

MINISTARSTVO ZDRAVSTVA I SOCIJALNE SKRBI

931

Na temelju članka 7. stavka 2. Zakona o biocidnim pripravcima (»Narodne novine«, br. 63/07 i 35/08) ministar zdravstva i socijalne skrbi donosi

PRAVILNIK

O DOPUNAMA PRAVILNIKA O POPISU POSTOJEĆIH AKTIVNIH TVARI DOPUŠTENIH U BIOCIDNIM PRIPRAVCIMA

Članak 1.

U Pravilniku o popisu postojećih aktivnih tvari dopuštenih u biocidnim pripravcima (»Narodne novine«, br. 90/08 i 28/09) u Prilogu I. redni broj 1. dopunjuje se i glasi:

» Br.	Uobičajeni naziv	IUPAC naziv Identifikacijski broj	Minimalna čistoća	Datum uvrštenja	Rok za usklađivanje	Prestanak uvrštenja	Vrsta pripravka	Posebne odredbe *
			„994 g/kg	1. srpnja 2011.	30. lipnja 2013.	30. lipnja 2021.	18	Ministarstvo će odobriti stavljanje pripravaka na tržište pod sljedećim uvjetima: (1) Pripravci se prodaju i smiju ih koristiti samo profesionalni korisnici osposobljeni i za njihovu uporabu. (2) Tijekom fumigacije i

							odzračivanj a tretiranih objekata i drugih zatvorenih prostora neophodno je poduzeti odgovarajuć e mjere za zaštitu radnika koji provode fumigaciju i promatrača. (3) U deklaracija ma i/ili Sigurnosno- tehničkim listovima za pripravke treba biti navedeno da je prije fumigacije iz zatvorenog prostora potrebno ukloniti svu hranu. (4) Koncentraci je sulfuri florida u udaljenom troposfersk om zraku treba pratiti. (5) Izvješća o praćenju iz točke (4) nositelji odobrenja obvezni su dostavljati
--	--	--	--	--	--	--	---

								izravno Europskoj Komisiji svake pete godine, počevši najkasnije pet godina nakon izdavanja odobrenja. Granica detekcije za analizu mora biti najmanje 0,5 ppt (ekvivalent no količini od 2,1 ng sulfuril fluorida/m3 troposfersk og zraka).«
--	--	--	--	--	--	--	--	--

* U svrhu provedbe jedinstvenih načela za ocjenjivanje biocidnih pripravaka, sadržaj i zaključci izvještaja o procjeni rizika dostupni su na službenim internetskim stranicama Europske komisije: <http://ec.europa.eu/comm/environment/biocides/index.htm>

Članak 2.

U Prilogu I. iza rednog broja 13. dodaju se redni brojevi 14., 15., 16., 17., 18., 19., 20., 21., 22., 23., 24., 25., 26., 27. i 28. koji glase:

B r.	Uobičajeni naziv	IUPAC naziv Identifikacijski broj	Minim alna čistoća	Datu m uvršte nja	Rok za uskladi vanje	Presta nak uvršte nja	Vrsta pripra vka	Posebne odredbe *
» 14.	Kumatetralil	Kumatetralil EZ br.: 227-424-0 CAS br.: 5836-29-3	980 g/kg	1. srpnja 2011.	30. lipnja 2013.	30. lipnja 2016.	14	S obzirom na utvrđene rizike za neciljne životinje, prije ponovnog uvrštenja u ovaj

							Prilog, aktivna tvar podložna je usporednoj procjeni rizika u skladu s člankom 9. Zakona o biocidnim pripravcima. Ministarstvo će odobriti stavljanje pripravaka na tržište pod sljedećim uvjetima: 1. Nazivna koncentrac ija aktivne tvari u pripravcima osim u rasutim mancima ne prelazi 375 mg/kg, a odobrenje se izdaje samo za gotove pripravke spremne za uporabu. 2. Pripravci sadržavaju tvar koja uzrokuje
--	--	--	--	--	--	--	--

							averziju i, po potrebi, boju. 3. Primarna kao i sekundarna izloženost ljudi, neciljnih životinja i okoliša minimalne su jer se uzimaju u obzir i primjenjuju u sve primjerene i dostupne mjere za ublažavanje rizika. Između ostaloga, te mjere obuhvaćaju ograničenje na isključivo profesionalnu uporabu, određivanje maksimalne veličine pakovanja i utvrđivanje obvezne uporabe sigurnih kutija za mamce koje nije moguće
--	--	--	--	--	--	--	---

								slučajno otvoriti.
1 5.	Fenpropimorf	(+/-)-cis-4-[3-(p-tert-butilfenil)-2-metilpropil]-2,6-dimetilmorfolin EZ br: 266-719-9 CAS br.: 67564-91-4	930 g/kg	1. srpnja 2011.	30. lipnja 2013.	30. lipnja 2021.	8	Kod ocjenjivanja zahtjeva za odobrenje sredstva, u skladu s jedinstvenim načelima za ocjenjivanje biocidnih pripravaka, potrebno je procijeniti, ako je to relevantno za konkretan pripravak, populacije koje bi mogle biti izložene proizvodu i scenarije uporabe ili izloženosti koji nisu reprezentativno obrađeni u procjeni rizika na razini EU. Kod izdavanja odobrenja za pripravak, potrebno je procijeniti rizike i

							zatim osiguravaj u da se poduzimaj u odgovaraj uće mjere ili da se postavljaju posebni uvjeti za ublažavanj e utvrđenih rizika. Odobrenje za pripravak može se izdati samo ako se u zahtjevu dokaže da je rizike moguće smanjiti na prihvatljiv u razinu. Ministarst vo će odobriti stavljanje pripravaka na tržište pod sljedećim uvjetima: 1. U pogledu pretpostav ki postavljeni h tijekom procjene rizika, ako se u
--	--	--	--	--	--	--	---

							zahtjevu za izdavanje odobrenja ne može dokazati da je rizike za industrijske korisnike moguće smanjiti na prihvatljivu razinu drugim sredstvima, pripravke za koje je izdano odobrenje za industrijsku uporabu treba upotrebljavati s odgovarajućom osobnom zaštitnom opremom. 2. U pogledu utvrđenih rizika za tlo i akvatičke ekosustave, treba poduzeti odgovarajuće mjere za ublažavanje rizika za te ekosustave. Posebno, u
--	--	--	--	--	--	--	---

								deklaracija ma i/ili Sigurnosn o- tehničkim listovima za pripravke odobrene za industrijsk u uporabu treba biti navedeno da svježe tretirano drvo nakon tretiranja treba uskladištiti na zaštićeno m mjestu i/ili na nepromoči voj tvrdoj podlozi kako bi se spriječili izravni gubici u tlo ili vodu i da eventualne gubitke treba prikupiti za ponovnu uporabu ili zbrinjavan je.
1 6.	Indoksakar b (enantiome rijska reakcijska masa S:R	Reakcijska masa metil (S)- i metil(R)- 7-kloro- 2.3,4a,5- tetrahidro-2- [metoksikarbonil-(4- trifluorometoksifenil	796 g/kg	1. siječn ja 2010.	nema	31. prosin ca 2019.	18	Kod ocjenjivanj a zahtjeva za odobrenje sredstva, u

	75:25)	) karbamoil]indeno[1, 2-e][1.3,4] oksadiazin-4a- karboksilata (Ovaj unos obuhvaća reakcijsku masu 75:25 S i R enantiomera) EZ br.: nema CAS br.: S- enantiomer: 173584- 44-6 i R-enantiomer: 185608-75-7)					skladu s jedinstveni m načelima za ocjenjivanj e biocidnih pripravaka , potrebno je procijeniti, ako je to relevantno za konkretan pripravak, populacije koje bi mogle biti izložene proizvodu i scenarije uporabe ili izloženosti koji nisu reprezentat ivno obrađeni u procjeni rizika na razini EU. Kod izdavanja odobrenja za pripravak, potrebno je procijeniti rizike i zatim osigurati da se poduzimaj u odgovaraj uće mjere ili da se postavljaju
--	--------	---	--	--	--	--	--

							posebni uvjeti za ublažavanj e utvrđenih rizika. Odobrenje za pripravak može se izdati samo ako se u zahtjevu dokaže da je rizike moguće smanjiti na prihvatljiv u razinu. Ministarst vo će odobriti stavljanje pripravaka na tržište pod sljedećim uvjetima: Treba poduzeti odgovaraj uće mjere za ublažavanj e rizika kako bi se potencijaln a izloženost ljudi, neciljnih vrsta i akvatičkog okoliša svela na najmanju
--	--	--	--	--	--	--	---

							mjeru. Posebno, u deklaracijama i/ili Sigurnosno-tehničkim listovima za odobrene pripravke treba biti navedeno: 1. Pripravci se ne smiju stavljati na mjesta dostupna bebama, djeci i životinjama u pratnji. 2. Pripravke treba smjestiti daleko od vanjskih odvodnih cijevi. 3. Neiskorištene proizvode treba propisno zbrinuti a ne ispustiti u kanalizaciju. Za neprofesionalne
--	--	--	--	--	--	--	---

								uporabe odobrenje se izdaje samo za gotove pripravke spremne za uporabu.
1 7.	Tiakloprid	(Z)-3-(6-kloro-3- piridilmetil)- 1,3- tiazolidin-2- ilidencianamid EZ br: nema CAS br.: 111988- 49-9	975 g/kg	1. siječn ja 2010.	nema	31. prosin ca 2019.	8	Kod ocjenjivanj a zahtjeva za odobrenje sredstva, u skladu s jedinstveni m načelima za ocjenjivanj e biocidnih pripravaka , potrebno je procijeniti, ako je to relevantno za konkretnan pripravak, populacije koje bi mogle biti izložene proizvodu i scenarije uporabe ili izloženosti koji nisu reprezentat ivno obrađeni u procjeni rizika na razini EU. Kod izdavanja

							odobrenja za pripravak, potrebno je procijeniti rizike i zatim osigurati da se poduzmu odgovaraj uće mjere ili da se postavljaju posebni uvjeti za ublažavanj e utvrđenih rizika. Odobrenje za pripravak može se izdati samo ako se u zahtjevu dokaže da je rizike moguće smanjiti na prihvatljiv u razinu. Ministarst vo će odobriti stavljanje pripravaka na tržište pod sljedećim uvjetima: 1. U pogledu pretpostav
--	--	--	--	--	--	--	--

							ki postavljeni h tijekom procjene rizika, ako se u zahtjevu za izdavanje odobrenja ne može dokazati da je rizike za industrijsk e i/ili profesionalne korisnike moguće smanjiti na prihvatljiv u razinu drugim sredstvima , proizvode za koje je izdana dozvola za industrijsk u i/ili profesionalnu uporabu treba upotrebljavati s odgovarajućom osobnom zaštitnom opremom. 2. U pogledu utvrđenih rizika za tlo i akvatičke
--	--	--	--	--	--	--	---

								ekosustave , treba poduzeti odgovaraj uće mjere za ublažavanj e rizika za te ekosustave . Posebno, u deklaracija ma i/ili Sigurnosn o- tehničkim listovima za pripravke odobrene za industrijsk u primjenu treba biti navedeno da svježe tretirano drvo nakon tretiranja treba uskladištiti na zaštićeno m mjestu i/ili na nepromoči voj tvrdoj podlozi kako bi se spriječili izravni gubici u tlo ili vodu i da eventualne gubitke treba prikupiti
--	--	--	--	--	--	--	--	--

							za ponovnu uporabu ili zbrinjavanje. 3. Pripravci se mogu odobriti za <i>in situ</i> tretiranje drvenih konstrukcija u blizini vode, gdje nije moguće spriječiti izravne gubitke u akvatički ekosustav ili za drvo koje će biti u dodiru s površinskom vodom samo ako se dostave podaci koji potvrđuju da će pripravak udovoljavati jedinstvenim načelima za ocjenjivanje biocidnih pripravaka ako to bude potrebno, primjenom odgovarajućih mjera za
--	--	--	--	--	--	--	---

								ublažavanj e rizika.
1 8.	Dušik	Dušik EZ br.: 231-783-9 CAS br.: 7727-37-9	999 g/kg	1. rujna 2011.	31. kolovoz a 2013.	31. kolov oza 2021.	18	Kod ocjenjivanj a zahtjeva za odobrenje sredstva, u skladu s jedinstveni m načelima za ocjenjivanj e biocidnih pripravaka , potrebno je procijeniti, ako je to relevantno za konkretan pripravak, populacije koje bi mogle biti izložene pripravku i scenarije uporabe ili izloženosti koji nisu reprezentat ivno obrađeni u procjeni rizika na razini EU. Kod izdavanja odobrenja za pripravak, potrebno je procijeniti rizike i

							zatim osigurati da se poduzmu odgovarajuće mjere ili da se postavljaju posebni uvjeti za ublažavanje utvrđenih rizika. Odobrenje za priprava može se izdati samo ako se u zahtjevu dokaže da je rizike moguće smanjiti na prihvatljivu razinu. Ministarstvo će odobriti stavljanje pripravaka na tržište pod sljedećim uvjetima: 1. Pripravci se prodaju i smiju ih koristiti samo profesionalni korisnici osposobljeni
--	--	--	--	--	--	--	---

							ni za njihovu uporabu. 2. Moraju biti uvedeni sigurni radni postupci i sigurni sustavi rada koji jamče minimalni rizik, što uključuje, po potrebi, i dostupnost osobne zaštitne opreme.
1 9.	Dinatrijev tetraborat	Dinatrijev tetraborat EZ br.: 215-540-4 CAS br. (bezvodni): 1330-43-4 CAS (pentahidrat): br. 12267-73-1 CAS (dekahidrat): br. 1303-96-4	990 g/kg	1. rujna 2011.	31. kolovoza 2013.	31. kolovoza 2021.	8 Kod ocjenjivanja zahtjeva za odobrenje sredstva, u skladu s jedinstvenim načelima za ocjenjivanje biocidnih pripravaka, potrebno je procijeniti, ako je to relevantno za konkretan pripravak, populacije koje bi mogle biti izložene

							proizvodu i scenarije uporabe ili izloženosti koji nisu reprezentativno obrađeni u procjeni rizika na razini EU. Kod izdavanja odobrenja za pripravak, potrebno je procijeniti rizike i zatim osigurati da se poduzmu odgovarajuće mjere ili da se postavljaju posebni uvjeti za ublažavanje utvrđenih rizika. Odobrenje za pripravak može se izdati samo ako se u zahtjevu dokaže da je rizike moguće smanjiti na prihvatljiv
--	--	--	--	--	--	--	---

							u razinu. Ministarstvo će odobriti stavljanje priprava na tržište pod sljedećim uvjetima: 1. Ako se u zahtjevu za izdavanje odobrenja ne može dokazati da je rizike za industrijske i/ili profesionalne korisnike moguće smanjiti na prihvatljivu razinu drugim sredstvima, pripravke za koje je izdano odobrenje za industrijsku i profesionalnu uporabu obvezno treba upotrebljavati s odgovarajućom osobnom zaštitnom
--	--	--	--	--	--	--	---

								opremom.
								2. U pogledu utvrđenih rizika za tlo i akvatičke ekosustave, odobrenja za pripremljivanje treba odobriti za <i>in situ</i> tretiranje drveta na otvorenom prostoru ili za drvo koje će biti izloženo atmosferili jama samo ako se dostave podaci koji potvrđuju da će pripravnici udovoljavati jedinstvenim načelima za ocjenjivanje biocidnih pripravaka ako to bude potrebno, uz primjenu odgovarajućih mjera za ublažavanje rizika.

								Posebno, u deklaraciji ma i/ili Sigurnosno-tehničkim listovima za pripravke odobrene za industrijsk u primjenu treba biti navedeno da svježe tretirano drvo nakon tretiranja obvezno treba skladištiti na zaštićeno m mjestu i/ili na nepromoči voj tvrdoj podlozi kako bi se spriječili izravni gubici u tlo ili vodu i da eventualne gubitke obvezno treba prikupiti za ponovnu uporabu ili zbrinjavan je.
20.	Bromadiol on	3-[3-(4'-Bromo[1,1'-	969 g/kg	1. srpnja 2011.	30. lipnja 2013.	30. lipnja 2016.	14	S obzirom na činjenicu

		bifenil]-4-il)-3- hidroksi-1-fenilpropil]- 4-hidroksi-2H-1- benzopiran-2-on EZ br.: 249-205-9 CAS br.: 28772-56-7					da je zbog svojih karakteristika aktivna tvar potencijalno postojana, sklona bioakumulaciji i toksična ili vrlo postojana i vrlo sklona bioakumulaciji, prije ponovnog uvrštenja u ovaj Prilog aktivna tvar podložna je usporednoj procjeni rizika u skladu s člankom 9. Zakona o biocidnim pripravcima. Ministarstvo će odobriti stavljanje pripravaka na tržište pod sljedećim uvjetima: 1. Nazivna koncentracija aktivne tvari u pripravcima ne
--	--	--	--	--	--	--	---

							prelazi 50 mg/kg i odobrenje se izdaje samo za gotove pripravke spremne za uporabu. 2. Pripravci sadržavaju tvar koja uzrokuje averziju i, po potrebi, boju. 3. Pripravci se ne smiju koristiti kao praškasti mamac. 4. Primarna kao i sekundarna izloženost ljudi, ne ciljnih životinja i okoliša minimalne su jer se uzimaju u obzir i primjenjuju u sve primjerene i dostupne mjere za ublažavanje rizika.
--	--	--	--	--	--	--	---

								Te mjere između ostaloga obuhvaćaju ograničenja na isključivo profesionalnu uporabu, određivanje maksimalne veličine pakovanja i utvrđivanje obvezne uporabe sigurnih kutija za mamce koje nije moguće slučajno otvoriti.
21.	Alfakloral oza	(R)-1,2-O-(2,2,2-Trikloroetiliden)- α -D-glukofuranoza EZ br.: 240-016-7 CAS br.: 15879-93-3	825 g/kg	1. srpnja 2011.	30. lipnja 2013.	30. lipnja 2021.	14	Kod ocjenjivanja zahtjeva za odobrenje sredstva, u skladu s jedinstvenim načelima za ocjenjivanje biocidnih pripravaka, potrebno je procijeniti, ako je to relevantno za konkretan pripravak,

							populacije koje bi mogle biti izložene proizvodu i scenarije uporabe ili izloženosti koji nisu reprezentativno obrađeni u procjeni rizika na razini EU. Kod izdavanja odobrenja za pripravak, potrebno je procijeniti rizike i zatim osigurati da se poduzmu odgovarajuće mjere ili da se postavljaju posebni uvjeti za ublažavanje utvrđenih rizika. Odobrenje za pripravak može se izdati samo ako se u zahtjevu dokaže da je rizike
--	--	--	--	--	--	--	---

							moguće smanjiti na prihvatljiv u razinu. Posebno, pripravke se može odobriti za vanjsku uporabu samo ako se dostave podaci kojima se potvrđuje da će uz primjenu odgovarajućih mjera za ublažavanje rizika, ako je to potrebno, pripravak udovoljavati jedinstvenim načelima za ocjenjivanje biocidnih pripravaka. Ministarstvo će odobriti stavljanje pripravaka na tržište pod sljedećim uvjetima: 1. Nazivna koncentracija aktivne
--	--	--	--	--	--	--	---

								tvari u pripravcima ne prelazi 40 g/kg. 2. Pripravci sadržavaju tvar koja uzrokuje averziju i boju. 3. Smiju se odobriti samo pripravci koji se koriste u sigurnim kutijama za mamce, koje nije moguće slučajno otvoriti.
2 2.	Borna kiselina	Borna kiselina EZ br.: 233-139-2 CAS br.: 10043-35-3	990 g/kg	1. rujna 2011.	31. kolovoz a 2013.	31. kolov oza 2021.	8	Kod ocjenjivanja zahtjeva za odobrenje sredstva, u skladu s jedinstvenim načelima za ocjenjivanje biocidnih pripravaka, potrebno je procijeniti, ako je to relevantno za konkretan pripravak,

							populacije koje bi mogle biti izložene proizvodu i scenarije uporabe ili izloženosti koji nisu reprezentativno obrađeni u procjeni rizika na razini EU. Kod izdavanja odobrenja za pripravak, potrebno je procijeniti rizike i zatim osigurati da se poduzmu odgovarajuće mjere ili da se postavljaju posebni uvjeti za ublažavanje utvrđenih rizika. Odobrenje za pripravak može se izdati samo ako se u zahtjevu dokaže da je rizike
--	--	--	--	--	--	--	---

							moгуће smanjiti na prihvatljiv u razinu. Ministarstvo će odobriti stavljanje priprava na tržište pod sljedećim uvjetima: 1. Ako se u zahtjevu za izdavanje odobrenja ne može dokazati da je rizik za industrijske i/ili profesionalne korisnike moguće smanjiti na prihvatljivu razinu drugim sredstvima, priprema za koje je izdano odobrenje za industrijsku i profesionalnu uporabu obvezno treba upotrebljavati odgovarajuće
--	--	--	--	--	--	--	---

							ućom osobnom zaštitnom opremom. 2. U pogledu utvrđenih rizika za tlo i akvatićke ekosustave , odobrenja za pripravke treba odobriti za <i>in situ</i> tretiranje drveta na otvorenom prostoru ili za drvo koje će biti izloženo atmosferili jama samo ako se dostave podaci koji potvrđuju da će pripravak udovoljava ti jedinstveni m načelima za ocjenjivanj e biocidnih pripravaka ako to bude potrebno, primjenom odgovaraj ućih mjera za
--	--	--	--	--	--	--	---

								ublažavanj e rizika. Posebno, u deklaracija ma i/ili Sigurnosn o- tehničkim listovima za pripravke odobrene za industrijsk u primjenu treba biti navedeno da svjež tretirano drvo nakon tretiranja obvezno treba skladištiti na zaštićeno m mjestu i/ili na nepromoći voj tvrdoj podlozi kako bi se spriječili izravni gubici u tlo ili vodu i da eventualne gubitke obvezno treba prikupiti za ponovnu uporabu ili zbrinjavan je.
--	--	--	--	--	--	--	--	---

2 3.	Aluminijev fosfid	Aluminijev fosfid EZ br.: 244-088-0 CAS br.: 20859-73-8	830 g/kg	1. rujna 2011.	31. kolovoz a 2013.	31. kolov oza 2021.	14	Kod ocjenjivanja zahtjeva za odobrenje sredstva, u skladu s jedinstvenim načelima za ocjenjivanje biocidnih pripravaka, potrebno je procijeniti, ako je to relevantno za konkretan pripravak, populacije koje bi mogle biti izložene proizvodu i scenarije uporabe ili izloženosti koji nisu reprezentativno obrađeni u procjeni rizika na razini EU. Kod izdavanja odobrenja za pripravak, potrebno je procijeniti rizike i zatim osigurati da se
---------	----------------------	---	-------------	----------------------	---------------------------	------------------------------	----	--

							poduzmu odgovarajuće mjere ili da se postavljaju posebni uvjeti za ublažavanje utvrđenih rizika. Odobrenje za priprava može se izdati samo ako se u zahtjevu dokaže da je rizike moguće smanjiti na prihvatljivu razinu. Posebno, pripravke se može odobriti za uporabu u zatvorenom prostoru samo ako se dostave podaci kojima se potvrđuje da će proizvod zadovoljavati jedinstvenim načelima za ocjenjivanje biocidnih pripravaka
--	--	--	--	--	--	--	---

							ako to bude potrebno, uz primjenu odgovarajućih mjera za ublažavanje rizika. Ministarstvo će odobriti stavljanje pripravaka na tržište pod sljedećim uvjetima: 1. Pripravci se prodaju i smiju ih koristiti samo posebno osposobljeni profesionalni korisnici. 2. S obzirom na rizike utvrđene za rukovatelje, obvezna je primjena odgovarajućih mjera za ublažavanje rizika. Te mjere između
--	--	--	--	--	--	--	---

							ostaloga obuhvaćaj u uporabu osobne zaštitne opreme, primjenu aplikatora i prezentacij u proizvoda u prodaji u obliku kojim se izloženost rukovatelj a smanjuje na prihvatljiv u razinu. 3. U pogledu rizika utvrđenih za neciljne kopnene vrste, obvezna je primjena odgovaraj ućih mjera za ublažavanj e rizika. Te mjere između ostaloga obuhvaćaj u netretiranj e u područjim a u kojima ima sisavaca koji žive u jazbinama a koji nisu
--	--	--	--	--	--	--	---

								ciljna vrsta.
2 4.	Dinatrijev oktaborat tetrahidrat	Dinatrijev oktaborat tetrahidrat EZ br.: 234-541-0 CAS br.: 12280-03-4	975 g/kg	1. rujna 2011.	31. kolovoz a 2013.	31. kolov oza 2021.	8	Kod ocjenjivanj a zahtjeva za odobrenje sredstva, u skladu s jedinstvenim načelima za ocjenjivanj e biocidnih pripravaka , potrebno je procijeniti, ako je to relevantno za konkretan pripravak, populacije koje bi mogle biti izložene proizvodu i scenarije uporabe ili izloženosti koji nisu reprezentativno obrađeni u procjeni rizika na razini EU. Kod izdavanja odobrenja za pripravak, potrebno je procijeniti rizike i

							zatim osigurati da se poduzmu odgovarajuće mjere ili da se postavljaju posebni uvjeti za ublažavanje utvrđenih rizika. Odobrenje za priprava može se izdati samo ako se u zahtjevu dokaže da je rizike moguće smanjiti na prihvatljivu razinu. Ministarstvo će odobriti stavljanje pripravaka na tržište pod sljedećim uvjetima: 1. Ako se u zahtjevu za izdavanje odobrenja ne može dokazati da je rizike za industrijsk
--	--	--	--	--	--	--	---

							e i/ili profesiona lne korisnike moguće smanjiti na prihvatljiv u razinu drugim sredstvima , pripravke za koje je izdano odobrenje za industrijsk u i profesiona lno uporabu obvezno treba upotreblja vati s odgovaraj ućom osobnom zaštitnom opremom. 2. U pogledu utvrđenih rizika za tlo i akvatičke ekosustave , odobrenja za pripravke treba odobriti za <i>in situ</i> tretiranje drveta na otvorenom prostoru ili za drvo koje će biti
--	--	--	--	--	--	--	---

							izloženo atmosferili jama samo ako se dostave podaci koji potvrđuju da će proizvod udovoljava ti jedinstveni m načelima za ocjenjivanj e biocidnih pripravaka ako to bude potrebno, uz primjenu odgovaraj ućih mjera za ublažavanj e rizika. Posebno u deklaracija ma i/ili Sigurnosn o- tehničkim listovima za pripravke odobrene za industrijsk u primjenu treba biti navedeno da svjež e tretirano drvo nakon tretiranja obvezno treba
--	--	--	--	--	--	--	--

								skladištiti na zaštićenom mjestu i/ili na nepromotljivoj tvrdoj podlozi kako bi se spriječili izravni gubici u tlo ili vodu i da eventualne gubitke obvezno treba prikupiti za ponovnu uporabu ili zbrinjavanje.
25.	Borov oksid	Diborov trioksid EZ br.: 215-125-8 CAS br.: 1303-86-2	975 g/kg	1. rujna 2011.	31. kolovoza 2013.	31. kolovoza 2021.	8	Kod ocjenjivanja zahtjeva za odobrenje sredstva, u skladu s jedinstvenim načelima za ocjenjivanje biocidnih pripravaka, potrebno je procijeniti, ako je to relevantno za konkretan pripravak, populacije koje bi mogle biti

							izložene proizvodu i scenarije uporabe ili izloženosti koji nisu reprezentat ivno obrađeni u procjeni rizika na razini EU. Kod izdavanja odobrenja za pripravak, potrebno je procijeniti rizike i zatim osigurati da se poduzmu odgovaraj uće mjere ili da se postavljaju posebni uvjeti za ublažavanj e utvrđenih rizika. Odobrenje za pripravak može se izdati samo ako se u zahtjevu dokaže da je rizike moguće smanjiti na prihvatljiv
--	--	--	--	--	--	--	---

							u razinu. Ministarstvo će odobriti stavljanje pripravaka na tržište pod sljedećim uvjetima: 1. Ako se u zahtjevu za izdavanje odobrenja ne može dokazati da je rizike za industrijske i/ili profesionalne korisnike moguće smanjiti na prihvatljivu razinu drugim sredstvima, pripravke za koje je izdano odobrenje za industrijsku i profesionalnu uporabu obvezno treba upotrebljavati s odgovarajućom osobnom zaštitnom
--	--	--	--	--	--	--	---

								opremom.
								2. U pogledu utvrđenih rizika za tlo i akvatičke ekosustave, dobrennj e za pripravke treba odobriti za <i>in situ</i> tretiranje drveta na otvorenom prostoru ili za drvo koje će biti izloženo atmosferili jama samo ako se dostave podaci koji potvrđuju da će proizvod udovoljava ti jedinstveni m načelima za ocjenjivanj e biocidnih pripravaka ako to bude potrebno, uz primjenu odgovaraj ućih mjera za ublažavanj e rizika.

								Posebno u deklaraciji ma i/ili Sigurnosno-tehničkim listovima za pripravke odobrene za industrijsk u primjenu treba biti navedeno da svježe tretirano drvo nakon tretiranja obvezno treba skladištiti na zaštićeno m mjestu i/ili na nepromoči voj tvrdoj podlozi kako bi se spriječili izravni gubici u tlo ili vodu i da eventualne gubitke obvezno treba prikupiti za ponovnu uporabu ili zbrinjavanje.
26.	Klorofacinon	Klorofacinon	978 g/kg	1. srpnja 2011.	30. lipnja 2013.	30. lipnja 2016.	14	S obzirom na utvrđene

		EZ br.: 223-003-0 CAS br.: 3691-35-8					rizike za neciljne životinje, prije ponovnog uvrštenja u ovaj Prilog, aktivna tvar podložna je usporednoj procjeni rizika u skladu s člankom 9. Zakona o biocidnim pripravcima. a. Ministarstvo će odobriti stavljanje pripravaka na tržište pod sljedećim uvjetima: 1. Nazivna koncentrac ija aktivne tvari u pripravcima a osim u rasutim mancima ne prelazi 50 mg/kg, a odobrenje se izdaje samo za gotove pripravke spremne za
--	--	--	--	--	--	--	---

							uporabu. 2. Pripravci koji se koriste kao rasuti mamac smiju se stavljati na tržište samo za uporabu od strane osposobljenih profesionalnih korisnika. 3. Pripravci sadržavaju tvar koja uzrokuje averziju i, po potrebi, boju. 4. Primarna kao i sekundarna izloženost ljudi, nećiljnih životinja i okoliša minimalne su jer se uzimaju u obzir i primjenjuju u sve primjerene i dostupne mjere za ublažavanje rizika.
--	--	--	--	--	--	--	---

								Te mjere između ostaloga obuhvaćaju ograničenje na isključivo profesionalnu uporabu, određivanje maksimalne veličine pakovanja i utvrđivanje obvezne uporabe sigurnih kutija za mamce koje nije moguće slučajno otvoriti.
27.	Tolilfluandid	Dikloro-N-[(dimetilamino)sulfonyl]fluoro-N-(p-tolil)metansulfenamid EZ br.: 211-986-9 CAS br.: 731-27-1	960 g/kg	1. listopada 2011.	30. rujna 2013.	30. rujna 2021.	8	Ne dozvoljava se upotreba proizvoda za <i>in situ</i> tretiranje drveta na otvorenom niti za drvo koje je izloženo atmosferilijama. Ministarstvo će odobriti stavljanje pripravaka na tržište pod

							sljedećim uvjetima: 1. U pogledu pretpostavki postavljenih tijekom procjene rizika, ako se u zahtjevu za izdavanje dozvole ne može dokazati da je rizike za industrijske ili profesionalne korisnike moguće smanjiti na prihvatljivu razinu drugim sredstvima, proizvode za koje je izdana dozvola za industrijsku ili profesionalnu uporabu obvezno treba upotrebljavati s odgovarajućom osobnom zaštitnom
--	--	--	--	--	--	--	---

								opremom.
								2. U pogledu utvrđenih rizika za tlo i akvatičke ekosustave, obvezno treba poduzeti odgovarajuće mjere za ublažavanje rizika za zaštitu tih ekosustava. Posebno, u deklaracijama i/ili listovima sigurnosnih podataka za proizvode odobrene za industrijsku ili profesionalnu uporabu treba biti navedeno da svježe tretirano drvo nakon tretiranja obvezno treba uskladištiti na zaštićenom mjestu i/ili na nepromoći

								voj tvrdoj podlozi kako bi se spriječili izravni gubici u tlo ili vodu i da eventualne gubitke obvezno treba prikupiti za ponovnu uporabu ili zbrinjavan je.
28.	Flokumafen	4-hidroksi-3-[(1<i>RS</i>,3<i>RS</i>; 1<i>RS</i>,3<i>RS</i>)-1,2,3,4-tetrahydro-3-[4-(4-trifluorometilbenziloksi) fenil]-1-naftil] kumarin EZ br.: 421-960-0 CAS br.: 90035-08-8	955 g/kg	1. listopada 2011.	30. rujna 2013.	30. rujna 2016.	14	S obzirom na činjenicu da je zbog svojih karakteristika aktivna tvar potencijalno postojana, sklona bioakumulaciji i toksična ili vrlo postojana i vrlo sklona bioakumulaciji, prije ponovnog uvrštenja u ovaj Prilog aktivna tvar podložna je usporednoj procjeni rizika u skladu s

							člankom 9. Zakona o biocidnim pripravcima. Ministarstvo će odobriti stavljanje pripravaka na tržište pod sljedećim uvjetima: 1. Nazivna koncentracija aktivne tvari u proizvodu ne prelazi 50 mg/kg i dozvola se izdaje samo za gotove pripravke spremne za uporabu. 2. Proizvodi sadržavaju agens koji uzrokuje averziju i, po potrebi, boju. 3. Proizvodi se ne smiju koristiti kao praškasti
--	--	--	--	--	--	--	--

							mamac. 4. Primarna kao i sekundarn a izloženost ljudi, neciljnih životinja i okoliša minimalne su jer se uzimaju u obzir i primjenjuj u sve primjerene i dostupne mjere za ublažavanj e rizika. Te mjere između ostaloga obuhvaćaj u ograničenj e na isključivo profesiona lnu uporabu, određivanj e maksimaln e veličine pakovanja i utvrđivanj e obvezne uporabe sigurnih kutija za mamce koje nije moгуće slučajno otvoriti.«
--	--	--	--	--	--	--	--

*Za provedbu općih načela Priloga VI., sadržaj i zaključci izvješća o procjeni dostupni su na internetskoj adresi Europske Komisije:
<http://ec.europa.eu/comm/environment/biocides/index.htm>

Članak 3.

Ovaj Pravilnik stupa na snagu osmoga dana od dana objave u »Narodnim novinama«.

Klasa: 011-02/10-04/05

Urbroj: 534-07-01-10-1

Zagreb, 11. ožujka 2010.

Potpredsjednik
Vlade
i ministar
zdravstva i
socijalne skrbi
**mr. Darko
Milinović, dr.
med., v. r.**