

KEMIKAALITieto

Maalis-huhtikuu 2024

30.4.2024

1. YLEISTÄ

Viranomaiskokoukset s. 3

EuroCommerce InBrief s. 6

2. KEMIKAALILAINSÄÄDÄNTÖ

REACH, CLP ja muu

kemikaalilainsäädäntö s. 10

3. KOULUTUKSET

ECHAN ja muiden viranomaisten
tarjoama koulutus yms. -

4. LIITTEET

Sisällysluettelo sivunumerot

1.1 Viranomaiskokoukset	3
Kemikaalineuvottelukunnan kv-asioiden jaosto.....	3
Kemikaalineuvottelukunnan biosidijaosto.....	3
MMM:n ELV kontaktimateriaaliasiantuntijat.....	3
Kemikaalineuvottelukunnan tuotejaosto.....	5
1.2 EuroCommerce InBrief –poimintoja	6
Due diligence CS3D agreement in limbo as Member States fail to find a majority.....	6
Commission updates stakeholders on the implementation of the deforestation regulation.....	6
Joint letter on the composition of the CBAM Expert Group.....	7
Retail Transition pathway – the launch.....	7
EU Deforestation Regulation.....	7
The European Parliament voted for safer toys.....	8
European Parliament adopts position on Green Claims.....	9
Launching the 2024-2029 Manifesto.....	9
2.1 ECHA.....	10
Julkiset kuulemiset.....	10
Aierekisterin muutokset.....	14
ECHAN tiedotteista poimittua.....	14
2.2 ELINTARVIKELAINSÄÄDÄNTÖ	18
Food Packaging Forumin uutiskirjeen otsikot.....	18
2.3 BIOSIDIT, KASVINSUOJELUAINHEET JA LANNOITTEET	20
2.4 PESUAINHEET JA KOSMETIIKKA.....	22
2.5 KANSALLINEN LAINSÄÄDÄNTÖ JA VALVONTA.....	23
Uusi verkkokoulutus yrityksille kuluttajatuotteiden turvallisuudesta.....	23
Yli 3400 vaarallista tuotetta ilmoitettiin viime vuonna EU:n Safety Gate -järjestelmään - kosmetiikkailmoitusten määrä lisääntyi merkittävästi.....	24
Tukes valvoi rajoitettuja aineita autonrenkaissa ja vanteissa – tulokset olivat hyviä.....	26
Vaarallisia tatuointivärejä, kosmetiikkatuotteita, koruja ja hyönteiskarkotteita poistettu markkinoilta 2023.....	27
Mittauslaitteiden valvonnassa paljastui puutteita käytönaikaisessa varmentamisessa ja taaran käytössä.....	29
Tukes testautti 11 ratsastuskypärää – yhdeksän kypärää poistettiin markkinoilta turvallisuuspuutteiden vuoksi....	30
Muutoksia CLP-asetuksen yhdenmukaistettuihin luokituksiin ja merkintöihin.....	32
EU:n juomavesidirektiivin materiaaleihin ja tuotteisiin liittyvät säädökset julkaistu.....	33
3. KOULUTUKSET.....	-
4. LIITTEET.....	35

1. YLEISTÄ

1.1 Viranomaiskokoukset

Kemikaalineuvottelukunnan kv-asioiden jaoston kokouksessa 6.3. kuultiin ns. tiedepolitiikkapaneelin perustamisen etenemisestä. Kansainvälisellä tasolla tämän on tarkoitus edistää kemikaalien, jätteiden ja saastumisen hallintaa. Tarkoitus on, että kesäkuun kolmannen kokouksen jälkeen hallitusten tasolla virallisesti perustetaan tämä ryhmä UNEA:n resoluution pohjalle. Tiedepolitiikkapaneeli jatkaa aiempaa SAICAM:n (Strategic Approach to International Chemicals Management alaista työtä).

Kuultiin myös, että kansainvälisen muovisopimuksen neuvottelut olisi tarkoitus saada päätökseen kuluvan vuoden loppuun mennessä. EU tavoittelee tässä globaalisti sitovia velvoitteita kaikille muovin elinkaaren vaiheille. Haastavimpia kysymyksiä mm. polymeerien tuotannon vähentämistavoite ja tuottajavastuukysymys. Suomi on mukana ns. korkean kunnianhimon koalitiossa, johon kuuluu reilut reilu kuusikymmentä maata. USA ja Kiina eivät ole koalitiossa mukana. Kansallisen muovitiekartan yhteistyöryhmää on pidetty informoituna kv-sopimuksen neuvotteluista.

EU:ssa harkitaan, onko tarvetta hakea joustoa tai lisäaikaa POP-asetuksen PFOA-rajoitukselle, koska sammutusvaahtojen korvaamisessa määräajassa on haasteita.

Kemikaalineuvottelukunnan biosidijaostossa 8.3. Kuultiin, että vanhojen tehoaineiden arviointiohjelma-asetuksen päivitys on parhaillaan viimeisessä tarkastusvaiheessa. Vielä ei ole varmuutta, ehditäänkö se julkaista ennen parlamentin vaalitaukoa. On selvää kuitenkin, että arviointiohjelmaa jatketaan vuoteen 2030. Keskusteltiin ED-arvioinnista biosidilainsäädännön alla. Tutkimusten toimittamisen ajankohdasta käydään edelleen keskustelua komission ja jäsenmaiden viranomaisten kesken. Pidettiin tärkeänä, että vältettäisiin päällekkäinen työ, nyt kun toisaallakin (GHS ja CLP) valmistellaan samaa asiaa. Komission ns. OSOA-säädöspaketti (One Substance, One Assessment), jonka puitteissa ollaan perustamassa ns. Common Data Platformia, ja edellytetään esimerkiksi kaikkien tutkimusten ilmoittamista tietokantaan, tulee vaikuttamaan myös biosideihin. Kokouksessa kommentoitiin, että on tärkeää säilyttää datan integriteetti. Myöskään jokainen tutkimus ei sovellut hyödynnettäväksi mihin tahansa tarkoitukseen. Muitakin huolenaiheita nostettiin esiin, kuten tiedon luottamuksellisuus ja mahdolliset haasteet aineen identiteetin suhteen.

MMM:n ELV kontaktimateriaaliasiantuntijoiden kokous 8.4.: Kevään aikana ei pysyvässä komiteassa ole ollut äänestettävänä kontaktimateriaaliasioita. Kesäkuun kokoukseen tulee BPA, muoviasetuksen tavanomaista laajempi muutos ja kierrätysmuovipäätöksiä. EFSA:n lausuntoja voi seurata täältä:

<https://open.efsa.europa.eu/questions?food-Domains=Food%20Contact%20Materials>

Täältä löytyy ohje luonnonyhdisteiden riskinarviointiin <https://efsa.onlinelibrary.wiley.com/doi/epdf/10.2903/sp.efsa.2023.EN-8409> .

Todettiin, että vanhan kierrätysmuoviasetuksen (EY) 282/2008 aikana tulleet kierrätysmuovihakemukset hyväksytään uuden kierrätysmuoviasetuksen (EU) 1616/2022 mukaan. Hyväksynät tehdään jokaiselle toimijalle, vaikka prosessi olisi sama. Jatkossa päätökset hyväksytään kierrätysprosesseittain, ei toimijakohtaisesti.

Tulossa oleva muoviasetuksen muutos on todella iso. Siinä tullaan muuttamaan myös periaatteellisia asioita. Tarkennetaan laatukriteerejä mm. korkean puhtauden taso, poikkeuksena luonnonyhdisteet ja kriteerejä mineraalipohjaisille yhdisteille. Muutetaan biosidiarviointikohtaa, niin että EFSA:n arviointia ei enää tarvita, jos ECHA:n arviointi on kielteinen. Lisäksi selvennetään muoviasetuksen ja kierrätysmuoviasetuksen päällekkäisyyksiä. Kierrätysmuoviasetuksella säädellään vain dekontaminaatioprosessia ja lopullisen kierrätysmuovin tulee täyttää muoviasetuksen vaatimukset. Lisäksi tulee tuotantohylkyä koskevia selvennyksiä. Tuotantohyllyssä ei saa olla liimoja, painatuksia tms. vaan sen pitää olla puhdasta valmista muovia. Myös GMP-asetusta muutetaan tältä osin selkeyttämään tilannetta.

Kuluttajatuotteiden merkinnät (ennen kuin myydään kuluttajalle) tarkentuvat. Päivitetään myös sen osalta, että vaatimustenmukaisuus tulee täytyä koko tuotteen elinajan. Toistuvasta käytöstä ja oletettu käyttöikä on ilmoitettava vaatimustenmukaisuusilmoituksessa. GMP asetuksen (EY) 2023/2006 liitteitä päivitetään tuotantohyllyn ja kierrätysmuovin liitteiden osalta. Myös painomusteiden osuutta päivitetään yleisen ristikontaminaation osalta. Sen sijaan styreeniä koskevia muutoksia ei tule tähän asetusmuutokseen. Myös mineraaliöljyjen osalta keskustelua tullaan jatkamaan.

BPA:n ja muiden bisfenolien (CMR-aineet ja hormonihäiriköt) lausuntokierros on päättynyt ja kommentointi on ollut runsasta. BPA:lle täyskielto ja muille voi hakea hyväksyntää, mutta käytännössä lupaa ei annettaisi. Koskee muoveja, ioninvaihtohartseja, liimoja ja painovärejä. Poikkeukset: suodatin membraanit + isot Badgea sisältävät säiliöt, koska ei voida korvata tällä hetkellä. Monitorointi irrotetaan valmisteilla olevasta asetuksesta ainakin paperin ja kartongin osalta. Ensin valmisteltaisiin monitorointia elintarvikkeiden vierasaineiden puolella ja katsotaan, miten se on yhdistettävissä kontaktimateriaalipuolella.

Kontaktimateriaalivalvonnasta 2023 kerrottiin muun muassa, että kontaktimateriaalitoiminnan määrä kasvanut edelleen edellisestä vuodesta, samoin tarkastusten määrä oli kasvanut sekä kontaktimateriaalitoiminnan valvonnassa (141 à 168 tarkastusta) että elintarviketoiminnassa tapahtuvan kontaktimateriaalien käytön valvonnassa (6587 à 6871 tarkastusta). * Eniten kehotuksia (44 kpl) annettiin kontaktimateriaalien valmistajille. Suurin yksittäinen asia, josta annettiin kehotuksia, oli puutteet vaatimustenmukaisuusilmoituksissa. Elintarviketoiminnassa valvottaessa kontaktimateriaalien käyttöä havaittiin seuraavia puutteita:

- Kontaktimateriaalien vaatimustenmukaisuudesta ei ollut tietoa lainkaan;
- Kolmansista maista tuoduista kontaktimateriaaleista, ei ollut asiakirjoissa mainintaa EU-lainsäädännön täyttymisestä;

- Kontaktimateriaalit eivät olleet jäljitettävissä;
- Kontaktimateriaaleja käytettiin vastoin vaatimustenmukaisuusilmoituksessa olevia käyttöohjeita tai yleisiä ohjeita:
 - Rasvaisia elintarvikkeita säilytettiin kosketuksessa kontaktimateriaaleihin, joiden havaittiin olevan siihen soveltumattomia;
 - Rasvaisia elintarvikkeita käsiteltiin kertakäyttöhansikkailla, jotka eivät soveltuneet kosketukseen rasvaisten elintarvikkeiden kanssa tai jotka eivät soveltuneet ylipäättään elintarvikekosketukseen (esim. siivoukseen tarkoitetut kertakäyttöhansikkaat);
 - Jättesäkkejä ja kaupan muovipusseja käytettiin suorassa elintarvikekosketuksessa elintarvikkeiden säilytyksessä ja mm. pakastuksessa;
 - Rakentamiseen ja remontointiin tarkoitettuja työkaluja ja astioita käytettiin elintarvikekontaktissa;
 - Elintarvikkeita kuumennettiin muovipussissa, joka ei ollut kontaktimateriaalilaatuista eikä sen sopivuudesta kuumennukseen ollut tietoa;
 - Säilykkeitä säilytettiin jääkaapissa avoimissa säilyketölkeissä;
 - Kontaktimateriaalien kunto oli huono, esim. pinta rikkoutunut tai erittäin kulunut;
 - Alumiinifoliota käytettiin teräksisen astian suojaamiseen tai teräksisiä työvälineitä käytettiin alumiiniastiassa ruoan sekoittamiseen;
 - Vanhoja pakkauksia käytettiin uudelleen elintarvikkeiden säilyttämiseen;

Tullilaboratoriosta ei ollut raportoitavaa.

Kemikaalineuvottelukunnan tuotejaoston kokouksessa 19.4. kuultiin, että Suomen näkökulmasta erityisen kiinnostava uusi lyijyrajoitus olisi tulossa komiteakeskusteluun aikaisintaan lokakuussa. Suomi on jo nyt tuonut vahvasti tietoon erityisesti maanpuolustukseen ja ampumaratoihin liittyvät huolet, sellaisina kuin ne on kirjattu hallitusohjelmaan. Lisäksi suunnitellaan ministeritason kirjettä komissiolle ja laajempaan jakeluun.

Kerrottiin, että CLP-asetukseen on suunnitteilla uusi ”pidettävä pois lasten ulottuvilta” -piktogrammi. Soveltamisen kattavuudesta/poikkeuksista ei ole vielä tietoa. ECHAN riskinarviointikomitean (RAC) mielipiteet harminisoiduista luokituksista vuoden 2023 osalta (CLP:n 23. tekninen mukautus) ovat etenemässä CARACAL-kokoukseen kesän aikana. Joidenkin aineiden kohdalla on vielä keskustelua ja kommentointia käynnissä.

Puhuttiin myös mikromuovirajoitusta koskevasta ohjeistuksesta (komission QA). Luonnos on edelleenkin vain viranomaisille saatavilla, ja komissio sanoo, että ohjeistusta kehitetään iteratiivisesti, mihin todettiin, että ohjeistuksen stabiilisuuteen pitää voida luottaa.

1.2 EuroCommerce InBrief –poimintoja

Due diligence CS3D agreement in limbo as Member States fail to find a majority

On 28 February, the Belgian Council Presidency put the provisional agreement on the Corporate Sustainability Due Diligence Directive (CSDDD or CS3D) from December 2023 to a vote. However, the text failed to find the necessary qualified majority among the EU ambassadors because many Member States voted against or abstained. While the Belgian Council Presidency announced that they will continue to look for a compromise and MEPs also stated that there is a small window to adopt the legislation in this mandate, it looks more likely now that the CS3D will be adopted only after the elections and potentially after re-negotiating at least parts of the text.

Next steps: The Belgian Presidency is checking whether they can address the concerns put forward by the Member States, in consultation with the Parliament. No timeline is yet known and we will discuss this development and possible updates within our Responsible Supply Chain Management Working Group, which will meet on 11 March.

Commission updates stakeholders on the implementation of the deforestation regulation

Since its adoption, the EUDR (EU Deforestation Regulation) has been a source of many questions and confusion. As it applies from 30 December 2024, time for companies to adjust and comply with the regulation has become limited. We are in continuous dialogue with members, stakeholders and the Commission and at the recent multistakeholder platform meeting on protecting and restoring the World's Forests, the Commission was able to provide some clarification. Firstly, it was announced that the updated FAQ will be published at the end of March. Furthermore, in June the Commission will publish a guidance document which will cover a wide range of topics. It will include definitions on placing and making goods available on the market and export, legality, risk assessment and negligible risk, product scope as well as on the role of third-party verification schemes. The Commission also hinted that the validity of the due-diligence statement (DDS) could be extended to a few years. Furthermore, the information system, which is a central tool for the regulation, will support filtering, submitting, amending, retracting and retrieving the DDS. Most importantly, the Commission announced that the Application Interface (API), supporting the much-needed interoperability, should be ready for testing in June. It will be possible to test the Information System from the summer onwards which will be open for registration in mid-November and which will be available for use as of mid-December, just in time for the application start date.

Next steps: We are compiling and conveying the outstanding questions from members to be addressed in the updated Commission FAQ. We will continue to hold meetings with members, stakeholders and the Commission.

Joint letter on the composition of the CBAM Expert Group

Together with 5 other associations (AmCham EU, APPLiA, CLECAT, CONFIAD, OCEAN) we sent a joint letter to DG TAXUD to urge the Commission to include importers and other directly affected sectors in the CBAM Expert Group. Currently, the terms of reference foresee that the participation in the CBAM Expert Group is limited to EU producers and we fear that such composition will not help yield the best results, in the long run. The Expert Group may focus on calculations, but by nature, discussions are likely to stray into other areas that will directly impact operations. Moreover, importers and others directly involved would need to action these calculations. Having the voices of importers and other affected sectors included would avoid the creation of unnecessary burdens on businesses that are trying to comply with these new rules and additional burden for public authorities

Next Steps: We will keep members informed of the Commission's response and of any further developments.

Retail Transition pathway – the launch

The European Commission launched on 12 March its action plan for retail and wholesale to achieve sustainability, digitalisation and skills transformation in its Retail Transition Pathway.

The launch of the Retail Transition Pathway is a first step to bring all actors together to help the sustainability, digitalisation and skills transformation of the sector. We need the Retail Transition Pathway to be at the centre of future EU industrial policy and national programmes, placing the Single Market at the heart, and ensuring better understanding in law making and support for the massive transformation under way. The momentum has started and must be followed through, so retailers and wholesalers can remain competitive, resilient and continue to serve the millions of EU business customers and consumers every day. The pathway places the Single Market at the heart of the strategy. It is a follow-up to the EU's Industrial Strategy, a Commission initiative to develop an actionable plan to increase resilience, sustainability and digitalisation for each industrial ecosystem. Taking on board the lessons learned from the pandemic, the energy crisis and disruptions caused by the invasion of Ukraine to strive toward a more competitive EU.

We published an article (<https://www.eurocommerce.eu/updates/transition-pathway-preparing-for-a-stronger-%20%20%20retail-and-wholesale-sector-in-the-future/>) and a video on this issue and a short video statement

Next steps: We ask you to promote the transition pathway on the national level and prepare commitments for the next phase.

EU Deforestation Regulation

The EUDR (EU Deforestation Regulation) is an ongoing source of concern for our members. In the meantime, the Commission draft guidelines were leaked. These aim to provide clarification on definitions for

placing and making goods available on the market and export, legality, risk assessment, product scope as well as on the role of third-party verification schemes and gives examples of different actor's responsibilities, among other. Its purpose is to assist consumers, businesses, and national authorities in understanding of the EUDR requirements and is drafted in collaboration with Member States without an official consultation process with stakeholders.

On this subject, we co-signed a letter (<https://www.eurocommerce.eu/app/uploads/2024/03/multistakeholder-letter-on-eudr-information-system.pdf>) with 12 other associations on the information system sent to the Commission and Member States. In a recent statement, Commissioner for the Environment Virginijus Sinkevičius acknowledged that Brussels is late in drafting a number of technical documents which should ensure that the the EUDR is properly implemented but does not foresee a delay for the law to apply. One of the missing documents is the benchmarking system that will rank the risk of deforestation of countries and regions across the world. Until this is ready all producing countries are going to be classified as 'standard risk'. This means that companies won't be able to benefit from simplified due diligence checks for commodities coming from low-risk areas.

Next steps: We will continue collecting comments and questions and conveying them to the Commission for further clarification. We are liaising with other EU associations to consider joint actions in asking for a possible delay.

The European Parliament voted for safer toys

On Wednesday 13 March the European Parliament voted at Plenary on their position for safer toys. The draft rules aim to decrease the number of unsafe toys sold in the EU Single Market and better protect children from toy-related risks.

The Parliament has made some improvements:

- Supporting the use of Digital product Passport (DPP), as a tool for providing compliance declarations in the DPP.
- Clear role and responsibility - market surveillance authorities should always contact the economic operator, who is responsible for compliance of a toy. In case of safety concerns, rapid action by authorities can happen.
- The transition time for manufacturers is 30 months, and an extension to 20 months sell-through period.

We welcome the European Parliament's position and will keep monitoring the file after the election in June 2024. Next steps: Due to the European elections in June, this file will wait until the new European Parliament mandate. The legislative process is only expected to further progress as of Q4 2024.

European Parliament adopts position on Green Claims

Last week, the European Parliament adopted its position on the proposal for a Green Claims Directive. The directive would require companies to submit evidence about their explicit environmental claims before advertising products as “biodegradable”, “less polluting”, “water saving” or having “bio-based content”.

Amongst the most relevant changes to the Commission proposal, MEPs ask the Commission to establish a simplified verification process for less complex claims via delegated acts; micro enterprises would be exempted from the Directive; and MEPs also ask to delay the transposition of rules by 6 more months (a total of 30 months). Penalties on companies in breach of these rules remain as proposed by the Commission, including fines of at least 4% of the trader's annual turnover.

We actively engaged with MEPs ahead of the plenary vote and shared a joint industry statement co-signed with Independent Retail Europe, HOTREC and Ecommerce Europe calling for more flexibility of the rules.

Next steps: The Council is still discussing its negotiating mandate. Once adopted, trilogue negotiations can start. The European Parliament will go in recession ahead of the elections in April. It will be up to the next European Parliament to pick up the file again.

Launching the 2024-2029 Manifesto

With the right support, retailers and wholesalers have huge potential to help deliver a more competitive, empowered, sustainable, innovative and skilled EU, as highlighted by our new manifesto

(<https://www.eurocommerce.eu/app/uploads/2024/04/eurocommerce-manifesto-final.pdf>).

The manifesto provides food for thought for the incoming European Parliament and Commission at a time when measures to strengthen the EU’s competitiveness and Single Market are badly needed. These are issues which the forthcoming reports by Mr Enrico Letta and Mr Mario Draghi will also seek to address.

It identifies a series of policy measures needed to shape an EU that is:

- **Competitive:** building a resilient, dynamic Single Market with fully functioning supply chains and fair competition
- **Empowered:** prioritising a partnership-based approach towards quality policymaking that provides legal certainty
- **Sustainable:** working in partnership to implement a practicable EU Green Deal
- **Innovative:** ensuring a data-driven, digitally enhanced future
- **Skilled:** attracting developing and retaining talent

Next steps: We will distribute the manifesto to relevant stakeholders in Brussels over the coming months and organise a webinar to engage our audiences. We plan to use it to introduce our sector priorities to new European Parliamentarians and Commissioners once they take office. We encourage members to use it and its key messages in their communication at national level e.g., in the context of the European elections. We

are also working to finalise a set of topic-specific inserts on issues such as trade, SMEs, wholesale, food and textiles.

2. REACH, CLP JA MUU KEMIKAALILAINSÄÄDÄNTÖ

2.1 ECHA

Lupahakemukset: Luvanvaraiset aineet on listattu REACH-asetuksen liitteessä XIV. Valmistajat, maahantuojat tai jatkokäyttäjät voivat hakea luvanvaraisten aineiden luettelossa olevan aineen markkinoille saattamista tai käyttöä koskevaa lupaa.

Lupahakemukset

Tällä hetkellä ei ole kuulemisia menossa.

Ehdotukset luvanvaraisten aineiden listalle liittämisestä tai listalla olevan aineen tietojen päivittämiseksi (REACH liite XIV)

Name	EC Number	CAS Number	Date of publication	Deadline for commenting
Barium diboron tetraoxide	237-222-4	13701-59-2	07/02/2024	07/05/2024
Bis(2-ethylhexyl) tetrabromophthalate covering any of the individual isomers and/or combinations thereof	-	-	07/02/2024	07/05/2024
Diphenyl(2,4,6-trimethylbenzoyl)phosphine oxide	278-355-8	75980-60-8	07/02/2024	07/05/2024
Melamine	203-615-4	108-78-1	07/02/2024	07/05/2024
S-(tricyclo[5.2.1.0-(2,6)]deca-3-en-8(or 9)-yl) O-(isopropyl or isobutyl or 2-ethylhexyl) O-(isopropyl or isobutyl or 2-ethylhexyl) phosphorodithioate	401-850-9	255881-94-8	07/02/2024	07/05/2024

Name	EC Number	CAS Number	Date of publication	Deadline for commenting
Dibutyl phthalate	201-557-4	84-74-2	07/02/2024	07/05/2024

Harmonisoidut luokitusehdotukset: Joillekin aineille on määrättävä yhdenmukainen ja pakollinen luokitus EU:ssa. Tällaisia ovat mm. syöpää aiheuttavat, perimää vaurioittavat, lisääntymiselle vaaralliset tai hengitysteitä herkistävät aineet, tai jos aine on biosidi- tai kasvinsuojeluaineen tehoaine.

Harmonisoidut luokitusehdotukset:

Name	EC Number	CAS Number	Hazard classes open for commenting	Start of consultation	Deadline for commenting
1,3-diphenylguanidine	203-002-1	102-06-7	Acute Toxicity - oral Serious eye damage/eye irritation Skin sensitisation Reproductive toxicity Specific target organ toxicity – repeated exposure Hazardous to the aquatic environment	18/03/2024	17/05/2024
2,2'-iminodiethanol; diethanolamine	203-868-0	111-42-2	Carcinogenicity Germ cell mutagenicity Reproductive toxicity Acute toxicity - inhalation Acute toxicity - dermal Acute toxicity - oral Specific target organ toxicity - repeated exposure	11/03/2024	10/05/2024
2-(2H-benzotriazol-2-yl)-p-cresol	219-470-5	2440-22-4	Skin sensitisation Hazardous to the aquatic environment	04/03/2024	03/05/2024
2-ethylhexyl (2E)-3-(4-methoxyphenyl)acrylate	-	83834-59-7	Hazardous to the aquatic environment	04/03/2024	03/05/2024
benzenamine, N-phenyl-, reaction products with 2, 4,4-trimethylpentene	270-128-1	68411-46-1	Reproductive toxicity Hazardous to the aquatic environment	04/03/2024	03/05/2024
propyl [3-(dimethylamino)propyl]carbamate mono hydrochloride; propamocarb hydrochloride	247-125-9	25606-41-1	Explosives Flammable liquids Self-reactive substances Pyrophoric liquids Self-heating substances or mixtures Oxidising liquids Corrosive to metals Acute Toxicity - inhalation Acute Toxicity - dermal Acute Toxicity - oral Skin corrosion/irritation Serious eye damage/eye irritation Respiratory sensitisation Skin sensitisation Germ cell mutagenicity Carcinogenicity Reproductive toxicity Specific target organ toxicity – single exposure Specific target organ toxicity – repeated exposure Hazardous to the aquatic environment	25/03/2024	24/05/2024
Reaction products of diphenylamine with nonene, branched	-	-	Reproductive toxicity Hazardous to the aquatic environment	04/03/2024	03/05/2024

Kemikaalirajoitukset: Jäsenvaltio tai ECHA voi aloittaa rajoitusmenettelyn, jos on aihetta epäillä, että jonkun aineen aiheuttamat riskit sitä edellyttävät. Rajoitusedotuksen käsittelyyn kuuluu julkinen kuuleminen. Saatuaan lausunnot ECHAN riskinarviointi- ja sosioekonomiselta komiteoilta komissio toimittaa luonnoksen muutoksista rajoituksia koskevaan luetteloon REACHin liitteessä XVII. Lopullinen päätös tehdään komiteamenettelyssä jäsenvaltioiden ja Euroopan parlamentin valvonnassa. Kun ainetta koskeva rajoitus on hyväksytty, teollisuuden on sovellettava rajoitusta. Tämä koskee valmistajia, maahantuojia, jakelijoita, loppukäyttäjiä ja vähittäiskauppiaita. Rajoitukset voivat koskea mitä tahansa ainetta sellaisenaan tai sekoituksessa tai esineessä esiintyvää ainetta, mukaan lukien aineet, joita ei tarvitse rekisteröidä. Myös maahan tuodut aineet voivat olla rajoitusten alaisia. Julkisen kuulemisen alkamisesta koko prosessiin kuluu arviolta jopa yli kaksi vuotta.

Rajoitusehdotukset:

Tällä hetkellä ei ole kuulemisia menossa.

Pyynnöt kommentoida ja esittää todisteita (rajoitusehdotusten valmistelu)

Tällä hetkellä ei ole kuulemisia menossa.

Erityistä huolta aiheuttavien aineiden (SVHC) tunnistaminen ja lupa-aineiden luetteloon ehdottaminen ovat ns. lupaprosessin ensimmäisiä vaiheita. Jäsenvaltio tai ECHA voi ehdottaa tietyn aineen tunnistamista SVHC-aineeksi. Ehdotuksen käsittelyyn kuuluu julkien kuuleminen, jossa voi esittää huomautuksia tai toimittaa lisätietoja liittyen esim. aineen ominaisuuksiin, käyttöihin ja riskeihin tai vaihtoehtoisiin aineisiin. Jos aine lopulta tunnistetaan SVHC-aineeksi, se lisätään niin sanottuun kandidaattiluetteloon, joka on luettelo aineista, jotka mahdollisesti sisällytetään luvanvaraisten aineiden luetteloon (REACHin liite XIV).

Aineen sisällyttäminen kandidaattiluetteloon luo tietyissä tapauksissa oikeudellisia velvoitteita yrityksille (KTT, kemikaali-ilmoitus, kuluttajan oikeus saada tieto, ilmoitus ECHAlle).

Seuraavana vaiheena ECHA priorisoi kandidaattiluettelossa olevia aineita lupa-aineiden listalle lisäämiseksi. Sen laatima suositusluonnos asetetaan julkisesti kuultavaksi ennen lopullisen suosituslistan ja ECHAN jäsenmaiden komitean lausunnon toimittamista komissiolle, joka lopulta tekee päätöksen luvanvaraisten aineiden luetteloon sisällytettävistä aineista.

Erityistä huolta aiheuttavien aineiden (SVHC) tunnistaminen

Tällä hetkellä ei ole kuulemisia menossa.

Biosidikuuleminen (mahdollinen hyväksymättä jättämisen kriteereistä poikkeaminen)

Tällä hetkellä ei ole kuulemisia menossa.

Biosidikuuleminen (mahdolliset korvattavat aineet)

Tällä hetkellä ei ole kuulemisia menossa.

POP-asetus:

Name	EC Number	CAS Number	Draft Annex D proposal	Draft risk profile	Draft risk management evaluation	Target of the consultation	Deadline of the consultation	
Chlorpyrifos	220-864-4	2921-88-2	<ul style="list-style-type: none"> Draft proposal Supporting information document 	<ul style="list-style-type: none"> Draft risk profile Additional information relating to the draft risk profile 	<ul style="list-style-type: none"> Draft risk management evaluation Supporting document 1 Supporting document 2 	Draft risk management evaluation	08/05/2024	Details

Työperäiset raja-arvot (OEL):

Name	EC Number	CAS Number	Deadline of consultation on OEL report	Consultation subject
1,2-dihydroxybenzene,pyrocatechol	204-427-5	120-80-9	03/06/2024	ECHA scientific report
Silicon carbide fibres	206-991-8	409-21-2 308076-74-6	03/06/2024	ECHA scientific report

Muut kuulemiset: Tällä hetkellä ei ole kuulemisia menossa.

Aimmat kuulemiset, joiden konsultointi- tai kuulemisaika on loppunut, löytyvät nyt ECHA:n sivuilta täältä:

<https://echa.europa.eu/fi/public-consultations>

Aierekisterin (Registry of Intentions)

Aierekisterin rakenne on uudistettu. Kussakin prosessissa (harmonisoitu luokitusehdotus, rajoitus, ja SVHC-tunnistus) aomeet on listattu yhteen tauluikkoon, josta voi seurata aineiden käsittelyn etenemistä sorttaamalla ”staus” -saraketta. Rekisteri löytyy Tietoa kemikaaleista -osiosta

<https://echa.europa.eu/fi/registry-of-intentions>

ECHAN **PACT-työkalun** (public activities coordination tool), jolla välitetään ennakkotietoa, kun viranomainen harkitsee jollekin aineelle riskinvähennystoimia löytyy täältä: <https://echa.europa.eu/fi/pact>

Ns. RMOA:n (risk management option analysis) lopputulema päivitetään taulukkaan.

ECHAN lehdistötiedotteista ja uutiskirjeestä poimittua:

Next steps for PFAS restriction proposal

The European Chemicals Agency (ECHA) outlines how its two scientific committees will progress in evaluating the proposal to restrict per- and polyfluoroalkyl substances (PFAS) in Europe.

Following the screening of a large number of comments received during the consultation, ECHA is clarifying the next steps for the proposal to restrict PFAS under REACH, the EU’s chemicals regulation.

The Agency’s scientific committees for Risk Assessment (RAC) and for Socio-Economic Analysis (SEAC) will evaluate the proposed restriction together with the comments from the consultation in batches, focusing on the different sectors that may be affected.

In tandem, the five national authorities who prepared the proposal, are updating their initial report to address the consultation comments. This updated report will be assessed by the committees and will serve as the foundation for their opinions.

The sectors and elements that will be discussed in the next three committee meetings are:

March 2024 meetings:

- Consumer mixtures, cosmetics and ski wax;
- Hazards of PFAS (only by RAC); and
- General approach (only by SEAC).

June 2024 meetings:

- Metal plating and manufacture of metal products; and
- Additional discussion on hazards (only by RAC).

September 2024 meetings:

- Textiles, upholstery, leather, apparel, carpets (TULAC);
- Food contact materials and packaging; and
- Petroleum and mining.

More information about the committees' plans to evaluate the remaining sectors and about the next procedural steps will be announced as work advances. This information will be communicated in conjunction with the committee meetings.

ECHA is making every effort to progress opinion making, following the updates made to the proposal by the five national authorities. The Agency will deliver the final opinions to the European Commission in the shortest possible timeframe while ensuring their transparency, independence and high quality.

Highlights from March RAC and SEAC meetings

The Committees for Risk Assessment (RAC) and for Socio-Economic Analysis (SEAC) agreed over 20 opinions on companies' authorisation applications to use chromium (VI) substances, most covering uses in the aerospace and defence sector.

RAC agreed on 24 and SEAC on 25 draft opinions on applications for authorisation and review reports for chromium (VI) substances, most covering uses in the aerospace and defence sector. These draft opinions will now be sent to the applicants for comments and will be formally adopted later this year. Additionally, both RAC and SEAC adopted two final opinions on applications for authorisation for uses of chromium trioxide in hard chrome and functional chrome plating.

During discussions on the proposal to restrict per- and polyfluoroalkyl substances (PFAS), RAC and SEAC deliberated on the risks associated with PFAS, as well as the potential impact of the proposal on ski waxes, cosmetics and other consumer mixtures. RAC discussed the hazards of PFAS, including estimating volumes potentially released, while SEAC considered the general approach for evaluating the different socio-economic elements of the proposal. Additionally, the committees were given an overview of the topics planned for discussion in the June and September meetings.

RAC concluded on two requests from the European Commission to review its earlier harmonised classification and labelling opinions. On three lithium salts, RAC confirmed by consensus its earlier opinion, recommending classification of these compounds for reproductive toxicity (as substances which may damage fertility and the unborn child) and for effects on or via lactation (as substances which may cause harm to breast-fed children). For methyl methacrylate (MMA), RAC recommended by consensus a classification as a respiratory sensitiser (a substance potentially causing allergy or asthma symptoms or breathing difficulties if inhaled).

Other outcomes of the March meetings: SEAC adopted its updated approach for recommending review periods in opinions for applications for authorisations. This document will soon be published on ECHA's website; and

RAC adopted 19 opinions on harmonised classification and labelling:

- Pyriproxyfen (ISOEC: 429-800-1; CAS: 95737-68-1)
- Ten borate substances

No	Chemical name	EC number	CAS number
1	magnesium metaborate	237-235-5	13703-82-7
2	sodium metaborate, anhydrous [1]; boric acid (HBO ₂), sodium salt, tetrahydrate [2]; and any other hydrated form	231-891-6 [1]; - [2]	7775-19-1 [1]; 10555-76-7[2]
3	potassium pentaborate	234-371-7	11128-29-3
4	potassium metaborate	237-262-2	13709-94-9
5	dipotassium tetraborate	215-575-5	1332-77-0
6	dipotassium octaborate	-	12008-39-8
7	diammonium decaborate	234-521-1	12007-89-5
8	calcium tetraborate	234-511-7	12007-56-6
9	calcium metaborate (Ca(BO ₂) ₂) and calcium tetraborate (CaB ₄ O ₇), amorphous reaction products of boric acid with lime	-	-
10	pentaboron sodium octaoxide	234-522-7	12007-92-0

- Undecafluorohexanoic acid, PFHxA [1]; sodium undecafluorohexanoate, NaPFHx [2]; ammonium undecafluorohexanoate, APFHx [3]; other inorganic salts of undecafluorohexanoic acid [4] (EC: 206-196-6[1]; 220-881-7[2]; 244-479-6[3]; - [4] ; CAS: 307-244[1]; 2923-26-4[2]; 21615-47-4[3]; - [4])
- Benzobicyclon (ISO); (EC: -; CAS: 156963-66-5)
- Sodium bromide (EC: 231-599-9; CAS: 7647-15-6)/Potassium bromide (EC: 231-830-3; CAS: 7758-02-3)/Calcium bromide (EC: 232-164-6; CAS: 7789-41-5)
- Dimethachlor (ISO); (EC: 256-625-6; CAS: 50563-36-5)
- 1-amino-4-hydroxy-2-phenoxyanthraquinone (EC: 241-442-6; CAS: 17418-58-5)
- Metyltetraprole (ISO); (EC: - ; CAS: 1472649-01-6)

Article 77(3)(c) requests

- Request to review the harmonised classification and labelling opinion on lithium carbonate (LiCO₃), lithium chloride (LiCl), lithium hydroxide (LiOH): RAC took note of the new information and concluded by consensus that the classification as Repr. 1A for developmental toxicity is still warranted.

- Request to review the harmonised classification and labelling opinion on methyl methacrylate (MMA): RAC took note of the new information and concluded by consensus that the previous classification as Resp. Sens. 1; H334, is still warranted.

More details about these opinions can be found in the annex and by listening to our podcast with the RAC

Enforcement authorities will check poison centre notifications

ECHA's Enforcement Forum prepares a project to check if suppliers have notified hazardous chemical mixtures to the poison centres. The poison centre notifications allow appropriate emergency response. The objective of the checks is to protect human health by enforcing the requirement that suppliers of chemicals notify information about hazardous mixtures to the national authorities. The national authorities make that information available to poison centres so that they can give advice to citizens or medical personnel in the event of an emergency. Poison centres must have correct information about hazardous mixtures to ensure that the emergency response is well informed and appropriate.

The inspectors will check that the notification has been submitted and verify labels of mixtures and – where needed – Safety Data Sheets. The exact scope of the checks will be defined in the coming months.

Inspections in this project will begin in January 2025 and continue for six months, with the project report to be published at the end of 2025.

New Online Sales Project in 2025

The Forum also agreed on the specific scope of the next harmonised enforcement project (REF-13) on online sales, for which inspections will start in 2025. Inspectors will check products sold online, if they contain substances restricted for use under the REACH and POPs regulations. These controls will also verify that mixtures are classified, labelled and packaged in line with the Classification, Labelling and Packaging (CLP) Regulation and will verify that the related information is provided online. Checks may also address compliance with restrictions defined in the Restriction of Hazardous Substances in Electrical and Electronic Equipment (RoHS) Directive.

During the March meeting, the Forum and its biocidal products regulation subgroup (BPRS) members gave steer to other ongoing projects and exchanged information about enforcement initiatives on the national level.

2.2 ELINTARVIKELAINSÄÄDÄNTÖ

Savuaromit: Keskustelu savuaromien käytöstä on saatu päätökseen. Arvioitavana olleiden kahdeksan savuaromin lupia ei uusita, vaan ne kielletään kahden tai viiden vuoden siirtymäajan puitteissa. Ns. pysyvän komitean päätökset julkaistaan muutaman kuukauden sisällä komission antamina asetuksina.

EuroCommercelta tullut viesti asiasta:

"Yesterday, at the Standing Committee on Novel Food and Toxicological Safety of the Food Chain, the Member States endorsed a proposal from the Commission to not renew the authorisation of 8 smoke flavourings for food, specifically SF-001, SF-002, SF-003, SF-004, SF-005, SF-006, SF-008 and SF-009.

Following extensive discussions with Member States and stakeholders, the Regulation sets out different phase-out periods to give time for producers and operators to adapt to the new rules:

- When used to replace traditional smoking (e.g fish, cheese, ham) the phase-out period is 5 years (1 July 2029).
- For uses where the smoke flavouring is added for extra flavour (e.g. soups, crisps, sauces), the phase-out period will be 2 years (1 July 2026).

As previously mentioned, the relevant decisions are based on EFSA's scientific assessments which concluded that for all 8 smoke flavourings assessed, genotoxicity concerns are either confirmed or cannot be ruled out. EFSA's opinion is based on an updated methodology, assessing new data submitted by the applicants. It concerns the specific flavourings which can be added to food, and not the food itself.

Next: The Regulation will be formally adopted by the Commission in the coming weeks and will enter into force later this spring. As soon as we receive the adopted Regulation, we will share it with you."

Food Packing Forum:in uutisaiheita:

Majority of PFAS found in food contact lack hazard data. Peer-reviewed study by authors at the Food Packaging Forum takes a deep dive into 68 PFAS that have been measured in food packaging and other food contact articles. The majority of the detected PFAS lack regulatory information or data to check for hazards. <https://pubs.acs.org/doi/10.1021/acs.est.3c03702>

Report identifies 4,200 plastic chemicals of concern. The State of the Science on Plastic Chemicals is a comprehensive new report that outlines the scientific understanding of chemicals in plastics, with evidence-based policy recommendations, and a database of all known plastic chemicals. <https://plastchem-project.org/>

Behind the barrier: Complex reality of paper and board packaging functionalization. Dossier discusses potentially misleading "eco-friendly" claims on paper and board packaging, plastic coatings are often used for functionalization: e.g., durability, grease-, water-, and gas -resistance; some alternatives exist but are not yet widely adopted or approved for food contact; recommends prioritizing reusable packaging and enforcing policy changes to eliminate PFAS and misleading marketing claims.

Majority of plastic food contact articles likely endocrine and metabolism disrupting. Two studies investigating chemicals from retail plastic food contact articles find considerable variability in complexity, with subsequent effects on cell-based tests of hormone disruption; many more chemicals measured from PVC and polyurethane than other polymers though the chemical mixtures from majority of the plastic samples are hormone disrupting; further evidence of PVC and PUR can interfere with GPCR-based cell communication.

JRC publishes case studies on single-use versus reusable packaging. European Commission Joint Research Centre (JRC) publishes life cycle assessment (LCA) case studies covering five single-use versus reusable packaging scenarios; incorporates 16 impacts; paper production practices and consumer behavior play significant role in final, single impact score; reuse tended to perform better in most scenarios, significantly so when comparing reusable glass bottles versus single-use glass.

Provisional agreement reached on EU's Packaging and Packaging Waste Regulation. European Parliament and Council conclude negotiations on packaging and packaging waste regulation (PPWR); bans all PFAS in food packaging; targets at least 10% reusable beverage packaging by 2030; requires deposit return system for plastic and metal beverage containers; packaging reduction targets set to start in 2030.

PlastChem report synthesizes current science on plastic chemicals. Report maps scientific data on more than 16,000 plastic chemicals; finds gaps in current governance and knowledge that prevent effective management; recommends policy actions based on current state-of-the-science.

Overview of use, migration, and hazards of PFAS in food contact materials. Peer-reviewed study provides overview of 68 PFAS in food packaging and other food contact articles; majority of detected PFAS not found in regulatory or industry inventories; PFAS data of FCCmigex dashboard updated.

Linking chemical exposures to birth outcomes: Insights from the ECHO Program. Two studies use Environmental influences on Child Health Outcomes (ECHO) Program in the US to investigate chemical exposures and birth outcomes; several phthalates associated with decreased gestational age, increased risk of preterm birth; ~56,595 preventable preterm births and \$3.84 billion healthcare costs in US annually.

FPF comments on EU BPA restriction. Food Packaging Forum (FPF) submits comments to the European Commission on the restriction of bisphenol A in food contact materials; supports the proposed regulation; advocates for shorter transition periods, broader coverage, and development of more advanced detection methods.

<https://plastchem-project.org/>

The Food Packaging Forum Newsletter is available for free: <https://www.foodpackagingforum.org/newsletter>

2.3 BIOSIDIT, KASVINSUOJELUAINIET JA LANNITTEET

Highlights from February BPC meeting

ECHA's Biocidal Products Committee (BPC) adopted five opinions on active substances and three on Union authorisations.

The BPC, in its February meeting, adopted the following opinions on active substances:

- Supporting the approval of 2-methyl-4-oxo-3-(prop-2-ynyl)cyclopent-2-en-1-yl 2,2-dimethyl-3-(2-methylprop-1-enyl)cyclopropanecarboxylate (prallethrin) for product-type 18 (insecticides, acaricides and products to control other arthropods)
- Supporting the approval of silver zinc zeolite for product-types 2 (disinfectants and algacides not intended for direct application to humans or animals), 7 (film preservatives), and 9 (fibre, leather, rubber and polymerised materials preservatives)
- Supporting the renewal of cholecalciferol for product-type 14 (rodenticides).

The safety for humans, animals and the environment, as well as the efficacy of active substances are usually assessed for a limited number of products. Once the active substance is approved, all products based on that active substance need to be assessed using parameters established during the assessment of the active substance.

For the active substances listed above this is relevant for prallethrin, where only indoor use of the products has been assessed. Using the parameters now established for prallethrin, it will have to be established whether outdoor uses of products based on prallethrin can also be considered as safe.

The committee also adopted the following three opinions on Union authorisations:

- Biocidal product family containing L-(+)-lactic acid for product-type 3 (disinfectants for veterinary hygiene)
- Biocidal product family containing hydrogen peroxide for product-types 2 and 4 (disinfectants for food and feed area)
- Biocidal product containing N-cyclopropyl-1,3,5-triazine-2,4,6-triamine (cyromazine) for product-type 18

The European Commission together with the EU Member States will take the final decisions based on BPC's opinions.

Triflusaluroni-metyylivalmisteiden myynti, varastointi ja käyttö päättyy

Triflusaluroni-metyyliä ei hyväksytty EU:ssa uudelleen. Turvallisuus- ja kemikaalivirasto (Tukes) on peruuttanut tätä tehoainetta sisältävien valmisteiden luvat ja asettanut valmisteiden myynnille, varastojen hävittämiselle ja käytölle siirtymäajat.

Suomessa kasvinsuojeluinerekisterissä on kaksi triflusaluroni-metyyliä sisältävää valmistetta: Safari-valmiste (rek.nro. 1737) ja Maatilan TF-Sulfuroni 3 -valmiste (rek.nro. 3211). Molemmat on hyväksytty Suomessa rikkakasvien torjuntaan sokeri- ja rehujuurikasviljelyksiltä.

EU:n komission täytäntöönpanoasetuksen (EU) 2023/2513 mukaisesti valmisteen tehoaine, triflusaluroni-metyyli, jätettiin hyväksymättä uudelleen. Kyseistä tehoainetta sisältävien valmisteiden luvat tulee peruuttaa asetuksen aikataulun mukaisesti.

Tukes on myöntänyt valmisteille seuraavat siirtymäajat:

- Myynti ja jakelu päättyy 20.6.2024.
- Valmisteiden käyttö, varastointi ja varastojen hävittäminen päättyy 20.8.2024.

Kun varastoinnille ja käytölle asetettu määräaika on mennyt umpeen, Tukes poistaa valmisteet kasvinsuojeluinrekisterin hyväksytyistä valmisteista. Tämän jälkeen jäljelle jääneet valmisteet tulee hävittää vaarallisena jätteenä.

Hyväksymättä jättämisen syy

Euroopan elintarviketurvallisuusviranomainen (EFSA) katsoi, että yksi keskeinen huolenaihe on triflusaluroni-metyyliin yhden terveysperusteisesti merkittävän aineenvaihduntatuotteen, IN-JU122:n, aiheuttama pohjaveden saastuminen. Kyseistä aineenvaihduntatuotetta ennustetaan esiintyvän sallittua suurempia määriä pohjavesissä niillä alueilla, missä triflusaluroni-metyyliä käytettäisiin.

Elintarviketurvallisuusviranomainen totesi myös, että triflusaluroni-metyyllillä on hormonitoimintaa häiritseviä ominaisuuksia, joilla voi olla haitallisia vaikutuksia ihmisten terveyteen. Elintarviketurvallisuusviranomainen totesi lisäksi, että kuluttajien ravinnon välityksellä tapahtuvaa altistumista koskevaa riskinarviointia ei voitu saattaa loppuun.

Mainittujen johtopäätösten takia tehoaine aiheuttaa sellaisia riskejä ympäristölle ja ihmisten terveydelle, ettei tehoainetta hyväksytä uudelleen.

2.4 PESUAINET JA KOSMETIIKKA

Kosmetiikkaa markkinoitu virheellisesti syyhypunkin hoitoon

Turvallisuus- ja kemikaalivirastolle (Tukes) on tehty ilmoituksia iholle levitettävistä kosmetiikkavalmisteista, joita on markkinoitu syyhypunkin hoitoon. Kosmetiikkavalmisteilla ei voi parantaa syyhyä eikä häätää syyhypunkkia, joten tällainen markkinointi on harhaanjohtavaa. Tukes valvoo markkinoilla olevia kosmetiikkavalmisteita sekä niistä esitettäviä markkinointiväittämiä ja puuttuu tarvittaessa virheelliseen markkinointiin.

Kosmetiikkaa ei saa markkinoida lääkevalmisteille kuuluvilla markkinointiväittämillä

Tukesin kosmetiikkavalvonnassa on havaittu, että kosmetiikkaa markkinoidaan aika ajoin erilaisten iholla esiintyvien sairauksien hoitamiseen. Viime aikoina tällaisia tapauksia on tullut esille syyhyongelman yhteydessä. Iholle levitettäviä voiteita on markkinoitu väittämillä, joiden mukaan voiteet häätäisivät syyhyypunkteja ja parantaisivat syyhyä.

– Tällaiset väittämät ovat virheellisiä. Kosmetiikalla ei voi parantaa syyhytartuntaa eikä estää syyhyn leviämistä muihin ihmisiin. Ihmisiä harhaanjohtavat markkinointiväittämät voivat viivästyttää hoitoon hakeutumista, sanotaan Tukesista.

– Kosmetiikkaa ei yleensäkään saa markkinoida virheellisillä terveystväittämällä eikä minkään sairauden parantamiseen.

Tukes valvoo kosmetiikkavalmisteista esitettäviä markkinointiväittämiä. Valvontatapauksissa yritykset voivat joko muuttaa valmisteesta esitettävät väittämät vastaamaan lainsäädännön vaatimuksia, tai jos väittämiä muuttamalla tuotteesta ei saada lainsäädännön mukaista, voi seurauksena olla myyntikielto, markkinoilta poisto tai palautusmenettely. Näitä tapauksia arvioidaan aina riskiperusteisesti.

Kosmetiikan markkinointia säädelään

Kosmetiikkavalmisteiden mainostamisessa ei saa käyttää tekstiä, nimiä, tavaramerkkejä, kuvia ja figuratiivisia tai muita merkkejä, jotka yhdistäisivät valmisteisiin sellaisia ominaisuuksia tai vaikutuksia, joita niillä ei ole.

Kosmetiikkavalmisteista esitettävien markkinointiväittämien on oltava lainsäädännön mukaisia, totuudenmukaisia, oikeudenmukaisia, rehellisiä ja keskivertokuluttajalle ymmärrettäviä. Lisäksi yrityksellä tulee olla näyttöä väittämänsä tueksi.

Samat säännöt koskevat kaikkea kosmetiikan markkinointia kaikissa viestintävälineissä, tapahtuipa markkinointi valmisteiden pakkauksissa, yrityksen verkkosivuilla tai sosiaalisessa mediassa.

– Kosmetiikkavalmisteille ei saa luvata esimerkiksi sairautta parantavaa vaikutusta, joka voisi viivästyttää henkilön hakeutumista oikeaan hoitoon tai tutkimuksiin. Pahimmillaan kosmetiikan käyttö lääkevalmisteiden tavoin voi pahentaa sairauden tilaa.

2.5 KANSALLINEN LAINSÄÄDÄNTÖ JA VALVONTA

Tukes ja kemikaalivaltuutus informoi:

Uusi verkkokoulutus yrityksille kuluttajatuotteiden turvallisuudesta

Turvallisuus- ja kemikaalivaltuutus (Tukes) on julkaissut verkkokoulutuksen kuluttajatuotteiden turvallisuutta koskevan uuden asetuksen vaatimuksista. Verkkokoulutus on maksuton ja suunnattu yrityksille, jotka valmistavat, maahantuovat tai myyvät kuluttajatuotteita.

Verkkokoulutuksen jälkeen ymmärrät, mitä yleinen tuoteturvallisuusasetus tarkoittaa käytännössä, ja osaat toimia sen mukaisesti yrityksessäsi. Tunnistat myös, mikä oma roolisi on tuoteturvallisuuden toteutumisessa

ja mitä velvollisuuksia rooliisi liittyy. Tiedät, miten voit ylläpitää tarvittavaa osaamista asetuksen noudattamiseksi.

Voit suorittaa koulutuksen milloin tahansa omissa tahdissasi.

Tutustu koulutukseen Tukesin avoimessa oppimisympäristössä:

Kurssi: Yleinen tuoteturvallisuusasetus | Tunnen tuotteeni <https://tunnentuotteeni.fi/course/view.php?id=184>

Koulutus on esimakua tulevasta, sillä oppimisympäristö on uudistumassa vuoden 2024 aikana. Tulossa on käyttökokemukseen liittyviä parannuksia ja uusia kursseja.

Mikä on GPSR?

Yleisen tuoteturvallisuusasetuksen (General Product Safety Regulation, GPSR) tavoitteena on varmistaa, että kaikki EU:n markkinoilla olevat kuluttajatuotteet ovat turvallisia. Asetus tuli voimaan kesäkuussa 2023 ja sen soveltaminen alkaa 13.12.2024.

Tukes on pitänyt tietoiskun yleisen tuoteturvallisuusasetuksen uusista vaatimuksista yrityksille.

Helmikuussa 2024 pidetyn tietoiskun tallenne on katsottavissa Tukesin Youtube-kanavalla

Yli 3400 vaarallista tuotetta ilmoitettiin viime vuonna EU:n Safety Gate -järjestelmään - kosmetiikkailmoitusten määrä lisääntyi merkittävästi

Eurooppalaiseen vaarallisten tuotteiden hälytysjärjestelmään (Safety Gate Rapid Alert System) tehtiin viime vuonna 3412 ilmoitusta EU:n markkinoilta löytyneistä vaaralliseksi todetuista tuotteista. Ilmoitusten kokonaismäärä lisääntyi yli tuhannella edellisvuodesta ja oli suurempi kuin koskaan ennen. Ilmoitusmäärän nousu johtuu suurelta osin kosmetiikkatuotteista tehtyjen ilmoitusten suurella määrällä (yli 1100 kpl). Suomi teki järjestelmään 80 ilmoitusta, jotka koskivat esimerkiksi leluja, sähkölaitteita ja koneita.

Euroopan komissio on julkaissut tänään 14.3.2024 viime vuoden tilastoja koskien vaarallisten tuotteiden hälytysjärjestelmään tehtyjä ilmoituksia ja niihin tehtyjä jatkotoimenpiteitä. Euroopan markkinavalvontaviranomaisilla on lakisäätöinen velvoite ilmoittaa Safety Gate -järjestelmään markkinoiltaan löytämänsä vakavan riskin aiheuttavat tuotteet sekä riskin poistamiseksi tehdyt toimenpiteet.

– Safety Gate -järjestelmän avulla viranomaiset voivat vaihtaa nopeasti tietoja vaarallisista tuotteista, jotta ne voitaisiin tehokkaasti poistaa EU:n yhteismarkkinoilta. Tällöin tieto vaarallisesta tuotteesta ei jää vain yhteen maahan, kerrotaan Tukesista.

Kootut tiedot vaarallisista tuotteista julkaistaan myös Safety Gaten julkisilla verkkosivuilla, josta kuluttajat ja yritykset voivat esimerkiksi tarkistaa, onko jokin tietty tuote poistettu markkinoilta toisessa maassa sekä tutkia, millaisia riskejä eri tuoteryhmissä on yleisesti todettu.

Kosmetiikka viime vuoden ilmoituksissa yleisin tuotekategoria

Kosmetiikka oli ensimmäistä kertaa ilmoituksissa yleisin tuotekategoria, sen osuus oli yli 30 % kaikista viime vuonna järjestelmään tehdyistä ilmoituksista. Useista kosmetiikkatuotteista löytyi kiellettyä ainetta, BMHCA:ta (Butylphenyl Methylpropional), jota kutsutaan myös nimellä Lilial. Lilialin käyttö kosmetiikkatuotteissa on kielletty jo 1.3.2022, koska se on lisääntymiselle haitallinen aine. Kosmetiikkatuotteet eivät saa sisältää syöpävaarallisia, lisääntymiselle haitallisia tai perimää vaurioittavia aineita. Kosmetiikkatuotteista ilmoituksia tekivät etenkin Italia ja Unkari.

– Vuonna 2023 Suomen markkinoilta löydettiin 11 lilialia sisältävää kosmetiikkatuotetta muiden maiden tekemien Safety Gate -ilmoitusten perusteella. Lilialia löytyi esimerkiksi erilaisista tuoksuista, kuten parfyymeista. Yritykset poistivat nämä tuotteet myynnistä ja jakeluketjuista Tukesin yhteydenoton jälkeen. Verrattuna Euroopan markkinoihin, Suomen tilanne kosmetiikan osalta on hyvä, kerrotaan Tukesista. Kosmetiikan jälkeen yleisimmät tuotekategoriat viime vuoden ilmoituksissa olivat lelut, moottoriajoneuvot ja sähkölaitteet. Yleisimpiä vaarallisista tuotteista aiheutuvia riskejä olivat esimerkiksi kemialliset riskit, ulkoiset vammat ja tukehtuminen. Kemiallisia riskejä löytyi kosmetiikan lisäksi myös esimerkiksi leluista ja koruista. Tukehtumisvaaraa aiheuttivat puolestaan esimerkiksi pienet irtoavat osat leluissa.

Suomi ilmoitti järjestelmään 80 vaarallista tuotetta

Suomesta tehtiin Safety Gateen viime vuonna 80 ilmoitusta. Tuotteita valvovat viranomaiset tekevät ilmoituksia esimerkiksi yksittäisten markkinavalvontatapausten ja valvontaprojektien tulosten perusteella. Suurimpina tuoteryhminä Suomen tekemissä ilmoituksissa olivat lelut (24 ilmoitusta), sähkölaitteet (20) sekä koneet ja niiden tarvikkeet (10). Yleisin tuotteista aiheutuva riski Suomen tekemissä ilmoituksissa oli kemiallinen riski, esimerkkeinä leluista löytyneet ftalaatit ja hiuspinneistä liuennut liian suuri nikkelin määrä. Muita yleisiä riskejä Suomen tekemissä ilmoituksissa olivat sähköisku ja tukehtuminen.

EU:n uusi yleinen tuoteturvallisuusasetus tuo muutoksia myös Safety Gateen

Yleinen tuoteturvallisuusasetus (GPSR) tuo uusia toiminnallisuuksia myös Safety Gateen. Jatkossa kuluttajille ja muille asianosaisille tulee esimerkiksi mahdollisuus ilmoittaa Safety Gateen kautta komissiolle tuotteista, jotka voivat aiheuttaa riskin kuluttajien terveydelle ja turvallisuudelle. Komissio tutkii nämä ilmoitukset ja toimittaa tiedot tarvittaessa relevanteille jäsenvaltioille. Yrityksille ja verkkomarkkinapaikkojen tarjoajille tulee myös velvollisuus ilmoittaa vaarallisesta tuotteestaan sekä tuotteen aiheuttamasta onnettomuudesta viranomaisille tarkoitetun Safety Business Gateway -järjestelmän kautta. Asetuksessa määritellään myös mm. viranomaisten määräaikoja vakavan riskin aiheuttavien tuotteiden ilmoitusten ja niihin liittyvien jatkoilmoitusten tekemiselle.

Yleistä tuoteturvallisuusasetusta aletaan soveltaa 13.12.2024.

Safety Gate -tilastot ja vuosiraportit EU-komission verkkosivuilla: <https://ec.europa.eu/safety-gate/#/screen/pages/reports>

Tukes valvoi rajoitettuja aineita autonrenkaissa ja vanteissa – tulokset olivat hyviä

Turvallisuus- ja kemikaalivirasto (Tukes) selvitti viime vuoden markkinavalvontahankkeessa, löytyykö autonrenkaista ja alumiinivanteista rajoitettuja aineita ja kemiallisia yhdisteitä. Valvontahankkeessa testautettiin 40 autonrengasta ja 10 alumiinivannetta. Valvonnassa löytyi ainoastaan yksi vaatimusten vastainen autonrengas, jossa havaittiin rajoitettuja PAH-yhdisteitä, eli polysyklisiä aromaattisia hiilivetyjä. Tukes määräsi renkaalle myyntikiellon ja yritys on poistanut tuotteen myynnistä verkkokaupastaan. Tukes testautti valvontahankkeessa 20 kesärenngasta ja 20 talvirengasta. Testatuista kesärenkaista 10 oli premium-tasoa, eli kalliimpia renkaita, ja loput 10 edullisempia. Talvirenkaiksi valittiin 10 kitka- ja 10 nastarengasta. Testattavaksi valittiin tuotteita Suomesta, muualta EU:n alueelta ja myös EU:n ulkopuolelta. Etenkin Aasiassa valmistetut autonrenkaat edustivat tässä hankkeessa edullisemmän hintaluokan renkaita. Testaukset teetettiin akkreditoituissa testauslaboratorioissa SGS Finland Oy:ssä ja Tun Abdul Razak Centressä.

Autonrenkaista testautettiin REACH-asetuksessa rajoitetut polysykliset aromaattiset hiilivedyt eli PAH-yhdisteet sekä ns. romuajoneuvoasetuksessa rajoitetut raskasmetallit lyijy, kadmium, elohopea ja kromi(VI). Testit tehtiin sekä renkaan palteesta että kulutuspinnasta. Alumiinisista vanteista mitattiin romuajoneuvoasetuksessa rajoitettujen raskasmetallien pitoisuudet alumiiniseoksesta.

Yksi autonrengas poistettiin myynnistä

Valvontahankkeessa löytyi ainoastaan yksi vaatimusten vastainen tuote PAH-rajoituksen osalta. Tuotteen aromaattisuus ylitti sille REACH-asetuksen PAH-rajoituksessa määrätyn pitoisuusrajan. Tuote aiheuttaa sille altistuville henkilöille kemiallisen vaaran. Osa rajoitetuista PAH-yhdisteistä on syöpävaarallisia, perimää vaurioittavia ja lisääntymismyrkyllisiä. Nämä yhdisteet voivat päätyä renkaaseen niiden valmistuksessa käytettävistä pehmitinöljyistä. Tukes määräsi vaatimusten vastaiselle tuotteelle myyntikiellon ja yritys on poistanut tuotteen myynnistä verkkokaupastaan.

Kaikki testeissä olleet tuotteet olivat romuajoneuvoasetuksen vaatimusten mukaisia rajoitettujen vaarallisten aineiden osalta. Testattujen raskasmetallien osalta ei havaittu pitoisuusrajojen ylityksiä.

– Tulosten perusteella PAH-yhdisteiden vapautuminen autonrenkaista on varsin pientä ja yhtä rengasta lukuun ottamatta säädöksen rajoissa. Hankkeen lopputuloksena saimme kartoitettua tämänhetkistä rengas- ja vannemarkkinaa näiden parin rajoituksen osalta kiitettävän positiivisin tuloksin, kerrotaan Tukesista.

Vaarallisia tatuointivärejä, kosmetiikkatuotteita, koruja ja hyönteiskarkotteita poistettu markkinoilta viime vuonna

Turvallisuus- ja kemikaalivirasto (Tukes) löysi viime vuoden kemikaalivalvonnassa Suomen markkinoilta useita vaarallisia ja vaatimustenvastaisia tuotteita ja velvoitti yrityksiä poistamaan ne markkinoilta. Tuotteiden joukossa oli mm. kiellettyjä aineita sisältävää kosmetiikkaa, tatuointivärejä ja koruja, luvattomia tai väärin markkinoituja hyönteiskarkotteita sekä tekstiilejä, joista puuttuivat kuitukoostumusmerkinnät.

Tukes valvoo markkinoilla olevia kosmetiikka- ja kemikaalituotteita, biosideja, kuten hyönteiskarkotteita, kasvinsuojeluaineita, koruja sekä mm. tekstiilien kuitukoostumusmerkintöjä. Tukesin valvonta on riskiperusteista ja projektiluontoista. Vastuu markkinoilla olevien tuotteiden turvallisuudesta on valmistajalla, maahantuojalla ja jakelijalla. Viranomaisen ei ennakotarkasta kosmetiikkaa, kemikaalituotteita, koruja tai tekstiilejä. Poikkeuksena ovat useat biosidit ja kaikki kasvinsuojeluaineet, jotka tarvitsevat Tukesin hyväksynnän ja luvan ennen kuin niitä saa tuoda Suomessa markkinoille.

Kosmetiikassa lisääntymisvaarallista ainetta

Tukesin valvonnan kohteena oli viime vuonna yhteensä 190 kosmeettista valmistetta.

Kosmetiikkavalvonnan tavoitteena on poistaa vaaralliset ja vaatimustenvastaiset tuotteet markkinoilta ja antaa yrityksille tietoa lainsäädännön velvoitteista. Tukes saa tietoa vaarallisesta kosmetiikasta mm. EU:n Safety Gate-järjestelmästä, kuluttajien ilmoituksista tai oman valvonnan kautta. Valvontaa tehdään riskiperusteisesti jo markkinoilla oleville tuotteille.

Viime vuonna Tukes sai tiedon 70 vaarallisesta kosmetiikkatuotteesta EU:n Safety Gate -järjestelmän kautta. Euroopan markkinoilta löytyi poikkeuksellisen paljon kosmetiikkaa, joka sisälsi lisääntymisvaarallista ainetta (BHMC eli Butylphenyl Methylpropional), jota kutsutaan myös nimellä Lilial. Suomen markkinoilta Lilialia löytyi 11 kosmetiikkatuotteesta, erityisesti parfyymeista ja deodoranteista. Yritykset poistivat nämä tuotteet myynnistä ja jakeluketjuista Tukesin yhteydenoton jälkeen. Kuudessa tapauksessa toteutettiin myös palautusmenettely, eli yritykset pyysivät loppukäyttäjää palauttamaan tuotteet myyntiliikkeisiin.

– Verrattuna Euroopan markkinoihin, Suomen tilanne kosmetiikan osalta on hyvä. Kun Euroopassa tehtiin vaarallisesta kosmetiikasta yli tuhat ilmoitusta, niin Suomesta näitä samoja vaarallisia kosmetiikkatuotteita löytyi vain 11, kerrotaan Tukesista.

Tatuointiväreissä kobolttia, nikkeliä tai lyijyä

Tatuointi- ja kestopigmentointiväreissä rajoitettiin pari vuotta sitten tuhansia vaarallisia aineita, kuten syöpää aiheuttavia ja perimää vaurioittavia aineita, lisääntymiselle vaarallisia sekä ihoa herkistäviä tai ärsyttäviä aineita. Tukes valvoo tatuointivärien turvallisuutta ja vaatimustenmukaisuutta riskiperusteisesti ja projekteina. Tukes sai tietoja Euroopan markkinoilla olevista vaarallisista tatuointiväreistä Safety Gate -järjestelmän kautta. EU-markkinoilta löytyneitä vaarallisia tatuointivärejä myytiin myös Suomessa. Seitsemän tatuointiväriä poistettiin markkinoilta kemiallisten riskien vuoksi. Tatuointiväreissä oli esimerkiksi kobolttia, arseenia, nikkeliä tai lyijyä liian suurina pitoisuuksina. Markkinoilta poistetut tatuointivärit löytyvät Vaaralliset tuotteet -rekisteristä [Linkki toiselle sivustolle](#), Avautuu uudessa välilehdessä. Yritykset veloitettiin pyytämään vaaralliset tatuointivärit pois myös loppukäyttäjiltä, eli palauttamaan ne myyntipaikkoihin.

Tekstiilien pakollisia kuitukoostumusmerkintöjä puuttui

Kuluttajille myytävissä tekstiileissä on EU-säädösten mukaan oltava merkintä, josta ilmenee mistä kuiduista tekstiili koostuu. Suomessa kuitukoostumusmerkintöjen pitää olla suomeksi ja ruotsiksi. Tekstiilien kuitukoostumusmerkintöjen valvonta on tullut Tukesin tehtäväksi pari vuotta sitten. Viime vuonna Tukes valvoi kuitukoostumusmerkintöjä 226 tekstiilissä. 171 tuotteessa merkinnät olivat kunnossa ja 48 tapauksessa havaittiin puutteita, jotka Tukes ohjeisti korjattavaksi. Seitsemässä tapauksessa suomenkieliset kuitukoostumusmerkinnät puuttuivat kokonaan. Näille tuotteille Tukes määräsi väliaikaiset myyntikiellot, koska yritys ei ryhtynyt korjaamaan puutteita Tukesin kehotuksesta. Myyntikiellon saaneet tuotteet löytyvät Vaaralliset tuotteet -rekisteristä.

– Tekstiilien kuitumerkinnät antavat kuluttajille hyödyllistä tietoa ostopäätösten tekemiseen. Osa kuluttajista haluaa esim. välttää keinokuituja ja toisille voi olla tärkeää, ettei tuotteessa ole mitään eläinperäistä, sanotaan Tukesista.

Virheellisesti markkinoituja tai luvattomia hyönteiskarkotteita

Biosidien markkinavalvonnassa käsiteltiin 75 valvontatapausta, jotka liittyivät Tukesille tehtyihin ilmoituksiin tai Tukesin omiin havaintoihin vaatimustenvastaisten biosidivalmisteiden myynnistä tai käytöstä Suomessa. Valvontatapauksista 41 kpl, eli yli puolet, liittyi hyönteiskarkotteisiin.

Hyönteiskarkotteiden vaatimustenvastaisuudet koskivat joko virheellistä markkinointia tai myyntiluvan puutteita. Seitsemää eläimille tarkoitettua valmistetta markkinointiin hyönteiskarkotteena, vaikka valmisteet eivät sisältäneet hyönteiskarkotteissa hyväksytyjä tehoaineita. Ilman myyntilupaa myynnissä olevia valmisteita oli yhdeksän kpl. Näistä neljällä valmisteella oli ollut myyntilupa aiemmin, mutta se oli

vanhentunut, eikä valmisteille ollut haettu uutta lupaa. Ilman lupaa myynnissä olevat hyönteiskarkotteet poistettiin markkinoilta.

Tukes osallistui myös biosideja koskevaan EU-hankkeeseen, jossa osallistujamaat valvoivat yhteensä yli 3500 valmistetta vuosina 2022–2023. 18 prosentissa valvotuista tuotteista oli merkittäviä puutteita ja 19 prosentissa lieviä puutteita. Puutteet koskivat esim. virheellistä markkinointia tai valmisteilla ei ollut lupia. Projektista on julkaistu loppuraportti ECHAN verkkosivuilla [Linkki toiselle sivustolle](#), Avautuu uudessa välilehdessä.

Kasvinsuojeluaineista ei löytynyt kemiallisia puutteita

Tukes käsitteli viime vuonna yhteensä 34 kasvinsuojeluaineisiin liittyvää valvontatapausta.

Kasvinsuojeluainevalmisteista hankittiin näytteitä maahantuojien varastoista ja myyntipaikoista eri puolilta Suomea. Valmisteille teetettiin kemiallisia analyyskejä akkreditoidussa testauslaboratoriossa ja lisäksi tarkistettiin valmisteiden päällyksmerkintöjä. Kemiallisten analyysien osalta kaikki testautetut valmisteet (17 kpl) täyttivät vaatimukset. Noin neljäsosassa havaittiin vähäisiä merkintäpuutteita. Vastuuyritykset korjasivat puutteet Tukesin yhteydenoton jälkeen.

Koruista löytyi lyijyä, kadmiumia ja vääriä leimoja

Tukes teki noin 200 valvonta- ja neuvontakäyntiä jalometallituotteita ja metallikoruja myyviin liikkeisiin. Valvonnassa tuotteista löytyi kemiallisia riskejä, kuten liian suuria lyijy- tai kadmiumpitoisuuksia. Useita tuotteita markkinoitiin virheellisesti kulta- tai hopeatuotteina, vaikka ne olivat vain kullan tai hopean värisiä. Tukes velvoitti yrityksiä poistamaan markkinoilta 11 jalometallituotetta tai metallikoruja liian suurten lyijy- tai kadmiumpitoisuuksien tai virheellisten leimojen vuoksi. Tarkempia tietoja markkinoilta poistetuista koruista löytyy Vaaralliset tuotteet -rekisteristä.

Mittauslaitteiden valvonnassa paljastui puutteita käytönaikaisessa varmentamisessa ja taaran käytössä

Noin joka viidennessä käyntikohteessa löytyi jotain huomautettavaa, kun viranomaiset valvoivat mittauslaitteiden käyttöä kaupankäynnissä vuonna 2023. Puutteet olivat yleensä lieviä. Yleisin puute oli käytönaikaisen varmentamisen vanheneminen. Kuluttajien ja kilpailun tasapuolisuuden kannalta taaran käytön puutteet vaikuttavat mittausten luotettavuuteen eniten.

Turvallisuus- ja kemikaalivirasto (Tukes) ja aluehallintovirastot valvovat, että kaupankäynnissä käytettävät mittauslaitteet täyttävät vaatimukset. Tukesin ja AVlen tarkastajat tekivät vuonna 2023 noin 900 valvontakäyntiä ja tarkastivat yhteensä noin 4700 mittauslaitetta.

Tyypillisiä tarkastettavia mittauslaitteita olivat vähittäiskaupan vaa'at, polttonestemittarit ja anniskelun mittauslaitteet. Valvontakohteista noin 21 %:sta löytyi huomautettavaa ja kaikista tarkastetuista mittauslaitteista noin 9 % oli jollain tavalla säädösten vastainen. Yleisin puute oli käytönaikaisen varmentamisen vanheneminen ja puutteet taarapainon käytössä.

Käytönaikaisen varmentamisen myöhästyminen on tarkastajien havaintojen mukaan hieman lisääntynyt korona-aikana. Taaran käytön puutteilla on eniten vaikutusta kuluttajien kannalta, ja siihen Tukes ja AVIt toivovat kauppiaiden kiinnittävän tarkempaa huomiota. Kaupankäyntiin soveltumattomia vaakoja tai muita mittauslaitteita sen sijaan löytyi tarkastuskäynneillä vähittäiskaupoista vähän. Valvontakohteet on pyritty valitsemaan riskiperusteisesti.

Tukes ja AVIt jatkavat tänä vuonna päivittäistavarakaupan mittausten valvontaa.

Mittaukset tulee tehdä luotettavalla mittauslaitteella oikein

Mittauslaitteiden tulee täyttää mittauslaitelain vaatimukset, kun mittaustulosta käytetään hinnan määrittämisen perusteena. Mittauslaitteet, esimerkiksi kaupan vaa'at tai pakattavien tuotteiden sisällön määrän tarkistuksessa käytettävä vaaka, on lisäksi varmennettava säännöllisesti. Varmennusväli riippuu mittauslaitteesta tai sen käyttökohteesta. Yleisin varmennusväli on kolme vuotta. Varmennuksen tekeminen riippumaton hyväksyty tarkastuslaitos.

Kun kilohinnoiteltu tuote punnitaan hinnan määrittämistä varten, tuotteen painoon ei saa sisällyttää pakkausmateriaalin painoa. Pakkauksen paino on vähennettävä käyttämällä taaraa. Itsepalveluvälineissä taarapaino on yleensä asetettu vaakaan tuotekohtaisesti.

Kilohinta kertoo tuotteen hinnan painoyksikköä kohden. Jos tuotteen pakkausmateriaalia ei ole vähennetty punnitustuloksesta, jonka perusteella hinta lasketaan, asiakas maksaa pakkauksestaikin tuotteen kilohinnan mukaan. Tämä vääristää tuotteiden hintoja ja hintojen vertailtavuutta. Taaran käytön laiminlyönnin aiheuttama virhe mittaustuloksessa on paljon suurempi kuin vaa'an suurin sallittu virhe. Kauppias voi halutessaan hinnoitella pakkausmateriaalin erikseen.

Tukes testautti 11 ratsastuskypärää – yhdeksän kypärää poistettiin markkinoilta turvallisuuspuutteiden vuoksi

Turvallisuus- ja kemikaalivirasto (Tukes) testautti valvontaprojektissaan 11 ratsastuskypärää ja tulokset olivat todella huonoja. Vakavia turvallisuuspuutteita löytyi lähes kaikista testatuista kypäristä. Tukes määräsi yhdeksän ratsastuskypärää poistettavaksi markkinoilta ja niistä neljä myös kerättäväksi pois kuluttajilta. Tiedot markkinoilta poistetuista kypäristä löytyvät Vaaralliset tuotteet -sivustolta.

Tukes hankki testauksia varten Suomen markkinoilta useiden valmistajien ja monen eri hintaluokan ratsastuskypäriä. Halvin kypärä maksoi noin 35 euroa ja kallein lähes 300 euroa. Hinta ei tässä otoksessa kertonut kuitenkaan laadusta, vaan vakavia puutteita löytyi eniten kalleimmista kypäristä.

Tukes testautti ratsastuskypärät TÜV Rheinland LGA Products GmbH testauslaboratoriossa.

Ratsastuskypäristä tutkittiin mm. seuraavia asioita:

- Iskunvaimennus, eli kuinka hyvin kypärä vaimentaa päähän osuvia iskuja.
- Kypärän kiinnitysjärjestelmän ominaisuudet ja toimivuus.
- Läpäisykestävyys, eli suojaako kypärä teräviltä kappaleilta esim. kiviltä.
- Lipan taipuminen.
- Rajoittaako kypärä näkökenttää.

Yhdeksässä ratsastuskypärässä vakavia turvallisuuspuutteita

Testausten perusteella yhdeksässä kypärässä todettiin vakavia turvallisuuspuutteita, joiden vuoksi ne määrättiin poistettavaksi markkinoilta. Näissä neljässä tapauksessa puutteet olivat niin vakavia, että kypärät veloitettiin kerättäväksi takaisin kuluttajilta. Ainoastaan kaksi kypärää täytti vaatimukset.

Tiedot vaarallisista ratsastuskypäristä löytyvät Vaaralliset tuotteet -sivustolta [Linkki toiselle sivustolle](#), Avautuu uudessa välilehdessä. Palautusmenettelyyn joutuivat seuraavat ratsastuskypärät: Samshield [Linkki toiselle sivustolle](#), Avautuu uudessa välilehdessä, Casco Nori Hufeisen [Linkki toiselle sivustolle](#), Avautuu uudessa välilehdessä, Imperial Riding Olania Crystal [Linkki toiselle sivustolle](#), Avautuu uudessa välilehdessä ja USG Ratsastuskypärä Comfort Training [Linkki toiselle sivustolle](#), Avautuu uudessa välilehdessä. Jos olet ostanut kypärän, jota palautusmenettely koskee, voit palauttaa sen ostopaikkaan.

Palautusmenettelyyn joutuneiden kypärien puutteet:

Kolmen kypärän iskunvaimennuksessa oli vakavia puutteita. Lisäksi näistä yhden kypärän läpäisykestävyysvaatimukset eivät täytyneet, jolloin esim. kivi saattaa työntyä kypärän lävitse iskun osuessa kypärään. Yhdessä kypärässä oli aivan liian jäykkä lippa, mikä voi aiheuttaa niskan retkahtamisen tai muuten huonoon asentoon joutumisen, jos lippa osuu maahan hevosien selästä pudotessa.

Markkinoilta poistettiin myös seuraavat kypärät: Back on Track EQ3 Lynx [Linkki toiselle sivustolle](#), Avautuu uudessa välilehdessä, Equitare Hile ratsastuskypärä [Linkki toiselle sivustolle](#), Hansbo Hs Vision Tech Profile [Linkki toiselle sivustolle](#), Avautuu uudessa välilehdessä, HKM Carbon art ratsastuskypärä [Linkki toiselle sivustolle](#), Avautuu uudessa välilehdessä ja Horze Ashley lasten ratsastuskypärä [Linkki toiselle sivustolle](#), Avautuu uudessa välilehdessä. Kypäristä oli mm. seuraavia puutteita: Yksi kypärä ei pysynyt testattaessa testipäässä, koska sen leukahihna irtosi kypärästä. Neljän kypärän asiakirjoissa oli puutteita.

Näissä tapauksissa tavaramerkille/tavaramerkin haltijalle myönnettyä rinnakkaista EY/EU-tyyppitarkastustodistusta ei toimitettu Tukesin nähtäväksi.

Ratsastuskypärät ovat henkilönsuojaimia ja niille on asetettu turvallisuusvaatimuksia

Ratsastuskypärät ovat luokan II henkilönsuojaimia ja niiden on täytettävä henkilönsuojainasetuksen vaatimukset. Luokan II henkilönsuojaimissa on oltava CE-merkintä ja valmistajan pitää tyyppitarkastuttaa ne ilmoitetussa laitoksessa, eli kypärillä on oltava ilmoitetun laitoksen myöntämä EU-tyyppitarkastustodistus ennen markkinoille saattamista. Lisäksi valmistajan on laadittava niille EU-vaatimustenmukaisuusvakuutus varmistuttuaan tuotteen vaatimustenmukaisuudesta.

Valmistaja, maahantuojaja ja jakelija vastaavat ratsastuskypärien turvallisuudesta

Tukes valvoo henkilönsuojaimia riskiperusteisesti ja projekteina. Tukes ei ennakkotarkasta tuotteita, vaan valvontaa tehdään jälkikäteen jo markkinoille tulleille tuotteille. Vastuu tuotteiden turvallisuudesta on valmistajalla, maahantuojalla ja jakelijalla.

Muutoksia CLP-asetuksen yhdenmukaistettuihin luokituksiin ja merkintöihin

Luokitusta, merkintöjä ja pakkaamista koskevaa CLP-asetusta on päivitetty. Uusia aineita on lisätty asetuksen liitteeseen VI, ja joidenkin liitteessä jo olevien aineiden luokituksia ja merkintöjä on muutettu. Kyseessä on CLP-asetuksen 21. tekninen mukautus, joka on tehty EU komission delegoidulla asetuksella (EU) 2024/197.

CLP-asetuksen (EY) N:o 1272/2008 liitteessä VI luetelluille aineille on EU:ssa yhdenmukaistetut, sitovat luokitus- ja merkintävaatimukset. Euroopan komissio on nyt antanut delegeoituna asetuksena (EU) 2024/197 CLP-asetuksen 21. teknisen mukautuksen, jolla liitteeseen VI lisätään 28 uutta ainetta sekä muutetaan 24:n jo liitteessä olevan aineen luokitusta.

Uusina aineina liitteeseen VI on lisätty useita CMR-luokituksen saaneita aineita kuten lisääntymiselle vaarallinen bisfenoli AF (BPAF), joka on bisfenoli A:n (BPA) rakenneanalogi ja jonka vaikutukset ovat BPA:n kanssa samanlaiset. BPA on jo aiemmin luokiteltu lisääntymiselle vaaralliseksi kategoriaan 1. Saman luokituksen on saanut myös BPAF:n kanssa joukko suojoja muodostavia yhdisteitä ja näiden reaktiomassoja. Näitä aineita käytetään fluoropolymeerien valmistuksessa, ja niiden käyttöalana on kumi- ja muovituotteiden valmistus.

Yhdenmukainen luokitus on annettu myös usealle vesiympäristölle vaaralliselle aineelle kuten suoraketjuisille ja haaroittuneille etoksyloideille nonyyliifenoleille, sekä usealle torjunta-aineissa käytettävälle tehoaineelle. Usea akrylaattiyhdiste on saanut luokituksen ihoa herkistäväksi.

Liitteeseen VI jo aiemmin sisällytetyn 24 aineen yhdenmukaistettua luokitusta ja merkintöjä on päivitetty. Muutaman aineen CMR-luokitusta on tiukennettu, esimerkiksi kasvinsuojeluaineiden tehoaineena ja teollisuuskäytössä oleva diuroni ja käytetyin palonsuoja-aine tetrabromobisfenoli A (TBBPA), saavat luokituksen syöpävaaralliseksi kategoriaan 1. Natrium- ja kaliumkloraaiteilta on poistettu vesiympäristölle vaarallinen luokitus. Lyijyn luokitusta on muutettu vesiympäristölle vaarallisuuden osalta ja sen nimike on jaettu jauhemaiseen ja massiivimuotoon hiukkaskoon mukaan. Usean aineen välittömän myrkyllisyyden luokitus on tarkistettu ja joidenkin kohdalla luokitus on tiukentunut. Aineen mukaan näillä muutoksilla voi olla vaikutuksia esimerkiksi varastoinnin ja käsittelyn luvanvaraisuuteen.

Delegoidun asetuksen aineista 15:tä käytetään kosmeettisissa valmisteissa eli ne löytyvät komission ylläpitämästä CosingLinkki toiselle sivustolle, Avautuu uudessa välilehdessä-tietokannasta. Joitakin näistä aineista säädelään jo EU:n kosmetiikka-asetuksen (EY) N:o 1223/2009 nojalla. Aineista N,N-dimethyl-p-toluidine (INCI-nimi Dimethyltolylamine) saa nyt luokituksen syöpävaaralliseksi kategoriaan 1, ja voi näin ollen tulla kielletyksi kosmeettisissa valmisteissa EU:n kosmetiikka-asetuksen artiklan 15 nojalla. Toinen aine, jonka CMR-luokitus muuttuu kategoriaan 1, on diphenyl(2,4,6-trimethylbenzoyl)phosphine oxide (INCI-nimi Trimethylbenzoyl Diphenylphosphine Oxide). Se on aiemmin luokiteltu lisääntymiselle vaaralliseksi kategoriaan 2 ja ihoa herkistäväksi, ja sen käyttöä säädelään jo kosmetiikka-asetuksen liitteessä III (viitenumero 311). Ainetta käytetään tekokynsissä ja sitä sisältäviä valmisteita saavat käyttää vain ammattilaiset. Tiukentuneen CMR-luokituksen seurauksena se voi tulla kielletyksi tulevaisuudessa.

Uusien luokitusten siirtymäaika 1. syyskuuta 2025 asti

Komission delegoitu asetus on tullut voimaan 25.1.2024 ja säännöksiä on sovellettava viimeistään 1.9.2025 lähtien. Aineet ja seokset voi jo luokitella, merkitä ja pakata uuden asetuksen mukaisesti, mutta 18 kuukauden siirtymäaika antaa toimijoille aikaa sopeutua uusiin vaatimuksiin.

Suomenkielisen asetuksen virheitä koskien aineiden nimiä on korjattu oikaisulla 8.3.2024.

Komissio tulee oikaisemaan vielä yhden virheen suomenkielisessä versiossa koskien nimikkeen 015-204-00-5 (bentsyyli(dietyyliamino)difenyylifosfonium-4-[1,1,1,3,3,3-heksafluori-2-(4-hydroksifenyli)propan-2-yyli]fenolaatti) vaaraluokan ilmaisua luokituksessa.

EU:n juomavesidirektiivin materiaaleihin ja tuotteisiin liittyvät säädökset julkaistu

EU:n juomavesidirektiivin materiaaleihin ja tuotteisiin liittyvät säädökset julkaistu.

EU:n juomavesidirektiivin uudet vaatimukset talousveden kanssa kosketuksiin tuleville tuotteille tulevat voimaan. Vaatimukset koskevat kaikkia materiaaleja ja tuotteita, joita käytetään kosketuksissa talousveden ja lämmitetyn käyttöveden kanssa.

Vaatimuksia sovelletaan 31.12.2026 alkaen. Kansallisesti hyväksytyjä materiaaleja ja tuotteita voi käyttää siirtymäaikana 31.12.2032 saakka edellyttäen, ettei niistä siirry veteen lyijyä yli 5 μ g/l hanasta mitattuna. Komissio pidensi ehdottamaansa siirtymäaikaa kahdella vuodella palautteiden perusteella.

Uusien säädösten mukaisten talousvesituotteiden valmistuksessa saa käyttää vain EU:n positiivilistoilla olevia sallittuja materiaaleja. Listoille on mahdollista hakea uusia lähtöaineita, koostumuksia ja ainesosia. Listojen ylläpidosta ja hakemusten käsittelystä vastaa Euroopan kemikaalivirasto ECHA. ECHA tulee julkaisemaan vuosien 2024–2025 aikana ohjeita hakijoille.

Nyt julkaistuissa juomavesidirektiivin täytäntöönpanosäädöksissä säädetään mm. tuotteiden vaatimustenmukaisuuden arviointimenettelyistä, arviointilaitosten nimeämisestä, tuotteissa käytettävien lopullisten materiaalien testaus- ja hyväksymismenettelyistä ja -menetelmistä ja tuotteiden merkinnästä. Euroopan komissio tulee myöhemmin julkaisemaan ohjeita säädösten soveltamiseen.

Säädökset tulevat voimaan kahdentenakymmenentenä päivänä sen jälkeen, kun ne on julkaistu Euroopan unionin virallisessa lehdessä, eli 13.5.2024.

Julkaistut toimeenpanosäädökset:

1. Positiivilistat eli EU:ssa sallittujen lähtöaineiden, koostumusten ja ainesosien luettelot (Komission täytäntöönpanopäätös (EU) 2024/367) https://eur-lex.europa.eu/legal-content/FI/TXT/?uri=OJ:L_202400367
2. Menettely materiaalien merkitsemiseksi EU:ssa sallittujen aineiden luetteloihin tai niistä poistamiseksi (Komission delegoitu asetus (EU) 2024/369) https://eur-lex.europa.eu/legal-content/FI/TXT/?uri=OJ:L_202400369
3. EU:ssa sallittujen aineiden luetteloihin sisällytettävien materiaalien testaus- ja hyväksymismenetelmät (Komission täytäntöönpanopäätös (EU) 2024/365) https://eur-lex.europa.eu/legal-content/FI/TXT/?uri=OJ:L_202400365
4. Talousvesituotteiden vaatimustenmukaisuuden arviointimenettelyt ja vaatimustenmukaisuuden arviointilaitosten nimeämistä koskevat säännöt (Komission delegoitu asetus (EU) 2024/370) https://eur-lex.europa.eu/legal-content/FI/TXT/?uri=OJ:L_202400370
5. Talousvesituotteissa käytettävien lopullisten materiaalien testaus- ja hyväksymismenettelyt ja -menetelmät (Komission täytäntöönpanopäätös (EU) 2024/368) https://eur-lex.europa.eu/legal-content/FI/TXT/?uri=OJ:L_202400368
6. Talousvesituotteiden merkitseminen (Komission delegoitu asetus (EU) 2024/371) https://eur-lex.europa.eu/legal-content/FI/TXT/?uri=OJ:L_202400371

Kysymyksiä juomavesidirektiiviin liittyvistä vaatimuksista materiaaleille ja tuotteille voi lähettää Tukesille:

<https://tukes.fi/asiointi/kysy-tai-anna-palautetta> .

Lisätietoa juomavesidirektiivistä ECHAN sivulla: <https://echa.europa.eu/fi/understanding-dwd>

3. KOULUTUKSET JA SEMINAARIT -

Lainsäädäntökatsaus EU:n ja Suomen osalta (EU:n Official Journal ja FINLEX ®)

Kesän odotusta! Terhi Kuljukka-Rabb