

MINISTARSTVO ZDRAVSTVA I SOCIJALNE SKRBI

2886

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

PRAVILNIK

O POPISU POSTOJEĆIH AKTIVNIH TVARI DOPUŠTENIH U BIOCIDNIM PRIPRAVCIMA

Članak 1.

Ovim Pravilnikom utvrđuje se popis postojećih aktivnih tvari dopuštenih u biocidnim pripravcima.

Članak 2.

Popis postojećih aktivnih tvari dopuštenih u biocidnim pripravcima utvrđen je u Prilogu I. koji je otisnut uz ovaj Pravilnik i njegov je sastavni dio.

Članak 3.

Popis postojećih aktivnih tvari dopuštenih u biocidnim pripravcima niskoga rizika utvrđen je u Prilogu IA koji je otisnut uz ovaj Pravilnik i njegov je sastavni dio.

Članak 4.

Popis osnovnih tvari dopuštenih u biocidnim pripravcima utvrđen je u Prilogu IB koji je otisnut uz ovaj Pravilnik i njegov je sastavni dio.

Članak 5.

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

Klasa: 011-02/08-04/42
Urbroj: 534-07-08-1
Zagreb, 22. srpnja 2008.

Ministar
mr. Darko Milinović, dr. med., v. r.

PRILOG I.

POPIS POSTOJEĆIH AKTIVNIH TVARI DOPUŠTENIH U BIOCIDNIM PRIPRAVCIMA

Br.	Uobičajeni naziv	IUPAC naziv Identifikacijski broj	Minimalna čistoća	Datum uvrštenja	Rok za usklađivanje	Prestanak uvrštenja	Vrsta pripravka	Posebne odredbe *
1.	Sulfuril fluorid	Sulfuril difluorid EC br. 220-281-5 CAS br. 2699-79-8	>994 g/kg	1. siječnja 2009.	31. prosinca 2010.	31. prosinc a 2018.	8	Odobrenje za stavljanje na tržište mora sadržavati odredbe da se: 1. pripravci mogu prodavati i mogu ih rabiti samo stručno osposobljeni profesionalni korisnici 2. moraju provesti odgovarajuće mjere za smanjenje rizika primjenitelja i drugih slučajno izloženih osoba 3. prati koncentracija sulfuril florida u visokoj troposferi
2.	Dikloflua nid	N- (diklorofluorom etiltilio)-N',N'- dimetil-N- fenilsul-famid EC br. 214-118- 7 CAS br. 1085- 98-9	>96 % w/w	1. ožujka 2009.	28. veljače 2011.	28. veljače 2019.	8	Odobrenje za stavljanje na tržište mora sadržavati odredbe da: 1. se pripravci odobreni za industrijsku i/ili profesionalnu

							uporabu moraju rabiti uz odgovarajuća osobna zaštitna sredstva 2. uzimajući u obzir utvrđeni rizik za onečišćenje tla, moraju biti provedene odgovarajuće mjere za smanjenje rizika onečišćenja tla 3. deklaracije i/ili sigurnosno-tehnički listovi pripravaka odobrenih za industrijsku uporabu moraju sadržavati uputu da svježe tretirano drvo mora biti uskladišteno na tvrdoj nepropusnoj podlozi, kako bi se spriječilo neposredno onečišćenje tla i da se omogući sakupljanje onečišćenja za ponovnu uporabu ili
--	--	--	--	--	--	--	---

								zbrinjavanje
3.	Klotianidin	(E)-1-(2-kloro-1,3- tiazol-5-ilmetil)-3- metil-2-nitroguanidin EC br. 433-460-1 CAS br. 210880-92-5	950 g/kg	1. veljače 2010.	31. siječnja 2012.	31. siječnja 2020.	8	Kod ocjenjivanja zahtjeva za odobrenje sredstva, u skladu s jedinstvenim načelima za ocjenjivanje biocidnih pripravaka, mora se procijeniti načine uporabe/izloženosti i/ili izložene populacije koji nisu bili ocijenjeni u procesu procjene rizika u EU. Kod izdavanja odobrenja za registraciju ministarstvo će ocijeniti rizik i sukladno tome osigurati da su poduzete odgovarajuće mjere ili postavljeni specifični uvjeti u svrhu smanjenja rizika. Odobrenje se može izdati samo ako je dokazano da je kod uporabe sredstva,

							rizik sveden na prihvatljivu razinu. Ministarstvo će odobriti stavljanje sredstva na tržište pod sljedećim uvjetima: 1. uzimajući u obzir utvrđeni rizik za tlo, površinske i podzemne vode, sredstvo se ne smije koristiti za tretiranje drveta za vanjsku uporabu osim ako nisu predloženi podaci koji pokazuju da sredstvo zadovoljava zahtjeve jedinstvenih načela za ocjenjivanje biocidnih pripravaka, prema potrebi uz primjenu odgovarajućih mjera smanjenja rizika. Posebno je potrebno da etiketa i/ili sigurnosno-tehnički list sredstava odobrenih za
--	--	--	--	--	--	--	--

								industrijsku uporabu ukazuju da neposredno tretirani trupci moraju biti uskladišteni na čvrstoj nepropusnoj podlozi da bi se spriječilo onečišćenje tla i da svaku količinu sredstva koje je dospjelo u tlo treba očistiti i pohraniti do ponovne uporabe ili zbrinjavanja.
4.	Difetialon	3-[3-(4'-bromo[1,1'-bifenil]-4-il)-1,2,3,4-tetrahidro naft-1-il]-4-hidroksi-2H-1-benzotiopiran-2-on EC br: – CAS br: 104653-34-1	976 g/kg	1. studenoga 2009.	31. listopada 2011.	31. listopada 2014.	14	Budući da svojstva aktivne tvari ukazuju na mogući visoki ili visoki potencijal za nakupljanje u okolišu te bioakumulaciju i otrovnost, aktivna tvar će biti podvrgnuta usporednoj procjeni u skladu s člankom 9. Zakona o biocidnim pripravcima prije mogućeg produljenja roka za

								prestanak uvrštenja. Odobrenje za stavljanje na tržište mora sadržavati odredbe da: 1. nominalna koncentracija aktivne tvari u pripravcima ne smije prelaziti 0,0025% i dozvoljeno je stavljanje na tržište samo u obliku gotovih mamaka 2. pripravci moraju sadržavati sredstvo za odvracanje i ako je moguće biti obojani 3. pripravci se ne smiju koristiti kao prašivo 4. primarna i sekundarna izloženost ljudi, životinja koje ne pripadaju ciljanoj skupini i okoliša mora biti svedena na najmanju moguću mjeru, uzimajući u obzir i primjenjujući odgovarajuće mjere za
--	--	--	--	--	--	--	--	---

								smanjenje rizika. One uključuju, između ostalog ograničenje uporabe samo za profesionalne korisnike, ograničavanje veličine pakiranja i obveznu uporabu sigurnosnih kutija za izlaganje mamaca.
5.	Etofenproks	3-fenoksi benzil-2- (4-etoksi fenil)-2-Metilpropileter EC br. 407-980-2 CAS br. 80844-07-1	970 g/kg	1. veljače 2010.	31. siječnja 2012.	31. siječnja 2020.	8	Kod ocjenjivanja zahtjeva za odobrenjem sredstva, u skladu s jedinstvenih načelima za ocjenjivanje biocidnih pripravaka, mora se procijeniti načine uporabe/izloženosti i/ili izložene populacije koji nisu bili ocijenjeni u procesu procjene rizika u EU. Kod izdavanja odobrenja za registraciju ministarstvo će ocijeniti rizik i

							sukladno tome osigurati da su poduzete odgovarajuće mjere ili postavljeni specifični uvjeti u svrhu smanjenja rizika. Odobrenje se može izdati samo ako je dokazano da je kod uporabe sredstva, rizik sveden na prihvatljivu razinu. Ministarstvo će odobriti stavljanje sredstva na tržište pod sljedećim uvjetima: 1. uzimajući u obzir utvrđeni rizik za radnike, sredstvo se ne smije koristiti tijekom cijele godine osim ako nisu predloženi podaci o apsorpciji putem kože koji pokazuju da kod kronične izloženosti nema neprihvatljivog rizika.
--	--	--	--	--	--	--	---

								Osim toga, sredstva namijenjena za industrijsku uporabu moraju se koristiti uz uporabu odgovarajućih osobnih zaštitnih sredstava.
--	--	--	--	--	--	--	--	---

*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>.

PRILOG I.A

POPIS POSTOJEĆIH AKTIVNIH TVARI DOPUŠTENIH U BIOCIDNIM PRIPRAVCIMA NISKOGA RIZIKA*

Br.	Uobičajeni naziv	IUPAC naziv Identifikacijski broj	Minimalna čistoća	Datum uvrštenja	Rok za usklađivanje	Prestanak uvrštenja	Vrsta pripravka	Posebne odredbe *
1.	Ugljikov dioksid	Ugljikov dioksid EC br. 204-696-9 CAS br. 124-38-9	990 ml/l	1. studenoga 2009.	31. listopada 2011.	31. listopada 2019.	14	Za uporabu samo u gotovim spremnicima za plin koji se koriste zajedno sa zamkom.

*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>

PRILOG I.B

POPIS OSNOVNIH TVARI DOPUŠTENIH U BIOCIDNIM PRIPRAVCIMA*

*Uvrštavanje osnovnih tvari dopuštenih u biocidnim pripravcima u ovaj Prilog izvršit će se nakon donošenja odgovarajućih odluka na razini Europske unije o uvrštavanju osnovnih tvari dopuštenih u biocidnim pripravcima.