



DZIENNIK USTAW

RZECZYPOSPOLITEJ POLSKIEJ

Warszawa, dnia 26 października 2012 r.

Poz. 1175

ROZPORZĄDZENIE MINISTRA ZDROWIA¹⁾

z dnia 22 października 2012 r.

zmieniające rozporządzenie w sprawie list substancji niedozwolonych lub dozwolonych z ograniczeniami do stosowania w kosmetykach oraz znaków graficznych umieszczanych na opakowaniach kosmetyków²⁾

Na podstawie art. 5 ust. 3 ustawy z dnia 30 marca 2001 r. o kosmetykach (Dz. U. Nr 42, poz. 473, z późn. zm.³⁾) zarządza się, co następuje:

§ 1. W rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 30 marca 2005 r. w sprawie list substancji niedozwolonych lub dozwolonych z ograniczeniami do stosowania w kosmetykach oraz znaków graficznych umieszczanych na opakowaniach kosmetyków (Dz. U. Nr 72, poz. 642, z późn. zm.⁴⁾) w załączniku nr 2 do rozporządzenia lp. 13 otrzymuje brzmienie:

13	I/12	Nadtlenek wodoru i inne związki lub ich mieszaniny uwalniające nadtlenek wodoru (w tym nadtlenek mocznika i nadtlenek cynku) Hydrogen peroxide and other compounds or mixtures that release	a) środki do włosów b) środki do skóry c) środki do utwardzania paznokci d) produkty do jamy ustnej, w tym płyny do płukania jamy ustnej,	a) 12% H ₂ O ₂ (40 objętości) obecny lub uwolniony b) 4% H ₂ O ₂ obecny lub uwolniony c) 2% H ₂ O ₂ obecny lub uwolniony d) ≤ 0,1% H ₂ O ₂ obecny lub uwolniony		a) Stosować rękawice ochronne a), b), c), e) Zawiera nadtlenek wodoru. Chronić oczy. W przypadku dostania się preparatu do oczu, natychmiast przepłukać je wodą.
----	------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

¹⁾ Minister Zdrowia kieruje działem administracji rządowej – zdrowie, na podstawie § 1 ust. 2 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 18 listopada 2011 r. w sprawie szczegółowego zakresu działania Ministra Zdrowia (Dz. U. Nr 248, poz. 1495 i Nr 284, poz. 1672).

²⁾ Niniejsze rozporządzenie w zakresie swojej regulacji wdraża dyrektywę Rady 2011/84/UE z dnia 20 września 2011 r. zmieniającą dyrektywę 76/768/EWG dotyczącą produktów kosmetycznych w celu dostosowania jej załącznika III do postępu technicznego (Dz. Urz. UE L 283 z 29.10.2011, str. 36).

³⁾ Zmiany wymienionej ustawy zostały ogłoszone w Dz. U. z 2003 r. Nr 73, poz. 659, Nr 189, poz. 1852 i Nr 208, poz. 2019, z 2004 r. Nr 213, poz. 2158, z 2009 r. Nr 18, poz. 97, Nr 20, poz. 106 i Nr 91, poz. 740, z 2010 r. Nr 107, poz. 679 oraz z 2011 r. Nr 63, poz. 322 i Nr 112, poz. 654.

⁴⁾ Zmiany wymienionego rozporządzenia zostały ogłoszone w Dz. U. z 2005 r. Nr 181, poz. 1521 i Nr 265, poz. 2228, z 2006 r. Nr 85, poz. 593, z 2007 r. Nr 47, poz. 316, Nr 107, poz. 743 i Nr 207, poz. 1504, z 2008 r. Nr 85, poz. 520, z 2009 r. Nr 107, poz. 898 i Nr 222, poz. 1772, z 2010 r. Nr 81, poz. 536 i Nr 153, poz. 1030 oraz z 2011 r. Nr 294, poz. 1743.

		hydrogen peroxide, including carbamide peroxide and zinc peroxide	<p>pasty do zębów, produkty do wybielania zębów</p> <p>e) produkty do wybielania zębów</p>	<p>e) $> 0,1\% \leq 6\%$ H_2O_2 obecny lub uwolniony</p>	<p>e) Wyrób przeznaczony do sprzedaży wyłącznie lekarzom dentystom. W każdym cyklu stosowania pierwsze zastosowanie przez lekarza dentystę lub pod jego bezpośrednim nadzorem, o ile zapewnia to równoważny poziom bezpieczeństwa. Następnie wyrób wydaje się konsumentowi do dokończenia cyklu stosowania. Nie stosować u osób w wieku poniżej 18 lat.</p>	<p>e) Stężenie procentowe H_2O_2 obecnego lub uwolnionego umieszcza się na etykiecie. Nie stosować u osób w wieku poniżej 18 lat. Wyrób przeznaczony do sprzedaży wyłącznie lekarzom dentystom. W każdym cyklu stosowania pierwsze zastosowanie przez lekarza dentystę lub pod jego bezpośrednim nadzorem, o ile zapewnia to równoważny poziom bezpieczeństwa. Następnie wyrób wydaje się konsumentowi do dokończenia cyklu stosowania.</p>
--	--	-------------------------------------------------------------------	--------------------------------------------------------------------------------------------	-------------------------------------------------------------------------------------	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

§ 2. Rozporządzenie wchodzi w życie z dniem 31 października 2012 r.

Minister Zdrowia: *B.A. Arłukowicz*