

Białystok, 23.03.2023r.

Do: wszystkich zainteresowanych

Dotyczy: prawnego braku możliwości dostarczania Kart Charakterystyki

Substancji/Mieszaniny w przypadku kosmetyków

O Ś W I A D C Z E N I E

Niniejszym informujemy, że zgodnie z art. 1 pkt. 4 Ustawy z dnia 25 lutego 2011 r. o substancjach chemicznych i ich mieszaninach (Dz. U. Nr 63, poz. 322 wraz z późn. zm.), przepisów tej ustawy nie stosuje się do produktów kosmetycznych. Ponadto zgodnie z artykułem 2 Rozporządzenia REACH [*Rozporządzenie (WE) nr 1907/2006 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 18 grudnia 2006 r. w sprawie rejestracji, oceny, udzielania zezwoleń i stosowanych ograniczeń w zakresie chemikaliów (REACH), utworzenia Europejskiej Agencji Chemikaliów, zmieniające dyrektywę 1999/45/WE oraz uchylające rozporządzenie Rady (EWG) nr 793/93 i rozporządzenie Komisji (WE) nr 1488/94, jak również dyrektywę Rady 76/769/EWG i dyrektywy Komisji 91/155/EWG, 93/67/EWG, 93/105/WE i 2000/21/WE wraz z późn. zm.*], osoba odpowiedzialna nie ma prawnego obowiązku sporządzania kart charakterystyki dla kosmetyków - produktów gotowych. Dla produktu kosmetycznego niezbędne jest m.in. dokonanie oceny bezpieczeństwa – sporządzenie Raportu Bezpieczeństwa Produktu Kosmetycznego zgodnie z załącznikiem I Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1223/2009/WE z dnia 30 listopada 2009 r., dotyczącego produktów kosmetycznych (wraz z późn. zm.).

W związku z powyższym w odniesieniu do produktów kosmetycznych nie istnieje prawny obowiązek sporządzania i dostarczania kart charakterystyki. Dotyczy to następujących produktów z oferty Medilab: Sterisol Akta Liquid Soap, Sterisol Ultra Liquid Soap, Sterisol Ultra Hair & Body, Sterisol Sense Liquid Soap, Sterisol Soft Skin Creme, Sterisol Gentle Skin Lotion, Phago`Derm Sensitive, VisiSoap, Wasa-Soft, MediSoap Neutral, Mediwx.

Z poważaniem,

PREZES ZARZĄDU
„MEDILAB” Sp. z o.o.

Michał Zabłocki