



СЛУЖБЕНИ ГЛАСНИК РЕПУБЛИКЕ СРПСКЕ

Језик
српског народа

ЈУ Службени гласник Републике Српске,
Бања Лука, Вељка Млађеновића 66
Телефон/факс: (051) 456-331, 456-341
Internet: <http://www.slgglasnik.org>
E-mail: slglasnikr@blic.net
slgl.finanse@blic.net
slgl.oglasni@blic.net

Петак, 8. мај 2009. године
БАЊА ЛУКА
Број 37 Год. XVIII

Жиро-рачуни: НЛБ Развојна банка а.д.
Бања Лука 562-099-00004292-34
Volksbank а.д. Бања Лука
567-162-10000010-81
Нова бањалучка банка АД Бања Лука
551-001-00029639-61
Комерцијална банка а.д. Бања Лука
571-010-00001043-39

585

На основу тачке 2. Амандмана XL на Устав Републике Српске ("Службени гласник Републике Српске", број 28/94), доносим

УКАЗ

О ПРОГЛАШЕЊУ ЗАКОНА О БИОЦИДИМА

Проглашавам Закон о биоцидима, који је Народна скупштина Републике Српске усвојила на Двадесет деветој сједници, одржаној 8. априла 2009. године - а Вијеће народа 21. априла 2009. године потврдило да усвојеним Законом о биоцидима није угрожен витални национални интерес конститутивних народа у Републици Српској.

Број: 01-020-401/09
23. априла 2009. године
Бања Лука

Предсједник
Републике,
Др Рајко Кузмановић, с.р.

ЗАКОН

О БИОЦИДИМА

I - ОСНОВНЕ ОДРЕДБЕ

Члан 1.

Овим законом уређују се услови стављања на тржиште и коришћења биоцида у Републици Српској (у даљем тексту: Република), а који се односи на процењен ризика и ефикасности биоцида ради доношења дозволе за стављање биоцида на тржиште, поступак доношења дозволе, истраживање и развој, класификација, паковање, обиљежавање, рекламирање и безбједносно-технички лист, услови за увоз биоцида, безбједно коришћење, одобрење за обављање дјелатности производње и промета биоцида, евидентије о биоцидима, забране и ограничења, доступност података, надзор и друга питања од значаја за безбједно стављање на тржиште и коришћење биоцида.

Члан 2.

Поједини изрази употребљени у овом закону имају следеће значење:

а) биоцидни производи су активне супстанце или препарати који садрже једну или више активних супстанци, припремљени у облику у којем се снабдијевају корисници, а чија је намјена да у униште, одврате, учине безопасним, спријече дјеловање или контролишу непожељне организме хемијским или биолошким путем,

б) биоцидни производ мањег ризика је биоцидни производ који садржи активне супстанце уписане у Листу Ia, а остале супстанце које садржи производ не смију бити супстанце које изазивају забринутост, односно ако садр-

жи опасне супстанце - не смију бити садржане у таквој концентрацији да утичу на класификацију биоцидног производа као опасног, те под условима под којима се користи, биоцид може да представља само мали ризик за људе, животиње и животну средину,

в) листе I, Ia и Ib су листе активних супстанци усклађене на нивоу Европске уније (у даљем тексту: ЕУ) при чему је: Листа I - листа активних супстанци које су дозвољено за употребу у биоцидном производу; Листа Ia - листа активних супстанци које су дозвољене за употребу у биоцидним производима мањег ризика; Листа Ib - листа основних супстанци са условима за употребу у биоцидном производу,

г) основна супстанца је супстанца уписана у Листу Ib, која се у принципу не користи као пестицид, али која се у неким случајевима користи као биоцид, сама или у саставу производа који се састоји из те супстанце и разређивача који сам по себи није супстанца која изазива забринутост; супстанце које би могле ући на Листу Ib, изменју осталих су: угљен-диоксид, азот, станол, 2-пропанол, сирћетна киселина, дијатомејска земља,

д) активна супстанца је активна супстанца или микробијум, укључујући вирус или фунгус (гљиву), који има опште или специфично дејство на штетне организме,

ђ) супстанца која изазива забринутост је супстанца која има способност да проузрокује штетан ефекат на људе, животиње или животну средину и присутна је у биоцидном производу у довољној концентрацији да би испољила такав ефекат, а није активна супстанца,

е) штетни организам је сваки организам чије нежелено присуство или штетан ефекат утиче на људе, на њихове активности, производе које користе, производе које произведе, на животиње или на животну средину,

ж) остатак биоцидног производа (резидуе) је једна или више супстанци које се налазе у биоцидном производу, а које остају као резултат његовог коришћења, укључујући и метаболите тих супстанци и производа који настају деградацијом или реакцијом,

з) стављање на тржиште је снабдијевање или чињење доступним корисницима биоцидног производа на територији Републике било уз накнаду или без ње,

и) оквирна формулатија је спецификација за групу биоцидних производа који имају исту намјену и начин коришћења и садрже идентичне активне супстанце; одступања у саставу биоцидних производа за које је одређена оквирна формулатија могу бити нпр. смањење количине других супстанци садржаних у биоцидном производу, промјена у количини других супстанци, коришћење другог пигmenta, бојe, парфемa и слично, при чему та одступања не смију да утичу на ниво ризика или ефикасност биоцидног производа,

ј) чун поступак (авторизација) је поступак издавања дозволе за стављање биоцида на трите Републике од министра здравља и социјалне заштите (у даљем тексту: министар), а на захтјев подносиоца,

к) скраћени поступак (регистрација) је поступак у којем министар, на захтјев подносиоца, након провере о испуњености услова прописаних овим законом, а који се односе на документацију, издаје дозволу којом се одобрава стављање на тржиште и употреба биоцидног производа никаког ризика на простору Републике,

л) посебан поступак је поступак за стављање на тржиште и употребу биоцидног производа у Републици, на основу оквирне формулатура,

љ) овлашићење за коришћење података је документ који потpisује власник одређених података заштићених одредбама овог закона, у којем даје изјаву да орган управе може користити те податке у поступку давања одобрења за стављање биоцида на тржиште или за стављање на листе I, Ia и Iб,

м) производ и процес - оријентисано истраживање је научни развој производа, даљи развој супстанце или супстанце садржане у препарatu, односно производу у току којег се користе за пилот постројења или производне пробе да би се развио производни процес, односно да би се испитало поље примјене те супстанце,

н) професионално коришћење је свако коришћење хемикалије за обављање регистроване дјелатности,

њ) научно истраживање и развој је научно експериментисање, анализирање или истраживање хемикалија, које се спроводи под контролисаним условима у количини мањој од једне тоне на годишњем нивоу,

о) научно истраживање и развој биоцидног производа је научно испитивање, анализа или извођење истраживања у контролисаним условима, које укључује одређивање специфичних својстава супстанци, њиховог дјеловања, њихове ефикасности, штетног дјеловања на здравље људи, животиња, на животну средину те научно истраживање у сврху откривања новог биоцидног производа,

п) процес - оријентисано истраживање и развој биоцидног производа је истраживање у сврху даљег развоја биоцидног производа у току којег се на покусном и производном нивоу испитују могућа друга дејства и употреба биоцидног производа,

р) подносилац захтјева је произвођач биоцида или правни заступник страног производа биоцида, који тражи дозволу за стављање биоцида на тржиште Републике и чије је сједиште у Републици,

с) носилац дозволе је правно лице којем је издата дозвола за стављање биоцида и његово коришћење у Републици,

т) изјава о доступности података је документ који потpisује власник одређених података заштићених одредбама овог закона, у којој изјављује да надлежна тијела могу те податке користити за потребе давања одобрења за стављање биоцида на тржиште или за стављање активних супстанци на листе I, Ia или Iб,

х) програм за упис у листе I или Ia ЕУ је програм где су уписане листе постојећих активних супстанци, односно активне супстанце које су се стављале на тржиште ЕУ прије ступања на снагу прописа ЕУ о биоцидима, у коме је одређен рок уписа тих супстанци у листе I, Ia и Iб,

у) Acceptable Daily Intake (ADI) значи: прихватљив ниво дневног уноса, односно количина остатака која при дуготрајном уношениу не представља опасност за здравље људи,

ф) Acceptable Operator Exposure Level (AOEL) значи: прихватљив ниво изложености корисника,

х) Maximum Residue Limits (MRLs) значи: највећа дозвољена количина остатака у производима,

ц) акредитована лабораторија је испитна лабораторија која је прошла процедуру акредитовања у складу међународног стандарда ISO/IEC 17025 или домаћег стандарда BAS ISO/IEC 17025.

ч) акредитована метода је испитна метода лабораторије потврђена процедуром акредитовања лабораторије у складу међународног стандарда ISO/IEC 17025 или домаћег стандарда BAS ISO/IEC 17025,

џ) акредитовање је атестирање од треће стране, које се односи на тијело за оцјењивање усклађености или лабораторију, а служи као званичан доказ компетентности за обављање специфичних задатака оцјењивања усклађености, односно испитивања,

ш) надлежни орган према овом закону је Министарство здравља и социјалне заштите Републике (у даљем тексту: Министарство).

Члан 3.

(1) Одредбе овог закона не односе се на:

а) лијекове и медицинска средства који се користе у хуманој и ветеринарској медицини, а који су регулисани посебним законима,

б) прехранбене производе, адитиве за храну, зачине и сировине за производњу у прехранбеној индустрији, материјале и производе који долазе у додир са храном, а који су регулисани посебним законом,

в) храну за животиње и додатке храни за животиње, као и друге производе који се користе у исхрани животиња,

г) супстанце и производе који се у складу са прописима који регулишу управљање отпадом, сматрају отпадом,

д) детергенте, који су регулисани законом који уређује област хемикалија, осим у случају ако детергент има биоцидно дјеловање,

ђ) козметичке производе који су регулисани посебним прописима и

е) средства за заштиту биља која су регулисана посебним законом.

(2) Одредбе овог закона не примјењују се на биоцидне производе у провозу преко територије Републике, а који су под царинским надзором и под условима да се ни на који начин не мијењају, прерађују или обрађују.

(3) Одредбе овог закона које се односе на разврставање, паковање и обиљежавање биоцидних производа не примјењују се на превоз жељезницом, друмским саобраћајем, воденим и ваздушним саобраћајем.

Члан 4.

Производња, промет и употреба опасних хемикалија, увоз и извоз нарочито опасних хемикалија, ограничења и забране хемикалија и средстава за заштиту биља (Ротердамска конвенција), заштита здравља на раду и рекламирање које би довело до заблуде потрошача уређени су посебним прописима.

П - БИОЦИДНИ ПРОИЗВОД И АКТИВНЕ СУПСТАНЦЕ У БИОЦИДНОМ ПРОИЗВОДУ

Члан 5.

(1) Биоцидни производи и биоцидни производи мањег ризика сврставају се у врсте зависно од начина коришћења, организма на које дјелују, објекта у којима се користе и предмета и површине које се третирају биоцидима.

(2) Министар ће општим актом прописати врсте биоцида у складу са ставом 1. овог члана.

Члан 6.

(1) Биоцидни производ садржи активне супстанце усклађене на нивоу ЕУ које се налазе на једној од листи, и то: Листа активних супстанци које су дозвољене за употребу у биоцидном производу (Листа I), Листа активних супстанци које су дозвољене за употребу у биоцидним производима мањег ризика (Листа Ia) и Листа основних супстанци са условима за употребу у биоцидном производу (Листа Iб).

(2) У поступку стављања активне супстанце на једну од Листи из става 1. овог члана одређују се услови за коришћење активне супстанце, и то: минимални ниво чистоће активне супстанце, природа и максималан садржај нечишћа које прате активну супстанцу, врста биоцидног производа у коме се може користити супстанца, начин коришћења, организми на које дјелује, категорија потрошача (нпр. индустрија, професионални потрошачи, комунална хигијена, општа употреба) и други услови утврђени у односу на ризик који представља супстанца за здравље људи, животиња и животну средину.

(3) Поред услова из става 2. овог члана, за активну супстанцу у биоциду установљавају се кад је то релевантно, и: прихватљив ниво изложености корисника (AOEL), прихватљив ниво дневног уноса за човјека (ADI), највеће дозвољене количине остатка (MRLs), као и утицај супстанце на нециљане организме и понашање у животној средини.

(4) У биоцидном производу мањег ризика који се налази на Листи Iа потребно је уписати и дозвољени распон концентрације за активну супстанцу.

(5) Министар општим актом утврђује поступак за стављање на списак активних супстанци у биоцидним производима (листе I, Ia и Iб) и списак активних супстанци које нису дозвољене у биоцидним производима.

(6) Листе из става 1. овог члана објављују се у "Службеном гласнику Републике Српске" и по потреби се ревидирају.

III - ДОЗВОЛЕ ЗА СТАВЉАЊЕ БИОЦИДА НА ТРЖИШТЕ

1. Поступак за издавање дозволе за стављање биоцида на тржиште

Члан 7.

(1) Биоцид се може ставити на тржиште и користити у намијењене сврхе ако је министр донио дозволу за стављање тог биоцида на тржиште и ако је биоцид класификован, пакован и обиљежен у складу са овим законом.

(2) Уза свако паковање биоцида потребно је приложити упутство за употребу написано на једном од језика који је у службеној употреби у Републици.

(3) Изузетно од става 1. овог члана биоцид се може ставити на тржиште и користити прије доношења дозволе за стављање биоцида на тржиште, ако је биоцид уписан у Програм достављања техничког досијеа (у даљем тексту: Програм).

(4) Уколико је биоцид стављен на тржиште у прописаној процедуре прије ступања на снагу овог закона и ако се активна супстанција из тог биоцида налази на листама I и Ia или се налази на Програму за упис у листама I, Ia и Iб, министар ће донијети рјешење о упису у Програм.

Члан 8.

(1) Захтјев за стављање биоцида на тржиште може поднijети производјач биоцида или правни заступник страног производјача који има сједиште у Републици (у даљем тексту: подносилац захтјева) који има својство правног лица.

(2) Подносилац захтјева прије стављања биоцида на тржиште доставља Министарству основне податке о биоциду.

Члан 9.

(1) Поступак за доношење дозволе за стављање биоцида на тржиште спроводи се у двије фазе:

а) у првој фази подносилац захтјева доставља основне податке о биоциду,

б) у другој фази подносилац доставља технички досије за активну супстанцу и досије за биоцид.

(2) Подносилац захтјева за стављање биоцида на тржиште из члана 7. овог закона на захтјев Министарства дужан је да достави узорке биоцида и његових састојака.

(3) За биоцид који као активну супстанцу садржи само основну супстанцу која је уписана или је у поступку уписа на Листу Iб није потребна дозвола за стављање у промет.

(4) Правно лице које ставља биоцид на тржиште из става 3. овог члана дужно је да прије стављања биоцида у промет достави Министарству основне податке о биоциду.

Члан 10.

(1) Основни подаци о биоциду садрже податке о: произвођачу биоцида, правном заступнику страног производјача, идентитету биоцида и активних супстанци које садржи, ефикасности биоцида, садржају декларације, начину употребе те о класификацији, обиљежавању и паковању биоцида.

(2) Технички досије о биоциду садржи нарочито податке о: физичким и хемијским својствима активних супстанци у биоциду и самог биоцида, идентификацији и анализи, токсиколошким и скотоксиколошким својствима биоцида, методама за детекцију, начину коришћења и ефикасности биоцида на циљане организме, класификацији, обиљежавању и паковању биоцида, мјерама за заштиту здравља људи и животиња, мјерама за заштиту животне средине те сажетак досијеа.

(3) Технички досије из става 2. овог члана садржи и опис извршених испитивања при добијању наведених података или библиографске наводе за податке.

(4) Министар општим актом прописује садржај основних података о биоциду, обим и садржај техничког досијеа и упутство за израду сажетка досијеа биоцида.

Члан 11.

(1) Министар ће у року од 30 дана од дана подношења захтјева за издавање дозволе за стављање биоцида на тржиште одлучити да ли ће биоцид уписати у Програм или је за тај биоцид потребна дозвола за стављање на тржиште.

(2) У рјешењу о упису у Програм из става 1. овог члана могу се одредити услови за стављање на тржиште и услови за коришћење биоцида ради заптите здравља људи, животиња и заштите животне средине.

(3) Програм из става 1. овог члана садржи основне податке о правном лицу, назив биоцида, назив активне супстанце у биоциду те рок за достављање техничког досијеа.

(4) Министар одређује рок за упис у Програму на основу количине биоцида који се ставља на тржиште на годишњем нивоу, утицаја биоцида на здравље људи, животиња и на животну средину, врсте биоцида, непостојања података о утицају биоцида на здравље људи, животиња и на животну средину, достављања пројећене података у складу са другим прописима који нису усклађени са овим законом, те на основу чињенице да ли је активна супстанција у биоциду укључена у листама I или Ia, или у Програм за упис у листе I или Ia ЕУ.

Члан 12.

(1) У другој фази поступка Министарство врши процјену биоцида на основу поднесеног техничког досијеа.

(2) У поступку доношења дозволе за стављање биоцида на тржиште и његову употребу стручно мишљење даје Комисија за биоциде.

(3) Комисију за биоциде именује министар, а састоји се од седам чланова из реда стручњака из Министарства и признатих стручњака са подручја токсикологије, ветеринарске медицине, фармације, биологије и еколоџије, водећи рачуна о равноправној заступљености оба пола.

(4) Министар општим актом прописује услове и начин рада Комисије за биоциде из става 3. овог члана.

(5) Члановима Комисије за биоциде из става 3. овог члана припада накнада.

Члан 13.

(1) Комисија за биоциде обавља сљедеће стручне послове:

а) даје приједлог за издавање дозволе за стављање биоцида у промет или одбијање захтјева,

б) даје стручно мишљење приликом доношења дозволе за стављање биоцида на тржиште, односно стручно мишљење за доношење решења о забрани или ограничењу употребе биоцида и

в) даје стручно мишљење о приједлогу за утврђивање оквирне формулације.

(2) Чланови Комисије за биоциде не могу бити лица која су у радном односу у правном лицу које производи, односно ставља биоциде на тржиште, лица која учествују у изради и процјени техничког досијеа биоцида, као и њихови брачни другови, крвни сродници до четвртог степена сродства и сродници по тазбини до другог степена сродства тих лица.

(3) Члан Комисије за биоциде дужан је потписати изјаву о непостојању сукоба интереса из става 2. овог члана.

Члан 14.

(1) Поступак за доношење дозволе за стављање биоцида на тржиште у Министарству траје 90 дана од дана подношења потпуног захтјева од подносиоца.

(2) Ако технички досије није потпун или образложење захтјева за стављање биоцида на тржиште није прихватљиво, тражиће се допуна техничког досијеа, са навођењем рока до када је потребно извршити допуну, а који не може бити дужи од 60 дана.

(3) Уколико подносилац захтјева не поступи у року из става 2. овог члана, министар доноси решење којим се одбија захтјев за стављање биоцида на тржиште и одлучује, где је то оправдано, о повлачењу биоцида са тржишта.

(4) За биоцидне производе мањег ризика, чија регистрација се врши по скраћеном поступку и за биоциде унутар оквирне формулације чија регистрација се врши по посебном поступку, рок за доношење дозволе за стављање на тржиште износи 60 дана од дана подношења потпуног захтјева.

(5) Вријеме за издавање дозволе из ст. 1. и 4. овог члана мирује кад Министарство упути захтјев за допуну предмета и наставља се кад је допуна извршена.

(6) Решење из става 3. овог члана је коначно и против њега се не може изјавити жалба, али се може покренути управни спор.

Члан 15.

У поступку пројењен техничког досијеа за издавање дозволе за стављање биоцида на тржиште и његову употребу Министарство утврђује да ли биоцид испуњава следеће услове:

а) да је активна супстанца коју садржи биоцид уписана у Листу I или Листу Ia ЕУ за ту врсту биоцида,

б) да се може одредити количина и природа активне супстанце и других супстанци у биоциду, те количина остатка који настаје након коришћења биоцида, а који је значајан због токсиколошких и екотоксиколошких особина,

в) да је биоцид за прописане услове коришћења довољно ефикасан, нема неприхватљивих дејстава на циљане организме, те да не изазива непотребну патњу код кичменјака,

г) да његов остатак нема неприхватљива дејства на здравље људи, животиња, на површинске или подземне воде, било директно или индиректно,

д) да он или његови остатци приликом разградње и ширења у животној средини након употребе не изазивају загађења површинских, подземних и питких вода,

ђ) да биоцид нема неприхватљив утицај на нециљане организме и

е) да су физичка и хемијска својства биоцида прихватљива за употребу, одлагање и превоз.

Члан 16.

(1) Пројењена биоцида на основу поднесеног техничког досија врши се и ради пројење ризика биоцида у циљу

утврђивања његовог утицаја на здравље људи, животиња, животну средину, могућих нежељених утицаја на циљане организме, као и његове ефикасности и ризика при предвиђеним начинима употребе.

(2) Министарство у поступку пројењене биоцида на основу садржаја техничког досијеа води рачуна о географским, здравственим карактеристикама и другим специфичностима животне средине напек поднебља које су од значаја за резултате у примјени биоцида.

(3) У поступку пројењене биоцидног производа мањег ризика на основу техничког досијеа ради се само пројење на ефикасности биоцида.

(4) Министар општим актом прописује принципе пројење биоцида на основу техничког досијеа биоцида и упуство о практичним поступцима за пројењу ризика биоцида на основу досијеа.

(5) Пројењена ризика биоцида врши се поред пројење прописане овим чланом и у складу са посебним прописом којим се уређује пројењена ризика хемикалија.

Члан 17.

(1) Уколико се у поступку за издавање дозволе за стављање биоцида на тржиште утврди да биоцид испуњава услове прописане овим законом, министар по прибављеном мишљењу Комисије за биоциде доноси дозволу којом се одобрава стављање биоцида на тржиште и његова употреба.

(2) За вршење пројењене биоцида на основу техничког досијеа и доношења дозволе за стављање биоцида на тржиште подносилац захтјева плаћа накнаду, која је приход буџета Републике.

(3) Против решења из става 1. овог члана није дозвољена жалба, али се може покренути управни спор.

Члан 18.

(1) Дозвола којом се одобрава стављање биоцида на тржиште садржи податке о произвођачу биоцида, податке о правном заступнику страног производија у Републици коме се издаје дозвола, назив биоцида, назив и садржај активних супстанци у биоциду и других супстанци које улазе у састав биоцида у концентрацији којом могу да утичу на ефикасност биоцида и његову класификацију, намјену биоцида, услове и начин употребе, рок важења решења и друге важне податке у вези са биоцидом.

(2) Рок важења дозволе за стављање биоцида на тржиште може бити одређен најдуже на период до десет година, односно на период који је одређен за активну супстанцу садржану у биоциду а која се налази уписана на Листи I или Листи Ia.

(3) Дозвола из става 1. овог члана може да садржи и посебне услове за стављање биоцида на тржиште као и место продаје зависно од својства биоцида.

(4) Министар општим актом прописује посебне услове за стављање биоцида на тржиште.

Члан 19.

(1) Подносилац захтјева за добијање дозволе за стављање биоцида на тржиште може Министарству поднijети захтјев за утврђивање оквирне формулације за тај биоцид.

(2) Подносилац захтјева из става 1. овог члана уз захтјев доставља и доказ да одступања унутар оквирне формулације, а која је могуће предвидети, не утичу на степен ризика биоцида нити на његову ефикасност.

(3) Министарство у поступку доношења дозволе за стављање биоцида на тржиште обавјештава лице из става 1. овог члана о оквирној формулацији за биоцид за који је већ издата дозвола.

(4) Министарство може и без захтјева из става 1. овог члана одредити оквирну формулацију за биоцид уколико располаже техничким досијем за одређени биоцид и о томе обавијестити лице које је поднијело захтјев у року од 30 дана од дана одређивања оквирне формулације.

Члан 20.

(1) Услови за стављање на тржиште, рок важења дозволе, услови за начин употребе и други прописани услови за биоцид морају бити исти за све биоциде унутар оквирне формулатије.

(2) Ако је министар донио рјешење о укидању дозволе за стављање биоцида на тржиште за биоцид за који је утврђена оквирна формулатија, издаће рјешење о укидању дозволе за стављање биоцида на тржиште и за остале биоциде унутар оквирне формулатије.

(3) Рјешење из става 2. овог члана је коначно и против њега се не може изјавити жалба, али се може покренути управни спор.

2. Инвентар биоцида

Члан 21.

(1) Министар утврђује Инвентар биоцида којима је издата дозвола којом се одобрава стављање на тржиште и употреба биоцида.

(2) Инвентар биоцида из става 1. овог члана саставни је дио Интегралног инвентара хемикалија и доступан је кроз електронску базу података, коју води Министарство.

(3) Инвентар биоцида из става 1. овог члана доставља се надлежном органу за област хемикалија БиХ, а које по потреби исти просљедује Европској комисији и другим државама чланицама ЕУ.

(4) Министар општим актом прописује начин вођења и податке неопходне за Инвентар биоцида.

3. Методе испитивања биоцида

Члан 22.

(1) За испитивање биоцида и активних хемикалија у биоциду у сврху добијања података у техничком досијеу који се односе на податке о физичким, хемијским, токсиколошким и скотоксиолошким својствима примјењују се методе прописане законом који уређује област хемикалија.

(2) Кад је метод за испитивање биоцида неодговарајући, односно не постоји, користе се међународно признате и усаглашене методе испитивања.

Члан 23.

(1) За дио техничког досијеа који се односи на податке о ефикасности биоцида испитивања се могу вршити у акредитованим лабораторијама које имају обезбиђен систем квалитета и систем контроле квалитета.

(2) Испитивања биоцида у сврху сачињавања техничког досијеа врше се у лабораторијама које испуњавају услове добра лабораторијске праксе.

(3) Министар општим актом прописује услове које морају испуњавати лабораторије и методе за испитивање биолошке ефикасности биоцида.

Члан 24.

(1) Произвођач биоцида који намјерава да извши лабораторијска испитивања у циљу израде техничког досијеа за биоцид који жели ставити у промет прије почетка испитивања дужан је да се обрати Министарству за добијање информације да ли су вршена испитивања за исти или сличан биоцид, а ради заштите кичмењака од поновног испитивања.

(2) Министарство у року од 30 дана од дана подношења захтјева за информацију из става 1. овог члана обавјештава подносиоца о лицу које је вршило испитивања на кичмењацима.

(3) Подносилац захтјева може податке за технички досије или дио података у досијеу користити од другог лица уз достављену сагласност за коришћење тих података за исти или сличан биоцид од имаоца дозволе.

Члан 25.

(1) Подносилац захтјева за добијање дозволе за стављање биоцида на тржиште и коришћење може без

добијања сагласности имаоца дозволе за стављање на тржиште и коришћење биоцида користити податке из техничког досијеа за исти или сличан биоцид, ако је:

а) прошло више од десет година од дана првог издавања дозволе у ЕУ за биоцид који садржи активну супстанцу која није била у Програму за упис у листе I, II или III;

б) прошло више од десет година од дана уписа активне супстанце у биоциду у Листу I или II за ту врсту биоцида, с тим да се та активна супстанца налазила у Програму за упис на листе I, II или III у ЕУ.

(2) Подносилац захтјева из става 1. овог члана уз захтјев доставља доказ да је биоцид на који се односи захтјев исти као биоцид за који је већ издата дозвола за стављање у промет и коришћење.

4. Признавање стране дозволе

Члан 26.

(1) Министар може, на основу захтјева правног заступника страног производача биоцида који има дозволу за стављање биоцида на тржиште издату од надлежног органа државе чланице ЕУ, издати дозволу за стављање тог биоцида на тржиште Републике ако садржи активну супстанцу уписану у Листу I или Листу II у ЕУ.

(2) Лице из става 1. овог члана, поред захтјева за признавање стране дозволе, Министарству доставља сажетак техничког досијеа и овјерену копију дозволе издате од надлежног органа државе чланице ЕУ.

Члан 27.

(1) Министарство врши стручну процјену података из сажетка досијеа, и то: да ли су циљни организми присутни у штетним количинама у Републици, да ли су климатски услови, период размножавања циљних организама, околности коришћења и други битни услови за ефикасност биоцида исти или су значајно разликују у држави која је издала дозволу у односу на услове у Републици.

(2) Поред процјене из става 1. овог члана Министарство процјењује да ли стављање на тржиште биоцида представља неприхватљив ризик за здравље људи, животиња и за животну средину, и на основу резултата процјене, доноси дозволу за стављање биоцида на тржиште или одбија захтјев.

(3) Министар издаје дозволу за стављање биоцида на тржиште или доноси рјешење о одбијању захтјева из става 2. овог члана у року од 90 дана за биоцидни производ или 60 дана за биоцидни производ мањег ризика, од дана пријема потпуног захтјева.

(4) Рок важења дозволе за стављање биоцида на тржиште Републике мора бити исти као и рок важења у дозволи која је издата од надлежног органа државе чланице ЕУ.

(5) За стручну процјену података и издавање дозволе на основу стране дозволе плаћа се накнада која је приход буџета Републике.

Члан 28.

(1) Министар може у поступку доношења дозволе за стављање биоцида на тржиште измјенити услове за стављање на тржиште и коришћење биоцида у односу на услове у страној дозволи ако то оцијени као оправдано.

(2) Министар општим актом прописује обим и садржај захтјева и сажетка техничког досијеа, врсте биоцида за које се може одбити захтјев за признавање стране дозволе, као и услове за стављање на тржиште и коришћење биоцида који се дају у поступку признавања стране дозволе.

5. Услови за издавање привремене дозволе, продужење и одузимање дозволе и издавање нове дозволе

Члан 29.

(1) Министар може издати привремену дозволу за стављање биоцида на тржиште у року од 30 дана од дана подношења захтјева од стране правног лица, у случају

неочекиване појаве штетног организма, а који не може бити сузбијен биоцидима који се налазе на тржишту и за које је донесена дозвола у редовном поступку.

(2) Правно лице које је подијело захтјев за издавање привремене дозволе из става 1. овог члана Министарству доставља доказ о непредвиђеној појави штетног организма, образложење о непостојању ефикасног биоцида на тржишту, податке о ефикасности биоцида за који се тражи привремена дозвола, приједлог систематског праћења коришћења биоцида, податке о потребним количинама биоцида те податке о лицима која ће руковати при употреби биоцида.

(3) Министарство врши стручну процјену података из става 2. овог члана, и на основу позитивног мишљења, министар доноси привремену дозволу.

(4) У дозволи из става 3. овог члана одређују се услови за коришћење биоцида, и то: потребна количина биоцида, дан почетка коришћења, подручје и услови под којима ће се користити биоцид, корисници, рок коришћења и начин систематског праћења.

(5) Рок важења привремене дозволе не може бити дужи од 120 дана од дана издавања дозволе.

Члан 30.

(1) Привремена дозвола може се издати и за нови начин примјене и друге услове коришћења биоцида у односу на прописане у дозволи за биоцид за који је већ издата дозвола за стављање на тржиште Републике.

(2) Ималац привремене дозволе за коришћење биоцида по истеку рока за који је издата дозвола или по престанку коришћења биоцида у сврхе за које је издата привремена дозвола Министарству доставља извештај о употребљеној количини биоцида, резултате систематског праћења употребе биоцида и друге податке од значаја за примјену у неочекиваној појави.

Члан 31.

(1) Правно лице које је носилац рјешења о упису биоцида у Програм должно је да се придржава услова прописаних у рјешењу а који се односе на стављање биоцида на тржиште, односно коришћење програма у наведене сврхе.

(2) Сва дејства и околности у вези са биоцидом која упућују на сумњу да је дошло до промјена у вези са ефикасношћу биоцида или штетног дјеловања на здравље људи, животиња или на животну средину ималац дозволе за стављање биоцида на тржиште, односно рјешења о упису у Програм дужан је да прати и о евентуалном сазнању одмах обавијести Министарство.

(3) Лице из става 2. овог члана обавијештава Министарство и о:

- а) промјени произвођача,
- б) промјени у саставу биоцида,
- в) појави резистенције,
- г) штетном утицају на здравље људи, животиња или на животну средину,

д) промјени података у техничком досијеу, односно у основним подацима о биоциду и

ђ) другим промјенама основних података или података из досијеа.

Члан 32.

(1) На основу обавијештења о промјени из члана 31. став 3. овог закона Министарство врши процјену и може затражити додатне информације од носиоца дозволе за стављање биоцида на тржиште, односно носиоца рјешења о упису у Програм за биоцид, или на основу пружених информација донијети одлуку о укидању дозволе за стављање биоцида на тржиште или издавању дозволе у складу са новим подацима.

(2) Други подносилац захтјева за издавање дозволе за стављање биоцида на тржиште не може користити информације из става 1. овог члана у периоду од пет година од дана достављања тих информација.

Члан 33.

(1) Министар може донијети рјешење о укидању раније издатог рјешења о упису биоцида у Програм ако:

а) се одбије упис активне супстанце у Листу I или Листу Ia ЕУ,

б) се процјени на основу поднесених података да је то ради заштите здравља људи, животиња и заштите животне средине и

в) се утврди да се ималац рјешења о упису у Програм не придржава услова за стављање биоцида на тржиште, односно коришћење истог.

(2) Министар ће донијети рјешење о укидању раније донесене дозволе о стављању биоцида на тржиште у поступку ако је:

а) активна супстанца која се налази у биоциду искључена из Листе I или Листе Ia ЕУ,

б) дозвола за тај биоцид била издата на основу нетачних података,

в) дошло до промјене услова на основу којих је издата дозвола,

г) носилац дозволе то затражио уз образложење разлога,

д) на основу научних и техничких достигнућа дошло до промјена у односу на биоцид које могу утицати штетно на здравље људи, животиња и на животну средину и

ђ) ималац дозволе промијенио сједиште и није у Републици.

(3) Министар у рјешењу о укидању раније донесене дозволе о стављању биоцида на тржиште из ст. 1. и 2. овог члана утврђује начин повлачења биоцида и рок до када се биоцид може наћи на тржишту.

(4) Рјешење из става 3. овог члана је коначно и против њега се не може изјавити жалба, али се може покренути управни спор.

Члан 34.

(1) Министар може у поступку издати нову дозволу у којој су промијенини услови за стављање биоцида на тржиште и коришћење у следећим случајевима:

а) на образложен захтјев имаоца дозволе за стављање биоцида на тржиште о насталој промјени,

б) ако се промијенили услови коришћења активне супстанце уписане у Листу I или Листу Ia и

в) ако се на основу података до којих се дошло у току научних и технолошких испитивања дошло до нових спознаја о активној супстанци и њеном штетном утицају на здравље људи, животиња или на животну средину.

(2) Нова дозвола издаје се на исти рок важења који се односио на раније издату дозволу за стављање биоцида на тржиште.

(3) Министар у поступку издавања нове дозволе о стављању биоцида на тржиште одлучује о начину употребе и о року повлачења биоцида са тржишта.

(4) На дозволу из става 1. овог члана није дозвољена жалба, али се може покренути управни спор.

Члан 35.

Министарство у случају оправдане сумње да биоцид приликом употребе представља значајну опасност по здравље људи, животиња и животну средину прописује забрану стављања биоцида на тржиште и његово коришћење, односно забрану коришћења активне супстанце у складу са прописима који уређују област хемикалија и обавезује правно лице да изврши додатна испитивања биоцида у дјелу који упуњује на сумњу.

IV - ИСТРАЖИВАЊЕ И РАЗВОЈ

Члан 36.

(1) Ако се биоцид користи за научно истраживање и развој, као и за производ и процес - оријентисано истраживање, није потребна дозвола за стављање у промет биоцида.

(2) Лице које користи биоцид у сврхе из става 1. овог члана има обавезу да писано обавијести Министарство о: планираном увозу биоцида са подацима о количини биоцида која ће се увести, подацима о биоциду, произвођачу биоцида, начину разврставања и обиљежавања, датуму почетка и завршетка истраживања, имена и називе лица која ће користити биоцид или активну супстанцу, као и расположиве податке о утицају биоцида на здравље људи, животиња или на животну средину.

(3) Министар на основу процењене података из става 2. овог члана даје сагласност за увоз биоцида и коришћење у наведене сврхе.

Члан 37.

(1) Ако постоји могућност да у току коришћења биоцида, односно активне супстанце у научноистраживачке сврхе или сврхе развоја, дође до испуштања биоцида или активне супстанце у животну средину, министар изузетно од члана 36. став 1. издаје дозволу за коришћење биоцида за наведене сврхе.

(2) Уз захтјев за издавање дозволе за коришћење биоцида, из става 1. овог члана подносилац захтјева, поред података из члана 36. став 2. овог закона, доставља и податке о намјени истраживања, план вршења истраживања, податке о стручној способности особља, опис постројења и услова у којима ће се вршити истраживања, начин вођења података о току истраживања, начин коришћења биоцида, вођење података о генерисаном отпаду и друге доказе везано за безбедност.

(3) Министарство врши процењу података из става 2. овог члана за издавање дозволе за научно истраживање и развој, као и за производ и процес - оријентисано истраживање.

(4) Ако се процијени да коришћење биоцида или супстанце у процесу научноистраживачког рада може имати штетне последице по здравље људи и животну средину, министар може у дозволи прописати посебне услове у којима се врши третирање биоцидом (количина, третирано подручје) или забранити истраживање.

(5) Подносилац захтјева из става 3. овог члана за послове стручне процење и издавање дозволе плаћа накнаду, која је приход буџета Републике.

V - КЛАСИФИКАЦИЈА, ПАКОВАЊЕ, ОБИЉЕЖАВАЊЕ, РЕКЛАМИРАЊЕ И БЕЗБЈЕДНОСНО-ТЕХНИЧКИ ЛИСТ

Члан 38.

(1) Класификација, паковање, обиљежавање, рекламирање, садржај безбедносно-техничког листа (у даљем тексту: БТЛ) и достављање БТЛ за биоцид врши се у складу са прописима којима се уређује област хемикалија.

(2) Министар општим актом прописује специфичне захтјеве који се односе на класификацију, паковање, обиљежавање и рекламирање биоцида.

Члан 39.

(1) Биоциди који су разврстани као опасни не смију се означавати као мање опасни или безопасни за здравље људи, животиња или за животну средину или означавати на начин који доводи корисника у заблуду у вези са опасностима од биоцида.

(2) У означавању биоцида из става 1. овог члана не смију се користити ознаке као што су: "биоцидни производ", "ниског ризика", "неотрован", "безопасан" и слично.

Члан 40.

(1) Правно лице које има дозволу за стављање биоцида на тржиште има обавезу да осигура правилно разврставање, паковање и означавање, те БТЛ који је уредно ревидиран у складу са прописима из области о хемикалијама.

(2) Правна лица која стављају биоцид на тржиште морају ставити на располагање БТЛ сваком професионалном кориснику биоцида, кориснику у индустрији, те дру-

гим корисницима на њихов захтјев приликом набавке биоцида у циљу предузимања превентивних мјера за заштиту здравља корисника, радне и животне средине у току обављања регистроване дјелатности.

Члан 41.

(1) Рекламирање и давање препорука и савјета корисницима биоцида дозвољено је само за биоциде који су уписаны у Инвентар биоцида.

(2) Приликом давања информација из става 1. овог члана обавезно је навести следећи текст: "биоцид користи пажљиво", "прије употребе биоцида прочитати декларацију и остале податке о биоциду", при чему је потребно водити рачуна да наведени текст буде видљив и написан на једном од језика који је у употреби у Републици.

(3) Приликом обавјештавања о биоциду обавезно се наводи назив биоцида и даје информација о намјени средства.

VI - УСЛОВИ ЗА УВОЗ И ИЗВОЗ БИОЦИДА

Члан 42.

(1) Биоциде могу увозити носиоци дозволе за стављање биоцида на тржиште, носиоци привреме дозволе, рјешења о упису у Програм, као и на основу сагласности о употреби биоцида искључиво у сврхе научног истраживања и развоја и производ и процес - оријентисаног истраживања и развоја, односно дозволе за коришћење биоцида за научноистраживачке сврхе или сврхе развоја.

(2) Биоциде разврстане као опасне у складу са одредбама закона и прописа који регулишу област хемикалија за даљу продају могу увозити правна лица која испуњавају услове за промет опасних хемикалија на велико.

(3) Биоциде за властите потребе могу увозити правна лица која испуњавају услове за производњу или коришћење опасних хемикалија.

(4) Биоциде ниског ризика могу увозити правна лица која испуњавају услове за производњу и промет средстава опште употребе.

(5) Увозници биоцида из става 1. овог члана имају обавезу да прије царинања биоцида поднесу захтјев здравствено-санитарном инспектору за спровођење санитарног надзора над биоцидом који се увози и том приликом инспектору ставе на увид доказ из става 1. овог члана којим се одобрава стављање на тржиште, односно коришћење биоцида.

Члан 43.

(1) Уколико правно лице није поступило у складу са захтјевима из члана 42. став 5. овог закона, биоцид се враћа пошиљаоцу.

(2) Здравствено-санитарни инспектор који је спровео санитарни надзор над биоцидом који се увози доставља Министарству извјештај о извршеном надзору.

(3) Министар општим актом прописује садржај извјештаја и рок достављања извјештаја у поступку надзора над увозом биоцида.

Члан 44.

Извоз биоцида који је уписан у инвентар биоцида и за који је обезбиђена дозвола за стављање на тржиште је слободан.

VII - БЕЗБЈЕДНО КОРИШЋЕЊЕ БИОЦИДА

Члан 45.

(1) Приликом употребе биоцида лице које рукује њиме дужно је да обезбиђи услове да не дође до посљедица штетног дјеловања биоцида на здравље људи, животиња и на животну средину, водећи рачуна о рационалној примјени комбинације физичких, биолошких, хемијских и других одговарајућих мјера против циљних организама, те да коришћење биоцида своде на неопходну мјеру.

(2) Лице које рукује са биоцидом дужно је да поштује све прописане мјере заштите при употреби биоцида у складу са приложеним упутством за употребу, укључујући и прописану концентрацију биоцида у циљу заштите здравља људи, животиња и животне средине.

(3) Прописане највеће дозвољене количине остатка биоцида у или на третираним објектима, предметима, организмима у просторијама или другим мјестима при употреби биоцида не смију бити прекорачене.

Члан 46.

(1) Забрањено је стављати на тржиште биоциде за општу употребу класификоване као отровне, веома отровне, карциногене категорије 1 или 2, мутагене категорије 1 или 2 или биоциде који штетно утичу на репродукцију категорије 1 или 2.

(2) Биоциде из става 1. овог члана могу користити само професионални корисници који испуњавају услове у погледу кадра, простора и опреме.

(3) Министар општим актом прописује ближе услове из става 2. овог члана.

(4) Систематско праћење стављања на тржиште и коришћења биоцида, као и њихових метаболита врши се у складу са прописима који уређују област хемикалија.

VIII - ОДОБРЕЊЕ ЗА ОБАВЉАЊЕ ДЈЕЛАТНОСТИ

Члан 47.

(1) Дјелатност производње, промета, коришћења и складиштења биоцида могу обављати правна лица која испуњавају услове у погледу кадра, простора и опреме.

(2) За утврђивање испуњености услова из става 1. овог члана министар именује комисију од два члана из реда стручњака из области фармације, технологије, ветерине, фитофармације, медицине, зависно од области којом се бави правно лице.

(3) Министар на приједлог комисије из става 3. овог члана доноси рјешење о испуњености услова из става 1. овог члана.

(4) Против рјешења из става 3. овог члана није дозвољена жалба, али се може покренути управни спор.

(5) Министар општим актом прописује услове у погледу кадра, простора и опреме из става 1. овог члана, као и критеријуме и поступак за рад комисије из става 2. овог члана.

Члан 48.

(1) Физичко лице које се бави прометом на мало биоцида има обавезу да обезбиједи одобрење за рад од надлежног органа јединице локалне самоуправе на чијој територији је лице регистровано у складу са законом.

(2) Надлежни орган јединице локалне самоуправе дужан је да послује издавања рјешења из става 1. овог члана доставијајући примјерак рјешења Министарству.

(3) На рјешење из става 1. овог члана дозвољена је жалба која се подноси Министарству.

Члан 49.

(1) Захтјев за добијање рјешења о испуњености услова из члана 47. став 3. овог закона Министарству подноси правно лице које се бави пословима производње, промета, коришћења и складиштења биоцида, а садржи: адресу правног лица и име физичког лица у правном лицу, назив биоцида који ће се производити, прометовати, користити или складиштити, најмјени истог и податке о превентивним мјерама које ће се предузети у сврху безбедног чувања и коришћења биоцида.

(2) За утврђивање испуњености услова из члана 47. став 1. овог закона и издавање рјешења о испуњености услова из члана 47. став 3. овог закона подносилац захтјева плаћа накнаду, која је приход будета Републике.

(3) Министарство води регистар правних и физичких лица којима је издато рјешење о испуњености услова за обављање послова производње, промета, коришћења и складиштења биоцида и исти је доступан јавности.

IX - ЕВИДЕНЦИЈЕ О БИОЦИДИМА

Члан 50.

(1) Носиоци дозволе за стављање на тржиште биоцида, правна и физичка лица која професионално користе биоциде имају обавезу да воде евиденцију о биоцидима у складу са посебним прописима којима се уређује област хемикалија.

(2) Лице које ставља биоцид на тржиште до 31. марта текуће године доставља изјавштај Министарству за протеклу годину са подацима о количинама произведених, уvezених и коришћених биоцида, количинама залиха биоцида на складишту 31. децембра протекле године и количинама биоцида повучених са тржишта, а на основу података из евиденције коју води.

(3) Професионални корисник биоцида дужан је да води евиденцију о количини набављених биоцида, количини залиха, количини употребљених биоцида и намјени за коју су били употребљени биоциди.

(4) Податке из евиденције лице из ст. 1. и 3. овог члана дужно је да чува најмање пет година од дана уписивања.

Члан 51.

(1) Податке о акутним тровањима и другим утицајима биоцида на здравље људи здравствене установе прикупљају и достављају Министарству и надлежном заводу за здравствену заштиту. Добијени подаци о тровањима могу се користити само за медицинске потребе у сврхе спречавања и лијечења отрованих, нарочито у хитним случајевима, и не могу се користити у друге сврхе.

(2) Носиоци дозволе за стављање биоцида на тржиште дужни су да ставе на располагање све доступне информације из БТЛ за биоцид и друге информације за потребе здравствених установа из става 1. овог члана.

Члан 52.

Правна лица која производе, стављају на тржиште, складиште или користе биоциде дужна су да сакупљају, складиште и безбедно одлажу празну амбалажу од биоцида и остатке биоцида након употребе у складу са прописима којима је регулисан отпад.

Члан 53.

Носилац дозволе за производњу, стављање на тржиште и коришћење биоцида одговоран је за штету која настане у вези са биоцидом због непоптовања одредби овог закона или због декларисаних својстава биоцида на које ималац дозволе има утицај.

X - ЗАБРАНЕ И ОГРАНИЧЕЊА ПРОИЗВОДЊЕ И СТАВЉАЊА НА ТРЖИШТЕ БИОЦИДА

Члан 54.

(1) Забране и ограничења производње и стављања на тржиште биоцида утврђују се у складу са прописима којима се уређују хемикалије.

(2) У случају оправдане сумње да биоцид, односно супстанца у саставу биоцида представља опасност по здравље људи, животиња или за животну средину, Министарство може прописати забрану употребе или ограничити стављање на тржиште и коришћење биоцида за одређене намјене у складу са поступком прописаним у закону који уређује област хемикалија.

Члан 55.

(1) Забрањено је стављање биоцида на тржиште који су намењени за општу употребу уколико су класификовани као токсични, веома токсични, карциногени категорије 1 и 2, мутагени категорије 1 и 2 или имају својства штетног утицаја на ендокрини систем.

(2) Биоциде из става 1. овог члана могу користити само професионални корисници који испуњавају услове у погледу кадра, простора и опреме.

(3) Министар општим актом прописује услове из става 2. овог члана.

Члан 56.

(1) Лица која се баве прометом биоцида из члана 55. став 1. овог закона, могу да их продају само професионалном кориснику који испуњава услове из члана 55. став 2. овог закона.

(2) Лице које врши продају биоцида из члана 55. став 1. овог закона поред прописаних евиденција, води и евиденцију о року трајања биоцида, датуму продаје, количини продатог биоцида, имену и сједишту лица које је набавило биоцид те узима потпис лица које купује биоцид при преузимању истог.

(3) Министар општим актом прописује начин вођења евиденција и достављања података из евиденција из става 2. овог члана, као и рок чувања података.

XI - ДОСТУПНОСТ ПОДАТАКА

Члан 57.

(1) Подаци који се достављају Министарству у поступку издавања дозволе за стављање биоцида на тржиште и коришћење истог доступни су јавности.

(2) Правно лице које је поднијело захтјев за добијање дозволе за стављање биоцида на тржиште може упутити и захтјев да поједине податке из документације означи одређеним степеном повјерљивости у складу са овим законом и прописима којим се уређује заптита података.

(3) Министар на основу процене оправданости захтјева за означавање података одређеним степеном тајности доноси рјешење о повјерљивости података.

(4) Лице које је поднијело захтјев за добијање дозволе за стављање биоцида на тржиште и означило податке о пуном саставу биоцида као повјерљиве, Министарство не те податке означава повјерљивим.

Члан 58.

(1) Пословном тајном у вези са биоцидом не могу се означити подаци који су значајни за безбједност и здравље људи, животиња, безбједност имовине и заштиту животне средине, и то:

а) назив и сједиште подносиоца захтјева који ставља биоцид на тржиште, односно име и адреса произвођача биоцида,

б) назив и сједиште подносиоца захтјева који ставља активну супстанцу на тржиште, односно произвођача активне супстанце,

в) име биоцида, име и количина активне супстанце у биоциду,

г) имена осталих супстанци које својом концентрацијом доприносе да биоцид буде класификован као опасан,

д) податке о физичким и хемијским својствима активних супстанци у биоциду,

ђ) методе за превођење активне супстанце у мање опасну или биоцида у мање опасан,

е) извод резултата испитивања ефикасности активне супстанце и биоцида, њиховог дејства на људе, животиње и животну средину,

ж) препоручене методе и превентивне мјере за смањење опасности код употребе складишћења, транспорта и коришћења биоцида, као и у случају пожара и осталих опасности,

з) безбедносно-технички лист,

и) методе за анализу количине и природе активне супстанце, других супстанци у биоциду и остатака који настају приликом дозвољеног коришћења биоцида, а који су значајни због њихових токсиколошких или скотокси-колошких својстава,

ј) начин одлагања амбалаже од биоцида и остатака биоцида,

к) мјере које треба предузети у случају изливавања или пурења биоцида из амбалаже и

л) прва помоћ и здравствени савјети у случају несрће са биоцидом.

(2) Ако лице из става 1. овог члана накнадно неке податке који су били пословна тајна означи као јавне, они се објављују.

XII - НАДЗОР

Члан 59.

(1) Надзор над примјеном овог закона и прописа донесених на основу њега врши Управа за инспекцијске послове Републике Српске посредством здравствено-санитарних инспектора овлашћених за вршења надзора над опасним хемикалијама, детергентима и биоцидима.

(2) Изузетно од става 1. овог члана, инспекцијски надзор над примјеном овог закона и прописа донесених на основу њега, а који се односе на малопродају или коришћење за личне потребе биоцида, врши здравствено-санитарна инспекција у јединици локалне самоуправе.

(3) Здравствено-санитарни инспектори овлашћени за вршење надзора над биоцидима из ст. 1. и 2. овог члана, поред услова прописаних Законом о инспекцијама у Републици Српској ("Службени гласник Републике Српске", бр. 113/05 и 1/08), обавезни су да се континуирано образују из области опасних хемикалија и биоцида у складу са програмом едукације прописаним овим законом и законом који уређује област хемикалија.

Члан 60.

(1) У обављању надзора над примјеном овог закона инспектор може да врши узорковање биоцида ради утврђивања да ли је добро класификован, обиљежен и пакован и да ли садржај одговара биоциду за који је издата дозвола за стављање у промет.

(2) Трошкове узорковања биоцида сноси произвођач, увозник, односно дистрибутер тог биоцида, ако се установи да биоцид није стављен у промет у складу са одредбама овог закона.

Члан 61.

У обављању надзора овлашћени инспектор има право и дужност да утврђује:

а) да ли је биоцид стављен на тржиште без дозволе за стављање биоцида на тржиште, односно без рјешења о упису у Програм, односно да ли је класификован, пакован и обиљежен у складу са овим законом,

б) да ли биоцид на тржиште ставља правно лице које има сједиште у Републици,

в) да ли су за биоцид који као активну супстанцу садржи само основну супстанцу која је уписана, односно која је у поступку уписа у Листу Іб, достављени основни подаци прије стављања на тржиште,

г) да ли је за биоцид који се налази на тржишту прије ступања на снагу овог закона поднесен захтјев за добијање дозволе за стављање у промет у прописаном року,

д) да ли је биоцид повучен са тржишта у складу са садржајем рјешења Министарства којим се повлачи биоцид са тржишта,

ђ) да ли се биоцид ставља на тржиште и користи у складу са условима из рјешења, односно супротно датим прописима,

е) да ли се биоцид за који је добијена привремена дозвола користи по прописаним условима из дозволе,

ж) да ли се биоцид за који је добијена привремена дозвола врши систематско праћење коришћења биоцида и да ли је достављен извештај о искоришћеним количинама,

з) да ли се води прописана евиденција, достављају, односно чувају прописани подати о биоциду, да ли су ти подаци тачни и да ли се доставља у прописаном року извештај Министарству,

и) да ли је прије коришћења биоцида за научно истраживање и развој и производ и процес - оријентисано истраживање и развој прибављена сагласност министра, и да ли се истраживање врши у складу са прописаним условима,

ј) да ли се биоцид класификован као токсичан, веома токсичан, канцероген категорије 1 и 2, мутаген категорије 1 и 2 или отрован за репродукцију категорије 1 и 2 ставља на тржиште за општу употребу супротно одредбама овог закона,

к) да ли се биоцид складишти и поступа са њим у складу са овим законом, односно да ли се амбалажа од биоцида и остали биоциди одлажу у складу са прописима којима је регулисана област одлагања и збрињавања отпада,

л) да ли су прекорачене максималне дозвољене количине остатка биоцида,

љ) да ли су прије испитивања на кичмењацима затражени подаци о испитивањима на кичмењацима за исту активну супстанцу или сличан биоцид и

м) да ли правно лице посједује одобрење здраствено-санитарног инспектора издато у поступку надзора над увозом биоцида прије царинања.

Члан 62.

У вршењу послова из члана 61. овог закона инспектор је овлашћен и дужан да:

а) привремено забрани стављање на тржиште биоцида док се не обезбиједи дозвола за стављање биоцида на тржиште, односно рјешење о упису у Програм и док се биоцид не класификује, означи и пакује на прописан начин,

б) забрани стављање на тржиште биоцида правном лицу које нема сједиште у Републици,

в) забрани привремено стављање на тржиште биоцида у коме се као активна супстанција налази основна супстанција а која није уписанна, односно која није у постаку уписа на Листу Џб и за коју нису достављени основни подаци;

г) нареди уклањање са тржишта биоцида за који није упућен захтјев за стављање на тржиште,

д) нареди да се прекине истраживање и тражење података о испитивању на кичмењацима за исту активну супстанцу или сличан биоцид, биоциду за који су започето истраживање или за који постоје подаци,

ђ) нареди поступање у складу са налогом из рјешења Министарства за повлачење биоцида са тржишта,

е) нареди да се биоцид стави на тржиште и користи у складу са условима из дозволе за стављање биоцида на тржиште, односно рјешења о упису у Програм,

ж) нареди повлачење биоцида са тржишта јер исти није стављен на тржиште нити се користи у складу са условима из привремене дозволе,

з) нареди достављање извјештаја о искоришћеним количинама и систематском праћењу за биоцид за који је добијена привремена дозвола,

и) нареди вођење прописане евиденције, чување прописаних података о биоциду и достављање извјештаја,

ј) нареди достављање обавјештења за коришћење биоцида за производ и процес - оријентисано истраживање,

к) привремено забрани коришћење биоцида за научно истраживање и развој, као и за производ и процес - оријентисано истраживање и развој које није у складу са прописаним условима,

љ) нареди повлачење са тржишта биоцида који се користи за општу употребу супротно забрани,

м) забрани складиштење биоцида у неусловном простору те руковање празном амбалажом и остацима биоцида супротно прописима који регулишу одлагање отпада,

н) нареди поступање са трстираним објектима, просторијама, предметима, организмима или другим мјестима, ако су прекорачене прописане максималне количине остатка биоцида,

њ) забрани рад правном лицу које нема рјешење министра о испуњености услова за обављање послова производње, промета на велико биоцидима, складиштења и коришћења биоцида,

о) забрани промет биоцида за који није обезбиједено одобрење здравствено-санитарног инспектора за стављање на тржиште издато у поступку надзора прије царинања и

п) нареди да се послови врше у складу са овлашћенима.

XIII - КАЗНЕНЕ ОДРЕДБЕ

Члан 63.

Лице које неовлашћено производи, врши промет или користи биоциде казниће се према Кривичном закону Републике Српске ("Службени гласник Републике Српске", бр. 49/03, 108/04, 37/06 и 70/06).

Члан 64.

(1) Новчаном казном од 5.000,00 КМ до 50.000,00 КМ казниће се за прекрај правно лице ако:

а) прије стављања биоцида на тржиште не обезбиједи дозволу или рјешење о упису биоцида у Програм достављања техничког досије или биоцид не класификује, обиљежи и не пакује на начин прописан овим законом (члан 7. став 1.),

б) прије стављања биоцида на тржиште који као активну супстанцију садржи основну супстанцију уписану, односно која је у поступку уписа у Листу Џб, не достави основне податке о биоциду (члан 7. став 3.),

в) ставља биоцид на тржиште, а нема сједиште у Републици (члан 8.),

г) не поступи по налогу о достављању техничког досије за биоцид у прописаном року односно не повуче тај биоцид са тржишта по налогу у рјешењу (члан 14.),

д) се не придржава услова за стављање и коришћење биоцида наведених у рјешењу о упису у Програм, односно дозволи за стављање на тржиште и коришћење биоцида (члан 18.),

ђ) не достави податке који се уписују у Ивентар биоцида (члан 21.),

е) није прије почињања истраживања тражио податке о испитивању на кичмењацима, за исту активну супстанцију или сличан биоцид, биоциду за који су почета истраживања или већ постоје (члан 24.),

ж) ставља на тржиште или користи биоцид за који је добијена привремена дозвола, супротно условима за ограничено и контролисано коришћење утврђено у дозволи за стављање у промет (члан 29.),

з) не достави по престанку коришћења биоцида за који је добијена привремена дозвола, извјештај о искоришћеним количинама и резултатима систематског праћења најкасније по истеку важења привремене дозволе (члан 30.),

и) не прати дејства биоцида која могу штетно утицати на људе, животиње и животну средину и не пријављује их Министарству (члан 31.),

ј) не повуче биоцид са тржишта у утврђеном року (члан 34.),

к) не достави тражене податке прије увоза, односно коришћења биоцида или активне супстанце у сврхе процес - оријентисаног истраживања и развоја (члан 36.),

љ) не обезбиједи дозволу за коришћење биоцида за научноистраживачке сврхе и сврхе развоја као и за производ и процес - оријентисано истраживање и развој, ако може у истраживањима да дође до испуштања у животну средину (члан 37. став 1.),

љ) не поднесе захтјев здравствено-санитарном инспектору прије царинања биоцида и не посједује одобрење здравствено-санитарног инспектора за стављање биоцида на тржиште издато у поступку надзора при увозу биоцида прије царинања (члан 42. став 5.),

