

"تعميم"

الموضوع: إضافة مواد الى قائمة المواد المحظورة في منتجات التجميل

وتاريخ: ١٤٤٥/٠٣/٠٦ هـ

رقم: ٦٣٩١/ع

المحترمين
المحترمين

السادة مصانع ومستوردي منتجات التجميل
السادة مدراء مستودعات منتجات التجميل

السلام عليكم ورحمه الله وبركاته،

إشارةً إلى جهود الهيئة العامة للغذاء والدواء المبذولة في مراجعة وتقييم المواد المكونة لمنتجات التجميل والتأكد من صلاحية استخدامها في صناعة منتجات التجميل، واستناداً لما نصت عليه المادة الرابعة من نظام منتجات التجميل الصادر بالمرسوم الملكي رقم م/٤٩ وتاريخ ١٤٣٦/٦/١٨ هـ، بأن " تحدد الهيئة المواد المحظورة والمواد المقيد استخدامها في منتجات التجميل. وتنشرها على موقعها الإلكتروني ". وبعد الاطلاع ومراجعة التقارير الصادرة من الوكالة الأوروبية للمواد الكيميائية لعدد من المكونات المستخدمة في صناعة منتجات التجميل والتي تم تصنيفها حديثاً كمواوٍ محتمل أن تكون مسرطنة ويتوفر لها مواد بديلة أكثر مأمونية.

وبناءً على ما سبق، قررت الهيئة العامة للغذاء والدواء ما يلي:

أولاً: تضاف جميع المواد المدرجة في الجدول المرفق بهذا التعميم الى الملحق (٢) في قائمة المواد المحظور استعمالها في صناعة منتجات التجميل.

ثانياً: يعمل بهذا القرار اعتباراً من تاريخ ٢٠٢٤/١/١ م.

وتقبلوا وافر التحية والتقدير

المرفقات (1)

قائمة بالمكونات المضافة الى قائمة المواد المحظور استعمالها في صناعة منتجات التجميل (ANNEX II)

Chemical name/INN	CAS number	EC number
Ammonium bromide	12124-97-9	235-183-8
Dibutyltin bis(2-ethylhexanoate)	2781-10-4	220-481-2
Dibutyltin di(acetate)	1067-33-0	213-928-8
Tellurium dioxide	7446-07-3	231-193-1
Barium diboron tetraoxide	13701-59-2	237-222-4
2,2-dimethylpropan-1-ol,tribromo derivative; 3-bromo-2,2-bis(bromomethyl)propan-1-ol	36483-57-5/ 1522-92-5	253-057-0
2,4,6-tri-tert-butylphenol	732-26-3	211-989-5
4,4'-sulphonyldiphenol; bisphenol S	80-09-1	201-250-5
Benzophenone	119-61-9	204-337-6
Quinoclamine (ISO); 2-amino3-chloro-1,4-naphthoquinone	2797-51-5	220-529-2
Perfluoroheptanoic acid; tridecafluoroheptanoic acid	375-85-9	206-798-9
Methyl N-(isopropoxycarbonyl)-L-valyl-(3RS)-3-(4-chlorophenyl)-β-alaninate; valifenalate	283159-90-0	608-192-3
6-[C12-18-alkyl-(branched, unsaturated)-2,5-dioxopyrrolidin-1-yl]hexanoic acid, sodium and tris(2-hydroxyethyl)ammonium salts	-	701-271-4
6-[(C10-C13)-alkyl-(branched, unsaturated)-2,5-dioxopyrrolidin-1-yl] hexanoic acid	2156592-54-8	701-118-1
6-[C12-18-alkyl-(branched, unsaturated)-2,5-dioxopyrrolidin-1-yl]hexanoic acid	-	701-162-1
Theophylline; 1,3-dimethyl-3,7-dihydro-1H-purine-2,6-dione	58-55-9	200-385-7
1,3,5-triazine-2,4,6-triamine; melamine	108-78-1	203-615-4
Fluopicolide (ISO); 2,6-dichloro-N-[3-chloro5-(trifluoromethyl)-2-pyridylmethyl] benzamide	607-285-6	239110-15-7
N-(2-nitrophenyl)phosphoric triamide	874819-71-3	477-690-9
N-(5-chloro-2-isopropylbenzyl)-N-cyclopropyl-3-(difluoromethyl)-5-fluoro-1-methyl-1H-pyrazole-4-carboxamide; isoflucypram	1255734-28-1	811-438-4
Reaction mass of 3-(difluoromethyl)-1-methyl-N- [(1RS,4SR,9RS)-1,2,3,4-tetrahydro9-isopropyl-1,4-methanonaphthalen-5-yl] pyrazole4-carboxamide and 3-(difluoromethyl)-1-methyl-N- [(1RS,4SR,9SR)-1,2,3,4-tetrahydro9-isopropyl-1,4-methanonaphthalen-5-yl] pyrazole4-carboxamide [≥ 78 % syn isomers ≤ 15 % anti isomers relative content]; isopyrazam	881685-58-1	632-619-2
Margosa, ext. [from the kernels of Azadirachta indica extracted with water and further processed with organic solvents]	84696-25-3	283-644-7
Cumene	98-82-8	202-704-5
2-ethyl-2-[[[(1-oxoallyl)oxy]methyl]-1,3-propanediyl diacrylate; 2,2-bis(acryloyloxymethyl)butyl acrylate; trimethylolpropane triacrylate;	15625-89-5	239-701-3
Pentapotassium 2,2',2'',2'''-(ethane-1,2-diyl)nitriolo pentaacetate	7216-95-7	404-290-3
N-carboxymethyliminobis(ethylenenitrilo)tetra(acetic acid); Pentetic Acid (INCI)	67-43-6	200-652-8
Pentasodium (carboxylatometyl)iminobis (ethylenenitrilo)tetraacetate; Pentasodium Pentetate (INCI)	140-01-2	205-391-3
Acetamiprid (ISO); (1E)-N-[(6-chloropyridin-3-yl) methyl]-N'-cyano-N-methylethanimidamide; (E)-N1-[(6-chloro-3-pyridyl) methyl]-N2-cyano-N1-methylacetamidine	135410-20-7/ 160430-64-8	603-921-1/ 682-791-8
Pendimethalin (ISO); N-(1-ethylpropyl)-2,6-dinitro-3,4-xylidene	40487-42-1	254-938-2
Bentazone (ISO); 3-isopropyl-2,1,3-benzothiadiazine4-one-2,2-dioxide	25057-89-0	246-585-8'