

PROJEKTAS
BELGIJOS KARALYSTĖS

VISUOMENĖS SVEIKATOS, MAISTO TIEKIMO GRANDINĖS SAUGOS IR APLINKOS VIEŠOJI FEDERALINĖ
TARNYBA

FEDERALINĖ VALSTYBINĖ
EKONOMIKA, MVĮ, SAVARANKIŠKAI DIRBANTYS ASMENYS IR ENERGETIKA

Karališkasis dekretas, kuriuo iš dalies keičiamas 2019 m. balandžio 4 d. karališkasis dekretas dėl biocidų tiekimo rinkai ir jų naudojimo

Belgijos karalius PILYPAS,

visi, kurie esate čia dabar ar būsite ateityje, sveikinimai visiems.

Atsižvelgdami į 1998 m. gruodžio 21 d. Įstatymo dėl produktų standartų, skirtų skatinti tvarią gamybą ir vartojimo modelius bei apsaugoti aplinką, visuomenės sveikatą ir darbuotojus, 8 straipsnio 1 dalį, iš dalies pakeistą 2003 m. kovo 28 d. įstatymu,

atsižvelgdami į Ekonominės teisės kodekso VI.35 straipsnio 1 dalies 1 punktą, įterptą 2013 m. gruodžio 21 d. įstatymu,

atsižvelgdami į 2019 m. balandžio 4 d. Karaliaus dekretą dėl biocidų tiekimo rinkai ir jų naudojimo,

atsižvelgdami į regionų valdžios institucijų dalyvavimą įgyvendinant šį dekretą 2023 m. birželio xx d. Tarpministerinėje konferencijoje aplinkos klausimais,

atsižvelgdami į Savarankiškai dirbančių asmenų bei mažųjų ir vidutinių įmonių aukščiausiosios tarybos nuomonę, paskelbtą 2023 m. ...,

atsižvelgdami į Specialiojo patarimo komiteto vartojimo klausimais nuomonę, pateiktą ..., 2023 m. ... d.

atsižvelgdami į 2015 m. rugsėjo 9 d. Europos Parlamento ir Tarybos direktyvos (ES) 2015/1535, kuria nustatoma informacijos apie techninius reglamentus ir informacinės visuomenės paslaugų taisyklės teikimo tvarka, 6 straipsnio 7 dalies a punktą,

atsižvelgdami į ... Europos Komisijai skirtą pranešimą Nr. 2023/xxx/B, pateiktą 2023 m. ... d.

atsižvelgdami į teisės aktų poveikio vertinimą, atliktą pagal 2013 m. gruodžio 15 d. Įstatymo dėl įvairių administracinio supaprastinimo nuostatų 6 ir 7 straipsnius;

atsižvelgdami į finansų inspektoriaus nuomonę, pateiktą 2023 m. ... d.

atsižvelgdami į tai, kad valstybės sekretorius, atsakingas už biudžetą, pritarė 2023 m. ... d.

atsižvelgdami į Valstybės Tarybos nuomonę xx.xxx/x, pateiktą ..., 2023 m. pagal Valstybės tarybos įstatymų 84 straipsnio 1 dalies 2 punktą, koordinuotą 1973 m. sausio 12 d.;

Ekonomikos ministro, sveikatos ir aplinkos ministro siūlymu ir Taryboje posėdžiavusių ministrų patarimu,

nusprendėme ir skelbiame:

1 straipsnis. 2019 m. balandžio 4 d. Karaliaus dekreto dėl biocidų tiekimo rinkai ir naudojimo, iš dalies pakeisto 2021 m. rugsėjo 6 d. ir 2021 m. gruodžio 9 d. Karaliaus dekretais, 2 straipsnis iš dalies keičiamas taip:

1) 11) punkto nuostata pakeičiama taip:

„11) produkto rūšis: produkto tipas, kaip numatyta Biocidų reglamento 3 straipsnyje;“;

2) 20 punkto nuostata pakeičiama taip:

„20) administracinis pakeitimas: esamo leidimo pritaikymas, pranešimo priėmimas arba tik administracinio pobūdžio registravimas, dėl kurio nesikeičia biocido savybės ar veiksmingumas ir nereikia iš naujo įvertinti;“;

3) gaminys papildomas 38, 39, 40, 41 ir 42 nuostatomis:

„38) Europos leidimas: administracinis sprendimas, priimtas pagal Biocidų reglamentą, kuriuo ministras arba Europos Komisija, gavę pareiškėjo pateiktą paraišką, leidžia tiekti biocidą ir jį naudoti rinkai;

39) biocidų grupė: biocidų grupė, kaip numatyta Biocidų reglamento 3 straipsnyje;

40) Preparato charakteristikų santrauka: dokumentas, kuriame nurodytos biocido arba, biocidų grupės atveju, tos biocidų grupės produkto savybės, kaip apibrėžta Biocidų reglamento 22 straipsnio 2 dalyje, ir kuris yra neatskiriama Europos leidimo dalis;

41) konkretus tikslinis organizmas: tikslinis organizmas, nurodytas pagal genties ir rūšies pavadinimą biologinėje taksonomijoje arba lygiaverčiame dokumente;

42) susirūpinimą kelianti medžiaga: susirūpinimą kelianti medžiaga, kaip numatyta Biocidų reglamento 3 straipsnyje.“;

2 straipsnis. To paties dekreto 3 straipsnis pakeičiamas taip:

„3 straipsnis. Tiekimas rinkai ir naudojimas

Biocidai tiekiami rinkai ir naudojami tik tuo atveju, kai:

1) šiam biocidui suteiktas Europos leidimas arba

2) šių biocidų atveju ministras suteikė registraciją pagal šį dekretą arba suteikė leidimą arba priėmė pranešimą pagal 2014 m. gegužės 8 d. Karaliaus dekretą.

Nepažeidžiant 1 dalies, biocidai gali būti tiekiami rinkai ir naudojami tik:

1) jei nebuvo viršyta 1 dalyje nurodyto pranešimo priėmimo į Europą, leidimo, registravimo ar priėmimo galiojimo data. 1 dalies 2 punkte nurodytiems biocidams ši galiojimo data taip pat nustatoma Biocidų reglamento 89 straipsnio 2 dalyje;

2) pagal 1 dalyje nurodyto Europos leidimo, leidimo, registravimo arba pranešimo priėmimo paraiškas ir sąlygas;

3) jei produkto galiojimo laikas neviršijamas, kaip nurodyta 28 straipsnio 5 dalies 14 punkte.“

3 straipsnis. Dekreto 4 straipsnis iš dalies keičiamas taip:

1) žodžiai „Taikant 3 straipsnio 2 dalį“ pakeičiami žodžiais „Taikant 3 straipsnio 1 dalies 2 punktą“;

2) žodžiai „viena ar daugiau esamų veikliųjų medžiagų, kurios yra vertinamos“ pakeičiami žodžiais „viena ar daugiau esamų veikliųjų medžiagų, kurios buvo arba yra vertinamos“.

4 straipsnis. Šio nutarimo 5 straipsnis iš dalies keičiamas taip:

1) žodžiai „Įregistravimas pagal 3 straipsnio 2 dalį“ pakeičiami žodžiais „Įregistravimas pagal 3 straipsnio 1 dalies 2 punktą“;

2) žodžiai „viena ar daugiau esamų veikliųjų medžiagų, kurios yra vertinamos“ pakeičiami žodžiais „viena ar daugiau esamų veikliųjų medžiagų, kurios buvo arba yra vertinamos“;

3) žodžiai „pagal 10 straipsnį“ pakeičiami žodžiais „pagal 7 straipsnį ir, kai taikoma, 10 straipsnį“.

5 straipsnis. To paties sprendimo 7 straipsnio 2 dalis iš dalies keičiama taip, kaip nurodyta toliau.

1) išbraukiami žodžiai „(nurodytas bendrinis lygiu ir bendrinis pavadinimu arba lygiaverčiu pavadinimu)“;

2) žodžiai „10 straipsnio 4 dalyje“ pakeičiami žodžiais „10 straipsnio 5 dalyje“.

6 straipsnis. To paties dekreto 8 straipsnio 2 dalies 1 punktas pakeičiamas taip:

„Kompetentingai institucijai gavus prašymą, bus paprašyta sumokėti reikalaujamą mokestį. Gavus mokestį, paskiriamas bylų tvarkytojas. Kompetentingas padalinys peržiūri administracinį paraiškos priimtinumą ir per 20 darbo dienų nuo bylos tvarkytojo paskyrimo išsiunčia pranešimą pareiškėjui.“

7 straipsnis. Šio nutarimo 9 straipsnis iš dalies keičiamas taip:

1) 1 dalyje žodžiai „(nurodytas genties ir rūšies pavadinimo lygiu arba lygiaverčiu lygiu)“ išbraukiami;

2) 2 dalies 1 punktas pakeičiamas taip:

„Ministras patvirtina registraciją per 20 darbo dienų nuo tos dienos, kai prašymas buvo paskelbtas administraciniu požiūriu priimtiniu, jei tenkinamos 5 straipsnyje nustatytos sąlygos.“

8 straipsnis. Minėto dekreto su pakeitimais, padarytais 2021 m. rugsėjo 6 d. Karaliaus dekretu, 10 straipsnis pakeičiamas taip, kaip nurodyta toliau.

1) 2 dalies 1 punktas pakeičiamas taip:

„Pareiškėjas gali pareikšti savo gynybos argumentus dėl ministro priimto sprendimo prieštaravimo pareiškime ir gali pateikti prašymą būti išklausytas Biocidų patariamojo komiteto. Į šį prieštaravimą neleidžiama įtraukti elementų, kurie yra duomenų dalis arba kuriais remiamasi pagal 1 priedo B dalį. Prieštaravimas priimtinas tik tuo atveju, jei per 30 darbo dienų registruotu laišku jis perduodamas

kompetentingai tarnybai. Šis terminas pradedamas skaičiuoti nuo tos dienos, kai pareiškėjui pranešama apie ministro sprendimą. Bet koks nepriimtinas prieštaravimas nenagrinėjamas. Apie tai peticijos pateikėjui kompetentinga tarnyba praneša registruotu laišku.“ ;

2) 2 dalies 2 punktas pakeičiamas taip:

„Jei prieštaravimas priimtinas, Komitetas nagrinėja jį pirmininko nustatytą dieną ir valandą. Jei prašoma, Biocidų patariamasis komitetas išklauso pareiškėją arba bent jau tinkamai su juo susisiečia.“ ;

3) 2 dalies 3 punkte žodžiai „saugojimas arba modifikavimas“ pakeičiami žodžiais „saugojimas arba pakeitimas“;

4) 4 dalis pakeičiama taip:

„(4). Jei ministras palieka galioti sprendimą, kad reikia atlikti išsamų vertinimą, arba jei nėra priimtinas prieštaravimas, papildomi duomenys pagal 1 priedo B dalį turi būti pateikti kompetentingai tarnybai pagal 7 straipsnyje nustatytas sąlygas. Tai atliekama per 30 darbo dienų nuo pranešimo apie ministro sprendimą dienos arba per 30 darbo dienų terminą apeliaciniam skundui pateikti.“

9 straipsnis. Šio nutarimo 11 straipsnis iš dalies keičiamas taip:

1) 2 dalis pakeičiama taip:

„(2). Taikant 12–15 straipsnius, pagal šio dekreto nuostatas suteikta registracija galioja iki įregistravimo datos. Nukrypstant nuo šios nuostatos, galiojimo laikotarpis gali trukti iki veikliosios medžiagos patvirtinimo to produkto tipui, kuriam priklauso biocidas, dienos ir iki visų esamų veikliųjų medžiagų sistemingo tyrimo darbo programos, nurodytos Biocidų reglamento 89 straipsnio 1 dalyje, pabaigos. Biocidų, kuriuose yra daugiau nei viena veiklioji medžiaga ir (arba) kurie priskiriami daugiau nei vienam produktų tipui, galiojimo laikotarpis gali trukti iki dienos, kurią visos veikliosios medžiagos bus patvirtintos produktų tipams, susijusiems su biocide esančios veikliosios medžiagos poveikiu.“ ;

4) 2 dalies 1 punktas pakeičiamas taip:

„Registracija gali būti peržiūrėta bet kuriuo metu. Galimos priežastys gali būti:

1) jei yra požymių, kad 5 straipsnyje nustatytos sąlygos nebetenkinamos; arba

2) remiantis nauja informacija, gauta pagal 24 straipsnį.“

10 straipsnis. Dekreto 12 straipsnis iš dalies keičiamas taip:

1) 1 dalies 1 punkto nuostata pakeičiama taip:

„1) Ministras mano, kad tai būtina atsižvelgiant į mokslo ir technikos žinių raidą arba remiantis moksliniais tyrimais, atliktais pagal 11 straipsnio 4 dalį, ir siekiant apsaugoti sveikatą ar aplinką; arba“;

2) 2 pastraipa pakeičiama taip:

„Paraiška dėl registracijos sąlygų keitimo pateikiama iki veikliosios medžiagos patvirtinimo dienos arba, jei produkto sudėtyje yra kelių veikliųjų medžiagų, iki paskutinės veikliosios medžiagos patvirtinimo tam produktų tipui dienos ne vėliau kaip likus šešiems ar trimis mėnesiams iki mokslinio

ar administracinio pakeitimo patvirtinimo dienos. Norint pakeisti registracijos sąlygas pagal 1 dalį, turi būti atlikta pakeista registracija, dėl kurios pirminė registracija panaikinama.“

11 straipsnis. To paties dekreto 13 straipsnis papildomas pastraipa, kurioje numatyta:

„Nukrypstant nuo 1 pastraipos 1 ir 2 punktų, ministro sustabdyta registracija panaikinama pagal 14 straipsnį, jei sustabdymas negalėjo būti nutrauktas praėjus šešiams mėnesiams pagal 1 dalies 1 ir 2 dalių nuostatas. Tačiau ministras, išnagrinėjęs motyvuotą registracijos savininko prašymą, pateiktą prieš ministrui panaikinant sustabdytą registraciją, gali pratęsti šį terminą.“

12 straipsnis. To paties dekreto, iš dalies pakeisto 2021 m. gruodžio 9 d. Karaliaus dekretu, 14 straipsnio 1 dalis papildoma 4 ir 5 straipsniais, kurie suformuluoti taip:

„4) 13 straipsnio 3 dalyje numatyta: arba

5) Tai numatyta 2011 m. lapkričio 13 d. Karaliaus dekreto IV skyriuje.“

13 straipsnis. Šio nutarimo 15 straipsnis iš dalies keičiamas taip:

1) 1 dalis pakeičiama taip:

„(1). Jeigu ministras imasi iniciatyvos pakeisti, sustabdyti ar panaikinti registraciją, kompetentingas departamentas registruotu laišku informuoja registracijos turėtoją. Tai susiję su 12 straipsnio 1 dalies 1 punkte, 13 straipsnyje ir 14 straipsnio 1, 2 ir 4 dalyse nurodytais atvejais.“ ;

2) 2 dalies 2 punkte žodis „nuomonė“ pakeičiamas žodžiais „pakeista registracija“.

14 straipsnis. Šio nutarimo 16 straipsnis iš dalies keičiamas taip:

1) 1 pastraipa pakeičiama taip:

Jei biocidas jau buvo įregistruotas pagal 5–10 straipsnius, nepažeisdamas 22 straipsnyje nustatytų įsipareigojimų, ministras gali leisti registruoti antrąjį arba vėlesnį pareiškėją, jei ši šalis nurodo pirminio pareiškėjo pateiktus duomenis tiek, kiek antrasis arba paskesnis pareiškėjas sėkmingai įrodo, kad biocidas visais atžvilgiais yra tapatus anksčiau įregistruotam biocidui.“ ;

2) 4 pastraipa pakeičiama taip:

„Identiškas biocidas registruojamas tokiomis pačiomis sąlygomis ar sąlygomis, kurios yra skirtingos, tačiau neturi įtakos biocido savybėms ar veiksmingumui. Registruojant tą patį biocidą nurodyta galiojimo data yra tokia pati kaip ir iš pradžių įregistruoto biocido registracijos data. Tarp šių dviejų biocidų yra nuolatinis ryšys. Tačiau nereikalaujama įtraukti visų iš pradžių įregistruoto biocido naudojimo atvejų.“

15 straipsnis. To paties dekreto, iš dalies pakeisto 2021 m. rugsėjo 6 d. Karaliaus dekretu, 17 straipsnis pakeičiamas taip:

„17 straipsnis. Prieštaravimai

Pareiškėjas gali pateikti atsiliepimą į ieškinį dėl ministro pagal 9, 10, 12, 13, 14 ir 16 straipsnius priimto sprendimo, išskyrus 10 straipsnio 1 dalyje nurodytą sprendimą, dėl kurio laikomasi 10 straipsnio 2 dalyje nustatytos tvarkos. Į pranešimą apie prieštaravimą neleidžiama įtraukti naujų tyrimų. Šis prieštaravimas priimtinas tik tuo atveju, jei per 30 darbo dienų registruotu laišku jis perduodamas kompetentingai tarnybai. Šis laikotarpis pradedamas skaičiuoti trečią darbo dieną po tos dienos, kurią kompetentinga tarnyba pareiškėjui nusiuntė sprendimą.

Bet koks nepriimtinas prieštaravimas nenagrinėjamas. Apie tai peticijos pateikėjui kompetentinga tarnyba praneša registruotu laišku.

Atitinkamam padaliniui gavus priimtina prieštaravimo raštą, reikalaujama sumokėti reikalaujamą mokestį.

Apie priimtina prieštaravimą, sumokėjus reikalaujamą mokestį, kompetentingas padalinys nedelsdamas praneša Aukščiausiajai sveikatos tarybai, kad ši jį išnagrinėtų per 60 darbo dienų nuo prieštaravimo gavimo dienos, jos pirmininko nustatytą dieną ir laiką. Per ateinančias devyniasdešimt darbo dienų Aukščiausioji sveikatos taryba pateikia savo rekomendaciją ministrui.

Prieš pareiškdamą nuomonę, Aukščiausioji sveikatos taryba išklauso pareiškėją ir kompetentingą tarnybą arba bent jau tinkamai juos iškviečia.

Sprendimą dėl prieštaravimo ministras priima nepasibaigus 160 darbo dienų terminui, kuris pradedamas skaičiuoti nuo tos dienos, kai kompetentinga tarnyba gauna už prieštaravimą reikalaujamą mokestį. Pirminio ministro sprendimo palikimas galioti ar pakeitimas įteikiamas registruotu laišku pareiškėjui ir elektroniniu paštu Aukščiausiajai sveikatos tarybai.“

16 straipsnis. To paties dekreto 18 straipsnyje žodžiai „nuostatos“ pakeičiami žodžiais „IV skyrius“.

17 straipsnis. Minėto dekreto su pakeitimais, padarytais 2021 m. rugsėjo 6 d. Karaliaus dekretu, 19 straipsnis pakeičiamas taip, kaip nurodyta toliau.

1) 1 dalies 2 punktą pakeičiamas taip:

„Pareiškėjas, ketinantis tiekti biocidą rinkai, kompetentingai tarnybai elektroniniu paštu pateikia paraišką dėl lygiagrečios prekybos leidimo. Paraiška lygiagrečios prekybos leidimui gauti pateikiama ne vėliau kaip likus trims mėnesiams iki veikliosios medžiagos patvirtinimo dienos arba, jei produkto sudėtyje yra kelių veikliųjų medžiagų, iki paskutinės veikliosios medžiagos patvirtinimo tam produktų tipui dienos.“;

2) 1 dalies 4 punktą pakeičiamas taip:

Kiekvienas asmuo, prašantis išduoti lygiagrečios prekybos leidimą, moka mokestį pagal 2011 m. lapkričio 13 d. Karaliaus dekreto IV skyrių. Kai kompetentinga institucija gauna prašymą išduoti lygiagrečios prekybos leidimą, prašoma sumokėti reikiamą mokestį.“ ;

3) 7 dalyje tarp žodžių „Leidimo turėtojas praneša apie tai“ ir žodžių „kompetentingai tarnybai“ įterpiamas žodis „nedelsiant“.

18 straipsnis. To paties dekreto 4 skyriaus antraštėje žodžiai „pagal 3 straipsnio 2 dalį“ pakeičiami žodžiais „pagal 3 straipsnio 1 dalies 2 punktą“.

19 straipsnis. Šio nutarimo 20 straipsnis iš dalies keičiamas taip:

1) žodžiai „pagal 3 straipsnio 2 dalį“ pakeičiami žodžiais „pagal 3 straipsnio 1 dalies 2 punktą“;

2) žodžiai „viena ar daugiau esamų veikliųjų medžiagų, kurios yra vertinamos“ pakeičiami žodžiais „viena ar daugiau esamų veikliųjų medžiagų, kurios buvo arba yra vertinamos“.

20 straipsnis. To paties dekreto 21 straipsnyje žodžiai „iki 365 kalendorinių dienų“ pakeičiami žodžiais „iki 550 kalendorinių dienų“.

21 straipsnis. To paties dekreto 26 straipsnyje žodžiai „nukrypstant nuo 3 straipsnio 2 dalies“ pakeičiami žodžiais „nukrypstant nuo 3 straipsnio 1 dalies 2 punkto“.

22 straipsnis. To paties dekreto, iš dalies pakeisto 2021 m. rugsėjo 6 d. Karaliaus dekretu, 28 straipsnis pakeičiamas taip:

„28 straipsnis. Klasifikavimas, pakavimas ir ženklavimas

(1). Registracijos arba Europos leidimo turėtojai užtikrina, kad biocidai būtų klasifikuojami, pakuojami ir ženklavami pagal registraciją, leidimo liudijimą arba patvirtintą produkto charakteristikų santrauką ir, kai taikoma, CLP reglamentą.

(2). Biocidai, kurie gali būti klaidingai palaikomi maisto produktais, įskaitant gėrimus ar pašarus, pakuojami taip, kad būtų kuo labiau sumažinta tokio supainiojimo tikimybė. Jei jie prieinami plačiai visuomenei, pridedami komponentai, kurie neskatina jų vartojimo.

Biocidai neturėtų būti patrauklūs vaikams.

(3). Biocidai vartotojui gali būti pristatomi tik nepažeistoje originalioje pakuotėje. Jie negali būti dalijami bet kokiomis aplinkybėmis.

Draudžiama keisti originalią pakuotę ar etiketę. Draudžiama pakartotinai naudoti biocidų pakuotes, išskyrus konteinerių, specialiai skirtų pakartotiniam naudojimui, pakrovimui ar pripildymui, kuriuos atlieka registracijos arba Europos leidimo turėtojas, atveju.

(4). Biocidų, pateiktų rinkai kaip aerozoliai, pakuotės turi atitikti 2009 m. liepos 31 d. Karaliaus dekreto dėl aerozolių nuostatas.

(5). Registracijos arba Europos leidimo turėtojai užtikrina, kad etiketėje nebūtų klaidinama dėl biocido keliamos rizikos žmonių ar gyvūnų sveikatai arba aplinkai arba dėl jo veiksmingumo ir jokių būdu nebūtų užrašyta „mažos rizikos biocidas“, „netoksiškas“, „nepavojingas“, „natūralus“, „biologinis“, „draugiškas aplinkai“, „nekenksmingas gyvūnams“ ar pan. Be to, etiketėje aiškiai įskaitomai ir neištrinamai nurodoma ši informacija:

1) komercinis biocido pavadinimas, nurodytą registracijoje, Europos leidime arba produkto charakteristikų santraukoje. Visa kita etiketėje pateikta informacija turėtų priklausyti nuo komercinio biocido pavadinimo;

2) kiekvienos veikliosios medžiagos tapatumas ir jos koncentracija metriniais vienetais;

3) kiekvienos susirūpinimą keliančios medžiagos tapatumas ir jos koncentracija metriniais vienetais;

4) bet kokios biocide esančios nanomedžiagos ir bet kokia konkreti susijusi rizika, o po kiekvienos nuorodos į nanomedžiagas skliausteliuose – žodis „nano“;

5) registracijos arba leidimo numeris, kurį biocidui suteikė kompetentinga institucija, arba Europos Komisijos suteiktas leidimo numeris;

6) registracijos arba Europos leidimo turėtojo pavadinimas ir adresas. Galima pridėti platintojo pavadinimą, adresą ir logotipą, tačiau jie visada turi priklausyti nuo pagal Biocidų reglamentą išduoto registracijos arba leidimo turėtojo duomenų;

7) preparato rūšis;

8) paskirtis, kuriai biocidas įregistruotas arba leidžiamas naudoti pagal Biocidų reglamentą;

9) kiekvienam registracijoje arba Europos leidime nurodytam naudojimo būdui, naudojimo instrukcijos, vartojimo dažnumus ir dozavimas, nurodant metriniais vienetais ir aiškiai bei suprantamai naudotojui;

10) Belgijos apsinuodijimų kontrolės centro [Nationaal Centrum ter voorkoming en behandeling van intoxicaties] telefono numeris;

11) informacija apie galimas tiesiogines ar netiesiogines nepageidaujamas reakcijas ir pirmosios pagalbos teikimo instrukcijos;

12) sakiny „Prieš naudojimą perskaitykite pridėtas naudojimo instrukcijas“, jei pridėtas informacinis lapelis ir, jei taikoma, įspėjimai pažeidžiamoms grupėms;

13) saugaus biocido ir jo pakuotės šalinimo nurodymai ir, kai taikoma, draudimas pakartotinai naudoti pakuotę;

14) preparato partijos numeris arba partijos pavadinimas ir galiojimo pabaigos data įprastomis laikymo sąlygomis;

15) jei taikoma, laikas iki biocido atsiradimo, laikotarpis, kuris turi būti stebimas tarp dviejų vienas po kito atliktų apdorojimo veiksmų biocidu arba nuo apdorojimo iki kito apdoroto biocido panaudojimo arba kito žmogaus ar gyvūno patekimo į vietą, kurioje biocidas buvo naudojamas, įskaitant išsamią informaciją apie nukenksminimo medžiagas ir priemones, ir tai, kiek laiko atitinkamos patalpos turi būti vėdinamos; išsami informacija apie tinkamą įrangos valymą; išsami informacija apie atsargumo priemonės naudojimo ir vežimo metu;

„16) jeigu reikia, naudotojų, kuriems biocidų tiekimas yra apribotas, kategorijos;

17) Jei reikia, informacija apie konkrečius pavojus aplinkai, visų pirma susijusius su netikslinių organizmų apsauga ir vandens taršos vengimu;

18) biocidams, kurių sudėtyje yra mikroorganizmų – ženklavimo reikalavimai pagal 2017 m. balandžio 28 d. Kodekso VII knygą „Organinės medžiagos“ dėl gerovės darbe;

19) vardinis mišinio kiekis pateiktoje pakuotėje, išskyrus atvejus, kai tas kiekis nurodytas kitoje pakuotės vietoje.

Informacija, nurodyta 1, 2, 5, 6 ir 10 punktuose, pateikiama aiškiai matomoje etiketės priekinėje pusėje.

Nukrypstant nuo pirmos pastraipos, 7, 9, 11, 13, 14, 15 ir 17 punktuose nurodyta informacija, jei tai būtina dėl biocido dydžio ar paskirties, gali būti pateikiama ant pakuotės arba pakuotės lapelyje.

(6). 5 dalyje nurodytos privalomos informacijos šrifto dydis turi būti ne mažesnis kaip 1,2 mm, kai balsės rašomos mažosiomis raidėmis. Tokio paties dydžio šriftas naudojamas vienodai svarbiai informacijai.

(7). Nukrypstant nuo 2012 m. rugsėjo 7 d. Karaliaus dekreto, kuriuo nustatoma cheminių medžiagų ir mišinių etiketėje ir saugos duomenų lape vartojama kalba, o Nacionalinis apsinuodijimo prevencijos ir gydymo centras skiriamas Reglamento (EB) Nr. 1272/2008 45 straipsnyje nurodytu organu, 2 straipsnio, CLP Reglamento (EB) 17 straipsnio 1 dalies d–g punktuose nurodyta informacija, kuri turi būti pateikta biocidinių produktų, klasifikuojamų kaip pavojingi, etiketėje, pateikiama olandų, prancūzų ir vokiečių kalbomis.

Nukrypstant nuo šio dekreto 2 straipsnio, CLP reglamento 17 straipsnio 1 dalies a, b, c ir h punktuose nurodyta informacija, kuri turi būti pateikiama pavojingų biocidų etiketėje ir kuri taip pat reikalaujama pagal 5 dalį, pateikiama olandų ir prancūzų kalbomis. Vokiečių kalba gali būti daroma nuoroda į viešą, tiesiogiai konsultuojamą etiketę.

Jei biocidai neklasifikuojami kaip pavojingi, visa pagal 5 dalį reikalaujama informacija pateikiama olandų ir prancūzų kalbomis. Vokiečių kalba gali būti daroma nuoroda į viešą, tiesiogiai konsultuojamą etiketę.

(8). Ministras arba už priežiūrą atsakingas pareigūnas gali reikalauti pateikti prie pakuotės pridėtus pavyzdžius, modelius ar dizainą, etiketes ir atskirą informacinį lapelį.“

23 straipsnis. To paties dekreto 29 straipsnis pakeičiamas taip:

„29 straipsnis. Reklama

(1). Bet kokios formos biocidų reklama leidžiama tik tiems biocidams, kurie pagal šio dekreto nuostatas gali būti tiekiami rinkai arba naudojami rinkai, jeigu visi reklamoje nurodyti naudojimo būdai yra leidžiami, registruojami arba yra pranešimo priėmimo dalis.

Leidiniai arba techniniai dokumentai, skirti šiame dekrete nurodytų biocidų pardavėjams ir naudotojams, laikomi lygiaverčiais reklamai.

(2). Nukrypstant nuo 1 dalies, bet kokios formos reklama draudžiama, jei biocidui skirtų balų skaičius pagal 2011 m. lapkričio 13 d. Karaliaus dekreto, kuriuo nustatomi Biudžeto fondui mokėtini mokesčiai ir įmokos už žaliavas ir produktus, 7 straipsnio 2 dalį skiriasi nuo 0.

Nukrypdamas nuo 1 dalies, ministras gali taikyti šio draudimo išimtį dėl vieno ar kelių laikinųjų leidimų, išduotų pagal Biocidų reglamentą, arba laikinos registracijos, jei ši priemonė yra naudinga kovojant su nenumatytu pavojumi visuomenės sveikatai, gyvūnų sveikatai ar aplinkai bet koku kitu būdu.

(3). Perkant 2 straipsnio 1 dalyje nurodytus biocidus draudžiama taikyti nuolaidas, nemokamus kiekius, nemokamus produktus ar kitas panašias tiesioginės ar netiesioginės reklamos formas.

(4). Nukrypstant nuo 2 dalies 1 punkto, kataloguose ir kainynuose gali būti nurodyti 2 straipsnio 1 dalyje nurodyti biocidai, jei, be savikainos, nepateikiama jokia kita informacija, išskyrus nurodytą 5 dalyje. Šie katalogai ir kainynai gali būti prieinami tik pardavimo vietose ir interneto svetainėse.

(5). Nedarant poveikio reklamai ir Biocidų reglamente nustatytoms teisinėms nuostatoms, biocidų reklama bet kokia forma turėtų apimti komercinį pavadinimą, leidimo, registracijos ar pranešimo numerį ir veikliųjų medžiagų pavadinimą, kaip nustatyta Europos leidime, produkto charakteristikų santrauką, leidimą, registravimą ar pranešimo priėmimą. Galima nurodyti tik tuos naudojimo būdus, kurie įtraukti į Europos leidimą, leidimą, registraciją arba pranešimo priėmimą.

(6). Jei reklama skleidžiama naudojant komunikacijos techniką, suteikiančią ribotą laiką informacijai pateikti, bent tam tikrą laikotarpį įskaitomai pateikiami šie privalomi duomenys:

– šešios sekundės sakiniams „Naudokite biocidus saugiai. Prieš naudojimą perskaitykite etiketę ir informaciją apie produktą, kur žodis „biocidai“ gali būti pakeistas aiškia nuoroda į reklamuojamo produkto rūšį;

– trys sekundės komerciniam pavadinimui;

- trys sekundės leidimo, registracijos arba pranešimo numeriui;
- veikliųjų medžiagų atveju, po tris sekundes vienai veikliajai medžiagai.

Jeigu vienu metu pateikiamas daugiau nei vienas iš šių privalomų įrašų, sekundžių, per kurias jie rodomi, skaičius turi būti bent lygus kiekvieno iš įrašų atskirai minimalių laikotarpių sumai.“

24 straipsnis. To paties dekreto 30 straipsnio 2 dalyje žodžiai „leidimas, išduotas pagal Biocidų reglamentą“ pakeičiami žodžiais „Europos leidimas“.

25 straipsnis. To paties dekreto, iš dalies pakeisto 2021 m. rugsėjo 6 d. Karaliaus dekretu, 31 straipsnis pakeičiamas taip:

„31 straipsnis. Metinė deklaracija ir ataskaitos

(1). Kiekvienas registracijos, lygiagrečios prekybos leidimo arba Europos leidimo turėtojas, vadovaudamasis 2011 m. lapkričio 13 d. Karaliaus dekreto IV skyriumi, kiekvienais metais kompetentingai institucijai deklaruoja biocidų, kuriuos jie pateikė Belgijos rinkai praėjusiais metais, kieki.

Kompetentinga tarnyba kasmet per „Gestautor“ prašo pateikti šią deklaraciją. Turėtojas deklaraciją pateikia per „Gestautor“.

(2). Biocidai, kurie buvo laikinai užregistruoti arba laikinai patvirtinti pagal Biocidų reglamento 21 straipsnį arba 55 straipsnio 1 ar 3 dalį, neįtraukiami į 1 dalyje nurodytą deklaraciją. Nukrypstant nuo šios nuostatos, biocidai, kurie buvo teisėtai užregistruoti iki laikinos registracijos arba laikino leidimo išdavimo, buvo autorizuoti arba buvo pripažinti pranešimu, ir bus naudojami kitais tikslais nei tie, kuriems buvo taikoma laikinoji registracija arba laikinasis leidimas, bus įtraukti į 1 dalyje nurodytą deklaraciją.

(3). Remiantis pirmiau minėta 1 dalyje pateikta deklaracija, plačiai visuomenei pateikiama metinė visų rinkai pateiktų veikliųjų medžiagų kiekių apžvalga ir bendra informacija apie rinkai pateiktus biocidus pagal kiekvieną produktų tipą.“

26 straipsnis. To paties dekreto 32 straipsnio antraštė pakeičiama taip:

„Registracijos, leidimo, Europos leidimo arba pranešimo priėmimo turėtojo pareigos teikti informaciją“.

27 straipsnis. Į tą patį dekretą įterpiama 32 straipsnio 1 dalis:

„32/1 straipsnis. Registracijos, leidimo, Europos leidimo arba pranešimo priėmimo turėtojo pareigos lengvatiniu laikotarpiu

(1). Šio dekreto 15 straipsnio 4 dalyje arba 43 straipsnio 2 ir 3 dalyse arba Biocidų reglamento 52 straipsnyje arba 89 straipsnio 3 ir 4 dalyse nurodytu lengvatiniu laikotarpiu už rinkoje vis dar esančius biocidus už rinkoje esančius biocidus lieka atsakingas registracijos, leidimo arba pranešimo priėmimo turėtojas. Registracijos, leidimo arba pranešimo priėmimo turėtojas informuoja platintojus ir visus asmenis, kuriems jie tiesiogiai parduoda, nuroydamas komercinį biocido aprašymą, leidimo, pranešimo ar registracijos numerį, tiekimo rinkai pabaigos datą ir naudojimo pabaigos datą.

(2). Registracijos, leidimo arba pranešimo priėmimo turėtojas privalo nemokamai atsiimti likusią neatidarytą biocido pakuotę, likusią rinkoje pasibaigus lengvatiniam laikotarpiui. Tas pats taikoma

bet kokioms neatidarytoms biocido pakuotėms, esančioms naudotojų patalpose, jei jie to pageidauja.“

28 straipsnis. To paties dekreto, iš dalies pakeisto 2021 m. rugsėjo 6 d. Karaliaus dekretu, 33 straipsnis pakeičiamas taip:

„33 straipsnis. Ministro informavimo reikalavimas

Kompetentinga tarnyba nuolat stebi visus užregistruotus, autorizuotus biocidus arba biocidus, kuriais buvo leista lygiagrečiai prekiauti arba dėl jų priimti pranešimą.

Ši apžvalga yra prieinama plačiai visuomenei. Ji skelbiama kompetentingos tarnybos interneto svetainėje ir atnaujinama bent kartą per savaitę. Šioje apžvalgoje galima susipažinti su registracija, leidimo liudijimu, pranešimo priėmimu arba lygiagrečios prekybos leidimu. Šioje apžvalgoje taip pat galima susipažinti su biocidų, kuriuos leista naudoti pagal 3 straipsnio 1 dalies 1 punktą, charakteristikų santrauka.“

29 straipsnis. To paties dekreto 34 straipsnio pirma pastraipa pakeičiama taip:

„Nepažeidžiant 3 straipsnio, biocidai naudojami laikantis sąlygų, nustatytų registracijoje, laikinoje registracijoje, eksperimentų ar bandomajame leidime, arba lygiagrečios prekybos leidime, išduotame pagal šį dekretą, arba Europos leidime arba laikinajame leidime, išduotame pagal Biocidų reglamentą. Draudžiama naudoti įregistruotą ar patvirtintą biocidą kitais nei ministro ar Europos Komisijos nustatytais tikslais.“

30 straipsnis. To paties dekreto 36 straipsnis papildomas 3 dalimi, kuri suformuluota taip:

„(3). Ministras, remdamasis rizikos vertinimu ir nepažeisdamas klasifikavimo uždaroje grandinėje, gali iš dalies nukrypti nuo pirmoje ir antroje pastraipose nustatytų pareigų dėl biocido.“

31 straipsnis. To paties dekreto 39 straipsnyje žodžiai „registracijos internetu sistema“ pakeičiami žodžiais „registracijos internetu sistema „Uždaroji grandinė““.

32 straipsnis. To paties dekreto, iš dalies pakeisto 2021 m. rugsėjo 6 d. Karališkuoju dekretu, 40 straipsnio 1 dalis pakeičiama taip, kaip nurodyta toliau:

1 dalies 1 ir 2 pastraipos pakeičiamos taip:

„Bet kuris pardavėjas, tiekiantis rinkai biocidus, priskirtus uždarojai grandinei, išskyrus pagal 36 straipsnio 3 dalį suteiktą išimtį, registruojasi kaip registruotas biocidų pardavėjas. Registruotas pardavėjas, atsižvelgdamas į pagal 36 straipsnio 3 dalį suteiktą išimtį, internetinėje registracijos sistemoje „Uždaroji grandinė“ užregistruoja visus uždaroje grandinėje suklasifikuotus biocidus, kuriuos jis tiekia rinkai. Registruotas pardavėjas turi atitikti kiekvieno pardavėjo turimo biocido registracijos, leidimo dokumente arba produkto charakteristikų santraukoje nustatytas pardavimo sąlygas ir 38 straipsnyje nustatytas sąlygas.“

Išskyrus pagal 36 straipsnio 3 dalį suteiktą išimtį, registruotas pardavėjas gali parduoti uždaroje grandinėje klasifikuojamus biocidus tik registruotam pardavėjui arba registruotam naudotojui.“ ;

2) 5 punkto nuostatoje žodžiai „registracijos internetu sistema“ pakeičiami žodžiais „registracijos internetu sistema „Uždaroji grandinė““;

3) 6 punkto nuostatoje žodžiai „šis registras“ pakeičiami žodžiais „šis registras „Uždaroji grandinė““;

4) 4 dalis išbraukiama.

33 straipsnis. To paties dekreto, iš dalies pakeisto 2023 m. vasario 17 d. Karaliaus dekretu, 41 straipsnio 1 dalies 1 pastraipa pakeičiama taip:

„Atsižvelgiant į pagal 36 straipsnio 3 dalį suteiktą išimtį, bet kuris uždaroje grandinėje klasifikuojamus biocidus naudojantis fizinis ar juridinis asmuo registruojasi kaip registruotas biocidų naudotojas.“

34 straipsnis. To paties dekreto 44 straipsnis pakeičiamas taip:

„44 straipsnis. Perėjimas prie Europos priėmimo

(1). Dėl biocidų, kurie įregistruoti arba kurie turi leidimą ar dėl kurių pranešimas buvo priimtas pagal 3 straipsnio 1 dalies 2 punktą, kurių veiklioji medžiaga buvo patvirtinta pagal Biocidų reglamentą produktų tipui, kuriam priklauso biocidas, paraiška leidimui gauti arba dėl lygiagretaus leidimo abipusio pripažinimo pagal Biocidų reglamentą pateikiama ne vėliau kaip veikliosios (-ių) medžiagos (-ų) patvirtinimo dieną.

(2). Jei biocidai turi daugiau nei vieną veikliąją medžiagą ir(arba) priskiriami daugiau kaip vienam produktų tipui, paraiška dėl Europos leidimo arba Europos leidimui lygiagretaus abipusio pripažinimo pagal Biocidų reglamentą pateikiama ne vėliau kaip iki tos dienos, kurią visos veikliosios medžiagos patvirtinamos produktų tipams, susijusiems su produkto veikliosios medžiagos poveikiu.

(3). Registracijos, leidimo turėtoji arba pranešėji, kuris pateikė paraišką dėl Europos leidimo arba dėl Europos leidimui lygiagretaus abipusio pripažinimo pagal Biocidų reglamentą, pagal pirmą pastraipą ir per joje nurodytą laikotarpį, kompetentinga tarnyba gali pratęsti esamos registracijos, leidimo arba pranešimo priėmimo galiojimą minimaliam laikotarpiui, kurio reikia Europos leidimo paraiškai nagrinėti arba Europos leidimui lygiagrečiam abipusiam pripažinimui pagal Biocidų reglamentą, ne ilgesniam kaip trejų metų laikotarpiui nuo pirmoje pastraipoje nurodytos datos.“

35 straipsnis. Tame pačiame dekrete 1 priedas pakeičiamas šio dekreto 1 priedu.

36 straipsnis. Tame pačiame dekrete 2 priedas pakeičiamas šio dekreto 2 priedu.

37 straipsnis. Tame pačiame dekrete 3 priedas pakeičiamas šio dekreto 3 priedu.

38 straipsnis. Šis dekretas įsigalioja ...

Nukrypstant nuo 1 dalies, ... straipsniai įsigalioja ...

Nukrypstant nuo 1 dalies, ... straipsniai įsigalioja ...

39 straipsnis. Už ekonomiką atsakingam ministrui, už visuomenės sveikatą atsakingam ministrui ir už aplinką atsakingam ministrui pavesta įgyvendinti šį dekretą kiekvienam savo srityje.

Parengta Briuselyje,

Jo Didenybės vardu:

Ekonomikos ministras,

Visuomenės sveikatos ministras

Aplinkos apsaugos ministrė

1 priedas Karaliaus dekretas, kuriuo iš dalies keičiamas 2019 m. balandžio 4 d. Karaliaus dekretas dėl biocidų tiekimo rinkai ir jų naudojimo (35 straipsnis)

REGISTRACIJA: FAILŲ REIKALAVIMAI

A. Kiekvienos registracijos paraiškos atveju per „Gestautor“ paraišką pateikiamas elektroninis failas. Paraišką galima rasti įgaliotos tarnybos interneto svetainėje (www.biocide.be). Šiame faile pateikiama ši informacija:

- biocido prekinis aprašymas;
- pareiškėjas ir subjektas, kuriam turi būti išrašomos sąskaitos faktūros;
- biocido gamintojas;
- veikliosios medžiagos gamintojas arba importuotojas;
- platintojas;
- preparato rūšis;
- produkto rūšis ir numatoma paskirtis;
- tiksli kokybinė ir kiekybinė sudėtis;
- pasiūlymas dėl klasifikavimo ir ženklavimo;
- biocido etiketė;
- biocido saugos duomenų lapas;
- visų biocido sudedamųjų dalių saugos duomenų lapas;
- apytikris Belgijos rinkai tiekiamo biocido kiekis;
- pakuotės tipas ir dydis;
- biocido, dėl kurio pateikta registracija, veiksmingumo bandymas (tik tuo atveju, jei pateikiama paraiška prieš konkretų tikslinį organizmą arba pagal konkretų standartą).

B. Be to, kai pagal 10 straipsnį reikia atlikti išsamų vertinimą, turi būti saugoma ir pateikiama ši informacija:

- veikliosios (-ių) medžiagos (-ų) kiekio analizė;
- stabilumo bandymas;
- veikliosios (-ių) medžiagos (-ų) įvežimo laiškas;
- rizikos vertinimo projektas, kuriame įvertinamas 5 straipsnyje nurodytas poveikis ir savybės;
- toksikologinių ir ekotoksikologinių duomenų santrauka, kurioje pateikiami bent tie duomenys ir atitinkamos nuorodos, kurių reikia rizikos vertinimo projektui parengti (tik tuo atveju, jei veikliosios (-ių) medžiagos (-ų) Europos vertinimo ataskaitos dar nėra arba jei negalima pateikti sutikimo su veikliąja (-osiomis) medžiaga (-omis));
- veiksmingumo bandymas (-ai) visais numatytais tikslais;
- likučių tyrimas (tik tuo atveju, jei likučių gali būti maiste).

B dalyje nurodyti duomenys pateikiami elektroniniu būdu per paraišką „Gestautor“.

LYGIAGREČIOS PREKYBOS FORMA

Pareiškėjas	Vardas, pavardė: Gatvė: Nr.: Pašto kodas: Savivaldybė: Šalis: Įmonės numeris: * „Crossroads Bank Enterprises“ (CBE) (jei taikoma)
Kontaktas	Vardas, pavardė: Telefonas: El. pašto adresas:
Platintino biocido komercinis pavadinimas	
Kilmės valstybė narė	
Kilmės valstybės narės kompetentingos institucijos pavadinimas ir adresas	Vardas, pavardė: Gatvė: Nr.: Pašto kodas: Savivaldybė: Šalis:
Leidimo turėtojo vardas, pavardė (pavadinimas) ir adresas kilmės valstybėje narėje	Vardas, pavardė: Gatvė: Nr.: Pašto kodas: Savivaldybė: Šalis:
Biocido pavadinimas ir leidimo numeris kilmės valstybėje narėje	Vardas, pavardė: Leidimo numeris:
Referencinio produkto pavadinimas ir registracijos arba leidimo numeris	Vardas, pavardė: Registracijos arba priėmimo numeris:
Biocido gamintojas	Vardas, pavardė: Gatvė: Nr.: Pašto kodas: Savivaldybė: Šalis:
Biocide esanti (-ios) veiklioji (-osios) medžiaga (-os) ir garantuotas jų kiekis	<u>Veiklioji medžiaga 1</u> Vardas, pavardė: CAS numeris: Garantuotas kiekis biocide: <u>Veiklioji medžiaga 2</u> Vardas, pavardė: CAS numeris: Garantuotas kiekis biocide: <u>Veiklioji medžiaga 3</u> Vardas, pavardė: CAS numeris: Garantuotas kiekis biocide:

	<i>(jei yra daugiau kaip trys veikliosios medžiagos, papildoma)</i>	
Veikliosios (-ių) medžiagos (-ų) gamintojas: (jei jis nėra įsisteigęs ES, bus paminėtas importuotojas)	<u>Veiklioji medžiaga 1</u> Vardas, pavardė: Gatvė: Nr.: Pašto kodas: Savivaldybė: Šalis:	
	<u>Veiklioji medžiaga 2</u> Vardas, pavardė: Gatvė: Nr.: Pašto kodas: Savivaldybė: Šalis:	
	<u>Veiklioji medžiaga 3</u> Vardas, pavardė: Gatvė: Nr.: Pašto kodas: Savivaldybė: Šalis: <i>(jei yra daugiau kaip trys veikliosios medžiagos, papildoma)</i>	
Visų biocide esančių neveikliųjų medžiagų pavadinimas ir CAS numeris	Pavadinimas	CAS numeris
		
		
		
		
Numatoma naudojimo paskirtis ir produkto rūšis	Numatytos paskirties aprašymas: Produkto tipas (-ai):	
Pakuotės, kurioje biocidas bus pateiktas rinkai, pobūdis	Pakuotės forma: Pakuotės medžiaga: Pakuotės turinys (svoris arba tūris):	
Preparato tipas		
Importuotinas kiekis		
Planuojamas importo laikotarpis		

Kartu su šia forma kaip priedai pateikiami šie dokumentai:

- 1 priedas. Originali etiketė ir pirminės naudojimo instrukcijos, pridedamos prie biocido, kai jis platinamas kilmės valstybėje narėje. Jei šie dokumentai nebuvo parengti prancūzų arba olandų kalbomis, taip pat reikalingas vertimas į prancūzų arba olandų kalbas.
- 2 priedas. Rinkai pateiktino biocido etiketės projektas olandų ir prancūzų kalbomis.
- 3 priedas. Garbės deklaracija, kad biocidas, kuriam prašoma lygiagrečios prekybos leidimo, buvo pagamintas laikantis to paties gamybos proceso kaip ir referencinis produktas.
- 4 priedas. Oficialus pareiškimas, kad leidimo turėtojas informuoja kompetentingą instituciją, jei kilmės valstybė narė panaikino importuojamo biocido leidimą.

Ši paraiška leidimui gauti bus siunčiama el. paštu šiuo el. pašto adresu kartu su atitinkamais duomenimis: info.gestautor@health.fgov.be

Mokestis turi būti sumokėtas gavus automatinį pranešimą „Gestautor“ paraiškoje, patvirtinančioje bylos gavimą ir atsižvelgiant į sąskaitoje faktūroje nurodytas mokėjimo sąlygas. Šioje sąskaitoje faktūroje, kurią galima rasti „Gestautor“ programoje, rasite mokėtiną sumą, sąskaitos numerį ir struktūrinį pranešimą, kuriuos turite nurodyti atlikdami mokėjimą.

.....
(vieta)

LABAI AIŠKIAI nurodykite pasirašiusiojo vardą,
pavardę ir pareigas:

.....
(data)

Visiškai ir teisingai užpildytas

.....

.....
(parašas)

3 priedas Karaliaus dekretas, kuriuo iš dalies keičiamas 2019 m. balandžio 4 d. Karaliaus dekretas dėl biocidų tiekimo rinkai ir jų naudojimo (37 straipsnis)

„3 priedas

PRANEŠIMO APIE BANDYMĄ AR EKSPERIMENTĄ, PER KURĮ BIOCIDAI GALI PATEKTI Į APLINKĄ ARBA SUKELTI JO IŠSISKYRIMĄ, FORMA

Pranešėjas	Vardas, pavardė: Gatvė: Nr.: Pašto kodas: Savivaldybė: Šalis: Įmonės numeris: <i>* „Crossroads Bank Enterprises“ (CBE) (jei taikoma)</i>												
Biocido bandymo ar eksperimento atveju:	Komercinis biocido pavadinimas: Visa biocido sudėtis: <table border="1"> <thead> <tr> <th></th><th>Cheminis pavadinimas</th><th>CAS Nr.</th><th>Lygis (%)</th></tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Veiklioji (-osios) medžiaga (-os)</td><td></td><td></td><td></td></tr> <tr> <td>Neveikliosios medžiagos</td><td></td><td></td><td></td></tr> </tbody> </table> Biocido klasifikavimas ir ženklavimas: Biocido naudojimo sritis 		Cheminis pavadinimas	CAS Nr.	Lygis (%)	Veiklioji (-osios) medžiaga (-os)				Neveikliosios medžiagos			
	Cheminis pavadinimas	CAS Nr.	Lygis (%)										
Veiklioji (-osios) medžiaga (-os)													
Neveikliosios medžiagos													
Jei atliekamas bandymas arba eksperimentas su veikliąja medžiaga	Veikliosios medžiagos pavadinimas: CAS numeris: Grynumo lygis: Veikliosios medžiagos gamintojo pavadinimas ir adresas (jei jis nėra įsisteigęs ES: importuotojas):												

	 Klasifikavimas ir ženklavimas: Taikymo sritis.....
Bendras bandymui ar eksperimentui naudoto biocido arba veikliosios medžiagos kiekis (masės arba tūrio)	

Kartu su šia forma kaip priedai pateikiami šie dokumentai:

- 1 priedas. Išsamus atliktino bandymo arba eksperimento aprašymas, nurodant pagrindą priežastį atlikti bandymą arba eksperimentą.
- 2 priedas. Jei įmanoma, biocido arba veikliosios medžiagos, su kuria turi būti atliekamas bandymas ar eksperimentas, etiketė (projektas ar kt.)
- 3 priedas. Visi turimi duomenys apie galimą poveikį žmonių ar gyvūnų sveikatai arba aplinkai.
- 4 priedas. Visų tyrime ar eksperimente dalyvaujančių asmenų, institucijų ir visų vietų, kuriose bus naudojamas biocidas arba veiklioji medžiaga, sąrašas

Šis pranešimas bus išsiųstas el. paštu šiuo el. pašto adresu kartu su atitinkamais duomenimis: info.gestautor@health.fgov.be

Mokestis turi būti sumokėtas gavus elektroninį laišką, patvirtinantį failo gavimą, ir laikantis atitinkamoje sąskaitoje faktūroje nustatytos mokėjimo tvarkos. Šioje sąskaitoje faktūroje rasite mokėtiną sumą, sąskaitos numerį ir struktūrinį pranešimą, kurį turite nurodyti atlikdami mokėjimą.

..... (vieta)	 (data)
LABAI AIŠKIAI nurodykite pasirašiusiojo vardą, pavardę ir pareigas:	Visiškai ir teisingai užpildytas
..... (Parašas)	