

# ZPRÁVA O BEZPEČNOSTI KOSMETICKÉHO PŘÍPRAVKU

**Dle Přílohy I k Nařízení Evropského Parlamentu a Rady (ES) č. 1223/2009**

**Výrobek: Dětské mýdlo BALcare WHITE COTTON**

**Osoba odpovědná za uvedení výrobku na trh ES:** SOAP Sokolov, s.r.o., Vítězná 2201, 356 01 Sokolov, IČ: 05955327, [www.soap-sokolov.cz](http://www.soap-sokolov.cz), tel.: +420 724 602 435

**Výrobní závod:**

**SOAP Sokolov s.r.o.  
Vítězná 2201  
356 01 Sokolov**

**Vydáno: 30.12.2020**

#### **Prohlášení o důvěrnosti**

Informace v tomto souboru zahrnují obchodní tajemství a obchodní informace, které jsou privilegované nebo důvěrné a nesmí být zveřejněny, pokud takové zveřejnění není požadováno platnými zákony nebo předpisy. V každém případě musí být osoby, kterým jsou tyto informace poskytnuty, informovány, že informace jsou privilegované nebo důvěrné a nesmí být dále poskytovány jiným osobám. Tato omezení týkající se zveřejňování se bude vztahovat i na všechny budoucí informací, které budou označeny jako privilegované nebo důvěrné.

# Část A

## Informace o bezpečnosti kosmetického přípravku

### 1. Kvantitativní a kvalitativní složení kosmetického přípravku

INCI	CAS No	% suroviny	% aktivní látky	Funkce
Sodium Palmate	61790-79-2		68,45	
Aqua	7732-18-5		<15,71	
Sodium Palm Kernelate	61789-89-7		7,6	
Glycerin	56-81-5		<7,4	
Sodium Chloride	7647-14-5		<0,74	
Tetrasodium EDTA	64-02-8		<0,1	
Calcium Carbonate	471-34-1 1317-65-3	5,0	5,0	Bulking, Opacifying, Abrasive, Buffering
Zea Mays Starch	9005-25-8	1,0	1,0	Absorbent Skin Protecting Abrasive Anticaking
Parfém WHITE cotton super M	-	0,7	0,8	Perfuming
Gossypium Herbaceum Seed Oil	8001-29-4	0,1	0,1	Skin Conditioning
Titanium Dioxide	13463-67-7	0,5	0,5	Cosmetic Colorant Opyacifying UV Absorber
Tetrasodium Etidronate	3794-83-0 29329-71-3	0,25	0,075	Chelating

### 2. Fyzikální/chemické/mikrobiologické vlastnosti, nečistoty, stopy zakázaných látek, toxikologický profil ingrediencí (látek nebo směsí)

Název složky(INCI)	Popis/ Synonymum	Funkce	Vlastnosti
Sodium Palmate Aqua Sodium Palm Kernelate Glycerin Sodium Chloride Tetrasodium EDTA	SOAP NOODLES TOM 78% PT ORSON INDONESIA	Cleansing Emulsifying Surfactant	Fyzikální skupenství/ forma(20°C): pevná látka(pelety), charakteristického jemně mýdlového aroma Barva: bílá až krémová Obsah vody: 15-17% Obsah olejové hmoty: 78% Obsah glycerolu: max.8%
Calcium Carbonate	Uhličitan vápenatý OMMYACARB 5VA	Bulking, Opacifying, Abrasive, Buffering	Fyzikální skupenství/ forma(20°C): pevná látka(prášek), charakteristického zápachu Barva: bílý Obsah CaCO <sub>3</sub> + MgCO <sub>3</sub> : min. 98% Střední velikost částic: 5-7 µm Vlhkost: max. 0,2% Bělost: 91-94% pH( 1%, 20°C): 8,5-9,5

Název složky(INCI)	Popis/ Synonymum	Funkce	Vlastnosti
Zea Mays Starch	CORN STARCH	Absorbent Skin Protecting Abrasive Anticaking	Fyzikální skupenství/ forma(20°C): pevná látka(šupiny), charakteristického zápachu Barva: bílá pH: 4-7
Gossypium Herbaceum Seed Oil	Gossypium Herbaceum Seed Oil is the fixed oil expressed from the seeds of various species of the Cotton Seed, Gossypium spp., Malvaceae	Skin Conditioning	Fyzikální skupenství/ forma(20°C): světle žlutá čirá kapalina, charakteristického zápachu Barva: světle žlutá Bod vzplanutí: >200 °C Hustota(při 20°C): 0,915-0,921 g/cm³ Index lomu( 20°C): 1,467-1,475 Číslo kyselosti: <0,4 mgKOH/g Číslo zmýdelnění: 190-198 mgKOH/g Jodové číslo: 105-120 gI/100 g Peroxidové číslo: <5,0 meq O₂/kg Obsah volných MK: <0,02 % Podíl mastných kyselin: C14:0 : <2,0% C16:0: 17-28% C16:1: <2,0 % C18:0: 1-4% C18:1: 13-25% C18:2: 45-60% C18:3: <2,0% C20:0: <1,0
Parfum	Parfém WHITE cotton super M	Perfuming	Fyzikální skupenství/ forma(20°C): kapalina olejovitá, charakteristického zápachu Barva: nažloutlá až žlutá Index lomu: (25°C): 1,47-1,48 Bod vzplanutí: 70-100°C
Titanium Dioxide	Oxid titaničitý	Cosmetic Colorant Opacifying UV Absorber	Fyzikální skupenství/ forma(20°C): pevná prášek), bez zápachu Barva: bílá pH( vodní suspenze 1:10): 6,5-8,0 Synpná měrná hmotnost:3,8 g/cm³ Obsah TiO₂: min. 99% Bělost: min. 97% Celkový obsah Al₂O₃: max. 0,5% Celkový obsah SiO₂: max. 0,5% Celkový obsah ZrO₂: max. 1% Kadmium po extrakci v HCl: max. 1,0 mg/kg Antimon po extrakci v HCl: max. 2,0 mg/kg Arsen po extrakci v HCl: max. 1,0 mg/kg Olovo po extrakci v HCl: max. 10,0 mg/kg Rtuf po extrakci v HCl: max. 1,0 mg/kg
Tetrasodium Etidronate	Cublen K8514 GR	Chelating	Fyzikální skupenství/ forma(20°C): kapalina charakteristického zápachu Barva: bezbarvá pH(1%): 11,3-11,8 Hustota(při 20°C): 1,29-1,35 g/cm³ Obsah aktivní látky: 29-31% Obsah železa: max. 20 ppm

### 3. Fyzikální / chemické / mikrobiologické vlastnosti výrobku

a) Fyzikální a chemické vlastnosti kosmetického přípravku:

pH vodného roztoku: 8,5-10,5

Termostabilita: stabilní při teplotách 0-40°C

Požadavky na organoleptické vlastnosti:

Vzhled: tuhý výlisek bez mechanických nečistot

Barva: bílá až jemně krémová

Vůně: charakteristická po použitém parfému

b) Stabilita kosmetického přípravku:

Za běžných podmínek, rozumně předpokládaném způsobu použití a při zachování hygienického minima při nakládání s přípravkem je finální kosmetický přípravek stabilní.

Na základě dlouhodobých zkušeností s obdobnými výrobky je minimální trvanlivost 24 měsíců .

c) Mikrobiologická kvalita, výsledky zátěžového testu

Mikrobiologická kvalita:

Celkový počet mikroorganismů: max.  $1 \cdot 10^3$  KTJ/g

Plísně a kvasinky: max.  $1 \cdot 10^2$  KTJ/g

*Pseudomonas aeruginosa*

nezjištěny v 0,1 ml

*Staphylococcus aureus*

nezjištěny v 0,1 ml

*Candida albicans*

nezjištěny v 0,1 ml

*E.Coli*

nezjištěny v 0,1 ml

Výsledky zátěžového testu:

V souladu s ČSN EN ISO 29621( 681560) Kosmetika -Mikrobiologie – Pokyny pro posuzování rizika a identifikaci mikrobiologicky málo rizikových výrobků není zátěžový test relevantní, výrobek neobsahuje volnou vodu nezbytnou pro růst mikroorganismů.

**4. Nečistoty, stopová množství zakázaných látek, informace o obalovém materiálu**

Čistota látek a směsi je uvedena v sekci 2.

Specifikace obalového materiálu:

Fólie Tapafol BOPP 30 µm transparentní s tiskem

Jedná se o koextrudovanou, biaxialně orientovanou, polypropylenovou termosvařitelnou folii.

Použitý obalový materiál je odolný vůči tukům, olejům, organickým rozpouštědlům, slabým kyselinám.

Výrobce: ALINVEST, divize TAPA Tábor, Česká republika

Dokumentace je uložena odpovědné osoby

**5. Běžné a rozumně předvídatelné použití výrobku**

Předmětem hodnocení je toaletní mýdlo – oplachový přípravek( tj. Typ rinse off), určený na zevní části lidského těla – primárně na mytí rukou, příp. pak celého těla. Jedná se o běžný typ kosmetického přípravku, jehož použití vyplývá z obchodní úpravy a je zde reálný předpoklad, že princip použití tohoto typu výrobku je všeobecně známý: text na etiketě tomu odpovídá. Při zasažení očí, nosní a ústní dutiny je potřeba vypláchnout čistou vodou

Název a text na obalu:

**Dětské mýdlo BALcare WHITE COTTON**

**Jemná péče o dětskou pokožku**

**Dětské mýdlo BALCare WHITE COTTON s bavlníkovým olejem**

INCI: Sodium Palmate, Aqua, Sodium Palm Kernelate, Glycerin, Calcium Carbonate, Zea Mays Starch, Parfum, Gossypium Herbaceum Seed Oil, Titanium Dioxide, Sodium Chloride, Sodium Etidronate, Tetrasodium EDTA

Spotřebujte nejlépe do: do data výroby uvedeného na obalu

Skladujte na suchém místě při teplotě 5-25°C

Výrobce: SOAP Sokolov, s.r.o., Vítězná 2201, 356 01 Sokolov

Distributor: BARVY A LAKY HOSTIVAŘ, a.s., Průmyslová 1472/11, 10219 Praha 10, ČR

Tel.: +420 296 584 111, e-mail: [bal@bal.cz](mailto:bal@bal.cz), [www.bal.cz](http://www.bal.cz)

**6. Expozice kosmetickému přípravku**

**6.1. Charakter výrobku - (rinse off – oplachující se).**

**6.2. Místo aplikace - ruce**

**6.3. Plocha povrchu v místě aplikace: 860 cm<sup>2</sup>.**

**6.4. Množství aplikovaného přípravku : 8,67 g, retenční faktor 0,01**

**6.5. Trvání a frekvence používání: 1 -10x denně**

**6.6. Běžně a rozumně předvídatelná cesta expozice – kůže rukou**

**6.7. Druhotná expozice – oddálený oplach rukou, prodloužená expozice.**Při vniknutí přípravku do oka vypláchněte proudem tekoucí vody!

**6.8. Cílová skupina spotřebitelů** – děti od narození, dospělé ženy, muži. : 60 kg  
Určeno pro všechny typy kůže.

**6.9. Při doporučeném zacházení a správném rozumně předvídatelném způsobu použití, nezpůsobuje kosmetický přípravek žádné škody na zdraví.**

**6.10 Výpočet expozice**

Systémová expoziční dávka (SED) je předpokládána jako vypočtená relativní denní expozice podle SCCS Notes of Guidance, Tab. 2A. Pro děti ve věku od narození je SED pro dospělé násobena faktorem 2,3 pro korekci větší plochy těla ve vztahu k tělesné hmotnosti u dětí po narození. Pro dospělé je tak expoziční dávka nadhodnocena. Nicméně pro osoby s citlivou pokožkou je možno ji považovat za relevantní s uplatněním principu předběžné opatrnosti.

( The SCCS Notes of Guidance for the Testing of Cosmetic Ingredients and Their Safety Evaluation – 10<sup>th</sup> REVISION, Scientific Committee on ConsumerSafety, SCCS/1602/18)

$$\text{SED}_{\text{výrobek}} = \text{apl. Množství/den(mg)} \times \text{retenční faktor}/60(x2,3)$$

$$\text{SED}_{\text{výrobek}} = 3,33\text{mg/kg/bw/day (dospělí)}, 7,66 \text{ mg/kg/bw/day ( děti ve věku od narození)}$$

$$\text{SED}_{\text{ingredient}} = A(\text{ mg/kg bw/day}) \times C(\%)/100 \times D_{ap}(\%)/100$$

## **7. Expozice látkám se zohledněním toxikologického porfilu látek ( toxikologický profil uveden v sekci 2)**

Pro ingredience, které jsou toxikologicky relevantní, se spočítá systémová expoziční dávka( Systematic Exposure Dose, SED). SED určité ingredience je množství, které může vniknout do krevního oběhu( a může mít systémový účinek). Systémová dostupnost závisí ba dermální absorpcí. Nejsou-li dostupné žádné údaje o absorpci určité ingredience, předpokládá se, že je absorbována úplně(100%).

$$\text{SED}_{\text{ingr.dem}} = \text{SED}_{\text{výrobek(A)}} (\text{mg/kg/d}) \times \text{koncentrace}_{\text{ingr.}}(\text{C}) (\%) \times \text{kožní absorbance (P)}(\%)$$

Pro toxikologický relevantní ingredience je vyžadována dostatečná hranice bezpečnosti ( margin of safety, MOS). Obecně platí, že hodnota MOS by měla být => 100, bay se mohlo předpokládat bezpečné použití. Při výpočtech bezpečného odstupu MOS musí být použity relevantní údaje, proto pro výpočet musí být použity hodnoty dávky bez pozorovatelného nepříznivého účinku( lowest no observed averse effect level, NOEL). Pokud nejsou žádné dostupné údaje o subaktivní nebo subchronické toxicitě předpokládá se, že hodnota NOAEL je 1% hodnoty orální LD<sub>50</sub>. Není-li látka klasifikována jako akutně toxicální nebo zdraví škodlivá( např. u rostlinných extraktů), pak podle kriterií pro klasifikaci nebezpečných chemických látek je uvažovaná hodnota LD<sub>50</sub>>2000 mg/kg a NOAEL je předpokládána 20 mg/kg/d.

$$\text{MOS}_{\text{ingredience}} = \text{NOAEL}_{\text{ingredience}} / \text{SED}_{\text{ingredience}}$$

### **SODIUM PALMATE, AQUA, SODIUM PALM KERNELATE, GLYCERIN, SODIUM CHLORIDE, TETRASODIUM EDTA**

Látka je slabý kožní/ mírný oční irritant, není senzibilizující, není CMR

$$\text{SED}_{\text{ingr.dem}} = \text{SED}_{\text{výrobek(A)}} (\text{mg/kg/d}) \times \text{koncentrace}_{\text{ingr.}}(\text{C}) (\%) \times \text{kožní absorbance (P)}(\%)$$

$$\text{SED}_{\text{ingredience}} = 7,66 \times 0,9245 \times 1,0 = 7,08$$

$$\text{MOS}_{\text{ingredience}} = \text{NOAEL} / \text{SED} = 750 / 7,05 = 106 > 100$$

MOS je větší než 100. Koncentrace látky přípravku může být považována jako bezpečná za normálních a rozumně předvídatelných podmínek použití.

### **Calcium Carbonate**

Látka je slabý kožní/ mírný oční irritant, není senzibilizující, není CMR

$$\text{SED}_{\text{ingr.dem}} = \text{SED}_{\text{výrobek(A)}} (\text{mg/kg/d}) \times \text{koncentrace}_{\text{ingr.}}(\text{C}) (\%) \times \text{kožní absorbance (P)}(\%)$$

$$\text{SED}_{\text{ingredience}} = 7,66 \times 0,05 \times 1,0 = 0,383$$

$$\text{MOS}_{\text{ingredience}} = \text{NOAEL} / \text{SED} = 1300 / 0,383 = 3394 > 100$$

MOS je větší než 100. Koncentrace látky přípravku může být považována jako bezpečná za normálních a rozumně předvídatelných podmínek použití.

### **Zea Mays Starch**

Látka není klasifikována jako nebezpečná podle CLP, není kožní ani oční irritant, není senzibilizující, není CMR

$$\text{SED}_{\text{ingr.dem}} = \text{SED}_{\text{výrobek(A)}} (\text{mg/kg/d}) \times \text{koncentrace}_{\text{ingr.}}(\text{C}) (\%) \times \text{kožní absorbance (P)}(\%)$$

$$\text{SED}_{\text{ingredience}} = 7,66 \times 0,01 \times 0,1 = 0,077$$

$$\text{MOS}_{\text{ingredience}} = \text{NOAEL} / \text{SED} = 4400 / 0,077 = 57143 > 100$$

MOS je větší než 100. Koncentrace látky přípravku může být považována jako bezpečná za normálních a rozumně předvídatelných podmínek použití.

## **Gossypium Herbaceum Seed Oil**

Látka není v zapracované koncentraci kožní ani oční irritant, není senzibilizující, není CMR

$$\text{SED}_{\text{ingr.dem}} = \text{SED}_{\text{výrobek(A)}} (\text{mg/kg/d}) \times \text{konzentrace}_{\text{ingr.}(C)} (\%) \times \text{kožní absorbance (P)(\%)}$$

$$\text{SED}_{\text{ingredience}} = 7,66 \times 0,001 \times 1,0 = 0,008$$

$$\text{MOS}_{\text{ingredience}} = \text{NOAEL}/\text{SED} = 5000/0,008 = 625000 > 100$$

MOS je větší než 100. Koncentrace látky přípravku může být považována jako bezpečná za normálních a rozumně předvídatelných podmínek použití.

## **PARFUM**

Látka jako koncentrát je kožní ani oční irritant, může být senzibilizující, není CMR

$$\text{SED}_{\text{ingr.dem}} = \text{SED}_{\text{výrobek(A)}} (\text{mg/kg/d}) \times \text{konzentrace}_{\text{ingr.}(C)} (\%) \times \text{kožní absorbance (P)(\%)}$$

$$\text{SED}_{\text{ingredience}} = 7,66 \times 0,007 \times 1,0 = 0,054$$

$$\text{MOS}_{\text{ingredience}} = \text{NOAEL}/\text{SED} = 20/0,0054 = 370 > 100$$

MOS je větší než 100. Koncentrace látky přípravku může být považována jako bezpečná za normálních a rozumně předvídatelných podmínek použití.

## **TETRASODIUM ETIDRONATE**

Látka není klasifikována jako nebezpečná podle CLP, není kožní ani oční irritant, není senzibilizující, není CMR

$$\text{SED}_{\text{ingr.dem}} = \text{SED}_{\text{výrobek(A)}} (\text{mg/kg/d}) \times \text{konzentrace}_{\text{ingr.}(C)} (\%) \times \text{kožní absorbance (P)(\%)}$$

$$\text{SED}_{\text{ingredience}} = 7,66 \times 0,0003 \times 0,1 = 0,0023$$

$$\text{MOS}_{\text{ingredience}} = \text{NOAEL}/\text{SED} = 41/0,0023 = 17826 > 100$$

MOS je větší než 100. Koncentrace látky přípravku může být považována jako bezpečná za normálních a rozumně předvídatelných podmínek použití.

## **8. Toxikologický profil látek.**

Je uveden v sekci 2.

## **9. Nežádoucí účinky a závažné nežádoucí účinky**

Společnost má zavedený systém pro evidenci a řízení nežádoucích účinků u kosmetických přípravků.

Nežádoucí účinky u daného kosmetického přípravku nejsou očekávány, neboť výrobky s obdobným složením jsou na trhu již několik let bez ohlášení jakýchkoliv nežádoucích účinků. Nežádoucí účinku u podobného typu výrobků nebyly zaznamenány.

## **10. Další informace o kosmetickém přípravku**

U výrobku zatím nebyly provedeny žádné jiné testy

**ZPRÁVA O BEZPEČNOSTI KOSMETICKÉHO VÝROBKU**  
dle Nařízení Evropského parlamentu s rady č. 1223/2009, o kosmetických přípravcích

**ČÁST B – posouzení bezpečnosti kosmetického přípravku**

**Typ výrobku : OBCHODNÍ NÁZEV - OZNAČENÍ VÝROBKU**

Dětské mýdlo BALcare WHITE COTTON

**Osoba odpovědná za uvedení výrobku na trh ES:**

SOAP Sokolov, s.r.o., Vítězná 2201, 356 01 Sokolov

**1. Závěry posouzení**

Při běžném používání kosmetických výrobků podle přiložených informací pro spotřebitele a dalších dostupných materiálů, nevzniká riziko podráždění, senzibilizace, lokálních nebo systémových reakcí u zdravých osob.  
Hodnocený kosmetický výrobek z hlediska bezpečnosti pro zdraví člověka, na základě výše uvedených skutečností, lze považovat za bezpečný pro zdraví osob při způsobu používání uvedeném v návodu k použití pro spotřebitele a při dodržení náležitostí značení na obalu kosmetických výrobků podle legislativy Evropské Unie platné k datu tohoto hodnocení.

**2. Upozornění a návod k použití**

Na etiketě musí být uvedeno upozornění v souladu s článkem 19, odst. 1 písm. d): ---

**3. Odůvodnění**

Toto hodnocení obsahuje závěry celkového toxikologického profilu kosmetického výrobku/výrobků. Základním sledovaným znakem posouzení bezpečnosti byla identifikace nebezpečnosti jednotlivých složek kosmetického výrobku, včetně jejich vzájemného spolupůsobení. Hodnotilo se riziko (pravděpodobnost) vzniku nežádoucího účinku za definovaných podmínek (způsob použití, aplikované množství, frekvence aplikace...). Riziko se hodnotilo na základě syntézy všech dostupných údajů podle současných vědeckých poznatků k určení druhu a stupně nebezpečnosti představovaného kosmetickou surovinou nebo výrobkem. Ve vztahu k jednotlivým složkám kosmetického výrobku byly posuzovány tyto možné nežádoucí účinky: dráždivé, alergenní, mutagenní, teratogenní, karcinognenní, systémové (neurotoxicke, hepatotoxicke, nefrotoxicke, hematotoxicke, kardiotoxicke, toxicke pro gastrointestinální systém a respirační systém). Zejména u výrobků typu leave-on (trvalá aplikace - neoplachují se) byla posuzována možnost poškození zdraví při dlouhodobém působení nízkých koncentrací potenciálně toxických složek.

**4. Údaje o posuzovateli**

Toto hodnocení se vztahuje pouze na hodnocení kosmetického výrobku/kosmetických výrobků, přičemž složení, vlastnosti, informace pro spotřebitele a další materiály důležité pro posuzování, musí odpovídat dokumentaci předložené k tomuto hodnocení.

Součástí hodnocení není posouzení funkčních vlastností výrobku deklarovaných výrobcem.

Osoba, která provádí posouzení bezpečnosti:

Ing. Radek Hanek  
Ústecká 195, 410 02 Malé Žernoseky



V Malých Žernosekách, dne 30.12.2020