

# **Διάταγμα αριθ. 2024-1250, της 30ής Δεκεμβρίου 2024, σχετικά με την επιτροπεία του υπουργού Καταναλωτών της Εθνικής Υπηρεσίας για την Υγεία και την Ασφάλεια των Τροφίμων, του Περιβάλλοντος και της Εργασίας και σχετικά με διάφορες διατάξεις που αφορούν τα καλλυντικά προϊόντα**

ΑΡΙΘΜΟΣ ΑΝΑΦΟΡΑΣ: ECOC2430323D

ELI: <https://www.legifrance.gouv.fr/eli/decret/2024/12/30/ECOC2430323D/jo/texte>

Γνωστή ως: <https://www.legifrance.gouv.fr/eli/decret/2024/12/30/2024-1250/jo/texte>

Επίσημη Εφημερίδα της Γαλλικής Δημοκρατίας αριθ. 0309 της 31ης Δεκεμβρίου 2024

Κείμενο αριθ. 66

**Κοινό-στόχος:** παρασκευαστές και διανομείς καλλυντικών προϊόντων, καταναλωτές, υπουργείο αρμόδιο για θέματα καταναλωτών, γαλλικός οργανισμός για την υγεία και την ασφάλεια των τροφίμων, του περιβάλλοντος και της εργασίας (ANSES), Γενική Διεύθυνση Ανταγωνισμού, Καταναλωτών και Ελέγχου της Απάτης (DGCCRF), γαλλικός οργανισμός για την ασφάλεια των φαρμάκων και των προϊόντων υγείας (ANSM).

**Θέμα:** το κείμενο διαγράφει το αρμόδιο για θέματα καταναλωτών υπουργείο από τον κατάλογο των επιτροπειών του ANSES και καθορίζει τις διαδικασίες για τη μεταφορά της αποστολής έκδοσης πιστοποιητικών εξαγωγής καλλυντικών προϊόντων από τον ANSM στη DGCCRF. Καθορίζει επίσης τις διαδικασίες ενημέρωσης των καταναλωτών για τις πωλήσεις χύδην καλλυντικών προϊόντων.

**Έναρξη ισχύος:** το διάταγμα τίθεται σε ισχύ την επόμενη ημέρα από τη δημοσίευσή του, με εξαίρεση τις διατάξεις που αναφέρονται στο άρθρο 2 σύμφωνα με τις διαδικασίες που προβλέπονται σε αυτό. Ως εκ τούτου, η μεταβίβαση της έκδοσης πιστοποιητικών εξαγωγής στην DGCCRF θα τεθεί σε ισχύ την 1η Μαρτίου 2025. Ο ANSM θα εκδώσει όλες τις αιτήσεις που θα παραληφθούν έως τις 28 Φεβρουαρίου 2025 έως τις 31 Μαρτίου 2025. Επιπλέον, τα νέα μέτρα ενημέρωσης των καταναλωτών για τις χύδην πωλήσεις καλλυντικών θα τεθούν σε ισχύ την 1η Ιουλίου 2025, επιτρέποντας στους φορείς του τομέα να προσαρμόσουν τα προϊόντα τους και τους μηχανισμούς πωλήσεών τους.

**Ανακοίνωση:** Το διάταγμα τροποποιεί ορισμένες διατάξεις του κώδικα δημόσιας υγείας, ιδίως για να ληφθούν υπόψη οι συνέπειες της μεταρρύθμισης της εποπτείας της αγοράς καλλυντικών. Σκοπός της είναι, πρώτον, η διαγραφή του αρμόδιου για θέματα καταναλωτών υπουργού από τον κατάλογο των υπουργών που είναι

αρμόδιοι για την εποπτεία του ANSES, με σκοπό τον επαναπροσδιορισμό των σχέσεων με τον Οργανισμό σε πιο στοχευμένη βάση. Δεύτερον, ορίζει τη DGCCRF ως την αρμόδια αρχή για την έκδοση πιστοποιητικών που βεβαιώνουν τη συμμόρφωση με τις ορθές παρασκευαστικές πρακτικές που αναφέρονται στο άρθρο 8 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1223/2009 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 30ής Νοεμβρίου 2009, για τα καλλυντικά προϊόντα, για την εξαγωγή καλλυντικών προϊόντων σε κράτη που δεν είναι μέλη της Ευρωπαϊκής Ένωσης ή συμβαλλόμενα μέρη της συμφωνίας για τον Ευρωπαϊκό Οικονομικό Χώρο. Προκειμένου να διασφαλιστεί η μεταβίβαση της δραστηριότητας μεταξύ του ANSM και της DGCCRF, το διάταγμα προβλέπει μεταβατικές διατάξεις ώστε να καταστεί δυνατή η ομαλή συνέχεια των εργασιών. Εν τέλει, καθορίζει τις μεθόδους ενημέρωσης των καταναλωτών κατά την πώληση καλλυντικών προϊόντων που διατίθενται μη προσυσκευασμένα ή προϊόντων που συσκευάζονται στο σημείο πώλησης ή είναι προσυσκευασμένα για άμεση πώληση. Στοιχεία αναφοράς: μπορούν να συμβουλευτούν τις διατάξεις του Κώδικα Δημόσιας Υγείας, όπως τροποποιήθηκαν με το παρόν διάταγμα, στη διατύπωση που προκύπτει από την παρούσα τροποποίηση, στον δικτυακό τόπο του Légifrance ( <https://www.legifrance.gouv.fr>).

Ο πρωθυπουργός,

Βάσει της έκθεσης του υπουργού Οικονομίας, Οικονομικών και Βιομηχανικής και Ψηφιακής Κυριαρχίας,

Έχοντας υπόψη τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1223/2009 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 30ής Νοεμβρίου 2009, για τα καλλυντικά προϊόντα, και ιδίως το άρθρο 19 αυτού,

Έχοντας υπόψη την οδηγία (ΕΕ) 2015/1535 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 9ης Σεπτεμβρίου 2015 για την καθιέρωση μιας διαδικασίας πληροφόρησης στον τομέα των τεχνικών προδιαγραφών και των κανόνων σχετικά με τις υπηρεσίες της κοινωνίας των πληροφοριών,

Έχοντας υπόψη τον κώδικα δημόσιας υγείας, ιδίως τα άρθρα του L1313-1 και L5131-8,

Έχοντας υπόψη τη γνωμοδότηση του Εθνικού Συμβουλίου Καταναλωτών, που εκδόθηκε στις 24 Νοεμβρίου 2021,

Έχοντας υπόψη την κοινοποίηση αριθ. 2023/0652/FR, που υποβλήθηκε στην Ευρωπαϊκή Επιτροπή στις 21 Νοεμβρίου 2023 σύμφωνα με την οδηγία (ΕΕ) 2015/1535,

Κατόπιν ακρόασης του Συμβουλίου της Επικρατείας (τμήμα κοινωνικών υποθέσεων),

Διά του παρόντος αποφασίζει:

## **Άρθρο 1**

Ο γαλλικός κώδικας δημόσιας υγείας τροποποιείται ως εξής:

1° στο πρώτο εδάφιο του άρθρου R. 1313-1, στην τρίτη παράγραφο του άρθρου R. 1313-24, στο πρώτο εδάφιο του άρθρου R. 1313-37 και στο άρθρο R. 1313-39, η φράση: «*de la consommation*,» («των υποθέσεων καταναλωτών,») διαγράφονται,

2° στο άρθρο R1313-13 πρώτο εδάφιο, οι λέξεις «, *d et e*» («, δ και ε») αντικαθίστανται από τις λέξεις «*et d*» («και δ») και η λέξη «*cinq*» («πέντε») αντικαθίσταται από τη λέξη «*six*» («έξι»),

3° Το άρθρο R. 5131-2 τροποποιείται ως εξής:

α) στο πρώτο και τέταρτο εδάφιο, οι λέξεις «*Agence nationale de sécurité du médicament et des produits de santé*» («Γαλλικός Οργανισμός για την Ασφάλεια των Φαρμάκων και των Προϊόντων Υγείας») αντικαθίστανται από τις λέξεις «*autorité administrative chargée de la concurrence et de la consommation mentionnée à l'article L. 522-1 du code de la consommation*» («διοικητική αρχή αρμόδια για τον ανταγωνισμό και τις υποθέσεις καταναλωτών, που αναφέρεται στο άρθρο L522-1 του κώδικα καταναλωτών»),

β) η δεύτερη πρόταση της δεύτερης υποπαραγράφου αντικαθίσταται από πρόταση που διατυπώνεται ως εξής: «*Elle est accompagnée d'un certificat émis par un organisme de certification attestant du respect des bonnes pratiques de fabrication lorsque la fabrication ou le conditionnement sont effectués conformément aux normes Harmonisées applicables dont les références ont été publiées au Journal officiel de l'Union européenne*» («συνοδεύεται από πιστοποιητικό που εκδίδεται από οργανισμό πιστοποίησης το οποίο βεβαιώνει τη συμμόρφωση με την ορθή παρασκευαστική πρακτική όταν η παρασκευή ή η συσκευασία πραγματοποιείται σύμφωνα με τα ισχύοντα εναρμονισμένα πρότυπα, τα στοιχεία αναφοράς του οποίου έχουν δημοσιευθεί στην Ευρωπαϊκή Εφημερίδα»)

γ) στο τρίτο εδάφιο, οι λέξεις «*le modèle est défini par le directeur général de l'Agence*» («το υπόδειγμα καθορίζεται από τον γενικό διευθυντή του οργανισμού») αντικαθίστανται από τις λέξεις «*les modalités d'examen et de délivrance sont définies par arrêté du ministre chargé de la consommation*» («οι διαδικασίες εξέτασης και έκδοσης καθορίζονται με απόφαση του υπουργού που είναι αρμόδιος για τις υποθέσεις καταναλωτών»)

δ) στη δεύτερη πρόταση της τέταρτης υποπαραγράφου, η λέξη «*Agence*» («οργανισμός») αντικαθίσταται από τις λέξεις «*autorité administrative chargée de la concurrence et de la consommation mentionnée à l'article L. 522-1 du code de la consommation*» («διοικητική αρχή αρμόδια για θέματα ανταγωνισμού και καταναλωτών, που αναφέρεται στο άρθρο L522-1 του κώδικα καταναλωτών»)

4° Το άρθρο R5131-4(II) διατυπώνεται ως εξής:

*«II.-Les obligations résultant du I sont applicables aux produits cosmétiques présentés non préemballés, enallés sur le lieu de vente à la demande de l'acheteur ou préemballés en vue de leur vente immédiate. En complément, les informations peuvent être mises à la disposition du consommateur par voie dématérialisée. («II.-Οι υποχρεώσεις που απορρέουν από το σημείο I ισχύουν για τα καλλυντικά προϊόντα που παρουσιάζονται μη προσυσκευασμένα, συσκευασμένα στο σημείο πώλησης κατόπιν αιτήματος του αγοραστή, ή προσυσκευασμένα για άμεση πώληση. Επιπλέον, οι πληροφορίες μπορούν να τίθενται στη διάθεση του καταναλωτή ηλεκτρονικά.»*

5° το άρθρο D5321-8 καταργείται.

## **Άρθρο 2**

- I. — Το άρθρο 1, παράγραφοι 3 και 5, αρχίζει να ισχύει την 1η Μαρτίου 2025. Έως την 28η Φεβρουαρίου 2025, οι αιτήσεις για πιστοποιητικά που βεβαιώνουν τη συμμόρφωση με την ορθή παρασκευαστική πρακτική καλλυντικών προϊόντων υποβάλλονται στον γαλλικό οργανισμό για την ασφάλεια των φαρμάκων και των προϊόντων υγείας, ο οποίος τις εκδίδει έως την 31η Μαρτίου 2025 υπό τους όρους που προβλέπονται στο άρθρο R5131-2 του κώδικα δημόσιας υγείας, όπως ίσχυε πριν από την έναρξη ισχύος του παρόντος διατάγματος.
- II. II. - Το άρθρο 14° αρχίζει να ισχύει την 1η Ιουλίου 2025.

III.

**Άρθρο 3**

Ο υπουργός Οικονομίας, Οικονομικών και Βιομηχανικής και Ψηφιακής Κυριαρχίας είναι αρμόδιος για την εκτέλεση του παρόντος διατάγματος, το οποίο θα δημοσιευθεί στην Επίσημη Εφημερίδα της Γαλλικής Δημοκρατίας.

Έγινε την 30η Δεκεμβρίου 2024.

François Bayrou

Για τον Πρωθυπουργό:

Ο Υπουργός Οικονομίας, Οικονομικών και Βιομηχανικής και Ψηφιακής Κυριαρχίας,

Eric Lombard