

Conf. cu originalul



Parlamentul României Camera Deputaților

Comisia pentru Sănătate și Familie

Nr. 28/ 338/ 9 septembrie 2004

BIROULUI PERMANENT AL CAMEREI DEPUTAȚILOR,

Vă înaintăm, alăturat, raportul asupra **proiectului de Lege pentru modificarea și completarea Legii nr.178/2000 privind produsele cosmetice (PLX nr.487/2004)**, trimis comisiei pentru examinare, în fond, în **procedură de urgență**, cu adresa nr. PLX 487 din 6 septembrie 2004, Camera Deputaților fiind Cameră decizională.

La întocmirea raportului, comisia a avut în vedere avizul Comisiei pentru industrii și servicii nr.23/137/ 8.09.2004, avizul Consiliului Economic și Social nr.1797/25.08.2004, avizul Consiliului Legislativ nr.1313/10.08.2004, precum și punctul de vedere al Ministerului Sănătății nr.41559/17.09.2004.

În raport de obiectul și conținutul său, proiectul de lege face parte din categoria legilor ordinare, în conformitate cu prevederile articolului 76 alineatul (2) din Constituția României, republicată.

PREȘEDINTE,

DEP.ACAD.PROF.DR.MIRCEA IFRIM

SECRETAR,

DEP.FARM.ION BURNEI



Parlamentul României Camera Deputaților

Comisia pentru Sănătate și Familie

Nr. 28/ 338/ 9 septembrie 2004

R A P O R T

**asupra proiectului de Lege pentru modificarea și completarea Legii nr.178/2000 privind produsele cosmetice
(PLX nr.487/2004)**

1. Cu adresa nr. PLX 487 din 6 septembrie 2004, Comisia pentru sănătate și familie a fost sesizată cu dezbateră și avizarea în fond, **în procedură de urgență, a proiectului de Lege pentru modificarea și completarea Legii nr.178/2000 privind produsele cosmetice (PLX nr.487/2004)**, adoptat de către Senat în ședința din 6 septembrie 2004.

La întocmirea raportului, comisia a avut în vedere avizul Comisiei pentru industrii și servicii nr.23/137/ 8.09.2004, avizul Consiliului Economic și Social nr.1797/25.08.2004, avizul Consiliului Legislativ nr.1313/10.08.2004, precum și punctul de vedere al Ministerului Sănătății nr.41559/17.09.2004.

Prezentul proiect de lege are ca scop concordanța actului normativ de bază cu prevederile Directivei nr.76/768/EEC, astfel cum a fost modificată prin cel de-al șaptelea Amendament și realizarea armonizării reglementărilor interne în domeniu cu evoluțiile legislative europene pentru asigurarea liberei circulații a mărfurilor și a unei practici internaționale comune între statele Uniunii Europene.

Proiectul de lege cuprinde prevederi privind corectarea definiției produsului cosmetic, modul de centralizare a datelor privind supravegherea cazurilor de efecte nedorite pentru sănătatea umană, admiterea folosirii unor ingrediente provizoriu admise pentru o perioadă limitată de timp, interzicerea testării pe animale a produselor finite și a ingredientelor, interzicerea folosirii substanțelor carcinogene, mutagene și toxice pentru reproducere și menționarea pe eticheta produselor a ingredientelor alergene.

Față de cele prezentate mai sus, comisia propune Plenului Camerei Deputaților spre dezbateri și aprobare proiectul de lege, care face obiectul raportului.

2. Proiectul de lege face parte din categoria legilor ordinare, potrivit prevederilor articolului 76 alineatul (2) din Constituția României, republicată.

3. La lucrările comisiei din ziua de 8.09.2004 din totalul de 16 membri, au fost prezenți 15 deputați.

Raportul comisiei a fost adoptat în unanimitate.

4. Proiectul de lege, potrivit art.75 din Constituția României, republicată și art.86 din Regulamentul Camerei Deputaților, astfel cum a fost modificat prin Hotărârea Camerei Deputaților nr.23/2003, este de **competența decizională a Camerei Deputaților**.

I. Amendamente admise

În urma dezbaterii, Comisia pentru sănătate și familie propune adoptarea proiectului de lege cu următoarele amendamente:

Nr. crt.	Textul inițial	Text propus de Comisie (autorul amendamentului)	Motivarea propunerii amendamentelor	Camera Decizională
0.	1.	2.	3.	4.
1.	<u>Pct.10</u> “10. La articolul 10 alineatul (1), literele b), d) e) și f) vor avea următorul cuprins:	Se propune ca pct.10 să se reformuleze după cum urmează: “10. La articolul 10 alineatul (1), literele b), d) e) și f) vor avea următorul cuprins:		Camera Deputaților.

0.	1.	2.	3.	4.
	<p>“b) specificațiile fizico-chimice și microbiologice pentru materiile prime și produsul finit și criteriile de control de puritate și microbiologie pentru produsul cosmetic;</p> <p>.....</p> <p>d) numele persoanei responsabile cu fabricarea sau importul pentru prima dată a unui produs cosmetic în Uniunea Europeană ; persoana responsabilă trebuie să posede un nivel adecvat de calificare profesională sau experiență, în conformitate cu legislația și practica Statutului Membru al Uniunii Europene unde sunt fabricate sau unde sunt prima dată importate produsele cosmetice;</p> <p>e) evaluarea riscului pentru sănătatea umană al produsului cosmetic. Pentru aceasta fabricantul a ține seama de profilul toxicologic general al ingredientelor folosite, a structurii lor chimice și nivelului de expunere, în special de caracteristicile de expunere specifice</p>	<p>b) Nemodificat.</p> <p>.....</p> <p>d) Nemodificat.</p> <p>e) Nemodificat.</p>		

0.	1.	2.	3.	4.
	<p>zonei în care produsul va fi aplicat sau de populația căreia îi este destinat; pentru produsele destinate copiilor sub 3 ani, precum și pentru cele destinate exclusiv igienei intime externe trebuie să existe o evaluare specifică a securității pentru sănătatea umană. În cazul în care produsul se fabrică în diferite localități pe teritoriul României sau al Statelor Membre ale Uniunii Europene, producătorul poate să aleagă o singură locație/loc, unde informațiile privind produsul sunt disponibile. În acest sens, la solicitarea autorităților competente pentru monitorizarea produsului, sau al altor autorități cu competențe de control, producătorul este obligat să precizeze adresa la care informațiile sunt rapid accesibile;</p> <p>f) numele și adresa persoanelor calificate responsabile care au evaluat produsul din punct de vedere al siguranței pentru sănătatea umană; persoanele responsabile pentru</p>	<p>f) numele și adresa persoanelor calificate responsabile care au evaluat produsul din punct de vedere al siguranței pentru sănătatea umană; persoanele responsabile pentru</p>	<p>Pentru concordanță cu art.7 lit.a) pct.f) din Directiva consolidată.</p>	

0.	1.	2.	3.	4.
	<p>evaluare trebuie să aibă diplomă de studii superioare în specialitățile: farmacie, toxicologie, dermatologie, medicină sau o diplomă, așa cum este definită în cuprinsul Legii nr.200/2004 privind recunoașterea diplomelor și calificărilor profesionale pentru profesiile reglementate din România.”</p>	<p>evaluare trebuie să aibă diplomă de studii superioare în specialitățile: farmacie, toxicologie, dermatologie, medicină, cosmetică sau o specialitate similară, așa cum este definită în cuprinsul Legii nr.200/2004 privind recunoașterea diplomelor și calificărilor profesionale pentru profesiile reglementate din România.”</p> <p>Autori: dl.dep.prof.dr.Mircea Ifrim (Grupul Parlamentar al PRM), dl.dep.Petre Naidin (Fără apartenență la un grup parlamentar) și Ministerul Sănătății .</p>		

În cursul dezbaterilor nu s-au înregistrat amendamente respinse.

PREȘEDINTE,

DEP.ACAD.PROF.DR.MIRCEA IFRIM

SECRETAR,

DEP.FARM.ION BURNEI