

742.

Na osnovu člana 14 stav 4 Zakona o biocidnim proizvodima ("Službeni list CG", broj 54/16), Ministarstvo održivog razvoja i turizma, uz saglasnost Ministarstva zdravlja, donijelo je

## PRAVILNIK

### **O USLOVIMA ZA STAVLJANJE BIOCIDNIH PROIZVODA U PROMET I UPOTREBU**

**("Službeni list Crne Gore", br. 033/19 od 14.06.2019)**

#### **Član 1**

Ovim pravilnikom propisuju se uslovi za stavljanje biocidnih proizvoda (u daljem tekstu: biocid) u promet i upotrebu i sadržaj dozvole za stavljanje biocida u promet i upotrebu.

#### **Član 2**

Biocid se može stavljati u promet i upotrebu ako:

- 1) sadrži aktivne supstance sa Listi odobrenih aktivnih supstanci;
- 2) je efikasan, nema neprihvatljive efekte na ciljane organizme, neprihvatljivu ili unakrsnu otpornost, niti uzrokuje nepotrebnu patnju i bol za kičmenjake, nema neposrednih, neprihvatljivih uticaja na zdravlje ljudi, uključujući osjetljiva lica ili životinje direktno ili preko vode za piće, hrane, hrane za životinje ili vazduha, nema neprihvatljivih uticaja na životnu sredinu uzimajući u obzir:
  - raspodjelu biocida u životnoj sredini;
  - zagadivanje površinskih voda (uključujući estuarijsku i morsku vodu), podzemnih voda, voda za piće i zemljišta, kao i lokaciju udaljenu od mjesta njegove upotrebe, zbog prenosa u životnoj sredini na velike udaljenosti;
  - uticaj biocida na organizme koji ne pripadaju ciljanoj grupi;
  - uticaj biocida na biološku raznovrsnost i ekosistem;
- 3) biocid odgovara podacima iz tehničkog dosjeda i osnovnim podacima;
- 4) su fizička i hemijska svojstva biocida određena i prihvatljiva za upotrebu proizvoda;
- 5) je namijenjen za profesionalno korišćenje i klasifikovan kao:
  - otrovan ili vrlo otrovan;
  - karcinogen kategorije 1 ili 2;
  - mutagen kategorije 1 ili 2 ili reproduktivno toksične kategorije 1 ili 2;
  - akutno oralno toksična kategorija 1, 2 ili 3,
  - akutno dermalno toksična kategorija 1,2 ili 3,
  - akutno inhalaciono toksična kategorija 1, 2 ili 3 (gasovi i prašina/magla);
  - akutno inhalaciono toksična (pare) kategorija 1 ili 2;
  - specifično toksičan za ciljani organizam, nakon jednokratnog ili ponovnog izlaganja kategorije 1;
  - karcinogena kategorije 1A ili 1B;
  - mutagena kategorije 1A ili 1B ili reproduktivno toksična kategorija 1A ili 1B;
- 6) ne sadrži supstancu identifikovanu kao perzistentnu, bioakumulativnu ili toksičnu (PBT) ili veoma perzistentnu i veoma bioakumulativnu (vPvB);
- 7) nema svojstva endokrine disruptcije ili neurotoksične ili imunotoksične efekte.

Biocid se može staviti u promet i upotrebu, iako ne ispunjava uslove iz stava 1 tačka 2 ovog člana ili ako sadrži supstancu iz stava 1 tačka 6 ovog člana, pod uslovom da stavljanje u promet i upotreba tog biocida ima manje negativni efekat po zdravlje ljudi, životinja ili životnu sredinu, u poređenju sa rizikom koji bi imalo njegovo nestavljanje u promet i upotrebu.

Na upotrebu biocida iz stava 2 ovog člana primjenjuju se odgovarajuće mјere za smanjivanje rizika, kako bi se obezbijedilo da se izloženost ljudi i životne sredine tom biocidu svede na najniži nivo.

Biocidi se mogu stavljati u promet i upotrebu ako su klasifikovani, označeni i pakovani u skladu sa zakonom kojim su uređene hemikalije.

### Član 3

Biocid se može stavljati u promet i upotrebu na osnovu dozvole za stavljanje biocida u promet i upotrebu (u daljem tekstu: dozvola).

Dozvola sadrži:

- trgovачki naziv biocida;
- naziv i sjedište nosioca dozvole;
- datum i rok izdavanja dozvole;
- kvalitativni i kvantitativni sastav aktivnih i neaktivnih supstanci, koje su neophodne za ispravnu upotrebu biocida;
- kvantitativni sastav, najmanji i najveći postotak za grupu biocida svake aktivne i neaktivne supstance (najmanji postotak određene aktivne supstance može biti 0 %);
- proizvođače biocida (nazive i sjedište, lokacije proizvodnih pogona);
- proizvođače aktivnih supstanci (naziv i sjedišta, lokacije proizvodnih pogona);
- vrstu formulacije biocida;
- klasifikaciju, označavanje i pakovanje biocida;
- oznake upozorenja i obaveštenja;
- vrstu biocida sa opisom uslova upotrebe;
- ciljane štetne organizme za koje će se upotrebljavati biodid;
- doze i uputstva za upotrebu biodida;
- kategorije korisnika;
- podatke o direktnim ili indirektnim nepovoljnim uticajima, uputstva za prvu pomoć i mјere zaštite životne sredine;
- uputstva za odlaganje biocida i njegove ambalaže;
- uslove skladištenja i rok trajanja biocida u uobičajenim uslovima skladištenja;
- ako je potrebno, ostale podatke o biocidima.

### Član 4

Danom stupanja na snagu ovog pravilnika prestaje da važi Pravilnik o uslovima za stavljanje biocidnih proizvoda u promet i upotrebu ("Službeni list CG", broj 59/16).

### Član 5

Ovaj pravilnik stupa na snagu osmog dana od dana objavljivanja u "Službenom listu Crne Gore".

**Broj: 112-25/69**

**Podgorica, 31. maja 2019. godine**

**Ministar,**

**Pavle Radulović, s.r.**