

Wstęp.....	9
-------------------	----------

Rozdział I

Struktura ustawodawstwa kosmetycznego w Polsce i w Unii Europejskiej..13

1.1. Ustawodawstwo kosmetyczne w Polsce – wprowadzenie.....	14
1.2. Ustawodawstwo kosmetyczne w Unii Europejskiej – wprowadzenie.....	14
1.2.1. Dyrektywy.....	15
1.2.2. Rozporządzenia.....	16
1.2.3. Decyzje.....	17
1.2.4. Zalecenia i opinie.....	17

Rozdział II

Kosmetyk w przepisach prawa. Problem „produktów z pogranicza”19

2.1. Definicja kosmetyku.....	20
2.1.1. Forma produktu.....	20
2.1.2. Miejsce aplikacji.....	20
2.1.3. Cel stosowania.....	21
2.2. Kwalifikacja produktów i „produkty z pogranicza”.....	22
2.2.1. Działanie lecznicze produktów w przepisach prawa.....	22
2.2.2. Orzeczenia ETS i dokumenty techniczne dotyczące „produktów z pogranicza”	25

Rozdział III

Dyrektywa kosmetyczna 76/768/EWG.....29

Rozdział IV

Ustawa o kosmetykach.....33

4.1. Ustawa o kosmetykach a dyrektywa kosmetyczna.....	34
4.2. Cel i zakres stosowania ustawy o kosmetykach.....	35
4.3. Kategorie kosmetyków.....	36
4.4. Definicje.....	38
4.5. Skład kosmetyków.....	41
4.6. Bezpieczeństwo kosmetyków.....	49
4.7. Testy na zwierzętach.....	52
4.8. Oznakowanie kosmetyków.....	55
4.9. Nieujawnianie nazw składników na opakowaniu.....	60
4.10. Obowiązki związane z wprowadzeniem kosmetyku do obrotu.....	61
4.10.1. Dokumentacja produktu kosmetycznego.....	62

4.10.2. Ocena bezpieczeństwa kosmetyków.....	64
4.10.3. Krajowy System Informowania o Kosmetykach wprowadzonych do obrotu.....	68
4.11. Nadzór nad zgodnością z przepisami ustawy o kosmetykach.....	70
4.12. Sankcje prawne.....	74

Rozdział V

Rozporządzenie kosmetyczne 2009/1223/WE.....	75
5.1. Główne elementy rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady dotyczącego kosmetyków.....	77
5.2. Definicje.....	77
5.3. Osoba odpowiedzialna.....	78
5.4. Odpowiedzialność dystrybutorów.....	79
5.5. Identyfikacja w łańcuchu dostaw.....	79
5.6. Dobra Praktyka Produkcji (GMP).....	79
5.7. Ocena bezpieczeństwa i dokumentacja produktu kosmetycznego.....	80
5.8. Notyfikacja.....	84
5.9. Nanomateriały.....	85
5.10. Przypadki niepożądane.....	86
5.11. Substancje klasyfikowane jako CMR.....	86
5.12. Oznakowanie w zakresie terminu trwałości.....	87
5.13. Normy zharmonizowane.....	88
5.14. Wykaz nazw składników.....	89
5.15. Prace legislacyjne po opublikowaniu rozporządzenia 1223/2009/WE.....	89

Rozdział VI

Bibliografia.....	90
--------------------------	-----------