

Vragen gesteld door de leden der Kamer, met de daarop door de regering gegeven antwoorden

1687

Vragen van het lid **Zijlstra** (VVD) aan de minister van Volksgezondheid, Welzijn en Sport over *de Salon Hair-remover*. (Ingezonden 29 januari 2009)

- 1
Bent u op de hoogte van de uitzending van Knelpunt over de Salon Hair-remover?¹
- 2
Wat is uw mening over het gegeven dat een apparaat met een klasse 3B laser vrij verkrijgbaar is, terwijl laserpennen al verboden zijn vanaf klasse 2?
- 3
Kunt u aangeven welke procedures de Voedsel en Waren Autoriteit (VWA) hanteert als een dergelijk product op de markt wordt gebracht?
- 4
Deelt u de mening dat bij een dergelijk product veel eerder, feitelijk voor het op de markt brengen, onderzoek gedaan moet worden door de VWA?
- 5
Kunt u aangeven waarom de VWA bij dit product pas tot een onderzoek is overgegaan nadat deze instantie is gebeld door het programma Knelpunt?
- 6
Is deze zaak voor u aanleiding om te bekijken of de procedures bij de VWA

verbeterd moeten worden? Zo nee, waarom niet? Zo ja, welke acties gaat u ondernemen?

- 7
Deelt u de mening dat dit product pas vrij verkrijgbaar mag zijn nadat een deugdelijk onderzoek door de VWA is afgerond? Zo nee, waarom niet? Zo ja, welke stappen gaat u ondernemen om te zorgen dat dit product zo snel als juridisch mogelijk is van de markt wordt gehaald?

¹ Knelpunt, 23 januari 2009.

Antwoord

Antwoord van minister **Klink** (Volksgezondheid, Welzijn en Sport) (ontvangen 25 februari 2009)

- 1
Ja.
- 2
Laserpennen en -producten worden geclassificeerd op basis van een norm¹. Laserpennen zijn verboden bij klasse 3R, 3B en 4. In principe is een klasse 3B laserpointer niet geschikt voor consumentengebruik. Of de Salon Hair-remover daadwerkelijk een klasse 3B laser betreft en of het risico ook voor dit apparaat geldt, wordt door de VWA onderzocht.
- 3
Het is de verantwoordelijkheid van de ondernemer om geen onveilige consumentenproducten in de handel te brengen. Dit is geregeld in de Warenwet. De VWA ziet hierop toe en

werkt hierbij risicogericht. Dit gebeurt op basis van marktonderzoeken, maar ook naar aanleiding van klachten, incidenten en meldingen. Nieuwe ontwikkelingen in de markt worden gevolgd. Indien noodzakelijk vindt er onderzoek plaats, zoals in dit geval bij de thuislaser. Afhankelijk van de resultaten van het onderzoek kunnen indien nodig stappen tegen de verhandeling van dit product worden ondernomen.

- 4 en 7
Nee, zoals ook al bij de beantwoording van vraag 3 is beantwoord is het in de handel brengen van veilige consumentenproducten de verantwoordelijkheid van de ondernemer. Echter een ontharingslaser is een betrekkelijk nieuw product, waarmee haren permanent verwijderd kunnen worden. Het product wordt met name gebruikt door schoonheidsspecialistes of dermatologen, die hier een opleiding voor hebben gevolgd. Sinds september 2008 is er een «thuis» laser voor permanente ontharing op de markt, die door de consument wordt bediend. Op dit moment wordt op EU niveau overwogen dergelijke producten te laten vallen onder de medische hulpmiddelenwetgeving vanwege het feit dat het product tevens een medische toepassing² heeft of kan hebben³.

Voor medische hulpmiddelen is, in tegenstelling tot consumentproducten, onderzoek aan een product, voordat het op de markt komt, wel vereist.

5

De VWA onderzoekt de thuislaser al sinds september 2008. Aanleiding hiervoor was berichtgeving in Trouw⁴. Sindsdien is zij in contact geweest met experts op dit gebied en is er een onderzoeksprotocol ontwikkeld.

6

Nee, de procedures bij de VWA lopen naar behoren en het product wordt onderzocht. Op basis van het onderzoek is de VWA bevoegd, om indien nodig, stappen tegen het product te ondernemen. De vraag over het al dan niet testen van het product, voordat het op de markt komt, heeft geen relatie met de procedures van de VWA.

7

Zie het antwoord op vraag 4.

¹ NEN-EN 60825-1:2007, Veiligheid van laserproducten, Deel 1 Apparatuurclassificatie en eisen.

² Er zijn laserapparaten bekend die worden gebruikt om spataderen of couperosete verwijderen.

³ Response to the Public Consultation on The Recast of the Medical Device Directives, 31 juli 2008. p5. «It could be considered to also include appliances or equipment, which are used for both medical and aesthetic purposes and are currently under the scope of the MDD only for their medical application. Examples are laser and other equipment, which is also used to peel the skin, to remove tattoos and to remove hair».

⁴ Trouw, zaterdag 13 september, p.1. «Thuislaser is geen speelgoed».