



## Läkemedelsverkets föreskrifter om kontroll av kosmetiska och hygieniska produkter

beslutade den 7 juni 2004.

Läkemedelsverket meddelar<sup>1</sup> med stöd av 3–8 och 11 §§ förordningen (1993:1283) om kosmetiska och hygieniska produkter följande föreskrifter om kontroll av kosmetiska och hygieniska produkter.

### Definitioner m.m.

**1 §** Termer och begrepp som används i 14 kap. miljöbalken samt förordningen (1993:1283) om kosmetiska och hygieniska produkter har samma betydelse i dessa föreskrifter. Med tillverkare avses i dessa föreskrifter den som ansvarar för slutprodukten. Med tillverkning förstås även omformning och omarbetning samt ändring av märkningen (produktens benämning, varumärke eller användningsområde).

**2 §** Exempel på produkter som betraktas som kosmetiska och hygieniska produkter framgår av bilaga 1 till dessa föreskrifter.

**3 §** Kosmetiska och hygieniska produkter får inte ha sådana egenskaper att de vid normal eller rimligen förutsebar användning kan skada människors hälsa. Följande skall särskilt beaktas: presentationen av produkten, märkning, eventuella bruksanvisningar och anvisningar för kvittblivning samt eventuella andra anvisningar eller upplysningar som lämnas av tillverkaren eller hans representant eller av annan person som är ansvarig för att produkten släpps ut på gemenskapsmarknaden.

Det faktum att varningstexter av detta slag förekommer skall dock inte befria någon från skyldigheten att iakttä övriga krav i dessa föreskrifter.

<sup>1</sup> Jfr Rådets direktiv 76/768/EEG av den 27 juli 1976 om tillnärmning av medlemsstaternas lagstiftning om kosmetiska produkter (EGT L 262, 27.9.1976, s. 169, Celex 31976L0768) senast ändrat genom Europaparlamentets och Rådets direktiv 2003/15/EG av den 27 februari 2003 om ändring av Rådets direktiv 76/768/EEG om tillnärmning av medlemsstaternas lagstiftning om kosmetiska produkter (EUT L 66, 11.3.2003, s. 26, Celex 32003L0015), Kommissionens direktiv 2003/80/EG av den 5 september 2003 om att i bilaga VIII a till Rådets direktiv 76/768/EEG fastställa en symbol som anger hållbarhetstiden för användning av kosmetiska produkter (EUT L 224, 6.9.2003, s. 27, Celex 32003L0080) samt Kommissionens direktiv 2003/83/EG av den 24 september 2003 om anpassning till den tekniska utvecklingen av bilagorna II, III och VI till Rådets direktiv 76/768/EEG om tillnärmning av medlemsstaternas lagstiftning om kosmetiska produkter (EUT L 238, 25.9.2003, s. 23, Celex 32003L0083) och Kommissionens direktiv 95/17/EG av den 19 juni 1995 om närmare tillämpningsföreskrifter till Rådets direktiv 76/768/EEG i fråga om befrielse från kravet att uppta en eller flera beståndsdelar i den förteckning som föreskrivs för märkning av kosmetiska produkter (EGT L 140, 23.6.1995, s. 26, Celex 31995L0017).

## **Innehållsämnena**

**4 §** Läkemedelsverket har meddelat föreskrifter om förbud och begränsningar för vissa ämnen att ingå i kosmetiska och hygieniska produkter (LVFS 1993:2, ändrad och omtryckt LVFS 2003:5, därefter ändrad LVFS 2004:13).

### **Anmälan till produktregister**

**5 §** Den som yrkesmässigt tillverkar eller till Sverige för in en kosmetisk och hygienisk produkt skall till Läkemedelsverket anmäla produkten för förteckning i ett produktregister.

En produkt som förs in till Sverige av flera företag skall anmälas av vart och ett av företagen.

**6 §** Anmälan av produkt till produktregistret skall innehålla uppgift om

- a) produktnamn,
- b) firmanamn och organisationsnummer eller namn och personnummer för den som tillverkar eller till Sverige för in produkten,
- c) produkttyp enligt koderna i bilaga 1,
- d) användarkategori enligt koderna i bilaga 1,
- e) namn och adress till den plats där produktinformation enligt 23 § förvaras.

**7 §** Anmälningsskyldigheten skall vara fullgjord senast en månad efter att produkten börjar tillverkas eller föras in till Sverige.

**8 §** För registrerade produkter som inte längre marknadsförs, som felaktigt registrerats som kosmetiska och hygieniska produkter eller av annan anledning inte längre skall vara upptagna i produktregistret kan Läkemedelsverket fatta beslut om avregistrering.

### **Anmälan till verksamhetsregister**

**9 §** Den som till Sverige för in eller yrkesmässigt tillverkar en kosmetisk och hygienisk produkt eller förvarar produktinformation enligt 23 § skall till Läkemedelsverket anmäla sin verksamhet.

Anmälningsskyldighet föreligger också för den som för annans räkning tillverkar kosmetiska och hygieniska produkter, s.k. legotillverkning.

**10 §** Anmälan av verksamheten skall innehålla uppgift om

- a) firmanamn och organisationsnummer eller namn och personnummer,
- b) postadress och telefonnummer,
- c) tillverkade produkter som skall anmälas enligt 5 §.

**11 §** Anmälningsskyldigheten skall vara fullgjord innan verksamheten påbörjas.

**12 §** Anmälningar enligt 5 och 9 §§ bör göras på särskilda blanketter som Läkemedelsverket tillhandahåller och enligt de anvisningar som verket utfärdar.

**13 §** Om någon av de uppgifter som anmälts därefter ändras, skall den anmälningsskyldige snarast meddela ändringen till Läkemedelsverket, dock senast en månad efter det att ändringen inträffat.

## **Märkning**

**14 §** När en kosmetisk eller hygienisk produkt släpps ut på marknaden skall produktens behållare och ytterförpackning vara försedd med följande information i outplånlig, lättläst och väl synlig skrift.

Den information som nämns i g behöver dock endast anges på ytterförpackningen.

Uppgifterna enligt b, c, d och f skall vara avfattade på svenska.

Om en kosmetisk eller hygienisk produkt inte har en försäljningsförpackning skall nedanstående uppgifter lämnas skriftligen på annat sätt till köparen.

- a) Namn eller firma och adress eller inregistrerat affärsställe för inom EU/EES etablerad tillverkare eller person som ansvarar för marknadsföringen av produkten. Denna information får förkortas, om förkortningarna gör det generellt möjligt för allmänheten att identifiera företaget.
- b) Den mängd som produkten innehåller då den förpackas – angiven i vikt eller volym.

Detta gäller inte för förpackningar som innehåller mindre än fem gram eller fem milliliter eller utgör förpackningar för en behandling eller gratisprover. Vid förpacketering av varor som normalt säljs i visst antal enheter utan att vikt- eller volymuppgifter för hela förpackningen är betydelsefulla behöver mängden inte anges förutsatt att antalet enheter anges på förpackningen. Denna information behöver inte ges om antalet enheter lätt kan ses utan att förpackningen öppnas eller om produkten normalt endast säljs per enhet.

- c) Datum för kortaste hållbarhetstid skall anges med texten ”Bäst före utgången av” följt av antingen:
  - datum, eller
  - uppgifter om var på förpackningen datum förekommer.

Datum skall anges tydligt och bestå av, i denna ordning, antingen månad och år eller dag, månad och år. Vid behov skall denna information kompletteras med en uppgift om de villkor som måste uppfyllas för att den angivna tiden skall garanteras.

*Denna hållbarhetstid behöver inte anges för sådana kosmetiska produkter vars hållbarhet överstiger 30 månader. För dessa produkter skall anges hur länge produkten kan användas utan fara för konsumenten efter det att förpackningen öppnats. Denna uppgift skall anges med den symbol som återges i bilaga 4 följt av hållbarhetstid efter öppnandet (uttryckt i månader och/eller år).*

- d) Särskilda försiktighetsåtgärder som skall iakttas vid användning – i synnerhet sådana som anges i spalten ”Villkor för användning och varningstext

som skall tryckas på etiketten” i bilagorna 2, 3, 4 och 5 till Läkemedelsverkets föreskrifter (LVFS 1993:2) om förbud och begränsningar för vissa ämnen att ingå i kosmetiska eller hygieniska produkter (ändrad och omtryckt LVFS 2003:5, därefter ändrad LVFS 2004:13) – skall förekomma på behållare och ytterförpackning tillsammans med eventuell information om försiktighetsåtgärder för produkter som används i yrkesmässig verksamhet, särskilt av frisörer. Om detta på grund av förpackningens storlek eller form inte är möjligt, skall denna information finnas på en bifogad folder, etikett, tejp eller kort.

Konsumenten skall hänvisas till denna information genom att antingen en förkortad upplysning eller den symbol som anges i bilaga 2 till dessa föreskrifter skall förekomma på behållaren och ytterförpackningen.

- e) Tillverkningspartiets nummer eller referens för identifiering av varorna (satsnummer). Om detta på grund av storlek eller form inte är möjligt, behövs denna information endast finnas på ytterförpackningen.
- f) Produktens användningsområde, om detta inte tydligt framgår av presentationen av produkten.
- g) En förteckning över beståndsdelar i fallande ordning efter den vikt de har vid den tidpunkt då de tillsätts. Denna förteckning skall föregås av ordet ”Ingredienser” eller ”Ingr.”. Om detta på grund av förpackningens storlek eller form inte är möjligt, skall uppgift om beståndsdelarna finnas på en bifogad folder, etikett, tejp eller kort och konsumenten skall hänvisas till denna information genom en förkortad upplysning eller den symbol som anges i bilaga 2 på behållaren och ytterförpackningen.

Följande skall dock inte betraktas som beståndsdelar:

- Föroreningar i de använda råvarorna.
- Tekniska hjälpämnen som används vid framställningen men som inte förekommer i slutprodukten.
- Ämnen av vilka endast oundgängligen nödvändiga kvantiteter används som lösningsmedel eller som bärare av parfym och aromatiska sammansättningar.

*Parfym, aromatiska sammansättningar och råvaror till dessa skall anges med orden ”parfum” eller ”aroma”. Dock skall förekomsten av ämnen som anges enligt kraven i kolumnen ”Andra begränsningar och krav” i Läkemedelsverkets föreskrifter om förbud och begränsningar för vissa ämnen att ingå i kosmetiska eller hygieniska produkter, bilaga 2, del 1, tas upp i förteckningen oavsett deras funktion i produkten.*

Beståndsdelar som förekommer i koncentrationer av 1 % eller lägre får förtecknas i valfri ordning efter de beståndsdelar som förekommer i koncentrationer överstigande 1 %.

Färgämnen får förtecknas i valfri ordning efter övriga beståndsdelar med de färgindexnummer eller benämningar som används i bilaga 3 till Läkemedelsverkets föreskrifter om förbud och begränsningar för vissa ämnen att ingå i kosmetiska eller hygieniska produkter.

I fråga om kosmetiska produkter som används i estetiskt syfte och som förekommer i flera nyanser får samtliga färgämnen i produktens färgskala nämnas i förteckningen, om uttrycket ”kan innehålla” eller symbolen ”+/-” läggs till.

Beståndsdelar skall anges med den generiska benämning som avses i den inventering som utkommit i den officiella EU-tidningen<sup>2</sup> eller, om sådan saknas, någon av följande:

INCI-benämning, benämning i Europeiska farmakopén, den internationella generiska benämning som rekommenderas av WHO, EINECS-nummer, IUPAC-namn, CAS- eller färgindexnummer.

I fråga om tvål, badkylor och andra små produkter vilkas storlek eller form gör det omöjligt att uppta de uppgifter som avses i g på en etikett, remsa, tejp eller kort eller på en bifogad folder skall dessa uppgifter skyltas i omedelbar närhet av produktens säljbehållare.

**15 §** Behållaren, ytterförpackningen eller annan varupresentation får inte vara försedd med information som kan tillägna produkten egenskaper som den inte har.

### Undantag från märkningskraven i 14 § g

**16 §** Om utsläppandet av en produkt inom EU/EES sker i Sverige eller en produkt tillverkas i Sverige och tillverkare eller dennes representant eller den person för vilkens räkning en kosmetisk eller hygienisk produkt tillverkas eller den som importerat produkten på grund av affärshemligheter önskar att en eller flera beståndsdelar inte skall ingå i den information som skall lämnas enligt 14 § g, skall en ansökan härom ges in till Läkemedelsverket.

**17 §** En ansökan enligt 16 § skall innehålla uppgift om:

- a) Sökandens firmanamn och organisationsnummer eller namn och personnummer, postadress och telefonnummer.
- b) En tydlig beskrivning av den beståndsdel för vilken undantag från 14 § g begärs, dvs.
  - CAS- och EINECS- samt färgindexnummer, kemisk beteckning, beteckning i IUPAC och INCI, beteckning i Europeiska farmakopén, INN-namn rekommenderat av WHO och den beteckning som avses i 14 § g, i de fall sådana finns,
  - beteckning i ELINCS och det officiella nummer som den tilldelats vid anmälan på grund av rådets direktiv 67/548/EEG<sup>3</sup> samt uppgift om bifall eller avslag på en ansökan om konfidentiell behandling på grund av artikel 19 i samma direktiv,
  - om de namn eller nummer som avses i första och andra strecksatserna ovan inte finns, t.ex. när det rör sig om vissa beståndsdelar av naturligt ursprung – namnet på ursprungsmaterialet, namnet på den växtdel eller den djurdelen som använts, namnen på komponenterna i beståndsdelens, t.ex. lösningsmedel.

<sup>2</sup> Kommissionens beslut 96/335/EG av den 8 maj 1996 om sammanställning av en inventering och fastställande av en gemensam nomenklatur över de beståndsdelar som används i kosmetiska produkter (EGT L 132, 1.6.1996, s. 1, Celex 31996D0335).

<sup>3</sup> Rådets direktiv 67/548/EEG av den 27 juni 1967 om tillnärmning av lagar och andra författningar om klassificering, förpackning och märkning av farliga ämnen (EGT P 196, 16.8.1967, s. 1, Celex 31967L0548) senast ändrat genom Kommissionens direktiv 2004/73/EG (EUT L 152, 30.4.2004, s. 1, Celex 32004L0073).

- c) Bedömning av beståndsdelens säkerhet för människors hälsa som den används i slutprodukterna, med hänsyn tagen till dess toxikologiska profil, kemiska struktur och exponeringsgrad i enlighet med villkoren i 23 § d och e.
- d) Den avsedda användningen av beståndsdelens och särskilt de olika slags produkter som den kommer att användas i.
- e) En välmotiverad förklaring till att ansökan undantagsvis ges in, till exempel
  - att beståndsdelens identitet eller dess funktion i den produkt som skall saluföras inte är beskriven i litteraturen och är okänd för andra i branschen,
  - att informationen ännu inte är offentlig, trots att patentansökan lämnats in för beståndsdelens eller dess användning,
  - att informationen, om den vore känd, lätt skulle kunna reproduceras till förfång för sökanden.
- f) Namnet på varje produkt som innehåller beståndsdelens, om detta är känt, och om olika namn planeras att användas inom EU/EES, exakta upplysningar om vart och ett av dem.
  - Om namnet på en produkt ännu inte är känt, kan det meddelas senare, dock minst femton dagar innan produkten släpps ut på marknaden.
  - Om beståndsdelens används i flera produkter räcker det med en ansökan förutsatt att dessa produkter anges tydligt i ansökan.
- g) I förekommande fall, ansökan som har lämnats in till den behöriga myndigheten i en annan medlemsstat för den aktuella beståndsdelens och resultatet av denna ansökan.

**18 §** Det registreringsnummer enligt bilaga 3 för den aktuella beståndsdelens som meddelas om ansökan beviljas skall ersätta beståndsdelens i fråga i den information som avses i 14 § g.

**19 §** Ändringar av de uppgifter som lämnats i ansökan enligt 17 § skall utan dröjsmål meddelas till Läkemedelsverket.

När det gäller ändringar av namnen på de produkter där beståndsdelens ingår skall dessa meddelas till Läkemedelsverket minst femton dagar innan produkterna släpps ut på marknaden under sitt nya namn.

**20 §** Läkemedelsverkets beslut om undantag från märkning enligt 14 § g gäller i fem år. Om mottagaren av beslutet anser att det föreligger särskilda skäl som berättigar till en förlängning av giltighetstiden, kan denne inlämna en motiverad ansökan om detta till Läkemedelsverket.

Ett beslut om förlängd giltighetstid får gälla i högst tre år.

**21 §** Läkemedelsverket kan återkalla beslut om att bevilja undantag från 14 § g dels med hänsyn till sådana ändringar som avses i 19 §, dels om ny information – särskilt på grund av folkhälsoskäl – gör det nödvändigt.

### **Annan produktinformation**

**22 §** Om utsläppandet av en produkt inom EU/EES sker i Sverige eller en produkt tillverkas och marknadsförs i Sverige skall den som är anmälningspliktig för produkten enligt 5 § för att möjliggöra snar och adekvat medicinsk behandling lämna lämplig och tillräcklig information om ämnen som ingår i

produkten till Giftinformationscentralen, som lämnar ut denna information LVFS 2004:12  
uteslutande för att underlätta sådan medicinsk behandling.

**23 §** Om utsläppandet av en produkt inom EU/EES sker i Sverige eller en produkt tillverkas i Sverige skall tillverkare eller dennes representant eller den som först importerat produkten för att möjliggöra kontroll hålla nedan angiven information omedelbart tillgänglig för Läkemedelsverket på den adress som enligt 14 § a anges i märkningen för produkten. Informationen skall vara avfattad på ett språk som utan svårighet kan förstås av den behöriga myndigheten i det berörda landet. När informationen skall finnas tillgänglig i Sverige skall den vara avfattad på svenska eller engelska.

- a) Produktens kvalitativa och kvantitativa sammansättning. I fråga om parfymer och parfym sammansättningar gäller uppgifter om namn och kodnummer för sammansättningen samt uppgift om leverantören.
- b) Fysikalisk-kemiska och mikrobiologiska specifikationer för råvarorna och slutprodukten samt renhetskriterier och kriterier för mikrobiologisk kontroll avseende produkten.
- c) Tillverkningsmetoden, som skall stämma överens med god tillverknings sed. Den person som ansvarar för tillverkningen eller den första importen till EU/EES skall ha erforderliga yrkesmässiga kvalifikationer eller sådan erfarenhet som krävs i lagstiftning och praxis i det EU/EES-land där tillverkningen eller den första importen sker.
- d) Bedömning av slutproduktens säkerhet för människors hälsa. Tillverkaren skall därvid beakta beståndsdelarnas allmänna toxikologiska profil, deras kemiska struktur och deras exponeringsgrad. Särskild hänsyn skall tas till specifika egenskaper hos de områden på vilka produkten kommer att appliceras eller de personer som den är avsedd för. Bland annat skall en särskild bedömning göras av kosmetiska och hygieniska produkter som är avsedda för barn under tre års ålder och av kosmetiska och hygieniska produkter som är avsedda uteslutande för utvärtes intymhygien.

Om samma produkt tillverkas på flera platser inom gemenskapen får tillverkaren välja att hålla informationen tillgänglig på endast en av dessa platser. Om så sker, samt om en begäran om detta riktas till honom i kontrollsyfte, skall denne vara skyldig att ange den valda platsen till den eller de berörda tillsynsmyndigheterna. I det här fallet skall informationen vara lätt tillgänglig.

- e) Namn och adress för den eller de experter som ansvarar för den bedömning som avses i d. Experterna skall ha examensbevis enligt definitionen i artikel 1 i direktiv 89/48/EEG<sup>4</sup> i farmaci, toxikologi, dermatologi, medicin eller liknande ämne.
- f) Uppgift om oönskade effekter på människors hälsa som uppkommer då produkten används.
- g) Bevisning för den effekt som produkten uppges ha, om detta är motiverat med hänsyn till arten av denna verkan eller av typen av produkt.

<sup>4</sup> Rådets direktiv 89/48/EEG av den 21 december 1988 om en generell ordning för erkännande av examensbevis över behörighetsgivande högre utbildning som omfattar minst tre års studier (EGT nr L 019, 24.1.1989, s. 16, Celex 31989L0048) ändrat genom Europaparlamentets och Rådets direktiv 2001/19/EG (EGT L 206, 31.7.2001, s. 1, Celex 32001L0019).

- h) Uppgifter om eventuella djurförsök som utförts av tillverkaren, dennes representanter eller leverantörer, i samband med utveckling eller säkerhetsutvärdering av produkten eller dess beståndsdelar, inklusive eventuella djurförsök som gjorts för att följa icke-medlemsländers lagstiftning eller bestämmelser.

**24 §** Utan att det påverkar rätten till skydd av, framför allt, affärshemligheter och immateriella rättigheter, är den som är skyldig att hålla uppgifter enligt 23 § a–h tillgängliga också skyldig att hålla uppgifterna som avses i 23 § a och f lättillgängliga för allmänheten med lämpliga medel, däribland elektroniska medel. Den kvantitativa informationen som krävs enligt 23 § a och som skall göras tillgänglig för allmänheten inskränks dock till sådana farliga ämnen som omfattas av direktiv 67/548/EEG<sup>5</sup>.

---

Denna författning träder i kraft den 10 september 2004. Genom författningen upphävs Läkemedelsverkets föreskrifter LVFS 1995:22 om kontroll av kosmetiska och hygieniska produkter.

De bestämmelser i 14 § c och 14 § g som markerats med kursiv stil skall gälla från och med den 11 mars 2005 när tillverkare och importörer med säte i gemenskapen släpper ut kosmetiska och hygieniska produkter på marknaden.

Läkemedelsverket

GUNNAR ALVAN

Anna Maria Åslundh-Nilsson

<sup>5</sup> Rådets direktiv 67/548/EEG av den 27 juni 1967 om tillnärmning av lagar och andra författningar om klassificering, förpackning och märkning av farliga ämnen (EGT P 196, 16.8.1967, s. 1, Celex 31967L0548) senast ändrat genom Kommissionens direktiv 2004/73/EG (EUT L 152, 30.4.2004, s. 1, Celex 32004L0073).



**Vägledande lista över produkter som betraktas som kosmetiska och hygieniska produkter**

- 01 Kräm, emulsion, lotion, gelé och olja till huden
  - A Hudkräm, emulsion, lotion, gelé och olja
  - B Ansiktsvatten
  - C Rengöringskräm och ”scrub”-kräm
  - D Cerat
  - E Övrigt
  
- 02 Ansiktsmasker
  - A Ansiktsmasker
  
- 03 Färgat underlag
  - A Make-up (flytande, kräm, stick, kastanjevatten, gelbrons)
  - B Rouge (puder, kräm, stick)
  - C Övrigt
  
- 04 Puder
  - A Ansiktspuder
  - B Talkpuder
  - C Barnpuder
  - D Övrigt
  
- 05 Tvål
  - A Tvål (fast och flytande)
  - B Flytande duschpreparat och skumbad
  - C Övrigt
  
- 06 Parfymprodukter
  - A Parfym, Eau de Toilette, Eau de Cologne
  - B Rakvatten
  - C Övrigt
  
- 07 Badprodukter
  - A Badsalt, badolja
  - B Övrigt
  
- 08 Hårborttagningsprodukter
  - A Hårborttagningsprodukter
  - B Övrigt
  
- 09 Transpirationsmedel
  - A Deodoranter
  - B Antiperspiranter
  - C Övrigt
  
- 10 Hårvårdsprodukter
  - A Permanent
  - B Fixering

- C Hårfärg med oxidation
  - D Enkomponent hårfärg (toning)
  - E Tonande läggningsmedel
  - F Blekmedel (blondering)
  - G Väteperoxid
  - H Läggningsmedel (vätskor, gelé, skum och spray)
  - I Hårschampo
  - J Balsam, rinse, inpackning och andra hårkurer
  - K Hårvatten, -kräm, -olja
  - L Övrigt
- 11 Rakprodukter
- A Raktvål, rakkräm och rakbalsam
  - B Övrigt
- 12 Ögonsmink och deras borttagningsprodukter
- A Ögonskugga
  - B Maskara, eyeliner, kajal, ögonbrynspenna
  - C Rengöringsprodukter för ögonsmink
  - D Övrigt
- 13 Läppstift m.m.
- A Läppstift, läppglans, läpplinjepenna
  - B Övrigt
- 14 Munvårdsprodukter
- A Tandkräm och -pasta
  - B Munvatten och -spray
  - C Övrigt
- 15 Nagelprodukter
- A Nagellack
  - B Nagellackborttagningsmedel
  - C Nagelstärkare
  - D Nagelbandskräm och nagelkräm
  - E Övrigt
- 16 Intimhygienprodukter
- A Intimhygienkräm och -spray
  - B Övrigt
- 17 Solskyddsprodukter
- A Solskyddsmedel med och utan solfilter (gel, kräm, lotion, stick)
  - B Övrigt
- 18 Brun utan solprodukter
- A Brun utan solkräm, -lotion m.m.
  - B Övrigt
- 19 Blekmedel för hud
- A Kräm för blekning av hud
  - B Övrigt

- 20 Antiryknprodukter
  - A Antiryknprodukter
  - B Övrigt
- 21 Övriga produkter
  - A Övriga produkter

*Användarkategori*

Den huvudsakliga användningen av produkten anges som

- E Egen yrkesmässig användning
- K Överlåtelse för konsumentbruk
- Y Överlåtelse för yrkesmässig användning
- Ö Övrigt



### **Anvisningar för utdelning av registreringsnummer**

1. Det registreringsnummer som avses i 18 § består av sju siffror, av vilka de två första motsvarar det år då sekretessbeläggning beviljas, de två följande den kod som tilldelats varje medlemsstat enligt punkt 2 nedan och de tre sista delas ut av den kompetenta myndigheten.
2. Följande koder har tilldelats var och en av medlemsstaterna.
  - 01 Frankrike
  - 02 Belgien
  - 03 Nederländerna
  - 04 Tyskland
  - 05 Italien
  - 06 Förenade kungariket
  - 07 Irland
  - 08 Danmark
  - 09 Luxemburg
  - 10 Grekland
  - 11 Spanien
  - 12 Portugal
  - 13 Finland
  - 14 Österrike
  - 15 Sverige





