

DEPARTMENT OF BIOLOGICAL
STANDARDISATION, OMCL NETWORK &
HEALTHCARE (DBO)

SBA/ie

Working document, with no legally binding status,
intended exclusively for the addressees and their
associates, under the responsibility of the addressees
(listed opposite). Level 2

PA/PH/COS (18) 2

BILINGUE

Strasbourg, January 2018

GROUP CD-P-COS

(COMMITTEE FOR COSMETICS AND CONSUMER HEALTH /
COMITE SUR LES COSMETIQUES ET LA SANTE DU CONSOMMATEUR)

Terms of Reference of the CD-P-COS 2018-2019

Mandat du CD-P-COS 2018-2019

Adopted by the Committee of Ministers at its 1300th meeting

Adopté par le Comité des Ministres lors de sa 1300e réunion

EDQM Scientific officer/Administratrice scientifique DEQM : Susanne Bahrke

Distribution

For action:

CD-P-COS Committee for Cosmetics and Consumer Health

For information:

CD-P-SC Consumer Health Protection Committee

COS-OCCL Network OCCL

P-SC-COS Committee of Experts on Cosmetic Products

This document will not be redistributed in sessions. Ce document ne sera pas redistribué lors des sessions.

EDQM address: 7 allée Kastner, CS 30026, FR-67081 Strasbourg (France)

COMMITTEE FOR COSMETICS AND CONSUMER HEALTH (PARTIAL AGREEMENT) (CD-P-COS)

Set up by the Committee of Ministers under Article 17 of the Statute of the Council of Europe and in accordance with Resolution CM/Res(2011)24 on intergovernmental committees and subordinate bodies, their terms of reference and working methods.

Type of committee: Steering Committee

Terms of reference valid from: **1 January 2018 until 31 December 2019**

<p>PILLAR/SECTOR/PROGRAMME</p> <p>Pillar: Human Rights Sector: Ensuring Social Rights Programme: European Directorate for the Quality of Medicines and HealthCare (EDQM)</p>
<p>MAIN TASKS</p> <p>Under the authority of the Committee of Ministers and in its composition restricted to the representatives of the States Parties to the Convention on the Elaboration of a European Pharmacopoeia, the Committee for Cosmetics and Consumer Health (CD-P-COS) is instructed to:</p> <ul style="list-style-type: none"> (i) foster co-operation among member States and in particular promote technical collaboration in the field of market surveillance by Official Cosmetics Control Laboratories (OCCLs) and work towards mutual recognition of test results; (ii) oversee the European Network of OCCLs, ensure that the work is properly carried out and that it is relevant to its members and in accordance to the Network's specific terms of reference and that resources are used efficiently; (iii) identify emerging health threats related to the use of cosmetic products and define priorities for the work to be performed in the Network of OCCLs (e.g. regular updating of an inventory of analytical competencies, test methods, where appropriate conducting market surveillance studies and comparative proficiency testing studies); (iv) where deemed necessary, prepare proposals for resolutions for adoption by the Committee of Ministers; (v) respond to health risks posed by the use of specific ingredients with pharmacological or toxic effects in cosmetics and, where appropriate, propose appropriate measures and set standards and define policies; (vi) considering that the scope also includes products applied intra-dermally for aesthetic and/or decorative purposes and other related borderline products not necessarily falling under the definition of a cosmetic product as given in Regulation (EC) No 1223/2009 on cosmetic products, address also questions of quality and safety of tattoos and permanent make-up. Products classified as medicinal products or medical devices are excluded from the terms of reference of this Committee; (vii) take due account of a gender perspective in the performance of its tasks; (viii) take the pertinent aspects of the European Convention on Human Rights into consideration in its thematic work.
<p>SPECIFIC TASKS</p> <p>Cosmetics control is enhanced as part of a common work programme of the network of Official Cosmetics Control Laboratories (OCCLs), which is coordinated by the EDQM. Active participation of OCCLs in the network is promoted. The database on test results on childcare cosmetics and on cosmetics that are made to appeal to children ("kids' cosmetics") is expanded. Promote the distribution of the Council of Europe's knowledge overview publication on safer tattooing and propose further measures when deemed necessary.</p>
<p>COMPOSITION</p> <p>Members: Governments of the States Parties to the Convention on the Elaboration of a European Pharmacopoeia are invited to designate a representative of the highest possible rank with expertise for the implementation of national policies and surveillance programmes relating to cosmetic products. Each member of the Committee shall have one vote. Where a government designates more than one member, only one of them is entitled to take part in the voting.</p> <p>The sending authorities of these states will bear the travel and subsistence expenses for their representatives' participation in the meetings of the CD-P-COS. The travel and subsistence expenses of the Chair will be borne by the specific budgetary appropriations of the CD-P-COS.</p> <p>In accordance with decisions CM/Del/Dec(2013)1168/10.2 of the Committee of Ministers, in cases where there is no convention-based body including all the Parties, non-member States are invited to take part, with a right to vote, in the committee meetings pertaining to the conventions to which they are Parties.</p>

Participants:

The following may send representatives, without the right to vote and at the charge of their corresponding administrative budgets:

- Parliamentary Assembly of the Council of Europe;
- Congress of Local and Regional Authorities of the Council of Europe;
- European Court of Human Rights;
- Council of Europe Commissioner for Human Rights;
- Conference of INGOs of the Council of Europe;
- Committees or other bodies of the Council of Europe engaged in related work, as appropriate.

The following may send representatives, without the right to vote and without defrayal of expenses:

- Council of Europe member States other than those mentioned above under "Members" and other States with observer status to the European Pharmacopoeia Commission;
- European Union;
- Observer States to the Council of Europe: Canada, Holy See, Japan, Mexico, United States of America;

Observers:

The following may send representatives, without the right to vote and without defrayal of expenses:

- Non-member States with which the Council of Europe has a Neighbourhood Partnership including relevant co-operation activities.

WORKING METHODS**Plenary meetings:**

38 members, 2 meetings in 2018, 2 days

38 members, 2 meetings in 2019, 2 days

Extraordinary meetings of the CD-P-COS can be convened upon request by the Chairperson.

Representatives taking part in the Committee and its subordinate bodies shall complete a declaration of interest and confidentiality undertaking form (EDQM Form/226).

The Committee will also appoint a Gender Equality Rapporteur from amongst its members.

The rules of procedure of the Committee are governed by Resolution CM/Res(2011)24 on intergovernmental committees and subordinate bodies, their terms of reference and working methods.

With a view to reaching its objectives and to enable multidisciplinary working methods, the CD-P-COS may, in derogation of Resolution CM/Res(2011)24 and within the limits of budgetary appropriations, create subordinate bodies.

Budgetary information***2018**

Meetings per year	Number of days	Members	Plenary €	Bureau €	Subordinate structures / Working groups	Secretariat (A, B)
2	2	38	17 400	-	-	1 A; 1 B

2019

Meetings per year	Number of days	Members	Plenary €	Bureau €	Subordinate structures / Working groups	Secretariat (A, B)
2	2	38	17 400	-	-	1 A; 1 B

*The costs presented above take into consideration the per diem, travel, interpretation, translation and document printing. Costs calculated on the basis of the per diem and recharged services costs at their 2018 level.

COMITE SUR LES COSMETIQUES ET LA SANTE DU CONSOMMATEUR (ACCORD PARTIEL) (CD-P-COS)

Établi par le Comité des Ministres en vertu de l'article 17 du Statut du Conseil de l'Europe et conformément à la Résolution [CM/Res\(2011\)24](#) concernant les comités intergouvernementaux et les organes subordonnés, leur mandat et leurs méthodes de travail.

Type de comité : Comité directeur

Durée de validité du mandat : du 1^{er} janvier 2018 au 31 décembre 2019

Pilier / Secteur / Programme

Pilier : Droits de l'homme

Secteur : Garantir les droits sociaux

Programme : Direction Européenne de la Qualité du Médicament et Soins de santé (EDQM)

Missions principales

Sous l'autorité du Comité des Ministres et dans sa composition restreinte aux représentants des États parties à la Convention relative à l'élaboration d'une Pharmacopée européenne, le Comité sur les cosmétiques et la santé du consommateur (CD-P-COS) est chargé de :

- (i) encourager la coopération entre les États membres et, en particulier, promouvoir la collaboration technique en matière de surveillance du marché par les laboratoires officiels de contrôle des cosmétiques (OCCL) et travailler à la reconnaissance mutuelle des résultats d'essais ;
- (ii) superviser le réseau européen des OCCL, veiller à la bonne exécution de ses travaux, à leur pertinence pour les membres du réseau et à leur conformité au mandat spécifique du réseau, et veiller à l'utilisation efficace des ressources ;
- (iii) identifier les nouvelles menaces sanitaires liées à l'utilisation de produits cosmétiques et définir les travaux prioritaires à effectuer au sein du réseau OCCL (par exemple, mise à jour régulière d'un inventaire des compétences analytiques, des méthodes d'essai, et réaliser, le cas échéant, des études de surveillance du marché et des essais d'aptitude comparatifs) ;
- (iv) élaborer, si cela est jugé nécessaire, des propositions de résolutions pour adoption par le Comité des Ministres ;
- (v) apporter une réponse aux risques sanitaires résultant de l'emploi dans les produits cosmétiques d'ingrédients spécifiques présentant des effets pharmacologiques ou toxiques et, le cas échéant, proposer des mesures adaptées, établir des normes et définir des politiques ;
- (vi) tenir compte du fait que le champ d'application couvre également les produits administrés par voie intradermique à des fins esthétiques et/ou ornementales ainsi que d'autres produits frontalières ne relevant pas nécessairement de la définition d'un produit cosmétique, telle qu'énoncée dans le Règlement (CE) n° 1223/2009 sur les produits cosmétiques, examiner également des questions de qualité et d'innocuité des tatouages et maquillages permanents ; les produits classés dans les catégories « médicaments » ou « dispositifs médicaux » sont exclus du mandat de ce comité ;
- (vii) veiller à la perspective de genre dans l'exécution de ses tâches ;
- (viii) prendre en considération les aspects pertinents de la Convention européenne des droits de l'homme dans ses travaux thématiques.

Tâches spécifiques

Le contrôle des produits cosmétiques est renforcé dans le cadre d'un programme de travail commun du réseau des Laboratoires officiels de contrôle des cosmétiques (OCCL), coordonné par l'EDQM. La participation active des OCCL dans le réseau est encouragée. La base de données des résultats d'essais sur les produits de soins cosmétiques pour enfants et les produits cosmétiques conçus pour plaire aux enfants (« cosmétiques pour enfants ») est élargie. La distribution de la publication du Conseil de l'Europe présentant les connaissances en matière de sécurité des tatouages est promue, et d'autres mesures sont proposées, si nécessaire.

Composition

Membres :

Les gouvernements des États parties à la Convention relative à l'élaboration d'une Pharmacopée européenne sont invités à désigner un représentant du rang le plus élevé ayant l'expertise pour mettre en œuvre les politiques et programmes de surveillance nationaux relatifs aux produits cosmétiques. Chaque membre du Comité dispose d'une voix. Si un gouvernement désigne plusieurs membres, un seul d'entre eux peut participer au vote.

Les autorités des États membres qui envoient des représentants aux réunions du CD-P-COS prendront à leur charge les frais de voyage et de séjour desdits représentants. Les frais de voyage et de séjour du ou de la Président(e) seront pris en charge par les dotations budgétaires spécifiques du CD-P-COS.

En application des décisions [CM/Del/Dec\(2013\)1168/10.2](#) du Comité des Ministres, en l'absence d'organe conventionnel réunissant toutes les Parties, des États non membres sont invités à prendre part, avec droit de vote, aux réunions du comité consacrées à des conventions auxquelles ces États sont parties.

Participants :

Peuvent envoyer un représentant, sans droit de vote et à la charge de leurs budgets administratifs respectifs :

- l'Assemblée parlementaire du Conseil de l'Europe ;
- le Congrès des Pouvoirs locaux et régionaux du Conseil de l'Europe ;
- la Cour européenne des droits de l'homme ;
- le Commissaire aux droits de l'homme du Conseil de l'Europe ;
- la Conférence des OING du Conseil de l'Europe ;
- des comités ou d'autres organes du Conseil de l'Europe engagés dans des travaux similaires, le cas échéant.

Peuvent envoyer un représentant, sans droit de vote ni défraiement :

- les États membres du Conseil de l'Europe autres que ceux mentionnés sous « Membres » ainsi que les autres États ayant le statut d'observateur auprès de la Commission européenne de Pharmacopée ;
- l'Union européenne ;
- les États observateurs auprès du Conseil de l'Europe : Canada, Saint-Siège, Japon, Mexique, États-Unis d'Amérique ;

Observateurs :

Peuvent envoyer un représentant, sans droit de vote ni défraiement :

- les États non membres avec lesquels le Conseil de l'Europe a un Partenariat de voisinage incluant des activités de coopération pertinentes.

Méthodes de travail

Réunions plénières :

38 membres, 2 réunions en 2018, 2 jours

38 membres, 2 réunions en 2019, 2 jours

Des réunions extraordinaires du CD-P-COS peuvent être convoquées sur demande du/de la Président(e).

Les représentants qui participent au Comité et à ses organes subordonnés doivent remplir une déclaration d'intérêts et d'engagement de confidentialité (Formulaire/226 de l'EDQM).

Le Comité désignera également en son sein un Rapporteur pour l'égalité de genre.

Le règlement intérieur du Comité est régi par la Résolution [CM/Res\(2011\)24](#) concernant les comités intergouvernementaux et les organes subordonnés, leur mandat et leurs méthodes de travail.

Pour atteindre ses objectifs et permettre la mise en œuvre de méthodes de travail multidisciplinaires, le CD-P-COS peut, en dérogation à la Résolution [CM/Res\(2011\)24](#) et dans la limite de ses attributions budgétaires, créer des organes subordonnés.

Informations budgétaires*

2018

Nombre de réunions par an	Nombre de jours	Membres	Plénière(s) €	Bureau(x) €	Structures subordonnées/ Groupes de travail	Secrétariat (A, B)
2	2	38	17 400	-	-	1 A ; 1 B

2019

Nombre de réunions par an	Nombre de jours	Membres	Plénière(s) €	Bureau(x) €	Structures subordonnées/ Groupes de travail	Secrétariat (A, B)
2	2	38	17 400	-	-	1 A ; 1 B

* Les coûts présentés ci-dessous ne considèrent que les per diem et frais de voyages, l'interprétation, la traduction et l'impression des documents. Coûts calculés sur la base des per diem et des coûts des services refacturés à leur niveau de 2018.