

**REPUBLIKA HRVATSKA
MINISTARSTVO ZDRAVSTVA I SOCIJALNE SKRBI**

**PRIJEDLOG
ZAKONA O BIOCIDNIM PRIPRAVCIMA
S KONAČNIM PRIJEDLOGOM ZAKONA**

Zagreb, ožujak 2007.

PRIJEDLOG ZAKONA O BIOCIDNIM PRIPRAVCIMA

I. USTAVNA OSNOVA ZA DONOŠENJE ZAKONA

Ustavna osnova za donošenje Zakona o biocidnim pripravcima sadržana je u članku 2. stavku 4. podstavku 1. i članku 69. stavku 1. i 2. Ustava Republike Hrvatske ("Narodne novine" broj 41/01 i 55/01).

II. OCJENA STANJA I OSNOVNA PITANJA KOJA SE UREĐUJU PREDLOŽENIM ZAKONOM TE POSLJEDICE KOJE ĆE DONOŠENJEM ZAKONA PROISTEĆI

Hrvatski sabor je u prosincu 2005. godine donio Zakon o kemikalijama ("Narodne novine" br. 150/05). Ovim se Zakonom radi zaštite života i zdravlja ljudi te zaštite okoliša od štetnog djelovanja opasnih kemikalija propisuje postupak prijavljivanja novih tvari, razvrstavanje, pakiranje i označavanje kemikalija opasnih za zdravlje ljudi i okoliš, razmjena podataka o kemikalijama, način procjenjivanja mogućega rizika za ljudi i okoliš, zabrane i ograničenja stavljanja u promet i korištenja te uvjeti za proizvodnju, promet i korištenje opasnih kemikalija.

Odredbe navedenoga Zakona odnose se i na biocidne pripravke.

Navedenim zakonom dana je pravna osnova za donošenje podzakonskih akata kojima bi se pobliže uredila pitanja vezana uz biocidne pripravke: o postupku registracije aktivnih tvari u biocidnim pripravcima, popis aktivnih tvari odobrenih za primjenu u biocidnim pripravcima, o sadržaju podataka i dokumentaciji koja se podnosi uz zahtjev za davanje odobrenja za stavljanje u promet biocidnoga pripravka, o postupanju s biocidnim pripravcima nakon oduzimanja odobrenja te popis biocidnih pripravaka kojima je dano odobrenje za stavljanje u promet.

Na taj način u zakonodavstvo Republike Hrvatske djelomično su prenesene odredbe Direktive 98/8/EZ Europskoga parlamenta i Vijeća od 16. veljače 1998. godine o biocidnim pripravcima (tekst važi za EGP - u dalnjem tekstu: Direktiva 98/8/EZ).

Zajedničko stajalište u vezi s predmetnom Direktivom usvojeno je na sjednici Vijeća ministara okoliša država članica Europske unije 25. lipnja 1996. godine. Vijeće je Direktivu konačno potvrdilo 18. prosinca 1997. godine, a Europski parlament 14. siječnja 1998. godine.

Direktiva 98/8/EZ stupila je na snagu 14. svibnja 1998. godine, a rok za njezin prijenos u nacionalno zakonodavstvo država članica Europske unije istekao je 14. svibnja 2000. godine.

Nacionalnim programom za pristupanje Europskoj Uniji za 2006. godinu bilo je predviđeno donošenje Pravilnika o biocidima, koji je imao za cilj pobliže urediti pitanja vezano za stavljanje u promet i nadzor nad biocidnim pripravcima.

U godini nakon stupanja na snagu Zakona o kemikalijama koji je po prvi puta uredio određena pitanja vezano za biocidne pripravke, uzimajući u obzir saznanja skupljena kroz sudjelovanje u analitičkom pregledu usklađenosti zakonodavstva Republike Hrvatske sa pravnom stečevinom Europske unije u Poglavlju pravne stečevine 27. Okoliš, složenost same materije koju je potrebno urediti te potreba da se određeni nedostaci iz Zakona o kemikalijama ("Narodne novine" br. 150/05) isprave, ukazala se potreba za donošenjem posebnoga zakona koji bi olakšao prijenos Direktive 98/8/EZ u nacionalno zakonodavstvo i omogućio kvalitetniju provedbu navedene Direktive.

Biocidni pripravci jesu pripravci koji sadrže jednu ili više aktivnih tvari, priređeni u obliku u kojem se isporučuju korisniku, a namijenjeni su za uništavanje, sprečavanje djelovanja ili imaju neki drugi utjecaj na štetne organizme, na kemski ili biološki način. Sredstva za zaštitu bilja ne ubrajaju se u biocide.

Aktivne tvari u biocidnim pripravcima jesu tvari ili mikroorganizmi, uključivo i virusi i gljive, koji na opći ili poseban način djeluju na štetne organizme.

Zakon uređuje i međusobno priznavanje odobrenja među državama članicama Europske unije. Ako nadležno tijelo neke države članice Europske unije po postupku propisanom Direktivom 98/8/EZ da odobrenje za stavljanje u promet te korištenje biocidnoga pripravka, bilo prema potpunom postupku ili prema skraćenom postupku, nadležna tijela drugih država članica to odobrenje moraju priznati. Formalno se za svaki biocidni pripravak, za kojeg je dano odobrenje nadležnoga tijela jedne države članice, u drugoj državi članici još jednom izdaje dozvola, a nadležno tijelo druge države članice obvezno je priznati obavljene postupke. Mogućnost za promjene, odnosno uskraćivanje izdavanja dozvola prema potpunom odnosno skraćenom postupku, dana je u slučaju kada postoje opravdani nacionalni razlozi za to, kao npr. ako nema štetnog organizma na koji biocidni pripravak djeluje, ekološka posebnost, posebni neciljni organizmi, posebni klimatski uvjeti.

Posebnost zakona, koji se temelji na Direktivi 98/8/EZ, jest načelo primjerenog ocjenjivanja koje je usvojeno i na razini Europske unije. To načelo temelji se na tome da su svi biocidni pripravci više ili manje štetni te se teži se k tome da se štetne aktivne tvari ne uključuju na popise tvari. Zbog visoke učinkovitosti ili nedostatka zamjene za određenu tvar, na pozitivne liste bit će uključene također i štetne aktivne tvari ako ispunjavaju Zakonom propisane uvjete. Jasan cilj primjerenog ocjenjivanja jest što brže ukloniti štetne tvari, odnosno zamijeniti štetnije manje štetnim biocidnim pripravcima.

Zakon posvećuje posebnu pozornost pravilnoj uporabi biocidnih preparata. Određeni su posebni uvjeti za one koji koriste biocidne pripravke koji su razvrstani kao opasni (vrlo otrovnji, otrovni, kancerogeni, mutageni, toksični za reprodukciju) i koji se stoga ne nalaze u slobodnoj prodaji. U pogledu ostalih uvjeta koji su uređeni Zakonom o kemikalijama i koji su zajednički svim kemikalijama, kao što su razvrstavanje, pakiranje i označavanje, tajnost podataka, ispitivanja, primjenjivat će se odredbe posebnih propisa kojima su uređene opasne kemikalije.

Predloženi Zakon o biocidnim pripravcima u potpunosti je usklađen s propisima Europske unije kojima se uređuju biocidni pripravci. U izradi zakonskoga prijedloga poštovano je sljedeće sekundarno zakonodavstvo Europske unije:

1. Direktiva 98/8/EZ Europskoga parlamenta i Vijeća od 16. veljače 1998. godine o biocidnim pripravcima (tekst važi za EGP)
2. Direktiva Komisije 2006/50/EZ od 29. svibnja 2006. godine o izmjenama priloga IVA in IVB Direktive 98/8/EZ Europskoga parlamenta i Vijeća o biocidnim pripravcima (tekst važi za EGP).
3. Uredba Komisije (EZ) br. 1896/2000 od 7. rujna 2000. godine o prvoj fazi programa iz članka 16. stavka 2. Direktive 98/8/EZ Europskoga parlamenta i Vijeća o biocidnim pripravcima (tekst važi za EGP)

4. Uredba Komisije (EZ) br. 2032/2003 od 4. listopada 2003. godine o drugoj fazi desetogodišnjeg radnog programa iz članka 16. stavka 2. Direktive 98/8/EZ Europskoga parlamenta i Vijeća o biocidnim pripravcima (Tekst važi za EGP) i o izmjenama i dopunama Uredbe (EZ) br. 1896/2000 (Tekst važi za EGP)
5. Uredba Komisije (EZ) br. 1048/2005 od 13. lipnja 2005 o izmjena ma i dopunama Uredbe Komisije (EZ) br. 2032/2003 o drugoj fazi desetogodišnjeg radnoga programa iz članka 16. stavka 2. Direktive 98/8/EZ Europskoga parlamenta i Vijeća o biocidnim pripravcima (tekst važi za EGP).

Predloženi Zakon o biocidnim pripravcima uvažava posebnost vremena i procesa pristupanja Republike Hrvatske Europskoj uniji te omogućava fleksibilnu prilagodbu domaće pravne regulative zakonodavstvu Europske unije.

III. OCJENA SREDSTAVA POTREBNIH ZA PROVEDBU PREDLOŽENOG ZAKONA

Provedba ovoga Zakona zahtijevat će finansijska sredstva iz državnog proračuna Republike Hrvatske vezano uz zapošljavanje jednog državnog službenika zaduženog za provedbu ovoga Zakona.

U 2007. godini u Državnom proračunu u razdjelu Ministarstva zdravstva i socijalne skrbi osigurana su sredstva u iznosu od 144.948,00 kuna za tu namjenu te za svaku sljedeću godinu u proračunskim projekcijama Ministarstva zdravstva i socijalne skrbi iznos od 177.196,00 kuna godišnje.

IV. PRIJEDLOG ZA DONOŠENJE ZAKONA O BIOCIDNIM PRIPRAVCIMA PO HITNOM POSTUPKU

Zbog potrebe usklađenja domaćeg zakonodavstva s propisima Europske unije na području zaštite zdravlja ljudi i zaštite okoliša od biocidnih pripravaka te omogućavanja provedbe predloženih rješenja u sustavu koji jamči učinkovitost i sigurnost za zdravlje ljudi i okoliš, ocjenjuje se da postoje osobito opravdani državni razlozi za donošenje ovoga Zakona po hitnom postupku u smislu odredbe članka 159. Poslovnika Hrvatskog sabora ("Narodne novine", br. 71/00, 129/00, 117/01, 6/02 – pročišćeni tekst, 41/02, 91/03 i 58/04).

KONAČNI PRIJEDLOG ZAKONA O BIOCIDNIM PRIPRAVCIMA

I. OPĆE ODREDBE

Područje primjene

Članak 1.

Radi zaštite života i zdravlja ljudi te zaštite okoliša ovim se Zakonom uređuje stavljanje na tržište i uporaba biocidnih pripravaka u Republici Hrvatskoj, međusobno priznavanje odobrenja za stavljanje na tržište biocidnih pripravaka u Europskoj uniji, provođenje postupka za uvrštanje aktivnih tvari na popis aktivnih tvari dopuštenih za uporabu u biocidnim pripravcima, ocjenjivanje biocidnih pripravaka i ispitivanje njihove učinkovitosti te nadzor nad provedbom ovoga Zakona.

Pojmovi

Članak 2.

Pojedini pojmovi u smislu ovoga Zakona imaju sljedeća značenja:

1. *Biocidni pripravci* jesu aktivne tvari i pripravci koji sadrže jednu ili više aktivnih tvari, priređeni u obliku u kojem se isporučuju korisniku i čija je namjena uništiti, odvratiti, učiniti bezopasnim, spriječiti djelovanje, odnosno nadzirati bilo koji štetni organizam na kemijski ili biološki način.

Pojam biocidni pripravak uključuje i biocidne pripravke niskoga rizika, osim ako ovim Zakonom nije drukčije određeno.

2. *Popis I, IA i IB* su popisi aktivnih tvari usklađeni na razini Europske unije, pri čemu je:

- popis I - popis aktivnih tvari koje su dopuštene za uporabu u biocidnim pripravcima,
- popis IA - popis aktivnih tvari koje su dopuštene za uporabu u biocidnim pripravcima niskoga rizika,
- popis IB - popis osnovnih tvari s uvjetima za uporabu u biocidnim pripravcima.

3. *Biocidni pripravci niskoga rizika* jesu pripravci, koji sadrže samo jednu ili više tvari nabrojanih u Popisu IA odnosno aktivne tvari koje su u postupku uvrštanja na popis i za koji je Europska komisija utvrdila da je dokumentacija za uvrštanje na Popis IA potpuna i da uz aktivnu tvar ne sadrže niti jednu sumnjivu tvar. Pod propisanim uvjetima uporabe taj biocidni pripravak predstavlja samo nizak rizik za ljude, životinje ili okoliš.

4. *Osnovna tvar* jest tvar uvrštena u Popis IB i koja se ne rabi prvenstveno kao pesticid, ali se u manjoj mjeri rabi kao biocid, bilo izravno ili u pripravku koji sadrži tvar i jednostavno sredstvo za razrjeđivanje koje samo po sebi nije opasno. Osnovna tvar ne stavlja se na tržište neposredno za biocidnu namjenu. U osnovne tvari koje se mogu uvrstiti u Popis IB ubrajaju se između ostalih ugljični dioksid, dušik, etanol, 2-propanol, octena kiselina, silikagel.

5. *Aktivne tvari* u biocidnim pripravcima jesu tvari ili mikroorganizmi uključujući virusе i gljive koji na opći ili na poseban način djeluju na štetne organizme.

6. *Postojeće aktivne tvari* jesu tvari koje su bile na tržištu bilo koje države članice Europske unije kao sastojak biocidnog pripravka prije 14. svibnja 2000. godine.

7. *Nove aktivne tvari* jesu aktivne tvari stavljenе na tržište kao sastojak biocidnog proizvoda u jednoj od država članica Europske unije poslije 14. svibnja 2000. godine, sve dok ne budu uvrštene na jedan od popisa tvari I, IA ili IB.

8. *Sumnjiva tvar* jest svaka tvar, osim aktivne tvari, koja je sadržana ili koja nastaje u biocidnom pripravku u koncentraciji koja može uzrokovati štetan učinak na ljude, životinje ili okoliš. Takva tvar treba biti razvrstana u opasne kemikalije i u biocidnom pripravku biti sadržana u koncentracijama prema kojima bi i taj pripravak trebao biti razvrstan u skladu s propisima kojima je uređeno razvrstavanje, pakiranje i označavanje opasnih kemikalija.

9. *Štetan organizam* jest svaki organizam čija je prisutnost nepoželjna ili koji ima štetan učinak na ljude, njihove aktivnosti, proizvode koje rabe, na životinje ili na okoliš.

10. *Ostaci (rezidue)* jesu jedna ili više tvari u biocidnom pripravku koji zaostaju nakon njegove uporabe, uključujući i metabolite takvih tvari te produkte njihove razgradnje ili reakcije.

11. *Stavljanje na tržište* jest svaka isporuka trećoj osobi, bilo uz plaćanje ili bez naknade te s tim povezano skladištenje (osim skladištenja za izvoz izvan carinskoga područja Republike Hrvatske) ili odlaganje u otpad. Uvoz biocidnoga pripravka u carinsko područje Republike Hrvatske smatra se stavljanjem na tržište u smislu ovoga Zakona.

12. *Potpun postupak (autorizacija)* jest postupak izdavanja odobrenja kojim ministarstvo nadležno za zdravstvo (u dalnjem tekstu: ministarstvo) na zahtjev podnositelja daje rješenje kojim se odobrava stavljanje na tržište i uporaba biocidnoga pripravka na području Republike Hrvatske.

13. *Skraćeni postupak (registracija)* jest postupak u kojem ministarstvo na zahtjev podnositelja, nakon provjere da li dokumentacija ispunjava sve zahtjeve propisane ovim Zakonom i podzakonskim aktima donesenim na temelju ovoga Zakona daje odobrenje za stavljanje na tržište biocidnoga pripravka niskoga rizika na području Republike Hrvatske.

14. *Poseban postupak* jest postupak za stavljanje na tržište i uporabu biocidnoga pripravka na temelju okvirne formulacije na području Republike Hrvatske.

15. Okvirna formulacija jest specifikacija za skupinu biocidnih pripravaka koji imaju istu uporabu i istu vrstu korisnika. Ova skupina pripravaka mora sadržavati iste aktivne tvari istih specifikacija, a njihovi sastavi smiju odstupati od ranije odobrenog biocidnoga pripravka samo u obujmu u kojem nemaju utjecaja na njihovu učinkovitost i razinu rizika povezanog s njima. Prihvatljivo odstupanje jest dopušten smanjeni maseni udio aktivne tvari i/ili promjena masenog udjela jedne ili više pomoćnih tvari i/ili zamjena jednog ili više pigmenata, bojila, mirisa s nekom drugom tvari koja predstavlja isti ili manji rizik, a pritom ne umanjuje njegovu učinkovitost.

16. Izjava o dostupnosti podataka jest isprava koju potpisuje vlasnik određenih podataka zaštićenih odredbama ovoga Zakona, u kojoj izjavljuje da nadležna tijela te podatke mogu koristiti za potrebe davanja odobrenja u potpunom ili skraćenom postupku, u posebnom postupku ili za uvrštanje aktivnih tvari u popise tvari I, IA ili IB.

17. Znanstveno istraživanje i razvoj jest znanstveno eksperimentiranje, analiza kemijskih tvari u nadziranim uvjetima i određivanje bitnih svojstava, djelovanja i učinkovitosti te znanstvena istraživanja povezana s razvojem novoga biocidnoga pripravka.

18. Primijenjeno istraživanje i razvoj jest istraživanje u svrhu daljnog razvoja biocidnoga pripravka tijekom kojeg se na pokusnoj i proizvodnoj razini ispituju moguća druga područja primjene biocidnoga pripravka.

19. Opća uporaba jest svaka uporaba biocidnih pripravaka koja nije profesionalna.

20. Profesionalna uporaba jest svaka uporaba biocidnoga pripravka pri obavljanju registrirane djelatnosti uključujući i promet (uvoz, izvoz, provoz, kupnja i prodaja biocidnoga pripravka na malo i na veliko te obavljanje posredovanja na domaćem i inozemnom tržištu).

21. Nepredviđena opasnost jest opasnost uzrokovana štete za ljude, njihovu imovinu, životinje ili okoliš od štetnih organizama čiju pojavu nije bilo moguće predvidjeti, spriječiti ili ograničiti, odnosno za koje nije bilo moguće pripremiti odgovarajuće mjere zaštite.

22. Podnositelj zahtjeva jest proizvođač ili njegov ovlašteni zastupnik koji traži stavljanje na tržište biocidnoga pripravka. Ovlašteni zastupnik može biti pravna ili fizička osoba.

Podnositelj zahtjeva za davanje odobrenja u potpunom ili skraćenom postupku ili uvrštanje aktivne tvari na popis tvari I, IA ili IB jest pravna ili fizička osoba, koja je odgovorna za prvo stavljanje na tržište biocidnoga pripravka ili ovlašteni zastupnik te osobe. Podnositelj zahtjeva mora imati sjedište u Republici Hrvatskoj ili u jednoj od država članica Europske unije.

23. Nositelj odobrenja jest pravna ili fizička osoba određena u rješenju kojim se odobrava stavljanje biocidnoga pripravka na tržište i njegova uporaba i ima sjedište u Republici Hrvatskoj ili u jednoj od država članica Europske unije.

Iznimke

Članak 3.

Odredbe ovoga Zakona ne primjenjuju se na:

- lijekove i homeopatske lijekove za ljudsku uporabu, aktivne medicinske implantate, medicinska pomagala i naprave te druge medicinske proizvode, sukladno posebnim propisima,

- lijekove, imunološke lijekove i homeopatske lijekove za uporabu u veterinarskoj medicini, sukladno posebnim propisima,

- hranu, aditive za hranu, arome za hranu i sirovine za njihovu proizvodnju, materijale i proizvode koji dolaze u dodir na hranom, sukladno posebnim propisima,

- hranu za životinje i dodatke hrani za životinje te određene proizvode koji se rabe u prehrani životinja, sukladno posebnim propisima,

- otpad, sukladno posebnim propisima,

- deterdžente, sukladno posebnim propisima, pod uvjetom da se ne očekuje nikakvo biocidno djelovanje i da se takvo djelovanje prilikom stavljanja u promet ne navodi,

- kozmetičke proizvode, sukladno posebnim propisima,

- sredstva za zaštitu bilja, sukladno posebnim propisima.

Odredbe ovoga Zakona ne primjenjuju se na biocidne pripravke u provozu kroz područje Republike Hrvatske, a koji su pod carinskim nadzorom pod uvjetom da se ni na koji način ne obrađuju, prerađuju niti mijenjaju.

Odredbe ovoga Zakona primjenjuju se ne dovodeći u pitanje primjenu posebnih propisa kojima je uređeno:

- proizvodnja, promet i uporaba opasnih kemikalija,
- uvoz i izvoz određenih opasnih kemikalija,
- zabrana sredstava za zaštitu bilja koja sadrže određene aktivne tvari,
- zaštita zdravlja na radu,
- reklamiranje koje dovodi do zablude potrošača.

Odredbe ovoga Zakona koje se odnose na razvrstavanje, pakiranje i označavanje biocidnih pripravaka ne primjenjuju se na prijevoz biocidnih pripravaka željeznicom, cestom, morem, unutarnjim vodenim putovima i zrakom.

Načela

Članak 4.

Biocidni pripravak može se staviti na tržište, ako je prema postojećim znanstvenim i tehničkim spoznajama te uzimajući u obzir sve odobrene uvjete uporabe pripravka i materijala na koje se primjenjuju te posljedice njegove uporabe i odlaganja, utvrđeno da je biocidni pripravak kada se rabi u skladu s danim odobrenjem:

- dovoljno učinkovit,
- nema neprihvatljivih učinaka na organizme koje suzbija, kao što su neprihvatljiva otpornost ili unakrsna otpornost ili nepotrebna patnja i bol za kralježnjake,
- njegova uporaba ili ostaci nemaju neprihvatljivih učinaka za zdravlje ljudi i životinja, izravno ili neizravno (npr. preko vode za piće, hrane ili hrane za životinje, unutarnjem okolišu ili na radnom mjestu) ili na površinske i podzemne vode,
- njegova uporaba ili ostaci nemaju neprihvatljivih učinaka na okoliš, uzimajući u obzir posebno njegovo zadržavanje i ponašanje u okolišu, onečišćenje površinskih voda (uključujući estuarijsku i morsku vodu), podzemnih voda i vode za piće, kao ni neprihvatljiv utjecaj na organizme koji ne pripadaju ciljnoj skupini,
- se mogu odrediti priroda i količina aktivnih tvari koje sadrži i po potrebi bilo koje toksikološko ili ekotoksikološko značajno onečišćenje i dodataka te njegovih ostataka koji imaju toksikološko značenje ili značenje za okoliš, a koji nastanu nakon odobrene uporabe, u skladu s posebnim propisima iz članka 7. stavka 3. ovoga Zakona,
- su određena njegova fizikalna i kemijска svojstva te utvrđeno da su prihvatljiva u uvjetima odobrene uporabe, skladištenja i prijevoza pripravka.

Svojstva iz stavka 1. ovoga članka moraju biti prikazana u ocjeni dokumentacije iz članka 28. ovoga Zakona, koja mora biti u skladu s posebnim propisom kojima su uređena jedinstvena načela za ocjenjivanje biocidnih pripravaka.

Podaci o utjecajima i učincima biocidnih pripravaka iz stavka 1. ovoga članka dobivaju se tako da se pokusi na kralježnjacima svedu na najmanju moguću mjeru.

Primjena propisa kojim su uređene opasne kemikalije i predmeti opće uporabe

Članak 5.

Ako ovim Zakonom nije drukčije određeno, na proizvodnju i stavljanje na tržište biocidnih pripravaka i na posljedice njihove uporabe primjenjuju se na odgovarajući način odredbe posebnih propisa kojima su uređene opasne kemikalije i predmeti opće uporabe.

Odgovornost korisnika biocidnih pripravaka

Članak 6.

Korisnici biocidnih pripravaka obvezni su ih rabiti tako da ne ugrožavaju svoj život, život drugih osoba i ne uzrokuju štetne učinke na zdravlje ljudi, životinja ili okoliš.

Korisnici iz stavka 1. ovoga članka obvezni su primjenjivati usklađene fizikalne, biološke, kemijske ili druge odgovarajuće mjere za suzbijanje štetnih organizama pri čemu moraju poštivati propisane mjere zaštite zdravlja ljudi i životinja te zaštite okoliša u skladu s uputama za uporabu navedenima na deklaraciji, uključujući i pripremu propisane koncentracije biocidnoga pripravka za uporabu.

Uporabu biocidnih pripravaka potrebno je ograničiti na najmanju moguću mjeru.

Pri profesionalnoj uporabi biocidnih pripravaka korisnici iz stavka 1. ovoga članka trebaju se pridržavati propisa iz područja zaštite na radu.

Posebni propisi

Članak 7.

Popis aktivnih tvari pravilnikom utvrđuje ministar nadležan za zdravstvo (u dalnjem tekstu: ministar).

Popis postojećih aktivnih tvari dopuštenih u biocidnim pripravcima te popis postojećih aktivnih tvari koje nisu dopuštene u biocidnim pripravcima pravilnikom utvrđuje ministar.

Dokumentaciju za ocjenu aktivne tvari u biocidnim pripravcima, dokumentaciju za ocjenu biocidnih pripravaka, postupke ocjenjivanja biocidnih pripravaka i njihove uporabe te vrste biocidnih pripravaka s njihovim opisima i jedinstvenim načelima za ocjenjivanje biocidnih pripravaka pravilnikom utvrđuje ministar.

II. AKTIVNE TVARI

Stavljanje aktivnih i osnovnih tvari na tržište

Članak 8.

Ako ovim Zakonom nije drukčije određeno, aktivna tvar može se staviti na tržište i rabiti u biocidnim pripravcima u Republici Hrvatskoj, ako ispunjava uvjete propisane ovim Zakonom i propisima donesenim na temelju ovoga Zakona te ako je uvrštena ili je u postupku uvrštavanja na popis tvari I ili IA.

Odredba stavka 1. ovoga članka ne primjenjuje se na aktivne tvari koje se rabe u znanstveno-istraživačke svrhe.

Aktivna tvar iz stavka 1. ovoga članka mora biti razvrstana, pakirana i označena u skladu s posebnim propisima kojima su uređene opasne kemikalije.

Osnovne tvari mogu se stavljati na tržište i rabiti kao biocidni pripravci samo ako su uvrštene u popis tvari IB i ako su ispunjeni uvjeti u pogledu razvrstavanja, pakiranja i

označavanja sukladno ovome Zakonu te ako je za njih izrađen Sigurnosno-tehnički list u skladu s posebnim propisima kojima su uređene opasne kemikalije.

Uvrštanje tvari na popise tvari I, IA ili IB

Članak 9.

Aktivna tvar uvrštava se na popis I, popis IA ili IB za početno razdoblje koje ne prelazi 10 godina, ako se prema postojećim znanstvenim i tehničkim spoznajama može očekivati da će biocidni pripravci koji sadrže aktivnu tvar, biocidni pripravci niskoga rizika, odnosno osnovne tvari i njihovi pripravci, ispunjavati uvjete za davanje odobrenja za stavljanje na tržište sukladno članku 28. ovoga Zakona, uzimajući u obzir, gdje je to bitno, kumulativne učinke uporabe biocidnih pripravaka koji sadrže iste aktivne tvari.

Aktivna tvar niskoga rizika neće biti uvrštena na popis IA, ako je sukladno posebnim propisima kojima je uređeno razvrstavanje, pakiranje i označavanje opasnih kemikalija razvrstana kao kancerogena, mutagena, toksična za reprodukciju, tvar koja izaziva preosjetljivost ili se nakuplja i teško razgrađuje. Ako je potrebno, za uvrštenje aktivne tvari u popis IA može se odrediti raspon koncentracija u kojima se tvar može rabiti u biocidnim pripravcima.

Uvrštenje aktivne tvari u popise I, IA ili IB može ovisiti i o:

1. zahtjevima koji se odnose na:

- a) najmanji stupanj čistoće aktivne tvari,
- b) svojstva i najviši sadržaj određenih onečišćenja,
- c) vrstu biocidnog pripravka u kojima se smije rabiti,
- d) način i područje uporabe,
- e) kategorije korisnika (npr. industrijski, profesionalni ili za opću uporabu),
- f) sve druge posebne uvjete za ocjenu podataka dostavljenih ministarstvu u smislu ovoga Zakona;

2. utvrđivanju:

- a) dopuštene izloženosti primjenitelja (AOEL), ako je potrebno,
- b) gdje je to bitno, dozvoljeni dnevni unos za čovjeka (ADI) i najviša dopuštena koncentracija ostataka (MRL),
- c) ponašanja u okolišu te utjecaja na organizme koji ne pripadaju ciljnoj skupini.

Uvrštanje aktivne tvari u Popis I, IA ili IB ograničeno je na one vrste pripravaka utvrđene posebnim propisom o vrstama i opisu biocidnih pripravaka za koje su dostavljeni odgovarajući podaci sukladno članku 28. i 29. ovoga Zakona.

Uvrštenje aktivne tvari u Popis I, IA ili IB može se obnoviti jednom ili više puta za razdoblje koje ne prelazi 10 godina. Početno uvrštanje, kao i svako obnovljeno uvrštanje, može se ponovno ispitati u bilo kojem trenutku, ako postoji naznake da bilo koji od uvjeta iz stavka 1. do 3. ovoga članka više nije ispunjen. Obnavljanje povodom zahtjeva podnositelja može se po potrebi odobriti samo na najkraće razdoblje potrebno za završetak ponovnoga

ispitivanja te se daje za razdoblje potrebno za dostavu dodatnih podataka sukladno članku 11. ovoga Zakona.

Uvrštavanje aktivne tvari u popis I, i gdje je to bitno u popis IA ili IB može se odbiti ili ukinuti,

- ako ocjena aktivne tvari sukladno članku 11. ovoga Zakona pokazuje da pod odobrenim uvjetima uporabe postoje rizici za zdravlje ljudi ili okoliš, i
- ako je u Popis I uvrštena druga aktivna tvar za istu vrstu pripravka koja, prema znanstvenim i tehničkim spoznajama, predstavlja značajno manji rizik za zdravlje ljudi, životinja ili za okoliš.

Pri odlučivanju o odbijanju ili ukidanju uvrštavanja potrebno je procjeniti dokumentaciju zamjenske aktivne tvari ili zamjenskih aktivnih tvari kako bi se dokazalo da se mogu rabiti uz sličan učinak na ciljne organizme bez značajnih gospodarskih i praktičnih štetnih učinaka za korisnika i bez povećanog rizika za zdravlje ljudi, životinja i okoliš.

Odbijanje uvrštavanja aktivnih tvari u popis I i, gdje je bitno, IA ili IB, ili njihovo povlačenje s navedenih popisa provodi se pod sljedećim uvjetima:

1. kemijska raznolikost aktivnih tvari na popisu mora biti takva da svede na najmanju moguću mjeru pojavu otpornosti kod ciljnih organizama,
2. primjenjuje se samo na aktivne tvari koje, kada se rabe pod uvjetima uporabe u odobrenim biocidnim pripravcima, predstavljaju značajno drukčiju razinu rizika,
3. primjenjuje se samo na aktivne tvari koje se rabe na pripravcima iste vrste,
4. primjenjuje se samo nakon što se, po potrebi, dopusti mogućnost prikupljanja iskustava iz uporabe u praksi, ako već nisu dostupna,
5. da je podnesena potpuna dokumentacija s podacima za ocjenjivanje koja služi ili je služila za uvrštavanje u popis I, IA ili IB.

Odluka o povlačenju aktivne tvari s popisa ne stupa na snagu odmah, već se njezino izvršenje odgađa na razdoblje od najviše četiri godine od dana donošenja odluke.

Postupanje nadležnog tijela vezano za uvrštavanje aktivne tvari na popise tvari I, IA ili IB

Članak 10.

Uvrštavanje aktivne tvari na jedan od popisa tvari I, IA ili IB za uporabu u biocidnom pripravku ili kao osnovnu tvar provodi se povodom zahtjeva podnositelja.

Zahtjev iz stavka 1. ovoga članka podnosi se ministarstvu te mora sadržavati dokumentaciju iz stavka 4. ovoga članka.

Uz zahtjev za uključivanje aktivne tvari na popis tvari I ili IA, podnositelj zahtjeva može zahtijevati i izdavanje privremenog odobrenja sukladno članku 34. ovoga Zakona.

Dokumentacija za ocjenjivanje aktivnih tvari za njihovo uvrštavanje na jedan od popisa tvari I, IA ili IB, pored osobnog imena podnositelja, odnosno tvrtke predlagatelja, adrese, odnosno sjedišta podnositelja zahtjeva, osobnog imena, odnosno naziva trgovачkog društva nositelja odobrenja i uz adresu, odnosno sjedište nositelja odobrenja mora sadržavati podatke o ispitivanjima aktivne tvari i najmanje jednoga biocidnog pripravka koji sadrži tu

aktivnu tvar na temelju koje je moguće sukladno članku 11. ovoga Zakona izraditi ocjenu učinkovitosti i štetnosti.

Iznimno od odredbe stavka 4. ovoga članka, u zahtjevu nije potrebno navoditi podatke koji s obzirom na vrstu i očekivanu uporabu biocidnog pripravka nisu potrebni za ocjenjivanje aktivne tvari kao ni podatke koje nije moguće navesti zato što to nije potrebno iz znanstvenih razloga ili zato što to nije tehnički izvedivo. Ministarstvo ocjenjuje dostatnost zahtjeva za svaki slučaj posebno.

Sadržaj dokumentacije iz stavka 4. ovoga članka pravilnikom propisuje ministar.

Po prijemu zahtjeva i propisane dokumentacije za uvrštavanje aktivne tvari u popis tvari I, IA ili IB, ministarstvo provjerava njihovu potpunost. Kada ministarstvo utvrdi da dokumentacija nije potpuna, zahtjeva od podnositelja dopunu zahtjeva u određenom roku. Ako dokumentacija ne bude dopunjena u ostavljenom roku, ministar odbija zahtjev i o tome obavješćuje Europsku komisiju. Na postupke i rokove primjenjuju se odredbe posebnog propisa iz članka 7. stavka 3. ovoga Zakona.

Kada ministarstvo utvrdi da je dokumentacija potpuna o tome daje potvrdu podnositelju zahtjeva te suglasnost da sažetak dokumentacije dostavi Europskoj komisiji i drugim državama članicama Europske unije.

Ministarstvo provodi postupak ocjenjivanja u roku od 12 mjeseci od dana kada je utvrđeno da je dokumentacija potpuna.

Kada se u postupku ocjenjivanja utvrdi da su za ocjenjivanje potrebni dodatni podaci, ministarstvo podnositelju određuje rok za dostavu tih podataka. Rok za ocjenjivanje ne teče za vrijeme odobreno podnositelju zahtjeva za dostavu traženih podataka i počinje teći kada su podaci dostavljeni. Ministarstvo o dostavljenim zahtijevanim dodatnim podacima obavještava Europsku komisiju i druge države članice Europske unije.

Ocenjivanje aktivnih tvari

Članak 11.

Ocenjivanje aktivnih tvari koje se obavlja zbog uvrštavanja aktivnih tvari na jedan od popisa tvari I, IA ili IB jest utvrđivanje njihovog utjecaja na zdravlje ljudi, životinja ili okoliš, utvrđivanje mogućih neželjenih učinaka na ciljne organizme i utvrđivanje njihove učinkovitosti i opasnosti pri predviđenom načinu uporabe.

Ocenjivanje aktivnih tvari obavlja se u sladu sa smjernicama struke koje su u uporabi u Europskoj uniji i na temelju jedinstvenih načela ocjenjivanja.

Ocenjivanje provode pravne osobe koje za to ovlasti ministar.

Pravne osobe iz stavka 3. ovoga članka moraju ispunjavati uvjete propisane posebnim propisom iz članka 7. stavka 3. ovoga Zakona kojim su uredeni postupci ocjenjivanja biocidnih pripravaka.

Popis pravnih osoba iz stavka 3. ovoga članka objavljuje se u »Narodnim novinama«.

Troškove ocjenjivanja aktivnih tvari snosi podnositelj zahtjeva.

Popis tvari I, IA i IB

Članak 12.

Popisi tvari I, IA i IB te njihove izmjene i dopune, nakon donošenja odluka na razini Europske unije i nakon objave u Službenom listu Europskih zajednica, objavljaju se u «Narodnim novinama».

III. OCJENJIVANJE I STAVLJANJE NA TRŽIŠTE BIOCIDNIH PRIPRAVAKA I NJIHOVA UPORABA

Ocenjivanje biocidnih pripravaka

Članak 13.

Ocenjivanje u postupku izdavanja odobrenja za stavljanje na tržište i uporabu biocidnog pripravka u skladu s odredbama ovoga Zakona jest utvrđivanje njihovog utjecaja na zdravlje ljudi, životinja ili okoliš, utvrđivanje mogućih neželjenih učinaka na ciljne organizme i utvrđivanje njihove učinkovitosti i opasnosti pri predloženom načinu uporabe.

Uzimajući u obzir namjenu i način uporabe biocidnih pripravaka, ocjena uz opća načela mora uzeti u obzir i zemljopisne, okolišne i zdravstvene značajke područja Republike Hrvatske.

Ocenjivanje biocidnih pripravaka obavlja se u sladu sa smjernicama struke koje su u uporabi u Europskoj uniji i na temelju općih načela ocjenjivanja.

Ocenjivanje provode pravne osobe koje za to ovlasti ministar.

Pravne osobe iz stavka 4. ovoga članka moraju ispunjavati uvjete propisane posebnim propisom iz članka 7. stavka 3. ovoga Zakona kojim su uređeni postupci ocjenjivanja biocidnih pripravaka.

Popis pravnih osoba iz stavka 4. ovoga članka objavljuje se u »Narodnim novinama«.

Troškove ocjenjivanja biocidnih pripravaka snosi podnositelj zahtjeva.

Dokumentacija za ocjenjivanje biocidnih pripravaka

Članak 14.

Zahtjev za ocjenjivanje biocidnog pripravka uz osobno ime, odnosno tvrtku podnositelja zahtjeva, adresu i sjedište podnositelja zahtjeva, osobno ime, odnosno tvrtku nositelja odobrenja i adresu, odnosno sjedište nositelja odobrenja, mora sadržavati i dokumentaciju o ispitivanjima, na temelju kojih je moguće u skladu s odredbama članka 13. ovoga Zakona, izraditi ocjenu učinkovitosti i opasnosti biocidnog pripravka.

Iznimno od odredbe stavka 1. ovoga članka, nije potrebno navoditi podatke koji s obzirom na vrstu i očekivanu uporabu biocidnog pripravka nisu potrebni u postupku ocjenjivanja biocidnog pripravka kao ni podatke koje nije moguće navesti, jer to nije potrebno iz znanstvenih razloga ili kada to nije tehnički izvedivo. U takvim slučajevima potrebno je podnijeti ministarstvu obrazloženje. Ministarstvo ocjenjuje osnovanost svakog zahtjeva zasebno.

Izbjegavanje nepotrebnih pokusa na kralježnjacima

Članak 15.

U slučaju već odobrenog biocidnog pripravka u skladu s odredbama ovoga Zakona i pravilnika donesenih na temelju ovoga Zakona i ne dovodeći u pitanje odredbe ovoga zakona o zaštiti podataka, ministarstvo može dopustiti da se drugi podnositelj, odnosno naknadni podnositelj zahtjeva za davanje odobrenja za stavljanje na tržište biocidnog pripravka može pozvati na podatke prvog podnositelja, ako može dokazati da je riječ o sličnom biocidnom pripravku koji sadrži aktivne tvari identične onima koje su sadržane u ranije odobrenom biocidnom pripravku, uključujući stupanj čistoće i vrstu nečistoća.

Iznimno od odredbi ovoga Zakona kojima je uređen sadržaj dokumentacije za stavljanje na tržište aktivne tvari i biocidnog pripravka, podnositelj zahtjeva za davanje odobrenja za stavljanje na tržište biocidnog pripravka mora prije provođenja pokusa nad kralježnjacima, zatražiti od ministarstva podatak o tome:

- je li biocidni pripravak za koji se zahtjev podnosi sličan biocidnom pripravku koji je već odobren, i
- ime i adresu imatelja odobrenja.

Zahtjevu iz stavka 2. ovoga članka treba priložiti dokaz da budući podnositelj zahtjeva namjerava podnijeti zahtjev u svoje ime i da posjeduje dokumentaciju iz članka 28. ovoga Zakona.

U slučaju kada ministarstvo ocijeni da podnositelj koji namjerava podnijeti zahtjev ispunjava uvjete iz stavka 3. ovoga članka, dostavlja ime i adrese nositelja prethodnih odgovarajućih odobrenja za stavljanje na tržište biocidnog pripravka i obavješćuje nositelja odobrenja o nazivu i adresi podnositelja.

Nositelji ranijih odobrenja i podnositelj zahtjeva trebaju postići sporazum o sukorištenju podataka u cilju izbjegavanja ponovnih ispitivanja na kralježnjacima.

Ministarstvo potiče postizanje sporazuma iz stavka 5. ovoga članka.

Ako se nositelji ranijih odobrenja i podnositelj zahtjeva ne mogu sporazumjeti, ministarstvo odlučuje o načinu uporabe podataka za sljedećeg podnositelja zahtjeva.

Stavljanje biocidnoga pripravka na tržište

Članak 16.

Biocidni pripravak može se stavljati na tržište i rabiti u Republici Hrvatskoj samo ako ima odobrenje za stavljanje na tržište te ako je razvrstan, pakiran i označen i ima uputu za uporabu u skladu s ovim Zakonom.

Odobrenje iz stavka 1. ovoga članka daje se, odnosno uskraćuje rješenjem protiv kojeg nije dopuštena žalba, već se protiv toga rješenja može pokrenuti upravni spor.

Rješenjem iz stavka 2. ovoga ovoga članka odobrava se stavljanje na tržište biocidnoga pripravka na temelju potpunoga, odnosno skraćenog postupka. Pri donošenju rješenja uzima se u obzir mišljenje Povjerenstva iz članka 22. ovoga Zakona.

Iznimno od odredbe stavka 1. ovoga članka, osnovne tvari koje su uvrštene u popis IB i biocidni pripravci koji kao aktivne tvari sadrže isključivo te osnovne tvari mogu se staviti na tržište za biocidne namjene bez odobrenja, u skladu s propisima kojima su uređene opasne kemikalije.

Odobrenje iz stavka 1. ovoga članka daje se najdulje na vrijeme od 10 godina te se može obnoviti pod uvjetima propisanim ovim Zakonom. Ako je aktivna tvar uvrštena u jedan od popisa I ili IA, odobrenje se daje najdulje na vrijeme za koje je aktivna tvar uvrštena u jedan od tih popisa.

Pri davanju odobrenja iz stavka 1. ovoga članka uzima se u obzir ocjena biocidnoga pripravka dana sukladno ovome Zakonu i uvrštanje aktivne tvari na popis I ili IA.

Pored redovnih odobrenja, ministar može dati i izvanredno odobrenje za stavljanje biocidnoga pripravka na tržište sukladno ovome Zakonu, pri čemu se uzima u obzir mišljenje Povjerenstva iz članka 22. ovoga Zakona.

Troškove provođenja postupka davanja odobrenja za stavljanje biocidnoga pripravka na tržište snosi podnositelj zahtjeva.

Uvjeti za izdavanje odobrenja

Članak 17.

Ministar daje odobrenje za stavljanje na tržište biocidnoga pripravka, ako su ispunjeni uvjeti iz članka 4. ovoga Zakona i ako je u skladu s posebnim propisima iz članka 7. stavka 3. ovoga Zakona moguće utvrditi vrstu i količinu aktivnih tvari, sva toksikološki ili ekotoksikološki bitna onečišćenja i dodatke te toksikološki bitne ostatke ili ostatke bitne za okoliš, koji su posljedica dopuštene uporabe, ako su fizikalna i kemijska svojstva utvrđena i prihvatljiva s obzirom na uporabu, skladištenje i prijevoz pripravka.

Prilikom davanja odobrenja potrebno je uzeti u obzir odredbe posebnih propisa kojima je uređena zaštita na radu, zaštita potrošača, zaštita zdravlja životinja ili zaštita okoliša, a po potrebi se u odobrenju navode uvjeti sukladno tim propisima.

Zahtjev za davanje odobrenja za stavljanje na tržište biocidnoga pripravka

Članak. 18.

Zahtjev za davanje odobrenja za stavljanje na tržište biocidnoga pripravka na području Republike Hrvatske podnosi se ministarstvu.

Zahtjev iz stavka 1. ovoga članka mora sadržavati dokumentaciju sukladno propisu donesenom na temelju članka 29. stavka 4. ovoga Zakona.

Podnositelj zahtjeva obvezan je ministarstvu dostaviti podatke o osobnom imenu ili nazivu tvrtke nositelja odobrenja za biocidne pripravke, čije stavljanje na tržište zahtijeva.

Povodom zahtjeva ministarstva, podnositelj zahtjeva obvezan je dostaviti uzorke biocidnoga pripravka i njegov sastav, prijedlog deklaracije, pakovanja, upute za uporabu i reklamiranje.

Okvirna formulacija za biocidne pripravke

Članak 19.

Okvirna formulacija može se utvrditi povodom zahtjeva podnositelja, a može je i bez zahtjeva utvrditi ministarstvo.

Kada utvrđivanje okvirne formulacije zahtjeva podnositelj mora podnijeti zahtjev zajedno sa zahtjevom za potpuni ili skraćeni postupak u smislu ovoga Zakona i dostaviti sve potrebne podatke i dokaze da odstupanja koja je moguće predvidjeti unutar okvirne formulacije ne povećavaju opasnost niti ne smanjuju učinkovitost u usporedbi s predloženim biocidnim pripravkom.

Ministarstvo utvrđuje okvirnu formulaciju ako su za biocidni pripravak ispunjeni uvjeti propisani ovim Zakonom u vezi potrebne dokumentacije, ako su odstupanja u granicama utvrđenim ovim Zakonom i ako ta odstupanja ne uzrokuju povećanu opasnost i ne utječu na smanjivanje učinkovitosti biocidnoga pripravka.

Ministarstvo o utvrđivanju okvirne formulacije obavješćuje podnositelja zahtjeva kod davanja odobrenja za određeni biocidni pripravak. Kada ministarstvo utvrđuje okvirnu formulaciju za biocidne pripravke, o tome u roku od 30 dana od dana utvrđivanja okvirne formulacije obavješćuje podnositelja zahtjeva.

Sadržaj odobrenja

Članak 20.

Odobrenje iz članka 16. stavka 1. ovoga Zakona sadrži podatke o podnositelju zahtjeva te nositelju odobrenja za stavljanje na tržište, ime biocidnoga pripravka i sadržaj aktivnih tvari te drugih tvari koje su u dovoljno visokoj koncentraciji da utječu na učinkovitost biocidnoga pripravka, odnosno na njegovo razvrstavanje, namjenu i uvjete uporabe te druge bitne podatke, odnosno zahtjeve u vezi s biocidnim pripravkom.

U odobrenju se mogu odrediti posebni uvjeti za stavljanje na tržište i uporabu biocidnoga pripravka, kao npr. mjesto prodaje biocidnoga pripravka.

Ograničenja pri stavljanju biocidnih pripravaka na tržište

Članak 21.

Biocidni pripravci koji su zbog opasnih svojstava razvrstani kao vrlo otrovni, otrovni, kancerogeni 1. ili 2. skupine, mutageni 1. ili 2. skupine ili kao tvari toksične za reprodukciju 1. ili 2. skupine ne smiju se stavljati na tržište niti rabiti kao sredstva opće uporabe.

Biocidni pripravci iz stavka 1. ovoga članka mogu se stavljati na tržište samo za profesionalnu uporabu.

Povjerenstvo za biocidne pripravke

Članak 22.

Povjerenstvo za biocidne pripravke (u dalnjem tekstu: Povjerenstvo) osniva i imenuje ministar, a sastoji se od predstavnika ministarstva te priznatih stručnjaka s područja medicine, veterinarske medicine, farmacije, kemije, ekologije, biologije, agronomije i javnoga zdravstva.

Povjerenstvo iz stavka 1. ovoga članka daje stručno mišljenje u postupku davanja odobrenja za stavljanje na tržište i uporabu biocidnoga pripravka.

Registar biocidnih pripravaka

Članak 23.

Popis biocidnih pripravaka kojima je dano odobrenje za stavljanje na tržište jednom godišnje objavljuje se u »Narodnim novinama«.

Popis iz stavka 1. ovoga članka jednom godišnje se dostavlja drugim državama članicama Europske unije i Europskoj komisiji.

Popis iz stavka 1. ovoga članka mora sadržavati najmanje sljedeće podatke:

1. ime proizvođača i puni naziv, odnosno tvrtku i sjedište nositelja odobrenja,
2. trgovачki naziv biocidnoga pripravka,
3. naziv i sadržaj svih aktivnih tvari te naziv i sadržaj drugih tvari u biocidnom pripravku, ako su razvrstane i označene kao opasne kemikalije,
4. razvrstavanje svih aktivnih i drugih tvari, ako su razvrstane kao opasne kemikalije sukladno posebnim propisima kojima su uređuju opasne kemikalije,
5. vrstu pripravka i odobrenu namjenu uporabe,
6. vrstu formulacije biocidnoga pripravka (tekućina, granulat, prah, čvrsta tvar),
7. klasu, urudžbeni broj i datum davanja odobrenja,
8. vrijeme na koje je odobrenje dano,
9. podatke o graničnim vrijednostima ostataka (rezidua), ako su poznati,
10. uvjete pod kojima se mogu biocidni pripravci stavljati na tržište i rabiti,
11. razloge za izmjenu ili obnovu odobrenja,

12. vrstu postupka u kojem je odobrenje dano
13. i sve druge posebnosti ili zahtjeve u vezi sa stavljanjem na tržište i uporabom biocidnoga pripravka.

Obnova odobrenja

Članak 24.

Odobrenje za stavljanje na tržište i uporabu biocidnoga pripravka može se povodom zahtjeva podnositelja obnoviti, ako su ispunjeni uvjeti propisani ovim Zakonom.

Zahtjev za obnovu odobrenja podnosi se najmanje 60 dana prije isteka roka na koje je dano, ako je odobrenje dano po skraćenom postupku, odnosno najmanje 1 godinu prije isteka roka, ako je odobrenje dano u potpunome postupku. Prije donošenja odluke o obnovi odobrenja, ako je to potrebno zbog provjere dokumentacije, odobrenje se može obnoviti na vrijeme koje je potrebno za provjeru.

Ako se utvrdi da su još uvijek ispunjeni uvjeti za sigurno stavljanje biocidnoga pripravka na tržište, ministar rješenjem odobrava obnovu, odnosno ako ti uvjeti nisu ispunjeni, rješenjem uskraćuje obnovu.

Ako postoje novi podaci ili sumnja da više nije ispunjen neki od uvjeta na temelju kojih je odobrenje dano, ministarstvo može zahtijevati dodatne podatke te se može obnoviti odobrenje na primjeren rok, koji je s obzirom na postojeću praksu u svakom pojedinačnom slučaju potreban da bi se prikupili dodatni podaci.

Izmjena i oduzimanje odobrenja

Članak 25.

Ministar može izmijeniti odobrenje za stavljanje biocidnoga pripravka na tržište:

- u pogledu načina primjene i količine biocidnoga pripravka, a na temelju znanstvenih i tehničkih spoznaja, u svrhu zaštite zdravlja ljudi i zaštite okoliša,
- ako to traži podnositelj zahtjeva i taj zahtjev valjano obrazloži.

Ako se predložena izmjena odnosi na proširenje uporabe, ministar donosi rješenje kojim se dopunjaje odobrenje, pridržavajući se posebnih uvjeta za aktivnu tvar uvrštenu u popis I ili IA.

Ako predložena izmjena odobrenja uključuje izmjene posebnih uvjeta za aktivnu tvar uvrštenu u popis I ili IA, takve se izmjene mogu napraviti samo nakon ocjene aktivne tvari, uzimajući u obzir predložene izmjene, u skladu s postupcima iz članka 10. ovoga Zakona.

Odobrenje se može izmijeniti samo ako je utvrđeno da su uvjeti iz članka 17. ovoga Zakona i dalje ispunjeni.

Izmjenu odobrenja za stavljanje biocidnoga pripravka na tržište ministar je obvezan dati ili uskratiti u roku od 60 dana od dana prijama zahtjeva.

Ministar će oduzeti odobrenje za stavljanje u promet biocidnoga pripravka prije isteka roka na koje je dano, ako se utvrdi da:

- se aktivna tvar više ne nalazi na popisu aktivnih tvari odgovarajućeg propisa Europske unije, odnosno ako nije odobreno njeni uvrštenje na taj popis,
- su promijenjeni ili više nisu ispunjeni uvjeti za davanje odobrenja za stavljanje biocidnog pripravka na tržište,
- to traži podnositelj zahtjeva i taj zahtjev valjano obrazloži,
- je odobrenje za stavljanje biocidnoga pripravka u promet dano na temelju netočnih podataka ili podataka koji su doveli do zablude.

Postupanje s biocidnim pripravkom nakon oduzimanja ili izmjene odobrenja

Članak 26.

U slučajevima kad ministar izmijeni ili oduzme odobrenje za stavljanje biocidnoga pripravka na tržište rješenjem se utvrđuje način i uvjeti za postupanje s biocidnim pripravkom nakon oduzimanja ili izmjene odobrenja.

Nakon prestanka valjanosti odobrenja ili u slučaju kada nije dano redovno odobrenje, ministarstvo na temelju pisanoga prijedloga nositelja odobrenja utvrđuje primjereni rok za uporabu preostalih količina biocidnih pripravaka ili određuje njihovo uništavanje, ako je to u skladu s ovim Zakonom

Zaštitna mjera

Članak 27.

Ako postoji osnovana sumnja da biocidni pripravak odobren u potpunom ili skraćenom postupku ili biocidni pripravak u postupku stavljanja na tržište predstavlja neprihvatljivu opasnost za ljude, životinje ili okoliš, ministar može privremeno zabraniti ili ograničiti stavljanje na tržište ili uporabu toga pripravka na području Republike Hrvatske.

Ministarstvo o privremenoj zabrani ili ograničavanju stavljanja na tržište ili uporabe toga pripravka na području Republike Hrvatske, obavješće bez odgode Europsku komisiju i ostale države članice Europske unije i navodi razloge za svoju odluku. Odluka se donosi u roku od 90 dana od dana zabrane ili ograničenja na stavljanje na tržište.

Odobrenje po potpunom postupku (autorizacija)

Članak 28.

U potpunom postupku (autorizaciji) mogu se stavljati na tržište biocidni pripravci ako su aktivne tvari koje sadrže uvrštene na popis tvari I ili IA. Zahtjev za davanje odobrenja za stavljanje na tržište u potpunom postupku mora sadržavati propisanu dokumentaciju za svaku aktivnu tvar u biocidnom pripravku i za biocidni pripravak ili izjavu o dostupnosti tih podataka.

Dokumentacija iz stavka 1. ovoga članka mora sadržavati detaljan i potpun opis provedenih istraživanja i primijenjenih metoda ili bibliografsko navođenje tih metoda. Podaci u dokumentaciji koji se prilažu za davanje odobrenja u potpunom postupku moraju biti dostatni za ocjenu učinkovitosti i svojstava iz članka 4. ovoga Zakona.

Dokumentacija iz stavka 1. ovoga članka dostavlja se u obliku tehničkog dosjea koji sadrži podatke i rezultate istraživanja prema posebnom propisu kojim je uređen sadržaj osnovne dokumentacije za aktivne tvari i biocidne pripravke i ako je potrebno, ovisno o vrsti biocidnog pripravka, odgovarajuće dijelove dokumentacije prema posebnom propisu kojim je uređen sadržaj dodatne dokumentacije za aktivne tvari i biocidne pripravke.

Podaci koji nisu potrebni zbog svojstava i predložene namjene biocidnog pripravka ne navode se u dokumentaciji iz stavka 1. ovoga članka. U toj dokumentaciji ne navode se niti podaci koji nisu znanstveno potrebni ili ih tehnički nije moguće pribaviti. U tim slučajevima potrebno je ministarstvu dostaviti obrazloženje koje može obuhvatiti i podatke o okvirnoj formulaciji kojima podnositelj zahtjeva ima pravo pristupa.

Ako ocjena dokumentacije pokazuje da su za procjenu rizika od biocidnoga pripravka, sukladno posebnom pravilniku koji donosi ministar, nužni dodatni podaci, uključujući podatke i rezultate dodatnih testova, podnositelj zahtjeva obvezan je dostaviti dodatne podatke.

Rok za ocjenu dokumentacije iz stavka 5. ovoga članka počinje teći nakon što je dokumentacija dopunjena.

Naziv aktivne tvari mora se navesti u skladu s posebnim propisom kojim je uređeno razvrstavanje, pakiranje i označavanje opasnih kemikalija ili, ako tvar nije navedena u tom posebnom propisu, potrebno je navesti naziv aktivne tvari prema Europskom registru postojećih kemijskih tvari (EINECS) ili, ako tvari nije uvrštena u taj registar, navodi se uobičajeni naziv prema Međunarodnoj organizaciji za normizaciju (ISO). Ako to nije moguće, tvar se mora nazvati svojim kemijskim nazivom u skladu s pravilima Međunarodne unije za čistu i primijenjenu kemiju (IUPAC).

Istraživanja se provode u skladu s metodama opisanima u posebnim propisima kojima je uređeno razvrstavanje, pakiranje i označavanje opasnih kemikalija, u skladu s odredbama posebnih propisa o dobroj laboratorijskoj praksi i zaštiti životinja.

Ako su podaci dobiveni u istraživanjima koja su provedena prije stupanja na snagu posebnih propisa iz stavka 8. ovoga članka, mora se odlučiti o prikladnosti tih podataka ili potrebi provođenja ponovnih istraživanja, uzimajući u obzir, između ostalog, potrebu da se testiranje na kralježnjacima svede na najmanju moguću mjeru.

Ministarstvo može od podnositelja zahtjeva zatražiti da dostavi uzorak biocidnoga pripravka i pojedinačne uzorke njegovih sastojaka.

Ministarstvo je obvezno povodom zahtjeva Europske komisije i nadležnih tijela država članica Europske unije dostaviti:

1. primjerak zahtjeva,
2. popis odobrenja u vezi sa zahtjevom i dostavljenom dokumentacijom za davanje odobrenja za stavljanje na tržište, uključujući sažetak ocjene.

Ministarstvo uz podatke iz stavka 11. ovoga članka obvezno je povodom zahtjeva Europske komisije i nadležnih tijela država članica dostaviti i sve podatke potrebne za puno razumijevanje zahtjeva i po potrebi osigurati da podnositelj zahtjeva dostavi primjerak dokumentacije iz stavka 1. ovoga članka.

Odobrenje po skraćenom postupku (registracija)

Članak 29.

Po skraćenom postupku (registraciji) mogu se na tržište stavljati biocidni pripravci niskoga rizika, ako je aktivna tvar uključena u popis tvari IA.

Zahtjev za davanje odobrenja za stavljanje na tržište biocidnoga pripravka niskog rizikom po skraćenom postupku mora sadržavati podatke o podnositelju zahtjeva, o biocidnom pripravku, predviđenoj namjeni uporabe, učinkovitosti, metodi analize, prijedlogu za razvrstavanje, pakiranje i označavanje, Sigurnosno-tehnički list sukladno propisima kojima su uređene opasne kemikalije te ako je primjereno izjavu o dostupnosti podataka koji se odnose na biocidni pripravak i svaku aktivnu tvar u biocidnom pripravku kao i druge podatke na temelju kojih je moguće ocijeniti utjecaj biocidnog pripravka na zdravlje ljudi, životinja ili okoliš.

Na davanje odobrenja po skraćenom postupku na odgovarajući način se primjenjuju odredbe članka 28. stavka 2. - 5. ovoga Zakona.

Pobližu dokumentaciju za davanje odobrenja po skraćenom postupku, postupanje s dokumentacijom i rokove za podnošenje dokumentacije pravilnikom propisuje ministar.

Obrada zahtjeva i rokovi za potpuni i skraćeni postupak

Članak 30.

Ministarstvo po zaprimanju zahtjeva za davanje odobrenja za stavljanje na tržište biocidnoga pripravka bez odgađanja provjerava potpunost zahtjeva. Kada zahtjev nije potpun, ministarstvo od podnositelja zahtjeva dopunu i određuje rok u kojim je zahtjev potrebno dopuniti. Ako podnositelj ne dopuni zahtjev u ostavljenom roku, ministarstvo može na temelju obrazloženja podnositelja zahtjeva odrediti novi rok, pri čemu cijeli postupak ne smije trajati dulje od 6 mjeseci od prvog poziva za dopunu zahtjeva. Ako zahtjev ne bude ni u dodatnom ostavljenom roku dopunjen, ministarstvo obustavlja postupak i smatra se da zahtjev nije ni podnesen.

Rok za davanje odobrenja za stavljanje biocidnoga pripravka na tržište počinje teći od dana podnošenja potpunoga zahtjeva.

Ako se u dalnjem postupku utvrdi da su za ocjenu biocidnoga pripravka potrebni dodatni podaci, ministarstvo će ih zahtijevati od podnositelja i odrediti rok za njihovo podnošenje.

U slučaju iz stavka 3. ovoga članka, rok iz stavka 5. ovoga članka se prekida i počinje teći kada se podnesu traženi podaci.

Rok za davanje odobrenja u potpunom postupku jest 1 godina po zaprimanju potpunog zahtjeva, a u skraćenom postupku jest 60 dana po zaprimanju potpunoga zahtjeva.

Odobrenje po posebnom postupku

Članak 31.

Odobrenje po posebnom postupku daje se na temelju zahtjeva podnositelja u slučajevima kada je riječ o biocidnim pripravcima koji su po sastavu, čistoći aktivnih tvari i učinkovitosti tako slični biocidnim pripravcima za koje je već dano odobrenje i utvrđena okvirna formulacija, da se za njih može koristiti ista dokumentacija.

Odobrenje iz stavka 1. ovoga članka daje se, odnosno uskraćuje rješenjem ministra, a protiv toga rješenja nije dopuštena žalba, već se može pokrenuti upravni spor.

Odobrenje iz stavka 1. ovoga članka daje se u roku od 60 dana od dana zaprimanja zahtjeva, ako se utvrdi:

- da je podnositelj zahtjeva kao nositelj odobrenja po postupku autorizacije, odnosno registracije za biocidni pripravak za koji je već sukladno ovome Zakonu utvrđena okvirna formulacija. U tom slučaju podnositelj mora u zahtjevu za davanje odobrenja u posebnom postupku priložiti dokaz o tome da je za biocidni pripravak utvrđena okvirna formulacija; ili
- da je podnositelju zahtjeva dana izjava o dostupnosti podataka kojom je ovlašten za korištenje ranije utvrđene okvirne formulacije.

Odobrenje iz stavka 1. ovoga članka daje se na vrijeme na koje je dano odobrenje za stavljanje na tržište biocidnog pripravka, za koji je bila utvrđena okvirna formulacija. U odobrenju je potrebno predvidjeti mogućnost njegove izmjene u slučaju izmjene ili oduzimanja odobrenja, koje je bilo dano po postupku autorizacije ili registracije biocidnog pripravka, na kojem se temelji okvirna formulacija.

IV. ODOBRENJA NA TEMELJU MEĐUSOBNOG PRIZNAVANJA UNUTAR EUOPSKE UNIJE

Medusobno priznavanje odobrenja

Članak 32.

Ministarstvo na temelju zahtjeva podnositelja priznaje odobrenje za stavljanje na tržište biocidnog pripravka dano u potpunom ili skraćenom postupku u drugim državama članicama Europske unije, ako su ta odobrenja dana u skladu s odredbama ovoga Zakona.

Zahtjev iz stavka 1. ovoga članka mora sadržavati:

- sažetak dokumentacije iz članka 28. stavka 2. i 3. ovoga Zakona, ako je odobrenje dano po potpunom postupku odnosno podatke iz članka 29. stavka 2. i 3. ovoga Zakona, osim podataka o učinkovitosti za koje je dovoljan sažetak, ako je odobrenje dano u skraćenom postupku,

- ovjereni prijepis prvog danog odobrenja, osim ako ministarstvo može samo pribaviti izvod prvog odobrenja,
- ovjeren prijevod prvog danog odobrenja na hrvatski jezik i latinično pismo.

U postupku međusobnog priznavanja odobrenja, ministar na temelju mišljenja Povjerenstva daje odobrenje u roku od 60 dana, ako se radi o potpunom postupku, odnosno u roku od 30 dana, ako se radi o skraćenom postupku, pod uvjetima da je aktivna tvar uvrštena na popis tvari I ili IA. Odobrenje se može dati na jednak razdoblje na koje je dano odobrenje u državi članici Europske unije u kojoj je dano prvo odobrenje.

Rok za davanje odobrenja iz stavka 3. ovoga članka počinje teći od dana kada ministarstvo utvrdi da je zahtjev potpun.

Odbijanje, odnosno ograničavanje međusobnoga priznavanja

Članak 33.

Ministar može kada je to utemeljeno, odbiti priznanje odobrenja danog u potpunom ili skraćenom postupku za pripravke vrste avicidi, piskicidi i sredstva za druge kralježnjake, osim glodavaca iz posebnog propisa o vrstama i opisu biocidnih pripravaka.

Kada se okolnosti uporabe biocidnoga pripravka bitno razlikuju od onih u državi članici Europske unije u kojoj je dano odobrenje za određeni biocidni pripravak i kada bi neizmjenjeno odobrenje moglo predstavljati neprihvatljivu opasnost za zdravlje ljudi, životinja ili okoliš ministar može utvrditi izmjene odobrenja u vezi s vremenom i načinom uporabe te vremenom u kojem biocidni pripravak doseže učinak, upute za prvu pomoć, uklanjanje i podatke u vezi s opasnošću za zdravlje ljudi, životinja ili okoliš.

Ministar može privremeno odbiti međusobno priznavanje odobrenja koje je po skraćenom postupku dala druga članica Europske unije, ako taj biocidni pripravak nije biocidni pripravak niskog rizika u smislu članka 2. stavka 1. točke 3. ovoga Zakona. Ministar o privremenom odbijanju iz ovoga članka obavješćuje Europsku komisiju, države članice Europske unije i podnositelja zahtjeva.

Ako ministar smatra da biocidni pripravak za koji je odobrenje dala druga država članica Europske unije, ne ispunjava uvjete iz ovoga Zakona o tome obavješćuje Europsku komisiju, države članice Europske unije i podnositelja zahtjeva te dostavlja obrazloženje koje sadrži naziv pripravka, njegovu specifikaciju i razlog na temelju kojeg se predlaže odbijanje davanja odobrenja ili davanje odobrenja uz ograničenje.

V. POSEBNA ODOBRENJA

Privremeno odobrenje za stavljanje na tržište biocidnoga pripravka s novom aktivnom tvari

Članak 34.

Iznimno od članka 28. ovoga Zakona, ministarstvo može, ako postupak uvrštavanja na jedan od popisa tvari još nije dovršen, privremeno odobriti stavljanje na tržište biocidnoga pripravka koji sadrži nove aktivne tvari, za druge namjene osim onih za znanstveno istraživanje i razvoj i primijenjeno istraživanje i razvoj, ako je nadležno tijelo jedne od država članica Europske unije potvrdilo potpunost zahtjeva i niti jedna se država članica Europske unije na temelju sažetka dokumentacije nije protivila utvrđivanju potpunosti zahtjeva te ako ministarstvo smatra da:

- nova aktivna tvar ispunjava uvjete utvrđene ovim Zakonom,
- se za biocidni pripravak može očekivati da ispunjava uvjete za davanje odobrenja prema ovome Zakonu,
- je nova aktivna tvar razvrstana, pakirana, pravilno označena i da za nju postoji Sigurnosno-tehnički list u skladu s odredbama ovoga Zakon i propisima kojima su uredjene opasne kemičalije,
- biocidni pripravak nema nikakva opasne svojstva, koja uvjetuju njegovo razvrstavanje u jednu od skupina iz članka 21. stavka 1. ovoga Zakona.

Podnositelj zahtjeva obvezan je uz zahtjev priložiti:

- dokaz o potpunosti dokumentacije,
- izjavu ili dokaz da biocidni pripravak za koji zahtijeva davanje privremenoga odobrenja, sadrži aktivnu tvar koja je u postupku uvrštavanja na jedan od popisa tvari,
- sažetak dokumentacije o aktivnoj tvari i
- sažetak dokumentacije o biocidnom pripravku.

Ministar daje privremeno odobrenje najdulje na vrijeme od 3 godine.

Ako se po proteku valjanosti privremenoga odobrenja aktivna tvar ne uvrsti na popis tvari I ili IA, jer postupak uvrštavanja još nije okončan i ako nema izmjena u pogledu sumnje da su ispunjeni uvjeti za njeno uvrštavanje na popis tvari I ili IA, ministar može privremeno odobrenje prodlužiti za najdulje 1 godinu.

Privremeno odobrenje će se oduzeti ako se na razini Europske unije odluči, da aktivna tvar ne ispunjava uvjete za uvrštavanje na jedan od popisa tvari I ili IA.

Odobrenje za stavljanje na tržište biocidnog pripravka zbog nepredviđene opasnosti

Članak 35.

Iznimno od članka 28. do 32. ovoga Zakona, u vezi s davanjem odobrenja za stavljanje na tržište biocidnih pripravaka, ako u Republici Hrvatskoj nema odgovarajućega biocidnog pripravka kojem je dano odobrenje za stavljanje na tržište, a postoji potreba sprečavanja razvoja određenoga štetnog organizma, ministar može dati izvanredno odobrenje za stavljanje na tržište biocidnog pripravka najdulje na vrijeme od 120 dana, pod utvrđenim uvjetima i u utvrđenoj količini za biocidni pripravak za koji nije dano odobrenje ili može proširiti

odobrenje za biocidni pripravak za koji je već dano odobrenje za stavljanje na tržište. To odobrenje daje ministar po službenoj dužnosti ili povodom zahtjeva zainteresirane osobe.

Iz odobrenja moraju biti razvidni podaci o proizvođaču, biocidnom pripravku, o njegovoj količini koja će biti stavljen na tržište, namjeni, području i uvjetima uporabe, načinu sigurne uporabe, podacima o osobama koje će ih rabiti te obveza vođenja očevidnika o biocidnom pripravku.

Ministar može to izvanredno odobrenje izmijeniti ili oduzeti, ako biocidni pripravak nije postigao željene rezultate, ako biocidni pripravak nije više potreban ili ako su štetne posljedice njegove uporabe veće od štete koju može uzrokovati štetni organizam iz stavka 1. ovoga članka.

O odobrenju iz stavka 1. ovoga članka, ministarstvo bez odgode obavješćuje Europsku komisiju i druge države članice Europske unije, uz navođenje obrazloženja za takvu odluku.

Odobrenje za istraživanje

Članak 36.

Kada se biocidni pripravak s novom aktivnom tvari, za koji nije dano odobrenje za stavljanje na tržište prema odredbama ovoga Zakona, rabi za znanstveno istraživanje i razvoj te, primijenjeno istraživanje i razvoj (u dalnjem tekstu: istraživanje), ili pri istraživanjima kod kojih nije predviđeno uvođenje u okoliš i pri kojim je moguće uvođenje u okoliš, potrebno je prije stavljanja na tržište za namjenu istraživanja ishoditi odobrenje.

Odobrenje iz stavka 1. ovoga članka, daje, odnosno uskraćuje rješenjem ministar, a protiv toga rješenja nije dopuštena žalba, već se može pokrenuti upravni spor.

Nositelj istraživanja može biocidni pripravak za namjene iz stavka 1. ovoga članka rabiti samo u količinama i na površinama, kako je to utvrđeno u odobrenju za istraživanje te u skladu s drugim uvjetima za sigurnu uporabu biocidnoga pripravka, koji su utvrđeni u odobrenju za istraživanje.

Zahtjev za davanje odobrenja za istraživanje mora sadržavati podatke o namjeni istraživanja, načinu namjeravanoga izvođenja istraživanja, stručnoj sposobnosti osoba, opis prostora i uvjete za izvođenje istraživanja, način vođenja podataka o tijeku istraživanja, način uporabe biocidnoga pripravka i način vođenja podataka o otpadu te podatke o njihovom sigurnom uklanjanju.

Nositelj istraživanja obvezan je voditi pisanu evidenciju, koja sadrži podroban opis biocidnog pripravka ili aktivne tvari, podatke o označavanju, nabavljene količine te imena i adresu osoba, koje preuzimaju biocidni pripravak ili aktivnu tvar i sastaviti dokumentaciju, koja sadrži sve raspoložive podatke o mogućim učincima na zdravlje ljudi, životinja ili okoliš. Nositelj istraživanja obvezan je ministarstvu dostaviti pisanu evidenciju, dokumentaciju i pisano priopćenje o tijeku i rezultatima istraživanja.

U slučaju primjenjenog istraživanja i razvoja, podaci koji se zahtijevaju prema stavku 5. ovoga članka dostavljaju se ministarstvu i nadležnom tijelu države članice gdje će se pokus ili testiranje provesti prije stavljanja na tržište.

Ako bi predlagana istraživanja iz ovoga članka mogla imati štetan utjecaj na zdravlje ljudi, životinja ili okoliš, ministar može zabraniti ili utvrditi posebne uvjete koji omogućavaju sigurno izvođenje istraživanja.

Ako se istraživanje u koje je uključen nositelj istraživanja sa sjedištem u Republici Hrvatskoj ne izvodi u Republici Hrvatskoj, nositelj istraživanja obvezan je u roku od 8 dana po dobivanju odobrenja za istraživanje obavijestiti nadležno tijelo države članice na čijem području će se obavljati istraživanje.

Odobrenje za istraživanje nije obvezan ishoditi nositelj istraživanja kojeg je ministarstvo ovlastilo za obavljanje određenih istraživanja i utvrdilo uvjete za obavljanje istraživanja. Nositelj istraživanja obvezan je o istraživanju obavijestiti ministarstvo i voditi pisano evidenciju u skladu sa stavkom 5. ovoga članka.

VI. RAZVRSTAVANJE, PAKIRANJE I OZNAČAVANJE BIOCIDNIH PRIPRAVAKA

Razvrstavanje, pakiranje, označavanje i Sigurnosno - tehnički list

Članak 37.

Ako ovim Zakonom nije drukčije određeno, na razvrstavanje, pakiranje i označavanje biocidnih pripravaka i osiguravanje Sigurnosno-tehničkog lista primjenjuju se odredbe propisa kojima su uređene opasne kemikalije.

Pakiranje biocidnoga pripravka mora također ispunjavati i sljedeće uvjete:

- a) biocidni pripravci koji se mogu nehotično zamijeniti za hranu, piće ili hranu za životinje moraju se pakirati tako da na najmanju moguću mjeru svedu mogućnost takve pogreške;
- b) biocidni pripravci namijenjeni općoj uporabi koji se mogu nehotično zamijeniti za hranu, piće ili hranu za životinje moraju sadržavati sastojke koji odvraćaju od konzumacije.

Deklaracije biocidnih pripravaka ne smiju dovoditi u zabludu ili davati pretjerani dojam o pripravku i u svakom slučaju, ne navoditi naznake „biocidni pripravak niskog rizika“, „neotrovno“, „bezopasno“ ili slične.

Deklaracija mora jasno i jednoznačno ukazivati na:

- a) identitet svake aktivne tvari i njenu koncentraciju u metričkim jedinicama,
- b) klasu i urudžbeni broj odobrenja,
- c) vrstu i oblik pripravka (npr. tekući koncentrat, granule, prašci, krute tvari, itd.),
- d) namjenu za koju je biocidni pripravak odobren (npr. dezinfekcija, zaštita drva, površinski biocid, sredstvo protiv obrastanja, itd.),
- e) upute za uporabu i doziranje, izraženo u metričkim jedinicama, za svaku uporabu pod uvjetima odobrenja,
- f) pojedinosti o izglednim izravnim ili neizravnim štetnim popratnim pojavama i svim uputama za prvu pomoć,
- g) ako pakovanje sadrži popratni listić s uputama prije uporabe, rečenicu „Pročitaj priloženu uputu prije uporabe“,
- h) upute za sigurno odlaganje biocidnoga pripravka i njegove ambalaže, uključujući, gdje je bitno, zabranu recikliranja ambalaže,
- i) broj šarže ili oznaku serije i rok trajanja pod normalnim uvjetima skladištenja,
- j) razdoblje potrebno za biocidni učinak, vrijeme koje mora proteći između dviju primjena biocidnoga pripravka ili između primjene i sljedeće uporabe proizvoda na koji se biocidni pripravak primjenjuje, ili do sljedećeg pristupa ljudi ili životinja području na kojem se biocidni pripravak rabio, uključujući pojedinosti o sredstvima za dekontaminaciju te mjerama i trajanju potrebnog prozračivanja prostora u kojem se biocidni pripravak primijenio, upute o

odgovarajućem čišćenju opreme; upute o mjerama opreza tijekom uporabe, skladištenja i prijevoza (npr. osobna zaštitna odjeća i oprema, prekrivači namještaja, uklanjanje hrane i hrane za životinje, upute za sprječavanje izloženosti životinja, mjere za zaštitu od požara); i gdje se može primijeniti:

- k) skupine korisnika na koje je biocidni pripravak ograničen;
- l) podaci o bilo kojoj određenoj opasnosti po okoliš, posebno u vezi sa zaštitom organizama koji ne pripadaju ciljnoj skupini i izbjegavanje onečišćenja voda;
- m) za mikrobiološke biocidne pripravke, zahtjeve za deklariranje u skladu s posebnim propisom o zaštiti radnika od opasnosti povezanih s izloženošću biološkim agensima na radu.

Na deklaraciji na pakovanju biocidnoga pripravka obvezno je navesti sljedeće:

- a) identitet svake aktivne tvari i njenu koncentraciju u metričkim jedinicama,
- b) klasa i urudžbeni broj odobrenja,
- c) namjenu za koju je biocidni pripravak odobren (npr. zaštita drva, dezinfekcija, površinski biocid, sredstvo protiv obrastanja, itd.), te ako je odgovarajuće
- d) ako pakovanje sadrži popratni listić s uputama prije uporabe, rečenicu „Pročitaj priloženu uputu prije uporabe“;
- e) skupine korisnika na koje je biocidni pripravak ograničen.

Podake iz stavka 3. točke c), e), f), h), i), j) i l) ovoga članka dozvoljeno je stavlјati na pakovanje biocidnoga pripravka ili na popratnom listiću kao sastavnom dijelu pakovanja. Navedeni podaci smatraju se podacima na deklaraciji u smislu ovoga Zakona.

Za biocidne pripravke koji su svrstani kao insekticid, akaricid (sredstvo protiv grinja koje uzrokuju vrstu šuge (akarijaza) kod domaćih životinja, bolest vinove loze (akarinoza)), rodenticid (sredstvo protiv štetnih glodavaca), avicid (sredstvo protiv štetnih ptica) ili moluskicid (sredstvo za suzbijanje školjaka, mukušaca) i koji su odobreni u skladu s ovim Zakonom, te na koje se također primjenjuju posebni propisi o razvrstavanju, označavanju i pakiranju opasnih kemikalija, mogu se dozvoliti izmjene u pakiranju i deklarirajući posljedica primjene tih propisa, ako nisu u protivni uvjetima odobrenja danog pod uvjetima ovoga Zakona.

Ministarstvo može zahtijevati da mu se dostave uzorci, modeli ili nacrti pakovanja, deklaracija i popratni listić.

Na tržište se mogu stavlјati samo biocidni pripravci s deklaracijom na hrvatskome jeziku i latiničnom pismu.

Zabrane u pogledu označavanja i pakiranja

Članak 38.

Biocidni pripravci koji su razvrstani kao opasni ne smiju se označavati kao manje opasni ili kao bezopasni za zdravlje ljudi, životinja ili za okoliš ili ih označavati s opisom ili navodima koji bi dovodili u zabludu.

U označavanju biocidnih pripravaka iz stavka 1. ovoga članka ne smiju se rabiti opisi kao što su: «biocidni pripravak niskoga rizika», «neotrovani», «bezopasan» i slično.

Zabranjeno je pakiranje biocidnih pripravaka na način koji bi doveo u zabludu korisnika.

Obveze nositelja odobrenja i pravnih i fizičkih osoba

Članak 39.

Nositelj odobrenja koji stavlja na tržište biocidni pripravak, obvezan je osigurati pravilno razvrstavanje, pakiranje i označavanje te osigurati Sigurnosno-tehnički list koji treba dopunjavati sukladno novim spoznajama u skladu s propisima kojima su uređene opasne kemikalije.

Pravne i fizičke osobe koje stavljuju biocid na tržište moraju Sigurnosno-tehnički list staviti na raspolaganje svakom profesionalnom i industrijskom korisniku te prema potrebi i drugim korisnicima na njihov zahtjev kod nabave biocidnih pripravaka, u cilju poduzimanja nužnih mjera za zaštitu zdravlja i za okoliš, kao i zdravlja i sigurnosti na radnome mjestu, u vezi s obavljanjem registrirane djelatnosti .

Oглаšавање

Članak 40.

Oглашавање, давање препорука и савјета допуštenо је само за биоцидне припраувке који су на тржишту.

Код оглашавања биоцидног приправка сваки оглас мора садржавати слjедећи текст: „Биоцидни приправак треба да буде пажљиво. Прије употребе увијек прочитати декларацију и податке о приправку“. Наведени текст мора бити видljив у цijелом огласу, односно мора бити у сваком огласу јасно одвојен од остalog текстуалног дијела огласа.

Ријечи „биоцидни приправак“ из ставка 2. овога члanka може се замјенити с подробним описом врсте производа који се оглашава, нпр. средство за заштиту дрва, dezinfekcijska средство, површински биоциди, производи против обрастанја итд.

Оглашавање биоцидних приправака не смје доводити у заблуду у погледу начина употребе, учинковитости и опасности које ти производи узрокују за човјека и околиш.

Огласи за биоцидне припраувке не смју садржавати текст који би наводио на нижи ризик, неотровност или безопасност биоцидног приправка за људе, животиње или околиш, као нпр. „биоцидни приправак нискога ризика“, „неотрован“ и „безопасан“.

VII. OBVEZA PRAĆENJE PROMJENA I NOVIH SAZNANJA O BIOCIDnim PRIPRAVCIMA, PRIOPĆAVANJE I VOĐENJE EVIDENCIJA

Praćenje promjena i novih saznanja o biocidnim pripravkom

Članak 41.

Nositelj odobrenja за биоцидни приправак обvezan je nakon давања одобренja за стављање на тржиште pratiti sve учинке и сазнанја о биоцидном приправку, који би могао имати штетан утицај на здравље људи, животиња или околиш те учинке и сазнанја о учинковитости биоцидног приправка.

Nositelj odobrenja obvezan je bez odgode obavijestiti ministarstvo o svim podacima koji su mu poznati ili za koje pretpostavlja da mogu utjecati na daljnju valjanost ili davanje odobrenja.

Nositelj odobrenja obvezan je izvijestiti ministarstvo naročito o:

- novim saznanjima ili podacima o učincima biocidnoga pripravka, njegove aktivne tvari i učincima drugih sastojaka na zdravlje ljudi, životinja ili na okoliš,
- promjenama porijekla ili sastava aktivne tvari,
- promjenama u sastavu biocidnoga pripravka,
- razvoju otpornosti,
- promjenama administrativne prirode (npr. promjena podnositelja zahtjeva, promjena trgovackog naziva pripravka) i druge promjene, kao što je promjena vrste pakiranja.

Obveza priopćavanja podataka o učincima iz stavka 3. podstavka 1. i 4. ovoga članka odnosi se i na one koji rabe biocidne pripravke.

Ministarstvo mora bez odgode izvijestiti Europsku komisiju i ostale države članice o svim novim podacima iz stavka 1. ovoga članka vezanima za moguće štetne učinke na ljude, životinje ili okoliš ili za novi sastav biocidnoga pripravka, njegove aktivne tvari, nečistoće, sporedne sastojke formulacije ili ostatke.

Očeviđnik

Članak 42.

Nositelji odobrenja te pravne i fizičke koje profesionalno rabe biocidne pripravke obvezni su voditi očeviđnike u skladu s posebnim propisima kojima se uređuju opasne kemikalije.

Zbirni godišnji podaci iz očeviđnika dostavljaju se Hrvatskom zavodu za toksikologiju (u dalnjem tekstu: HZT) najkasnije do 31. siječnja za prethodnu godinu.

Priopćavanje podataka o trovanjima

Članak 43.

Poslove prikupljanja i razmjene podataka o akutnim otrovanjima i drugim učincima biocidnih pripravaka koji se nalaze na tržištu, uključujući Sigurnosno-tehničke listove, podatke o kemijskom sastavu tih pripravaka i njihovom utjecaju na zdravlje ljudi, životinja i okoliš obavlja HZT.

Podatke iz stavka 1. ovog članka HZT dostavlja ili daje na uvid Centru za kontrolu otrovanja (u dalnjem tekstu: CKO). Ti podaci mogu se koristiti samo za medicinske potrebe u svrhu sprečavanja i liječenja otrovanja, posebno u hitnim slučajevima i ne smiju se koristiti u druge svrhe.

HZT i CKO obvezni su osigurati tajnost podataka iz stavka 1. ovoga članka.

Proizvođači, nositelji odobrenja ili osobe odgovorne za stavljanje biocidnih pripravaka na tržište, obvezne su HZT-u staviti na raspolaganje sve podatke iz stavka 1. ovoga članka.

Za biocidne pripravke koji se već nalaze na tržištu na dan stupanja na snagu ovoga Zakona, proizvođači, nositelji odobrenja ili osobe odgovorne za stavljanje biocidnih pripravaka na tržište, obvezne su HZT-u dostaviti podatke iz stavka 1. ovoga članka najkasnije u roku od 1 godine od dana stupanju na snagu ovoga Zakona.

VIII. ISPITNI LABORATORIJI I ISPITNE METODE

Ispitivanje

Članak 44.

Za laboratorije u kojima se provode ispitivanja koja su osnova za ocjenjivanje biocidnoga pripravka u vezi s njegovim utjecajem na zdravlje ljudi, životinje ili na okoliš, u postupku davanja odobrenja za stavljanje na tržište, uključujući metode koje se pri tome rabe i uključujući sustav kakvoće, primjenjuju se propisi kojima su uređene opasne kemikalije.

Iznimno od stavka 1. ovoga članka ministar pravilnikom koji donosi uz suglasnost ministra nadležnog za gospodarstvo, može za potrebe postupka prijave iz članka 64. ovoga Zakona, zbog tehničkih i gospodarskih razloga propisati druge uvjete, koje moraju ispunjavati laboratorijsi za ispitivanja.

IX. RAZMJENA, TAJNOST I ZAŠTITA PODATAKA

Međunarodna i unutarnja razmjena podataka

Članak 45.

Ministarstvo na međunarodnoj razini osigurava razmjenu podataka o biocidnim pripravcima i donešenim mjerama te drugim zahtijevanim podacima u skladu s odredbama ovoga Zakona i međunarodno preuzetim obvezama.

U roku od mjesec dana od završetka svakog tromjesečja, Europska komisija i druge države članice Europske unije obavješćuju se o svim biocidnim pripravcima koji su odobreni u Republici Hrvatskoj prema potpunom ili skraćenom postupku te o svim biocidnim pripravcima za koje je davanje odobrenja uskraćeno ili je izmijenjeno ili obnovljeno ili oduzeto, u skladu s podacima iz članka 24. i 25. ovoga Zakona.

Kada ministarstvo zaprimi podatke iz stavka 2. ovoga članka i ima opravdani razlog sumnjati da je dokumentacija nepotpuna, bez odgode o tome obavješćuje Povjerenstvo te Europsku Komisiju i druge države članice Europske unije o svojoj sumnji.

Ministarstvo sukladno propisima kojima se uređuje pravo na pristup informacijama stavlja na raspolaganje podatke o biocidnim pripravcima tijelima javne vlasti i pravnim osobama kojima su ti podaci potrebni za svakodnevni rad s time da su te podatke obvezni koristiti sukladno propisima kojima je uređena zaštita tajnosti podataka.

Tajnost podataka

Članak 46.

Ako podnositelj zahtjeva valjano obrazloži da mu otkrivanje punoga sastava biocidnoga pripravka i utvrđenih podataka, koji predstavljaju proizvodnu ili poslovnu tajnu, može poslovno štetiti, te podatke ima pravo označiti kao tajne, osim za Europsku komisiju i nadležna tijela država članica Europske unije.

Ministarstvo utvrđuje osnovanost zahtjeva iz stavka 1. ovoga članka.

Ako je zahtjev iz stavka 1. ovoga članka osnovan i ako bi otkrivanje podataka bilo štetno za podnositelja zahtjeva ministarstvo potvrđuje tajnost tih podataka. Pri utvrđivanju osnovanosti zahtjeva za označavanjem tajnosti podataka, ministarstvo uzima u obzir uvjete sukladno propisima kojima se uređuje pravo na pristup informacijama.

Ministarstvo podatke dobivene od nadležnog tijela druge države članice Europske unije koristi kao tajne ako je na isti način te podatke koristilo i nadležno tijelo druge države članice.

Nakon davanja odobrenja za stavljanje biocidnoga pripravka na tržište tajnost se ne primjenjuje na sljedeće podatke:

- a) naziv i adresu podnositelja,
- b) naziv i adresu proizvođača biocidnoga pripravka,
- c) naziv i adresu proizvođača aktivne tvari,
- d) nazine i sadržaj aktivne tvari ili tvari u biocidnom pripravku i naziv biocidnoga pripravka,
- e) nazine ostalih tvari koje su razvrstane kao opasne u skladu s propisima kojima su uredene opasne kemikalije i doprinose razvrstavanju pripravka kao opasnog,
- f) fizikalne i kemijske podatke o aktivnoj tvari i biocidnom pripravku,
- g) svaki postupak kojim se aktivna tvar ili biocidni pripravak čine bezopasnima,
- h) sažetak rezultata testova u skladu s ovim zakonom i propisima donesenim na temelju ovoga Zakona kako bi se ustanovila učinkovitost tvari ili proizvoda i njihovi učinci na ljude, životinje i okoliš te, po potrebi, njihova sposobnost da uzrokuju otpornost,
- i) preporučene metode i mjere opreza za smanjenje opasnosti kod rukovanja, skladištenja, prijevoza i uporabe, kao i u slučaju požara ili drugih opasnosti,
- j) Sigurnosno-tehničke listove,
- k) analitičke metode za utvrđivanje aktivnih tvari i toksikološko ili ekotoksikološki važnih nečistoća i drugih tvari koje proizlaze iz dozvoljene uporabe,
- l) postupanje s ostacima biocidnoga pripravka i njegovom ambalažom,
- m) postupke kojih se treba pridržavati i mjere koje treba poduzeti u slučaju prolijevanja ili istjecanja,
- n) prvu pomoć i liječenje u slučaju ozljede ljudi.

Ako podnositelj zahtjeva ili proizvodjač ili uvoznik biocidnoga pripravka ili aktivne tvari kasnije otkrije ranije tajni podatak, obvezan je o tome u roku od 8 dana pisanim putem obavijestiti ministarstvo.

Zaštita podataka

Članak 47.

Podaci koje je podnio prvi podnositelj zahtjeva za davanje odobrenja za stavljanje aktivnih tvari na tržište mogu se koristiti za druge podnositelje:

- a) ako drugi podnositelj ima pisani suglasnost ranijeg podnositelja u obliku izjave o dostupnosti podataka ranijeg podnositelja, da se ti podaci smiju koristiti i da je to dokazano,
- b) za novu aktivnu tvar po isteku vremena od 15 godina od prvog uvrštenja u popis I. ili I. A, ili
 - c) za postojeću aktivnu tvar po isteku vremena od:
 - 10 godina za podatke dostavljene prema odredbama ovoga Zakona,
 - 10 godina od datuma uvrštenja aktivne tvari u popis I ili I A za podatke koji se dostavljaju po prvi put kao prilog prvom uvrštenju u popis I ili I A bilo aktivne tvari, bilo dodatne vrste proizvoda za tu aktivnu tvar,
 - d) u slučaju svih dodatnih podataka dostavljenih po prvi puta za:
 - izmjenu zahtjeva za uvrštenje u popis I ili I A ili
 - produženje uvrštenja na popis I ili I A

za vrijeme od 5 godina od datuma donošenja odluke, nakon zaprimanja dodatnih podataka osim ako to petogodišnje razdoblje ističe prije razdoblja iz stavka 1. točaka b) i c), u kojem se slučaju petogodišnje razdoblje produljuje tako da ističe istoga dana kao i ta razdoblja.

Podaci koje je podnio prvi podnositelj zahtjeva za davanje odobrenja za stavljanje na tržište biocidnoga pripravka, mogu se koristiti za druge podnositelje ako:

- a) drugi podnositelj ima pisani suglasnost ranijega podnositelja u obliku izjave o dostupnosti podataka ranijega podnositelja da se ti podaci smiju koristiti i da je to dokazano,
- b) za novu aktivnu tvar po isteku vremena od 10 godina od davanja prvog odobrenja za stavljanje na tržište u Republici Hrvatskoj ili nekoj od država Europske unije,
- c) za postojeću aktivnu tvar po isteku vremena od:
 - 10 godina za podatke dostavljene prema odredbama ovoga Zakona,
 - 10 godina od datuma uvrštenja aktivne tvari u popis I ili I A za podatke koji se dostavljaju po prvi put kao prilog prvom uvrštenju u popis I ili I A bilo aktivne tvari, bilo dodatne vrste proizvoda za tu aktivnu tvar,
- d) u slučaju svih podataka dostavljenih po prvi puta za:
 - izmjenu zahtjeva za davanje odobrenja za stavljanje na tržište biocidnoga pripravka ili
 - podnošenje dokumentacije potrebne za produljenje uvrštenja u popis I ili IA na vrijeme od 5 godina od datuma donošenja odluke, nakon zaprimanja dodatnih podataka osim ako to petogodišnje razdoblje ističe prije razdoblja iz stavka 2. točke b) i c), u kojem se slučaju petogodišnje razdoblje godina produljuje tako da ističe istoga dana kao i ta razdoblja.

Čuvanje dokumentacije

Članak 48.

Podnositelj zahtjeva za stavljanje na tržište biocidnoga pripravka obvezan je dokumentaciju o biocidnom pripravku, moguću izjavu o dostupnosti podataka i druge dokaze čuvati sukladno propisima kojima se uređuju opasne kemikalije.

X. ZAŠTITA ZDRAVLJA LJUDI, ŽIVOTINJA I OKOLIŠA

Sprečavanje, odnosno smanjivanje opasnosti za zdravlje ljudi, životinja i za okoliš

Članak 49.

Pravne i fizičke osobe koje stavljuju na tržište biocidne pripravke moraju osigurati uvjete koji sprječavaju ili smanjuju opasnost za zdravlje ljudi, životinja i okoliš i jamče zamjenu opasnih biocidnih pripravka manje opasnima.

Ograničenje prodaje

Članak 50.

Pravne i fizičke osobe koje stavljuju na tržište biocidne pripravke za koje je u danom odobrenju za stavljanje na tržište ograničena prodaja samo na određenim mjestima moraju ispunjavati uvjete za promet opasnim kemikalijama u skladu s propisima kojima se uređuju opasne kemikalije.

Profesionalna uporaba biocidnih pripravaka

Članak 51.

Biocidne pripravke iz članka 21. ovoga Zakona za profesionalnu uporabu mogu rabiti samo pravne i fizičke osobe koje ispunjavaju uvjete iz ovoga Zakona u pogledu pravilne uporabe biocidnih pripravaka i koje od nadležnoga tijela prema posebnom propisima kojima se uređuju opasne kemikalije dobiju odobrenje za njihovu uporabu.

U slučaju nepredviđene opasnosti ministar može iznimno od stavka 1. ovoga članka dopustiti odstupanja i utvrditi uvjete za uporabu određenoga biocidnog pripravka.

Zabrane i ograničenja stavljanja na tržište ili proizvodnje biocidnih pripravaka

Članak 52.

Zabrane i ograničenja stavljanja na tržište ili proizvodnje biocidnih pripravaka utvrđuju se sukladno propisima kojima su uređuju opasne kemikalije. Ovisno o opasnosti koju predstavlja biocid, može se odlučiti o:

- zabrani ili ograničenju za biocidne pripravke koji sadržavaju utvrđene tvari ili se ubrajaju u utvrđene vrste biocidnih pripravaka,
- zabrani i ograničenju za biocidne pripravke s utvrđenim opasnim svojstvima,
- zabrani za tvari koje ne smiju biti u biocidnim pripravcima ili su u njima pod propisanim uvjetima.

Zabranama i ograničenjima iz stavka 1. ovoga članka može se utvrditi od kada se tvari i drugi sastojci biocidnog pripravka ne smiju više proizvoditi, stavljati na tržište i rabiti. Na preostale količine biocidnih pripravaka primjenjuje se odredbe članka 26. ovoga Zakona.

Odgovornost za štetu

Članak 53.

Nositelj odobrenja, proizvođač ili osoba koja rabi biocidni pripravak na području Republike Hrvatske odgovorna je za štetu koja nastane u vezi s postupanjem s biocidnim pripravkom zbog nepoštivanja uvjeta iz ovoga Zakona ili zbog deklariranih svojstava biocidnoga pripravka, na koje isti mogu utjecati.

XI. TROŠKOVI

Članak 54.

Troškove vezano uz postupak izdavanja odobrenja za stavljanje na tržište i uvrštanje aktivnih tvari na jedan od popisa tvari I, IA ili IB i stavljanje na tržište biocidnih pripravaka snose podnositelji zahtjeva.

Odluku o visini troškova iz stavka 1. ovoga članka donosi ministar.

XII. UVOZ

Članak 55.

Biocidne pripravke mogu uvoziti nositelji odobrenja za stavljanje na tržište biocidnoga pripravka.

Biocidne pripravke razvrstane kao opasne kemikalije, za daljnju prodaju mogu uvoziti pravne osobe koje ispunjavaju uvjete za promet opasnih kemikalija na veliko, a biocidne pripravke za vlastite potrebe mogu uvoziti pravne osobe koje ispunjavaju uvjete za proizvodnju ili korištenje opasnih kemikalija. Biocidne pripravke niskoga rizika mogu uvoziti pravne osobe koje ispunjavaju uvjete za proizvodnju i promet predmeta opće uporabe.(u dalnjem tekstu: uvoznik) .

Uvoznik je obvezan prije carinjenja biocidnoga pripravka podnijeti graničnom sanitarnom inspektoru ministarstva zahtjev za provođenje sanitarnog nadzora nad biocidnim

pripravkom koji se uvozi. Uvoznik je obvezan priložiti rješenje kojim se odobrava stavljanje na tržište biocidnoga pripravka.

Carinarnica ne može obaviti carinjenje biocidnoga pripravka ako nije proveden postupak iz stavka 3. ovoga članka.

Odredbe stavka 1. do 3. ovoga članka primjenjuju se i na biocidne pripravke koji se uvoze u slobodne zone ili slobodna skladišta u Republici Hrvatskoj.

XIII. NADZOR

Nadležna tijela

Članak 56.

Upravni nadzor nad provedbom ovoga Zakona i podzakonskih propisa donesenih na temelju ovoga Zakona, obavlješčivanje Europske komisije i osiguravanje međunarodne razmjene podataka obavlja ministarstvo.

Inspeksijski nadzor nad provedbom ovoga Zakona i propisa donesenih na temelju ovoga Zakona obavljaju sanitarni inspektorji ministarstva i sanitarni inspektorji ureda državne uprave u županijama i Gradskom uredu Grada Zagreba.

Članak 57.

Sanitarni inspektor u provedbi nadzora pregledava poslovne prostorije, objekte, uređaje, opremu i dokumentaciju.

Pravne i fizičke osobe koje stavljuju na tržište biocidne pripravke ili ih rabe, obvezni su nadležnim sanitarnim inspektorima (u dalnjem tekstu: sanitarni inspektor) povodom njihovog zahtjeva staviti na raspolaganje uzorke biocidnih pripravaka.

Analizu uzorka obavljaju ovlaštene pravne osobe (laboratoriji) u skladu s propisima kojima se uređuju opasne kemikalije.

Članak 58.

U obavljanju nadzora sanitarni inspektor ima prava i dužnosti:

1. pravnoj ili fizičkoj osobi zabraniti stavljanje na tržište biocidnoga pripravka za koji nije dano odobrenje u skladu sa ovim Zakonom,
2. pravnoj ili fizičkoj osobi zabraniti stavljanje na tržište biocidnoga pripravka razvrstanog i označenog kao opasna kemikalija, ako nema rješenje nadležnoga tijela za obavljanje djelatnosti ili ne poštuje mjesto prodaje utvrđeno u odobrenju,
3. pravnoj ili fizičkoj osobi zabraniti stavljanje na tržište opasnoga biocidnoga pripravka za koji nije osiguran Sigurnosno-tehnički list,
4. pravnoj ili fizičkoj osobi zabraniti stavljanje na tržište biocidnoga pripravka koji nije pravilno razvrstan, zapakiran ili označen,
5. pravnoj ili fizičkoj osobi zabraniti stavljanje na tržište biocidnoga pripravka ako ne ispunjava uvjete propisane ovim Zakonom,
6. pravnoj ili fizičkoj osobi zabraniti rad ako stavlja biocide na tržište, a nema rješenje za obavljanje djelatnosti,

7. naređiti poduzimanje drugih mjera za koje je ovlašten ovim Zakonom i drugim propisima.

Članak 59.

U obavljanju nadzora nad biocidnim pripravcima koji se uvoze granični sanitarni inspektor ministarstva, ovlašten je:

1. zabraniti uvoz biocidnog pripravka čije stavljanje na tržište nije odobreno na području Republike Hrvatske i naređiti da se biocidni pripravak vratи pošiljatelju,
2. zabraniti prijelaz državne granice i provoz biocidnoga pripravka čije pakovanje ili označavanje nisu u skladu s odredbama ovoga Zakona i pravilnika donesenih na temelju ovoga Zakona te naređiti da se biocidni pripravci vrate pošiljatelju dok se ne otklone utvrđeni nedostaci,
3. naređiti provođenje i drugih propisanih mjera kad je ugroženo zdravlje ljudi ili životinja i okoliš.

XIV. KAZNENE ODREDBE

Članak 60.

Novčanom kaznom od 50.000,00 do 100.000,00 kuna kaznit će se za prekršaj pravna osoba ako:

1. korisnik biocidnih pripravaka rabi biocidni pripravak protivno odredbama članka 6. ovoga Zakona,
2. stavi na tržište, odnosno rabi aktivne ili osnovne tvari protivno odredbama članka 8. ovoga Zakona,
3. biocidni pripravak stavi na tržište ili rabi protivno odredbama članka 16. ovoga Zakona,
4. povodom zahtjeva ministarstva ne dostavi uzorke biocidnoga pripravka i njegov sastav, prijedlog deklaracije, pakovanja, upute za uporabu i reklamiranje (članak 18. stavak 4.),
5. stavi na tržište ili rabi kao sredstva opće uporabe biocidne pripravke koji su zbog opasnih svojstava razvrstani kao vrlo otrovni, otrovni, kancerogeni 1. ili 2. skupine, mutageni 1. ili 2. skupine ili kao tvari toksične za reprodukciju 1. ili 2. skupine (članak 21. stavak 1.),
6. nositelj istraživanja biocidni pripravak rabi u količinama i na površinama različitim od onih utvrđenih u odobrenju za istraživanje te protivno drugim uvjetima za sigurnu uporabu biocidnoga pripravka utvrđenim u odobrenju za istraživanje (članak 36. stavak 3.), ako ne vodi pisano evidenciju, koja sadrži podroban opis biocidnoga pripravka ili aktivne tvari, podatke o označavanju, nabavljene količine te imena i adrese osoba, koje preuzimaju biocidni pripravak ili aktivnu tvar ili ako ne sastavi dokumentaciju, koja sadrži sve raspoložive podatke o mogućim učincima za zdravlje ljudi, životinja ili okoliš, odnosno ako ministarstvu ne dostavi pisano evidenciju, dokumentaciju i pisano priopćenje o tijeku i rezultatima istraživanja (članak 36. stavak 5.),
7. biocidni pripravak pakira i deklarira protivno odredbama članka 37. ovoga Zakona,

8. biocidni pripravak razvrstan kao opasan označi kao manje opasan ili kao bezopasan za zdravlje ljudi, životinje ili za okoliš ili ih označi s opisom ili navodima koji bi dovodili u zabludu ili ako rabi opise kao što su: «biocidni pripravak niskoga rizika», «neotrovan», «bezopasan» i slično (članak 38. stavak 1. i 2.), odnosno ako pakira biocidni pripravak na način koji bi doveo u zabludu korisnika (članak 38. stavak 3.),
9. ne stavi na raspolaganje Sigurnosno-tehnički list svakom profesionalnom i industrijskom korisniku te prema potrebi i drugim korisnicima na njihov zahtjev kod nabave biocidnih pripravaka (članak 39. stavak 2.),
10. oglašava biocidni pripravak protivno članku 40. ovoga Zakona,
11. ne prati sve učinke i saznanja o biocidnome pripravku, koji bi mogao imati štetan utjecaj na zdravlje ljudi, životinja ili okoliš, (članak 41. stavak 1.), ako bez odgode ne obavijesti ministarstvo o svim podacima koji su joj poznati ili za koje pretpostavlja da bi mogle utjecati na daljnju valjanost ili davanje odobrenja za stavljanje na tržiste (članak 41. stavak 2.),
12. ne vodi očeviđnik u skladu s posebnim propisima kojima se uređuju opasne kemikalije, (članak 42. stavak 1.), ili ako ne dostavi Hrvatskom zavodu za toksikologiju zbirne godišnje podatke iz očeviđnika najkasnije do 31. siječnja. za prethodnu godinu (članak 42. stavak 2.),
13. postupi protivno članku 43. stavku 4. i 5. ovoga Zakona,
14. ne osigura uvjete koji sprječavaju ili smanjuju opasnost za zdravlje ljudi, životinja ili za okoliš (članak 49.),
15. dokumentaciju o biocidnom pripravku, moguću izjavu o dostupnosti podataka i druge dokaze ne čuva sukladno propisima kojima se uređuju opasne kemikalije (članak 48.)
16. postupi protivno članku 51. ovoga Zakona,
17. postupi protivno zabrani, odnosno ograničenju stavljanja na tržiste ili proizvodnje (članak 52.),
18. uvozi biocidne pripravke protivno članku 55. ovoga Zakona,
19. postupi protivno članku 57. stavku 2. ovoga Zakona.

Novčanom kaznom od 10.000,00 do 15.000,00 kuna za prekršaj iz stavka 1. ovoga članka kaznit će se i odgovorna osoba u pravnoj osobi.

Novčanom kaznom od 10.000,00 do 15.000,00 kuna za prekršaj iz stavka 1. točke 1., 2., 3., 4., 5., 10., 11., 12., 13., 14., 15., 16., 17. i 19. ovoga članka kaznit će se i fizička osoba.

Za pokušaj prekršaja iz stavka 1. točke 1., 2., 3. 5., 6., 7., 8., 10., 16., 17. i 18. ovoga članka počinitelj će se kazniti.

XV. PRIJELAZNE I ZAVRŠNE ODREDBE

Članak 61.

Nakon prijama Republike Hrvatske u punopravno članstvo Europske unije, poslovi nadzora nad uvozom biocidnih pripravaka iz država članica Europske unije prenose se u unutarnji promet čiji nadzor obavlja sanitarna inspekcija ministarstva i sanitarna inspekcija u uredima državne uprave u županijama.

Članak 62.

Nakon prijama Republike Hrvatske u punopravno članstvo Europske unije, zahtjev za stavljanje biocidnoga pripravka na tržište na području Republike Hrvatske može podnijeti i pravna ili fizička osoba sa sjedištem u bilo kojoj državi članici Europske unije.

Članak 63.

Nakon prijama Republike Hrvatske u punopravno članstvo Europske unije biocidne pripravke na tržište na području Republike Hrvatske mogu stavljati i rabiti pravne i fizičke osobe sa sjedištem u bilo kojoj državi članici Europske unije, ako ispunjavaju uvjete propisane ovim Zakonom i propisima donesenim na temelju ovoga Zakona.

Članak 64.

Pravilnike za čije je donošenje ovlašten ovim Zakonom ministar je obvezan donijeti u roku od godine dana od dana stupanja na snagu ovoga Zakona.

Članak 65.

Za biocidne pripravke koji se već nalaze na tržištu na dan stupanja na snagu ovoga Zakona, proizvođači, nositelji odobrenja ili osobe odgovorne za stavljanje na tržište, obvezne su ministarstvu dostaviti Sigurnosno-tehnički list i podatke za upis u registar biocidnih pripravaka sukladno članku 23. ovoga Zakona, najkasnije u roku od godine dana od dana stupanja na snagu ovoga Zakona.

Ministar može na temelju mišljenja Povjerenstva o sigurnom načinu uporabe i mogućim štetnim učincima na zdravlje ljudi, životinja i okoliš, uvrstiti biocidni pripravak iz stavka 1. ovoga članka u registar ili zatražiti dopunu dokumentacije sukladno posebnim propisima iz članka 7. stavka 3. ovoga Zakona. U slučaju negativnog mišljenja Povjerenstva ili ako se ne dostavi tražena dopuna dokumentacije, ministar će odbiti upis biocidnoga pripravka u registar i odrediti uvjete za povlačenje biocidnoga pripravka sa tržišta.

Za biocidne pripravke koji se ne nalaze na tržištu na dan stupanja na snagu ovoga Zakona, a sadrže postojeće aktivne tvari navedene u posebnom propisu iz članka 7. stavka 1. ovoga Zakona, proizvođač ili osoba odgovorna za stavljanje na tržište može ministarstvu podnijeti zahtjev za stavljanje na tržište i priložiti Sigurnosno-tehnički list i podatke za upis u registar biocidnih pripravaka sukladno članku 23. ovoga Zakona.

Ministar može na temelju mišljenja Povjerenstva o sigurnom načinu uporabe i mogućim štetnim učincima na zdravlje ljudi, životinja ili za okoliš, dati odobrenje za stavljanje na tržište i uvrstiti takav biocidni pripravak u registar ili zatražiti dopunu dokumentacije sukladno posebnim propisima iz članka 7. stavka 3. ovoga Zakona. U slučaju negativnog mišljenja Povjerenstva ili ako se ne dostavi tražena dopuna dokumentacije, ministar neće odobriti stavljanje na tržište niti upis biocidnoga pripravka u registar.

Nakon donošenja odluke o uvrštanju aktivnih tvari koje sadrže biocidni pripravci iz stavka 1. i 2. ovoga članka na popis I, IA ili IB, proizvođač biocidnoga pripravka, odnosno njegov ovlašteni zastupnik obvezan je podnijeti zahtjev za davanje odobrenja na stavljanje na tržište biocidnoga pripravka radi usklađivanja s odredbama ovoga Zakona.

Nakon donošenja odluke o neuvrštavanju aktivnih tvari koje sadrže biocidni pripravci iz stavka 1. i 2. ovoga članka na popis I, IA ili IB, ministarstvo će od nositelja odobrenja za stavljanje biocidnoga pripravka na tržište zatražiti usklađivanje s odredbama ovoga Zakona.

Članak 66.

Ministarstvo će u roku od 30 dana od dana pristupanja Republike Hrvatske Europskoj uniji obavijestiti Europsku komisiju o nadležnim tijelima iz članka 56. stavka 2. ovoga Zakona.

Članak 67.

Ministarstvo je obvezno svake tri godine do 30. listopada Europskoj komisiji dostavljati izvješće o provedbi ovoga Zakona i podzakonskih akata donesenih na temelju ovoga Zakona, uključujući podatke o otrovanjima uzrokovanim biocidnim pripravcima .

Članak 68.

Na dan stupanja na snagu ovoga Zakona prestaju važiti odredbe članka 1. stavka 2., članka 2. točke 10., 11., 24., članka 14. – 24., članka 29. stavka 2. točke 3., članka 32. u dijelu koji se odnosi na biocidne pripravke, članka 35. stavka 2., članka 62. stavka 2., članka 66. stavka 1. točke 7. – 10. Zakona o kemikalijama (»Narodne novine«, br. 150/05).

Članak 69.

Ovaj Zakon stupa na snagu osmoga dana od dana objave u »Narodnim novinama«, osim odredbi članka 1. u dijelu koji se odnosi na međusobno priznavanje odobrenja za stavljanje na tržište biocidnih pripravaka u Europskoj uniji, članka 10. stavka 7., 8. i 10. u dijelu koji se odnosi na obavješćivanje Europske komisije, članak 12., članka 23. stavka 2., članka 27. stavka 2., članka 28. stavka 11. i 12., članka 32. i 33., članka 34. stavka 1. u dijelu koji se odnosi na Europsku uniju i stavka 4. istoga članka, članka 35. stavka 4., članka 36. stavka 6. i 8. u dijelu koji se odnosi na dostavu podataka državama članicama Europske unije, članka 45. stavka 2. i 3. u dijelu koji se odnosi na Europsku uniju i članka 46. stavka 1. i 4. u dijelu koji se odnosi na Europsku uniju, koje stupaju na snagu danom punopravnog članstva Republike Hrvatske u Europskoj uniji.

OBRAZLOŽENJE

Uz članak 1.

Utvrđuje se područje primjene Zakona i pitanja koja su njime uređena.

Uz članak 2.

Pobliže se definiraju pojmovi koji se koriste u Zakonu.

Uz članak 3.

Ovim člankom određuju se iznimke od primjene Zakona i to za:

- lijekove i homeopatske lijekove za ljudsku uporabu, aktivne medicinske implantate, medicinska pomagala i naprave te druge medicinske proizvode, sukladno posebnim propisima,

- lijekove, imunološke lijekove i homeopatske lijekove za uporabu u veterinarskoj medicini, sukladno posebnim propisima,

- hranu, aditive za hranu, arome za hranu i sirovine za njihovu proizvodnju, materijale i proizvode koji dolaze u dodir na hranom, sukladno posebnim propisima,

- hranu za životinje i dodatke hrani za životinje te određene proizvode koji se uporabljaju u prehrani životinja, sukladno posebnim propisima,

- otpad, sukladno posebnim propisima,

- deterdžente, koji su uređeni propisima kojima se uređuju deterdženti, pod uvjetom da se ne očekuje nikakvo biocidno djelovanje i da se takvo djelovanje prilikom stavljanja u promet ne navodi,

- kozmetičke proizvode, sukladno posebnim propisima,

- sredstva za zaštitu bilja, sukladno posebnim propisima.

Odredbe ovoga Zakona ne primjenjuju se na biocidne pripravke u provozu kroz područje Republike Hrvatske, a koje su pod carinskim nadzorom pod uvjetom da se ni na koji način ne obrađuju, prerađuju niti na bilo koji način mijenjaju.

Odredbe ovoga Zakona ne dovode u pitanje primjenu odredba posebnih propisa kojima je uređeno:

- proizvodnja, promet i uporaba opasnih kemikalija,

- uvoz i izvoz određenih opasnih kemikalija,

- zabrana sredstava za zaštitu bilja koja sadrže određene aktivne tvari,

- zaštiti zdravlja na radu,

- reklamiranje koje dovodi do zablude potrošača.

Odredbe ovoga Zakona koje se odnose na razvrstavanje, pakiranje i označavanje biocidnih pripravaka ne primjenjuju se na prijevoz biocidnih pripravaka željeznicom, cestom, morem, unutarnjim vodenim putevima i zrakom.

Uz članak 4.

Utvrđuju se načela za stavljanje na tržište biocidnog pripravka.

Uz članak 5.

Ovim člankom propisano je na koji način i u kojim slučajevima se primjenjuju drugi propisi u pogledu proizvodnje i stavljanja na tržište biocidnih pripravaka kao i na posljedice njihove uporabe.

Uz članak 6.

Utvrđuje se odgovornost korisnika biocidnih pripravaka te poštivanje drugih propisa prilikom njihovog korištenja.

Uz članak 7.

Sadrži osnovu za donošenje pravilnika o:

- o popisu aktivnih tvari,
- o popisu postojećih aktivnih tvari dopuštenih u biocidnim pripravcima te o popisu postojećih aktivnih tvari koje nisu dopuštene u biocidnim pripravcima,
- o dokumentaciji za ocjenu aktivne tvari u biocidnim pripravcima, o dokumentaciji za ocjenu biocidnih pripravaka, o postupcima ocjenjivanja biocidnih pripravaka i njihove uporabe,
- o vrstama biocidnih pripravaka i njihovim opisima te
- o jedinstvenim načelima za ocjenjivanje biocidnih pripravaka.

Uz članak 8.

Utvrđuju se uvjeti za stavljanje aktivnih i osnovnih tvari na tržište.

Uz članka 9.

Utvrđuju se uvjeti za uvrštanje aktivnih tvari na popise tvari I, IA ili IB.

Uz članak 10.

Propisan je postupak koji provodi nadležno tijelo vezano za uvrštanje aktivne tvari na popise tvari I, IA ili IB, sadržaj zahtjeva za uvrštanjem aktivne tvari na jedan od popisa tvari I, IA ili IB za uporabu u biocidnom pripravku ili kao osnovnu tvar te rokovi.

Uz članak 11.

Pobliže se određuje ocjenjivanje aktivnih tvari, sam način ocjenjivanja, utvrđuje se da ocjenjivanje obavljaju pravne osobe koje za to ovlasti ministar, popis kojih se objavljuje u «Narodnim novinama» te da troškove ocjenjivanja snosi podnositelj zahtjeva.

Uz članak 12.

Ovim člankom utvrđuje se da se popisi tvari I, IA i IB te njihove izmjene i dopune, nakon donošenja odluka na razini Europske unije i nakon objave u Službenom listu Europskih zajednica, objavljaju u «Narodnim novinama» Republike Hrvatske.

Uz članak 13.

Ovim člankom propisuje se postupak ocjenjivanja biocidnih pripravaka.

Uz članak 14.

Ovim člankom propisuje se potrebna dokumentacija koja se prilaže zahtjevu za ocjenjivanje biocidnog pripravka.

Uz članak 15.

Propisana je obveza sukorištenja podataka ranijeg i kasnijeg podnositelja zahtjeva za slični biocidni pripravak u svrhu izbjegavanje nepotrebnih pokusa na kralježnjacima te mogućnost da u slučaju da se raniji i kasniji podnositelj zahtjeva ne mogu sporazumjeti o sukorištenju podataka, o tome odluku donosi ministarstvo.

Uz članak 16.

Ovim člankom propisano je da se biocidni pripravak može stavljati na tržište i rabiti u Republici Hrvatskoj samo ako ga je odobrilo ministarstvo, ako je razvrstan, pakiran i označen, te ima uputu za uporabu u skladu s ovim Zakonom, rok na koji se daje odobrenje, mogućnost davanja izvanrednog odobrenja te troškovi provođenja postupka

Uz članak 17.

Ovim člankom utvrđuju se uvjeti za davanje odobrenja za stavljanje na tržište biocidnog pripravka.

Uz članak 18.

Ovim člankom propisano je da se zahtjev za davanjem odobrenja za stavljanje na tržište biocidnoga pripravka na području Republike Hrvatske podnosi se ministarstvu te da mora sadržavati propisanu dokumentaciju.

Uz članak 19.

Ovim člankom utvrđuje se mogućnost utvrđivanja okvirne formulacije povodom zahtjeva podnositelja ili na inicijativu ministarstva.

Uz članak 20.

Ovim člankom propisuje se postupak davanja, odnosno uskraćivanja odobrenja za stavljanje biocidnoga pripravka na tržište te sadržaj odobrenja.

Uz članak 21.

Propisana su ograničenja pri stavljanju biocidnih pripravaka na tržište, koja se odnose na biocidne pripravke koji su zbog opasnih svojstava razvrstani kao vrlo otrovni, otrovni, karcinogeni 1. ili 2. skupine, mutageni 1. ili 2. skupine ili kao tvari toksične za reprodukciju 1. ili 2. skupine te da se navedeni biocidni pripravci mogu stavljati na tržište samo za profesionalnu uporabu.

Uz članak 22.

Pobliže se definira Povjerenstvo za biocidne pripravke, osnivanje i imenovanje, njegov sastav, te njegova zadaća.

Uz članak 23.

Propisuje se vođenje registra biocidnih pripravaka.

Uz članke 24. – 26.

Ovim člancima propisuju se uvjeti za obnovu odobrenja, izmjena i oduzimanje odobrenja te postupanje s biocidnim pripravkom nakon oduzimanja ili izmjene odobrenja.

Uz članak 27.

Propisana je zaštitna mjera u slučajevima ako postoji osnovana sumnja da biocidni pripravak odobren u potpunom ili skraćenom postupku ili koji je u postupku odobravanja za stavljanje na tržište predstavlja neprihvatljivu opasnost za ljude, životinje ili okoliš, kojom ministar može privremeno zabraniti ili ograničiti stavljanje na tržište ili uporabu tog proizvoda na području Republike Hrvatske.

Uz članke 28. - 31.

Ovim člancima propisan je postupak davanja odobrenja po potpunom postupku, odnosno autorizaciji, davanja odobrenja po skraćenom postupku, odnosno registraciji, obrada zahtjeva i rokovi za provođenje tih postupaka te uvjeti za davanje odobrenja u posebnom postupku.

Uz članke 32. - 33.

Ovim člancima propisani su uvjeti za međusobno priznavanje odobrenja unutar Europske unije.

Uz članke 34. - 36.

Ovim člancima uređuje se postupak davanja posebnih odobrenja.

Člankom 34. uređuje se privremeno odobrenje za stavljanje na tržište biocidnoga pripravka s novom aktivnom tvari.

Člankom 35. propisan je postupak davanja odobrenja za stavljanje na tržište biocidnoga pripravka zbog nepredviđene opasnosti.

Člankom 36. propisani su uvjeti za davanje odobrenja za znanstveno istraživanje i razvoj, sadržaj zahtjeva za davanje odobrenja te obveze nositelja istraživanja.

Uz članke 37. - 40.

Ovim člancima uređeno je razvrstavanje, pakiranje, označavanje i pitanja vezano za Sigurnosno-tehnički list biocidnih pripravaka, način označavanja i pakiranja koji su zabranjeni te obveze nositelja odobrenja i pravnih i fizičkih osoba vezano uz osiguravanje pravilnog razvrstavanja, pakiranja i označavanja.

Uz članke 41. do 43.

Ovim člancima propisana je obveza praćenja promjena i novih spoznaja o biocidnim pripravcima, obveza vođenja očeviđnika te dostave podataka iz očeviđnika, priopćavanje podataka o trovanjima te korištenje tih podataka isključivo u medicinske svrhe.

Uz članak 44.

Ovim člankom propisano je da se za ispitne laboratorije u kojima se provode ispitivanja koja su osnova za ocjenjivanje biocidnog pripravka u vezi s njegovim utjecajem na zdravlje ljudi, životinje ili okoliš, u postupku davanja odobrenja za stavljanje na tržište, uključujući metode koje se pri tome rabe i uključujući sustav kakvoće, primjenjuju propisi kojima su uredene opasne kemikalije te mogućnost da ministar pravilnikom koji donosi uz suglasnost ministra nadležnog za gospodarstvo može propisati za potrebe postupka prijave iz članka 64. ovoga Zakona, zbog tehničkih i gospodarskih razloga druge uvjete, koje moraju ispunjavati laboratorijski za ispitivanja.

Uz članke 45. - 48.

Ovim člancima propisuje se obveza razmjene podataka na međunarodnoj i nacionalnoj razini, uvjeti pod kojima se određeni podaci mogu označiti kao tajni, uvjeti za korištenje podataka koje je podnio prvi podnositelj zahtjeva za izdavanje odobrenja, te obveza čuvanja dokumentacije o biocidnom pripravku, moguće izjave o dostupnosti podataka i drugih dokaza sukladno propisima kojima su uređene opasne kemikalije.

Uz članke 49. - 53.

Ovim člancima propisani su uvjeti koje pravne i fizičke osobe koje stavljuju na tržište biocidne pripravke, moraju osigurati u svrhu sprječavanja ili smanjivanja opasnosti za zdravlje ljudi, životinja i okoliš i jamči zamjenu opasnih biocidnih pripravka manje opasnima te uvjeti za ograničenu prodaju samo na određenim mjestima, uvjeti za profesionalnu uporabu biocidnih pripravaka, zabrane i ograničenja u vezi sa stavljanjem na tržište ili proizvodnje biocidnih pripravaka te odgovornost nositelja odobrenja, proizvođača ili osobe koja rabi biocidni pripravak na području Republike Hrvatske za štetu koja nastane u vezi s postupanjem s biocidnim pripravkom zbog nepoštivanja uvjeta iz ovoga Zakona ili zbog deklariranih svojstava biocidnoga pripravka na koje isti mogu utjecati.

Uz članak 54.

Ovim člankom propisani su troškovi vezano uz postupak davanja odobrenja za stavljanje na tržište i uvrštanje aktivnih tvari na jedan od popisa tvari I, IA ili IB.

Uz članak 55.

Ovim člankom propisani su uvjeti za uvoz biocidnih pripravaka te obveze uvoznika prije carinjenja.

Uz članak 56.

Navedeni članak sadrži odredbe o provođenju upravnog i inspekcijskog nadzora nad provedbom ovoga Zakona.

Uz članak 57.

Ovim člankom propisane su obveze pravnih i fizičkih osoba prilikom obavljanja sanitarnog nadzora.

Uz članak 58.

Ovim člankom utvrđuju se prava i dužnosti sanitarnog inspektora u provođenju sanitarnog nadzora.

Uz članak 59.

Ovim člankom utvrđuju se prava i dužnosti graničnog sanitarnog inspektora u provođenju sanitarnog nadzora.

Uz članak 60.

Propisuju se prekršaji za povrede odredaba ovoga Zakona.

Uz članak 61. do 68.

Navedeni članci sadrže prijelazne i završne odredbe.

Uz članak 69.

Uređuje se dan stupanja na snagu ovoga zakona i odredbe koje će stupiti na snagu s danom punopravnog članstva Republike Hrvatske u Europskoj uniji.

