

PROJEKTS
BEĻĢIJAS KARALISTE

VESELĪBAS, PĀRTIKAS APRITES DROŠĪBAS UN VIDES VALSTS FEDERĀLAIS DIENESTS

VALSTS FEDERĀLAIS DIENESTS

EKONOMIKA, MAZIE UN VIDĒJIE UZŅĒMUMI, PAŠNODARBINĀTAS PERSONAS UN ENERĢĒTIKA

Karaļa dekrēts, ar ko groza Karaļa 2019. gada 4. aprīļa dekrētu par biocīdu pieejamību tirgū un lietošanu

Beļģijas karalis FILIPS;

ar laba vēlējumiem visiem šobrīd un turpmāk.

Ņemot vērā 1998. gada 21. decembra Likuma par produktu standartiem ilgtspējīgas ražošanas un patēriņa modeļu veicināšanai un vides, sabiedrības veselības un darba ņēmēju aizsardzībai, 8. panta pirmo daļu, ko groza 2003. gada 28. marta likumu;

Ņemot vērā Ekonomikas tiesību kodeksa VI.35.(1)(1) pantu, kas iekļauts ar 2013. gada 21. decembra likumu;

Ņemot vērā Karaļa 2019. gada 4. aprīļa dekrētu par biocīdu pieejamību tirgū un lietošanu;

Ņemot vērā reģionālo pašvaldību iesaisti šī Dekrēta ieviešanā 2023. gada xx. jūnija starpministriju vides konferences ietvaros;

Ņemot vērā 2023. gada... Augstākās padomes izsniegto atzinumu attiecībā uz pašnodarbinātām personām un mazajiem un vidējiem uzņēmumiem;

Ņemot vērā Īpašās konsultatīvās komitejas patēriņa jautājumos atzinumu, kas tika sniegts 2023. gada xxx;

Ņemot vērā Eiropas Parlamenta un Padomes 2015. gada 9. septembra Direktīvas (ES) 2015/1535, ar ko nosaka informācijas sniegšanas kārtību tehnisko noteikumu un Informācijas sabiedrības pakalpojumu noteikumu jomā, 6. panta septītās daļas a) apakšpunktu;

Ņemot vērā paziņojumu Nr. 2023/xxx/B, kas tika sniegts Eiropas Komisijai 2023. gada xxx;

Ņemot vērā tiesību akta ietekmes novērtējumu, kas tika veikts saskaņā ar 2013. gada 15. decembra Likuma par dažādiem noteikumiem saistībā ar administratīvā procesa vienkāršošanu 6. un 7. pantu;

Ņemot vērā finanšu inspektora atzinumu, kas sniegts 2023. gada xxx;

Ņemot vērā valsts sekretāra budžeta jautājumos piekrišanu, kas izsniegta 2023. gada xxx;

Nemot vērā Valsts padomes atzinumu xx.xxx/x, kas sniegts 2023. gada ... atbilstīgi 1973. gada 12. janvārī apstiprinātā Likuma par Valsts padomi 84.(1)(2) pantam;

Pēc ekonomikas ministra, veselības un vides ministra priekšlikuma un, balstoties uz Padomes un ministru tikšanās laikā sniegtajiem ierosinājumiem,

mēs esam nolēmuši, un ar šo izdodam šādu dekrētu:

1. pants. Karaļa 2019. gada 4. aprīļa dekrēta par biocīdu pieejamību tirgū un lietošanu, kas grozīts ar Karaļa 2021. gada 6. septembra un 2021. gada 9. decembra dekrētiem, 2. pantā tiek izdarīti šādi grozījumi:

1. 11. noteikums tiek izteikts šādi:

“11. produkta veids: produkta veids, kas atbilst Biocīdu regulas 3. panta noteikumiem;”;

2. 20. noteikums tiek izteikts šādi:

“20. administratīvās izmaiņas: esošas atļaujas pielāgošana, paziņojuma apstiprināšana vai administratīvas dabas reģistrācija, kas nemaina biocīda īpašības vai efektivitāti un nepieprasa atkārtotu novērtēšanu;”;

3. pants tiek papildināts ar 38., 39., 40., 41. un 42. punktiem šādi:

“38. Eiropas atļauja: administratīvs lēmums, kas izdots saskaņā ar Biocīdu regulu, ar kuru ministrs vai Eiropas Komisija, pamatojoties uz iesniegto pieteikumu, atļauj piedāvāt tirgū un lietot;

39. biocīdu saime: biocīdu saime atbilstoši Biocīdu regulas 3. pantā noteiktajam;

40. Produkta raksturojuma kopsavilkums: dokuments, kas ietver biocīda raksturojuma kopsavilkumu vai biocīdu saimes gadījumā biocīda saimei piederoša biocīda raksturojuma kopsavilkumu Biocīdu regulas 22. panta otrās daļas izpratnē un kas ir Eiropas atļaujas neatņemama sastāvdaļa;

41. specifiskais mērķorganisms: mērķorganisms, kas bioloģiskajā taksonomijā vai līdzvērtīgā klasifikācijā ir norādīts ģints un sugas nosaukuma līmenī;

42. viela, kas rada bažas: viela, kas rada bažas, kā to paredz Biocīdu regulas 3. pantā paredzētais.”;

2. pants. Dekrēta 3. pantu aizstāj ar šādu pantu:

“3. pants. Piedāvāšana tirgū un lietošana

Biocīdus piedāvā tirgū un lieto tikai:

1. ja biocīdam ir piešķirta Eiropas atļauja; vai

2. attiecībā uz biocīdu ministrs ir piešķīris reģistrāciju saskaņā ar šo Dekrētu, ir piešķīris atļauju vai ir pieņēmis paziņojumu saskaņā ar Karaļa 2014. gada 8. maija Dekrētu.

Neskarot 1. apakšpunktu, biocīdus var piedāvāt tirgū un lietot tikai:

1. ja nav pārsniegts 1. apakšpunktā minētā Eiropas apstiprinājuma, atļaujas, reģistrācijas vai paziņojuma pieņemšanas termiņš. Attiecībā uz 1. apakšpunkta otrajā daļā minētajiem biocīdiem šo termiņu arī nosaka Biocīdu regulas 89. panta otrā daļa;

2. saskaņā ar pieteikumiem un nosacījumiem, kas piešķirti attiecībā uz 1. apakšpunktā minēto Eiropas atļauju, atļauju, reģistrāciju vai paziņojuma apstiprināšanu;

3. ja nav pārsniegts produkta derīguma termiņš, kā to paredz 28.(5)(14) panta noteikumi.”

3. pants. Dekrēta 4. pantā izdara šādus grozījumus:

1. frāzi “Piemērojot 3. panta otro daļu” aizstāj ar frāzi “Piemērojot 3. (1)(2) pantu”;

2. frāzi “viena vai vairākas esošas aktīvās vielas, kas tiek novērtētas” aizstāj ar vārdiem “viena vai vairākas esošas aktīvās vielas, kas ir vai šobrīd tiek novērtētas”.

4. pants. Dekrēta 5. pantu groza šādi:

1. frāzi “Reģistrācija saskaņā ar 3. panta otrā daļa” aizstāj ar frāzi “Reģistrācija saskaņā ar 3.(1) (2) pantu”;

2. frāzi “viena vai vairākas esošas aktīvās vielas, kas tiek novērtētas” aizstāj ar vārdiem “viena vai vairākas esošas aktīvās vielas, kas ir vai šobrīd tiek novērtētas”.

3. frāzi “saskaņā ar 10. pantu” aizstāj ar frāzi “saskaņā ar 7. pantu un, ja piemērojams, 10. pantu”.

5. pants. Dekrēta 7. panta otrajā daļā tiek izdarīti šādi grozījumi:

1. svītro vārdus “(norādīti sugas nosaukuma vai līdzvērtīga nosaukuma līmenī)”;

2. vārdus “10. panta ceturtā daļa” aizstāj ar vārdiem “10. panta piektā daļa”.

6. pants. Dekrēta 8.(2)(1) pantu groza šādi:

“Pēc tam, kad kompetentā iestāde ir saņēmusi pieteikumu, tiek pieprasīta nepieciešamās nodevas samaksa. Pēc samaksas saņemšanas, tiek iecelts lietas pārvaldnieks. Atbildīgais dienests izvērtē pieteikuma administratīvo atbilstību un 20 darba dienu laikā pēc lietas pārvaldnieka iecelšanas nosūta paziņojumu pieteikuma iesniedzējam.”

7. pants Dekrēta 9. pantu groza šādi:

1. 1. punktā svītro vārdus “(norādīti ģints un sugas nosaukuma vai pielīdzināmā līmenī)”;

2. 2.(1) punktu aizstāj ar šādu noteikumu:

“Ministrs piešķir reģistrāciju 20 darba dienu laikā no dienas, kurā pieteikums ir atzīts par administratīvi atbilstošu, ja ir izpildīti 5. pantā paredzētie nosacījumi.”.

8. pants Dekrēta, kas grozīts ar Karaļa 2021. gada 6. septembra Dekrētu, 10. pantu groza šādi:

1. 2.(1) punktu aizstāj ar šādu noteikumu:

“Pieteikuma iesniedzējs var izklāstīt savus iebildumus pret ministra pieņemto lēmumu iebildumu paziņojumā, un iesniegt lūgumu tikt uzklautam Biocīdu konsultatīvajā komitejā. Iebildumos nav atļauts ietvert elementus, kas ir daļa no vai pamatojas uz datiem atbilstoši Pielikuma 1 B daļai. Iebildumi tiek pieņemti tikai, ja tie ir nosūtīti kompetentajam dienestam ierakstītā vēstulē 30 darba dienu laikā. Iepriekš minētais termiņš tiek skaitīts no dienas, kurā pieteikuma iesniedzējam tiek paziņots ministra lēmums. Neatbilstoši iebildumi netiek izskatīti. Kompetentais dienests par to informē iebildumu iesniedzēju ierakstītā vēstulē.” ;

2. 2.(2) punktu aizstāj ar šādu noteikumu:

“Ja iebildumi ir pieņemami, tos izskata Biocīdu atzinumu komiteja, tās priekšsēdētāja noteiktajā dienā un laikā. Pieprasījuma gadījumā Biocīdu konsultatīvā komiteja uzklausa pieteikuma iesniedzēju vai vismaz pienācīgi uzaicina uzklausīšanai.” ;

3. 2.(3) punktā frāzi “Saglabāšana vai grozīšana” aizstāj ar vārdiem “Saglabāšana vai grozīšana”;

4. 4. punktu aizstāj ar šādu noteikumu:

“4. Ja ministrs patur spēkā lēmumu par visaptveroša novērtējuma nepieciešamību vai ja nav iesniegti pieņemami iebildumi saskaņā ar 1. pielikuma B daļu, nepieciešamie papildu dati ir jāiesniedz kompetentajam dienestam atbilstoši 7. pantā noteiktajai kārtībai. Dati jāiesniedz 30 darba dienu laikā pēc ministra lēmuma paziņošanas vai pēc 30 darba dienu termiņa, kas paredzēts pārsūdzības iesniegšanai.”

9. pants. Dekrēta 11. pantu groza šādi:

1. 2. punktu aizstāj ar šādu noteikumu:

“2. Ievērojot 12. līdz 15. pantu, reģistrācija, kas ir piešķirta saskaņā ar šī Dekrēta noteikumiem, paliek spēkā līdz reģistrācijā norādītajam datumam. Atkāpjoties no šī noteikuma, derīguma termiņš var palikt spēkā līdz produkta tipa, kuram pieder biocīds, aktīvās vielas apstiprināšanas dienai un līdz darba programmas visu esošo aktīvo vielu sistemātiskai pārbaudei pabeigšanai atbilstoši Biocīdu regulas 89. panta pirmās daļas noteikumiem. Attiecībā uz biocīdiem, kas satur vairāk nekā vienu aktīvo vielu un/vai kas ir klasificēti vairākos produkta veidos, derīguma termiņš var palikt spēkā līdz dienai, kurā visas aktīvās vielas ir apstiprinātas attiecībā uz produkta veidiem, kas attiecas uz aktīvās vielas iedarbību biocīdā.” ;

2. 4.(1) punktu aizstāj ar šādu noteikumu:

“Reģistrāciju var pārskatīt jebkurā laikā. Iespējamie pārskatīšanas iemesli var būt šādi:

1. ja pastāv pazīmes, kas liecina, ka vairs netiek ievēroti 5. panta nosacījumi; vai

2. pamatojoties uz jaunu informāciju, kas saņemta saskaņā ar 24. pantu.”

10. pants. Dekrēta 12. pantā izdara šādus grozījumus:

1. 1. apakšpunkta 1. noteikumu aizstāj šādi:

“1. ministrs to uzskata par nepieciešamu, pamatojoties uz zinātnes un tehnoloģiju attīstību vai pētījumiem, kas veikti saskaņā ar 11. panta ceturto daļu, un veselības vai vides aizsardzībai; vai

2. 2. apakšpunktu aizstāj šādi:

“Reģistrācijas izmaiņu pieteikumu iesniedz pirms aktīvās vielas apstiprināšanas dienas vai, ja produkts satur vairākas aktīvās vielas, pirms attiecībā uz šo produkta veidu pēdējās aktīvās vielas apstiprināšanas dienas vēlākais sešus vai trīs mēnešus pirms zinātnisko vai administratīvo grozījumu apstiprināšanas dienas. Lai grozītu reģistrācijas nosacījumus saskaņā ar 1. punktu, ir nepieciešami reģistrācijas grozījumi, ar kuriem sākotnējā reģistrācija tiek atcelta.”.

11. pants. Dekrēta 13. pantu papildina ar šādu apakšpunktu:

“Atkāpjoties no 1.(1) un (2) apakšpunkta, ministra apturēta reģistrācija tiek atcelta saskaņā ar

14. pantu, ja šāda apturētā reģistrācija pēc sešiem mēnešiem nevar tikt izbeigta saskaņā ar 1.(1) un

(2) apakšpunktu. Ministrs patur tiesības pagarināt šo termiņu pēc reģistrācijas turētāja pamatota lūguma izskatīšanas, kas iesniegts pirms apturētās reģistrācijas atcelšanas.”

12. pants. Dekrēta, ko groza ar Karaļa 2021. gada 9. decembra Dekrētu, 14. panta pirmo daļu papildina ar 4. un 5. noteikumu šādā redakcijā:

“4. Kā to nosaka 13. panta trešā daļa; vai

5. Kā to nosaka Karaļa 2011. gada 13. novembra Dekrēta IV nodaļa.”

13. pants. Dekrēta 15. pantu groza šādi:

1. 1. punktu aizstāj ar šādu noteikumu:

“1. Ja ministrs uzņemas iniciatīvu grozīt, apturēt vai atcelt reģistrāciju, kompetentais dienests informē par to reģistrācijas turētāju ierakstītā vēstulē. Tas attiecas uz gadījumiem, kas minēti 12.(1) (1) pantā, 13. pantā, 14.(1), (2) un (4) pantā.” ;

2. 2.(2) punktā vārdu “atzinums” aizstāj ar vārdiem “grozīta reģistrācija”.

14. pants. Dekrēta 16. pantu groza šādi:

1. 1. apakšpunktu aizstāj ar šādu noteikumu:

Ja biocīds jau ir reģistrēts saskaņā ar 5. līdz 10. pantu, neskarot 22. pantā noteiktos pienākumus, ministrs var piešķirt reģistrāciju otram vai nākamajam pieteikuma iesniedzējam, ja šī puse atsaucas uz informāciju, ko sniedzis sākotnējais pieteikuma iesniedzējs, ciktāl otrais vai nākamais pieteikuma iesniedzējs sekmīgi pierāda, ka biocīds visos aspektos ir identisks iepriekš reģistrētajam biocīdam.” ;

2. 4. apakšpunktu aizstāj ar šādu noteikumu:

“Identisko biocīdu reģistrē vai nu tādos pašos apstākļos, vai apstākļos, kas ir atšķirīgi, bet neietekmē biocīda īpašības vai iedarbīgumu. Tā paša biocīda reģistrācijā norādītais derīguma termiņš ir tāds pats kā sākotnēji reģistrētā biocīda reģistrācijā norādītais derīguma termiņš. Starp abiem biocīdiem pastāv pastāvīga saikne. Tomēr netiek prasīta visu sākotnēji reģistrētā biocīda pieteikumu ietveršana.”

15. pants. Dekrēta, kas grozīts ar Karaļa 2021. gada 6. septembra Dekrētu, 17. pantu aizstāj ar šādu noteikumu:

“17. pants. Iebildumi

Pieteikuma iesniedzējs var izteikt iebildumus pret ministra lēmumu, kas pieņemts saskaņā ar 9., 10., 12., 13., 14. un 16. pantu, izņemot 10. panta pirmajā daļā minēto lēmumu, attiecībā uz kuru tiek piemērota 10. panta otrajā daļā noteiktā kārtība. Paziņojumā par iebildumiem nav atļauts iekļaut jaunus pētījumus. Iebildumi ir pieņemami tikai, ja tie ir nosūtīti kompetentam dienestam ierakstītā vēstulē 30 darba dienu laikā. Šis termiņš sākas trešajā darba dienā, skaitot no dienas, kad kompetentais dienests nosūta lēmumu pieteikuma iesniedzējam.

Neatbilstoši iebildumi netiek izskatīti. Kompetentais dienests par to informē pieteikuma iesniedzēju ierakstītā vēstulē.

Pēc tam, kad attiecīgais dienests saņem pieņemamus iebildumus, tiek pieprasīta attiecīgās nodevas samaksa.

Pēc nodevas samaksas kompetentais dienests nekavējoties paziņo par iebildumiem Augstākajai veselības padomei atzinuma sniegšanai, kas izskata iebildumus 60 darba dienu laikā pēc to saņemšanas, padomes priekšsēdētāja noteiktā dienā un laikā. Augstākā veselības padome sniedz ministram rekomendācijas nākamo deviņdesmit darba dienu laikā.

Pirms atzinuma sniegšanas Augstākā veselības padome uzklausā vai vismaz pienācīgi uzaicina pieteikuma iesniedzēju uzklausīšanai.

Lēmumu par iebildumu ministrs pieņem pirms 160 darba dienu termiņa beigām, sākot no dienas, kurā kompetentais dienests saņem noteikto iebildumu izskatīšanas maksu. Lēmumu par ministra sākotnējā lēmuma saglabāšanu vai grozīšanu nosūta pieteikuma iesniedzējam ierakstītā vēstulē un elektroniski Augstākā veselības padomei.”

16. pants. Dekrēta 18. pantā vārdu “noteikumi” aizstāj ar vārdiem “IV nodaļa”.

17. pants Dekrēta, kas grozīts ar Karaļa 2021. gada 6. septembra Dekrētu, 19. pantu groza šādi:

1. 1.(2) punktu aizstāj ar šādu noteikumu:

“Pieteikuma iesniedzējs, kas plāno biocīdu darīt pieejamu tirgū, iesniedz kompetentajam dienestam elektroniski paralēlas tirdzniecības atļaujas pieteikumu. Paralēlas tirdzniecības atļaujas pieteikumu iesniedz ne vēlāk kā trīs mēnešus pirms aktīvās vielas apstiprināšanas dienas vai, ja produkts satur vairākas aktīvās vielas, pirms pēdējās aktīvās vielas attiecībā uz konkrēto produkta veidu apstiprināšanas dienas.”;

2. 1.(4) punktu aizstāj ar šādu noteikumu:

“Jebkura persona, kas iesniedz pieteikumu paralēlas tirdzniecības atļaujas saņemšanai, maksā nodevu saskaņā ar Karaļa 2011. gada 13. novembra Dekrēta IV nodaļu. Pēc tam, kad kompetentā iestāde saņem pieteikumu paralēlas tirdzniecības atļaujas izsniegšanai, tiek pieprasīta nodevas samaksa.” ;

3. 7. punktā starp vārdiem “atļaujas turētājs par to” un vārdiem “ziņo kompetentajam dienestam” iekļauj vārdu “nekavējoties”.

18. pants. Dekrēta 4. nodaļas virsrakstā frāzi “saskaņā ar 3. panta otro daļu” aizstāj ar vārdiem “saskaņā ar 3.(1)(2) pantu”.

19. pants. Dekrēta 20. pantu groza šādi:

1. frāzi “saskaņā ar 3. panta otro daļu” aizstāj ar frāzi “saskaņā ar 3.(1)(2) pantu”;

2. frāzi “viena vai vairākas esošas aktīvās vielas, kas tiek novērtētas” aizstāj ar vārdiem “viena vai vairākas esošas aktīvās vielas, kas ir vai šobrīd tiek novērtētas”.

20. pants. Dekrēta 21. pantā frāzi “līdz 365 kalendārajām dienām” aizstāj ar frāzi “līdz 550 kalendārajām dienām”.

21. pants. Dekrēta 26. pantā frāzi “atkāpjoties no 3. panta otro daļu” aizstāj ar vārdiem “atkāpjoties no 3.(1)(2) panta”.

22. pants. Dekrēta, kas grozīts ar Karaļa 2021. gada 6. septembra Dekrētu, 28. pantu aizstāj ar šādu noteikumu:

28. pants. Klasifikācija, iepakojšana un marķēšana

1). Reģistrācijas vai Eiropas atļaujas turētāji nodrošina, ka biocīdus klasificē, iepako un marķē saskaņā ar reģistrāciju, atļaujas sertifikātu vai apstiprināto raksturojuma kopsavilkumu un, ja piemērojams, saskaņā ar CLP regulu.

2). Biocīdus, ko var sajaukt ar pārtiku, tostarp dzērieniem vai dzīvnieku barību, iepako, lai līdz minimumam samazinātu šādas sajaukšanas iespējamību. Ja biocīdi ir pieejami plašai sabiedrībai, tiem pievieno sastāvdaļas, kas attur no to lietošanas uzturā.

Biocīdiem nevajadzētu būt pievilcīgiem bērniem.

3). Biocīdi var tikt piegādāti lietotājam tikai nebojātā oriģinālajā iepakojumā. Biocīdi nekādā gadījumā nevar tikt sadalīti.

Oriģināla iepakojuma vai marķējuma modificēšana ir aizliegta. Ir aizliegts atkārtoti izmantot biocīdu iepakojumu, izņemot tad, ja tvertnes ir īpaši paredzētas atkārtotai izmantošanai, iekraušanai vai uzpildīšanai, ko veic reģistrācijas vai Eiropas atļaujas turētājs.

4). Biocīdu, ko piedāvā tirgū kā aerosolus, iepakojums atbilst Karaļa 2009. gada 31. jūlija Dekrēta par aerosoliem noteikumiem.

5). Reģistrācijas vai Eiropas atļauju turētāji nodrošina, ka marķējums nav maldinošs attiecībā uz riskiem, ko biocīds rada cilvēku vai dzīvnieku veselībai vai videi, vai attiecībā uz tā efektivitāti, un biocīda marķējums nekādā gadījumā nesatur norādes “zema riska biocīds”, “netoksisks”, “nekaitīgs”, “dabīgs”, “bioloģisks”, “videi draudzīgs”, “nekaitīgs dzīvniekiem” vai līdzīgas norādes. Turklāt marķējumā skaidri un neizdzēšami norāda šādu informāciju:

1. biocīda tirdzniecības nosaukums, kas ir norādīts reģistrācijā, Eiropas atļaujā vai produkta raksturojuma kopsavilkumā. Visai pārējai marķējumā norādītajai informācijai jābūt pakārtotai biocīda tirdzniecības nosaukumam;
2. katras aktīvās vielas identitāte un tās koncentrācija metriskajās vienībās;
3. katras vielas, kas rada bažas, identitāte un tās koncentrācija metriskās vienībās;
4. visi biocīdā ietvertie nanomateriāli un ar tiem saistītais īpašais apdraudējums, un pēc katras atsaucis uz nanomateriāliem, iekavās jānorāda vārds “nano”;
5. reģistrācijas vai atļaujas numurs, ko kompetentā iestāde ir piešķirusi biocīdam, vai Eiropas Komisijas piešķirtais atļaujas numurs;
6. reģistrācijas vai Eiropas atļaujas turētāja vārds/nosaukums un adrese. Var tikt pievienots izplatītāja nosaukums, adrese un logotips, bet šādai informācijai vienmēr jābūt pakārtotai saskaņā ar Biocīdu regulu piešķirtās reģistrācijas vai atļaujas turētāja datiem;
7. preparatīvais veids;
8. lietošana, kādai biocīds ir reģistrēts vai atļauts saskaņā ar Biocīdu regulu;
9. lietotājam ierastā un saprotamā veidā izteikti lietošanas norādījumi, lietošanas biežums un metriskajās mērvienībās izteiktas devas katrai reģistrācijā vai Eiropas atļaujā paredzētai lietošanai;
10. Beļģijas Toksikoloģijas kontroles centra [Nationaal Centrum ter voorkoming en behandeling van intoxicaties] tālruna numurs;

11. ziņas par iespējamu tiešu vai netiešu negatīvu blakus ietekmi un visi norādījumi par pirmo palīdzību;
12. ja pievienoti lietošanas norādījumi, teikums "Pirms lietošanas izlasiet pievienoto instrukciju" un atbilstīgos gadījumos brīdinājumi, kas paredzēti mazāk aizsargātām grupām;
13. norādījumi par biocīda un tā iepakojuma drošu iznīcināšanu, atbilstīgos gadījumos iekļaujot aizliegumu iepakojumu izmantot atkārtoti;
14. produkta partijas numurs vai apzīmējums un derīguma termiņš standarta glabāšanas apstākļos;
15. attiecīgā gadījumā biocīdajai ietekmei vajadzīgais laiks, intervāls, kas jāievēro starp biocīda lietošanas reizēm vai starp lietošanu un apstrādātā biocīda nākamo izmantošanu vai cilvēku vai dzīvnieku nākamo piekļuvi vietai, kurā lietots biocīds, tostarp ziņas par dekontaminācijas līdzekļiem un pasākumiem un ietekmēto vietu vēdināšanas ilgumu; ziņas par iekārtu piemērotu tīrīšanu; ziņas par piesardzības pasākumiem lietošanas un transportēšanas laikā;
16. attiecīgā gadījumā lietotāju kategorijas, kuras drīkst lietot biocīdu;
17. attiecīgā gadījumā informācija par īpašu bīstamību videi, īpaši attiecībā uz nemērķa organismu aizsardzību un ūdens piesārņojuma novēršanu;
18. attiecībā uz mikroorganismus saturošiem biocīdiem, marķēšanas prasības saskaņā ar 2017. gada 28. aprīļa Kodeksa par labsajūtu darbā VII grāmatu "Bioloģiskie aģenti";
19. maisījuma nominālais daudzums uzrādītajā iepakojumā, ja vien šis daudzums nav norādīts citviet uz iepakojuma.

1., 2., 5., 6. un 10. punktā ietvertu informāciju norāda skaidri redzamā vietā marķējuma priekšpusē.

Atkāpjoties no pirmā apakšpunkta, 7., 9., 11., 13., 14., 15. un 17. punktā minēto informāciju, ja tas nepieciešams biocīda izmēra vai funkcijas dēļ, var norādīt uz iepakojuma vai iepakojuma lietošanas instrukcijā.

6). Obligāti norādāmās informācijas rakstzīmju izmērs uz marķējuma atbilstoši 5. punktam ir vismaz 1,2 mm, un patskaņu augstums tiek izmantots kā izmērs mazajiem burtiem. Vienādas nozīmes informācijai izmanto vienu burtu izmēru.

7). Atkāpjoties no Karaļa 2012. gada 7. septembra Dekrēta 2. panta, ar ko nosaka vielu un maisījumu marķējumā un drošības datu lapā norādāmo informāciju, un ar ko par Regulas (EK) Nr 1272/2008 45. pantā minēto iestādi izvēlās Valsts toksikoloģijas kontroles centru, CLP regulas 17. panta pirmā apakšpunkta d) līdz g) apakšpunktā minēto informāciju, kas ir jāietver tādu biocīdu marķējumos, kas ir klasificēti kā bīstami, norāda holandiešu, franču un vācu valodā.

Atkāpjoties no minētā Dekrēta 2. panta, CLP regulas 17. panta pirmās daļas a), b), c) un h) apakšpunktos minēto informāciju, kas ir jāietver tādu biocīdu marķējumā, kas ir klasificēti kā bīstami un kā to paredz arī 5. punkta noteikumi, norāda holandiešu un franču valodā. Attiecībā uz vācu valodu, iespējams atsaukties uz publiski pieejamo, tieši izmantojamo marķējumu.

Attiecībā uz biocīdiem, kas nav klasificēti kā bīstami, visu saskaņā ar 5. punktu nepieciešamo informāciju norāda holandiešu un franču valodā. Attiecībā uz vācu valodu iespējams atsaukties uz publiski pieejamo, tieši izmantojamo marķējumu.

8). Par uzraudzību atbildīgais ministrs vai amatpersona var pieprasīt iepakojuma paraugu, modeļu vai dizainparaugu, marķējuma un atsevišķu iepakojumam pievienoto lapu iesniegšanu.”

23. pants. Dekrēta 29. pantu aizstāj ar šādu noteikumu:

29. pants. Reklāma

1). Jebkāda veida biocīdu reklāma ir atļauta tikai attiecībā uz biocīdiem, kas saskaņā ar šī Dekrēta noteikumiem var tikt piedāvāti vai lietoti tirgū, ar nosacījumu, ka visi reklāmā minētie izmantošanas veidi ir atļauti, reģistrēti vai ir paziņojuma apstiprinājuma daļa.

Publikācijas vai tehniskos dokumentus, kas ir paredzēti šajā Dekrētā minēto biocīdu pārdevējiem un lietotājiem, uzskata par līdzvērtīgiem reklāmai.

2). Atkāpjoties no 1. punkta, jebkāda veida reklāma ir aizliegta attiecībā uz pieteikumiem, kas ir atļauti tikai plašai sabiedrībai, ja biocīdam piešķirto punktu skaits saskaņā ar 2011. gada

13. novembra Karaļa Dekrēta, ar ko nosaka nodevas un iemaksas Budžeta fondā par izejvielām un produktiem, 7. panta otro daļu atšķiras no 0.

Atkāpjoties no 1. apakšpunkta, ministrs var piemērot izņēmumu šim aizliegumam attiecībā uz vienu vai vairākām pagaidu atļaujām, kas piešķirtas saskaņā ar Biocīdu regulu vai pagaidu reģistrāciju, ja šāds pasākums ir lietderīgs neparedzēta apdraudējuma novēršanai sabiedrības veselībai, dzīvnieku veselībai vai videi.

3). Iegādājoties 2.(1) punktā minētos biocīdus, ir aizliegts piemērot atlaides, izsniegt bezmaksas daudzumus vai produktus vai veikt cita veida tiešos vai netiešos noieta veicināšanas pasākumus.

4). Atkāpjoties no 2.(1) punkta, katalogos un cenrāžos var norādīt 2.(1) punktā minētos biocīdus ar nosacījumu, ka papildus pašizmaksai netiek norādīta jebkāda cita informācija, kas nav ietverta

5. punktā. Minētie katalogi un cenrāži ir pieejami tikai tirdzniecības vietās un tīmekļa vietnēs, kas veic tiešsaistes tirdzniecību.

5). Neskarot tiesību normas, kas ir piemērojamas reklāmai un ir ietvertas Biocīdu regulā, jebkurā biocīdu reklāmā neatkarīgi no tās veida, ir jāietver tirdzniecības nosaukums, atļaujas, reģistrācijas vai paziņojuma numurs un aktīvo vielu nosaukums, kā noteikts Eiropas atļaujā, produkta raksturojuma kopsavilkumā, atļaujā, reģistrācijā vai paziņojuma apstiprinājumā. Var minēt tikai tos lietojumus, kas ir iekļauti Eiropas atļaujā, atļaujā, reģistrācijā vai paziņojuma apstiprinājumā.

6). Ja reklāma tiek izplatīta, izmantojot saziņas līdzekli, kas paredz informācijas attēlošanu ierobežotu laikposmu, ir jānodrošina šādas obligātās informācijas salasāma attēlošana vismaz šādā ilgumā:

- sešas sekundes attiecībā uz informāciju: “Izmantojiet biocīdus droši! Pirms lietošanas izlasiet marķējumu un produkta informāciju! Vārdu “biocīdi” var aizstāt ar skaidru norādi uz reklamēto produkta veidu;
- trīs sekundes attiecībā uz tirdzniecības nosaukumu;
- trīs sekundes atļaujas, reģistrācijas vai paziņojuma numuram;
- attiecībā uz aktīvajām vielām, trīs sekundes katrai aktīvajai vielai.

Ja vairāki no obligāti attēlojamajiem datiem tiek attēloti vienlaicīgi, sekunžu skaitam, kurā tie parādās, jābūt vismaz vienādam ar minimālo katram no tiem atsevišķi paredzēto sekunžu summu.”

24. pants. Dekrēta 30. panta otrajā daļā frāzi “atļauja, kas piešķirta saskaņā ar Biocīdu regulu” aizstāj ar vārdiem “Eiropas atļauja”.

25. pants. Dekrēta, kas grozīts ar Karaļa 2021. gada 6. septembra Dekrētu, 31. pantu aizstāj ar šādu noteikumu:

“31. pants. Ikgadējā deklarācija un ziņojumi

1). Katru gadu ikviens reģistrācijas, paralēlās tirdzniecības atļaujas vai Eiropas atļaujas turētājs saskaņā ar Karaļa 2011. gada 13. novembra Dekrēta IV nodaļu deklarē kompetentajai iestādei biocīdu daudzumu, ko tas ir piedāvājis Beļģijas tirgū iepriekšējā gadā.

Kompetentais dienests pieprasa šādas deklarācijas iesniegšanu ik gadu, izmantojot Gestautor sistēmu. Turētājs iesniedz deklarāciju, izmantojot Gestautor sistēmu.

2). Biocīdi, attiecībā uz kuriem ir izsniegta pagaidu reģistrācija vai atļauja saskaņā ar Biocīdu regulas 21. pantu vai saskaņā ar 55. panta pirmo un trešo daļu, netiek ietverti 1. punktā minētajā deklarācijā. Atkāpjoties no šī punkta noteikumiem, biocīdi, kas ir likumīgi reģistrēti pirms pagaidu reģistrācijas vai pagaidu atļaujas izsniegšanas, kas ir atļauti vai ir saņēmuši paziņojuma apstiprinājumu attiecībā uz tādiem lietojumiem, kas nav pagaidu reģistrācijas vai pagaidu atļaujas priekšmets, ir jāietver 1. punktā minētajā deklarācijā.

3). Pamatojoties uz 1. punktā iepriekš minēto deklarāciju, plašai sabiedrībai dara pieejamu gada pārskatu par tirgū laisto aktīvo vielu kopējo daudzumu, ietverot vispārēju informāciju par biocīdiem, kas ir laisti tirgū, attiecībā uz katru produkta veidu.”

26. pants. Dekrēta 32. panta virsrakstu aizstāj ar šādu:

“Reģistrācijas, atļaujas, Eiropas atļaujas vai paziņojuma apstiprinājuma turētāja informēšanas pienākumi”.

27. pants. Dekrētā iekļauj 32. panta pirmo daļu šādā redakcijā:

“32/1. pants. Reģistrācijas, atļaujas, Eiropas atļaujas vai paziņojuma apstiprinājuma turētāja pienākumi labvēlības periodā

1). Šī Dekrēta 15. panta ceturtajā daļā vai 43. panta otrajā vai trešajā daļā, vai Biocīdu regulas 52. pantā vai 89. panta trešajā un ceturtajā daļā minētajā labvēlības periodā reģistrācijas, atļaujas vai paziņojuma apstiprinājuma turētājs ir atbildīgs par tirgū joprojām piedāvātajiem biocīdiem. Reģistrācijas, atļaujas vai paziņojuma apstiprinājuma turētājs informē izplatītājus un visas personas ar kurām tie veic tiešo tirdzniecību, par dienu, kurā ir pārtraucama biocīdu piedāvāšana tirgū un par lietošanas izbeigšanas termiņu, norādot biocīda komercpraktisku, atļaujas, paziņojuma vai reģistrācijas numuru.

2). Reģistrācijas, atļaujas vai paziņojuma apstiprinājuma turētājam ir pienākums bez maksas pieņemt atlikušos neatvērtos biocīda iepakojumus, kas ir palikuši tirgū pēc labvēlības perioda beigām. Tas pats attiecas uz visiem neatvērtajiem biocīda iepakojumiem, kas atrodas lietotāju telpās, ja tiek iesniegts šāds pieprasījums.”

28. pants. Dekrēta, kas grozīts ar Karaļa 2021. gada 6. septembra Dekrētu, 33. pantu aizstāj ar šādu noteikumu:

“33. pants. Ministra prasība sniegt informāciju

Kompetentais dienests sagatavo pārskatu par visiem biocīdiem, kas ir reģistrēti, atļauti vai attiecībā uz kuriem ir izsniegta paralēlās tirdzniecības atļauja vai paziņojuma apstiprinājums.

Šis pārskats ir pieejams plašākai sabiedrībai. Tas tiek publicēts kompetentā dienesta tīmekļa vietnē un aktualizēts vismaz reizi nedēļā. Ar reģistrāciju, atļaujas sertifikātu, paziņojuma pieņemšanu vai paralēlās tirdzniecības atļauju var iepazīties šajā pārskatā. Šajā pārskatā arī ir pieejama informācija par biocīdiem, kas ir atļauti saskaņā ar 3.(1)(1) pantu.”

29. pants. Dekrēta 34. panta pirmo apakšpunktu aizstāj ar šādu noteikumu:

“Neskarot 3. pantu, biocīdus izmanto saskaņā ar nosacījumiem, kas ir paredzēti reģistrācijā, pagaidu reģistrācijā, veicot eksperimentu vai izmēģinājumu vai paralēlās tirdzniecības atļaujā, kas piešķirta saskaņā ar šo Dekrētu, vai Eiropas atļaujā, vai pagaidu atļaujā, kas piešķirta saskaņā ar Biocīdu regulu. Biocīda, kas ir reģistrēts vai, attiecībā uz kuru ir izsniegta atļauja, izmantošana citiem mērķiem, ko nav noteicis ministrs vai Eiropas Komisija, ir aizliegta.”

30. pants. Dekrēta 36. pantu papildina ar 3. punktu šādā redakcijā:

“3. Ministrs, pamatojoties uz riska novērtējumu un neskarot ierobežotās aprites klasifikāciju, var pieļaut daļējus izņēmumus no pienākumiem attiecībā uz biocīdu, kas izriet no pirmā un otrā punkta.”.

31. pants. Dekrēta 39. pantā frāzi “tiešsaistes reģistrācijas sistēma” aizstāj ar vārdiem “tiešsaistes reģistrācijas sistēma “Ierobežota aprite””.

32. pants. Dekrēta, ko groza ar Karaļa 2021. gada 6. septembra Dekrētu, 40. panta pirmo daļu groza šādi:

1. 1. un 2. apakšpunktus aizstāj ar šādiem noteikumiem:

“Ikvienam pārdevējam, kas dara pieejamus tirgū biocīdus, kas ir klasificēti kā ierobežotas aprites, ievērojot 36. panta trešajā daļā noteiktos ierobežojumus, ir pienākums reģistrēties kā reģistrētam biocīdu pārdevējam. Ievērojot saskaņā ar 36. panta trešajā daļā piešķirtos izņēmumus, reģistrētais pārdevējs reģistrē tiešsaistes reģistrācijas sistēmā “Ierobežota aprite” ikvienu biocīdu, ko tas piedāvā tirgū un kas ir klasificēts kā ierobežotas aprites biocīds. Reģistrētajam pārdevējam jāatbilst tirdzniecības nosacījumiem, kas noteikti katra pārdevēja rīcībā esošā biocīda reģistrācijā, atļaujas dokumentā vai produkta aprakstā, un 38. pantā paredzētajiem nosacījumiem.

Ievērojot izņēmumu, kas piešķirts saskaņā ar 36. panta trešo daļu, reģistrētais pārdevējs drīkst pārdot biocīdus, kas klasificēti kā ierobežotas aprites biocīdi, tikai reģistrētam pārdevējam vai reģistrētam lietotājam.” ;

2. 5. noteikumā frāzi “tiešsaistes reģistrācijas sistēma” aizstāj ar frāzi “tiešsaistes reģistrācijas sistēma “Ierobežota aprite””;

3. 6. noteikumā frāzi “šis reģistrs” aizstāj ar vārdiem “šis reģistrs”;

4. 4. apakšpunktu svītro.

33. pants. Dekrēta, kas grozīts ar Karaļa 2023. gada 17. februāra Dekrētu, 41. panta pirmās daļas 1. apakšpunktu aizstāj ar šādu noteikumu:

“Ievērojot izņēmumu, kas piešķirts saskaņā ar 36. panta trešo daļu, jebkura fiziska vai juridiska persona, kas izmanto biocīdus, kas ir klasificēti kā ierobežotas aprites biocīdi, reģistrējas kā reģistrēts biocīdu lietotājs.”

34. pants. Dekrēta 44. pantu aizstāj ar šādu noteikumu:

“44. pants. Pārejas pasākumi attiecībā uz Eiropas atļaujas saņemšanu

1). Attiecībā uz biocīdiem, kas ir reģistrēti vai atļauti, vai attiecībā uz kuriem ir pieņemts paziņojums saskaņā ar 3.(1)(2) pantu un, kuru aktīvā viela ir apstiprināta saskaņā ar Biocīdu regulu, attiecībā uz produkta veidu, pie kura biocīds pieder, pieteikumu atļaujas saņemšanai vai atļaujas vienlaicīgai savstarpējai atzīšanai saskaņā ar Biocīdu regulu, iesniedz ne vēlāk kā aktīvās vielas(-u) apstiprināšanas dienā.

2). Attiecībā uz biocīdiem, kas satur vairāk nekā vienu aktīvo vielu un/vai kas ir klasificēti vairākiem produkta veidiem, pieteikumu Eiropas atļaujas saņemšanai vai Eiropas atļaujas vienlaicīgai savstarpējai atzīšanai saskaņā ar Biocīdu regulu iesniedz ne vēlāk kā dienā, kurā visas aktīvās vielas ir apstiprinātas attiecībā uz produkta veidiem, kas ir attiecināmi uz aktīvās vielas iedarbību produktā.

3). Reģistrācijas, atļaujas vai paziņojuma turētājam, kurš ir iesniedzis pieteikumu Eiropas atļaujas saņemšanai vai Eiropas atļaujas vienlaicīgai savstarpējai atzīšanai saskaņā ar Biocīdu regulu, piemērojot pirmo apakšpunktu un tajā noteiktajā termiņā, kompetentais dienests var piešķirt esošās reģistrācijas, atļaujas vai paziņojuma pieņemšanas pagarinājumu uz minimālo termiņu, kas ir nepieciešams Eiropas atļaujas pieteikuma apstrādei vai Eiropas atļaujas vienlaicīgai savstarpējai atzīšanai saskaņā ar Biocīdu regulu, maksimāli uz trim gadiem, skaitot no dienas, kas ir norādīta pirmajā punktā.”;

35. pants. Dekrēta 1. pielikumu aizstāj ar šī Dekrēta 1. pielikumu.

36. pants. Dekrēta 2. pielikumu aizstāj ar šī Dekrēta 2. pielikumu.

37. pants. Dekrēta 3. pielikumu aizstāj ar šī Dekrēta 3. pielikumu.

38. pants. Šis Dekrēts stājas spēkā

Atkāpjoties no 1. apakšpunkta, ... panti stājas spēkā...

Atkāpjoties no 1. apakšpunkta, ... panti stājas spēkā...

39. pants. Ekonomikas ministram, sabiedrības veselības ministram un vides ministram ir uzdots īstenot šo dekrētu katram savā jomā.

Izdots Briselē,

Viņa Majestātes vārdā:

Ekonomikas ministrs,

Sabiedrības veselības ministrs,

Vides ministrs,

1. pielikums Karaļa... Dekrētam, ar ko groza Karaļa 2019. gada 4. aprīļa Dekrētu par biocīdu pieejamību tirgū un lietošanu (35. pants)

1. pielikums

REĢISTRĀCIJA: IEGRĀMATOŠANAS PRASĪBAS

A. Attiecībā uz katru reģistrācijas pieteikumu tiek iesniegts elektronisks fails, izmantojot "Gestautor" pieteikumu. Pieteikuma veidlapa ir pieejama atbildīgā dienesta Interneta vietnē (www.biocide.be). Fails ietver šādu informāciju:

- biocīda produkta apraksts;
- pieteikuma iesniedzējs un persona, kurai jāizraksta rēķins;
- biocīda ražotājs;
- aktīvās vielas ražotājs vai importētājs;
- izplatītājs;
- preparatīvais veids;
- produkta veids un paredzētais pielietojums;
- precīzs kvalitatīvais un kvantitatīvais saturs;
- priekšlikums par klasificēšanu un marķēšanu;
- biocīda marķējums;
- biocīda drošības datu lapa;
- visu biocīda sastāvdaļu drošības datu lapas;
- aplēstais biocīda daudzums, kas tiks piedāvāts Beļģijas tirgū;
- iepakojuma veids un izmērs;
- iedarbīguma tests biocīdam, attiecībā uz kuru iesniegts reģistrācijas pieteikums (tikai, ja ir iesniegta prasība attiecībā uz konkrētu mērķorganismu vai saskaņā ar īpašu standartu).

B. Turklāt, ja saskaņā ar 10. pantu ir nepieciešama visaptveroša novērtēšana, tiek nodrošināta šādas informācijas pieejamība un iesniegšana:

- aktīvās vielas(-u) satura analīze;
- stabilitātes tests;
- aktīvās vielas(-u) ieļaušanas paziņojums;
- riska novērtējuma projekts, kas ietver 5. pantā minētās ietekmes un īpašību novērtējumu;
- toksikoloģisko un ekotoksikoloģisko datu kopsavilkums, kas satur vismaz datus un atbilstīgas atsauces, kas ir nepieciešamas riska novērtējuma projekta sagatavošanai (tikai, ja Eiropas novērtējuma ziņojums attiecībā uz aktīvo vielu(-ām) vēl nav pieejams vai, ja piekļuves pilnvara aktīvajai vielai(-ām) nevar tikt izsniegta);
- iedarbīguma tests(-i) visiem paredzētajiem mērķiem;
- atliekvielu tests (tikai, ja atliekvielas ir iespējamās uzturā).

B daļā minētie dati tiek iesniegti elektroniski, izmantojot "Gestautor" pieteikuma formu."

2. pielikums Karaļa ... Dekrētam, ar ko groza Karaļa 2019. gada 4. aprīļa Dekrētu par biocīdu pieejamību tirgū un lietošanu (36. pants)

2. pielikums

PARALĒLĀS TIRDZNIECĪBAS VEIDLAPA

Pieteikuma iesniedzējs:	Vārds, uzvārds/nosaukums: Iela: Nr.: Pasta indekss: Pašvaldība: Valsts: Uzņēmuma numurs*: * <i>Crossroads Bank Enterprises (CBE) (ja piemērojams)</i>
Kontaktpersona	Vārds, uzvārds/nosaukums: Tālrunis: E-pasts:
Izplatāmā biocīda tirdzniecības nosaukums	
Izcelsmes dalībvalsts	
Izcelsmes dalībvalsts kompetentās iestādes nosaukums un adrese	Vārds, uzvārds/nosaukums: Iela: Nr.: Pasta indekss: Pašvaldība: Valsts:
Atļaujas turētāja nosaukums un adrese izcelsmes dalībvalstī	Vārds, uzvārds/nosaukums: Iela: Nr.: Pasta indekss: Pašvaldība: Valsts:
Biocīda nosaukums un atļaujas numurs izcelsmes dalībvalstī	Nosaukums: Atļaujas numurs:
Atsauces produkta nosaukums un reģistrācijas vai atļaujas numurs	Nosaukums: Reģistrācijas vai iekļaušanas numurs:
Biocīda ražotājs	Nosaukums: Iela: Nr.: Pasta indekss: Pašvaldība: Valsts:
Biocīdā esošā aktīvā viela(-as) un to garantētais saturs	<u>1. aktīvā viela</u> Nosaukums: CAS numurs: Garantētais daudzums biocīdā: <u>2. aktīvā viela</u> Nosaukums: CAS numurs: Garantētais daudzums biocīdā: <u>3. aktīvā viela</u> Nosaukums:

	CAS numurs: Garantētais daudzums biocīdā: <i>(vairāk nekā trīs aktīvo vielu gadījumā pievienojiet papildu sadaļas)</i>	
Aktīvās vielas(-u) ražotājs: (Ja ražotājs nav reģistrēts ES, norādiet importētāju)	<u>1. aktīvā viela</u> Nosaukums: Iela: Nr.: Pasta indekss: Pašvaldība: Valsts: <u>2. aktīvā viela</u> Nosaukums: Iela: Nr.: Pasta indekss: Pašvaldība: Valsts: <u>3. aktīvā viela</u> Nosaukums: Iela: Nr.: Pasta indekss: Pašvaldība: Valsts: <i>(vairāk nekā trīs aktīvo vielu gadījumā pievienojiet papildu sadaļas)</i>	
Visu biocīdā esošo neaktīvo vielu nosaukumi un CAS numuri	Nosaukums	CAS numurs
		
		
		
		
Paredzētais lietojums un produkta veids	Paredzētā lietojuma apraksts: Produkta veids(-i):	
Biocīda piedāvāšanai tirgū izmantotais iepakojuma veids	Iepakojuma forma: Iepakojuma materiāls: Iepakojuma saturs (svars vai tilpums):	
Preparatīvais veids		
Importējamais daudzums		
Plānotais importa periods		

Vienlaicīgi ar šo veidlapu kā tās pielikumi tiek iesniegti šādi dokumenti:

1. pielikums: Oriģinālais marķējums un lietošanas norādījumi, ar kādiem biocīdu izplata izcelsmes dalībvalstī. Ja šie dokumenti nav sagatavoti franču vai holandiešu valodā, nepieciešams to tulkojums franču vai holandiešu valodā.
2. pielikums: Marķējuma projekts biocīdam, kas ir paredzēts piedāvāšanai tirgū, holandiešu un franču valodā.
3. pielikums: Apliecinājums ar godavārdu, ka biocīds, attiecībā uz kuru ir pieprasīta paralēlas tirdzniecības atļauja, ir ražots, izmantojot to pašu ražošanas procesu kā atsauces produkts.
4. pielikums: Svinīgs apliecinājums, ka atļaujas turētājs informēs kompetento iestādi, ja izcelsmes dalībvalstij ir jāatsauc importētajam biocīdam piešķirtā atļauja.

Šis atļaujas pieteikums kopā ar atbilstošajiem datiem tiks nosūtīts elektroniski uz šādu e-pasta adresi: info.gestautor@health.fgov.be

Nodeva ir jāmaksā pēc automātiskā paziņojuma saņemšanas "Gestautor" sistēmā par lietas saņemšanu, ievērojot rēķinā norādīto norēķinu kārtību. Rēķinā, kas ir pieejams "Gestautor" sistēmā, jūs atradīsiet informāciju par maksājamo summu, konta numuru un maksājuma mērķi, kas jums jānorāda, veicot maksājumu.

.....
(vieta)

SKAIDRI UN SALASĀMI norādiet parakstītāja vārdu un amatu:

.....
(datums)

Apliecinu, ka norādītā informācija ir pilnīga un pareiza

.....

.....
(paraksts)

3. pielikums Karaļa... Dekrētam, ar ko groza Karaļa 2019. gada 4. aprīļa Dekrētu par biocīdu pieejamību tirgū un lietošanu (37. pants)

3. pielikums

**VEIDLAPA PAZIŅOJUMAM PAR IZMĒĢINĀJUMU VAI
EKSPERIMENTU, KAS VAR BŪT SAISTĪTS AR BIOCĪDU
NOKĻŪŠANU VIDĒ VAI TO IZRAISĪT**

Paziņotājs	Vārds, uzvārds/nosaukums: Iela: Nr.: Pasta indekss: Pašvaldība: Valsts: Uzņēmuma numurs*: * <i>Crossroads Bank Enterprises (CBE) (ja piemērojams)</i>												
Ja veic testu vai eksperimentu ar biocīdu:	Biocīda tirdzniecības nosaukums: Pilns biocīda sastāvs: <table><thead><tr><th></th><th>Ķīmiskais nosaukums</th><th>CAS Nr.</th><th>Koncentrācija (%)</th></tr></thead><tbody><tr><td>Aktīvā viela(-as)</td><td></td><td></td><td></td></tr><tr><td>Neaktīvās vielas</td><td></td><td></td><td></td></tr></tbody></table> Biocīda klasifikācija un marķēšana: Biocīda lietošanas joma:		Ķīmiskais nosaukums	CAS Nr.	Koncentrācija (%)	Aktīvā viela(-as)				Neaktīvās vielas			
	Ķīmiskais nosaukums	CAS Nr.	Koncentrācija (%)										
Aktīvā viela(-as)													
Neaktīvās vielas													
Ja ir veikts tests vai eksperiments ar aktīvo vielu	Aktīvās vielas nosaukums: CAS numurs: Tīrības pakāpe: Aktīvās vielas ražotāja nosaukums un adrese (ja ražotājs nav reģistrēts ES: importētājs):												

	 Klasificēšana un marķēšana: Lietošanas joma.....
Izmēģinājumā vai eksperimentā izmantotā biocīda vai aktīvās vielas kopējais daudzums (masa vai tilpums)	

Vienlaicīgi ar šo veidlapu kā tās pielikumi tiek iesniegti šādi dokumenti:

1. pielikums: Detalizēts veicamā izmēģinājuma vai eksperimenta apraksts, norādot pamatotu iemeslu šāda izmēģinājuma vai eksperimenta veikšanai
2. pielikums: Biocīda vai aktīvās vielas, ar kuru paredzēts veikt izmēģinājumu vai eksperimentu, marķējuma dati (projekts vai citādi), ja šāda informācija ir pieejama
3. pielikums: Visi pieejamie dati par iespējamo ietekmi uz cilvēku vai dzīvnieku veselību vai vidi.
4. pielikums: Visu izmēģinājumā vai eksperimentā iesaistīto personu, iestāžu un visu to vietu saraksts, kurās tiks izmantots biocīds vai aktīvā viela

Šis paziņojums kopa ar attiecīgajiem datiem tiks nosūtīts elektroniski uz šādu e-pasta adresi: info.gestautor@health.fgov.be

Nodeva ir jāmaksā pēc e-pasta saņemšanas, kas apliecina faila saņemšanu, ievērojot rēķinā norādīto norēķinu kārtību. Rēķinā jūs atradīsiet informāciju par maksājamo summu, konta numuru un maksājuma mērķi, kas jums jānorāda, veicot maksājumu.

..... (vieta)	 (datums)
SKAIDRI UN SALASĀMI norādiet parakstītāja vārdu un amatu:	Apliecinu, ka norādītā informācija ir pilnīga un pareiza
..... (Paraksts)	