

Touko-kesäkuu 2025

27.6.2025

1. YLEISTÄ

Viranomaiskokoukset s. 3

EuroCommerce InBrief s. 6

2. KEMIKAALILAINSÄÄDÄNTÖ

REACH, CLP ja muu

kemikaalilainsäädäntö s. 11

3. KOULUTUKSET

ECHAN ja muiden viranomaisten
tarjoama koulutus yms. --

4. LIITTEET

Sisällysluettelo sivunumerot

1.1 Viranomaiskokoukset	3
Kemikaalineuvottelukunta.....	3
MMM:n ELV vierasaineasiantuntijat.....	3
Tukesin kemikaalineuvonnan sidosryhmäkokouksessa.....	5
Kemikaalineuvottelukunnan biosidijaosto.....	5
1.2 EuroCommerce InBrief –poimintoja	6
The Digial Product Passport Universe.....	6
Consultation on the Consumer Agenda 2025-2030.....	7
Commission suggests customs handling fee for low value consignments.....	7
EuroCommerce and industry partners call for caution on Green Claims Directive.....	7
Commission proposes delay for due diligence for batteries as part of new omnibus package.....	8
Further preparations underway for deforestation rules on benchmarking and product scope.....	8
Letter on CLP Simplification to cabinets; contributes to DG GROW workshop	9
Deforestation rules continue to spark debate.....	9
Danish presidency outlines programme & priorities.....	10
2.1 ECHA.....	11
Julkiset kuulemiset.....	11
Aierekisterin muutokset.....	15
ECHAN tiedotteista poimittua.....	15
2.2 ELINTARVIKELAINSÄÄDÄNTÖ	23
Food Packaging Forumin uutiskirjeen otsikot.....	23
2.3 BIOSIDIT, KASVINSUOJELUAINHEET JA LANNOITTEET	27
2.4 PESUAINHEET JA KOSMETIIKKA.....	30
2.5 KANSALLINEN LAINSÄÄDÄNTÖ JA VALVONTA.....	33
Uusi oppimisympäristö Tukes Kampus on julkaistu.....	33
Sähköpyörien ja -skoottereiden latauslaitteista löytyi puutteita eurooppalaisessa valvontaprojektissa.....	34
3. KOULUTUKSET.....	-
4. LIITTEET.....	35

1. YLEISTÄ

1.1 Viranomaiskokoukset

Kemikaalineuvottelukunnan kokouksessa 7.5. kuultiin, että ECHAN hallintoneuvostossa Suomen edustaja vaihtuu ja tehtävään siirtyy neuvotteleva virkamies Hinni Papponen. ympäristöministeriöstä.

Lainsäädäntöasioista oli tässä vaiheessa tiedossa myös esim. tuleva CLP-asetuksen reality check ja kosmetiikka-asetuksen uudistamiseen liittyvä laajempi arviointi ns. better regulation -hengessä. Käytännössä säädösmuutostyössä kosmetiikka-asetuksen osalta otetaan askelia taaksepäin ennen säädöstekstin muutosehdotuksien valmistelua. Ns. OSOA-paketti on kuun lopulla komission ympäristötyöryhmän käsittelyssä. Kerrottiin, että ammuksia ja kalastusvälineitä koskeva rajoitusehdotus olisi REACH-komitean äänestyksessä aikaisintaan lokakuussa. Edelleen jotkut toivovat jopa koko ehdotuksen poisvetämistä turvallisuussyistä. Mikromuovirajoitukseenkin olisi luvassa korjauksia ja joiltain osin ns. Correcting Act. EU:n pellettiasetuksesta on sopu olemassa, mutta julkaisu antaa jostain syystä odottaa itseään.

Muistutettiin, että uusia VAK-määräyksiä on noudatettava 1.7. alkaen. Myös Traficom VAK-haku on päivitetty vuoden 2025 VAK-tiemääräystä vastaavaksi.

Jälleen kerran oli esillä, että biosidihakemusten tietoaaineiston tietosuojaa on edelleen voimassa vain 2025 loppuun, vaikka arviointiohjelma jatkuu ainakin 2030 asti. Tilanne pitäisi päivittää kiireesti vastaamaan arviointiohjelman aikataulua.

Keskusteltiin pakkaus- ja pakkausjäteasetuksen vaatimusten haasteista kemikaalipakkausten osalta. Seuraava Kemikaalifoorumi-tilaisuus järjestetään 26.11.

MMM:n ELV vierasaineasiantuntijoiden kokouksessa 27.5. kuultiin, että epäorgaanisen arseenin enimmäismääräsäädöksen (kala ja muut merenelävät) julkaisu pitäisi olla pian. Pysyvässä komiteaan 12.6. ei ole tulossa päätösasioita vierasaineista.

POPs-asiat: eläinperäisten elintarvikkeiden valvontaohjelmassa valvontafrekvenssin pitenee 2026.

EFSAlle on annettu mandaatti taustaselvityksen tekoon fosforoiduista palontorjunta-aineista.

- Dioksiini: EFSA päivittää riskinarvioinnin (DL 2026) WHO:n päivitettyjen TEF-arvojen mukaisesti.

Enimmäismääräkeskustelut aloitetaan seuraavassa kokouksessa. NDL-PCB:n raja-arvoja valmistellaan mm. riistalle. Muutos silakan pituuteen dioksiinipoikkeuksessa (17 cm -> 19 cm). Luvattu kesäkuun pysyvään komiteaan, ei vielä asialistaa tässä vaiheessa.

- Bromatut palontorjunta-aineet: useita erillisiä riskinarviointeja tehty tai meneillään, yhteisvaikutusten arviointi valmistuu 2025 lopulla. Aloitetaan ML valmistelu PBDE:lle. ML ei tulla asettamaan TBBA:lle, näille mahdollisesti tulossa monitorointia. Uusin arvio bromatut fenolit, joiden osalta ei riskinhallintatoimia.

- Kalan hyöty-haitta-analyysi: haittoina dioksiini- ja PCB-yhdisteet, PFAS, PBDE, met-Hg sekä iAs ja DMA (oAs).
- PFAS osalta tarkoitus aloittaa ML tarkastelu mm. kananmunien ja silakan osalta syksyllä.

Maatalousvierasaineet: Näiden osalta esillä

- Erillinen asetus toimijoiden omavalvonnan mykotoksiinien ja kasvitoksiinien näytteenotto- ja analyysivaatimuksille
- THC:n lehtiute: ML kuiville lehdille ja/tai valmiille uutteelle
- Nitraatti: päivitys näytteenotto- ja analyysimenetelmäasetukseen.
- Mykotoksiinien vähentäminen fyysisillä menetelmillä: ohjeistuksen päivitystyö
- OTA päivitys (juusto ja kinkku, kuivattu aprikoosi) HCN päivitys (aprikoosinsiemenet)
- DON vehnäleseissä

Teolliset ja ympäristövierasaineet: Päivitys usean valmistelussa (keskeneräisiä) olevan asian suhteen.

- Mineraaliöljyjen aromaattisille hiilivedyille (MOAH) ehdotetaan yleistä ML art 3 soveltaen, lisäksi tietyille elintarvikeryhmille erillinen ML. Runsaasti siirtymäaikoja. Äänestykseen todennäköisesti marraskuussa.
- Tyydyttyneille (MOSH) monitorointisuositus, lisäksi näytteenotto- ja analyysiasetuksen päivitys. KOM:n ja jäsenmaiden lausuma harmonisoiduista LOQ edelleen voimassa.
- Metallit ja jodi merilevässä: metallien (Cd, Pb, iAs) osalta edetään levälajeittain. Jodin osalta haaste, että p.95 erittäin korkea ja haastava verrata täydentämissääntelyn rajoihin.
- Hg tölkkitonnikalassa: harkinnassa ML 0,5 mg/kg (vs. tuore tonnikala 1 mg/kg).
- Org. As, riskinhallinnassa edetään DMA:n osalta, ei riskinhallinnan tarvetta monimutkaisem-mille oAs-yhdisteille.
- Furaani vauvanruoissa: ML furaanin, 2-metyylifuraanin ja 3-metyylifuraanin summalle. Monitorointisuositus muiden elintarvikkeiden osalta edelleen voimassa.
- BPA elintarvikkeissa: monitorointisuosituksen valmistelu elintarvikkeille. Tarkoitus asettaa myös indikatiivinen raja, jonka ylittyessä selvítettävä saastumisen syy (pakkaukset, ympä-ristö...).
- PAH: enimmäismäärä myös lihoille ja lihatuotteille, joissa savunmakua/ käytetty savustet-tuja ainesosia, sekä mahdollisesti savustetulle juustolle. Enimmäismääriin tiukennuksia sa-vuaromien käyttökiellon johdosta. Poikkeukset perinteisesti savustetuille tuotteille saavat jatkaa. Lisäksi muita muutoksia: ML freekeh-jyville sekä äidinmaidonkorvikkeen, vieroitus-valmisteiden ja pikkulasten valmisteiden ML-päivitys (erit. LOQ:n tiukennus).
- Furan-2(5H)-one and bentseeni-1,2-dioli savustetuissa tuotteissa: monitorointisuosituksen valmistelu savuaromien käyttökiellon johdosta. Muitakin haitallisia yhdisteitä lisätään, EFSA käy tätä läpi

kirjallisuudesta. Mahdollisesti asetetaan myöhemmin elintarvikkeiden raja-arvoja. EFSA:n vertaileva riskinarviointi savuaroimit vs. savustetut tuotteet ei aloiteta.

- N-nitrosoamiinit: EFSA:n päivityksen myötä, eteneminen kolmella saralla (monitorointisuo-situs laajalle joukolle elintarvikkeita, ML erityisesti prosessoidut lihatuotteet, liha, menettely-tapaohje vähentämiseksi).
- Akryyliamidi: pyritään etenemään 2025 aikana äänestykseen. Data jaettu aikaan ennen asetusta (AA 2016-2018 vs. 2019-2023). Pitoisuudet eivät EU:ssa vähentyneet toivotusti.
- 3-MCPD & GE: esitetään ML yhdistelmäelintarvikkeille, joissa käytetty yli 5 % lisättyä kasviöljyä ja -rasvoja (tai kalaöljyä). Lisäksi ML vauvanruoalle ja imeväisten ja pikkulasten viljapohjaisille ruoille.

Tukesin kemikaalineuvonnan sidosryhmäkokouksessa 4.6. kuultiin mm. talousvesituotteiden valvonnasta Tukesissa. EU:n juomavesidirektiivin perusteella.

Jatkossa talousveden kanssa kosketuksissa olevien tuotteiden (=talousvesituotteet) valmistuksessa käytettävien materiaalien tulee olla positiivilistalla, jota ECHA ylläpitää.

Voimaantulo: uudet tuotteet 31.12.2026 alkaen, jo markkinoilla olevat kansallisesti hyväksytyt 31.12.2032 alkaen. Hakemuksia positiivilistoille voi lähettää 31.12.2026 alkaen ja ennakoilmoituksia hausta voi lähettää 31.12.2025 alkaen

ECHA on julkaissut ohjeet hakemusten laatimiseen: <https://echa.europa.eu/fi/guidance-documents/guidance-on-dwd> .

Tukes Kampuksessa on saatavilla tietoa direktiivistä.

Kemikaalineuvottelukunnan biosidijaoston kokouksessa 16.6. keskusteltiin mm. siitä, että REACH:n mikromuovirajoitus tulee koskemaan myös biosideja, joskin siirtymäajat ovat melko pitkät luultavasti.

Formaldehydin vapauttajia koskeva keskustelu pysyvässä komiteassa on hieman viivästynyt, koska tietoon on tullut uutta huomioon otettavaa tietoa. Tehoaine DBNPA on ED-aine, mutta sen tarpeellisuutta ja käytön edellytyksiä pohditaan erityisesti siitä syystä, että se tehoaa Legionella-bakteeriin, ja katsotaan että ainakin ns. kuratiivisen käytön kriteerit täyttyvät.

Etenemässä on ns. muutosasetus, jossa määritellään suhteellisen pitkät aikarajat sille, kuinka paljon aikaisemmin on haettava mahdollisia muutoksia voimassa olevaan valmistajien lupapäätökseen ennen valmistelun uudelleenhyväksymisen hakemista. Pitkiä aikavaatimuksia pidettiin hankalina yritysten kannalta.

Edessä on myös biosidiasetuksen jonkinasteinen revisio. Konsulttityönä toteutettava arvio muutostarpeista valmituneen toukokuussa 2026 ja komission oma arvio sen pohjalta maaliskuussa 2027. Varsinaisen muutostyön on tarkoitus alkaa edellä mainittujen jälkeen. Biosidijaostossa käydään seuraavassa kokouksessa alustavaa keskustelua tunnistetuista muutostarpeista.

Lisäksi keskusteltiin biosideissa SoCs-aineiksi tunnistettujen komponenttien riskinarvioinnista biosideille tehdyn SoCs-ohjeen mukaisesti. Sen mukaan myös fysikaaliset vaarat tulisi mahdollisesti huomioida.

Seuraavassa kokouksessa saataneen lisää selvyyttä tähän.

Antikoagulanttien riskien uudelleenarvioinnin johtopäätöksistä keskusteluttaa erityisesti jatkuvan syötityksen kieltäminen. Asiasta keskustelu jatkuu.

1.2 EuroCommerce InBrief –pöytäkirja

The Digital Product Passport Universe

Our new mapping exercise shows just how vast the Digital Product Passport (DPP) universe reaches – spanning legislation from Ecodesign, Customs Reform, and Chemicals, to simplification and beyond.

As the DPP touches an ever-growing number of sectors and regulatory frameworks, setting harmonised, future-proof, and enabling conditions for its implementation will be critical – for businesses, consumers, and the environment alike.

Let's get it right! You can consult or download it [here](#).



Active link: <https://www.eurocommerce.eu/2025/04/digital-product-passport-universe/>

Consultation on the Consumer Agenda 2025-2030

On 19 May, the Commission opened the long awaited public consultation and call for evidence on the Consumer Agenda 2025-2030. Both the public consultation and the call for evidence are open until 11 August.

The aim of the new Agenda is to strengthen consumer protection by putting forward a list of consumer-related initiatives and actions with a specific timeline. An action plan on consumers in the Single Market will be an integral part of the Agenda.

Part of the public consultation is dedicated to promoting a level playing field against non-compliant products sold online and improving enforcement of (not only) consumer law. This shows that DG JUST is planning to integrate a number of EuroCommerce priorities in its work for the coming years.

Next steps: We will submit feedback to the consultation by 11 August.

Commission suggests customs handling fee for low value consignments

At a recent meeting of the IMCO Committee in the European Parliament, Commissioner Maroš Šefčovič provided an update on the EU customs reform and announced a proposal for a customs handling fee on low-value consignments from non-EU countries. The proposed fee, amounting to €2 per parcel (or €0.50 for warehouse shipments), would be paid by platforms and centrally collected via the EU Customs Data Hub. This mechanism is expected to raise approximately €3 billion annually to strengthen customs capacity. The Commissioner also outlined plans for a new EU Customs Authority to oversee training, risk assessment coordination, and support for Member States, alongside the development of the EU Customs Data Hub as a single-entry IT system for customs procedures and business access across the EU. In addition, updated e-commerce rules will place greater responsibility on online platforms for VAT and customs payments, as well as product compliance.

Next steps: We are currently engaging with decisionmakers to gather more information and will keep members informed. Feedback is welcome, and the topic will be further discussed at the upcoming EuroCommerce International Trade Committee meeting on 5 June.

EuroCommerce and industry partners call for caution on Green Claims Directive

We have jointly written to EU policymakers alongside 16 European trade associations, urging a measured and practical approach to the proposed Green Claims Directive. While fully supporting the overarching goal of enhancing transparency and trust in sustainability claims, the statement raises our concerns about the current text, which is unclear, overly complex, and risks undermining genuine sustainability efforts. If adopted in its current form, the Directive could divert resources away from innovation, create excessive administrative burden, legal uncertainty, and duplicate existing legislation, without delivering the intended environmental

benefits. The statement calls for a more coherent and harmonised framework to ensure companies can make credible and verifiable claims without excessive administrative burden.

Next steps: This joint industry statement comes at an important moment, as technical meetings are currently ongoing with the aim of resolving outstanding issues and reaching agreement on as many elements as possible before the start of final political Trilogue negotiations on 10 June. We will continue to keep our members informed via our WG Green Claims on the progress of the negotiations and any next actions.

Commission proposes delay for due diligence for batteries as part of new omnibus package

On 21 May, the Commission, as part of its latest simplification omnibus package, proposed delaying the due diligence obligations for batteries by two years. The background is that the EU Batteries Regulation includes specific requirements regarding battery due diligence, which are scheduled to take effect in August 2025. However, until now, the Commission has not adopted guidelines to clarify these requirements, and Member States have not authorised notified bodies to support and verify companies' due diligence systems. We advocated for action from the Commission and sent a high-level letter to several Commissioners. Our efforts were successful, as this proposed delay and the new deadline for the guidelines of July 2026 will give companies additional time to prepare. In a separate proposal on small-mid caps, the Commission also proposed that only economic operators with a turnover of more than 150 million euros are in scope of the batteries' due diligence obligation and reporting for businesses in scope was reduced from annual to every three years.

Next steps: Both proposals will need to be adopted by the Parliament and the Council. The proposal to delay the batteries due diligence could be treated similarly to the delay of the EUDR or the Stop-the-Clock Directive for CSRD and CS3D and be adopted quite quickly. Our RSCM WG will work on this proposal

Further preparations underway for deforestation rules on benchmarking and product scope

The European Commission last week released its country benchmarking list under the EUDR in a draft implementing regulation, classifying countries as 'low', 'standard', or 'high' risk based on their involvement in producing key commodities linked to deforestation. This determines the extent of compliance checks by EU Member States (ranging from 1% for low-risk countries to 9% for high-risk) and introduces simplified due diligence requirements for operators sourcing from low-risk regions. Currently four countries have been designated as high risk: Belarus, the Democratic People's Republic of Korea, Myanmar, and the Russian Federation. These countries are currently subject to UN Security Council or EU Council sanctions on the import or export of relevant commodities and products. Under low risk are all the EU countries as well as China and the United States, among others. Most countries in Latin America and South East Asia are to be considered standard risk. Last week, we also submitted our feedback to the draft delegated act which aims to amend the annex of the regulation determining the products and commodities in scope as well as

clarifying some entries. We supported the proposed exemption of samples, asked for further clarification on waste and made other suggestions for clearly specifying other exemptions such as for products for use in the company itself.

Next steps: It is currently not clear if this benchmarking list will be open for feedback. We will continue to follow up with the Commission on the scope, outstanding questions and further simplification.

Letter on CLP Simplification to cabinets; contributes to DG GROW workshop

On 16 May 2025, we participated in the DG GROW 'reality check' workshop on the potential simplification of the Regulation on the classification, labelling and packaging of substances and mixtures (CLP Regulation). With over 400 stakeholders attending, the workshop focused on provisions related to labelling and advertising, which DG GROW has prioritised for simplification. Together with our members, we actively contributed to the discussion. Beyond labelling and advertising, during the workshop stakeholders made additional recommendations for simplification. We also contributed additional recommendations focusing on persistent challenges we face such as the disproportionate delineation of obligations of economic operators (burdening distributors) and the lack of sell-off periods or sufficient transition periods.

In addition, we shared a letter with the cabinets of Commissioners Roswall, Séjourné, and Dombrovskis, outlining our sector's recommendations for reducing regulatory burdens while maintaining safety and clarity, and expressing support for the CLP simplification to go through. We also submitted written feedback to DG GROW, continuing our engagement to ensure the retail and wholesale sector is considered in efforts to streamline chemicals legislation.

Next steps: The CLP Omnibus, if it gets political support, will be included in the Omnibus for the Chemicals Industry, scheduled for publication in July 2025.

Deforestation rules continue to spark debate

At a recent AGRIFISH Council of last May, a group of EU agriculture ministers — led by Luxembourg and Austria, backed by 10 other countries— renewed calls to simplify the EU Deforestation Regulation (EUDR) and delay its implementation. Concerns were raised on its complexity and the disproportionate administrative burden on farmers, foresters, and small operators. A widely supported proposal advocated for a “zero-risk” status for certain regions to ease compliance. Several delegations argued that the current framework lacks legal clarity and could disrupt trade and supply chains without effectively addressing deforestation.

Commissioner Roswall highlighted the Commission's support efforts, including training, outreach, and IT systems. She noted the progress made in many countries in the EU and globally.

Some stakeholders are currently reflecting on the need to include the EUDR in the next omnibus. Others stress the need for legal certainty. Luxembourg continues to lead a push to get the European Commission to simplify the rules and gathering support for a letter (not yet send) in different Member States. EP AGRI

Committee MEPs also wrote to President von der Leyen also asking to bring back the no-risk status in line with the EPP proposal end of 2024.

In the meantime, we met with the Commission's DG ENVI to discuss outstanding questions and flag challenges our sector still experiences that need to be addressed in a pragmatic manner, such as group submission of due diligence statements.

Next steps: The next multistakeholder platform will take place on 8 July. The draft delegated act is expected to be published this month. The fifth version of the FAQ can be expected after the summer at the earliest. The Commission can further propose delegated acts amending the CN number for products in scope.

Danish presidency outlines programme & priorities

On 20 June, Denmark published the programme for its upcoming Presidency of the Council of the EU, outlining priorities for the second half of 2025. The programme aligns with the EU's broader agenda on competitiveness and security, while also advancing a fair green transition.

For retail and wholesale, the focus on regulatory simplification and better regulation is particularly relevant. The Presidency will continue work on the Omnibus proposal and the Single Market Strategy, aiming to reduce burdens and ease compliance. It will explore a potential 28th regime (company law) to support innovative European businesses.

Denmark will drive discussions under the Clean Industrial Deal, balancing climate ambition with competitiveness and supply security.

The Presidency plans to launch discussions on the new Consumer Agenda 2025–2030 and conclude trilogue negotiations on the revision of the Alternative Dispute Resolution Directive, adapting it to digital market developments.

The programme also includes work on the agricultural simplification package and negotiations on unfair cross-border trading practices.

Next steps: Our Board of Director will hold its October meeting in Copenhagen to engage with the Danish Presidency. We continue our active outreach on the key files in the Council.

A strong Europe in a changing world: <file:///C:/Users/kuljute/Downloads/programme-of-the-danish-eu-presidency-2025.pdf>

2. REACH, CLP JA MUU KEMIKAALILAINSÄÄDÄNTÖ

2.1 ECHA

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.

Rajoitusehdotukset:

Name 	EC Number 	CAS Number 	Start of consultation on Annex XV report 	1st deadline for comments on Annex XV report 	End of consultation on Annex XV report 	Start of consultation on SEAC draft opinion 	End of consultation on SEAC draft opinion 
Certain chromium(VI) oxides, oxyacids and salts	-	-	18/06/2025	18/09/2025	18/12/2025		
Per- and polyfluoroalkyl substances (PFAS)	-	-	22/03/2023		25/09/2023		

Pyynnöt kommentoida ja esittää todisteita (rajoitusehdotusten valmistelu)

Tällä hetkellä ei ole kuulemisia menossa.

Harmonisoidut luokitusehdotukset (ks. seuraava sivu)

Name 	EC Number 	CAS Number 	Hazard classes open for commenting 	Start of consultation 	Deadline for commenting 
2,2-dimethyl-3-(morpholin-4-yl)propanal	-	23588-51-4	Skin corrosion/irritation Serious eye damage/eye irritation Skin sensitisation	16/06/2025	15/08/2025
4-morpholinecarbaldehyde	224-518-3	4394-85-8	Skin sensitisation	16/06/2025	15/08/2025
bromuconazole (ISO); 2,5-anhydro-4-bromo-1,3,4-trideoxy-2-(2,4-dichlorophenyl)-1-(1H-1,2,4-triazol-1-yl)pentitol; 1-[(2RS,4RS;2RS,4SR)-4-bromo-2-(2,4-dichlorophenyl)tetrahydrofurfuryl]-1H-1,2,4-triazole	408-060-3	116255-48-2	Explosives Flammable solids Self-reactive substances Pyrophoric solids Self-heating substances Substances which in contact with water emit flammable gases Oxidising solids Corrosive to metals Carcinogenicity Germ cell mutagenicity Reproductive toxicity Acute toxicity - inhalation Acute toxicity - dermal Acute toxicity - oral Specific target organ toxicity - single exposure Specific target organ toxicity - repeated exposure Skin corrosion/irritation Serious eye damage/eye irritation Respiratory sensitisation Skin sensitisation Hazardous to the aquatic environment Hazardous to the ozone layer	17/06/2025	18/08/2025
di(morpholin-4-yl) disulphide	203-103-0	103-34-4	Skin sensitisation	26/05/2025	25/07/2025
flocoumafen (ISO); reaction mass of: cis-4-hydroxy-3-(1,2,3,4-tetrahydro-3-(4-(4-trifluoromethylbenzyloxy)phenyl)-1-naphthyl)coumarin and trans-4-hydroxy-3-(1,2,3,4-tetrahydro-3-(4-(4-trifluoromethylbenzyloxy)phenyl)-1-naphthyl)coumarin	421-960-0	90035-08-8	Explosives Flammable solids Self-reactive substances and mixtures Pyrophoric solids Self-heating substances or mixtures Substances or mixtures which in contact with water emit flammable gases Oxidising solids Acute toxicity - inhalation Acute toxicity - dermal Acute Toxicity - oral	16/06/2025	15/08/2025
N,N'-hexane-1,6-diylbis[2,2-dimethyl-3-(morpholin-4-yl)propan-1-imine]	-	1217271-49-2	Skin corrosion/irritation Serious eye damage/eye irritation Skin sensitisation	26/05/2025	25/07/2025

N-[3-({[2,2-dimethyl-3-(morpholin-4-yl)propylidene]amino}methyl)-3,5,5-trimethylcyclohexyl]-2,2-dimethyl-3-(morpholin-4-yl)propan-1-imine	-	1217271-02-7	Skin corrosion/irritation Serious eye damage/eye irritation Skin sensitisation	26/05/2025	25/07/2025
propyl 4-hydroxybenzoate	202-307-7	94-13-3	Endocrine disruptor for the environment Hazardous to the aquatic environment	23/06/2025	22/08/2025
Reaction products of 2,2-dimethyl-3-(morpholin-4-yl)propanal and propylidynetrimethanol, propoxylated, reaction products with ammonia	-	-	Serious eye damage/eye irritation Skin sensitisation	16/06/2025	15/08/2025
sodium trifluoroacetate; [1] and other inorganic salts of trifluoroacetic acid [2]	220-879-6 [1] - [2]	2923-18-4 [1] - [2]	Acute toxicity – inhalation Acute toxicity – dermal Acute toxicity – oral Reproductive toxicity Specific target organ toxicity — repeated exposure PMT/vPvM	26/05/2025	25/07/2025
Trifluoroacetic acid	200-929-3	76-05-1	Acute toxicity - inhalation Acute toxicity - dermal Acute toxicity - oral Reproductive toxicity Specific target organ toxicity — repeated exposure PMT/vPvM	26/05/2025	25/07/2025

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

Lupahakemukset

Kymmenen kappaletta kromitrioksidilupia, joiden kuuleminen on auki 9.7. asti.

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

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 vaihtoehtoihin 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 ja poikkeukset)

Scope	Substance name	EC Number	CAS Number	Product type	Consultation start date	Consultation end date
CFS	3-iodo-2-propynylbutylcarbamate (IPBC)	259-627-5	55406-53-6	7, 9	15/05/2025	14/07/2025

Työperäiset raja-arvot (OEL):

Name	EC Number	CAS Number	Deadline of consultation on OEL report	Consultation subject
Anthraquinone	201-549-0	84-65-1	16/08/2025	ECHA scientific report
Oximes: Butanone oxime Acetone oxime	202-496-6	96-29-7	16/08/2025	ECHA scientific report
	204-820-1	127-06-0		

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
Bis(2-ethylhexyl) tetrabromophthalate covering any of the individual isomers and/or combinations thereof	-	-	Draft proposal to list TBPH in Annex A to the Stockholm Convention on Persistent Organic Pollutants Background note Template for providing comments			Draft Annex D proposal	13/08/2025

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 taulukkoon.

ECHAN lehdistötiedotteista ja uutiskirjeestä poimittua:

ECHA launches revamped Classification and Labelling Inventory

ECHA's redesigned C&L Inventory is now available in the Agency's new chemicals database, ECHA CHEM. The C&L Inventory includes information on more than 4 400 EU-level harmonised classifications and seven million classifications notified or included in REACH registrations. Altogether, the inventory includes data on around 350 000 substances.

The integration of classification and labelling information into ECHA CHEM follows the initial launch of the database in January 2024, which featured information on over 100 000 REACH registrations submitted by companies. The new inventory is designed to help users easily locate the classification with the highest agreement and to bring clarity on the source behind the classification information. It incorporates recent regulatory developments, such as the new CLP hazard classes and is built with stability and growth in mind. In this first version, the classification information is accessible in a visual format per substance with complementary approaches, such as application programming interfaces (APIs), being explored in future releases.

Mercedes Viñas, Director of Submissions and Interaction, said: “This is an important milestone in further developing a comprehensive database for all chemical data gathered by ECHA. The redesigned C&L

Inventory comes with an enhanced user interface and simplifies access to classification information for users.” Mike Rasenberg, Director of Hazard Assessment, added:

“Hazard classifications are the cornerstone of regulatory risk management of chemicals. The redesigned C&L inventory improves the clarity on the current and upcoming mandatory classifications harmonised at the EU level, helping companies to prepare and implement the required safety measures.”

The ECHACHEM: <https://chem.echa.europa.eu/>

New IUCLID release available

Companies can now use IUCLID to prepare notifications of intentions under the EU's Drinking Water Directive and reporting under the REACH restriction on microplastics. For biocides, the improvements relate to the table of contents and the addition of quality rules.

This IUCLID release introduces format changes to all users and, more specifically, to new user groups. These include companies having obligations under the EU's Drinking Water Directive, or those required to report annual estimated emissions of microplastics under the REACH restriction of intentional uses of microplastics.

For biocides, the table of contents has been made clearer and new quality rules have been added to the validation assistant to help applicants identify the information requirements more quickly.

Additionally, this release introduces improvements to the user interface and changes to the software support for local IUCLID installations.

Our webinar on 28 May provides an overview of all these changes. More targeted, user-group-specific information will also be available for companies using IUCLID, for example, for tasks under the Biocidal Products Regulation and the Drinking Water Directive.

ECHA offers IUCLID as a cloud service, where ECHA takes care of the installation of the new release and migration for companies.

ECHA Member State Committee - June meeting highlights

In its June meeting, ECHA's Member State Committee (MSC) agreed to identify two new substances of very high concern, SVHC. ECHA will add them to the Candidate List later in June:

- Decamethyltetrasiloxane (L4); (EC 205-491-7); and
- 1,1,1,3,5,5,5-heptamethyl-3- [(trimethylsilyl)oxy]trisiloxane (M3T); (EC 241-867-7)

In addition, one substance will be added to the Candidate List in June without the committee's involvement:

- Tetra(sodium/potassium)-7-[(E)-{2- acetamido-4-[(E)-(4-[[4-chlor-6-({2-[(4-fluor-6-[[4-(vinylsulfonyl)phenyl]amino}-1,3,5-triazin-2-yl)amino]propyl]amino)-1,3,5-triazin-2-yl]amino}-5-sulfonato-1-naphthyl)diazeryl]-5-methoxyphenyl]diazeryl]-1,3,6-naphthalin; (EC 466-490-7)

The MSC also agreed on two compliance check decisions and one testing proposal examination with amendments proposed by the Member States.

Furthermore, the committee discussed its draft opinion of ECHA's recommendation of substances to be included on the Authorisation List and will adopt its opinion in written procedure after the summer.

Next EU-wide REACH enforcement project on safe use of chemicals in workplaces

ECHA's Enforcement Forum agreed that the next EU-wide enforcement project will address the safety of workers. A new pilot project will control export of hazardous substances from the European Union.

As part of the next EU-level enforcement project (REF-15), inspectors will check safe use information in safety data sheets and that risk management measures recommended in them are implemented in the workplace. The project will include checking that companies with an authorisation to use a substance of very high concern apply the required conditions. Controls will also cover the use of certain restricted hazardous substances for which special conditions apply for use in the workplace (e.g. diisocyanates, NMP, DMF). This project will improve the safety of workers and strengthen enforcement by enhancing collaboration between enforcement authorities responsible for REACH and those responsible for occupational safety and health legislation. Inspections will take place in 2027 and the report is planned for 2028.

The Forum agreed to run a pilot project to control the requirements of the Prior Informed Consent (PIC) Regulation. This includes checking that banned chemicals are not exported, verifying that exports of hazardous chemicals are notified according to the rules, and accompanied by appropriate information. Inspectors will also check that exports have received a consent from third parties, when required by the Regulation. Inspections are planned for 2026 and the report will be published in 2027.

The Forum and its biocides subgroup (BPRS) gave steer to their ongoing projects and exchanged experiences from national enforcement campaigns. The Forum covered, for example, control of online sales of chemicals and checks of restrictions on hazardous substances, such as diisocyanates, phthalates in consumer products or substances used in tattoo inks. The Forum also agreed to further expand its work on analytical methods used for enforcement of restrictions. The BPRS discussed national campaigns focused on use of pest control products and disinfectants for veterinary use.

The Forum and its biocides subgroup met on 9-13 June 2025. The next meetings will take place in November 2025.

Highlights from June RAC and SEAC meetings

The Committees for Risk Assessment (RAC) and for Socio-Economic Analysis (SEAC) progressed their evaluation of the proposed restriction on PFAS. Additionally, RAC adopted an opinion on the occupational exposure limit (OEL) of Bisphenol A to protect workers.

In their June meetings, RAC and SEAC continued evaluating the EU-wide proposal to restrict per- and polyfluoroalkyl substances (PFAS). Both committees reached provisional conclusions for PFAS uses in medical devices. Additionally, RAC reached provisional conclusions for lubricants and SEAC for transport. The committees also announced the sectors they will evaluate in their upcoming meetings.

For September, the tentative plan includes:

- Electronics and semiconductors (RAC and SEAC)
- PFAS manufacturing (RAC and SEAC)
- Horizontal issues, such as enforceability, concentration limits and analytical methods (RAC and SEAC)
- Energy (SEAC cont.)
- Lubricants (SEAC cont.)

After September, the committees will focus on:

- PFAS manufacturing (RAC and SEAC cont.)
- Horizontal issues (RAC and SEAC cont.)
- Electronics and semiconductors (SEAC cont.)

Both committees also agreed that ECHA's restriction proposal for certain chromium(VI) substances is in conformity with the requirements of Annex XV of REACH and the opinion-development can start. A six-month consultation on this proposal launches on 18 June.

Occupational exposure limit for Bisphenol A (BPA)

RAC adopted its opinion on the scientific evaluation of a limit value for 4,4'-isopropylidenediphenol (Bisphenol A) and screening of other bisphenols. The committee recommends setting an OEL value of 24 µg/m³ to protect workers from the effects of BPA on fertility. This limit value would also protect against other effects of BPA.

Additionally, the RAC recommended that a statement is added in the legislative provisions for BPA to protect unborn and breastfed children from the potential harm caused by exposure to BPA in the womb or early in life.

Lastly, following a simple screening of some relevant studies on other bisphenols, RAC agreed that the recommended limit for BPA may not be stringent enough to protect against Bisphenol S (BPS), Bisphenol F (BPF), and Bisphenol AF (BPAF).

Harmonised classification and labelling

RAC adopted 10 opinions on harmonised classification and labelling. Summaries of these opinions are available in the annex. RAC's Chair informed that due to a high workload, the publication of adopted opinions is taking longer than usual. These include, for example, RAC's opinions on Talc, Burgeonal and Cyclamal. Measures have been put in place to address the delay. Ks. Seuraava sivu.

Substance	Uses ¹	Existing classification	Proposal by Dossier Submitter	RAC opinion ²
Chlorophacinone (ISO): 2-[(4-chloro-phenyl)(phenyl)acetyl]-1H-indene-1,3(2H)-dione (EC 223-003-0, CAS 3691-35-8)	Anticoagulant rodenticide used to control rats, mice, voles, and other wild rodents.	Repr. 1B; H360D (C ≥ 0.003%), Acute Tox. 1; H330, Acute Tox. 1; H310, Acute Tox. 1; H300, STOT RE 1; H372 (blood) (0.01% ≤ C < 0.1%), Aquatic Acute 1; H400 (M = 1) and Aquatic Chronic 1; H410 (M = 1).	To add an ATE = 0.007 mg/L (dusts/mists) for the acute inhalation toxicity, ATE = 0.3 mg/kg bw for the acute dermal toxicity and ATE = 0.5 mg/kg bw for the acute oral toxicity. (Spain)	RAC agreed to the proposal by Spain, except for setting of oral ATE value at 0.5 mg/kg bw.
Dodine (ISO): dodecylguanidinium acetate (EC 219-459-5, CAS 2439-10-3)	Plant protection product, used as a fungicide on pome fruits, on cherry, peach and nectarine, olives, walnut, chestnut and pistachios, almonds, and poplar.	Acute Tox. 4*; H302, Skin Irrit. 2; H315, Eye Irrit. 2; H319, Aquatic Acute 1; H400 and Aquatic Chronic 1; H410.	To add Acute Tox. 2; H330 (fatal if inhaled), STOT RE 2; H373 (under-terminated) and Carc. 2; H351 (suspected of causing cancer). To modify Acute Tox. 4; H302 (harmful if swallowed) and Eye Dam. 1; H318 (causes serious eye damage). To retain Skin Irrit. 2; H315 (causes skin irritation), Aquatic Acute 1; H400 (very toxic to aquatic life) and Aquatic Chronic 1; H410 (very toxic to aquatic life with long lasting effects). To add oral ATE = 817 mg/kg bw, inhalation ATE = 0.44 mg/L (dusts/mists) and M-factors of 100 for aquatic acute and of 1 for aquatic chronic classification. (Spain)	RAC agreed to the proposal by Spain except for setting of an oral ATE value at 820 mg/kg bw.
Milbemectin (ISO): Reaction mass of (2aE,4E,8E)- (5'S,6R,6'R,11R,13R,15S,17aR,20R,20aR,20bS)-6'-ethyl-3',4',5',6,6',7,10,11,14,15,17a,20,20a,20b-tetradecahydro-20,20b-dihydroxy-5',6,8,19-tetramethylspiro[11,15-methano-2H,13H,17H-furo[4,3,2-pq][2,6]benzodioxacyclooctadecin-13,2'-[2H]pyran]-17-one and (2aE,4E,8E)- (5'S,6R,6'R,11R,13R,15S,17aR,20R,20aR,20bS)-3',4',5',6,6',7,10,11,14,15,17a,20,20a,20b-tetradecahydro-20,20b-dihydroxy-5',6,6',8,19-pentamethylspiro[11,15-methano-2H,13H,17H-furo[4,3,2-pq][2,6]benzodioxacyclooctadecin-13,2'-[2H]pyran]-17-one; [Reaction mass of milbemycin A3 (CAS 51596-10-2) and milbemycin A4 (CAS 51596-11-3)] (EC -, CAS 1799297-76-9)	Acaricide and insecticide for pomiculture.	Acute Tox. 4*; H332, Acute Tox. 4*; H302, Aquatic Acute 1; H400 (M = 100) and Aquatic Chronic 1; H410.	To add Carc. 2; H351(suspected of causing cancer), Repr. 2; H361d (suspected of damaging the unborn child) and STOT SE 1; H370 (nervous system) (causes damage to nervous system). To modify Acute Tox. 4; H332 (harmful if inhaled) and Acute Tox. 4; H302 (harmful if swallowed). To retain M=100 for aquatic acute toxicity and to add inhalation ATE = 1.90 mg/L (dusts/mists)), oral ATE = 313 mg/kg bw, and M-factor=100 for Aquatic Chronic. (Germany)	RAC agreed to the proposal by Germany except for setting of oral ATE at 310 mg/kg bw.
Strontium decanoate, branched; strontium neodecanoate; [1] strontium di(acetate) ; [2] strontium tartrate ; strontium (2R,3R)-2,3-dihydroxybutanedioate [3] strontium oxalate ; [4] strontium chloride ; [5] strontium nitrate ; [6] strontium sulphate ; [7] strontium carbonate ; [8] strontium hydrogen phosphate ; [9] strontium hydroxide ; [10] strontium 5-[bis(carboxymethyl)amino]-2-carboxy-4-cyano-3-thiopheneacetate [11]	Used e.g. in the manufacture of coatings, inks, hydraulic fluids, lubricants, greases, base metals, alloys, cosmetics and finger paints, etc.	No current entry in Annex VI to CLP	Repr. 1B; H360D (may damage the unborn child) (Sweden)	RAC agreed to the proposal by Sweden.

(EC - [1] 208-854-8 [2] 212-774-9 [3] 212-415-6 [4] 233-971-6 [5] 233-131-9 [6] 231-850-2 [7] 216-643-7 [8] 236-615-8 [9] 242-367-1 [10] - [11], CAS 106705-37-7 [1] 543-94-2 [2] 868-19-9 [3] 814-95-9 [4] 10476-85-4 [5] 10042-76-9 [6] 7759-02-6 [7] 1633-05-2 [8] 13450-99-2 [9] 18480-07-4 [10] 135459-87-9 [11])				
8-methyldecan-2-yl propionate; 8-methyldecan-2-yl propanoate (EC - , CAS 81931-28-4)	Plant protection product, used to protect corn and sweet corn.	No current entry in Annex VI to CLP	Aquatic Acute 1; H400 (very toxic to aquatic life) (M = 10) and Aquatic Chronic 1; H410 (very toxic to aquatic life with long lasting effects) (M = 10). (Austria)	RAC agreed to the proposal by Austria.
Methyl isothiocyanate (EC 209-132-5, CAS 556-61-6)	Used in coatings. used as soil fumigant: nematocide, fungicide, herbicide, insecticide.	Acute Tox. 3*; H331, Acute Tox. 3*; H301, Skin Corr. 1B; H314, Skin Sens. 1; H317, Aquatic Acute 1; H400, Aquatic Chronic 1, H410.	To add Met. Corr. 1; H290 (may be corrosive to metals), Carc. 2; H351 (suspected of causing cancer), STOT RE 1; H372 (causes damage to organs), Acute Tox. 4; H312 (harmful in contact with skin) (ATE = 1290 mg/kg bw), To modify Acute Tox. 2; H330 (fatal if inhaled) (ATE = 0.5 mg/L (dusts/mists)), Acute Tox. 3; H301 (toxic if swallowed) (ATE = 100 mg/kg bw), Skin Corr. 1; H314 ((causes severe skin burns and eye damage), Aquatic Acute 1; H400 (very toxic to aquatic life) (M = 100) and Aquatic Chronic 1; H410 (very toxic to aquatic life with long lasting effects) (M = 10).	RAC agreed to the proposal by Belgium and concluded that the following classification is also warranted Eye Dam. 1; H318. For acute toxicity via dermal route, they agreed on cat. 3 (ATE = 940 mg/kg bw) In addition, they modified the following ATE-values: oral: ATE = 150 mg/kg bw inhalation: ATE = 0.54 mg/L (dusts/mists) and the M-factor for Aquatic Chronic 1: M = 100
			To retain Skin Sens. 1; H317 (may cause an allergic skin reaction). (Belgium)	
Propyl [3-(dimethylamino)propyl]carbamate monohydrochloride; propamocarb hydrochloride (EC 247-125-9, CAS 25606-41-1)	Plant protection product, used in agriculture/horticulture via drench application on young plants in nursery, via drip application or foliar sprays in vegetable crops, and ornamentals.	No current entry in Annex VI to CLP	Skin Sens. 1B; H317 (may cause an allergic skin reaction) (Portugal)	RAC agreed to the proposal by Portugal to classify as Skin Sens. 1B and concluded that the following classification is also warranted: Acute Tox. 4; H302 (harmful if swallowed) (ATE = 1860 mg/kg bw) and Repr. 2; H361fd (suspected of damaging fertility, suspected of damaging the unborn child).
flonicamid (ISO); N-(cyanomethyl)-4-(trifluoromethyl)pyridine-3-carboxamide (EC 605-127-0, CAS 158062-67-0)	Insecticide use in agricultural and horticultural/ornamental crops under field and greenhouse conditions for control of sucking insects.	Acute Tox. 4, H302	Acute Tox. 4, H302 oral: ATE = 884 mg/kg bw (Finland)	RAC agreed to the proposal by Finland, except for setting of oral ATE value at 880 mg/kg bw.
hydrogen peroxide solution ...% (EC 231-765-0, CAS 7722-84-1)	Used in e.g., cosmetics and personal care products, washing and cleaning products, bleaching products, biocides, pH regulators and water treatment products, textile treatment products and dyes and	Ox. Liq. 1; H271, Acute Tox. 4*; H302, Acute Tox. 4*; H332, Skin Corr. 1A; H314, [Ox. Liq. 1; H271: C ≥ 70 %***, Ox. Liq. 2; H272: 50 % ≤ C < 70 %**** *, Skin Corr. 1A; H314: C ≥ 70 %, Skin Corr. 1B; H314: 50 % ≤ C < 70 %, Skin Irrit. 2; H315: 35	To retain Ox. Liq. 1; H271, to modify Acute Tox. 4; H332, Acute Tox. 3; H301, to add Aquatic Chronic 3; H412, To add inhalation: ATE = 11 mg/L (vapour), oral: ATE = 100 mg/kg bw, to modify the SCLs for Ox. Liq. 1; H271: C ≥ 60 %, Ox. Liq. 2; H272: 20 % ≤ C < 60 %, Ox. Liq. 3; H272: 8 % ≤ C < 20 %	RAC agreed to the proposal by Finland, except for acute toxicity via inhalation route, where they agreed on cat. 3, i.e. Acute Tox. 3; H331 (ATE = 10 mg/L (vapours) and ATE = 0.7 mg/L (mists)), to add the
	water treatment chemicals, and laboratory chemicals.	% ≤ C < 50 %, Eye Dam. 1; H318: 8 % ≤ C < 50 %, Eye Irrit. 2; H319: 5 % ≤ C < 8 %, STOT SE 3; H335; C ≥ 35 %]	(Finland)	supplemental EU hazard statement EUH071, and to modify the specific concentration limits for oxidising liquids: Ox. Liq. 1; H271: C ≥ 70 %, Ox. Liq. 2; H272: 50 % ≤ C < 70 %, Ox. Liq. 3; H272: 42.5 % ≤ C < 50 %
4-hydroxy-4-methylpentan-2-one; diacetone alcohol (EC 204-626-7, CAS 123-42-2)	Used in coating products, anti-freeze products, biocides, lubricants and greases, fillers, putties, plasters, modelling clay and finger paints etc.	Eye Irrit. 2, H319 (Eye Irrit. 2; H319: C ≥ 10 %)	To add Repr. 1B, H360D (France)	RAC agreed to the proposal by France.

Applications for authorisation

RAC agreed on ten and SEAC on eight draft opinions on applications for authorisation. Additionally, RAC and SEAC adopted three opinions on applications for authorisation.

ECHA adds three hazardous chemicals to the Candidate List

ECHA/NR/25/20

The Candidate List of substances of very high concern (SVHC) now contains 250 entries for chemicals that can harm people or the environment. Companies are responsible for managing the risks of these chemicals and giving customers and consumers information on their safe use.

Helsinki, 25 June 2025 – Two newly added substances are very persistent and very bioaccumulative. They are used, for example, in cosmetics, personal care products and in automotive care products. One substance is toxic for reproduction and is used in textile treatment products and dyes.

Entries added to the Candidate List on 25 June 2025:

Substance name	EC number	CAS number	Reason for inclusion	Examples of uses
1,1,1,3,5,5,5-heptamethyl-3-[(trimethylsilyl)oxy]trisiloxane	241-867-7	17928-28-8	Very persistent and very bioaccumulative, vPvB (Article 57e)	Used as a laboratory reagent, in cosmetics and personal care products and perfumes and fragrances
Decamethyltetrasiloxane	205-491-7	141-62-8	Very persistent and very bioaccumulative, vPvB (Article 57e)	Used in cosmetics and personal care products, in lubricants and greases and in automotive care products
Tetra(sodium/potassium) 7-[(E)-{2-acetamido-4-[(E)-(4-{[4-chloro-6-{2-[(4-fluoro-6-{[4-(vinylsulfonyl)phenyl]amino}-1,3,5-triazine-2-yl)amino]propyl}amino)-1,3,5-triazine-2-yl]amino}-5-sulfonato-1-naphthyl)diazanyl]-5-methoxyphenyl)diazanyl]-1,3,6-naphthalenetrisulfonate; Reactive Brown 51	466-490-7	-	Toxic for reproduction (Article 57c)	Used in textile treatment products and dyes

The list now contains 250 entries – some are groups of chemicals so the overall number of impacted chemicals is higher.

These substances may be placed on the Authorisation List in the future. If a substance is on this list, companies cannot use it unless they apply for authorisation and the European Commission authorises its continued use.

2.2 ELINTARVIKELAINSÄÄDÄNTÖ

Food Packing Forum:in uutisaiheita:

New article in Nature Medicine: Are synthetic chemicals in food a blind spot in public health?

<https://foodpackagingforum.org/news/scientists-identify-synthetic-chemicals-in-food-as-a-major-blind-spot-in-public-health>

EU plastic FCM regulations amended. Regulation amending several EU regulations on plastic food contact material (FCMs) entered into force on March 16, 2025; broadens scope, addresses non-intentionally added substances, and introduces labeling requirements for repeated use plastic articles

European Parliament adopts position on one substance, one assessment package. During April plenary, European Parliament voted for 'one substance, one assessment' package; aims to increase cooperation and reallocate tasks across European agencies involved in chemical legislation and monitoring, create common chemical data platform

REACH revision plans under criticism. The Competent Authorities for REACH and CLP (CARACAL) presented their plans for a revision of the REACH regulation; receives heavy criticism from industry and civil society; still under development and expected to be adopted by the European Commission in Q4 2025

Scientists identify synthetic chemicals in food as a major blind spot in public health. Scientists from the Food Packaging Forum, INSERM, New York University and ETH Zurich publish article in Nature Medicine outlining health impacts of exposure to synthetic chemicals in food with a focus on food contact chemicals (FCCs) from packaging and processing; identify exposure to FCCs as an underappreciated health concern; emphasize link between FCCs and ultra-processed foods; describe future research needs and policy recommendations

Swiss Health Study: Legacy PFAS widely present in adult Swiss population. Scientists assess 30 legacy and emerging per- and polyfluoroalkyl substances (PFASs) in serum samples of 630 adults living in Switzerland; find legacy PFAS to be predominant while emerging ones are marginal; three PFAS present in all samples; some samples exceed health limits

Report assesses regulatory potential of non-target screening to identify chemicals. Review from the Nordic Council of Ministers assesses use of non-target screening (NTS) or suspect screening (SS) to identify

chemicals relevant for regulatory action; evaluates 38 relevant documents for chemicals identified and study reliability; outlines current challenges of NTS and SS for chemical screening and regulation; recommends using only for early warning purposes until limitations are overcome

EU plastic FCM regulations amended. Regulation amending several EU regulations on plastic food contact material (FCMs) entered into force on March 16, 2025; broadens scope, addresses non-intentionally added substances, and introduces labeling requirements for repeated use plastic articles

European Parliament adopts position on one substance, one assessment package. During April plenary, European Parliament voted for 'one substance, one assessment' package; aims to increase cooperation and reallocate tasks across European agencies involved in chemical legislation and monitoring, create common chemical data platform

REACH revision plans under criticism. The Competent Authorities for REACH and CLP (CARACAL) presented their plans for a revision of the REACH regulation; receives heavy criticism from industry and civil society; still under development and expected to be adopted by the European Commission in Q4 2025

Scientists identify synthetic chemicals in food as a major blind spot in public health. Scientists from the Food Packaging Forum, INSERM, New York University and ETH Zurich publish article in Nature Medicine outlining health impacts of exposure to synthetic chemicals in food with a focus on food contact chemicals (FCCs) from packaging and processing; identify exposure to FCCs as an underappreciated health concern; emphasize link between FCCs and ultra-processed foods; describe future research needs and policy recommendations.

Swiss Health Study: Legacy PFAS widely present in adult Swiss population. Scientists assess 30 legacy and emerging per- and polyfluoroalkyl substances (PFASs) in serum samples of 630 adults living in Switzerland; find legacy PFAS to be predominant while emerging ones are marginal; three PFAS present in all samples; some samples exceed health limits

Report assesses regulatory potential of non-target screening to identify chemicals. Review from the Nordic Council of Ministers assesses use of non-target screening (NTS) or suspect screening (SS) to identify chemicals relevant for regulatory action; evaluates 38 relevant documents for chemicals identified and study

reliability; outlines current challenges of NTS and SS for chemical screening and regulation; recommends using only for early warning purposes until limitations are overcome

Complexities of the global plastics supply chain revealed in a trade-linked material flow analysis.

Global plastic recycling rates stagnate at 9%, as shown by a trade-linked material flow analysis for the year 2022.

Phthalate exposure from plastics and cardiovascular disease: global estimates of attributable

mortality and years life lost. Scientists attribute around 350,000 cardiovascular deaths globally to di-2-ethylhexylphthalate (DEHP) exposure from plastics.

Read more

Exploring the essential use concept for primary microplastics regulation in the EU. This perspective article evaluates the potential, challenges, and limitations of the Essential Use Concept for managing primary microplastics.

Are food contact articles a source of micro- and nanoplastics? The evidence mapped in this new database indicates that the normal and intended use of some plastic food contact articles (FCAs) leads to the release of micro- and nanoplastics into foodstuffs.

FCMiNo Database: <https://foodpackagingforum.org/resources/databases/mino>

FCCprio List. FCCprio is a prioritized list of food contact chemicals to phase out and avoid based on their hazard properties and exposure potential. One list to rule them all.

FCCprio List: <https://foodpackagingforum.org/resources/databases/fccprio>

2025 regulatory and waste management updates from south and southeast Asia. India accepting comments on revised guide of suitability of plastics for packaging guide, approves recycled PET for food contact; Indonesia mandating new paper and paperboard standard, updated FCM regulation published; new law in Singapore streamlines FCM regulations; Thailand plans to regulate food contact paper, bans plastic waste imports

MAHA Commission outlines evidence and initial recommendations to address rising rates of

childhood chronic conditions. Make Our Children Healthy Again Assessment aims to summarize US

“childhood chronic disease crisis and any potential contributing causes”; Assessment mandated by Executive Order with additional recommendations and strategy forthcoming; part of the Make America Healthy Again (MAHA) project spearheaded by Secretary Robert F Kennedy, Jr.

2025 regulatory and waste management updates from Africa and the Middle East. East Africa Community trading bloc announces several new standards; Egypt, Kenya implement extended producer responsibility schemes; Ethiopia, Ghana, Nigeria, Dubai implement various single use plastics bans; Israel aligns over 40 import standards on food and agricultural products with the EU

2025 regulatory and waste management updates from South America. South American trade bloc MERCOSUR amends several food contact related regulations; Chile continues to develop its REACH-like chemicals management system, hazardous substances for non-industrial use need to be registered by August 30, 2025; Peru publishes draft regulation on recyclable and biodegradable plastic tableware

Currently used packaging waste prevention indicators enable greenwashing, study finds. Scientists analyze currently used indicators for monitoring and enforcing waste prevention; include 123 national and company indicators in Europe; analysis reveals large disparities, inconsistencies, and gaps in current waste prevention indicators, potentially enabling greenwashing

Fuel To Fork: What will it take to get fossil fuels out of our food systems? Can high-tech farming and bioplastics mitigate the effects of a global food system dependent on fossil resources? A new report from IPES-Food reveals how fossil resources are embedded throughout the food systems - from fertilizers to packaging - and warns that 'techno-fixes' often fall short. The report recommends agroecological farming, resilient local food systems, and reuse strategies to reduce single-use plastics.

Understanding the role of endocrine disrupting chemicals as environmental obesogens in the obesity epidemic: A comprehensive overview of epidemiological studies between 2014 and 2024. A systematic review of 75 epidemiological studies finds that prenatal and early-life exposure to endocrine-disrupting chemicals (EDCs) is associated with an increased risk of obesity in offspring.

Plastic-Associated Chemicals: Late Lessons from Early Equilibrium Partitioning Science. Scientists highlight the potential of equilibrium partitioning (EqP) theory as a theoretical framework for improving the understanding of plastic-associated chemicals, including their leaching behaviour and environmental fate.

Words Matter: Reflective Science Communication and Tradeoffs in Environmental Health Research.

Want to know how to communicate your science successfully without contributing to hype, spin or even misinformation? This article explores how different framing choices can shape public understanding - drawing attention to important issues but also risking unintended consequences like stigmatization or the spread of harmful ideologies.

2.3 BIOSIDIT, KASVINSUOJELUAINIET JA LANNITTEET

ECHA's Biocides Committee backs approval of anticoagulant rodenticides

ECHA's Biocidal Products Committee (BPC) adopted eight opinions supporting the renewals and approval of anticoagulant rodenticide substances – with certain use-specific exceptions. It also adopted five opinions on Union authorisations.

The BPC, in its May meeting, adopted the following opinions on active substances, supporting their renewal for product-type 14 (rodenticides):

- Brodifacoum
- Flocoumafen
- Coumatetralyl
- Chlorophacinone
- Difethialone
- Difenacoum
- Bromadiolone

Additionally, the committee supported the initial approval of Alpha-bromadiolone for the same product-type.

The BPC reviewed 11 uses for all the eight rodenticides and recommends renewing or approving these active substances for nine uses. The committee does not support their use against mice when applied by non-professionals or for permanent baiting by professional pest controllers, as safer chemical or non-chemical alternatives are available.

Furthermore, the committee adopted an opinion supporting the approval of 3-iodo-2-propynylbutylcarbamate (IPBC) for product-type 10 (construction material preservatives).

Union authorisations

The committee adopted the following five opinions on Union authorisations, supporting:

- authorisation of a biocidal product family containing Active chlorine released from hypochlorous acid for product-types 1 (human hygiene) and 3 (veterinary hygiene);
- authorisation of a biocidal product Potassium (E,E)-hexa-2,4-dienoate (Potassium Sorbate) for product-type 6 (preservatives for products during storage);
- authorisation of a biocidal product family containing Hydrogen peroxide for product-types 2 (disinfectants and algacides not intended for direct application to humans or animals), 3 and 4 (food and feed area);
- authorisation of a biocidal product family containing Hydrogen peroxide for product-types 3 and 4; and
- a major change of a Union authorisation of a biocidal product containing pyriproxyfen and (E)-1-(2-Chloro-1,3-thiazol-5-ylmethyl)-3- methyl-2-nitroguanidine (Clothianidin) for product-type 18.

The BPC agreed to update the harmonised list of environmental endpoints for pyrethroid metabolites. This document will help companies producing pyrethroid insecticides and Member State authorities to assess the potential environmental harm caused by their breakdown products, such as those from permethrin and deltamethrin.

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

Muutoksia vesiviljelyssä käytettävien antifouling-valmisteiden luvissa

Kolmen antifouling-valmisteen luvat sekä niiden käytölle asetetut siirtymäajat ovat päättyneet. Valmisteiden käyttö ei ole enää sallittua. Hävitä käyttämättömät valmisteet vaarallisena jätteenä.

Suomessa saa käyttää verkkoaltaiden käsittelyyn ainoastaan Turvallisuus- ja kemikaaliviraston (Tukes) hyväksymiä antifouling-valmisteita. Valmisteiden luvissa tapahtui muutoksia vuosina 2023 ja 2024, joiden seurauksena seuraavien valmisteiden luvat umpeutuivat:

Valmiste	Lupanumero	Viimeinen sallittu käyttöpäivä
Netrex AF	TUKES-2015-AF-004	20.4.2023
Notorius A	TUKES-2017-AF-001	23.11.2024
AquaNet North Sea Standard	TUKES-2015-AF-005	22.1.2025

Näiden valmisteiden myynti ja käyttö on kiellettyä. Jos sinulla on varastossa käyttämättömiä valmisteita, hävitä ne vaarallisena jätteenä.

Poistuneiden valmisteiden tilalle on hyväksytty uusia valmisteita. Aikaisemmasta poiketen nämä uudet valmisteet on hyväksytty ainoastaan teolliseen käyttöön. Verkkoaltaiden käsittely satama-alueella ei ole enää sallittua.

Kalankasvatuskäytössä olevat verkkoaltaat tulee käsitellä erikseen laitoksissa, joissa on verkkoaltaiden kastamiseen ja kuivattamiseen soveltuvat tilat ja alueet. Valmistetta sisältävät valumat tai jäte on kerättävä uudelleenkäyttöä tai hävittämistä varten. Valmistetta ei saa päästä ympäristöön. Valmisteiden hyväksytyistä käyttötarkoituksista saa lisätietoa niiden valmisteyhteenvedosta.

Ajantasainen tieto hyväksytyistä valmisteista löytyy biosidirekisteristä: Itämerellä teollisuuskäyttöön sallitut valmisteet (kevät 2025):

- Aquanet Northsea C50 (FI-2024-0002-4)
- Notorius A12 (Red; RTU) (FI-2023-0108-9)
- Notorius A12 (Black; RTU) (FI-2023-0108-10)
- Alpha Net Gard (Red; RTU) (FI-2023-0108-11)
- Alpha Net Gard (Black; RTU) (FI-2023-0108-12)

Muutoksia asetamipridivalmisteiden lupiin

Euroopan komissio on alentanut asetamipridin jäämien enimmäismääriä tietyissä tuotteissa kuluttajaturvallisuuteen liittyvien huolien vuoksi. Tämän takia Turvallisuus- ja kemikaalivirasto (Tukes) on muuttanut asetamipridia sisältävien kasvinsuojeluvalmisteiden lupaehtoja ja asettanut muutoksille siirtymäajat.

Lupaehtojen muutokset koskevat Suomessa kahta asetamipridia sisältävää valmistetta: Mospilan (rek.nro. 2906) ja Maatilan Asetami SG (rek.nro. 3374). Lisäksi muutokset koskevat Mospilan-valmisteen lupaa vähäisiin käyttötarkoituksiin (minor use).

Muutoksilla varmistetaan, ettei kasvituotteisiin jää sallittua korkempia jäämiä komission asetuksen (EU) 2025/158 soveltamisen alkaessa 19.8.2025. Uutta myyntipäällyksen ja käyttöohjeen tekstiä on siksi tärkeää noudattaa Tukesin antamien siirtymäaikojen mukaisesti.

Mospilan- ja Maatilan Asetami SG -valmisteiden käyttö seuraavilla kasveilla poistuu: lehtisalaatti, kähäräendiivi, siloendiivi, japaninkaali eli mizuna, pinaatti, ruotimangoldi, lehtimangoldi ja punajuurikkaan lehdet.

- Uutta myyntipäällyksen tekstiä on noudatettava viimeistään 1.6.2025 alkaen.

Mospilan-valmisteen vähäisiin käyttötarkoituksiin (minor use) tarkoitetun luvan käyttökohteista on poistettu tomaatti, paprika ja maustepaprikat. Käsittelyiden välistä aikaa on muutettu munakoisolla. Varoaikaa on muutettu kurkuilla, kesäkurpitsalla, kukkakaalilla, romanesco-kukkakaalilla ja parsakaalilla.

- Uutta minor use -luvan käyttöohjeen tekstiä on noudatettava viimeistään 16.6.2025 alkaen. Tukes ylläpitää kasvinuojeluaineista rekisteriä, josta voit tarkastaa valmistekohtaiset muutokset tarkemmin.

2.4 PESUAINET JA KOSMETIIKKA

Uusia rajoituksia kosmetiikkavalmisteissa käytettäviin ainesosiin

Euroopan komissio on antanut uuden täytäntöönpanoasetuksen koskien kosmeettisissa valmisteissa käytettäviä aineita. Asetuksella kielletään tiettyjen CMR-aineiden käyttö kosmeettisissa valmisteissa. Asetuksella (EU) 2025/877 (seitsemäs ns. Omnibus-asetus) kielletään syöpää aiheuttaviksi, perimää vaurioittaviksi tai lisääntymiselle vaarallisiksi eli ns. CMR-aineiksi luokiteltujen aineiden käyttö kosmeettisissa valmisteissa. Asetuksella lisätään 21 uutta ainetta kosmetiikka-asetuksen (EY) N:o 1223/2009 liitteeseen II (kielletyt aineet) ja päivitetään yhden jo aiemmin kielletyn aineen kohdalla sen nimeä. Muutokset tulevat sovellettaviksi 1.9.2025 lähtien koskien markkinoille tulevia, ja markkinoilla jo olevia valmisteita, jotka sisältävät kyseisiä aineita. Siirtymäaikaajan puuttuminen perustuu kosmetiikka-asetuksen 15 artiklaan ja johtuu siitä, että CMR-aineita koskevat rajoitukset kosmeettisissa valmisteissa tulevat sovellettaviksi samana ajankohtana kuin CLP-asetuksen (EY) N:o 1227/2008 (ns. CLP-asetus) mukaiset aineiden harmonisoidut luokitukset. Omnibus VII-asetuksella kiellettäväksi tulevat aineet perustuvat CLP-asetuksen 21. tekniseen mukautukseen (EU 2024/197).

Kosmetiikka-asetuksen kiellettyjen aineiden luetteloon liitteessä II lisätyt uudet aineet:

- Difenyyl(2,4,6-trimetyylibentsoyyl)fosfiinioksidi; INCI-nimi: Trimethylbenzoyl diphenylphosphine oxide (CAS 75980-60-8; EY-nro 278-355-8)
- 2,2',6,6'-Tetrabromi-4,4'-isopropyliidenedifenoli; tetrabromibisfenoli-A (CAS 79-94-7; EY-nro 201-236-9)
- Transflutriini (ISO); 2,3,5,6-tetrafluoribentsyyli (1R,3S)- 3-(2,2-dikloorivinyyli)-2,2-dimetyylisyklopropanikarboksylaatti (CAS 118712-89-3; EY-nro 405-060-5)
- Klotianidiini (ISO); (E)-1-(2-kloori-1,3-tiatso5-yyliimetyyli)-3-metyyli-2-nitroguanidiini (CAS 210880-92-5; EY- nro 433-460-1)
- Bentsyyli(dietyyliamino)difenyylifosfonium-4-[1,1,1,3,3,3-heksafluori-2-(4-hydroksifenyli) propan-2-yyli]fenolaatti (CAS 577705-90-9; EY-nro 479-100-5)

- Bentsyylitrifenyylifosfonium, suola 4,4'-[2,2,2-trifluori-1-(trifluorimetyyli)etyylideeni] bis[fenolin] (1:1) kanssa (CAS 75768-65-9; EY-nro 278-305-5)
- 4,4'-[2,2,2-Trifluori-1-(trifluorimetyyli)etyylideeni] difenolin ja bentsyyli(dietyyliamino) di-fenyylifosfoniumin 4-[1,1,1,3,3,3-heksafluori-2-(4-hydroksifenyyli)propaani-2-yyli]fenolaatin reaktiomassa (1:1) (Ei CAS, EY-nroa)
- 4,4'-[2,2,2-Trifluori-1-(trifluorimetyyli)etyylideeni] difenolin ja bentsyylitrifenyylifosfoniumin reaktiomassa, suola 4,4'-[2,2,2-trifluori-1-(trifluorimetyyli)etyylideeni]difenolin (1:1) kanssa (Ei CAS, EY-nroa)
- Dimetyylipropyylifosfonaatti (CAS 18755-43-6; EY-nro 242-555-3)
- Dibutyylitinamaleaatti (CAS 78-04-6; EY-nro 201-077-5)
- Dibutyylitinaoksidi (CAS 818-08-6; EY-nro 212-449-1)
- 1-(2,3-Epoksipropoksi)-2,2-bis ((2,3-epoksipropoksi)metyyli)butaanin ja 1-(2,3-epoksipropoksi)-2-((2,3-epoksipropoksi) metyyli)-2-hydroksimetyylibutaanin reaktiomassa (Ei CAS, EY-nroa)
- 4,4'-[2,2,2-Trifluori-1-(trifluorimetyyli)etyylideeni] difenoli; bisfenoli AF (CAS 1478-61-1; EY-nro 216-036-7)
- Benfluraliini (ISO); N-butyli-N-etyyli- α,α,α -trifluori-2,6-dinitro-p-toluidiini (CAS 1861-40-1; EY-nro 217-465-2)
- N,N-dimetyyli-p-toluidiini (CAS 99-97-8; EY-nro 202-805-4), INCI-nimi Dimethyltolylamine
- 1,4-Bentseenidiamiini, fenyyli- ja tolyyli-N,N'- johdannaiset (CAS 68953-84-4; EY-nro 273-227-8)
- 4-Nitrosomorfoliini (CAS 59-89-2; ei EY-nroa)
- Difenokonatsoli (ISO); 1-({2-[2-kloori-4-(4-kloorifenoksi)fenyyli]- 4-metyyli-1,3-dioksolaani-2-yyli} metyyli)-1H-1,2,4-triatsoli; 3-kloori-4-[(2RS,4RS;2RS,4SR)-4-metyyli-2-(1H-1,2,4-triatsol-1-yyli)metyyli]-1,3-dioksolan-2-yyli]fenyyli-4- kloorifenyylietteri (CAS 119446-68-3; ei EY-nroa)
- 4-Metyyli-imidatsoli (CAS 822-36-6; EY-nro 212-497-3)
- 3,3'-Dimetyylibifenyyli-4,4'-diyyli-di-isosyanaatti (CAS 91-97-4; EY-nro 202-112-7)
- Foramsulfuroni (ISO); 2-[[4,6-dimetoksipyrimidiini-2-yyli]karbamoyyli]sulfamoyyli]-4-formamido-N,N-dimetyylibentsamidi; 1-(4,6-dimetoksipyrimidiini-2-yyli)-3-(2-dimetyylkarbamoyyli-5-formamidofenyyli)sulfonyyli)urea (CAS 173159-57-4; ei EY-nroa)

Kosmetiikka-asetuksen liitteessä II symoksaniilille lisätään vaihtoehtoinen nimi ja sen CAS-numero nimikkeessä 1580:

- (2E)-2-syano-N-[(etyyliamino)karbonyyli]- 2-(metoksi-imino)asetamidi (CAS 57966-95-7)

Vaikka kaikki CLP-asetuksen nojalla luokitellut CMR-aineet sisällytetään kosmetiikka-asetuksen liitteeseen II, kaikkia CMR-aineita ei välttämättä käytetä kosmeettisissa valmisteissa. Nyt kielletyiksi tulevista aineista vain kaksi on käytössä kosmeettisissa valmisteissa.

Näistä difenyyli(2,4,6-trimetyyli)fosfiinioksidi (CAS-numero 75980-60-8; INCI-nimi Trimethylbenzoyl diphenylphosphine oxide), on aiemmin luokiteltu lisääntymiselle vaaralliseksi kategoriaan 2, ja sen käyttöä on säädelty kosmetiikka-asetuksen liitteessä III (nimike 311). Ainetta käytetään tekokynsissä, ja sitä sisältäviä valmisteita on saanut käyttää vain ammattilaiset. Tiukentuneen CMR-luokituksen seurauksena aine tulee nyt kielletyksi liitteessä II, ja sen nimike 311 poistetaan liitteestä III.

Toinen kielletyksi tuleva aine on N,N-dimetyyli-p-toluidiini (INCI-nimi Dimethyltolylamine) saa nyt luokituksen syöpävaaralliseksi kategoriaan 1. Tätäkin ainetta on käytetty kyn-situotteissa, mutta sitä ei ole aiemmin säädelty.

Komission ylläpitämästä Cosign-tietokannasta voi tarkistaa, onko jokin tietty aine käytössä kosmeettisissa valmisteissa, sen mahdollinen INCI-nimi, ja kohdistuuko aineeseen sääntelytoimia. Tietokannasta voi hakea ainekohtaista tietoa sen jollain tunnistenumeraalla (esim. CAS-numero tai EY-numero) tai sen nimellä.

Tietokannalla on kuitenkin vain informatiivinen tarkoitus eikä sillä ole lainsäädäntöön perustuvaa asemaa. Viime kädessä toimijoiden on tarkistettava aineita koskeva sääntely kosmetiikka-asetuksesta.

Euroopan komissio pyytää palautetta EU:n kosmetiikka-asetuksesta

Euroopan komissio pyytää palautetta kosmetiikkavalmisteiden turvallisuutta sääntelevästä kosmetiikka-asetuksesta (EY) N:o 1223/2009 julkisessa kuulemisessa. Kuuleminen on auki 5.5.–28.7.2025 välisenä aikana. Kuulemiseen voivat osallistua eri tahot, kuten alan yritykset, viranomaiset, kuluttajat, kansalaisjärjestöt tai akateemiset tutkijat. Komissio hyödyntää palautetta asetuksen toimivuuden arvioinnissa.

EU:n kosmetiikka-asetus koskee kaikkia EU:n ja ETA-maiden markkinoille tuotavia kosmeettisia valmisteita. Asetuksen tavoitteina on varmistaa kosmeettisten valmisteiden turvallisuus ja korkeatasoinen ihmisten terveyden suojelu sekä taata sisämarkkinoiden sujuvuus. Kosmetiikka-asetus vaikuttaa siis valmistajiin, maahantuojiin, jakelijoihin, ammattikäyttäjiin ja kuluttajiin.

Julkisen kuulemisen tarkoituksena on kerätä tietoa kosmetiikka-asetuksen toimivuudesta ja auttaa arvioimaan sen kehittämistarpeita. Osallistumalla kuulemiseen tarjoat arvokasta tietoa arvioinnin perustaksi, ja voit siten vaikuttaa lainsäädännön kehittämiseen.

Julkisen kuulemisen tavoitteena on

- validoida toimivuuden arvioinnin aiheet ja havaitut ongelmat
- kerätä tietoja, näkemyksiä, mielipiteitä ja kokemuksia kosmetiikka-asetuksen täytäntöönpanosta ja siitä, saavuttaako se tavoitteensa
- kerätä näkemyksiä asetuksen merkityksestä ottaen huomioon tieteellinen, taloudellinen, sosiaalinen ja muu kehitys.

Julkisen kuulemisen kyselyyn voi vastata EU komission Kerro mielipiteesi-portaalissa. Kyselylomake on saatavilla EU:n virallisilla kielillä. Sivustolla on myös lisätietoa asetuksen arvioinnista ja aikataulusta.

2.5 KANSALLINEN LAINSÄÄDÄNTÖ JA VALVONTA

Tukes ja kemikaalineuvonta informoi:

Uusi oppimisympäristö Tukes Kampus on julkaistu

Tukes Kampuksen lyhyiden verkkokoulutusten avulla yritykset voivat kartuttaa osaamistaan tuotteiden, palveluiden, kemikaalien ja teollisen toiminnan turvallisuudesta sekä lainsäädännön vaatimuksista. Käytännönläheiset koulutukset auttavat yrityksiä tunnistamaan toimintaansa koskevat velvoitteet sekä soveltamaan niitä arjen työssä.

Tukes Kampus tarjoaa tukea vaatimusten omaksumiseen ja osaamisen kehittämiseen

Tukes Kampuksen koulutukset ovat kätevä tapa perehtyä erilaisiin yritysten toimintaa koskeviin vaatimuksiin, kuten esimerkiksi CE-merkintään tai kemikaalilainsäädäntöön. Koulutukset sopivat hyvin aloitteleville yrittäjille ja henkilöstön osaamisen kehittämiseen.

Lainsäädännön muutokset vaativat yrityksiltä jatkuvaa perehtymistä ja toimintatapojen kehittämistä. Tukes Kampuksen koulutukset auttavat uusien vaatimusten omaksumisessa ja käytäntöön viemisessä.

Oppimisympäristön laajasta valikoimasta löytyy esimerkiksi Vapaa-ajan palveluiden asiakasturvallisuus - koulutus, joka perehdyttää uuteen lakiin kulutuspalveluiden turvallisuudesta.

Lisäksi Tukes Kampus tarjoaa teollisuuden vastuuhenkilöiden osaamisen kehittämiseen sopivia koulutuksia sekä valmennusta Tukesin tutkintoihin ja pätevyyskokeisiin. Aiemmin eTentti-portaalissa olleita koulutuksia on siirretty Tukes Kampukseen, ja eTentin avoin oppimisympäristö poistuu käytöstä. Vastuuhenkilöiden tutkinnot ja pätevyyskokeet suoritetaan kuitenkin jatkossakin eTentti-portaalissa.

Koulutukset on suunniteltu yritysten tarpeisiin

Tukes Kampuksen koulutuksissa lainsäädäntöä käsitellään yritysten näkökulmasta. Konkreettiset esimerkit auttavat hahmottamaan, mitä vaatimukset tarkoittavat käytännössä.

Koska yritysten toiminta ulottuu usein useiden viranomaisten vastuualueille, koulutuksia kehitetään myös yhdessä muiden viranomaisten kanssa. Esimerkiksi Kauneudenhoitoala ja tatuoinnit -koulutuksen rakentamisessa ovat olleet mukana Fimea, Säteilyturvakeskus ja Valvira.

– Koulutusten suunnittelu lähtee aina yritysten tarpeista. Viranomaisyhteistyö on tärkeää, sillä haluamme tarjota yrityksille olennaiset asiat toiminnan turvallisuudesta kattavasti yhdessä paketissa, kertoo Tukes Kampuksen tuoteomistaja Soili Huttunen.

Koulutusten suorittaminen on tehty helpoksi ja joustavaksi. Sisältöjä voi käyttää vapaasti ilman rekisteröitymistä. Tukes Kampuksen käyttäjäksi voi myös rekisteröityä, jolloin oma eteneminen koulutuksissa tallentuu ja koulutuksen suorittamisesta voi tulostaa todistuksen.

Tukes Kampus kasvaa ja kehittyy

Tukes Kampuksen sisältöjä ja käyttökokemusta kehitetään jatkuvasti. Uusia koulutuksia suunnitellaan ajankohtaisten säädösmuutosten ja yrityksiltä nousseiden tarpeiden pohjalta, ja koulutustarjontaa täydennetään jo kesän aikana.

– Toivomme, että käyttäjät antavat meille palautetta koulutuksista ja oppimisympäristön toimivuudesta, jotta voimme kehittää Tukes Kampusta entistä paremmaksi. Otamme myös mielellämme vastaan ideoita uusista koulutusten aiheista, kertoo Huttunen.

Tutustu Tukes Kampukseen osoitteessa <https://kampus.tukes.fi/>

Sähköpyörien ja -skoottereiden latauslaitteista löytyi puutteita eurooppalaisessa valvontaprojektissa

Sähköpyörien, -skoottereiden ja muiden kevyiden sähköajoneuvojen latauslaitteista löytyi puutteita, jotka saattavat aiheuttaa häiriöitä muihin sähkö- ja elektroniikkalaitteisiin. Euroopan markkinavalvontaviranomaisten yhteiskampanjassa selvisi, että vain noin viidesosa (21 %) tarkastetuista tuotteista täytti kaikki lainsäädännön vaatimukset.

Markkinavalvontakampanjaan osallistui 12 EU:n jäsenmaata, ja siinä tarkastettiin yhteensä 58 tuotteen tekniset ja muodolliset vaatimukset. Valvontakampanjan tuloksia:

- 26 % tuotteista täytti muodolliset vaatimukset eli merkintä- ja asiakirjavaatimukset
- kahden tuotteen CE-merkintä oli virheellinen
- 40 % tuotteen EU-vaatimustenmukaisuusvakuutus oli vaatimustenmukainen
- 49 % tuotteista täytti tekniset vaatimukset.

– EU:n EMC-markkinavalvontaviranomaiset järjestävät joka vuosi valvontakampanjan jollekin tuoteryhmälle.

Viimeksi on testautettu näitä sähköpyörien ja -skoottereiden sekä muiden kevyiden ajoneuvojen latauslaitteita, joista löytyi paljon puutteita. Eniten merkintä- ja asiakirjapuutteita oli maahantuojaan yhteystiedoissa, EU-vaatimustenmukaisuusvakuutuksessa sekä käyttöohjeissa, kerrotaan Tukesista.

Suomi tarkasti kampanjan aikana viisi tuotetta. Vain yksi testatuista tuotteista täytti säteilevien häiriöiden päästötestien vaatimukset. Neljä tuotetta poistettiin vapaaehtoisesti markkinoilta.

Suurin osa sähköajoneuvojen latauslaitteista on valmistettu Kiinassa. Lainsäädäntö vaatii, että tuotteessa on oltava maahantuojan yhteystiedot. Vaikka kuluttaja ostaisi latauslaitteen EU:n ulkopuolisesta

verkkokaupasta, tuotteessa tulisi löytyä jonkin eurooppalaisen yhteyspisteen tiedot, johon voi tarvittaessa ottaa yhteyttä. Vaikka yhteystietojen merkitseminen ja käyttöohjeiden laadinta on pääosin valmistajan ja maahantuojan vastuulla, lainsäädäntö vaatii, että tuotteen myyjän aina varmistettava, että tuotteesta löytyy tarvittavat merkinnät sekä asiakirjat vaadituilla kielillä, Suomessa suomeksi ja ruotsiksi.

Sähkömagneettisen yhteensopivuuden puutteet näkyvät yleensä häiriöinä muiden sähkölaitteiden toiminnassa. Esimerkiksi televisiokuvan virheet, radion rätinä tai tietokoneen virhetoiminnot voivat olla merkkejä EMC-häiriöistä.

3. KOULUTUKSET JA SEMINAARIT -

--

4. LIITTEET

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

Hyvää kesää! Terhi Kuljukka-Rabb