

TERVEZET
BELGA KIRÁLYSÁG

SZÖVETSÉGI EGÉSZSÉGÜGYI, ÉLELMISZERLÁNC-BIZTONSÁGI ÉS KÖRNYEZETVÉDELMI KÖZSZOLGÁLAT

SZÖVETSÉGI KÖZSZOLGÁLAT
GAZDASÁG, KKV-K, ÖNFOGLALKOZTATÓK ÉS ENERGIAÜGY

Királyi rendelet a biocidok forgalmazásáról és használatáról szóló, 2019. április 4-i királyi rendelet módosításáról

FÜLÖP, a belgák királya;

A jelenlévőknek és az ezután érkezőknek, üdvözet!

Tekintettel a 2003. március 28-i törvénnyel módosított, a fenntartható termelési és fogyasztási minták előmozdítását, valamint a környezet, a közegészségügy és a munkavállalók védelmét szolgáló termékszabványokról szóló, 1998. december 21-i törvény 8. cikkének első bekezdésére;

tekintettel a gazdasági törvénykönyvre, a 2013. december 21-i törvénnyel beillesztett VI.35. cikk 1. §-ának 1° pontjára;

tekintettel a biocidok forgalmazásáról és felhasználásáról szóló, 2019. április 4-i királyi rendeletre;

tekintettel a regionális kormányok e rendelet végrehajtásába való bevonására a 2023. június xx-i környezetvédelmi tárcaközi konferencia keretében;

tekintettel az önfoglalkoztatók, illetve kis- és középvállalkozások legfelsőbb tanácsának 2023. ...-án/-én kiadott véleményére;

tekintettel a fogyasztással foglalkozó különleges tanácsadó bizottság 2023. ...-án/-én kiadott véleményére;

tekintettel a műszaki szabályokkal és az információs társadalom szolgáltatásaira vonatkozó szabályokkal kapcsolatos információszolgáltatási eljárás megállapításáról szóló, 2015. szeptember 9-i (EU) 2015/1535 európai parlamenti és tanácsi irányelv 6. cikke (7) bekezdésének a) pontjára;

tekintettel az Európai Bizottságnak címzett 2023/xxx/B számú 2023. ...-i értesítésre;

tekintettel az adminisztratív egyszerűsítésre vonatkozó különböző rendelkezésekről szóló, 2013. december 15-i törvény 6. és 7. cikkével összhangban elvégzett, a jogszabályokra vonatkozó hatásvizsgálatra;

tekintettel a pénzügyi ellenőr 2023. ...-án/-én kiadott véleményére;

tekintettel a költségvetési államtitkár általi 2023. ...-i elfogadásra;

tekintettel az Államtanács xx.xxx/x számú, az 1973. január 12-én összehangolt, az Államtanácsról szóló törvények 84. cikke (1) bekezdésének 2. pontja alapján 2023. ...-án/-én kiadott véleményére;

a gazdasági miniszter, az egészségügyi és környezetvédelmi miniszter javaslatára és a Tanács keretében üléselő miniszterek tanácsára,

a következőről határoztunk és a következőt rendeljük el:

1. cikk A 2021. szeptember 6-i és 2021. december 9-i királyi rendelettel módosított, a biocidok forgalmazásáról és felhasználásáról szóló, 2019. április 4-i királyi rendelet 2. cikkében a következő módosításokra kerül sor:

1° a 11° pont szerinti rendelkezés helyébe a következő rendelkezés lép:

„11° terméktípus: a biocid termékekről szóló rendelet 3. cikkében előírt terméktípus;”;

2° a 20° pont szerinti rendelkezés helyébe a következő rendelkezés lép:

„20° adminisztratív változás: a meglévő engedély kiigazítása, a bejelentés elfogadása vagy tisztán adminisztratív jellegű nyilvántartásba vétele, amely nem változtatja meg a biocid tulajdonságait vagy hatékonyságát, és nem igényel újraértékelést;”;

3° a cikket a 38°, 39°, 40°, 41° és 42° pont szerinti rendelkezésekkel kell kiegészíteni, az alábbiak szerint:

„38° Európai engedély: a biocid termékekről szóló rendelettel összhangban kiadott közigazgatási határozat, amelyben a miniszter vagy az Európai Bizottság a kérelmező által benyújtott kérelmet követően lehetővé teszi biocid termék forgalmazását és felhasználását;

39° biocid család: biocid család a biocid termékekről szóló rendelet 3. cikkében előírtak szerint;

40° a termékjellemzők összefoglalása: a biocid termékcsaládba tartozó biocid vagy biocid család esetében a biocid termékekről szóló rendelet 22. cikkének (2) bekezdése értelmében vett biocid termék jellemzőit tartalmazó dokumentum, amely az európai engedély szerves részét képezi;

41° különleges célszervezet: a biológiai taxonómiában vagy azzal egyenértékűben a nemzetség és a faj nevének szintjén meghatározott célszervezet;

42° aggodalomra okot adó anyag: a biocid termékekről szóló rendelet 3. cikkében előírt, aggodalomra okot adó anyag.”;

2. cikk Ugyanezen rendelet 3. cikke helyébe az alábbi szöveg lép:

„3. cikk Forgalmazás és felhasználás

Biocidok csak akkor forgalmazhatók és használhatók fel, ha:

1° európai engedélyt adtak ki ezekre a biocidokra, vagy

2° e biocidok esetében a miniszter e rendelettel összhangban engedélyezte a nyilvántartásba vételt, illetve engedélyt adott, vagy a 2014. május 8-i királyi rendelettel összhangban elfogadta a bejelentést.

Az (1) bekezdés sérelme nélkül a biocidok csak az alábbi esetekben forgalmazhatók és használhatók fel:

1° amennyiben az (1) bekezdésben említett bejelentés európai elismerésének, engedélyezésének, nyilvántartásba vételének vagy elfogadásának érvényességi idejét nem lépték túl. Az (1) bekezdés 2° pontjában említett biocidok esetében az érvényesség ezen időpontját a biocid termékekről szóló rendelet 89. cikkének (2) bekezdése is meghatározza;

2° az (1) bekezdésben említett európai engedély, engedély, nyilvántartásba vétel vagy elfogadás iránti kérelmekkel és feltételekkel összhangban;

3° amennyiben a terméknek a 28. cikk 5. §-ának 14° pontjában említett lejárat idejét nem lépik túl.”.

3. cikk A rendelet 4. cikke a következőképpen módosul:

1° a „3. cikk 2° pontjának alkalmazásában” szövegrész helyébe a „3. cikk (1) bekezdése 2° pontjának alkalmazásában” szöveg lép;

2° az „egy vagy több, értékelés alatt álló létező hatóanyag” szövegrész helyébe az „egy vagy több, értékelt vagy értékelés alatt álló létező hatóanyag” szöveg lép.

4. cikk A rendelet 5. cikke a következőképpen módosul:

1° a „3. cikk 2° pontja szerinti regisztráció” szövegrész helyébe a „3. cikk (1) bekezdésének 2° pontja szerinti regisztráció” szöveg lép;

2° az „egy vagy több, értékelés alatt álló létező hatóanyag” szövegrész helyébe az „egy vagy több, értékelt vagy értékelés alatt álló létező hatóanyag” szöveg lép;

3° a „10. cikkel összhangban” szövegrész helyébe a „7. cikkel és adott esetben a 10. cikkel összhangban” szöveg lép.

5. cikk Ugyanezen rendelet 7. cikkének 2. §-a a következő módosításokat tartalmazza:

1° az „(a generikus és a szokásos elnevezés vagy azzal egyenértékű szinten meghatározott)” szövegrészt el kell hagyni;

2° a „10. cikk 4. §-a” szövegrész helyébe a „10. cikk 5. §-a” szöveg lép.

6. cikk. Ugyanezen rendelet 8. cikke 2. §-ának 1. pontja helyébe a következő szöveg lép:

„Miután az illetékes hatóság megkapta a kérelmet, az előírt díj megfizetését kéri. A díj kézhezvételét követően egy ügyintézőt neveznek ki. Az illetékes szervezeti egység megvizsgálja a kérelem adminisztratív elfogadhatóságát, és az ügyintéző kijelölését követő 20 munkanapon belül üzenetet küld a kérelmezőnek.”.

7. cikk A rendelet 9. cikke a következőképpen módosul:

1° az 1. §-ban a „(nemek és fajnév szintjén meghatározott vagy azzal egyenértékű)” szavakat el kell hagyni;

2° a 2. § (1) bekezdése helyébe a következő szöveg lép:

„A miniszter a nyilvántartásba vételt attól a naptól számított 20 munkanapon belül engedélyezi, amikor a kérelmet közigazgatásilag elfogadhatónak nyilvánították, amennyiben az 5. cikkben meghatározott feltételek teljesülnek.”.

8. cikk A 2021. szeptember 6-i királyi rendelettel módosított ugyanazon rendelet 10. cikke a következőképpen módosul:

1° a 2. § (1) bekezdése helyébe a következő szöveg lép:

„A kérelmező kifogást emelhet a miniszter által hozott határozattal szemben egy kifogást tartalmazó nyilatkozatban, és kérheti a Biocid Tanácsadó Bizottság általi meghallgatását. Ez a kifogás nem tartalmazhat olyan elemeket, amelyek az 1. melléklet B. pontja szerinti adatok részét képezik vagy azokra támaszkodnak. A kifogás csak akkor fogadható el, ha azt ajánlott levélben 30 munkanapon belül eljuttatják az illetékes szolgálathoz. Ez az időszak azon a napon kezdődik, amikor a kérelmezőt értesítik a miniszter határozatáról. A nem elfogadható kifogásokkal nem lehet foglalkozni. Erről az illetékes szervezeti egység ajánlott levélben tájékoztatja a petíció benyújtóját.” ;

2° a 2. § (2) bekezdése helyébe a következő szöveg lép:

„Amennyiben elfogadható, a kifogást a Biocid Tanácsadó Bizottság az elnök által meghatározott napon és órában megvizsgálja. Kérésre a kérelmezőt meg kell hallgatni, vagy a Biocid Tanácsadó Bizottságnak legalább a megfelelően módon felhívást kell intéznie hozzá.” ;

3° a 2. § (3) bekezdésében az „A megőrzés vagy módosítás” szövegrész helyébe az „A megőrzés vagy módosítás” szöveg lép;

4° a 4. § helyébe a következő szöveg lép:

„4. § Ha a miniszter fenntartja a teljes körű értékelés szükségességéről szóló határozatot, vagy nem nyújt be elfogadható kifogást, az 1. melléklet B. pontja szerinti kiegészítő adatokat a 7. cikk rendelkezéseinek megfelelően az illetékes szervezeti egységhez kell benyújtani. Ezt a miniszter határozatának közlésétől számított 30 munkanapon belül vagy a fellebbezés benyújtására előírt 30 munkanap elteltével kell megtenni.”.

9. cikk A rendelet 11. cikke a következőképpen módosul:

1° a 2. § helyébe a következő szöveg lép:

„2. § A 12-15. cikk alkalmazására is figyelemmel, az e rendelet rendelkezései szerint megadott regisztráció a regisztrációban megjelölt időpontig érvényes marad. E rendelkezéstől eltérve az érvényességi idő a hatóanyag azon terméktípusra vonatkozó jóváhagyásának időpontjáig tart, amelyhez a biocid tartozik, és a biocid termékekről szóló rendelet 89. cikkének (1) bekezdésében említett, valamennyi létező hatóanyag szisztematikus vizsgálatára vonatkozó munkaprogram végéig. Az egynél több hatóanyagot tartalmazó és/vagy egynél több terméktípusba besorolt biocidok esetében az érvényességi időszak addig az időpontig tart, amikor valamennyi hatóanyagot jóváhagyják a biocid hatóanyag hatása szempontjából releváns terméktípusok tekintetében.” ;

2° a 4. § (1) bekezdése helyébe a következő szöveg lép:

„A regisztráció bármikor felülvizsgálható. A lehetséges okok a következők lehetnek:

1° ha vannak arra utaló jelek, hogy az 5. cikkben meghatározott feltételek már nem teljesülnek; vagy

2° a 24. cikkel összhangban kapott új információk alapján.”.

10. cikk A rendelet 12. cikke a következőképpen módosul:

1° az (1) bekezdésben szereplő 1° pont szerinti rendelkezés helyébe a következő rendelkezés lép:

„1° a miniszter ezt szükségesnek tartja a tudományos és műszaki ismeretek fejlődése, vagy a 11. cikk 4. §-ával összhangban végzett kutatás alapján, valamint az egészség vagy a környezet védelme érdekében; vagy”;

2° a második bekezdés helyébe a következő szöveg lép:

„A törzskönyvezés módosítása iránti kérelmet a hatóanyag jóváhagyásának időpontja előtt, vagy ha egy termék több hatóanyagot tartalmaz, az utolsó hatóanyag adott terméktípusra történő jóváhagyásának időpontja előtt, legkésőbb hat vagy három hónappal a tudományos vagy közigazgatási módosítás jóváhagyásának időpontja előtt kell benyújtani. Az (1) bekezdés szerinti regisztráció feltételeinek módosításához az eredeti lajstromozás törlését eredményező módosított regisztráció szükséges.”.

11. cikk. Ugyanezen rendelet 13. cikke a következő bekezdéssel egészül ki:

„Az (1) bekezdés 1° és 2° pontjától eltérve a felfüggesztett nyilvántartásba vételt a 14. cikknek megfelelően a miniszternek vissza kell vonnia, ha a felfüggesztés az (1) bekezdés 1° és 2° pontjának rendelkezéseivel összhangban hat hónap elteltével nem szüntethető meg. A miniszter azonban, miután megvizsgálta a lajstromozás jogosultjának a felfüggesztett regisztráció miniszter általi visszavonása előtt benyújtott, indoklással ellátott kérelmét, meghosszabbíthatja ezt a határidőt.”.

12. cikk. Ugyanezen rendeletnek a 2021. december 9-i királyi rendelettel módosított 14. cikkének (1) bekezdése kiegészül a 4° és 5° pont szerinti rendelkezésekkel, amelyek a következőképpen szólnak:

„4° A 13. cikk (3) bekezdése így rendelkezik; vagy

5° A 2011. november 13-i királyi rendelet IV. fejezete így rendelkezik.”.

13. cikk A rendelet 15. cikke a következőképpen módosul:

1° az 1. § helyébe a következő szöveg lép:

„1. § Ha a miniszter kezdeményezi a nyilvántartásba vétel módosítását, felfüggesztését vagy törlését, az illetékes szervezeti egység ajánlott levélben tájékoztatja a regisztráció jogosultját. Ez a 12. cikk (1) bekezdésének 1° pontjában, a 13. cikkben, valamint a 14. cikk 1°, 2° és 4° pontjában említett esetekre vonatkozik.” ;

2° a 2. § második bekezdésében a „vélemény” szó helyébe a „módosított regisztráció” szöveg lép.

14. cikk A rendelet 16. cikke a következőképpen módosul:

1° az első bekezdés helyébe a következő szöveg lép:

„Ha a biocidot az 5-10. cikk alapján már nyilvántartásba vették, akkor a 22. cikk szerinti kötelezettségek sérelme nélkül a miniszter engedélyezheti a regisztrációt egy második vagy későbbi kérelmezőnek, ha ez a fél az eredeti kérelmező által szolgáltatott adatokra hivatkozik, amennyiben a második vagy azt követő kérelmező sikeresen bizonyítja, hogy a biocid minden tekintetben azonos a korábban nyilvántartásba vett biociddal.” ;

2° a (4) bekezdés helyébe a következő szöveg lép:

„Az azonos biocidot vagy azonos feltételek mellett kell nyilvántartani, vagy olyan feltételek mellett, amelyek eltérőek, de nem befolyásolják a biocid tulajdonságait vagy hatásosságát. Az ugyanazon biocid regisztrálásakor feltüntetett érvényességi idő megegyezik az eredetileg nyilvántartásba vett biocid nyilvántartásba vételi időpontjában feltüntetett érvényességi idővel. Állandó kapcsolat van a

két biocid között. Nem szükséges azonban, hogy az eredetileg nyilvántartásba vett biociddal kapcsolatos valamennyi kérelem megjelenjen ebben a kapcsolatban.”.

15. cikk. Ugyanezen rendeletnek a 2021. szeptember 6-i királyi rendelettel módosított 17. cikke helyébe a következő szöveg lép:

„17. cikk Kifogások

A kérelmező előterjesztheti védekezését a miniszter által a 9., 10., 12., 13., 14. és 16. cikkel összhangban hozott határozattal szemben, kivéve a 10. cikk 1. §-ában említett határozatot, amely tekintetében a 10. cikk 2. §-ában meghatározott eljárást követik. A kifogásról szóló értesítésbe nem szabad új vizsgálatokat felvenni. Ez a kifogás csak akkor fogadható el, ha azt ajánlott levélben 30 munkanapon belül eljuttatják az illetékes szervezeti egységhez. Ez az időszak az azt a napot követő harmadik munkanapon kezdődik, amikor az illetékes szervezeti egység a határozatot megküldte a kérelmezőnek.

A nem elfogadható kifogásokkal nem lehet foglalkozni. Erről az illetékes szervezeti egység ajánlott levélben tájékoztatja a petíció benyújtóját.

Miután az illetékes szervezeti egység megkapta az elfogadható kifogásoló levelet, elkéri az előírt díjat.

Az elfogadható kifogást az előírt díj megfizetése után az illetékes szervezeti egység haladéktalanul elküldi véleményezésre a Legfelsőbb Egészségügyi Tanácsnak, amely azt a kifogás kézhezvételétől számított 60 munkanapon belül megvizsgálja, az elnöke által meghatározott napon és időpontban. A következő kilencven munkanapon belül a Legfelsőbb Egészségügyi Tanács benyújtja ajánlását a miniszternek.

A vélemény kiadása előtt a kérelmezőt és az illetékes szolgálatot meg kell hallgatni, vagy a Legfelsőbb Egészségügyi Tanácsnak legalább a megfelelő módon felhívást kell intéznie hozzájuk.

A kifogásról szóló határozatot a miniszter az attól a naptól számított 160 munkanap lejárta előtt hozza meg, amikor az illetékes szervezeti egységnek kifizették a kifogáshoz szükséges díjat. A miniszter eredeti határozatának megőrzését vagy módosítását ajánlott levélben kell kézbesíteni a kérelmezőnek, valamint e-mailben a Legfelsőbb Egészségügyi Tanácsnak.”.

16. cikk Ugyanezen rendelet 18. cikkében a „rendelkezők” szövegrész helyébe a „IV. fejezet” szöveg lép.

17. cikk A 2021. szeptember 6-i királyi rendelettel módosított ugyanazon rendelet 19. cikke a következőképpen módosul:

1° az 1. § (2) bekezdése helyébe a következő szöveg lép:

„Az a kérelmező, aki a biocidot forgalmazni kívánja, a párhuzamos kereskedelmi engedély iránti kérelmet e-mailben az illetékes szolgálathoz nyújtja be. A párhuzamos kereskedelmi engedély iránti kérelmet legkésőbb három hónappal a hatóanyag jóváhagyásának időpontja előtt, vagy ha egy termék több hatóanyagot tartalmaz, az utolsó hatóanyag adott terméktípusra történő jóváhagyásának időpontja előtt kell benyújtani.”;

2° az 1. § (4) bekezdése helyébe a következő szöveg lép:

„A párhuzamos kereskedelmi engedélyt kérelmező személy a 2011. november 13-i királyi rendelet IV. fejezete alapján köteles megfizetni a díjat. Miután az illetékes hatóság megkapta a párhuzamos kereskedelmi engedély iránti kérelmet, az előírt díjat be kell kérnie.” ;

3° a 7. §-ban az „az engedély jogosultja erről jelentést tesz” és az „az illetékes szolgálatnak” szavak közé az „azonnal” szó kerül beillesztésre.

18. cikk Ugyanezen rendelet 4. fejezetének címsorában a „3. cikk 2° pontjával összhangban” szövegrész helyébe a „3. cikk (1) bekezdésének 2° pontjával összhangban” szöveg lép.

19. cikk A rendelet 20. cikke a következőképpen módosul:

1° a „3. cikk (2) bekezdésével összhangban” szövegrész helyébe az „a 3. cikk (1) bekezdésének 2° pontjával összhangban” szövegrész lép;

2° az „egy vagy több, értékelés alatt álló létező hatóanyag” szövegrész helyébe az „egy vagy több, értékelt vagy értékelés alatt álló létező hatóanyag” szöveg lép.

20. cikk Ugyanezen rendelet 21. cikkében a „legfeljebb 365 naptári nap” kifejezés helyébe a „legfeljebb 550 naptári nap” szöveg lép.

21. cikk Ugyanezen rendelet 26. cikkében az „a 3. cikk 2° pontjától eltérve” szövegrész helyébe az „a 3. cikk (1) bekezdésének 2° pontjától eltérve” szövegrész lép.

22. cikk. Ugyanezen rendeletnek a 2021. szeptember 6-i királyi rendelettel módosított 28. cikke helyébe a következő szöveg lép:

„28. cikk Osztályozás, csomagolás és címkézés

1. § A törzskönyvezés jogosultjai vagy az európai engedélyek biztosítják, hogy a biocidok osztályozása, csomagolása és címkézése a nyilvántartásba vételnek, az engedélyezési tanúsítványnak vagy a jóváhagyott termékjellemző-összefoglalásnak, valamint adott esetben a CLP-rendeletnek megfelelően történjen.

2. § Azokat a biocidokat, amelyek összetéveszthetők élelmiszerekkel, beleértve az italokat vagy a takarmányt is, úgy kell csomagolni, hogy a lehető legkisebb legyen az összetévesztés valószínűsége. Ha rendelkezésre állnak a nagyközönség számára, olyan összetevőket adnak azokhoz, amelyek visszafogják a fogyasztásukat.

A biocidok kifejezetten nem lehetnek vonzóak a gyermekek számára.

3. § A biocidok csak az eredeti csomagolásban szállíthatók a felhasználónak. Semmilyen körülmények között nem oszthatók meg.

Tilos az eredeti csomagolást vagy a címkét megváltoztatni. Tilos a biocidok csomagolásának újrafelhasználása, kivéve a kifejezetten a nyilvántartásba vétel vagy az európai engedély jogosultja általi újrahasználásra, berakodásra vagy töltésre szánt tárolóedények esetében.

4. § Az aeroszolként forgalomba hozott biocidok csomagolásának meg kell felelnie az aeroszolookról szóló 2009. július 31-i királyi rendelet rendelkezéseinek.

5. § A nyilvántartásba vételek vagy az európai engedélyek jogosultjai biztosítják, hogy a címke ne legyen félrevezető a biocid által az emberek vagy állatok egészségére, illetve a környezetre jelentett kockázatok, illetve azok hatékonysága tekintetében, és semmilyen esetben ne szerepeljen rajta az »alacsony kockázatú biocid«, »nem mérgező«, »nem veszélyes«, »természetes«, »bio«,

»környezetbarát«, »állatbarát« vagy hasonló felirat. Ezenkívül a következő információkat olvashatóan és letörölhetetlenül fel kell tüntetni a címkén:

1° a biocidnak a nyilvántartásba vételben, az európai engedélyben vagy a termékjellemzők összefoglalásában feltüntetett kereskedelmi megnevezése. A címkén szereplő minden egyéb információnak a biocid kereskedelmi megnevezésével szemben alárendeltnek kell maradnia;

2° minden hatóanyag azonosítása és koncentrációja metrikus egységekben;

3° az egyes aggodalomra okot adó anyagok azonosítása és koncentrációja metrikus egységekben;

4° a biocidokban található nanoanyagok és a kapcsolódó kockázatok, valamint – a nanoanyagokra való minden egyes hivatkozást követően – zárójelben a »nano« szó;

5° az illetékes hatóság által a biocidhoz rendelt nyilvántartási vagy engedélyezési szám vagy az Európai Bizottság által kiadott engedélyszám;

6° a nyilvántartásba vétel vagy az európai engedély jogosultjának neve és címe. A forgalmazó nevét, címét és logóját fel lehet tüntetni, de ezeknek mindig alárendeltnek kell maradniuk a biocid termékekről szóló rendelet alapján megadott, a nyilvántartásba vétel vagy az engedély jogosultjának adataival szemben;

7° a készítménytípus;

8° az a felhasználás, amelyre a biocidot a biocid termékekről szóló rendelettel összhangban nyilvántartásba vették vagy engedélyezték;

9° a használati utasítás a nyilvántartásba vételben vagy az európai engedélyben meghatározott minden egyes felhasználásra, az alkalmazás gyakoriságára és az adagolásra, metrikus egységekben, valamint a felhasználó számára világos és érthető módon;

10° a belga méregellenőrző központ telefonszáma [Nationaal Centrum ter voorkoming en behandeling van intoxicaties];

11° az esetleges közvetlen vagy közvetett mellékhatások részletei és az elsősegélynyújtásra vonatkozó utasítások;

12° az »Olvassa el a mellékelt használati utasítást használat előtt!« mondat, amennyiben a csomagolás egy mellékelt tájékoztatót tartalmaz, és adott esetben figyelmeztetéseket a veszélyeztetett csoportok számára;

13° a biocid és csomagolásának biztonságos ártalmatlanítására vonatkozó utasítások, és adott esetben a csomagolás újrafelhasználásának tilalma;

14° a tételszám vagy a tétel megnevezése és a lejáratí idő rendes tárolási körülmények között;

15° adott esetben, a biocid előfordulása előtt eltelt idő, a biociddal végzett két egymást követő kezelés, illetve a kezelt biocid termék következő használata és a biocid felhasználás helye szerinti területre történő következő emberi vagy állati belépés közötti időszak, beleértve a fertőtlenítőszeres és intézkedések részleteit, valamint az érintett terek szellőztetésének időtartamát; a berendezések megfelelő tisztítására vonatkozó részletek; a használat és a szállítás során alkalmazott óvintézkedésekre vonatkozó részletek;

16° adott esetben a felhasználók azon kategóriái, amelyekre tekintettel a biocidot korlátozzák;

17° adott esetben tájékoztatás a környezetet fenyegető konkrét veszélyekről, különösen a nem célszervezetek védelmével és a vízszennyezés elkerülésével kapcsolatban;

18° a mikroorganizmusokat tartalmazó biocidok esetében a munkahelyi jóllétről szóló, 2017. április 28-i kódex VII. könyve – Szerves ágensek szerinti címkézési követelmények;

19° a bemutatott csomagolásban lévő keverék névleges mennyisége, kivéve, ha ezt a mennyiséget máshol tüntették fel a csomagoláson.

Az 1°, 2°, 5°, 6° és 10° pontban megadott információkat jól látható helyen kell megadni a címke elején.

Az első bekezdéstől eltérve, a 7°, 9°, 11°, 13°, 14°, 15° és 17° pontban meghatározott információkat, amennyiben ez a biocid mérete vagy funkciója miatt szükséges, a csomagoláson vagy a csomagolásban található tájékoztatón is fel lehet tüntetni.

6. § Az (5) bekezdésben említett címkén feltüntetendő kötelező információk betűméretének legalább 1,2 mm-nek, a magánhangzók magasságának kisbetű méretűnek kell lennie. Az azonos jelentőségű információk esetében ugyanazt a betűméretet kell használni.

7. § A 2012. szeptember 7-i királyi rendelet 2. cikkétől eltérve, amely az anyagok és keverékek címkéjén és biztonsági adatlapján szereplő nyelv, valamint a mérgezések megelőzésével és kezelésével foglalkozó nemzeti központnak az 1272/2008/EK rendelet 45. cikkében említett szervként történő kijelöléséről rendelkezik, a CLP-rendelet 17. cikke (1) bekezdésének d)-g) pontjában említett, a veszélyesnek minősített biocidok címkéjén feltüntetendő információkat holland, francia és német nyelven kell megadni.

Az említett rendelet 2. cikkétől eltérve, a CLP-rendelet 17. cikke (1) bekezdésének a), b), c) és h) pontjában említett információkat, amelyeket fel kell tüntetni a veszélyesnek minősített biocidok címkéjén, és amelyeket az 5. §-nak megfelelően szintén előírnak, holland és francia nyelven kell feltüntetni. A német nyelv esetében egy nyilvános, közvetlenül megtekinthető címkére lehet hivatkozni.

A nem veszélyesként besorolt biocidok esetében az 5. § szerint előírt valamennyi információt holland és francia nyelven kell megadni. A német nyelv esetében egy nyilvános, közvetlenül megtekinthető címkére lehet hivatkozni.

8. § A felügyeletért felelős miniszter vagy tisztviselő előírhatja a csomagolás mintáinak, modelljeinek vagy tervezeteinek, valamint a csomagoláshoz csatolt címkéknek és külön tájékoztató füzetnek a benyújtását.”.

23. cikk Ugyanezen rendelet 29. cikke helyébe az alábbi szöveg lép:

„29. cikk Reklám

1. § A biocidok bármilyen formában történő reklámozása csak olyan biocidok esetében engedélyezhető, amelyek e rendelet rendelkezései szerint forgalomba hozhatók vagy felhasználhatók, feltéve, hogy a reklámban említett valamennyi felhasználás engedélyezett, nyilvántartásba vett vagy a bejelentés elfogadásának részét képezi.

A biocidok e rendeletben említett eladói és felhasználói részére szánt promóciók, kiadványok vagy technikai dokumentumok a reklámozással egyenrangúnak minősülnek.

2. § Az 1. §-tól eltérve a kizárólag a nyilvánosság által engedélyezett kérelmek esetében tilos bármilyen formában reklámozni, ha a biocidnak odaítélt pontok száma a nyersanyagok és termékek költségvetési alapjába fizetendő díjak és hozzájárulások megállapításáról szóló, 2011. november 13-i királyi rendelet 7. cikke 2. §-ának rendelkezéseivel összhangban eltér a 0-tól.

Az (1) bekezdéstől eltérve a miniszter e tilalom alól kivételt adhat a biocid termékekről szóló rendelet alapján kiadott egy vagy több ideiglenes engedély vagy ideiglenes nyilvántartásba vétel tekintetében, ha ez az intézkedés hasznosnak bizonyul a közegészséget, az állategészségügyet vagy a környezetet fenyegető előre nem látható veszély bármely más módon történő leküzdésében.

3. § A 2. § (1) bekezdésében említett biocid termékek vásárlásakor tilos az árengedmények, az ingyenes mennyiségek, az ingyenes termékek vagy a közvetlen vagy közvetett promóció bármely hasonló formája.

4. § A 2. § (1) bekezdésétől eltérve a katalógusok és árjegyzékek feltüntethetik a 2. § (1) bekezdésében említett biocidokat, feltéve, hogy az önköltségi áron kívül az 5. §-ban az említetteken kívül más információ nem szerepel. Ezeket a katalógusokat és árlistákat csak az értékesítési helyeken és az online értékesítésre szolgáló weboldalakon lehet elérhetővé tenni.

5. § A reklámozásra vonatkozó jogi rendelkezések és a biocid termékekről szóló rendelet rendelkezéseinek sérelme nélkül, a biocidok bármilyen formában történő reklámozásának magában kell foglalnia a kereskedelmi megnevezést, az engedélyt, a nyilvántartási vagy bejelentési számot, valamint a hatóanyagok nevét az európai engedélyben meghatározottak szerint, a készítmény jellemzőinek összefoglalóját, az engedélyezést, a nyilvántartásba vételt vagy a bejelentés elfogadását. Csak az európai engedélyben, az engedélyben, a nyilvántartásba vételben vagy a bejelentés elfogadásában szereplő felhasználásokat lehet megemlíteni.

6. § Az információk megjelenítésére korlátozott időt biztosító kommunikációs technikával terjesztett reklám esetében a következő kötelező adatokat legalább egy ideig olvashatóan fel kell tüntetni:

- hat másodperc a következő mondatra: »Használja biztonságosan a biocidokat! Használat előtt olvassa el a címkét és a terméktájékoztatót!«, ahol a »biocidok« szó helyettesíthető a reklámozott terméktípus egyértelmű feltüntetésével;
- három másodperc a kereskedelmi megnevezésre;
- három másodperc az engedélyezési, nyilvántartási vagy értesítési számra;
- hatóanyagokként három másodperc a hatóanyagokra.

Amennyiben e kötelező bejegyzések közül egynél több egyidejűleg jelenik meg, a másodpercek számának legalább annyinak kell lennie, mint az egyes bejegyzések esetében külön-külön meghatározott minimális időtartamok összegének.”.

24. cikk Ugyanezen rendelet 30. cikkének 2. §-ában az „a biocid termékekről szóló rendelettel összhangban kiadott engedély” szövegrész helyébe az „európai engedély” szöveg lép.

25. cikk. Ugyanezen rendeletnek a 2021. szeptember 6-i királyi rendelettel módosított 31. cikke helyébe a következő cikk lép:

„31. cikk Éves nyilatkozat és jelentéstétel

1. § A nyilvántartásba vétel, a párhuzamos kereskedelmi engedély vagy az európai engedély jogosultja a 2011. november 13-i királyi rendelet IV. fejezetével összhangban minden évben bejelenti az illetékes hatóságnak az előző évben Belgiumban forgalomba hozott biocidok mennyiségét.

Az illetékes szervezeti egység évente kéri ezt a nyilatkozatot a Gestautoron keresztül. A jogosult a Gestautoron keresztül teszi meg nyilatkozatát.

2. § A biocid termékekről szóló rendelet 21. cikkével vagy 55. cikkének (1) vagy (3) bekezdésével összhangban ideiglenesen nyilvántartásba vett vagy ideiglenesen engedélyezett biocidok nem képezik az 1. §-ban említett nyilatkozat részét. Ettől eltérve az 1. §-ban említett nyilatkozat részét képezik azok a biocidok, amelyeket az ideiglenes nyilvántartásba vétel vagy az ideiglenes engedély előtt érvényesen nyilvántartásba vettek, vagy amelyeket engedélyeztek, vagy amelyek bejelentését elfogadták, és amelyek nem az ideiglenes nyilvántartásba vétel vagy az ideiglenes engedély tárgyát képezték.

3. § Az 1. §-ban említett nyilatkozat alapján a nyilvánosság számára elérhetővé kell tenni a forgalomba hozott hatóanyagok összmennyiségének éves áttekintését, valamint az egyes terméktípusok tekintetében forgalomba hozott biocidokra vonatkozó általános adatokat.”.

26. cikk Ugyanezen rendelet 32. cikkének címsora helyébe a következő szöveg lép:

„A nyilvántartásba vétel, az engedély, az európai engedély vagy a bejelentés elfogadása jogosultjának tájékoztatási kötelezettségei”.

27. cikk Ugyanezen rendelet a 32. cikk (1) bekezdésével egészül ki, amelynek szövege a következő:

„32.1. cikk A nyilvántartásba vétel, az engedély, az európai engedély vagy a bejelentés elfogadása jogosultjának kötelezettségei a türelmi idő alatt.

1. § Az e rendelet 15. cikkének 4. §-ában vagy 43. cikkének 2. és 3. §-ában, illetve a biocid termékekről szóló rendelet 52. cikkében vagy 89. cikkének (3) és (4) bekezdésében említett türelmi idő alatt a bejelentés nyilvántartásba vételének, engedélyezésének vagy elfogadásának jogosultja továbbra is felelős a még forgalomban lévő biocidokért. A bejelentés nyilvántartásba vétele, engedélyezése vagy elfogadása jogosultjának tájékoztatnia kell a forgalmazókat és minden olyan személyt, akinek közvetlenül értékesítenek – feltüntetve a biocid kereskedelmi leírását, az engedélyt, a bejelentést vagy a nyilvántartási számot – a forgalomba hozatal végnapjáról és a felhasználás befejezésének időpontjáról.

2. § A bejelentés nyilvántartásba vételének, engedélyezésének vagy elfogadásának jogosultja a türelmi idő lejártát követően köteles ingyenesen visszavenni a forgalomban maradt biocid fennmaradó, bontatlan csomagolását. Ugyanez vonatkozik a biocidnak a felhasználók telephelyén található, bontatlan csomagolására is, amennyiben a felhasználók ezt kérik.”.

28. cikk. Ugyanezen rendeletnek a 2021. szeptember 6-i királyi rendelettel módosított 33. cikke helyébe a következő cikk lép:

„33. cikk A miniszter tájékoztatási kötelezettsége

Az illetékes szolgálatnak nyomon kell követnie minden nyilvántartásba vett, engedélyezett vagy párhuzamos kereskedelembe vagy értesítésben szereplő biocid terméket.

Ez a jelentés a nagyközönség számára hozzáférhető. A jelentést az illetékes szolgálat honlapján közzé kell tenni, és legalább hetente frissíteni kell. A nyilvántartásba vételről, az engedélyezési tanúsítványról, az értesítés elfogadásáról vagy a párhuzamos kereskedelmi engedélyről ezen a

jelentésen keresztül lehet tájékozódni. A 3. cikk (1) bekezdésének 1^o pontja szerint engedélyezett biocidok esetében a termékjellemzők összefoglalója ezen a jelentésen keresztül is megtekinthető.”.

29. cikk Ugyanezen rendelet 34. cikkének első bekezdése helyébe a következő szöveg lép:

„A 3. cikk sérelme nélkül a biocidokat az e rendelettel összhangban megadott nyilvántartásba vételi, ideiglenes nyilvántartásba vételi, kísérleti vagy próbaengedélyben vagy párhuzamos kereskedelmi engedélyben, illetve a biocid termékekről szóló rendelettel összhangban megadott európai engedélyben vagy ideiglenes engedélyben meghatározott feltételekkel összhangban kell felhasználni. Tilos a nyilvántartásba vett vagy engedélyezett biocidok felhasználása a miniszter vagy az Európai Bizottság által előírt céloktól eltérő célokra.”.

30. cikk. Ugyanezen rendelet 36. cikkét a 3. § egészíti ki, amelynek szövege a következő:

„3. § A miniszter a kockázatértékelés alapján és a zárt rendszerbe történő besorolás sérelme nélkül részleges kivételeket engedélyezhet az 1. és a 2. §-ból eredő kötelezettségek alól a biocidokra vonatkozóan.”.

31. cikk Ugyanezen rendelet 39. cikkében az „online nyilvántartási rendszer” szavak helyébe a „Zárt rendszer» elnevezésű online nyilvántartási rendszer” szavak lépnek.

32. cikk A 2021. szeptember 6-i királyi rendelettel módosított ugyanazon rendelet 40. cikkének 1. §-a a következőképpen módosul:

1^o az (1) és (2) bekezdés helyébe a következő szöveg lép:

„A zárt rendszerbe besorolt biocid termékeket forgalmazó bármely eladó – a 36. cikk 3. §-ával összhangban megadott kivételre is figyelemmel – a biocidok nyilvántartott eladójaként regisztrál. A nyilvántartott eladó – a 36. cikk 3. §-ával összhangban megadott kivételre is figyelemmel – regisztrálja a »Zárt rendszer« elnevezésű online nyilvántartási rendszerbe a zárt rendszerbe besorolt biocidot, amelyet forgalmaz. A bejegyzett eladónak meg kell felelnie a nyilvántartásba vételben, az engedélyezési dokumentumban vagy a termékjellemzők összefoglalójában meghatározott értékesítési feltételeknek az eladó birtokában lévő minden egyes biocid esetében, valamint a 38. cikkben meghatározott feltételeknek.

A 36. cikk 3. §-ával összhangban biztosított kivételre is figyelemmel, a regisztrált eladó csak regisztrált eladónak vagy regisztrált felhasználónak értékesítheti a zárt rendszerbe besorolt biocid termékeket.” ;

2^o az 5^o pont szerinti rendelkezésben az „online nyilvántartási rendszer” szavak helyébe a „Zárt rendszer» elnevezésű online nyilvántartási rendszer” szavak lépnek;

3^o a 6^o pont szerinti rendelkezésben az „ez a nyilvántartás” szavak helyébe az „ez a »Zárt rendszer« elnevezésű nyilvántartás” szavak lépnek;

4^o a negyedik bekezdést el kell hagyni.

33. cikk Ugyanezen rendelet 41. cikke 1. §-ának a 2023. február 17-i királyi rendelettel módosított (1) bekezdése helyébe a következő szöveg lép:

„A 36. cikk 3. §-ával összhangban engedélyezett kivételre is figyelemmel, a zárt rendszerbe besorolt biocidokat használó természetes vagy jogi személyek a biocidok nyilvántartott felhasználójaként regisztrálják magukat.”.

34. cikk Ugyanezen rendelet 44. cikke helyébe az alábbi szöveg lép:

„44. cikk Átvezetés az európai felvételhez

1. § Azon biocidok esetében, amelyekre vonatkozóan a 3. cikk (1) bekezdésének 2^o pontja szerint bejelentést fogadtak el, és amelyek hatóanyagát a biocid termékekről szóló rendelet szerint jóváhagyták arra a terméktípusra, amelyhez a biocid termék tartozik, a biocid termékekről szóló rendelet szerinti engedélyezés vagy párhuzamos kölcsönös elismerés iránti kérelmet legkésőbb a hatóanyag(ok) jóváhagyásának napján kell benyújtani.

2. § Az egynél több hatóanyagot tartalmazó és/vagy egynél több terméktípusba besorolt biocidok esetében a biocid termékekről szóló rendelettel összhangban az európai engedélyezés vagy az európai engedély párhuzamos kölcsönös elismerése iránti kérelmet legkésőbb addig az időpontig kell benyújtani, amikor az összes hatóanyagot jóváhagyják a termék hatóanyagának hatása szempontjából releváns terméktípusok tekintetében.

3. § A nyilvántartásba vétel, az engedély jogosultja vagy a bejelentő számára, aki az első bekezdés alkalmazásában és az abban meghatározott határidőn belül európai engedély iránti kérelmet vagy az európai engedély párhuzamos kölcsönös elismerése iránti kérelmet nyújtott be a biocid termékekről szóló rendelettel összhangban, az illetékes szolgálat az első bekezdésben említett időponttól számított legfeljebb három évig meghosszabbíthatja a bejelentés meglévő nyilvántartásba vételét, engedélyezését vagy elfogadását az európai engedély iránti kérelem feldolgozásához vagy az európai engedély párhuzamos kölcsönös elismeréséhez szükséges minimális időtartamig, a biocid termékekről szóló rendelettel összhangban.”.

35. cikk Ugyanezen rendeletben az 1. melléklet helyébe e rendelet 1. melléklete lép.

36. cikk Ugyanezen rendeletben az 2. melléklet helyébe e rendelet 2. melléklete lép.

37. cikk Ugyanezen rendeletben az 3. melléklet helyébe e rendelet 3. melléklete lép.

38. cikk Ez a rendelet-án/-én lép hatályba.

Az (1) bekezdéstől eltérve, a ... cikk ... hatályba lép.

Az (1) bekezdéstől eltérve, a ... cikk ... hatályba lép.

39. cikk A gazdasági miniszter, a közegészségügyi miniszter és a környezetvédelmi miniszter – mindegyikük a saját területén – felelős e rendelet végrehajtásáért.

Készült Brüsszelben,

Őfelsége nevében:

A gazdasági miniszter,

A közegészségügyi miniszter,

A környezetvédelmi miniszter,

A biocidok forgalmazásáról és felhasználásáról szóló, 2019. április 4-i királyi rendelet módosításáról szóló, ...-i királyi rendelet 1. melléklete (35. cikk)

REGISZTRÁCIÓ: FÁJLKÖVETELMÉNYEK

A. Minden egyes nyilvántartásba vételi kérelemhez elektronikus fájlt kell benyújtani a »Gestautor« alkalmazáson keresztül. Az alkalmazás elérhető a hivatalos szolgáltatás honlapján (www.biocide.be). Ez a fájl a következő információkat tartalmazza:

- a biocid kereskedelmi megnevezése;
- a kérelmező és a kiszámlázandó jogalany;
- a biocid termelő;
- a hatóanyag gyártója vagy importőre;
- a forgalmazó;
- a formuláció típusa;
- a terméktípus és tervezett alkalmazás;
- a pontos minőségi és mennyiségi összetétel;
- az osztályozásra és címkézésre vonatkozó javaslat;
- a biocid címkéje;
- a biocid biztonsági adatlapja;
- a biocid összes összetevőjének biztonsági adatlapja;
- a Belgiumban forgalomba hozott biocidok becsült mennyisége;
- a csomagolás típusa és mérete;
- hatékonysági vizsgálat a nyilvántartás tárgyát képező biocid termékkel (csak meghatározott célszervezettel szembeni állítás esetén vagy meghatározott szabvány szerint).

B. Ezen túlmenően a következő információkat kell rendelkezésre bocsátani és benyújtani, amennyiben a 10. cikkkel összhangban teljes körű értékelésre van szükség:

- a hatóanyag(ok) tartalmának elemzése;
- stabilitási vizsgálat;
- a hatóanyag(ok)ra vonatkozó bejegyzési engedély;
- az 5. cikkben említett hatásokat és tulajdonságokat értékelő kockázatértékelés tervezete;
- a toxikológiai és ökotoxikológiai adatok összefoglalása, amely tartalmazza legalább a kockázatértékelés tervezetének elkészítéséhez szükséges adatokat és megfelelő hivatkozásokat (csak akkor, ha a hatóanyag(ok)ra vonatkozó európai értékelési jelentés még nem áll rendelkezésre, vagy ha a hatóanyag(ok)hoz való hozzáférési engedély nem nyújtható be);
- hatékonysági vizsgálat(ok) valamennyi rendeltetésszerű célra;
- szermaradék-vizsgálat (csak akkor, ha az étrendben szermaradékok is lehetségesek).

A B. pontban említett adatok elektronikus úton kerülnek benyújtásra a »Gestautor« alkalmazáson keresztül.”

A biocidok forgalmazásáról és felhasználásáról szóló, 2019. április 4-i királyi rendelet
módosításáról szóló, ...-i királyi rendelet 2. melléklete (36. cikk)

„2. melléklet

PÁRHUZAMOS KERESKEDELMI FORMANYOMTATVÁNY

Kérelmező	Név: Utca: Szám: Irányítószám: Település: Ország: Cégszám*: *a Crossroads Bank Enterprises-nál (CBE) (adott esetben)
Kapcsolat	Név: Telefon: E-mail cím:
A forgalmazandó biocid kereskedelmi megnevezése	
Származási tagállam	
A származási tagállam illetékes hatóságának neve és címe	Név: Utca: Szám: Irányítószám: Település: Ország:
Az engedély jogosultjának neve és címe a származási tagállamban	Név: Utca: Szám: Irányítószám: Település: Ország:
A biocid neve és engedélyszáma a származási tagállamban	Név: Engedélyezési szám:
A referenciatermék neve és nyilvántartási vagy engedélyezési száma	Név: Regisztrációs vagy felvételi szám:
A biocid gyártója	Név: Utca: Szám: Irányítószám: Település: Ország:
A biocidban jelen lévő hatóanyag(ok) és azok garantált tartalma	<u>Hatóanyag 1</u> Név: CAS-szám: Garantált szint a biocidban: <u>Hatóanyag 2</u> Név: CAS-szám: Garantált szint a biocidban: <u>Hatóanyag 3</u> Név:

	CAS-szám: Garantált szint a biocidban: <i>(ha több mint három hatóanyag, további kiegészítés)</i>													
A hatóanyag(ok) gyártója: (ha nem az EU-ban telepedett le, az importőrt meg kell említeni)	<u>Hatóanyag 1</u> Név: Utca: Szám: Irányítószám: Település: Ország: <u>Hatóanyag 2</u> Név: Utca: Szám: Irányítószám: Település: Ország: <u>Hatóanyag 3</u> Név: Utca: Szám: Irányítószám: Település: Ország: <i>(ha több mint három hatóanyag, további kiegészítés)</i>													
	A biocidban jelen lévő összes nem aktív anyag neve és CAS-száma <table border="1"> <thead> <tr> <th>Név</th><th>CAS-szám</th></tr> </thead> <tbody> <tr><td>.....</td><td>.....</td></tr> <tr><td>.....</td><td>.....</td></tr> <tr><td>.....</td><td>.....</td></tr> <tr><td>.....</td><td>.....</td></tr> <tr><td>.....</td><td>.....</td></tr> </tbody> </table>		Név	CAS-szám										
	Név	CAS-szám												
														
.....														
.....														
.....														
.....														
Tervezett alkalmazás és terméktípus														
A tervezett felhasználás leírása: Terméktípus(ok):														
Azon csomagolás jellege, amelyben a biocidot forgalomba hozzák	A csomagolás formája: A csomagolás anyaga: A csomagolás tartalma (súly vagy térfogat):													
A készítmény típusa														
Importálandó mennyiség														
A behozatal tervezett időszaka														

A következő dokumentumokat mellékletként kell benyújtani ezzel a formanyomtatvánnyal együtt:

1. melléklet: Az eredeti címke és az eredeti használati utasítás, amely a biocidot a származási tagállamban történő forgalmazáskor kíséri. Ha ezeket a dokumentumokat nem francia vagy holland nyelven állították össze, akkor francia vagy holland nyelvű fordításra is szükség van.
2. melléklet: A forgalomba hozandó biocid címkéjének tervezete holland és francia nyelven.
3. melléklet: Nyilatkozat arról, hogy azt a biocidot, amelyre párhuzamos kereskedelmi engedélyt kérnek, a referenciatermékkel azonos gyártási eljárás szerint gyártották.
4. melléklet: Hivatalos nyilatkozat arról, hogy az engedély jogosultja tájékoztatja az illetékes hatóságot, ha a behozott biocidra vonatkozó engedélyt a származási tagállam visszavonja.

Ezt az engedélykérelmet e-mailben a következő e-mail címre küldik a megfelelő adatokkal együtt: info.gestautor@health.fgov.be

A díjat a »Gestautor« alkalmazásban szereplő automatikus értesítés kézhezvételét követően kell megfizetni, amely igazolja az irat átvételét, és figyelembe veszi a számlán feltüntetett fizetési módokat. Ebben a számlán, amely a »Gestautor« alkalmazásban található, megtalálja a kifizetendő összeget, a számlaszámot és a strukturált tájékoztatást, amelyet a kifizetéskor meg kell adnia.

.....
(helyszín)

NAGYON VILÁGOSAN tüntesse fel az aláíró nevét és beosztását:

.....
(dátum)

Ekképpen teljes mértékben és a valóságnak megfelelően kitöltve

.....
(aláírás)"

A biocidok forgalmazásáról és felhasználásáról szóló, 2019. április 4-i királyi rendelet
módosításáról szóló, ...-i királyi rendelet 3. melléklete (37. cikk)

„3. melléklet

**OLYAN KÍSÉRLET VAGY PRÓBA BEJELENTÉSÉRE
SZOLGÁLÓ FORMANYOMTATVÁNY, AMELYBEN A
BIOCIDOK A KÖRNYEZETBE KERÜLHETNEK, VAGY
AMELY A KÖRNYEZETBE VALÓ KIBOCSÁTÁSUKAT
EREDMÉNYEZHETI**

Bejelentő	Név: Utca: Szám: Irányítószám: Település: Ország: Cégszám*: *a Crossroads Bank Enterprises-nál (CBE) (adott esetben)												
Biociddal végzett vizsgálat vagy kísérlet esetén:	A biocid kereskedelmi megnevezése: A biocid teljes összetétele: <table border="1"><thead><tr><th></th><th>Kémiai név</th><th>CAS-szám</th><th>Szint (%)</th></tr></thead><tbody><tr><td>Hatóanyag(ok)</td><td></td><td></td><td></td></tr><tr><td>Nem aktív anyagok</td><td></td><td></td><td></td></tr></tbody></table> A biocid osztályozása és címkézése: A biocid felhasználási területe:		Kémiai név	CAS-szám	Szint (%)	Hatóanyag(ok)				Nem aktív anyagok			
	Kémiai név	CAS-szám	Szint (%)										
Hatóanyag(ok)													
Nem aktív anyagok													
Hatóanyaggal végzett vizsgálat vagy kísérlet esetén	A hatóanyag neve: CAS-szám: Tisztasági szint:												

	A hatóanyag gyártójának neve és címe (ha nem az EU-ban telepedett le: az importőr):..... Oszályozás és címkézés: Hatály:.....
A vizsgálathoz vagy kísérlethez használt biocid vagy hatóanyag összmenyisége (tömegben vagy térfogatban)	

A következő dokumentumokat mellékletként kell benyújtani ezzel a formanyomtatvánnyal együtt:

1. melléklet: A vizsgálat vagy kísérlet végrehajtásának érvényes indokával végrehajtandó vizsgálat vagy kísérlet részletes leírása.
2. melléklet: Ha rendelkezésre áll, egy címke (tervezet vagy egyéb) arra a biocidra vagy hatóanyagra vonatkozóan, amellyel a vizsgálatot vagy kísérletet el kell végezni.
3. melléklet: Az emberi vagy állati egészségre, illetve a környezetre gyakorolt lehetséges hatásokra vonatkozó valamennyi rendelkezésre álló adat.
4. melléklet: A vizsgálatban vagy kísérletben részt vevő valamennyi személy, intézmény és minden olyan hely felsorolása, ahová a biocid vagy hatóanyag kerül.

Ezt az értesítést e-mailben a következő e-mail címre küldik a megfelelő adatokkal együtt: info.gestautor@health.fgov.be

A díjat az irat átvételét igazoló e-mail kézhezvételekor és a megfelelő számlán meghatározott fizetési módokkal összhangban kell megfizetni. Ezen a számlán megtalálja a kifizetendő összeget, a számlaszámot és a strukturált tájékoztatót, amelyet a kifizetéskor meg kell adnia.

.....
(helyszín)

NAGYON VILÁGOSAN tüntesse fel az aláíró nevét és beosztását:

.....
(Aláírás)

.....
(dátum)

Ekképpen teljes mértékben és a valóságnak megfelelően kitöltve

.....

