

Heinä-elokuu 2025

29.8.2025

1. YLEISTÄ

Viranomaiskokoukset s. 3

EuroCommerce InBrief s. 3

2. KEMIKAALILAINSÄÄDÄNTÖ

REACH, CLP ja muu

kemikaalilainsäädäntö s. 4

3. KOULUTUKSET

ECHAN ja muiden viranomaisten
tarjoama koulutus yms. --

4. LIITTEET

Sisällysluettelo sivunumerot

1.1 Viranomaiskokoukset	3
Kemikaalineuvottelukunta.....	3
1.2 EuroCommerce InBrief –poimintoja	3
Anticoagulant rodenticides for permanent baiting - anything to add?.....	3
Adoption of CLP simplification measures in chemicals Omnibus VI.....	3
2.1 ECHA.....	4
Julkiset kuulemiset.....	4
Aierekisterin muutokset.....	8
ECHAN tiedotteista poimittua.....	9
2.2 ELINTARVIKELAINSÄÄDÄNTÖ	11
Food Packaging Forumin uutiskirjeen otsikot.....	11
2.3 BIOSIDIT, KASVINSUOJELUAINET JA LANNOITTEET	-
2.4 PESUAINET JA KOSMETIIKKA.....	-
2.5 KANSALLINEN LAINSÄÄDÄNTÖ JA VALVONTA.....	15
PAH-yhdisteille kielto savikiekoissa	16
Rajoitusehdotus kromi(VI)oksidoille, -oksidipoille ja -suoloille – ota kantaa.....	17
EU:n mikromuovirajoitus: uudet ohjeet ja päivitykset julkaistu.....	18
Ehdotus uuden SVHC-aineen tunnistamiseksi – kommentoi ehdotusta.....	19
Muutoksia CLP-asetuksen yhdenmukaistettuihin luokituksiin ja merkintöihin.....	20
Kymmeniä aktiviteettileluja poistettu Euroopan markkinoilta turvallisuuspuutteiden vuoksi.....	21
3. KOULUTUKSET.....	-
4. LIITTEET.....	23

1. YLEISTÄ

1.1 Viranomaiskokoukset

Kemikaalineuvottelukunnan kokouksessa 25.8. kuultiin ns. PARC-hankkeen puolivälikuulumisia. PARC on monivuotinen EU:n rahoittama tutkimus- ja innovaatioprojekti, jonka toimii kumppanuusohjelmana (Partnership for the Assessment of Risks from Chemicals). Suomesta mukana on useita tutkimuslaitoksia ja viranomaistahoja. Projektin tavoite on parantaa kemikaalien hallintaa luomalla parempaa tietoa, menetelmiä ja osaamista riskinarvioinnin tueksi.

Kokouksessa kuultiin seuraavat esitykset: yleiskatsaus Insights and Innovations: Midpoint Achievements of the PARC Project in Chemical Risk Assessment; Markkinavalvonta ja sen kehityskohteet; PFAS tutkimukset Porvoonjoella ja Raja-arvot ja REACH työperäisen altistumisen hallinnassa. PARC-hankkeen tuloksista kuultaneen myös seuraavassa Kemikaalifoorumissa 26.11.2025.

Lisätietoa PARC-hankkeista: <https://www.eu-parc.eu/news/results/parc-research-projects-online-greater-accessibility-and-greater-impact>

1.2 EuroCommerce InBrief –poimintoja

Anticoagulant rodenticides for permanent baiting - anything to add?

As part of our continued engagement on rodenticides, we shared our position with DG SANTE on the use of anticoagulant rodenticides for permanent baiting. This issue will be discussed at the upcoming Standing Committee on Biocidal Products (SCBP) meeting in September. Currently, the use of anticoagulant rodenticides for permanent baiting is permitted in situations where there is a qualified risk of infestation. Removing this option would significantly hinder our sector's ability to maintain essential food safety standards. Permanent baiting must remain permissible, particularly in sensitive environments such as the food sector.

Next steps: We are aligning further outreach efforts in collaboration with other food supply chain associations to reinforce our position. We ask all national association members to share this position with their national experts and Permanent Representatives, as the final decision will rest with Member State experts.

Adoption of CLP simplification measures in chemicals Omnibus VI

On 8 July, the European Commission published the European Chemicals Industry Action Plan, including the anticipated Chemicals Omnibus VI and a proposal for a revised Regulation on the European Chemicals Agency (ECHA). We are pleased to see several of our recommendations on the Classification, Labelling and Packaging (CLP) simplification reflected in the Omnibus, particularly regarding extending the 6-month

transition period, rationalising provisions on labelling and advertising and simplifying rules on fuel pumps.

The Omnibus also proposes targeted simplifications to the Cosmetic and Fertilising Products Regulation, as well as a 'Stop-the-Clock' proposal to postpone the application of the recently revised CLP regulation.

Next steps: We will follow closely the legislative procedure for the proposals, and update members of the future of the 'Stop-the-Clock' proposal which is expected to be adopted urgently.

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)

Name 	EC Number 	CAS Number 	Start of consultation 	Deadline for providing input 	Subject of the call 
Reaction products of 1,3,4-thiadiazolidine-2,5-dithione, formaldehyde and 4-heptylphenol, branched and linear (RP-HP) [with ≥0.1% w/w 4-heptylphenol, branched and linear]	-	-	27/08/2025	08/10/2025	Call for evidence on the draft screening report on the presence and risk of reaction products of 1,3,4-thiadiazolidine-2,5-dithione, formaldehyde and 4-heptylphenol, branched and linear (RP-HP) in articles.

Lupahakemukset

Kaksitoista kromitrioksidin lupahakemusta kommentoitavana 8.10.2025 asti.

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

Tällä hetkellä ei ole kuulemisia menossa.

Harmonisoidut luokitusehdotukset

Name	EC Number	CAS Number	Hazard classes open for commenting	Start of consultation	Deadline for commenting	
3-aminopropyldiethylamine; N,N-diethyl-1,3-diaminopropane	203-236-4	104-78-9	Reproductive toxicity Acute toxicity - dermal Acute toxicity - oral Specific target organ toxicity – repeated exposure Skin sensitisation Endocrine disruptor for human health Endocrine disruptor for the environment	25/08/2025	24/10/2025	Details
3-aminopropyldimethylamine; N,N-dimethyl-1,3-diaminopropane	203-680-9	109-55-7	Reproductive toxicity Acute toxicity - dermal Acute toxicity – oral Specific target organ toxicity – single exposure Specific target organ toxicity – repeated exposure Skin sensitisation Endocrine disruptor for human health Endocrine disruptor for the environment	25/08/2025	24/10/2025	Details
fenazaquin (ISO); 4-[2-[4-(1,1-dimethylethyl)phenyl]-ethoxy]quinazoline	410-580-0	120928-09-8	Explosive Flammable solid Self-reactive substance or mixture Pyrophoric solid Self-heating substance or mixture Substance or mixture which in contact with water emits flammable gas Oxidising solid 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	14/07/2025	12/09/2025	Details

I-p-mentha-1(6),8-dien-2-one; (5R)-2-methyl-5-(prop-1-en-2-yl)cyclohex-2-en-1-one; l-carvone	229-352-5	6485-40-1	Explosives Flammable liquids Self-reactive substances and mixtures Pyrophoric liquids Self-heating substances Substances which in contact with water emit flammable gases Oxidising liquids Organic peroxides Corrosive to metals Acute toxicity via oral route Acute toxicity via dermal route Acute toxicity via inhalation route Skin corrosion/irritation Serious eye damage/eye irritation Skin sensitisation Germ cell mutagenicity Carcinogenicity Reproductive toxicity Specific target organ toxicity-single exposure Specific target organ toxicity-repeated exposure Aspiration hazard Hazardous to the aquatic environment Hazardous for the ozone layer	07/07/2025	05/09/2025	Details
Reaction products of boric acid with didecylamine and ethylene oxide	-	-	Explosives Flammable liquids Self-reactive substances Pyrophoric liquids Self-heating substances Substances which in contact with water emit flammable gases Oxidising liquids Corrosive to metals Carcinogenicity Germ cell mutagenicity Reproductive toxicity Acute toxicity – inhalation Acute toxicity - dermal Acute toxicity - oral Aspiration hazard Specific target organ toxicity – single exposure Specific target organ toxicity – repeated exposure Skin corrosion/irritation Serious eye damage/eye irritation Respiratory sensitisation Skin Sensitisation	25/08/2025	24/10/2025	Details

			Hazardous to the ozone layer		
Spearmint oil; Essential oil of Spearmint obtained from the aerial part of <i>Mentha spicata</i> and/or <i>Mentha cardica</i> (Lamiaceae) obtained by distillation	-	8008-79-5	Explosive Flammable liquid Pyrophoric liquid Self-heating substance or mixture Substance or mixture which in contact with water emits flammable gas Oxidising liquid Acute toxicity Skin corrosion/irritation Serious eye damage/eye irritation Skin sensitisation Germ cell mutagenicity Carcinogenicity Reproductive toxicity Specific target organ toxicity – single exposure Specific target organ toxicity – repeated exposure Aspiration hazard Hazardous to the aquatic environment Hazardous for the ozone layer	07/07/2025	05/09/2025

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 vaihtoehtoisin 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)

Tällä hetkellä ei ole kuulemisia menossa.

Työperäiset raja-arvot (OEL):

Name	EC Number	CAS Number	Start of call	Deadline for providing input	Subject of the call
Combined exposure - guideline	-	-	26/06/2025	29/09/2025	Call for evidence on tools and methodologies to assess the effects of the exposure to a combination of substances.
Lithium compounds:	209-062-5	554-13-2	26/06/2025	29/09/2025	Call for evidence on lithium salts (i.e., lithium carbonate, lithium chloride, lithium hydroxide) related to the scientific evaluation of exposure limits at the workplace.
Lithium carbonate	231-212-3	7447-41-8			
Lithium chloride	215-183-4	1310-65-2			
Lithium hydroxide					
Organotin compounds	-	-	26/06/2025	29/09/2025	Call for evidence on organotins related to the scientific evaluation of exposure limits at the workplace.
Poorly soluble low toxicity particulates (PSLTs)	-	-	26/06/2025	29/09/2025	Call for evidence on PSLTs related to the scientific evaluation of exposure limits at the workplace.

POP-asetus:

Tällä hetkellä ei ole kuulemisia menossa.

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" -sarake. 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:

RAC opinion on the classification classification of Talc (9.7.25)

Classification and labelling in accordance with the CLP Regulation (Regulation (EC) 1272/2008)

	Index No	Chemical name	EC No	CAS No	Classification Hazard Class and Category Code(s)	Hazard statement Code(s)	Labelling Pictogram, Signal Word Code(s)	Hazard statement Code(s)	Suppl. Hazard statement Code(s)	Specific Conc. Limits, M- factors and ATE	Notes
Current Annex VI entry	No current Annex VI entry										
Dossier submitters proposal	TBD	Talc (Mg ₃ H ₂ (SiO ₃) ₄)	238-877-9	14807-96-6	Carc. 2 STOT RE 1	H351 H372 (lungs) (inhalation)	GHS08 Dgr	H351 H372 (lungs) (inhalation)			#
RAC opinion	TBD	Talc (Mg ₃ H ₂ (SiO ₃) ₄)	238-877-9	14807-96-6	Carc. 1B STOT RE 1	H350 H372 (lungs) (inhalation)	GHS08 Dgr	H350 H372 (lungs) (inhalation)			
Resulting Annex VI entry if agreed by COM	TBD	Talc (Mg ₃ H ₂ (SiO ₃) ₄)	238-877-9	14807-96-6	Carc. 1B STOT RE 1	H350 H372 (lungs) (inhalation)	GHS08 Dgr	H350 H372 (lungs) (inhalation)			

New note proposed by the DS: If the substance is to be placed on the market as fibres (with diameter < 3 µm, length > 5 µm and aspect ratio ≥ 3:1) or particles of the substance fulfilling the WHO fibre criteria or as particles with modified surface chemistry, their hazardous properties must be evaluated in accordance with Title II of this Regulation, to assess whether a higher category (Carc. 1B or 1A) and/or specification of routes of exposure should be applied.

Updated Candidate List reference substance package available for SCIP notifiers

An updated reference substance package that is aligned with the latest inclusion of new hazardous chemicals to the Candidate List is now available for SCIP notifiers.

ECHA recommends companies to import this package to their IUCLID instances and use it when creating SCIP notifications for articles containing the newly added Candidate List substances.

When using this updated package and validating the dossier in IUCLID, users will receive a quality warning for two substances (ammonium heptadecafluorononanoate and sodium heptadecafluorononanoate). This warning is triggered because IUCLID has not yet been updated to reflect the latest version of the Candidate List. The same quality warning will also appear in the validation report within the ECHA Submission Portal. However, users will still be able to successfully submit their SCIP notifications through the portal for articles containing the newly added substances.

This quality warning will be resolved with the next IUCLID release.

The Candidate List reference substances package for SCIP notifications includes:

- individual reference substance datasets;
- a change log of the Candidate List package;
- delta package reference substance datasets; and
- a list of reference substances.

Biocides fees increase with inflation

The European Commission has adopted the revised Biocides Fee Regulation to account for inflation.

Standard fees for companies related to active substance approvals, Union authorisations and other tasks, such as technical equivalence checks, will increase by 19.5%.

The 19.5% rise in fees reflects the average annual inflation rate in Europe between 2021 and 2023 and is the first fee adjustment since the Biocidal Products Regulation entered into force in 2013.

Reduced fees for micro, small and medium-sized companies (SMEs), along with the eligibility criteria for these reductions, will apply as before. The fee reductions will continue to be calculated as a percentage of the standard fees.

The updated fees will apply from 14 August 2025.

ECHA publishes updated PFAS restriction proposal

The European Chemicals Agency (ECHA) has published the updated proposal to restrict per- and polyfluoroalkyl substances (PFAS) under the EU's chemicals regulation, REACH. The update has been prepared by the authorities from Denmark, Germany, the Netherlands, Norway and Sweden, who submitted the initial proposal in January 2023.

The five authorities, acting as the Dossier Submitter, have completed their evaluation of the more than 5 600 scientific and technical comments received from third parties during the 2023 consultation. Based on the evidence gathered, they have updated their initial restriction proposal. This updated report, called the Background Document, forms the basis for ECHA's committees' opinions. This document may still be updated further, based on the evaluation of the committees.

The five authorities have, among other things, identified and carried out assessments for eight sectors that were not specifically named in the initial proposal. These sectors are:

- printing applications;
- sealing applications;
- machinery applications;
- other medical applications, such as immediate packaging and excipients for pharmaceuticals;
- military applications;
- explosives;
- technical textiles; and
- broader industrial uses, such as solvents and catalysts.

In addition, they have considered alternative restriction options, beyond a full ban or a ban with time-limited derogations for certain applications. These options involve conditions allowing the continued manufacture,

placing on the market or use of PFAS where the risks can be controlled. These alternative options have been assessed by the Dossier Submitter for:

PFAS manufacturing;

- transport;
- electronics and semiconductors;
- energy;
- sealing applications;
- machinery applications; and
- technical textiles.

ECHA's scientific committees for Risk Assessment (RAC) and for Socio-Economic Analysis (SEAC) continue to evaluate the proposed restriction. The Agency aims to provide the European Commission with a transparent, independent, and high-quality RAC and SEAC opinion as soon as possible.

The European Commission will ultimately decide on the restriction in consultation with the EU Member States.

ECHA announces timeline for PFAS restriction evaluation

ECHA/NR/25/25

The European Chemicals Agency (ECHA) aims to complete its scientific evaluation of the proposed EU-wide restriction on per- and polyfluoroalkyl substances (PFAS) by the end of 2026.

Helsinki, 27 August 2025 – In a [note](#), published today, ECHA provides an update on its assessment of the proposal and clarifies the expected timeline. This follows the publication of the [updated restriction proposal](#), which took place on 20 August 2025.

2.2 ELINTARVIKELAINSÄÄDÄNTÖ

Food Packing Forum:in uutisaiheita:

2025 regulatory and waste management updates from Europe

Changes in the deposit return schemes in Ireland, Moldova, and Romania; modification in single-use plastic fees in Germany and the Netherlands; food contact material regulation updates in Denmark and Switzerland; and other news from the Nordic Council of Ministers, Iceland, Portugal, and the UK

2025 regulatory and waste management updates from US States

About one third of US states have taken regulatory action pertaining to food contact chemicals, materials, and/or articles in 2025; predominantly (i) phase-outs of PFAS in packaging and cookware, (ii) bans on

polystyrene foam and other single-use food-service plastics, and (iii) extended-producer-responsibility (EPR) bills covering packaging

More than 16,000 chemicals present in plastic – Nature study finds

Scientists publish systematically compiled overview on the properties, uses, and hazards of plastic chemicals; more than ¼ of the 16,325 plastic chemicals are of concern; recommend safer chemicals, transparency, and chemically simpler plastics to arrive at safer and more sustainable plastics

Scientists concerned over alternative PFAS definitions

Group of international PFAS experts publish statement on the definition of PFAS; concerned over new alternative industry definitions; launch sign-on campaign to support their statement

EFSA publishes report on emerging risks in the food system

European Food Safety Authority (EFSA) annual report identifies gluten-containing biodegradable materials as one of seven emerging risks; three other issues about food packaging marked as possible concerns but need more information

New FPF resource provides an overview of bisphenols in food contact

Food Packaging Forum (FPF) publishes comprehensive resource on bisphenols used in food contact; combines previous background articles on bisphenols A and S, with additional information on other bisphenols; includes latest global regulation on bisphenols, and known health effect

Competing axes of power in the global plastics treaty: Understanding the politics of progress and setbacks in negotiating a high-ambition agreement

On August 5, the final round of negotiations on a global treaty to end plastic pollution starts. A multidisciplinary team of scientists explains how “competing axes of power” (e.g., petrostates and chemical industries vs. high-ambition states) have impeded progress toward a treaty and distill lessons learned for the upcoming negotiations aimed at securing a highly ambitious treaty

Regulating chemicals globally is key to successful plastics treaty

Thousands of chemicals of concern to human and environmental health are currently used in plastics. To address this issue, scientists recommend three actions for the plastics treaty: “1) globally regulating

chemicals of concern based on hazard; (2) mandating transparency of plastic chemical composition; and (3) designing plastics using safe- by-design principles and essential-use criteria.”

Comparison of the Effects of Plastic-Free Diet, Plastic-Free Diet Education and Exposure Feedback on Urinary Bisphenol: A Levels in Adolescents

An intervention study demonstrates that education on exposure alone can significantly reduce urinary bisphenol A levels by lowering the use of plastic-packaged products and promoting healthier eating habits.

Are the growing levels of neurotoxic and neuro-disruptive chemicals in our food and drink contributing to the youth mental health crisis? A narrative review

A narrative review suggests that neurotoxic chemicals in food, for instance, originating from food packaging and processing, contribute to a deterioration in youth mental health and calls for further research to assess the neurotoxic potential of modern food supply systems.

How to assess chemicals of concern under the global plastics treaty?

<https://foodpackagingforum.org/news/a-call-for-using-a-hazard-based-approach-to-identify-chemicals-of-concern-in-plastics>

Alternatives to BPA are mostly not safer, scientists find

In vitro study compares bisphenol A and 26 alternatives for their hazard potential using a battery of biological assays; suggests many BPA alternatives are regrettable substitutes; identifies potentially safer alternative; calls for regulating bisphenols as a group

Report for investors demonstrates importance of FPF research

Deep Science Ventures publishes report arguing that ‘pervasive toxicity threatens human and planetary health’; authors review scientific research to create comprehensive overview of effects from human and environmental exposure to chemicals; first key research highlight is Food Packaging Forum’s FCChumon study

French study on microplastics in packaged beverages

French Agency for Food, Environmental and Occupational Health and Safety investigates and compares microplastic levels in a set of beverages sold in France; reports highest microplastics per liter in beer and lemonades; paint from glass bottle closures identified as one source

Scientists link phthalate exposure to cardiovascular mortality

First global estimate of premature cardiovascular mortality due to phthalates; finds di-2-ethylhexylphthalate (DEHP) exposure contributed globally to 356,238 deaths in 2018 among people aged 55-64; cardiovascular mortality burden higher in the Asia-Pacific region

European Commission developing a Circular Economy Act

New EU initiative aims to create a single market for waste and secondary raw materials; claims existing regulations such as the Packaging and Packaging Waste Regulation 'cannot unfold their full potential' without it; public consultation until November 6, 2025

Delayed REACH revision holding back promise of Chemicals Strategy for Sustainability

European Parliament Research Service assesses implementation of the EU Chemicals Strategy for Sustainability, finds mixed progress; praises revision of Classification, Labelling and Packaging (CLP) Regulation and provisional one substance-one assessment agreement; concerns raised about delayed REACH revision

The State of the World's Chemical Pollution

Approximately 350,000 chemicals are on the market, many of which are insufficiently assessed and managed. A review article explores the issue of chemical pollution, its associated human and environmental health impacts, and proposes regulatory reform and a chemicals transition to address this global challenge.

[Read more](#)

Perspective article: Multisectoral considerations to enable a circular economy for plastics

Researchers suggest using a circular economy framework to reduce plastic pollution and enhance plastic safety. In their perspective article, they recommend chemical simplification and transparency in virgin plastics, designing products with recyclability in mind, and fostering intersectoral communication as measures to advance a circular economy for plastics.

[Read more](#)

Looking inside the black box – hybrid epidemiology approaches to identify causal inferences

Scientists highlight that observational epidemiological studies often struggle to establish causality between specific chemicals and adverse health effects. To overcome these limitations, they propose hybrid

epidemiological methodologies that integrate genetic susceptibility and molecular mechanisms to uncover biological pathways, combined with machine learning and statistical analysis of chemical mixtures.

[Read more](#)

The entities enabling scientific fraud at scale are large, resilient, and growing rapidly

A PNAS article delves into the issue of scientific fraud, uncovering its various forms, the strategies that enable it, and its growing prevalence, posing a threat to legitimate science.

2.3 BIOSIDIT, KASVINSUOJELUAINHEET JA LANNOITTEET -

2.4 PESUAINHEET JA KOSMETIIKKA

TPO:n käyttö kielletään 1.9.2025 – mitä rakennekynsien tekijän pitää tietää?

TPO:ta sisältäviä kosmeettisia valmisteita ei saa saattaa markkinoille 1.9.2025 jälkeen. Turvallisuus- ja kemikaaliviraston (Tukes) tulkinnan mukaan ammattilaiset, kuten kynsiteknikot, voivat kuitenkin käyttää varastoonsa jääneet tuotteet loppuun, koska he ovat kosmetiikka-asetuksen näkökulmasta loppukäyttäjiä. EU:n kosmetiikkalainsäädännön muutoksessa kielletään TPO:n (Trimethylbenzoyl diphenylphosphine oxide) käyttö kaikissa kosmeettisissa valmisteissa. TPO on rakennekynsituotteissa käytetty aine, joka on luokiteltu lisääntymiselle vaaralliseksi (ns. CMR-aine). Kielto tulee voimaan 1.9.2025.

Saako varastossa olevia tuotteita käyttää?

Kynsialan yritykset ovat kysyneet Tukesilta, voiko varastossa olevat TPO:ta sisältävät tuotteet käyttää loppuun.

Tukesin tulkinnan mukaan kosmetiikka-asetus ei kiellä TPO:ta sisältävien tuotteiden käyttöä ammattilaisten omissa palveluissa, koska tuotteet eivät ole enää toimitusketjussa. Kosmetiikka-asetuksessa ammattilainen katsotaan loppukäyttäjäksi, joka vertautuu kuluttajaan. Kosmetiikka-asetus ei aseta velvoitteita kosmeettisten valmisteiden loppukäyttäjälle, eikä varastojen hävittämisestä ja ammattikäytöstä ole täsmällistä sääntelyä.

Komissiolla eri näkemys

EU-komissio on julkaissut verkkosivuillaan tulkinnan, jonka mukaan TPO:ta sisältävien tuotteiden ammattikäyttö ei olisi sallittua 1.9.2025 jälkeen, eikä varastoja saisi käyttää loppuun.

Komission tulkinta: https://single-market-economy.ec.europa.eu/sectors/cosmetics/tpo-nail-products-questions-answers_en

Tukes käy keskustelua komission ja muiden EU:n jäsenmaiden kanssa yhteisen linjauksen löytämiseksi.

Velvollisuudet maahantuojille, valmistajille ja jakelijoille

Tukes muistuttaa, että EU-maahantuojien, valmistajien ja jakelijoiden on varmistettava, että tuotteet täyttävät kosmetiikka-asetuksen vaatimukset. Jos heidän toimittamansa tuote ei ole vaatimusten mukainen, toimijan on ryhdyttävä välittömästi korjaaviin toimiin, kuten saatettava tuote vaatimusten mukaiseksi, poistettava se markkinoilta tai saada se takaisin loppukäyttäjiltä. Nämä velvoitteet koskevat 1.9.2025 jälkeen toimitettuja TPO:ta sisältäviä tuotteita.

2.5 KANSALLINEN LAINSÄÄDÄNTÖ JA VALVONTA

Tukes ja kemikaalineuvonta informoi:

PAH-yhdisteille kiello savikiekoissa

Polysyklisiä aromaattisia hiilivetyjä (PAH) rajoitetaan ammunnessa käytettävissä savikiekoissa huhtikuusta 2026 lähtien.

PAH-yhdisteiden markkinoille saattaminen ja käyttö ammunnessa käytettävissä savikiekoissa aiheuttaa ihmisille ja ympäristölle riskin, jota ei voida hyväksyä. Rajoitusta pidetään tarpeellisenä riskin hallitsemiseksi. Rajoitus on annettu komission asetuksella (EU) 2025/660 [Linkki toiselle sivustolle](#), Avautuu uudessa välilehdessä ja lisätty REACH-asetuksen liitteeseen XVII nimikkeellä 50 a. Nimikkeessä lueteltuja PAH-yhdisteitä ei saa 22.4.2026 alkaen saattaa markkinoille eikä käyttää sellaisenaan tai muiden aineiden aineosana ammunnessa käytettävissä savikiekoissa, jos niiden yhteenlaskettu pitoisuus ylittää 50 mg/kg (0,005 % savikiekon kuivapainosta).

REACH-asetuksen liitteen XVII nimikkeellä 50 on jo aikaisemmin rajoitettu PAH-yhdisteiden pitoisuutta useissa seoksissa niiden käytön tai markkinoille saattamisen osalta ja tietyissä esineissä niiden markkinoille saattamisen osalta.

Monet PAH-yhdisteet ovat vaarallisia, koska ne voivat aiheuttaa syöpää sekä olla ympäristössä hitaasti hajoavia, biokertyviä ja myrkyllisiä tai erittäin hitaasti hajoavia (PBT) ja erittäin voimakkaasti biokertyviä (vPvB).

Rajoitusehdotus kromi(VI)oksidoille, -oksihapoille ja -suoloille – ota kantaa

Euroopan kemikaalivirasto (ECHA) ehdottaa rajoitusta kromi(VI)-yhdisteiden käytölle, koska ne aiheuttavat vakavia terveysriskejä, erityisesti syöpävaaran vuoksi. Rajoitus koskee useita kromi(VI)-yhdisteitä, joista suurin osa on tunnistettu erityistä huolta aiheuttaviksi aineiksi (SVHC) ja sisällytetty REACH-asetuksen luvanvaraisten aineiden luetteloon.

ECHA on julkaissut ehdotuksen, jonka tavoitteena on rajoittaa seuraavien kromi(VI)-oksidien, -oksihappojen ja -suolojen käyttöä:

- kromitrioksidi
- kromitrioksidista ja sen oligomeereistä muodostuvat hapot
- natriumdikromaatti
- kaliumdikromaatti
- ammoniumdikromaatti
- kaliumkromaatti
- natriumkromaatti
- kromi(III)kromaatti
- strontiumkromaatti
- kaliumhydroksioktaoksodisinkkaattidikromaatti
- pentasinkkikromaattioktahydroksidi
- bariumkromaatti

Lukuun ottamatta bariumkromaattia kaikki aineet on tunnistettu SVHC-aineiksi ja sisällytetty REACH-asetuksen liitteen XIV luvanvaraisten aineiden luetteloon. Rajoitusehdotus kattaa myös muut kromi(VI)-suolat, joilla on erilainen stoikiometria tai hydratoitumisaste.

Ehdotuksessa esitetään kaksi vaihtoehtoista rajoitusmallia:

Vaihtoehto A:

Kielto käyttää Cr(VI)-yhdisteitä sellaisenaan tai seoksissa, joissa pitoisuus on vähintään 0,01 painoprosenttia, ellei:

- päästöt ilmaan alita 2,5 kg Cr(VI)/vuosi ja veteen 15 kg Cr(VI)/vuosi, ja
- työntekijöiden altistuminen alita raja-arvon 5 µg Cr(VI)/m³ tai 1 µg Cr(VI)/m³ (8 tunnin painotettu keskiarvo), käyttötarkoituksesta riippuen.

Vaihtoehto B:

Kielto käyttää Cr(VI)-yhdisteitä sellaisenaan tai seoksissa, joissa pitoisuus on vähintään 0,01 painoprosenttia, ellei:

- päästöt ilmaan alita 0,25 kg Cr(VI)/vuosi ja veteen 1,5 kg Cr(VI)/vuosi, ja

- työntekijöiden altistuminen alita raja-arvon $5 \mu\text{g Cr(VI)}/\text{m}^3$, $1 \mu\text{g Cr(VI)}/\text{m}^3$ tai $0,5 \mu\text{g Cr(VI)}/\text{m}^3$ (8 tunnin painotettu keskiarvo), käyttötarkoituksesta riippuen.

Kummassakaan vaihtoehdossa kielto ei koske aineen käyttöä välituotteena. Mikäli toimipaikassa käytetään aineita useassa eri käyttökategoriassa, on noudatettava tiukinta sovellettavaa raja-arvoa, ellei toimintoja ole selkeästi eriytetty.

Ehdotuksessa esitetään 18 kuukauden siirtymäaika kaikille rajoitusvaihtoehdoille ja käyttökategorioille.

Julkinen kuuleminen meneillään

Rajoitusehdotuksen julkinen kuuleminen alkoi 18.6.2025 ja päättyy 18.12.2025. Kommentteja toivotaan kuitenkin jo ennen 18.9.2025, jotta ne voidaan huomioida mahdollisimman hyvin rajoitusehdotuksen käsittelyn aikana.

ECHA:n riskinarviointikomitea ja sosioekonomisesta analyysistä vastaava komitea ottavat kommentit huomioon, kun ne antavat lausuntonsa ehdotetusta rajoituksesta. Lopullinen päätös rajoituksen hyväksymisestä ja sen lisäämisestä REACH-asetukseen tehdään komitologiamenettelyllä Euroopan komission REACH-komiteassa, jossa kaikki jäsenmaat ovat edustettuina.

EU:n mikromuovirajoitus: uudet ohjeet ja päivitykset julkaistu

Mikromuovirajoituksen toimeenpanoon ja raportointivaatimuksiin on julkaistu ohjeistusta. Rajoitus koskee tuotteisiin tarkoituksella lisättyjä synteettisiä polymeerimikrohiukkasia (SPM) eli mikromuoveja, ja se tuli voimaan lokakuussa 2023.

Komissiolta ohjeet mikromuovirajoituksen soveltamiseen

Euroopan komissio on julkaissut ohjeen mikromuovirajoituksen toimeenpanoon. Ohje koostuu kolmesta osasta:

- **Osa I:** Yleistajuinen kuvaus rajoituksesta ja sen soveltamisesta (käännetään 22 EU-kielelle, julkaisu heinä-elokuussa 2025).
- **Osa II:** Kysymys–vastausosio EU-maiden ja sidosryhmien esittämistä kysymyksistä.
- **Osa III:** Liitteet, joissa on päätöksentekokaavioita ja esimerkkejä rajanvetotapauksista.

Ohje on laadittu yhteistyössä Euroopan kemikaaliviraston (ECHA) ja jäsenvaltioiden kanssa. ECHA vastaa ohjeen tulevista päivityksistä.

Lisätietoa ja ohjeen lataus: [https://single-market-](https://single-market-economy.ec.europa.eu/sectors/chemicals/reach/restrictions/commission-regulation-eu-20232055-restriction-microplastics-intentionally-added-products_en)

[economy.ec.europa.eu/sectors/chemicals/reach/restrictions/commission-regulation-eu-20232055-restriction-microplastics-intentionally-added-products_en](https://single-market-economy.ec.europa.eu/sectors/chemicals/reach/restrictions/commission-regulation-eu-20232055-restriction-microplastics-intentionally-added-products_en)

ECHA on julkaissut ohjeet mikromuovirajoituksen raportointivaatimuksista. Ne koskevat toimijoita, jotka valmistavat, käyttävät tai toimittavat tuotteita, jotka sisältävät synteettisiä polymeerimikrohiukkasia (SPM) ja joiden käyttö on sallittu poikkeuksellisesti.

Raportointivelvollisuus koskee:

- Valmistajia
- Teollisia jatkokäyttäjiä
- Toimittajia, jotka saattavat tuotteita markkinoille

Toimijoiden on raportoitava vuosittain arvioidut SPM-päästöt ympäristöön. Ensimmäinen raportointikausi on 1.1.–31.12.2026, ja raportit on toimitettava ECHAan viimeistään 31.5.2027.

Raportointi tapahtuu REACH-IT-portaalissa ja sisältää mm.:

- Tuotteen tunnistetiedot
- Käyttötarkoituksen ja -olosuhteet
- Arvioidut päästöt ja käytetyt arviointimenetelmät

Raportointivaatimusten tarkoituksena on parantaa poikkeusten valvottavuutta ja kerätä tietoa riskienhallinnan tueksi. Jäsenvaltioiden viranomaiset saavat pääsyn raportoituihin tietoihin valvontaa varten.

Lisätietoa ja ohjeen lataus:

https://echa.europa.eu/documents/10162/17233/microplastics_reporting_system_requirements_en.pdf/ab93bd4f-b691-ac2a-d780-b1483e29cd9e?t=1744711355908

Asetuksen oikaisu julkaistu

Komissio on julkaissut oikaisun asetukseen (EU) 2023/2055, joka koskee mikromuovien rajoittamista.

Oikaisu selkeyttää asetuksen sanamuotoja.

Lue oikaisu: https://eur-lex.europa.eu/legal-content/FI/TXT/?uri=OJ%3AL_202590479

Ehdotus uuden SVHC-aineen tunnistamiseksi – kommentoi ehdotusta

Euroopan kemikaalivirasto (ECHA) ehdottaa aineen 1,1'-(etaani-1,2-diyl)bis[pentabromibentseeni] tunnistamista erityistä huolta aiheuttavaksi (SVHC) aineeksi. Tämä tarkoittaisi aineen lisäämistä REACH-asetuksen luvanvaraisten aineiden kandidaattilistalle, jossa on ennestään 250 ainetta.

1,1'-(etaani-1,2-diyl)bis[pentabromibentseeni] on erittäin hitaasti hajoava ja erittäin biokertyvä aine eli vPvB-aine. Sitä käytetään termoplastisissa muoveissa auto- ja rakennusteollisuudessa sekä pinnoitteissa ja musteissa.

Ehdotusta oli mahdollista kommentoida 11.8.2025 saakka.

Muutoksia CLP-asetuksen yhdenmukaistettuihin luokituksiin ja merkintöihin

Kemikaalien 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.

CLP-asetuksen (EY) N:o 1272/2008 liitteessä VI luetelluille aineille on EU:ssa yhdenmukaistetut ja sitovat luokitus- ja merkintävaatimukset. Euroopan unionin komissio on antanut asetuksen (EU) 2025/1222 (CLP-asetuksen 23. tekninen mukautus), jolla CLP-asetuksen liitteeseen VI lisätään 22 uutta nimikettä, ja muutetaan kymmenen liitteessä jo olevan aineen luokitusta.

Uusia nimikkeitä

Uusina aineina liitteeseen VI on lisätty mm. otsoni ja dityppioksidi eli ilokaasu. Otsoni saa mm. luokituksen välittömästi myrkylliseksi kategoriaan 1 (tappavaa hengitettynä), ja elimiä vahingoittavaksi kerta-altistumisen kautta (kohde-eliminä hermosto ja sydän- ja verenkiertojärjestelmä). Otsoni luokitellaan myös hapettavaksi kaasuksi kategoriaan 1. Edellä mainituilla luokituksilla voi olla vaikutusta teollisuuslaitosten ilmoituksiin ja lupiin kemikaaliturvallisuuksäädösten nojalla. Lisäksi otsoni luokitellaan sekä syöpää aiheuttavaksi että perimävaurioita aiheuttavaksi kategoriaan 2. Se saa myös ympäristövaaraluokituksen erittäin myrkylliseksi vesieliöille välittömän ja pitkäaikaisen altistumisen seurauksena.

Ilokaasu luokitellaan lisääntymiselle vaaralliseksi kategoriaan 1, sillä sen on todettu aiheuttavan vaurioita kehittyvässä sikiössä, ja vaikuttavan haitallisesti hedelmällisyyteen. Se luokitellaan myös hermostoa vahingoittavaksi toistuvan altistuksen seurauksena sekä narkoottisten vaikutusten perusteella. Ilokaasu tuhoaa yläilmakehän otsonia, ja saa sen perusteella luokituksen otsonikerrokselle vaaralliseksi.

Muuttuneita aineiden luokituksia

Liitteeseen VI aiemmin sisällytetyn kymmenen aineen luokitusta ja merkintöjä on päivitetty. Muutamien Suomessakin käytössä olevien kasvinsuojeluaineiden tehoaineiden luokitusta on päivitetty. Kaptaani saa uuden luokituksen lisääntymiselle vaaralliseksi kategoriaan 2, ja sen välittömän myrkyllisyyden sekä ihoherkistävyyden luokitusta tiukennetaan. Lisäksi se luokitellaan kohde-elimä vahingoittavaksi toistuvassa altistumisessa. Klopuralidi saa ympäristövaaraluokituksen erittäin myrkylliseksi vesieliöille pitkäaikaisessa

altistumisessa, ja prokinatsidi luokituksen elinkohtaisen myrkyllisyyden suhteen toistuvassa altistumisessa, kohde-eliminä kilpirauhanen ja maksa.

Luokitusten vaikutus kosmeettisiin valmisteisiin

Uuden komission asetuksen aineista kahdeksaa käytetään kosmeettisissa valmisteissa eli ne löytyvät komission ylläpitämästä Cosing-tietokannasta [https://single-market-](https://single-market-economy.ec.europa.eu/sectors/cosmetics/cosmetic-ingredient-database_en)

[economy.ec.europa.eu/sectors/cosmetics/cosmetic-ingredient-database_en](https://single-market-economy.ec.europa.eu/sectors/cosmetics/cosmetic-ingredient-database_en) . Näistä aineista kolme saa CMR-luokituksen: otsoni, ilokaasu ja tetrahydrofurfuryylimetakrylaatti. Nämä aineet voivat tulla kielletyiksi kosmeettisissa valmisteissa EU:n kosmetiikka-asetuksen (EY) N:o 1223/2009 artiklan 15 nojalla.

Yhdenmukaistettu luokitus annetaan tavallisesti hengitysteitä herkistäville, sukusolujen perimää vaurioittaville, syöpää aiheuttaville ja lisääntymiselle vaarallisille aineille eli ns. CMR-aineille, sekä kaikille biosidien ja kasvinsuojeluaineiden tehoaineille.

Yhdenmukaistettua luokitusta ja merkintöjä on käytettävä luettelossa mainittujen vaaraluokkien ja jaotteluiden osalta. Muiden vaaraluokkien tai jaotteluiden osalta aine on luokiteltava itse.

Aineen harmonisoidulla luokituksella voi olla vaikutuksia myös muiden säädösten velvoitteisiin. Esimerkiksi CMR-aineet lisätään REACH-asetuksen liitteeseen XVII, jolloin niiden toimittaminen kuluttajakäyttöön on kiellettyä. Edellä mainittuja aineita koskee myös REACH-asetuksen rajoitus tatuointi- ja kestopigmentointiväreissä. Aineen harmonisoidulla luokituksella voi lisäksi olla vaikutuksia laajamittaisen varastoinnin ja käsittelyn luvanvaraisuuteen.

Uusien luokitusten siirtymäaika helmikuuhun 2027 asti

Komission asetus on tullut voimaan 10.7.2025, ja säännöksiä on sovellettava viimeistään 1.2.2027 lähtien. Aineet ja seokset voi jo luokitella, merkitä ja pakata uuden asetuksen mukaisesti, mutta 18 kuukauden siirtymäaika antaa toimijoille aikaa sopeutua uusiin vaatimuksiin.

Kymmeniä aktiviteettilelujä poistettu Euroopan markkinoilta turvallisuuspuutteiden vuoksi

Aktiviteettileluista löytyi paljon turvallisuuspuutteita EU:n valvontaprojektissa, johon myös Turvallisuus- ja kemikaalivirasto (Tukes) osallistui. EU-projektissa testautettiin yhteensä 89 aktiviteettilelua, kuten keinoja ja kiipeilytelineitä. Vain 15 lelua kaikista testatuista oli EU:n standardien mukaisia. Yhteensä 28 tuotetta määrättiin poistettavaksi EU-markkinoilta ja näistä 20 kerättäväksi pois myös kuluttajilta. Kahdeksan tuotetta sai myyntikiellon. Tukes testautti projektissa kuusi aktiviteettilelua ja viidestä tuotteesta löytyi vaaraa aiheuttavia puutteita. Tiedot niistä löytyvät Vaaralliset tuotteet-sivustolta.

EU-markkinoilta poistettiin 28 vaarallista aktiviteettilelua – eniten puutteita oli verkkokaupasta ostetuissa leluissa

EU-projektissa testattiin sisäkiipeilytelineitä (21 näytettä), aktiviteettitorneja (22 kpl) ja eri ikäisille lapsille tarkoitettuja keinoja yhteensä 46 kpl. Tuotteet ostettiin 14 EU-maan myymälöistä ja verkkokaupoista. Lelut testattiin akkreditoidussa laboratorioissa Espanjassa.

Suurimmat havaitut puutteet liittyvät vakauteen, lapsen pään, kaulan, sormien, hiusten ja vaatteiden juuttumisvaaraan, tuotteen kokoamisvaikeuksiin ja sääntelyrajan ylittävään enimmäiskorkeuteen. Muita puutteita olivat irrotettavat pienet osat, joita lapsi voi niellä, sekä terävät reunat.

Tuotteiden varoitukset, merkinnät ja ohjeet tarkastettiin erikseen. Vain 29 näytettä (32,5 %) täytti vaatimukset. Puutteita oli mm. varoituksissa, merkinnöissä ja ohjeissa, jotka eivät olleet tuotteen myyntimaan kielellä. Useissa tuotteissa oli puutteelliset tai virheelliset kokoonpano- ja asennusohjeet.

Verkkokaupoista ostetuissa tuotteissa oli eniten puutteita. 62 testautetusta verkkokaupan tuotteesta vain viisi (8 %) läpäisi testin. Myymälöistä ostetuista 27 näytteestä kymmenen (37 %) läpäisi testin. Viranomaiset määräisivät 28 tuotetta poistettavaksi markkinoilta ja niistä 20 kerättäväksi pois myös kuluttajilta. Kahdeksan tuotteen myynti kiellettiin ja kolmen tuotteen osalta valmistaja veloitettiin tekemään muutoksia tuotteeseen. Lisäksi kolmea valmistajaa pyydettiin lisäämään tuotteisiinsa asianmukaiset varoitusmerkinnät.

Keinoja ja sisäkiipeilytelineitä poistettu myös Suomen markkinoilta

Tukes testautti projektissa kuusi aktiviteettilelua: kaksi sisäkiipeilytelinettä, kaksi ”hämähäkki”-verkkokeinua ja kaksi pienten lasten keinoja. Näistä vain yksi pienten lasten keino oli testatuilta osin vaatimustenmukainen. Muissa leluissa todettiin seuraavanlaisia turvallisuuspuutteita.

- Lillagunga Toddler keinun käyttöohjeessa olevan virheen takia keinun saattoi asentaa liian korkealle, mikä voi johtaa lapsen kuristumiseen. Tukesin yhteydenoton jälkeen valmistaja on ohjeistanut kuluttajia uusilla käyttöohjeilla. Lelun tiedot löytyvät Vaaralliset tuotteet -sivustolta:
- ”Helle” ja ”Team mate -hämähäkkikeinuissa oli molemmissa sormiloukkoja ja puutteita käyttöohjeissa. Team mate -keinusta puuttui myös CE-merkintä. Molempien keinujen valmistajat poistivat keinut markkinoilta vapaaehtoisesti.
- Pelties 3in1 sisäkiipeilytelineen kokoonpanossa ja vakaudessa sekä ulkonevissa osissa oli vaaraa aiheuttavia puutteita. Testeissä lelu kaatui, mikä voi aiheuttaa loukkaantumisvaaraa lapsille. Lisäksi liukurampista puuttuu kiinnitysmekanismi, jolloin painava liukuramppi voi irrota ja aiheuttaa vakavan vaaraa sen alla tai päällä leikkiville lapsille. Tukes määräsi takaisinvedon suomalaiselle jakelijalle ja on ollut yhteydessä latvialaiseen valmistajaan sekä paikalliseen markkinavalvontaviranomaiseen.

- Vakauteen liittyviä puutteita löytyi Fitwood Luoto -kiipeilykaareissa. Kyseisen mallin tuotanto oli jo ehditty lopettaa, joten sitä ei ollut enää myynnissä.
- Fitwood Oy Tuohi -liukurampista puuttui kiinnitysmekanismi, joten painava liukuramppi voi irrota aiheuttaen vakavan vaaran sen alla tai päällä leikkiville lapsille. Valmistaja tiedotti kuluttajille vaarasta ja toimitti tuotteen ostaneille kuluttajille korjausosan, jolla vaara poistuu.

Euroopan komission tiedote valvontaprojektin tuloksista (englanniksi): https://single-market-economy.ec.europa.eu/news/eu-testing-childrens-activity-toys-shows-wide-ranging-failures-2025-06-25_en

3. KOULUTUKSET JA SEMINAARIT -

--

4. LIITTEET

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

Hyvää alkavaa syksyä! Terhi Kuljukka-Rabb