



Úrad verejného zdravotníctva
Slovenskej republiky
Trnavská cesta 52
P.O.BOX 45
826 45 Bratislava

S P R Á V A
Z VÝKONU ŠTÁTNEHO ZDRAVOTNÉHO DOZORU
NAD KOZMETICKÝMI VÝROBKAMI
V ROKU 2013

V Bratislave, 18. 3. 2014

Vypracovali: Ing. Elena Kohútová, Ing. Janka Kišacová, PhD.

Výkon štátneho zdravotného dozoru nad kozmetickými výrobkami (ŠZD) bol v roku 2013 vykonávaný v zmysle ustanovení zákona č. 355/2007 Z. z. o ochrane, podpore a rozvoji verejného zdravia a o zmene a doplnení niektorých zákonov (zákon 355/2007), do 10. 7. 2013 v zmysle nariadenia vlády Slovenskej republiky č. 658/2005 Z. z., ktorým sa ustanovujú požiadavky na kozmetické výrobky v znení neskorších predpisov (nariadenie vlády 658/2005), od 11. 7. 2013 v zmysle nariadenia Európskeho parlamentu a Rady č. 1223/2009 o kozmetických výrobkoch (nariadenie ES 1223/2009), v zmysle nariadenia Komisie č. 655/2013, ktorým sa stanovujú spoločné kritériá na odôvodnenie tvrdení používaných v súvislosti s kozmetickými výrobkami a v zmysle nariadenia Európskeho parlamentu a Rady č. 765/2008, ktorým sa stanovujú požiadavky akreditácie a dohľadu nad trhom v súvislosti s uvádzaním výrobkov na trh a ktorým sa zrušuje nariadenie (EHS) č. 339/93 (nariadenie ES 765/2008). Dozor bol zabezpečovaný 2 zamestnancami Úradu verejného zdravotníctva Slovenskej republiky (ÚVZ SR) a 149 zamestnancami regionálnych úradov verejného zdravotníctva v Slovenskej republike (RÚVZ), ktorí vykonávali dozor kumulovane s inými činnosťami vyplývajúcich z ich náplne práce. Pri výkone dozoru sa všetky RÚVZ riadili usmernením hlavného hygienika SR OHVBP KV/45-71/2013/Ko na jednotný výkon kontroly, OHVBP KV/45-14311/2013/Ko k implementácii nariadenia (ES) 1223/2009 o kozmetických výrobkoch, k ohlasovaniu závažných nežiaducich účinkov a hodnoteniu označovania kozmetických výrobkov, OHVBP KV/45-15317/2013/Ko ku kontrole dodržiavania zákazu testov na zvieratách a zákazu uvádzania na trh kozmetických výrobkov, ktorých zložky a konečné zloženie boli testované na zvieratách a k rozsahu informačnej zložky o výrobku, OHVBP KV/45-17985/2013/Ko k sťažnostiam spotrebiteľov na falšované výrobky, OHVBP KV/45-20338/2013/Ko ku kontrole distribútorov kozmetických výrobkov, OHVBP KV/45-20846/2013/Ko na označovanie kozmetických výrobkov v aerosólovom balení, OHVBP KV/45-22787/2013/Ko ku kozmetickým výrobkom pre profesionálne použitie, a usmernením k osnove výročnej správy. Výkon dozoru vychádzal z plánu, ktorý bol prijatý členskými štátmi na pracovnej skupine PEMSAC pri Európskej komisii (EK). Laboratórne analýzy boli vykonávané v laboratóriách RÚVZ Bratislava hlavné mesto so sídlom v Bratislave, RUVZ so sídlom v Žiline a RUVZ so sídlom v Poprade.

Výkon ŠZD bol v roku 2013 zameraný na:

- kontrolu zloženia a označenia kozmetických výrobkov,
- kontrolu dodržiavania povinností fyzických a právnických osôb,
- kontrolu výskytu nebezpečných kozmetických výrobkov na trhu Slovenskej republiky, hlásených v rýchлом výstražnom systéme pre spotrebiteľské výrobky RAPEX,
- iné činnosti.

KONTROLA ZLOŽENIA A OZNAČENIA KOZMETICKÝCH VÝROBKOV

Kontrola kozmetických výrobkov pozostávala z cielených sledovaní, v rámci ktorých sa odoberali vzorky výrobkov a následne analyzovali v laboratóriách. Kontrolovali sa výrobky pre deti a dospelých, vyrábané v Slovenskej republike, distribuované z ostatných štátov Európskej únie (EÚ) a výrobky dovezené z krajín mimo územia EÚ. Vzorky na analýzu do laboratórií boli odoberané v skladoch výrobcov, dovozcov, distribútorov, v predajnej sieti, vrátane lekární a internetových predajní a v sektore služieb. Celkovo bolo v rámci ŠZD skontrolovaných 2 580 výrobkov. Všetky výrobky boli skontrolované na označenie a 488 vzoriek bolo testovaných v laboratóriách. Vzorky boli v závislosti od cieleného sledovania analyzované na prítomnosť a obsah vybraných látok (zakázaných, regulovaných a neregulovaných) a 220 vzoriek na mikrobiologickú čistotu respektíve úroveň konzervácie. Z celkového počtu 2 580 výrobkov, 90 výrobkov nevyhovelo požiadavkám nariadenia vlády 658/2005 alebo nariadenia ES 1223/2009, z nich 76 v označení (neuvedenie všetkých použitých látok v zložení, neuvedenie povinných bezpečnostných údajov na obale výrobku a neuvedenie požadovaných údajov v slovenskom jazyku). Nedostatky v zložení výrobkov boli zistené v 15 prípadoch a týkali sa prekročenia najvyššie prípustného množstva regulovaných látok alebo prítomnosti zakázaných látok. Nedodržanie mikrobiologického štandardu bolo zistené v piatich prípadoch. Okrem toho bolo u 42 výrobkov zisťovaná pravdivosť tvrdení uvedených na obale výrobku. Nezhoda bola zistená v dvoch prípadoch. Výsledky kontroly vzoriek sú uvedené v nasledovnej tabuľke.

kozmetické výrobky	počet vzoriek			
	kontrolovaný znak			
	označenie	zloženie	mikrobiológia	pravdivosť tvrdení
skontrolované	2 580	488	220	42
nevyhovelo	90	15	5	2

Porovnanie výsledkov kontroly podľa rokov

rok	označenie		zloženie		mikrobiológia		pravdivosť tvrdení	
	počet kontrolovaných vzoriek	zistený nesúlad	počet kontrolovaných vzoriek	zistený nesúlad	počet kontrolovaných vzoriek	zistený nesúlad	počet kontrolovaných vzoriek	zistený nesúlad
2008	676	31	651	3	284	4	10	1
2009	622	27	622	6	394	1	3	0
2010	2 393	105	512	1	245	0	15	1
2011	5 881	36	524	11	210	0	1	1
2012	4 647	5	599	7	225	5	15	0
2013	2 580	90	488	15	220	5	42	2

Úlohou cieľných sledovaní v roku 2013 bolo zistiť, či výrobcovia dodržiavajú ustanovenia nariadenia vlády 658/2005 a nariadenia ES 1223/2009 a zásady správnej výrobnéj praxe. V rámci cieľných sledovaní sa vo vzorkách výrobkov kontrolovali:

ZAKÁZANÉ LÁTKY

Tieto látky sa do kozmetických výrobkov nesmú pridávať a v nariadení vlády 658/2005 a nariadení ES 1223/2009 sú uvedené v prílohe č. 2. Dôvodom ich zákazu sú ich nepriaznivé účinky na organizmus, najmä ich karcinogénne, mutagénne účinky alebo účinky negatívne ovplyvňujúce reprodukciu. Nariadenie vlády 658/2005 aj nariadenie ES 1223/2009 však povoľujú prítomnosť ich stopového množstva s podmienkou, že sa jeho prítomnosti v procese výroby nie je možné technologicky vyhnúť a konečný kozmetický výrobok je bezpečný za bežných alebo racionálne predvídateľných podmienok použitia. V rámci zakázaných látok sa sledovali:

- **hormóny** (*estrodol, estriol, progesteron, corticosteroides*) vo výrobkoch proti starnutiu,
- **ťažké kovy** (*lead- Pb, chromium-Cr^{VI}*) vo výrobkoch dekoratívnej kozmetiky pre deti, v hračkách a dekoratívnej kozmetike pre dospelých,
- **farbivá na vlasy** (*o- phenylenediamine, m-phenylenediamine, 2-aminopfenol*) vo výrobkoch na farbenie vlasov, obočia a mihalníc,
- **dietylén glykol** (*diethylenglycol*) v zubných pastách a ústnych vodách pre deti a zubných pastách s bieliacim účinkom pre dospelých,
- **ftaláty** (*1,2-benzenedicarboxylic acid, dipentylester, branched and linear [1]; n-pentyl-isopentylphthalate [2]; di-n-pentyl phthalate [3]; diisopentylphthalate [4], benzyl butyl phthalate, diethylhexyl 2,6-phthalate, bis(2-methoxyethyl) phthalate, dibutyl phthalate*) vo vonnej kozmetike pre dospelých a výrobkoch do kúpeľa v obale pripomínajúcom hračku pre deti.

Výsledky jednotlivých cieľných sledovaní

Na zakázané látky bolo v laboratóriu celkovo analyzovaných 211 vzoriek výrobkov, z toho 65 výrobkov pre deti a 146 výrobkov pre dospelých. Požiadavkám právneho predpisu nevyhovelo 6 výrobkov, z toho 2 výrobky pre deti. Nedostatky boli zistené v troch prípadoch v zložení (zistené vyššie ako stopové množstvo Cr^{VI+} a Pb) a v jednom prípade v označovaní (neuvedené povinné údaje v slovenskom jazyku). Výsledky jednotlivých cieľných sledovaní a analýza nevyhovujúcich vzoriek sú uvedené v nasledovnej tabuľke.

cieľné sledovanie	počet vzoriek				
	analyzované	nevyhovujúce			
	spolu	spolu	mikrobiológia	zloženie	označovanie
hormóny	18				
ťažké kovy	69	4		3	1
farbivá	47				
dietylénglykol	60				
ftaláty	17				
zakázané látky spolu	211	4		3	1

hormóny

Hormóny sa sledovali vo výrobkoch pre ženy, určené proti starnutiu pokožky a označené tiež ako anti-age. Na stanovenie hormónov bolo celkovo odobratých 18 vzoriek. Žiadna analyzovaná vzorka neobsahovala zakázanú látku a všetky skontrolované výrobky vyhoveli v znaku označovanie.

ťažké kovy

Na základe skúseností z predchádzajúcich rokov sa v cieľnom sledovaní nesledovali všetky ťažké kovy, ale len olovo - látka ovplyvňujúca reprodukciu kategórie 1A a chróm⁶⁺ - karcinogénna látka kategórie 1A. Tieto látky sa najčastejšie vyskytujú v dekoratívnej kozmetike z dôvodu ich prirodzeného znečistenia surovín. Výrobca pri výrobe takýchto výrobkov musí toto znečistenie brať do úvahy, pretože sa mu pri výrobe nedá vyhnúť a pri hodnotení bezpečnosti zároveň predvídať správanie sa spotrebiteľa. To sa týka hlavne dekoratívnej kozmetiky pre deti. Z tohto dôvodu boli do cieľného sledovania zaradené nielen dekoratívna kozmetika pre deti a dospelých, ale aj dekoratívna kozmetika pre bábiky, ktorá sa uvádza na trh ako hračka. Výrobca musí brať do úvahy skutočnosť, že pri manipulácii prichádza dekoratívna kozmetika do kontaktu s pokožkou detí a zároveň musí výrobca predvídať, že deti môžu jednotlivé druhy výrobkov aplikovať aj na svoju pokožku. Z tohto dôvodu dekoratívna kozmetika pre deti ako hračka musí spĺňať i požiadavky na zloženie a označenie ako kozmetika. Na stanovenie prítomnosti olova a chrómu^{VI+} bolo celkovo odobratých 69 vzoriek, z toho 19 pre deti a 50 pre dospelých. Boli to rôzne súpravy, ktoré obsahovali rúže a lesky na pery, očné tieňe, ceruzky na oči a pery a riasenky. Z prevereneho množstva vzoriek bolo vykonaných 179 analýz na prítomnosť olova a 95 analýz na šesťmocný chróm. Nevyhoveli 4 vzorky, z toho 2 vzorky - kozmetické sady - make up pre deti, pôvodom z Číny pre vysoký obsah šesťmocného chrómu, 1 vzorka - ceruzka na oči pre dospelých, pôvodom z Číny pre zvýšený obsah olova a 1 vzorka, pôvodom z Číny nemala povinné údaje z označenia uvedené v slovenskom jazyku. Pre vysoké riziko ohrozenia zdravia ľudí, boli 2 nebezpečné výrobky nahlásené do rýchleho výstražného systému RAPEX.

Výsledky analýz sú uvedené v tabuľke.

druh výrobkov	počet analyzovaných vzoriek	zistený obsah v hmotnostných %		počet nevyhovujúcich vzoriek	
		Pb	Cr ⁶⁺	zloženie	označovanie
výrobky pre deti					
kozmetické sady	11	0,01-3,4	ND-33,2	2	
farby na tvár	5	0,01-3,9	ND-2,7		
farby - hračky	3	0,08-0,7	ND-3,9		
výrobky pre dospelých					
očné tieňe a ceruzky na oči	27	ND-14,6	ND-14,7	1	1
riasenky	8	ND-0,3	ND-0,91		
rúže a lesky a ceruzky na pery	15	ND-1,4	1,5-4,2		
spolu	69			3	1

ND – nedetekované množstvo

farbivá na vlasy

Do výrobkov na farbenie vlasov, obočia a mihalnic môžu výrobcovia používať tie pigmenty a za takých podmienok, ako je uvedené v právnom predpise. Pigmenty, ktoré právny predpis zatiaľ nereguluje, môžu výrobcovia používať do výrobkov na farbenie vlasov v takom množstve, aby konečný kozmetický výrobok bol bezpečný pre zdravie ľudí. Od roku 2003 pristúpila EK k ich regulácii. Spolu s členskými štátmi prijala stratégiu, podľa ktorej sa tie farbivá, ktoré nespĺnia kritéria na bezpečnosť, alebo na ktoré výrobcovia do určeného dátumu nepredložia požadované bezpečnostné údaje, zaradia do prílohy č. 2 - medzi zakázané látky a tie farbivá, ktoré možno používať za určitých podmienok, budú zaradené po prílohy č. III právneho predpisu o kozmetických výrobkoch. Prehodnocovanie bezpečnosti zatiaľ ešte nie je úplne dokončené, ale jeho ukončenie sa očakáva v blízkej budúcnosti. Prítomnosť zakázaných látok sa sledovala v 47 vzorkách oxidačných farieb na vlasy, obočia a mihalnice. Žiadna vzorka neobsahovala zakázané farbivá.

dietylenglykol

Použitie tejto látky je do kozmetických výrobkov zakázané, povolené je stopové množstvo 0,1 % za podmienky, že je z prenosu, najčastejšie zo znečistenia glycerínu alebo propylenglykolov. Na analýzu bolo odobratých 79 vzoriek rôznych výrobkov na starostlivosť o ústnu dutinu, z toho 27 vzoriek zubných pást pre deti, 12 vzoriek ústnych vôd pre deti, 29 vzoriek zubných pást s bieliacim účinkom pre dospelých a 11 vzoriek výrobkov na bielenie zubov. V žiadnej z nich nebola zistená prítomnosť zakázanej látky nad stanovený limit.

ftaláty

Ftaláty sú estery kyseliny 1,2-benzéndikarboxylovej (ftalovej). Majú široké využitie a najčastejšie sa používajú ako plastifikátory a sú súčasťou mnohých obalov. Vzhľadom na to, že ftaláty nie sú v týchto produktoch chemicky viazané, dochádza k ich neustálemu uvoľňovaniu do vzduchu, difúziou do tekutín a potravín, kozmetiky, hračiek a iných výrobkov, čo vedie k expozícii prostredníctvom jedenia a pitia, prenosu kožou alebo vdýchnutím. Existuje podozrenie, že niektoré druhy ftalátov, majú karcinogénny a estrogénny účinok, preto ich použitie najmä do hračiek a kozmetických výrobkov je obmedzené. V cieľnom sledovaní sa okrem zakázaných druhov ftalátov sledoval aj obsah diethyl phthalate, ktorý v kozmetickej legislatíve nie je regulovaný, používa sa ako denaturačná látka, filmotvorná látka, rozpúšťadlo, zmäkčovadlo alebo látka na zlepšenie kondície vlasov. Na analýzu bolo odobratých 17 vzoriek výrobkov, z toho 10 pre dospelých a 7 pre deti. Pre dospelých sa odoberali výrobky vonnej kozmetiky – parfumované vody, kolínske vody alebo toaletné vody a pre deti to boli výrobky do kúpeľa, ktoré sa predávajú v plastových obaloch pripomínajúcich hračky. Všetky analyzované vzorky vyhoveli požiadavkám právneho predpisu, teda neobsahovali sledované druhy ftalátov. Výsledky zistení sú uvedené v tabuľke.

druh výrobkov	počet analyzovaných vzoriek	ftaláty v hmotnostných %		počet nevyhovujúcich vzoriek
		diethyl phthalate	ostatné ftaláty	
výrobky do kúpeľa -dospelí	10	ND-0,10	ND	
výrobky do kúpeľa - deti	7	ND-0,0031	ND	
spolu	17			

REGULOVANÉ LÁTKY

Tieto látky môžu byť použité v kozmetických výrobkoch iba vtedy, ak spĺňajú požiadavky uvedené v prílohe č. 3, 4, 6 a 7 nariadenia vlády 658/2005 a prílohy III, IV, V a VI nariadenia ES 1223/2009 a to oblasť aplikácie alebo použitia, najvyššie prípustnú koncentráciu a iné podmienky použitia. Na účely cieľného sledovania boli vybrané látky, ktoré predstavujú riziko pre zdravie ľudí a to z dôvodu legislatívnej zmeny podmienok ich použitia a na základe zistení nedostatkov v rámci výkonu ŠZD v predchádzajúcom období. V rámci regulovaných látok sa sledovali:

- **konzervačné látky** (*p-chloro-m-cresol, chlorxylenol, benzalkonium chloride, bromide, saccharinate+, benzetonium chloride, triclosan, chlorbutanol, salicylic acid and its salts+ (Ca, Mg, Mea, K, Na, Teasalicylate), benzylparaben, butylparaben, ethylparaben, isobutylparaben, isopropylparaben, methylparaben, propylparaben, benzoic acid and sodium benzoate, fenoxylethanol, 1-phenoxypropan-2-ol, propionic acid*) v čistiacich výrobkoch pre deti a dospelých,
- **ultrafialové filtre** (*PABA, benzophenone-3, butyl methoxydibenzoylmethane, octyl methoxycinnamate, octyl salicylate, octyl dimethyl paba, benzophenone-5, octocrylene, 4-methylbenzylidene camphor, phenylbenzimidazole sulfonic acid*) v detských výrobkoch na ochranu pred slnečným žiarením,
- **fluór** (fluorine) v zubných pastách a ústnych vodách pre deti a bieliacich zubných pastách pre dospelých,
- **vonné látky - potenciálne alergény** (*eugenol, isoeugenol, coumarin, benzyl alcohol, benzyl benzoate, cinnamyl alcohol, cinnamal, benzyl salicylate, benzyl cinnamate, amyl cinnamal, hexyl cinnamal, geraniol, linalool, citronellol, citral, methyl 2-octynoate, amylcinnamyl alcohol, cinnamyl alcohol, anise alcohol, d-Limonene*) vo výrobkoch vonnej kozmetiky,
- **farbivá** (*p-phenylenediamine, o-, m-, p-aminophenol, 2-methylresorcinol, hydroquinone, resorcinol, 4-amino-3-nitrofenol, 4-amino-2-methylfenol, 4-amino-3-methylfenol, toluene-2,5-diamine sulphate*) vo výrobkoch na farbenie vlasov, obočia a mihalnic,
- **formaldehyd** (*formaldehyde*) v profesionálnych výrobkoch na onduláciu a vyrovnávanie vlasov,
- **kyselina tioglykolová a pH** (*thioglycolic acid*) vo výrobkoch na onduláciu a vyrovnávanie vlasov,
- **peroxid vodíka** (*hydroxid peroxide*) vo výrobkoch na bielenie zubov.

Výsledky jednotlivých cieľných sledovaní

Na regulované látky bolo v laboratóriách celkovo analyzovaných 504 vzoriek rôznych výrobkov a požiadavkám legislatívy nevyhovelo 18 vzoriek. Nedostatky sa týkali v štyroch prípadoch zloženia (prekročenie povoleného limitu kontrolovanej látky), v 11 prípadoch označovania (neoznačenie zložiek v zozname zložiek, nesúlad pôvodného označenia a označenia v slovenskom jazyku a neoznačenie výrobkov v slovenskom jazyku) a v 5 prípadoch v mikrobiologickej kontaminácii výrobku (prekročenie

celkového počtu mikroorganizmov). Výsledky jednotlivých cieľených sledovaní sú uvedené v nasledovnej tabuľke.

cieľené sledovanie	počet vzoriek				
	analyzované	nevyhovujúce			
		spolu	spolu	mikrobiológia	zloženie
konzervačné látky	150	1			1
UV filtre	20				
fluór	79				
vonné látky	81	1			1
farbivá	55	9	5	1	4
formaldehyd	20				
kyselina tioglykolová, pH	20	2		2	
peroxid vodíka	79	5		1	5
spolu	504	18	5	4	11

konzervačné látky

Tieto látky sa pridávajú do kozmetických výrobkov hlavne na účely inhibície vývoja mikroorganizmov vo výrobku. Na konzerváciu možno použiť iba tie látky, ktoré sú uvedené v prílohe č. 6 nariadenia vlády 658/2005 a prílohy č. V nariadenia ES 1223/2009. Niektoré z nich, ak sa použijú vo vyššej ako povolenej koncentrácii, majú dezodoračné, antimikrobiálne alebo keratolytické účinky. Takéto látky sú v uvedenej prílohe označené symbolom „+“ a možno ich pridávať do kozmetických výrobkov aj vo vyšších koncentraciách, musia byť však použité na špecifické účely zrejme z prezentácie výrobku. Na cieľené sledovanie sa odoberali čistiace výrobky ako tekuté a tuhé mydlá, výrobky do kúpeľa a na sprchovanie, čistiace mlieka, vody a lotiony, masky, peelings, dezodoranty, antiperspiranty a čistiace vlhčené utierky. Celkovo bolo odobratých 150 vzoriek výrobkov, z toho 60 výrobkov pre deti a 90 výrobkov pre dospelých. Všetky vyhoveli požiadavkám na použité konzervačné látky. Jedna vzorka pre deti nevyhovela v označovaní – nesúlad DMT na obale výrobku a na slovenskej etikete.

ultrafialové (UV) filtre

UV filtre sa do kozmetických výrobkov pridávajú za účelom ochrany pokožky pred škodlivými účinkami slnečného žiarenia. Do kozmetických výrobkov možno použiť len tie ultrafialové filtre a za podmienok, ktoré sú uvedené v prílohe č. 7 nariadenia vlády 658/2005 a prílohy VI nariadenia ES 1223/2009. Na účely cieľeného sledovania bolo analyzovaných 20 vzoriek výrobkov pre deti. Všetky vzorky vyhoveli požiadavkám na obsah UV filtrov a označovanie.

vonné látky (potenciálne alergény)

Kozmetické výrobky musia mať na obale v zozname zložiek vymenované všetky použité zložky. Zložky sa musia uviesť názvami podľa INCI nomenklatury, v zostupnom poradí podľa hmotnosti v čase ich pridania v procese výroby. Zložky v množstve menšom ako 1 % sa uvádzajú v ľubovoľnom poradí po zložkách, ktorých je v kozmetickom výrobku viac ako 1 %. Nakoniec sa v zozname uvádzajú farbivá a to v ľubovoľnom poradí. Vonné látky sa v zozname zložiek nevymenovávajú jednotlivo, ale sa uvádzajú iba skupinovým názvom „parfum“ alebo „aroma“. Výnimku tvoria potenciálne alergény, uvedené prílohe č. 3 nariadenia vlády 658/2005 a nariadenia ES 1223/2009 pod referenčnými číslami 67 až 92. Tieto látky okrem toho, že sú na obale výrobku označené skupinovým názvom, musia sa uviesť aj v zozname zložiek v prípade, že presahujú koncentráciu 0,01 % vo výrobkoch, ktoré sa po aplikácii oplachujú a 0,001 % vo výrobkoch, ktoré ostávajú na pokožke dlhší čas. Uvedením týchto látok v zozname zložiek má veľký význam pre skupinu spotrebiteľov, ktorí sú precitlivení na dané látky. Celkovo bolo analyzovaných bolo 81 vzoriek, z toho 27 pre deti a 54 výrobkov pre dospelých. Jedna vzorka pre dospelých nevyhovela v označení. Výrobok nemal uvedenú zistenú vonnú látku – geraniol v zozname zložiek.

farbivá na vlasy

Dňa 11. 7. 2013 nadobudlo účinnosť nariadenie ES 1223/2009, ktoré zavádza definíciu výrobkov na vlasy. Podľa predpisu sú vlasy ochlpenie hlavy okrem mihalníc a následne platí, že ak je farbivo v právnom predpise určené do výrobkov na vlasy, nesmie sa používať do výrobkov, ktoré sú určené na mihalnice. Na účely kontroly používania regulovaných farbív a označenia sa odobralo 55 vzoriek oxidačných a neoxidačných farieb, z toho 8 vzoriek na báze heny, 30 vzoriek na farbenie vlasov a 17 vzoriek výrobkov na farbenie obočia a mihalníc. Vzorky na báze heny boli analyzované aj na mikrobiologickú čistotu. Všetky vzorky na farbenie vlasov splnili požiadavky na regulované farbivá – bola dodržaná podmienka najvyššie prípustnej koncentrácie pre sledované látky a požiadavka na miesto aplikácie. Jedna vzorka farieb na mihalnice, krajina pôvodu Maďarsko, obsahovala nepovolenú látku. Päť vzoriek výrobkov na báze heny nevyhovelo v znaku mikrobiologickej čistoty - bol prekročený celkový počet mikroorganizmov.

Výrobok na farbenie mihalnic a výrobky na báze heny boli vyhodnotené ako vysoko rizikové a nahlásené do systému RAPEX. Kontrole na označovanie nevyhoveli 4 vzorky výrobkov na farbenie obočia a mihalnic – povinné údaje neboli uvedené v slovenskom jazyku.

formaldehyd

Cielené sledovanie bolo vykonané na základe zistenia, že sa na trhu Európskej únie vyskytujú výrobky, ktoré obsahujú formaldehyd vo výrobkoch na vyrovnávanie vlasov. Formaldehyd je totiž povolený len na konzervačné účely v maximálnej koncentrácii 0,2 % a do výrobkov na nechťový dizajn v najvyššie prípustnej koncentrácii 5,0 %. Niektorí výrobcovia ho však používajú do výrobkov na vlasy do tzv. keratínovej kúry. Ako zložku však nepoužívajú samotný formaldehyd, ktorý je za normálnych podmienok plyn, ale jeho vodný roztok metylén glykol alebo 37 % roztok - formalín. Formaldehyd je pre ľudí vysoko toxický, nezávisle od spôsobu expozície. Je vysoko toxický pri vdýchnutí, požití aj pri penetrácii pokožkou. Je karcinogénny a mutagénny, môže spôsobiť dedičné genetické poškodenie. Hoci sú formaldehyd a metylén glykol dve rôzne molekuly z vedeckého a chemického pohľadu, v dôsledku veľmi blízkeho vzájomného vzťahu vo vodnom roztoku a ich rýchleho vzájomného prevodu v dynamickej rovnováhe, sú obe molekuly schopné tvoriť „voľný formaldehyd“. V zmysle rozhodnutia Vedeckého výboru pre bezpečnosť spotrebiteľa je oprávnené považovať vodnú zmes plyného formaldehydu a metylén glykolu za „voľný formaldehyd“ a množstvá za „ekvivalenty formaldehydu“. Na cielené sledovanie bolo odobratých 20 vzoriek výrobkov, no v žiadnom z nich prítomnosť formaldehydu nezistila. Neboli zistené ani nedostatky v označení výrobkov.

kyselina tioglykolová, pH

Podľa ustanovení právneho predpisu sa kyselina tioglykolová môže vyskytovať v spotrebiteľských výrobkoch na onduláciu vlasov v najvyššie prípustnej koncentrácii 8 % a vo výrobkoch na profesionálne použitie v najvyššie prípustnej koncentrácii 11 % pri dodržaní pH 7 – 9,5. Okrem toho, ak je použitá vo výrobkoch na depiláciu, najvyššie prípustná koncentrácia nesmie presiahnuť 5,0 % pri pH 7 – 12,7. Na cielené sledovanie bolo odobratých 20 výrobkov na onduláciu alebo vyrovnávanie vlasov. Vo výrobkoch bol skontrolovaný obsah kyseliny tioglykovej, hodnota pH a označovanie. V dvoch prípadoch bolo zistené nedodržanie stanovenej hodnoty pH.

fluór

Použitie fluóru vo výrobkoch na starostlivosť o zuby je limitované v prílohe č. 3 nariadenia vlády 658/2005 a nariadenia ES 1223/2009. Limit sa týka jeho najvyššie prípustnej koncentrácie a u zubných pást i uvedenie povinných bezpečnostných údajov na obale výrobku. Na zabezpečenie vyššieho stupňa ochrany spotrebiteľov a to z dôvodu prevencie vzniku fluorózy zubov u detí sa vyžaduje v označení zubných pást s obsahom fluóru od 0,1 – 0,15 % uvádzať upozornenie, že deti si pri použití danej zubnej pasty musia čistiť zuby pod dohľadom dospelého osoby a na čistenie zubov použiť množstvo pasty vo veľkosti zrna hrachu. Uvedená informácia nemusí byť uvedená len na zubných pastách, ktoré sú určené len pre dospelých. Na kontrolu fluóru odobrali RUVZ spolu 79 výrobkov, z toho 28 vzoriek zubných pást pre deti, 11 vzoriek ústnych vôd pre deti, 29 vzoriek zubných pást s bieliacim účinkom pre dospelých a 11 vzoriek výrobkov na bielenie zubov. V žiadnom z analyzovaných výrobkov nebola prekročená najvyššie prípustná koncentrácia fluóru. Všetky výrobky vyhoveli aj v znaku označovanie.

peroxid vodíka

Peroxid vodíka alebo látky z ktorých sa peroxid vodíka uvoľňuje sa môžu použiť do zubných pást v najvyššie prípustnej koncentrácii 0,1 %. Na účely chemického bielenia zubov môže byť použitý vo vyššej koncentrácii 0,1 – 6,0 %. Ďalšou podmienkou je, že tieto výrobky nesmú byť prístupné spotrebiteľovi. Prvú aplikáciu môžu vykonať len zubní lekári po zhodnotení zdravotného stavu zubov a ústnej dutiny a zvyšnú časť bieliaceho výrobku dajú danej osobe na dokončenie cyklu bielenia v domácom prostredí. Na kontrolu peroxidu vodíka bolo odobraných spolu 79 výrobkov, z toho 28 vzoriek zubných pást pre deti, 11 vzoriek ústnych vôd pre deti, 29 vzoriek zubných pást s bieliacim účinkom pre dospelých a 11 vzoriek výrobkov na bielenie zubov. Jedna vzorka - výrobok na bielenie zubov, nevyhovela legislatívnej požiadavke, pretože obsahovala vyššie ako povolené množstvo kontrolovanej látky. U všetkých vzoriek bolo posúdené označovanie a podmienky predaja. Nedostatky boli zistené u 4 výrobkov na bielenie zubov. Zistilo sa, že tieto výrobky boli dostupné pre spotrebiteľa v sieti lekární a jeden výrobok sa predával po dátume minimálnej trvanlivosti. Súčasťou kontroly výrobkov na ústnu dutinu bola i kontrola dovozu výrobkov na bielenie zubov v spolupráci s Finančným riaditeľstvom Slovenskej republiky. Bola vykonávaná v termíne od 1. 12. 2012 do 31. 1. 2013 a jej cieľom bola kontrola dodržiavania najvyššie prípustného množstva peroxidu vodíka (prítomného alebo uvoľneného) vo výrobkoch na bielenie zubov. Pracovníci colných úradov kontrolovali dovoz všetkých výrobkov zaradených pod položkou colného sadzovníka 3306. Pri zistení takto označeného dovážaného tovaru, zasielali informačné hlásenia na RUVZ SR so sídlom v Žiline. Celkovo bola v uvedenom čase zaslaných 9

colných hlásení na 16 druhov výrobkov. RUVZ so sídlom v Žiline v danej veci vydalo 9 stanovísk a jeden výrobok analyzoval v laboratóriu. Z celkového počtu dovezených výrobkov bolo 14 druhov výrobkov posúdených s výsledkom - výrobok je v zhode a môže byť prepustený do colného režimu voľný obeh a 2 druhy výrobkov s výsledkom - výrobok nie je v zhode a prepustenie do voľného obehu nepovolené; Dôvodom neprepustenia výrobkov do voľného obehu bolo prekročenie najvyššie povoleného množstvo peroxidu vodíka (13,4 % a 35,0 %). Výsledky kontroly výrobkov na starostlivosť o ústnu dutinu sú uvedené v nasledovnej tabuľke:

druh výrobkov	počet analyzovaných vzoriek	zistený obsah v hmotnostných %			počet nevyhovujúcich vzoriek	
		fluór	dietylénglykol	peroxid vodíka	zloženie	označovanie
zubné pasty pre deti	27	0,0017 - 0,13	ND	ND		
ústne vody pre deti	12	0,0024 - 0,01	ND	ND		
zubné pasty pre dospelých s bieliacim účinkom	29	0,087 - 0,148	ND	ND - 0,01		
výrobky na bielenie zubov	11	0,001 - 0,12	ND	0,01 - 28,7	1	1
výrobky na bielenie zubov – colná kontrola	16			13,4 - 35,0	2	
spolu	95				3	1

NEREGULOVANÉ LÁTKY

Neregulované látky je možné použiť do kozmetických výrobkov v takom množstve, aby konečný kozmetický výrobok bol pre spotrebiteľa bezpečný. Cieľom úlohy bol monitoring používania daných látok vo výrobkoch.

- **AHA kyseliny** (*citric acid, glycolic acid, tartaric acid, lactic acid*) vo výrobkoch na chemický peeling
- **metylmetakrylát monomér** (*methyl methacrylate (MMA)*) vo výrobkoch na nechťový dizajn.

Výsledky jednotlivých cielených sledovaní

AHA kyseliny

Cieľom kontroly bol monitoring používania AHA kyselín vo výrobkoch na chemický peeling, bežne dostupných spotrebiteľovi a zistiť ich koncentráciu vo výrobku. Na kontrolu bolo odobratých 12 vzoriek. Najvyššia koncentrácia AHA kyselín bola 40 %, najčastejšie sa používal glycolic acid v rozmedzí ND-13,6 %, citric acid v rozmedzí ND-9,0 % a lactic acid v rozmedzí ND – 11,9 %.

metylmetakrylát

Metylmetakrylát sa používa do akrylových výrobkov na nechťový dizajn. Tekutý metylmetakrylát monomér sa pri aplikácii mieša s práškovým metylmetakrylátom polymérom a štetcom nanáša na nechty, vznikne reakcia s následným rýchlym vytvrdnutím zmesi. Zistilo sa, že MMA monomér predstavuje pre ľudí zdravotné riziko – má iritačný potenciál na nechty, pokožku a dýchacie cesty, preto sa nahradil bezpečným etylmetakrylátom. Z tohto dôvodu bolo cielené sledovanie zamerané na profesionálne výrobky na nechťový dizajn, používané v kozmetických salónoch. Bolo odobratých 14 vzoriek výrobkov. Jedna vzorka neobsahovala MMA a ostatných 13 vzoriek obsahovali MMA v koncentrácii 0,52 – 1,15 %, ktorá je pre ľudí bezpečná. Tri vzorky nevyhoveli v znaku označovanie, povinné údaje neboli označené v slovenskom jazyku.

PRAVDIVOSŤ TVRDENÍ

V zmysle právnych predpisov musí výrobca v označení výrobku a jeho prezentácii uviesť len také údaje, ktoré sú pravdivé a ktoré neuvedú spotrebiteľa do omylu, pokiaľ ide o jeho vlastnosti. V rámci pravdivosti tvrdení sa sledovalo:

- **koenzým Q10** (*ubiquinon*) vo výrobkoch proti starnutiu pokožky.
- **vitamín C** (*formy ascorbic acid, ascorbyl palmitate*) vo výrobkoch deklarujúcich jeho použitie.

Výsledky jednotlivých cielených sledovaní

V rámci výkonu dozoru bolo do laboratória odobratých 40 výrobkov, ktoré na obale deklarovali prítomnosť koenzýmu Q10 a prítomnosť vitamínu C a ich pozitívny vplyv na pokožku. Analýzou sa

sledovalo, či výrobca skutočne danú látkou použil tak, ako to deklaruje na obale výrobku. Analýzou sa u dvoch výrobkov nepotvrdila deklarovaná prítomnosť koenzýmu Q 10.

KONTROLA DODRŽIAVANIA POVINNOSTÍ FYZICKÝCH A PRÁVNICKÝCH OSÔB

V rámci výkonu ŠZD v roku 2013 vykonali zamestnanci RÚVZ kontrolu u 2 510 fyzických a právnických osôb za účelom zistenia dodržiavania ustanovení zákona 355/2007, a to schválenie priestorov na uvedenie do prevádzky, zdravotnú a odbornú spôsobilosť na výkon epidemiologických závažných činností a ustanovení nariadenia vlády 658/2005 a nariadenia ES 1223/2009 a to:

- *kontrolu informačnej zložky o výrobku u výrobcov a dovozcov*
- *dodržiavania správnej výrobných praxe u výrobcov.*

Prehľad výkonov je uvedený v nasledovných tabuľkách.

výkon ŠZD	výrobcovia a baliarne	dovozcovia	distribútori a predajcovia	sektor služieb	spolu
počet fyzických a právnických osôb podliehajúcich ŠZD	48	14	9 574	11 083	20 729
počet fyzických a právnických osôb, v ktorých bol vykonaný ŠZD	22	9	1 018	1 470	2 510
počet vykonaných kontrol spolu	46	16	10 213	3 099	13 375
počet kontrol vykonaných ako reakcia na RAPEX	0	4	9 792	3 070	12 866
počet kontrol na dodržiavanie zásad správnej výrobných praxe	12				12
počet kontrol informačnej zložky o výrobku	9	3			12

sankcie	počet	
	RUVZ	fyzické a právnické osoby
opatrenia na odstránenie zistených nedostatkov	48	
pokuty	1	
príkazy na stiahnutie výrobku z trhu	21	
dobrovoľné stiahnutia výrobkov z trhu		26

KONTROLA INFORMAČNEJ ZLOŽKY O VÝROBKU

V rámci dokumentárnej kontroly sa zisťovalo, či výrobcovia a dovozcovia majú o výrobku povinnú dokumentáciu v rozsahu ako im to ukladá nariadenie vlády 658/2005 a nariadenie ES 1223/2009 a to kvalitatívne a kvantitatívne zloženie výrobkov, hodnotenie bezpečnosti, dôkazové prostriedky k tvrdeniam o výrobku, dokumentáciu o nežiaducich účinkoch a či konečný výrobok alebo jeho zložky boli testované na zvieratách. Celkovo bolo skontrolovaných 12 subjektov, z toho bolo 9 výrobcov a 3 dovozcovia a preverila sa informačná zložka 26 vybraných kozmetických výrobkov. Zistili sa nedostatky v dokumentácii 5 výrokov u 4 výrobcov a 1 dovozcu a u 2 výrobkov výrobcovia nemali dokumentáciu vôbec. Ďalej sa z dokumentácie zistilo, že žiaden skontrolovaný výrobok nebol testovaný na zvieratách.

KONTROLA SPRÁVNEJ VÝROBNEJ PRAXE

U 12 výrobcov bola skontrolovaná správna výrobná prax. Nedostatky nezávažného charakteru boli zistené u 3 výrobcov.

KONTROLA VÝSKYTU NEBEZPEČNÝCH KOZMETICKÝCH VÝROBKOV NA TRHU V SLOVENSKEJ REPUBLIKE – RAPEX

Slovenská republika sa po vstupe do EÚ zapojila do systému rýchlej výmeny informácií o nebezpečných nepotravinárskych výrobkoch RAPEX. Počas roku 2013 zaslali členské štáty EÚ 117 hlásení o výskyt nebezpečných výrobkov s vysokým rizikom pre zdravie. Následne, všetky RUVZ kontrolovali dovozcov, distribútorov a predajcov kozmetických výrobkov a zisťovali výskyt uvedených výrobkov v Slovenskej republike. Vykonali spolu 12 866 kontrol a zistili, že na trhu Slovenskej republiky sa na základe hlásení iných členských štátov EÚ vyskytovalo päť druhov výrobkov - čistiace obrúsky pre deti, tetovacia farba,

výrobok na odličenie očí a súprava vonnej kozmetiky. Nájdené nebezpečné výrobky boli dobrovoľne stiahnuté z predaja do príchodu kontrolných orgánov a v jednom prípade kontrolný orgán po ich zistení uložil opatrenie na stiahnutie výrobku z trhu. V rámci výkonu ŠZD boli v roku 2013 zistené na území Slovenskej republiky štyri druhy nebezpečných kozmetických výrobkov – súprava dekoratívnej kozmetiky pre deti, výrobky na farbenie vlasov na báze heny, čistiace obrúsky pre deti a farby na mihalnice, ktoré boli následne nahlásené do rýchleho výstražného systému RAPEX.

INÉ ČINNOSTI

LABORATÓRNA ČINNOSŤ

Laboratóriá v rámci špecializácie zaviedli a validovali v roku 2013 nové analytické metódy: RUVZ Bratislava – dôkaz a stanovenie kortikosteroidov, RUVZ Žilina - dôkaz a stanovenie kyseliny propiónovej. Okrem toho sa RUVZ Bratislava hlavné mesto so sídlom v Bratislave overilo pre OCCL pri Rade Európy homogenitu vzoriek a spolu s RUVZ so sídlom v Poprade sa zúčastnili kruhových testov na stanovenie, PPD a UV filtrov a formaldehydu. Zoznam všetkých zavedených analytických metód zavedených v jednotlivých laboratóriách je uvedený v nasledovnej tabuľke:

Analytická metóda na kontrolu zloženia kozmetických výrobkov	RÚVZ hl. m. SR Bratislava	RÚVZ Žilina	RÚVZ Poprad
laboratórna príprava vzoriek na analýzu (bez aerosólov)	x	x	x
dôkaz a stanovenie voľného hydroxidu sodného a draselného	x	x	x
dôkaz a stanovenie kyseliny šťaveľovej a jej alkalických solí vo výrobkoch na starostlivosť o vlasy	-	x	x
stanovenie chloroformu v zubných pastách	-	-	x
stanovenie zinku	-	x	x
dôkaz a stanovenie kyseliny 4-hydroxybenzénsulfónovej	x	x	x
dôkaz oxidačných činidiel a stanovenie peroxidu vodíka vo vlasovej kozmetike	x	x	x
dôkaz a semikvantitatívne stanovenie určitých oxidujúcich sa farbív vo farbách na vlasy	x	-	-
dôkaz a stanovenie dusitanov	x	x	x
dôkaz a stanovenie voľného formaldehydu	-	-	x
stanovenie rezorcínolu v šampónoch a vlasových lotionoch	x	x	-
stanovenie metanolu v pomere k etanolu alebo propán-2-olu	-	x	x
stanovenie dichlórmétánu a 1,1,1-trichlóretánu	-	x	x
dôkaz a stanovenie chinolín-8-olu a bis(8-hydroxychinolínium	x	x	-
stanovenie amoniaku	x	x	x
dôkaz a stanovenie kys.merkaptooctovej na onduláciu vlasov, na narovnávanie vlasov a na epiláciu	x	x	x
dôkaz a stanovenie hexachlorofénu (INN)	-	x	-
stanovenie celkového obsahu fluóru v zubných pastách	x	x	x
stanovenie organoortuťnatých zlúčenín	x	x	x
dôkaz a stanovenie (2,3-dihydroxypropyl)-4-aminobenzoátu	x	-	-
stanovenie chlórbutanolu (INN)	x	x	x
dôkaz a stanovenie chinínu	x	x	-
dôkaz a stanovenie anorganických siričitanov a hydrogensiričitanov	-	x	-
dôkaz a stanovenie chlorečnanov alkalických kovov	-	x	-
dôkaz a stanovenie jodičnanu sodného	-	x	-
dôkaz a stanovenie dusičnanu strieborného	-	-	x
dôkaz a stanovenie sulfidu seleničitého v šampónoch proti lupinám	-	-	x
stanovenie rozpustného bária a stroncia v pigmentoch vo forme solí alebo komplexov	-	-	x
dôkaz a stanovenie benzylalkoholu	x	-	x
dôkaz zirkónia a stanovenie zirkónia, hliníka a chlóru v neaerosólových antiperspirantov,	x	x	-
dôkaz a stanovenie hexamidínu, dibrómhexamidínu, dibrómpropamidínu a chlórhexidínu	x	-	-
dôkaz a stanovenie kyseliny benzoovej a benzoanu sodného	x	x	x
dôkaz a stanovenie ostatných solí a esterov kyseliny benzoovej	-	-	x
dôkaz a stanovenie hydrochinónu, monometyléteri hydrochinónu, monoetyléteri hydrochinónu a monobenzyléteri hydrochinónu,	x	-	-
dôkaz a stanovenie 2-fenoxyetanolu, 1-fenoxypropán-2-olu, metyl-, etyl-, propyl-, butyl- a benzyl- 4-hydroxybenzoátu	x	-	x
dôkaz a stanovenie hormónov (estradiol, estriol, progesteron, kortikosteroidy)	x	-	-
dôkaz a stanovenie acrylamidu	-	x	-
dôkaz a stanovenie ftalátovftaláty	-	-	x

dôkaz a stanovenie vitamínov (A – ascorbic acid, ascorbyl palmitate, C, E)	C	A, E, C	
dôkaz a stanovenie DEG	-	x	x
dôkaz a stanovenie UV filtrov (PABA, benzophenone-3, butyl methoxydibenzoylmethane, octyl methoxycinnamate, octyl salicylate, octyl dimethyl paba, benzophenone-5, octocrylene, 4-methylbenzylidene camphor, phenylbenzimidazole sulfonic acid, homosalat, diethylhexyl butamidotriazon, metylén bis-benzotriazolyl tetrametylbutylfenol)	x	-	-
dôkaz a stanovenie oxidačných farbív (p-phenylenediamine, o-, m-, p-aminophenol, 2-methylresorcinol, hydroquinone, resorcinol, 4-amino-3-nitrofenol, 4-amino-2-metylfenol, 4-amino-3-metylfenol, 2,5-diaminotoluén sulfát)	x	-	-
stanovenie vonných látok (eugenol, isoeugenol, coumarin, benzyl alcohol, benzyl benzoate, cinnamyl alcohol, cinnamal, benzyl salicylate, benzyl cinnamate, amyl cinnamal, hexyl cinnamal, geraniol, linalool, citronellol, citral, methyl 2-octynoate, amylcinnamyl alcohol, cinnamyl alcohol, anisyl alkohol, - d-Limonen,	x	-	-
stanovenie kyseliny 4-hydroxybenzoovej jej s solí a esterov	x	-	-
dôkaz a stanovenie kyseliny propiónovej	-	x	-
dôkaz a stanovenie kyseliny sorbovej	x	x	x
dôkaz a stanovenie kyseliny salicylovej	x	x	x
dôkaz a stanovenie 2-phenoxyethanolu	x	-	x
dôkaz a stanovenie 1-phenoxopropan-2-olu	-	-	x
dôkaz a stanovenie bronopolu	x	-	-
dôkaz a stanovenie benzalkónium bromidu a chloridu	x	-	-
dôkaz a stanovenie benzetónium chloridu	x	-	-
dôkaz a stanovenie 5-bromo-5-nitro-1,3-dioxane	x	-	-
dôkaz a stanovenie 4-chlor-m-krezolu	x	-	-
dôkaz a stanovenie triklosanu a triklokarbanu	x	-	-
dôkaz a stanovenie metyldibromoglutaronitrilu	x	-	-
dôkaz a stanovenie 4-chlor-3,5-xylenolu	x	-	-
dôkaz a stanovenie koenzýmu Q10	x	-	-
mikrobiológia	x	x	x
záťažový test	-	x	-
dôkaz a stanovenie AHA kyselín (glykolová, mliečna, vínna, citrónová)	x	-	-
dôkaz a stanovenie Cr ⁶⁺	-	x	-
dôkaz PPD rýchlotest	-	-	x

MONITORING NANO MATERIÁLOV

V roku 2013 pokračoval európsky projekt PROSAFE – „Nanotechnológie a kozmetika“. Jeho cieľom bol monitoring laboratórií a vhodnej metodológie na kontrolu nanozložky v kozmetických výrobkoch.

SPOLUPRÁCA S FINANČNÝM RIADITEĽSKOM SLOVENSKEJ REPUBLIKY

V zmysle nariadenia ES 765/2008, podpísali v roku 2012 riaditeľ Finančnej správy SR a hlavný hygienik SR Dohodu o spolupráci, ktorá sa týka kontroly výrobkov na hraniciach. Spolupráca sa v zmysle článku 27-29 nariadenia ES 765/2008 týka kontroly kozmetických výrobkov vstupujúcich na európsky trh z krajín mimo územia Európskej únie. Podľa Dohody o spolupráci a článku 27-29 nariadenia ES 765/2008 môžu colné orgány pri podozrení tovar zadržať a požiadať orgány verejného zdravotníctva o stanovisko, či zadržaný tovar vyhovuje právnym predpisom. Kontaktným bodom pre spoluprácu bolo určené NRC pre kozmetické výrobky pri RUVZ so sídlom v Žiline. Bol vypracovaný postup a rizikový profil na látky, ktoré je potrebné na hraniciach kontrolovať. Dňa 22. 11. 2013 sa uskutočnilo prvé pracovné stretnutie, bola vyhodnotená spolupráca a naplánovali sa spoločné aktivity v roku 2014.

ÚLOHY VYPLÝVAJÚCE Z VÝSLEDKOV ŠZD V ROKU 2014

Z výsledkov výkonu ŠZD v roku 2013 vidno, že na trhu Slovenskej republiky dlhodobo vyskytuje nízky počet kozmetických výrobkov, ktoré nevyhovujú požiadavkám právnych predpisov. I napriek tomu však pre zvýšenie ochrany zdravia a ochrany práv spotrebiteľa bude i naďalej potrebné:

- 1 pokračovať v cieľných úlohách zameraných na bezpečnosť kozmetických výrobkov a ochranu spotrebiteľov,
- 2 spolupracovať pri výkone ŠZD s ostatnými orgánmi dozoru v Slovenskej republike ako i s kompetentnými orgánmi členských štátov Európskej únie.
- 3 Implementovať a rozvíjať systém trhovej kontroly v súlade s princípmi politiky Európskej únie,
- 4 implementovať „Cosmetovigilance“ – systém hlásení závažných nežiaducich účinkov v dôsledku používania kozmetických výrobkov,
- 5 vychovávať spotrebiteľa formou mediálnych kampaní s cieľom dosiahnutia zvýšenej ochrany zdravia.

