor ce derivă din art.4, se interzice:

a) introducerea pe piață a produselor cosmetice în legătură cu formula finală, cum și a celor conținând ingrediente sau combinații de ingrediente care, pentru a îndeplini cerințele prezentei legi, au fost testate pe animale folosindu-se o metodă altă decât cea alternativă, după data la care aceasta din urmă a fost validată și adoptată la nivelul Uniunii Europene, ținând seama de evoluția procesului de validare din cadrul Organizației pentru Cooperare și Dezvoltare Economică;

b) testarea pe animale a produselor cosmetice finite, pentru a îndeplini cerințele prezentei legi;

c) testarea pe animale a ingredientelor sau combinațiilor de ingrediente, pentru a îndeplini cerințele prezentei legi, începând cu data la care aceste teste trebuie să fie înlocuite de metodele alternative validate sau stabilite de Comisia Europeană. Metodele alternative sunt prevăzute în anexa nr.3 la Normele metodologice de aplicare a Ordonanței de urgență a Guvernului nr.200/2000 privind clasificarea, etichetarea și ambalarea substanțelor și preparatelor chimice periculoase, aprobate prin Hotărârea Guvernului nr.490/2002.

(2) Ministerul Sănătății asigură prin ordin al ministrului preluarea noilor metode alternative, în acord cu progresul realizat în validarea și adoptarea acestora de către Comisia Europeană în conformitate cu următoarele termene limită: 11 martie 2009 pentru testarea ingredientelor sau combinațiilor de ingrediente și 11 martie 2013 pentru testele de toxicitate cu doză repetată, toxicitate reproductivă și toxicocinetica.

(3) În situații excepționale, atunci când există un motiv întemeiat în ceea ce privește siguranța unui ingredient cosmetic existent, Ministerul Sănătății poate solicita Comisiei Europene să acorde o derogare de la prevederile alin.(1). Cererea de derogare trebuie să conțină o evaluare a situației și să indice măsurile necesare. Pe baza cererii și după consultarea Comitetului Științific pentru Cosmetice și Produse Nealimentare, Comisia Europeană poate autoriza derogarea prin decizie

motivata. Aceasta autorizare trebuie sa contina conditiile in care s-a acordat derogarea, obiectivul specific, durata si raportarea rezultatelor

(4) Derogarea poate fi acordata numai daca:

a) ingredientul se foloseste in mod frecvent si nu poate fi inlocuit de un alt ingredient cu functie similara;

b) problema de sanatate umana specifica este fundamentata si nevoia de a recurge la testari pe animale este justificata si sustinuta de un protocol de cercetare detaliat propus ca baza de evaluare.

Art.5². - (1) Este interzisa folosirea in produsele cosmetice a substantelor clasificate ca fiind cancerigene, mutagenice sau toxice pentru reproducere din categoria 1, 2 si 3 asa cum sunt prevazute in anexa nr.2 la Normele metodologice de aplicare a Ordonantei de Urgenta a Guvernului nr.200/2000 privind clasificarea, etichetarea si ambalarea substantelor si preparatelor chimice periculoase, aprobate prin Hotararea Guvernului nr.490/2002.

(2) O substanta clasificata in categoria 3 poate fi folosita in produsele cosmetice numai daca a fost evaluata de Comitetul Stiintific pentru Cosmetice si Produse nealimentare al Comisiei Europene si a fost acceptata pentru a fi folosita in produse cosmetice.”

7. Dupa articolul 6 se introduce un nou articol, articolul 6¹, cu urmatorul cuprins:

“**Art.6¹.** - (1) Prin derogare de la prevederile art.5 si fara a aduce atingere prevederilor Ordinului comun al ministrului industriei si resurselor si ministrului sanatatii si familiei nr.309/729/2001 privind inventarul pentru ingredientele folosite in produsele cosmetice, publicat in Monitorul Oficial al Romaniei, Partea I, nr.756 din 28 noiembrie 2001, Ministerul Sanatatii poate autoriza folosirea pe teritoriul Romaniei a substantelor care nu sunt prevazute in lista de substante permise pentru anumite produse cosmetice, in urmatoarele conditii:

a) autorizarea trebuie sa se limiteze la o perioada maxima de 3 ani;

b) sa se efectueze o verificare oficiala a produselor cosmetice care contin substanta sau preparatul a carui utilizare a fost autorizata;

c) produsul cosmetic astfel fabricat trebuie sa poarte o indicatie distincta, care va fi precizata in autorizatie;

(2) Ministerul Sanatatii trebuie sa informeze Comisia Europeana si Statele Membre despre decizia de autorizare luata conform alin.(1) in decurs de 2 luni de la data intrarii in vigoare a autorizatiei.

(3) Inainte de expirarea termenului de 3 ani prevazut la alin.(1) lit.a), Ministerul Sanatatii poate inainta Comisiei Europene o cerere pentru includerea pe lista de substantelor permise a substantei care a primit autorizarea nationala conform alin.(1). Concomitent va comunica documentatia pe care se intemeiaza aceasta cerere si va indica utilizarile careia ii este destinata substanta.”

8. La articolul 8, partea introductiva se modifica si va avea urmatorul cuprins:

“**Art.8.** - Notificarea consta in transmiterea in forma scrisa si/sau electronica a urmatoarelor date:”

9. Alineatele (1) si (3) ale articolului 9, se modifică și vor avea urmatorul cuprins:

„(1) Notificarea unui produs cosmetic care se introduce pe piata pe teritoriul Romaniei se face la Ministerul Sanatatii, prin transmiterea in forma scrisa si/sau electronica a formularului de notificare. Ministerul Sanatatii inregistreaza notificarea, comunica, celui care a transmis-o, numarul notificarii si face publica lista produselor cosmetice notificate.

.....
(3) Orice modificare a informațiilor transmise Ministerului Sanatatii, conform prevederilor art. 8, va fi adusă la cunoștință acestuia în termen de 30 de zile de la data apariției modificării.“

10. La articolul 10 alineatul (1), literele b), d), e) si f) se modifică și vor avea următorul cuprins:

“b) specificatiile fizico-chimice si microbiologice pentru materiile prime si produsul finit si criteriile de control de puritate si microbiologie pentru produsul cosmetic;

.....
d) numele persoanei responsabile cu fabricarea sau importul pentru prima data a unui produs cosmetic in Uniunea Europeana; persoana responsabila trebuie sa posede un nivel adecvat de calificare profesionala sau experienta in conformitate cu legislatia si practica statului membru al Uniunii Europene unde sunt fabricate sau unde sunt prima data importate produsele cosmetice;

e) evaluarea riscului pentru sanatatea umana al produsului cosmetic. Pentru aceasta fabricantul va tine seama de profilulul toxicologic general al ingredientelor folosite, a structurii lor chimice si nivelului de expunere, in special de caracteristicile de expunere specifice zonei in care produsul va fi aplicat sau de populatia careia ii este destinat; pentru produsele destinate copiilor sub 3 ani, precum si pentru cele destinate exclusiv igienei intime externe trebuie sa existe o evaluare specifica a securitatii pentru sanatatea umana. In cazul in care produsul se fabrica in diferite localități pe teritoriul Romaniei sau al statelor membre ale Uniunii Europene, producatorul poate sa aleaga o singura locație/loc unde informatiile privind produsul sunt disponibile. In acest sens, la solicitarea autoritatilor competente pentru monitorizarea produsului, sau al altor autoritati cu competente de control, producatorul este obligat să precizeze adresa la care informațiile sunt rapid accesibile;

f) numele si adresa persoanelor calificate responsabile care au evaluat produsul din punct de vedere al sigurantei pentru sanatatea umana; persoanele responsabile pentru evaluare trebuie sa aiba diploma de studii superioare in specialitatile: farmacie, toxicologie, dermatologie, medicina sau o diploma, asa cum este definită in cuprinsul Legii nr.200/2004 privind recunoasterea diplomelor si calificarilor profesionale pentru profesiile reglementate din Romania.”

11. La articolul 10 alineatului (1), după litera h), se introduce litera i), cu urmatorul cuprins:

“i) informatii privind orice testari pe animale efectuate de producator, agentii sau furnizorii sai, legate de dezvoltarea produsului sau evaluarea sigurantei produsului cosmetic sau a ingredientelor sale, inclusiv orice testare pe animale efectuata in scopul respectarii unor reglementari nationale din tarile care nu sunt membre ale Uniunii Europene.”

12. După alineatul (2) al articolului 10 se introduc alineatele (3) și (4), cu urmatorul cuprins:

“(3) Fara a se aduce prejudicii protejarii secretului comercial si proprietatii intelectuale, producatorul, reprezentantul sau autorizat, beneficiarul fabricarii produsului cosmetic sau persoana responsabila cu introducerea pe piata a unui produs cosmetic importat va asigura, ca informatia prevazuta la alin.(1) lit.a) si g) sa fie accesibila publicului in orice format, inclusiv electronic; informatiile prevazute la alin.(1) lit.a) care vor fi accesibile publicului, vor fi limitate la informatiile cantitative ale substantelor periculoase reglementate prin Ordonanta de urgenta a Guvernului nr.200/2000 privind clasificarea, etichetarea si ambalarea substantelor si preparatelor chimice periculoase, aprobată cu modificări si completari prin Legea nr.451/2001.

(4) Evaluarea sigurantei pentru sanatatea umana, asa cum este prevazut la art.10 alin.(1) lit.e), va fi efectuata in conformitate cu principiile de buna practica de laborator prevazute de Hotararea Guvernului nr.63/2002 privind aprobarea Principiilor de buna practica de laborator, precum si inspectia si verificarea respectarii acestora in cazul testarilor efectuate asupra substantelor chimice”

13. La alineatul (1) al articolului 13, partea introductiva se modifica si va avea urmatorul cuprins:

“(1) Produsele cosmetice pot fi puse pe piata numai daca pe recipient si pe ambalaj informatiile urmatoare sunt inscriptionate vizibil, lizibil si cu caractere care nu se sterg usor; in ceea ce priveste informatiile prevazute la lit.i), acestea pot fi inscriptionate doar pe ambalaj. Se vor indica urmatoarele date:”

14. La articolul 13 alineatul (1), literele a), b), c), e), f) și i) se modifică și vor avea următorul cuprins:

“a) numele sau denumirea producatorului ori a persoanei responsabile cu introducerea pe piata stabilite in Uniunea Europeana sau abrevierea daca aceasta permite identificarea persoanelor respective;

b) sediul sau adresa din statul membru din Uniunea Europeana, a producătorului sau a persoanei responsabile pentru introducerea pe piață in Uniunea Europeana a unui produs cosmetic importat sau abrevierea sa, atâ timp cât aceasta este posibil de identificat;

c) tara de origine pentru produsele fabricate in afara statelor membre ale Uniunii Europene;

.....

e) data de minimă durabilitate indicată prin sintagma "A se folosi preferabil înainte de", urmată de dată sau de indicarea locului de pe ambalaj unde se află inscripționată această dată. Data trebuie clar menționată indicându-se în ordine și cu cifre arabe, fie luna și anul, fie ziua, luna și anul. Dacă este necesar, această informație va fi suplimentată de o indicare a condițiilor care trebuie îndeplinite pentru a se garanta durabilitatea afirmată. Indicarea datei de durabilitate nu este obligatorie pentru produsele cosmetice a căror durabilitate minimă depășește 30 de luni. Pentru acestea, mențiunile se completează cu indicarea perioadei după deschiderea produsului cosmetic în care poate fi folosit în siguranță de către consumatori. Această informație va fi redată prin simbolul prevăzut în anexa nr.2, urmat de perioada de utilizare exprimată în luni și/sau ani;

f) precauțiile speciale la utilizare, în special cele referitoare la ingredientele menționate în listele prevăzute la art.6 alin.(1) și aprobate prin ordin al ministrului sănătății și care trebuie inscripționate pe ambalaj, cât și informațiile speciale de avertizare pentru produsele cosmetice de uz profesional, în special cele pentru coafură. În situația în care acest lucru nu este posibil din motive practice, va fi alăturat un prospect, o banderolă ori un cartonaș care va conține informațiile necesare consumatorilor fie abreviat, fie prin utilizarea simbolului prevăzut în anexa nr. 3, care trebuie să figureze pe recipient și pe ambalaj;

.....

i) lista cuprinzând ingredientele care fac parte din compoziția produsului cosmetic, în ordinea descrescătoare a greutateii în momentul încorporării lor; această listă este precedată de cuvântul "ingrediente". În cazul în care, din motive practice legate de spațiu, acest lucru nu este posibil, va fi alăturat un prospect, o banderolă ori un cartonaș ce trebuie să conțină informația necesară consumatorului și va fi inscripționată pe recipient ori pe ambalaj informația abreviată ori simbolul prevăzut prin ordin al ministrului sănătății și familiei. Se vor menționa ingredientele în concentrație mai mică de 1%, fără o ordine anume, după cele a căror concentrație este mai mare de 1%. Coloranții se pot menționa după celelalte ingrediente. Pentru produsele cosmetice decorative comercializate în mai multe culori/nuante se menționează toți agenții de colorare folosiți, precedați de sintagma "poate conține" sau de simbolul "+/-,.". Compozițiile de parfumare sau de aromatizare și materiile lor prime vor fi menționate prin cuvântul "parfum", respectiv "aroma". Substanțele cuprinse în listele prezentate la art.6 alin. (1) lit.a) și aprobate prin ordin al ministrului sănătății pentru care există mențiunea de a fi inscripționate pe ambalaj, vor fi incluse pe lista ingredientelor indiferent de funcțiunea pe care o au în produsul cosmetic;“

15. Alineatul (2) al articolului 13 se modifică și va avea următorul cuprins:

“(2) Acolo unde, din motive practice legate de dimensiunea sau de forma recipientelor ori a ambalajelor, nu este realizabilă inscripționarea informațiilor prevăzute la alin.(1) lit.f) și i), acestea se înscriu pe o etichetă, o banderolă, un prospect sau un pliant care este alăturat produsului. În cazul săpunului, al bilelor pentru baie sau al altor produse de dimensiuni mici unde este practic imposibil, din motive de dimensiune sau formă, să fie scrise informațiile prevăzute la alin.(1) lit.i)

pe un prospect, o etichetă, o banderolă, un pliant sau un cartonaș atașat, aceste informații vor fi scrise pe un pliant pus în imediata vecinătate a recipientului în care produsul cosmetic este expus spre vânzare. “

16. După alineatul (4) al articolului 13, se introduce un nou alineat, alineatul (5), cu următorul cuprins:

„(5) Pentru produsele cosmetice care nu sunt preambalate și care sunt ambalate la punctul de vânzare la cererea cumparatorului sau sunt preambalate pentru imediată vânzare, regulile detaliate pentru modul de indicare a informațiilor prevăzute la alin.(1) se aproba prin ordin al ministrului sănătății care se publică în Monitorul Oficial al României.

17. După articolul 14 se introduce un nou articol, articolul 14¹, cu următorul cuprins:

“**Art.14¹.** - (1) Ministerul Sănătății nu poate interzice, restrange sau împiedica introducerea pe piața a produselor cosmetice care îndeplinesc cerințele prevăzute de prezenta lege.

(2) În vederea asigurării unui tratament medical prompt și adecvat în cazul unor situații cu risc pentru sănătate, la solicitarea Ministerului Sănătății producătorul, importatorul sau persoana responsabilă cu introducerea pe piața trebuie să asigure furnizarea informațiilor necesare și adecvate privind substanțele folosite în produsele cosmetice.

(3) Ministerul Sănătății este autoritatea națională competentă care asigură transmiterea informațiilor prevăzute la alin.(2) către oricare dintre Statele Membre ale Uniunii Europene, la solicitarea acestora, luând măsurile necesare pentru ca informația să fie transmisă, doar în scopul aplicării unui tratament medical adecvat.”

18. Articolul 15 se modifică și va avea următorul cuprins:

“**Art.15.** - (1) În etichetare, prezentarea spre vânzare sau promovarea produsului se interzice întrebuintarea textelor, denumirilor, marilor, imaginilor sau a altor însemne care atribuie produselor caracteristici pe care acestea nu le au.

(2) Producătorul sau persoana responsabilă cu introducerea pe piața a produsului poate menționa pe ambalaj sau pe orice alt document, notă, etichetă, banderolă ce însoțește sau care se referă la produs, că produsul nu a fost testat pe animale, numai dacă producătorul sau furnizorul său de materii prime nu au efectuat testări pe animale pentru produsul final sau pentru prototip sau nu a folosit nici un ingredient testat pe animale de către terțe persoane în scopul formulării de produse cosmetice noi.”

19. La articolul 17, partea introductivă se modifică și va avea următorul cuprins:

„Constituie contravenții și se sancționează cu amendă următoarele fapte:”

20. La articolul 17, literele a) și c) se modifică și vor avea următorul cuprins:

“a) nerespectarea prevederilor art.10, 11 si 14 cu amendă de la 10.000.000 lei la 20.000.000 lei;

.....
c) nerespectarea prevederilor art.4, 5, 5¹, 5², 7, art.14¹ alin.(2) și art.19, cu amendă de la 50.000.000 lei la 100.000.000 lei. “

21. Articolul 19 se modifica si va avea urmatorul cuprins:

„Art.19. - In cazul in care Ministerul Sanatatii constata, pe baza unor dovezi intemeiate, ca un produs cosmetic, desi respecta cerintele prezentei legi, reprezinta un pericol pentru sanatate, poate interzice provizoriu comercializarea acelui produs sau impune conditii speciale pentru comercializarea acestuia pe teritoriul Romaniei. In acest caz va informa imediat Comisia Europeana si statele membre ale Uniunii Europene asupra acestei decizii si asupra motivelor care au fundamentat aceasta decizie.”

22. Dupa articolul 20 se introduc două noi articole, articolele 20¹ și 20², cu urmatorul cuprins:

„Art.20¹. - (1) Ministerul Sanatatii este autoritatea naționala competenta care transmite informatii Comisiei Europene referitoare la dispozitiile art.8 si art.10, in scopul publicarii in Jurnalul Oficial al Comunitatilor Europene.

(2) Ministerul Sanatatii asigura cooperarea cu autoritatile competente ale Statelor Membre, pentru aplicarea dispozitiilor prezentei legi.

Art.20². - In cazul in care Ministerul Sanatatii a decis, potrivit art 19, interzicerea provizorie sau restrictionarea comercializarii unui produs cosmetic, acesta informează in scris, in termen de 72 de ore, partea interesata/implicata despre aceasta masura, indicand motivele deciziei si masurile de remediere recomandate, in conformitate cu reglementarile legale existente, precum si data limită pâna la care acestea pot fi aplicate.”

23. Articolul 21 se modifica va avea următorul cuprins:

“Art.21. - Prevederile art.17 se completeaza cu dispozitiile Ordonantei Guvernului nr.2/2001 privind regimul juridic al contravențiilor, aprobata cu modificari si completari prin Legea nr.180/2002, cu moficările ulterioare.”

24. Dupa articolul 22, se introduc două noi articole, articolele 22¹ și 22², cu urmatorul cuprins:

“Art.22¹. - Ministerul Sanatatii va stabili, pana la data de 31 decembrie 2006, procedura prin care unele substante si preparate chimice pot fi autorizate temporar pentru a fi utilizate in produsele cosmetice, mecanismul de acces la informatiile despre substantele folosite in fabricarea produselor cosmetice necesare pentru asigurarea tratamentelor medicale adecvate in cazul unor situatii cu risc pentru sănătate, care se aproba prin ordin al ministrului sanatatii.

Art.22². - Prevederile prezentei legi nu se aplica produselor care contin substante prevazute in anexa nr.6 la Ordinul ministrului sănătății și familiei

nr.1031/2002 pentru aprobarea listelor cuprinzand substantele ce pot fi utilizate in compozitia produselor cosmetice, publicat in Monitorul Oficial al Romaniei, Partea I, nr.17 din 17 ianuarie 2003, cu modificarile ulterioare."

25. Articolul 25 se abroga.

26. Dupa articolul 25, se introduce articolul 26, cu urmatorul cuprins:
"Art.26. - Anexele nr.1 - 3 fac parte integranta din prezenta lege."

27. Anexele nr. 1 și 2 se modifica si se inlocuiesc cu anexele nr.1 si 2 la prezenta lege.

28. Dupa anexa nr.2 se introduce anexa nr.3, care va avea cuprinsul anexei nr.3 la prezenta lege.

Art.II. - Limitele de competență in efectuarea controlului pe piata a produselor cosmetice se stabilesc prin ordin comun al ministrului sanatatii si al presedintelui Autoritatii Naționale pentru Protecția Consumatorilor, in termen de 180 de zile de la publicarea prezentei legi.

Art.III. - Prezenta lege transpune Directiva Consiliului nr.76/768/CEE referitoare la produsele cosmetice, publicata in Jurnalul Oficial al Comunitatilor Europene nr.L053 din 25 februarie 1977, cu modificarile si completarile ulterioare, inclusiv cu cele aduse prin Directiva nr.2003/15/CE, publicata in Jurnalul Oficial al Comunitatilor Europene nr.L066 din 11 martie 2003.

Art.IV. - Dispozițiile prezentei legi intra in vigoare la 3 zile de la data publicării in Monitorul Oficial al Romaniei, cu exceptia:

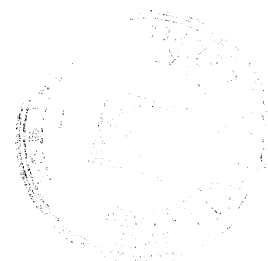
a) dispozitiilor art.I pct.8 și 9 care intra in vigoare la 180 de zile de la data publicarii legii;

b) dispozițiilor art.I pct.6, 7 si 10-22 care intra in vigoare la data aderarii Romnaiei la Uniunea Europeana.

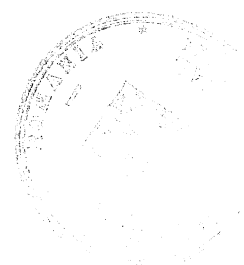
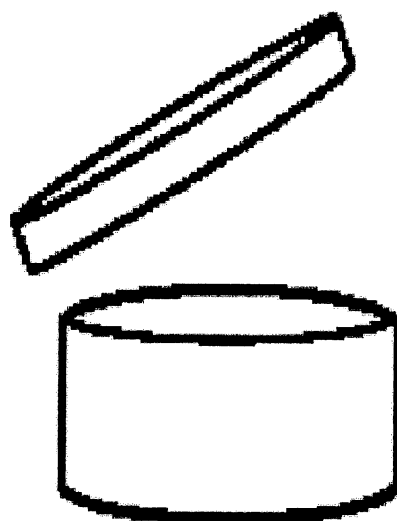
Art.V. - Legea nr.178/2000 privind produsele cosmetice, cu modificarile si completarile ulterioare, precum si cu cele aduse prin prezenta lege, se va republica in Monitorul Oficial al Romaniei, dandu-se textelor o noua numerotare.

Lista cuprinzand categoriile de produse cosmetice

- Creme, emulsii, loțiuni, geluri și uleiuri pentru piele (mâini, față, picioare etc.)
- Măști pentru față (cu excepția produselor care acționează ca abrazive superficiale ale pielii pe cale chimică)
- Baze nuanțatoare (lichide, paste, pudre etc.)
- Pudre de machiaj, pudre după baie, pudre igienice etc.
- Săpunuri de toaletă, săpunuri deodorante etc.
- Parfumuri, ape de toaletă, ape de colonie etc.
- Preparate pentru baie și duș (săruri, spume, uleiuri, geluri etc.)
- Depilatoare
- Deodorante și antiperspirante
- Produse pentru îngrijirea părului:
 - nuanțatoare și decolorante
 - produse pentru ondulare, îndreptare și fixare
 - produse pentru aranjare (decorare)
 - produse pentru curățare (loțiuni, pudre, șampoane etc.)
 - produse de condiționare (loțiuni, creme, uleiuri etc.)
 - produse de coafare (loțiuni, lacuri, briantine etc.)
- Produse pentru ras (creme, spume, loțiuni etc.)
- Produse pentru machiaj și îndepărtarea acestuia de pe față și ochi
- Produse destinate aplicării pe buze
- Produse pentru îngrijirea dinților și a gurii
- Produse pentru îngrijirea unghiilor și decorarea lor
- Produse pentru igiena intimă externă
- Produse pentru băi de soare (plajă)
- Produse pentru bronzare fără soare
- Produse de albire a pielii
- Produse antirid.



Simbolul pentru indicarea perioadei dupa deschidere



Simbolul pentru precauțiunile particulare de utilizare

