

Dekret nr 2024-1250 av den 30 december 2024 om tillsynen som utövas av ministern för konsumentfrågor över den nationella myndigheten för livsmedel, miljö och arbetsmiljö och om olika bestämmelser om kosmetiska produkter

NOR: ECOC2430323D

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

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

Republiken Frankrikes officiella tidning nr 0309 av den 31 december 2024

Text nr 66

Målgrupp: tillverkare och distributörer av kosmetiska produkter, konsumenter, ministerium med ansvar för konsumentfrågor, den franska myndigheten för livsmedel, miljö och arbetsmiljö (ANSES), generaldirektoratet för konkurrens, konsumentfrågor och bedrägeribekämpning (DGCCRF), den franska myndigheten för läkemedels och hälsoprodukters säkerhet (ANSM).

Ärende: Texten stryker ministeriet med ansvar för konsumentfrågor från förteckningen över myndigheter med ansvar för tillsyn över ANSES och specificerar förfarandena för att överföra uppdraget att utfärda exportintyg för kosmetiska produkter från ANSM till DGCCRF. Texten specificerar också förfarandena för konsumentinformation vid bulkförsäljning av kosmetiska produkter.

Ikraftträdande: dekretet träder i kraft dagen efter det att det har offentliggjorts, med undantag för de bestämmelser som avses i artikel 2 i enlighet med de förfaranden som föreskrivs däri. Överföringen av utfärdandet av exportcertifikat till DGCCRF kommer således att träda i kraft den 1 mars 2025. ANSM kommer att senast den 31 mars 2025 utfärda alla ansökningar som inkommit senast den 28 februari 2025. Dessutom kommer de nya konsumentinformationsåtgärderna för bulkförsäljning av kosmetiska produkter att träda i kraft den 1 juli 2025, vilket gör det möjligt för aktörer inom sektorn att anpassa sina produkter och försäljningsmekanismer.

Anmärkning: genom dekretet ändras ett antal bestämmelser i folkhälsolagen, särskilt för att återspegla konsekvenserna av reformen av övervakningen av marknaden för kosmetiska produkter. Dess syfte är för det första att stryka ministern med ansvar för konsumentfrågor från förteckningen över ministrar med ansvar för tillsyn över ANSES, i syfte att omdefiniera förbindelserna med myndigheten på ett mer målinriktat sätt. För det andra utser det DGCCRF som behörig myndighet för utfärdande av intyg om överensstämmelse med god tillverkningssed som avses i artikel 8 i Europaparlamentets och rådets förordning

(EG) nr 1223/2009 av den 30 november 2009 om kosmetiska produkter, för export av kosmetiska produkter till stater som inte är medlemmar i Europeiska unionen eller parter i avtalet om Europeiska ekonomiska samarbetsområdet. För att säkerställa överföringen av verksamheten mellan ANSM och DGCCRF föreskrivs i dekretet övergångsbestämmelser för att möjliggöra en smidig kontinuitet i verksamheten. Slutligen definierar dekretet metoder för tillhandahållande av konsumentinformation vid försäljning av kosmetiska produkter som inte förförpackas, förpackas på försäljningsstället eller förförpackas för direktförsäljning.

Referenser: regelverksdelen i den franska folkhälsolagen, i dess lydelse efter ändringen genom detta dekret, finns på webbplatsen Légifrance (<https://www.legifrance.gouv.fr>).

Premiärministern föreskriver följande,

på grundval av rapporten från ministern för ekonomi, finans och industriell och digital suveränitet,

med beaktande av Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 1223/2009 av den 30 november 2009 om kosmetiska produkter, särskilt dess artikel 19,

med beaktande av Europaparlamentets och rådets direktiv (EU) 2015/1535 av den 9 september 2015 om ett informationsförfarande beträffande tekniska föreskrifter och beträffande föreskrifter för informationssamhällets tjänster,

med beaktande av folkhälsolagen, särskilt dess artiklar L1313-1 och L5131-8,

med beaktande av yttrandet från det nationella konsumentrådet, som avgavs den 24 november 2021,

med beaktande av anmälan nr 2023/0652/FR, inlämnad till Europeiska kommissionen den 21 november 2023 i enlighet med direktiv (EU) 2015/1535,

efter att ha hört statsrådet (sociala avdelningen).

Härigenom föreskrivs följande:

Artikel 1

Den franska folkhälsolagen ska ändras på följande sätt:

1. I artikel R1313-1 första stycket, i artikel R1313-24 tredje punkten, i artikel R1313-37 första stycket och i artikel R1313-39 ska orden ”*de la consommation,*” (”för konsumentfrågor”) utgå.

2. I artikel R1313-13 första stycket ska orden ”, *d et e*” (”, d och e”) ersättas med orden ”*et d*” (”och d”) och ordet ”*cinq*” (”fem”) ersättas med ordet ”*six*” (”sex”).

3. Artikel R5131-2 ska ändras på följande sätt:

a) I första och fjärde styckena ska orden ”*Agence nationale de sécurité du médicament et des produits de santé*” (”den franska myndigheten för läkemedels och hälsoprodukters säkerhet”) ersättas med orden ”*autorité administrative chargée de la concurrence et de la consommation mentionnée à l'article L. 522-1 du code de la consommation*” (”den administrativa myndighet med ansvar för konkurrens- och konsumentfrågor som avses i artikel L522-1 i konsumentlagen”).

b) Andra meningen i andra stycket ska ersättas med en mening med följande lydelse: ”*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*” (”Den ska åtföljas av ett intyg utfärdat av ett certifieringsorgan som intygar att god tillverkningssed följs när tillverkning eller förpackning sker i enlighet med tillämpliga harmoniserade standarder, till vilka hänvisningar har offentliggjorts i Europeiska unionens officiella tidning”).

c) I tredje stycket ska orden ”*le modèle est défini par le directeur général de l'Agence*” (”mallen ska fastställas av myndighetens generaldirektör”) ersättas med orden ”*les modalités d'examen et de délivrance sont définies par arrêté du ministre chargé de la consommation*” (”Förfarandena för prövning och utfärdande ska fastställas genom dekret av ministern med ansvar för konsumentfrågor”).

d) I fjärde stycket andra meningen ska ordet ”*Agence*” (”Myndighet”) ersättas med orden ”*autorité administrative chargée de la concurrence et de la consommation mentionnée à l'article L. 522-1 du code de la consommation*” (”den administrativa myndighet med ansvar för konkurrens- och konsumentfrågor som avses i artikel L522-1 i konsumentlagen”).

4. Artikel R5131-4 II ska ha följande lydelse:

”*II.-Les obligations résultant du I sont applicables aux produits cosmétiques présentés non préemballés, emballés 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.-De skyldigheter som följer av I ska tillämpas på

kosmetiska produkter som inte är färdigförpackade, förpackade på försäljningsstället på köparens begäran eller förförpackade för direktförsäljning. Dessutom får informationen göras tillgänglig för konsumenten på elektronisk väg.”).

5. Artikel D5321-8 ska härmed upphöra att gälla.

Artikel 2

- I. - Artikel 1.3 och 1.5 ska träda i kraft den 1 mars 2025. Till och med den 28 februari 2025 ska ansökningar om intyg om överensstämmelse med god tillverkningssed för kosmetiska produkter lämnas in till den franska myndigheten för läkemedels och hälsoprodukters säkerhet, som ska utfärda dem till och med den 31 mars 2025 på de villkor som anges i artikel R5131-2 i folkhälsolagen i dess lydelse före ikraftträdandet av detta dekret.
- II. II. - Artikel 14 ska träda i kraft 1 juli 2025.

III.

Artikel 3

Ministern för ekonomi, finans och industriell och digital suveränitet är ansvarig för genomförandet av detta dekret, som kommer att offentliggöras i Republiken Frankrikes officiella tidning.

Utfärdat den 30 december 2024.

François Bayrou

Av premiärministern:

Ministern för ekonomi, finans och industriell och digital suveränitet,

Eric Lombard