

Giftnævnet klassificerede bekæmpelsesmidler skulle bortfalde den 1. januar 1986, såfremt de ikke forinden var blevet godkendt af Miljøstyrelsen efter reglerne i kemikalielovens kapitel 7.

Miljøankenævnet har imidlertid i en afgørelse fra juni 1985 stillet spørgsmålstejn ved, om denne bestemmelse i bekendtgørelsen om revurdering af klassificerede midler, har fornøden hjemmel i kemikalieloven.

Det foreslås derfor, at der ved en ændring af § 33 tilvejebringes en klar hjemmel til at kræve de af Giftnævnet klassificerede midler inddraget under godkendelsesordningen.

Revurderingen forudsættes gennemført ved, at ministeren fastsætter regler om, at de klassificerede midler skal søges godkendt inden en fastsat frist.

Under hensyn til at der er tale om ca. 1.200 klassificerede midler med et indhold af ca. 200 aktive stoffer, der skal revurderes, vil det være mest hensigtsmæssigt at vurdere midlerne i mindre grupper med henblik på en eventuel godkendelse. Inddelingen af midlerne i disse grupper vil ske efter objektive kriterier, som f.eks. tidspunktet for klassificeringen, de aktive stoffers formodede farlighed eller skadelighed, midlernes anvendelsesområde, el.lign.

I forbindelse med fristen for ansøgning om godkendelse kan det bestemmes, at importører eller producenter af midler, som allerede har indsendt fyldestgørende oplysninger om det middel, der ønskes godkendt, ikke behøver indsende fornyet ansøgning i medfør af § 33, stk. 2.

ad § 33, stk. 3

Bestemmelsen indfører en generel tidsbegrænsning af nye godkendelser, i lighed med, hvad der gælder i de øvrige nordiske lande. Tidsbegrænsningen foreslås sat til 5 år regnet fra meddelelsen af godkendelsen. Det er herved forudsat, at fornyet godkendelse kan opnås, såfremt betingelserne herfor er opfyldt på tidspunktet for godkendelsens ophør. Den generelle tidsbegrænsning af godkendelserne muliggør, at Miljøstyrelsen kan nægte at forny en godkendelse, hvis der i mellemtiden er fremkommet mindre farlige eller skadelige midler eller metoder til erstatning af midlet, jfr. § 35, stk. 2.

ad § 33, stk. 4

Bestemmelsen tilsigter at gøre allerede meddelte godkendelser tidsbegrænsede. Fornyelse af allerede meddelte godkendelser kan ske efter samme regler,

som fastsættes for godkendelser, der meddeles efter lovens ikrafttræden, jfr. j§ 33, stk. 3.

ad § 33, stk. 5

Ministeren fastsætter desuden regler om grundlaget for fornyelse af tidsbegrænsede godkendelser. Som en forudsætning for fornyelse af godkendelsen, kan der stilles krav om supplerende undersøgelser.

Ministeren fastsætter endvidere regler om ophør af retten til salg eller import af et middel, hvortil der ikke kan opnås fornyet godkendelse eller hvortil der ikke rettidigt indsendes fyldestgørende ansøgning om godkendelse, jfr. lovens § 34.

Ministeren fastsætter endvidere regler om ophør af retten til salg eller import af klassificerede midler, der ikke kan godkendes, eller som ikke er søgt godkendt.

Retten til salg eller import af et allerede godkendt eller klassificeret middel vil således ikke ophøre, før godkendelsesmyndigheden har truffet afgørelse om, at fornyet godkendelse ikke kan meddeles.

I forbindelse med ophør af retten til salg eller import af et middel, der ikke kan godkendes eller ikke søges godkendt, fastsættes en frist til afvikling af restlagre etc., der passende kan sættes til 1-2 år.

Det bemærkes, at såfremt en klassificering er bortfaldet som følge af, at der ikke inden den fastsatte frist er indsendt fyldestgørende ansøgning, skal der søges om godkendelse efter reglerne i § 33, stk. 1, hvis midler ønskes markedsført pany.

Til nr. 3

ad § 35, stk. 1

Bestemmelsen tilsigter at skærpe betingelserne for, hvornår et middel kan godkendes. Efter de gældende regler kan godkendelse kun nægtes, hvis midlet, anvendt efter forskrifterne, stadig frembyder en særlig risiko for sundhed eller miljø.

Visse midler indeholder imidlertid så farlige stoffer, at en regulering ved hjælp af forskrifter for midlets opbevaring, håndtering og anvendelse ikke kan anses for at yde tilstrækkelig beskyttelse imod, at der f.eks. ved uheld eller ukorrekt anvendelse sker alvorlig sundheds- eller miljøskade. Har midlet derfor en sådan farlighed eller skadelighed for mennesker eller miljø, skal der ifølge forslaget ikke kunne ske godkendelse af midlet, uanset om der ved fastsættelse af forskrifter kunne ske en begrænsning af den aktuelle farlighed eller skadelighed.