



2024/996

2024.4.4.

A BIZOTTSÁG (EU) 2024/996 RENDELETE

(2024. április 3.)

az 1223/2009/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletnek az A-vitamin, az Alpha-Arbutin és az Arbutin, valamint egyes, potenciálisan endokrin károsító tulajdonsággal rendelkező anyagok kozmetikai termékekben való felhasználása tekintetében történő módosításáról

(EGT-vonatkozású szöveg)

AZ EURÓPAI BIZOTTSÁG,

tekintettel az Európai Unió működéséről szóló szerződésre,

tekintettel a kozmetikai termékekről szóló, 2009. november 30-i 1223/2009/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletre ⁽¹⁾ és különösen annak 31. cikke (1) bekezdésére,

mivel:

- (1) Az 1223/2009/EK rendelet nem szabályozza a „(2E,4E,6E,8E)-3,7-dimetil-9-(2,6,6-trimetilciklohexén-1-il)nona-2,4,6,8-tetraén-1-ol” (CAS-szám: 11103-57-4/68-26-8), a „[(2E,4E,6E,8E)-3,7-dimetil-9-(2,6,6-trimetilciklohexén-1-il)nona-2,4,6,8-tetraenil]-acetát” (CAS-szám: 127-47-9), és a „[(2E,4E,6E,8E)-3,7-dimetil-9-(2,6,6-trimetilciklohexén-1-il)nona-2,4,6,8-tetraenil]-hexadekanoát” (CAS-szám: 79-81-2) anyagokat, amelyek a Kozmetikai Összetevők Nemzetközi Nomenklatúrája (INCI) szerint a „Retinol”, a „Retinyl Acetate”, illetve a „Retinyl Palmitate” nevet kapták. Ezeket az anyagokat kozmetikai termékekben bőrkondicionáló anyagként használják.
- (2) A fogyasztók biztonságával foglalkozó tudományos bizottság (FBTB) 2016. október 6-i véleményében ⁽²⁾ arra a következtetésre jutott, hogy az A-vitamin használata biztonságos, de elismerte, hogy a lakosság A-vitaminnak való teljes kitétsége meghaladhatja az Európai Élelmiszerbiztonsági Hatóság által megállapított felső beviteli szintet. 2022. október 24–25-én az FBTB felülvizsgált tudományos szakvéleményt fogadott el az A-vitaminról ⁽³⁾, amelyben arra a következtetésre jutott, hogy az A-vitamin biztonságos a kozmetikai termékekben, a testápolóban 0,05 %-os retinolegyenérték-koncentrációig (RE-koncentráció), illetve az egyéb nem leöblítendő és leöblítendő termékekben 0,3 %-os RE-koncentrációig. Az FBTB hozzátette, hogy a kozmetikai termékek A-vitamintartalmának a fogyasztók összességben tekintett kitétségéhez való hozzájárulása bár alacsony –, mégis aggodalomra adhat okot azon fogyasztók számára, akik a legnagyobb mértékben (a teljes népesség 5 %-a) vannak kitéve az élelmiszerekből és étrend-kiegészítőkből származó A-vitaminnak.
- (3) Az FBTB szakvéleményéből az a következtetés vonható le, hogy az A-vitamin kozmetikai termékekben való használata potenciális kockázatot jelent az emberi egészségre, ha annak koncentrációja meghalad egy bizonyos szintet. Ezért a Retinol, a Retinyl Acetate és a Retinyl Palmitate maximális koncentrációját 0,05 %-ra kell korlátozni a testápolóban, illetve 0,3 % RE-re az egyéb nem leöblítendő és leöblítendő termékekben. Emellett figyelmeztetést kell beilleszteni, amely tájékoztatja az élelmiszerekből és étrend-kiegészítőkből származó A-vitaminnak már kitett fogyasztókat az ilyen vegyületek használatából eredő túlzott expozíció lehetőségéről.
- (4) Az 1223/2009/EK rendelet nem szabályozza a „4-hidroxifenil-alfa-D-glükopiranozid” (CAS-szám: 84380-01-8) és a „4-hidroxifenil-béta-D-glükopiranozid” (CAS-szám: 497-76-7) anyagokat, amelyek az „Alpha-Arbutin”, illetve az „Arbutin” INCI-nevet kapták. Ezeket az anyagokat kozmetikai termékekben bőrfehéritő és bőrkondicionáló anyagként használják.

⁽¹⁾ HL L 342., 2009.12.22., 59. o.

⁽²⁾ FBTB (a fogyasztók biztonságával foglalkozó tudományos bizottság), Vélemény az A-vitaminról (Retinol, Retinyl Acetate, Retinyl Palmitate), SCCS/1576/16, 2016. április 20., végleges változat: 2016. október 6., HELYESBÍTÉS: 2016. december 23., SCCS/1576/16.

⁽³⁾ FBTB (a fogyasztók biztonságával foglalkozó tudományos bizottság), Az A-vitaminról (Retinol, Retinyl Acetate, Retinyl Palmitate) szóló tudományos vélemény (SCCS/1576/16) felülvizsgálata, előzetes változat: 2021. december 10., végleges változat: 2022. október 24–25., SCCS/1639/21SCCS/1639/21.

- (5) Az FBTB az Alpha-Arbutinról szóló, 2015. május 27-i véleményében (*) és az Arbutinról szóló, 2015. március 25-i véleményében (†) arra a következtetésre jutott, hogy korlátozott koncentrációban használva mindkét anyag biztonságos a kozmetikai termékekben a fogyasztók számára. Hangsúlyozta azonban, hogy ezen anyagok és a hidrokinont kibocsátó egyéb anyagok kozmetikai termékekben való lehetséges együttes felhasználását nem értékelték, és ez aggodalomra adhat okot. 2023. január 31-én az FBTB véleményt fogadott el az Alpha-Arbutin és az Arbutin kozmetikai termékekben való biztonságosságáról (‡), megerősítve korábbi következtetését, amely szerint az Alpha-Arbutin arckrémekben legfeljebb 2 %-os koncentrációig és testápolókban legfeljebb 0,5 %-os koncentrációig biztonságos, az Arbutin pedig legfeljebb 7 %-os koncentrációig biztonságos az arckrémekben. Az FBTB azt is megállapította, hogy az Alpha-Arbutinnak az Arbutinnal összesített expozíciója biztonságosnak tekinthető a fogyasztók számára. Az FBTB hangsúlyozta továbbá, hogy a hidrokinon (CAS-szám: 123-31-9) előfordulásának az Alpha-Arbutint és az Arbutint tartalmazó készítményekben a lehető legalacsonyabbnak kell maradnia, és az nem haladhatja meg az elkerülhetetlen, nyomokban jelen lévő mennyiséget.
- (6) Az FBTB szakvéleményéből az a következtetés vonható le, hogy az Alpha-Arbutin és az Arbutin kozmetikai termékekben való használata potenciális kockázatot jelent az emberi egészségre, ha ezen anyagok koncentrációja meghalad egy bizonyos szintet. Ezért az Alpha-Arbutin használatát az arckrémekben legfeljebb 2 %-os, a testápolókban legfeljebb 0,5 %-os koncentrációra, míg az Arbutin használatát az arckrémekben legfeljebb 7 %-os koncentrációra kell korlátozni. Az Alpha-Arbutint vagy Arbutint tartalmazó kozmetikai termékekben a hidrokinon szintje nem haladhatja meg az elkerülhetetlen, nyomokban jelen lévő mennyiséget.
- (7) A „3-(4'-metilbenzilidén)-kámfor” (CAS-szám: 36861-47-9/38102-62-4) anyag, amelyet a „4-Methylbenzylidene Camphor” INCI-névvel láttak el, jelenleg az 1223/2009/EK rendelet VI. mellékletének 18. bejegyzésében szerepel, így a kozmetikai termékekben UV-szűrőként való használata a felhasználásra kész készítményekben legfeljebb 4 %-os koncentrációban engedélyezett. A 4-Methylbenzylidene Camphor az 1223/2009/EK rendelet 14. cikke (1) bekezdése e) pontjának ii. alpontja alapján 4 %-os koncentrációig engedélyezett további, „UV-fényelnyelő” és „fénystabilizátor” funkcióval rendelkezik.
- (8) A „geniszteol 4',5,7-trihidroxiizoflavon” (CAS-szám: 446-72-0), a „daidzeol 7,4'-dihidroxiizoflavon” (CAS-szám: 486-66-8) és az „5-hidroxi-2-(hidroximetil)-4H-pirán-4-on” (CAS-szám: 501-30-4) anyagok, amelyek a „Genistein”, a „Daidzein”, illetve a „Kojic Acid” INCI-nevet kapták, nem tartoznak az 1223/2009/EK rendelet hatálya alá. A Genisteint és a Daidzeint kozmetikai termékekben bőrkondicionáló anyagként, védőanyagként és antioxidánsként, míg a Kojic Acidot kozmetikai termékekben bőrvilágosító, bőrfehéritő, vagy depigmentációs anyagként használják.
- (9) Az „5-klór-2-(2,4-diklórfenoxi)fenol” (CAS-szám: 3380-34-5) anyag, amelyet a „Triclosan” INCI-névvel láttak el, jelenleg az 1223/2009/EK rendelet V. mellékletének 25. bejegyzésében szerepel, ezért kozmetikai termékekben tartósítószerként való felhasználása legfeljebb 0,3 %-os koncentrációban engedélyezett fogkrémekben, kézmosó szappanokban, fürdőszappanokban/tusfürdőkben, nem szórófejes dezodorokban, arcpúdereken és korrektorokban, valamint a műkörmök felhelyezése előtti körömtisztításra szolgáló körömápolási termékekben, szájvizekben pedig legfeljebb 0,2 %-os koncentrációban.
- (10) Az „1-(4-klórfenil)-3-(3,4-diklórfenil)karbamid” (CAS-szám: 101-20-2) anyag, amelyet a „Triclocarban” INCI-névvel láttak el, jelenleg az 1223/2009/EK rendelet V. mellékletének 23. bejegyzésében szerepel, ezért kozmetikai termékekben tartósítószerként való felhasználása legfeljebb 0,2 %-os koncentrációban engedélyezett. Emellett a Triclocarban szerepel az említett rendelet III. mellékletének 100. bejegyzésében, ezért legfeljebb 1,5 %-os koncentrációban engedélyezett a leöblítendő termékekben lévő mikroorganizmusok kifejlődésének megakadályozásától eltérő célokra.
- (11) A „4-Methylbenzylidene Camphor”, a „4-Methylbenzylidene Camphor”, a „Daidzein”, a „Kojic Acid”, a „Triclosan” és a „Triclocarban” lehetséges endokrin károsító tulajdonságaival kapcsolatos aggályok fényében a Bizottság 2019-ben nyilvános adatszolgáltatási felhívást tett közzé. Az iparág tudományos bizonyítékokkal támasztotta alá ezen anyagok kozmetikai termékekben való használatának biztonságosságát. A Bizottság felkérte az FBTB-t, hogy az ágaat benyújtott információi alapján végezze el ezen anyagok biztonsági értékelését.

(*) FBTB (a fogyasztók biztonságával foglalkozó tudományos bizottság), Tudományos vélemény az α -arbutinról, 2015. május 27., SCCS/1552/15.

(†) FBTB (a fogyasztók biztonságával foglalkozó tudományos bizottság), Tudományos vélemény a β -arbutinról, SCCS/1550/15, 2015. március 25.

(‡) FBTB (a fogyasztók biztonságával foglalkozó tudományos bizottság), Tudományos vélemény a kozmetikai termékekben előforduló Alpha- (CAS-szám: 84380-018, EK-szám: 617-561-8) és Beta-Arbutin (CAS-szám: 497-76-7, EK-szám: 207-8503) biztonságosságáról, előzetes változat: 2022. március 15–16., végleges változat: 2023. január 31., SCCS/1642/22.

- (12) 2022. április 29-i véleményében ⁽⁷⁾ az FBTB nem tudott következtetést levonni a 4-Methylbenzylidene Camphor biztonságosságáról, mivel a rendelkezésre bocsátott információk nem voltak elegendőek a potenciális genotoxicitás teljeskörű értékeléséhez. Az FBTB azonban megállapította, hogy elegendő bizonyíték áll rendelkezésre arra vonatkozóan, hogy a 4-Methylbenzylidene Camphor endokrin károsító anyagként hathat, és hatással van mind a pajzsmirigy-, mind az ösztrogénrendszerre, és hogy az anyag biztonságos felhasználásához nem lehet maximális koncentrációt megállapítani. Az FBTB véleményének fényében a 4-Methylbenzylidene Camphor kozmetikai termékekben UV-szűrőként való használata a jelenleg engedélyezett koncentrációban potenciális kockázatot jelenthet az emberi egészségre. Ezért az anyagnak a kozmetikai termékekben UV-szűrőként történő felhasználása a továbbiakban nem engedélyezett. Ezenkívül nincs tudományos alapja annak, hogy az FBTB 4-Methylbenzylidene Camphor biztonságosságára vonatkozó következtetései ne legyenek alkalmazandók, ha az anyagot kozmetikai termékekben a bejelentett további funkciójuk szerint, „UV-fényelnyelőként” és „fénystabilizátorként” használják fel. Annak biztosítása érdekében, hogy a 4-Methylbenzylidene Camphor kozmetikai termékekben a továbbiakban ne lehessen felhasználni UV-szűrőként elrétő célokra, ami az FBTB véleményében megállapítottak szerint az emberi egészségre szintén potenciális kockázatot jelentene, az anyag mindennemű felhasználását be kell tiltani kozmetikai termékekben.
- (13) Az FBTB 2022. szeptember 16-i véleményében ⁽⁸⁾ arra a következtetésre jutott, hogy a Genistein és a Daidzein legfeljebb 0,007 %, illetve 0,02 % koncentrációig biztonságosnak tekinthető kozmetikai termékekben felhasználva. Figyelembe véve az FBTB véleményét, az a következtetés vonható le, hogy a Genistein és a Daidzein kozmetikai termékekben való használata potenciális kockázatot jelent az emberi egészségre, ha ezen anyagok koncentrációja meghalad egy bizonyos szintet. Ezért a Genistein és a Daidzein felhasználását a kozmetikai termékekben egy 0,007 %-os, illetve 0,02 %-os maximális koncentrációra kell korlátozni.
- (14) Az FBTB 2022. március 15–16-i véleményében ⁽⁹⁾ arra a következtetésre jutott, hogy a Kojic Acid kozmetikai termékekben bőrvilágosító anyagként legfeljebb 1 %-os koncentrációban használva biztonságos. Figyelembe véve az FBTB véleményét, az a következtetés vonható le, hogy a Kojic Acid kozmetikai termékekben való használata potenciális kockázatot jelent az emberi egészségre, ha koncentrációja meghalad bizonyos szintet. Ezért a Kojic Acid bőrvilágosító anyagként való felhasználását arc- és kézápoló termékekben 1 %-os maximális koncentrációra kell korlátozni.
- (15) Az FBTB a Triclosanra vonatkozó, 2022. október 24–25-én elfogadott tudományos szakvéleményében ⁽¹⁰⁾ arra a következtetésre jutott, hogy a Triclosan tartósítószerként bőrön alkalmazott kozmetikai termékekben való használata 0,3 %-os maximális koncentrációig biztonságos mind gyermekek (0,5–18 év), mind felnőttek esetében, a testápoló kivételével. Arra a következtetésre jutott továbbá, hogy a Triclosan fogkrémekben tartósítószerként 0,3 %-os koncentrációban történő használata gyermekek (0,5–18 év) és felnőttek számára egyaránt biztonságos, de az anyag fogkrémekben tartósítószerként történő használata 3 év alatti gyermekek esetében nem biztonságos, ha Triclosant tartalmazó egyéb kozmetikai termékekkel együtt alkalmazzák. Az FBTB szerint a Triclosan szájvízben tartósítószerként történő használata felnőttek számára legfeljebb 0,2 %-os koncentrációban biztonságos, ha önmagában alkalmazzák, de Triclosant tartalmazó egyéb kozmetikai termékekkel kombinálva nem, míg gyermekek és serdülők esetében önmagában alkalmazva sem biztonságos a szájvízben 0,2 %-os koncentrációban.
- (16) Az FBTB tudományos szakvéleményének fényében az a következtetés vonható le, hogy a Triclosan kozmetikai termékekben való felhasználása az adott anyagot tartalmazó különböző kozmetikai termékek kombinált használata esetén potenciális kockázatot jelent az emberi egészségre, ha annak koncentrációja meghalad bizonyos szinteket, és ha bizonyos korcsoportok használják. Ezért a Triclosan kozmetikai termékekben tartósítószerként való felhasználását a fogkrémek, kézmosó szappanok, fürdőszappanok/tusfürdők, nem szőrőfejes dezodorok, arcpúderek és korrektorok és a műkörömök felhelyezése előtti körömtisztításra szolgáló körömápolási termékek esetében 0,3 %-os maximális koncentrációra kell korlátozni. A Triclosan használata sem szájvízben, sem 3 év alatti gyermekeknek szánt fogkrémekben nem engedélyezhető. Címkézési követelményeket is be kell vezetni a fogyasztók még fokozottabb védelme és a tagállami piacfelügyeleti tevékenységek megkönnyítése érdekében.

⁽⁷⁾ FBTB (a fogyasztók biztonságával foglalkozó tudományos bizottság), Tudományos vélemény a 4-Methylbenzylidene Camphor (4-MBC) anyagról, előzetes változat: december 22., végleges változat: 2022. április 29., SCCS/1640/21

⁽⁸⁾ FBTB (a fogyasztók biztonságával foglalkozó tudományos bizottság), Tudományos vélemény a Genistein és a Daidzein anyagról, előzetes változat: 2022. január 12., végleges változat: 2022. szeptember 16., helyesbítés: 2022. október 11., SCCS/1641/22.

⁽⁹⁾ FBTB (a fogyasztók biztonságával foglalkozó tudományos bizottság), Tudományos vélemény a Kojic Acidról, előzetes változat: 2021. október 26–27., végleges változat: 2022. március 15–16., helyesbítés: 2022. június 10., SCCS/1637/2.

⁽¹⁰⁾ FBTB (a fogyasztók biztonságával foglalkozó tudományos bizottság), Tudományos szakvélemény kérése a Triclocarban (CAS-szám: 101-20-2, EK-szám: 202-924-1) és a Triclosan (CAS-szám: 3380-34-5, EK-szám: 222-182-2) mint kozmetikai termékekben használt, potenciálisan endokrin károsító tulajdonságokkal rendelkező anyagok biztonságosságáról, előzetes változat: 2022. március 15–16., végleges változat: 2022. október 24–25., SCCS/1643/22.

- (17) Az FBTB a Triclocarbanra vonatkozó, 2022. október 24–25-én elfogadott tudományos szakvéleményében ⁽¹⁾ arra a következtetésre jutott, hogy a Triclocarban tartósítószerként legfeljebb 0,2 %-os koncentrációban történő használata biztonságos a bőrön alkalmazott kozmetikai termékekben gyermekek (0,5–18 év) és felnőttek esetében egyaránt, de nem biztonságos sem a felnőtteknek és gyermekeknek szánt szájvizekben, sem pedig a 6 évesnél fiatalabb gyermekeknek szánt fogkrémekben. Az FBTB azt is megállapította, hogy a termékben lévő mikroorganizmusok kifejlődésének megakadályozásától eltérő célra használt Triclocarban a leöblítendő termékekben gyermekek (0,5–18 év) és felnőttek esetében egyaránt legfeljebb 1,5 %-os koncentrációig biztonságos.
- (18) Az FBTB tudományos szakvéleményének fényében az a következtetés vonható le, hogy a Triclocarban kozmetikai termékekben való felhasználása potenciális kockázatot jelent az emberi egészségre, ha koncentrációja egyes kozmetikai termékekben meghalad bizonyos szinteket, és ha bizonyos korcsoportok használják. Ezért a Triclocarban kozmetikai termékekben tartósítószerként való felhasználását továbbra is legfeljebb 0,2 %-os koncentrációra kell korlátozni, míg szájvizekben nem szabad engedélyezni. A Triclocarban kozmetikai termékekben egyéb célokra történő felhasználását a leöblítendő termékekben továbbra is legfeljebb 1,5 %-os koncentrációra kell korlátozni. Ezenkívül a 6 év alatti gyermekeknek szánt fogkrémekben való használatát nem szabad megengedni. Címkézési követelményeket is be kell vezetni a fogyasztók még fokozottabb védelme és a tagállami piacfelügyeleti tevékenységek megkönnyítése érdekében.
- (19) Az 1223/2009/EK rendeletet ezért ennek megfelelően módosítani kell.
- (20) Az ágazati szereplők számára észszerű időt kell biztosítani ahhoz, hogy alkalmazkodni tudjanak az új korlátozásokhoz, és hogy többek között elvégezhesék a termékek összetételének ahhoz szükséges kiigazításait, hogy kizárólag olyan kozmetikai termékek kerüljenek forgalomba, melyek megfelelnek az új követelményeknek. Elegendő időt kell hagyni arra is, hogy a szóban forgó követelményeknek meg nem felelő kozmetikai termékeket kivonják a forgalomból. A 4-Methylbenzylidene Camphor betiltása különösen is nagy technikai kihívást jelent az UV-szűrőként ezen anyagot tartalmazó termékek összetételének megváltoztatását nézve, mivel kisebb a rendelkezésre álló UV-szűrők palettája, miközben a módosított termékek napvédő faktorának hatékonyságát mérni kell. Ezért 4-Methylbenzylidene Camphor-tartalmú termékek megfelelőségének biztosítására hosszabb átmeneti időszakokat kell engedélyezni az iparág számára. Emellett hosszabb átmeneti időszakokat kell engedélyezni a Retinolt, Retinyl Acetate-ot és a Retinyl Palmitate-ot tartalmazó kozmetikai termékek megfelelőségének biztosítása érdekében, mivel ezen anyagok esetében nincs közvetlen egészségügyi aggály, mert a jelenleg forgalomban lévő kozmetikai termékekben a felhasználási koncentrációjuk nem haladja meg az FBTB által biztonságosnak ítélt koncentrációkat, ugyanakkor a rövidebb határidők a kozmetikai termékek kivonásához és megsemmisítéséhez vezetnének, ami aránytalanul nagy pénzügyi és környezeti költségekkel járna.
- (21) Az e rendeletben foglalt intézkedések összhangban vannak a Kozmetikai Termékek Állandó Bizottságának véleményével,

ELFOGADTA EZT A RENDELETET:

1. cikk

Az 1223/2009/EK rendelet II., III., V. és VI. melléklete e rendelet mellékletének megfelelően módosul.

2. cikk

Ez a rendelet az *Európai Unió Hivatalos Lapjában* való kihirdetését követő huszadik napon lép hatályba.

A melléklet 4. pontját 2025. május 1-től kell alkalmazni.

⁽¹⁾ FBTB (a fogyasztók biztonságával foglalkozó tudományos bizottság). Tudományos szakvélemény kérése a Triclocarban (CAS-szám: 101-20-2, EK-szám: 202-924-1) és a Triclosan (CAS-szám: 3380-34-5, EK-szám: 222-182-2) mint kozmetikai termékekben használt, potenciálisan endokrin károsító tulajdonságokkal rendelkező anyagok biztonságosságáról, előzetes változat: 2022. március 15–16., végleges változat: 2022. október 24–25., SCCS/1643/22.

Ez a rendelet teljes egészében kötelező és közvetlenül alkalmazandó valamennyi tagállamban.

Kelt Brüsszelben, 2024. április 3-án.

a Bizottság részéről
az elnök
Ursula VON DER LEYEN

Az 1223/2009/EK rendelet II., III., V. és VI. melléklete a következőképpen módosul:

1. A II. melléklet a következő bejegyzéssel egészül ki:

Hivatkozási szám	Az anyag azonosítása		
	Kémiai név/INN	CAS-szám	EK-szám
a	b	c	d
„1730	3-(4'-metilbenzilidén)-kámfor3-(4'-methylbenzylidene)-camphor (*); [INCI: 4-Methylbenzylidene Camphor]	36861-47-9/38102-62-4	253-242-6/-

(*) 2025. május 1-től a szóban forgó anyagot tartalmazó kozmetikai termékek nem hozhatók forgalomba az Európai Unióban. 2026. május 1-től a szóban forgó anyagot tartalmazó kozmetikai termékek nem lehetnek forgalomban az Európai Unióban”.

2. A III. melléklet a következő bejegyzésekkel egészül ki:

Hivatkozási szám	Az anyag azonosítása				Korlátozások			Az alkalmazási feltételek és figyelmeztetések szövege
	Kémiai név/INN	Az összetevők glosszáriumában szereplő közhasználatú név	CAS-szám	EK-szám	A termék típusa, testrészek	Legnagyobb koncentráció a felhasználásra kész készítményben	Egyéb	
a	b	c	d	e	f	g	h	i
„373	Geniszteol; 4',5,7-trihidroxiizoflavon; 5,7-dihidroxi-3-(4-hidroxifenil)- 4-benzopiron (*)	Genistein	446-72-0	207-174-9		0,007 %		
374	Daidzeol; 4',7-dihidroxiizoflavon; 7-hidroxi-3-(4-hidroxifenil)- 4-benzopiron (*)	Daidzein	486-66-8	207-635-4		0,02 %		
375	5-Hidroxi-2-(hidroximetil)-4H- pirán-4-on (*)	Kojic Acid	501-30-4	207-922-4	Arc- és kézápolási termékek	1 %		

376	(2E,4E,6E,8E)-3,7-dimetil-9-(2,6,6-trimetilciklohexén-1-il)nona-2,4,6,8-tetraén-1-ol (**) [(2E,4E,6E,8E)-3,7-dimetil-9-(2,6,6-trimetilciklohexén-1-il)nona-2,4,6,8-tetraenil]-acetát (**) [(2E,4E,6E,8E)-3,7-dimetil-9-(2,6,6-trimetilciklohexén-1-il)nona-2,4,6,8-tetraenil]-hexadécanoát (**)	Retinol Retinyl Acetate Retinyl Palmitate	11103-57-4/ 68-26-8 127-47-9 79-81-2	234-328-2/ 200-683-7 204-844-2 201-228-5	a) Testápoló b) Egyéb nem leöblítendő és leöblítendő termékek	a) 0,05 % retinol-egyenérték (RE) b) 0,3 % RE		A Retinolt, Retinyl Acetate-ot vagy Retinyl Palmitate-ot tartalmazó kozmetikai termékek esetében kötelező a következő címkézés: „A-vitamint tartalmaz. Használat előtt vegye figyelembe a napi bevitelét!”
377	4-Hidroxifenil- α -D-glükopiranozid (*)	Alpha-Arbutin	84380-01-8	617-561-8	a) Arckrém b) Testápoló	a) 2 % b) 0,5 %	A hidrokinonszintnek az Alpha-Arbutint tartalmazó készítményekben a lehető legalacsonyabbnak kell maradnia, és nem haladhatja meg az elkerülhetetlen, nyomokban jelen lévő mennyiséget.	
378	4-Hidroxifenil- β -D-glükopiranozid (*)	Arbutin	497-76-7	207-850-3	Arckrém	7 %	A hidrokinonszintnek az Arbutint tartalmazó készítményekben a lehető legalacsonyabbnak kell maradnia, és nem haladhatja meg az elkerülhetetlen, nyomokban jelen lévő mennyiséget.	

(*) 2025. február 1-től az említett anyagot tartalmazó és a feltételeknek nem megfelelő kozmetikai termékek nem hozhatók forgalomba az Európai Unióban. 2025. november 1-től az említett anyagot tartalmazó és a feltételeknek nem megfelelő kozmetikai termékek nem lehetnek forgalomban az Európai Unióban.”

(**) 2025. november 1-től az említett anyagot tartalmazó és a feltételeknek nem megfelelő kozmetikai termékek nem hozhatók forgalomba az Európai Unióban. 2027. május 1-től az említett anyagot tartalmazó és a feltételeknek nem megfelelő kozmetikai termékek nem lehetnek forgalomban az Európai Unióban.”

3. Az V. mellékletben a 23. és 25. bejegyzés helyébe a következő szöveg lép:

Hivatkozási szám	Az anyag azonosítása				Feltételek			Az alkalmazási feltételek és figyelmeztetések szövege
	Kémiai név/INN	Az összetevők glosszáriumában szereplő közhasználatú név	CAS-szám	EK-szám	A termék típusa, testrészek	Legnagyobb koncentráció a felhasználásra kész készítményben	Egyéb	
a	b	c	d	e	f	g	h	i
„23.	1-(4-klórfenil)-3-(3,4-diklórfenil) karbamid (*) (**)	Triclocarban	101-20-2	202-924-1	Valamennyi kozmetikai termék, kivéve a szájvizet	0,2 %	Tisztasági követelmények: 3,3',4,4'-tetraklór-azobenzol ≤ 1 ppm 3,3',4,4'-tetraklór-oxibenzol ≤ 1 ppm 6 év alatti gyermekeknek szánt fogkrémekben nem használható.	A Triclocarban tartalmazó fogkrémek esetében a következő címkézés kötelező: „6 éven aluli gyermekeknek szánt termékekben nem használható.”
25.	5-klór-2-(2,4-diklór-fenoxi) fenol (*)	Triclosan	3380-34-5	222-182-2	Fogkrémek; Kézmosó szappanok; Fürdőszappanok/ tusfürdők; Nem szórófejes dezodorok; Arcpúderek és korrektorok; A műkörmök felhelyezése előtti körömtisztításra szolgáló körömápolási termékek;	0,3 %	3 év alatti gyermekeknek szánt fogkrémekben nem használható.	A Triclosan tartalmazó fogkrémek esetében a következő címkézés kötelező: „3 éven aluli gyermekeknek szánt termékekben nem használható.”

(*) A szóban forgó anyagot tartalmazó és a feltételeknek nem megfelelő kozmetikai termékek, amennyiben megfelelnek a 2024. április 23-án alkalmazandó feltételeknek, 2024. december 31-ig forgalomba hozhatók az Európai Unióban, és amennyiben az említett időpont előtt már forgalomba hozták őket, 2025. október 31-ig forgalmazhatók az Unió piacán.

(**) Nem tartósítószerként történő felhasználásra, lásd: III. melléklet, 100. szám.”

4. A VI. melléklet 18. bejegyzését törölni kell.