

## TABEL DE CONCORDANȚĂ

Legislație CE		Art.	Legislație națională	Observații
Art./ Para	Art. 1 « Modificări ale Directivei 76/768/CEE » de la Directiva 2008/112/CE a Parlamentului European și a Consiliului din 16 decembrie 2008 de modificare a Directivei 76/768/CEE, 88/378/CEE, 1999/13/CE ale Consiliului și a Directivei 2000/53/CE, 2002/96/CE și 2004/42/CE ale Parlamentului European și ale Consiliului, pentru a le adapta Regulamentului (CE) nr. 1272/2008 privind clasificarea, etichetarea și ambalarea substanțelor și a amestecurilor (Text cu relevanță pentru SEE) (Jurnalul Oficial al Uniunii Europene nr. L345 din 23.12.2008)	3	Proiect de ordonanță pentru modificarea și completarea LEGI nr. 178 / 2000 privind produsele cosmetice (republicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 91 din 27 ianuarie 2005, iar ulterior a fost modificată și completată prin Legea nr. 469/2006, publicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 1.029/27 decembrie 2006)	Se preia numai Art. I al Directivei 2008/112/CE, deoarece doar acest articol amendează Directiva 76/76/CEE care a fost transpusă de Legea nr. 178/2000
1	2	3	4	5
1	2	3	4	5
Art.1 Para 1	1. Cuvântul „preparat” sau „preparate” în înțelesul articolului 3 alineatul (2) din Regulamentul (CE) nr. 1907/2006, în versiunea acestuia din 30 decembrie 2006, se înlocuiește cu cuvântul „amestec”, respectiv „amestecuri”, în întregul text.	Art. II	În tot cuprinsul Legii nr. 178/2000 privind produsele cosmetice, termenul „preparat” se înlocuiește cu termenul „amestec”.	
Art.1 Para 2	2. La articolul 4a alineatul (1), litera (d) se înlocuiește cu următorul text: „(d) efectuarea, pe teritoriul lor, a testării ingredientelor sau combinațiilor de ingredientes, pe animale, pentru a respecta cerințele prezentei directive, nu mai târziu de data la care astfel de teste trebuie înlocuite cu una sau mai multe dintre metodele validate enumerate în Regulamentul (CE) nr. 440/2008 al Comisiei din 30 mai 2008 de stabilire a metodelor de testare în temeiul Regulamentului (CE) nr. 1907/2006 al Parlamentului European și al Consiliului privind înregistrarea, evaluarea, autorizarea și restricționarea substanțelor chimice (REACH) (*) sau în anexa IX la prezenta directivă.	Art. I	1. La articolul 7, litera d) a alineatului (1) se modifică și va avea următorul cuprins: d) testarea pe animale a ingredientelor sau combinațiilor de ingrediente, pentru a îndeplini cerințele prezentei legi, nu mai târziu de data la care aceste teste trebuie să fie înlocuite cu una sau mai multe dintre metodele validate prevăzute în Regulamentul (CE) nr. 440/2008 al Comisiei din 30 mai 2008 de stabilire a metodelor de testare în temeiul Regulamentului (CE) nr. 1907/2006 al Parlamentului European și al Consiliului privind înregistrarea, evaluarea, autorizarea și restricționarea substanțelor chimice (REACH).	

1	2	3	4	5
			<p><b>2. La articolul 7, alineatul (2) se modifică și va avea următorul cuprins:</b></p> <p>Metodele prevăzute în Anexa IX „Lista metodelor alternative validate de înlocuire a experimentelor pe animale” de la Directiva Consiliului 76/768/CEE privind armonizarea legislațiilor statelor membre în domeniul produselor cosmetice, se reglementează prin ordin al ministrului sănătății, pe măsura publicării lor în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene.”</p>	
<p><b>Art.1 Para 3</b></p>	<p>3. De la 1 decembrie 2010, articolul 4b se înlocuiește cu următorul text: „Articolul 4b Este interzisă utilizarea în cosmetice a substanțelor clasificate drept cancerigene, mutagene asupra celulelor embrionare sau toxice pentru reproducere, din categoriile 1A, 1B și 2, în conformitate cu partea 3 din anexa VI la Regulamentul (CE) nr. 1272/2008 al Parlamentului European și al Consiliului din 16 decembrie 2008 privind clasificarea, etichetarea și ambalarea substanțelor și a amestecurilor (*). În acest scop, Comisia adoptă măsurile necesare în conformitate cu procedura de reglementare menționată la articolul 10 alineatul (2). O substanță clasificată la categoria 2 poate fi folosită în compoziția cosmeticilor dacă, în urma evaluării de către Comitetul Științific pentru siguranța consumatorilor (CSSC), a fost declarată ca fiind acceptabilă pentru a fi utilizată în compoziția cosmeticilor.</p>		<p><b>3. Articolul 8 se modifică și va avea următorul cuprins:</b></p> <p>(1) Este interzisă folosirea în produsele cosmetice a substanțelor clasificate ca fiind cancerigene, mutagene asupra celulelor embrionare sau toxice pentru reproducere din categoriile 1A, 1B și 2, în conformitate cu Partea 3 din Anexa VI la Regulamentul (CE) nr. 1272/2008 al Parlamentului European și al Consiliului din 16 decembrie 2008 privind clasificarea, etichetarea și ambalarea substanțelor și a amestecurilor.</p> <p>(2) O substanță clasificată în categoria 2 poate fi utilizată în produsele cosmetice numai dacă a fost evaluată de Comitetul Științific pentru Siguranța Consumatorilor (CSSC) și a fost acceptată pentru a fi folosită în compoziția produselor cosmetice.</p>	
<p><b>Art.1 Para 4</b></p>	<p>4. De la 1 decembrie 2010, la articolul 7a alineatul (1) litera (h) paragraful al doilea, ultima teză se înlocuiește cu următorul text: „Informația cantitativă care trebuie pusă la dispoziția publicului în conformitate cu litera (a) se limitează la substanțele care îndeplinesc criteriile pentru oricare dintre următoarele clase sau categorii de pericol menționate în anexa I la Regulamentul (CE) nr. 1272/2008: (a) clasele de pericol 2.1-2.4, 2.6 și 2.7, 2.8 tipurile A și B, 2.9, 2.10, 2.12, 2.13 categoriile 1 și 2, 2.14 categoriile 1 și 2, 2.15 tipurile A-F; (b) clasele de pericol 3.1-3.6, 3.7 – efecte adverse asupra funcției sexuale și a fertilității sau asupra dezvoltării, 3.8 – alte efecte decât efectele narcotice, 3.9 și 3.10; (c) clasa de pericol 4.1; (d) clasa de pericol 5.1.”</p>		<p><b>4. La articolul 14, alineatul (3) se modifică și va avea următorul cuprins:</b></p> <p>(3) Fără a se aduce prejudicii protejării secretului comercial și proprietății intelectuale, producătorul, reprezentantul său autorizat, beneficiarul fabricării produsului cosmetic sau persoana responsabilă cu introducerea pe piață a unui produs cosmetic importat va asigura ca informația prevăzută la alin. (1) lit. a) și g), să fie accesibilă publicului în orice format, inclusiv electronic. Informațiile referitoare la compoziția cantitativă prevăzută la alin. (1) lit. a) vor fi limitate la substanțele care îndeplinesc criteriile pentru oricare dintre următoarele clase sau categorii de pericol menționate în anexa I la Regulamentul (CE) nr. 1272/2008: (a) clasele de pericol 2.1-2.4, 2.6 și 2.7, 2.8 tipurile A și B, 2.9, 2.10, 2.12, 2.13 categoriile 1 și 2, 2.14 categoriile 1 și 2, 2.15 tipurile A-F; (b) clasele de pericol 3.1-3.6, 3.7 – efecte adverse asupra funcției sexuale și a fertilității sau asupra dezvoltării, 3.8 – alte efecte decât efectele narcotice, 3.9 și 3.10; (c) clasa de pericol 4.1; (d) clasa de pericol 5.1.</p>	

<p><b>Art.1</b> <b>Para 5</b></p>	<p>5. În anexa IX, prima teză se înlocuiește cu următorul text: „Prezenta anexă enumeră metode alternative validate de Centrul european pentru validarea metodelor alternative (ECVAM) al Centrului Comun de Cercetare care îndeplinesc cerințele prezentei directive și care nu sunt enumerate în Regulamentul (CE) nr. 440/2008.”</p>			<p>Aceste prevederi vor fi incluse în proiectul de ordin MS, prin preluarea Anexei IX (conform Art. 7, alin. (2) din prezentul proiect de lege</p>
<p><b>Art. 7</b></p>	<p>(1) Statele membre adoptă și publică până la 1 aprilie 2010 actele cu putere de lege și actele administrative necesare pentru a se conforma prezentei directive. Statele membre comunică de îndată Comisiei textele acestor acte. Statele membre aplică aceste acte începând cu 1 iunie 2010. Atunci când statele membre adoptă aceste acte, ele conțin o trimitere la prezenta directivă sau sunt însoțite de o asemenea trimitere la data publicării lor oficiale. Statele membre stabilesc modalitatea de efectuare a acestei trimiteri. (2) Statele membre comunică Comisiei textul principalelor dispoziții de drept intern pe care le adoptă în domeniul reglementat de prezenta directivă.</p>	<p><b>Art. III</b></p>	<p>Dispozițiile prezentei ordonanțe intră în vigoare la 1 iunie 2010, cu excepția dispozițiilor art. I pct. 3, 4 care intră în vigoare la data 1 decembrie 2010.</p>	