

7, men som nu bliver omfattet af det nye bilag 1 til loven, fortsat kan markedsføres. Den fortsatte markedsføring kan finde sted, indtil ministeren bestemmer andet, jf. stk. 2. Reglen gælder ikke midler, der indeholder nye aktivstoffer, jf. stk. 3.

I stk. 2 bemyndiges ministeren til at indkalde biocidmidler, der ikke hidtil har været godkendelsespligtige, til godkendelse inden en fastsat frist, såfremt producenterne eller importørerne fortsat ønsker, at midlerne forbliver på markedet. Bemyndigelsen vil blive anvendt til indkaldelse af biocidmidler til godkendelse, i takt med at aktivstofferne, der indgår i midlerne, optages på biociddirektivets bilag I eller I A. Markedsføring m.v. kan fortsat finde sted, mens godkendelsessagen behandles.

Den almindelige kortlægning af og vidensopbygning om biocidanvendelsen i Danmark, som finder sted i forbindelse med udvidelsen af godkendelsesordningen, vil måske vise, at der er bestemte midler eller grupper af midler, der giver anledning til bekymring i forhold til sundhed eller miljø. Til brug for sådanne situationer foreslås det, at bemyndigelsen i stk. 2 også skal kunne anvendes til at indføre godkendelsespligt for midlerne på et tidligere tidspunkt, end pligten ville indtræde efter direktivet. Der er ikke i øjeblikket muligt at vurdere, om bemyndigelsen vil blive anvendt til dette.

Stk. 3 indeholder en anden undtagelse fra stk. 1 for så vidt angår biocidmidler med et eller flere *nye aktivstoffer*. Der er ingen overgangsordning for sådanne midler, uanset om de tilhører det hidtidige godkendelsespligtige område eller ej. Fra den 14. maj 2000 skal midler med nye aktivstoffer godkendes efter direktivets regler, før der må ske salg eller anvendelse i Danmark. Et nyt aktivstof er i denne forbindelse ét, der ikke er blevet markedsført senest den 13. maj 2000 i en EU-stat.

Ad 33 b

Det foreslås i denne paragraf at give ministeren bemyndigelse til at fastsætte regler om, at bekæmpelsesmidler, hvor aktivstoffet ikke er optaget for så vidt angår midlets anvendelsesområde på en positivliste (bilag til biociddirektivet eller plantebeskyttelsesmiddel-direktivet), ikke længere kan importeres, sælges eller anvendes, efter udløbet af overgangsperioden i det direktiv, som midlet omfattes af. Det vides endnu ikke, hvorledes Europa-Kommissionen vil fortolke overgangsbestemmelserne i plantebeskyttelsesmid-deldirektivets artikel 8 og biociddirektivets artikel 16, stk.

1, men der kan blive tale om, at medlemsstaterne pålægges, at udstede forbud som nævnt.

Efter forslaget bemyndiges ministeren endvidere til at udstede regler om, at import, salg og anvendelse ikke må finde sted efter udløbet af frister, der fastsættes af Europa-Kommissionen. På baggrund af indholdet i et ikke offentliggjort udkast til Kommissionens forordning om første fase af revurderingsprogrammet for biocidaktivstoffer kan det forventes, at der allerede inden overgangsperiodens udløb vil komme en pligt for medlemsstaterne til at sikre, at de midler, hvis aktivstoffer ikke bliver tilmeldt revurderingsprogrammet, ikke længere kan importeres, sælges eller anvendes, *uanset* at den ti-årige overgangsperiode ikke er udløbet, og *uanset* om midlet måtte være godkendt efter de nationale godkendelsesordninger eller slet ikke skal godkendes. Der henvises til omtalen af overgangsordningen i de almindelige bemærkninger afsnit II, pkt. 2.

Ad § 34

Det foreslås at samle reglerne om de oplysninger, der skal indsendes i forbindelse med en ansøgning eller senere. I stk. 1 foreslås anvendt den bredere betegnelse »anvendelse« fremfor »anvendelsesformål«. Herved præciseres, at ansøgningen - ud over en beskrivelse af anvendelsesformålet - også skal indeholde oplysninger i øvrigt om brugen af midlet, f.eks. i form af udkast til brugsanvisning. Det foreslås endvidere tilføjet, at ansøgningen også skal indeholde oplysninger om bekæmpelsesmidlets effektivitet. Dette er bl.a. en konsekvens af forslaget om at indføje effektivitetskravet i § 35, stk. 1, om godkendelsesbetingelser. Den eksisterende § 34, stk. 2, er herefter ikke længere nødvendig. Det foreslås endvidere, at ministeren kan stille krav om, at oplysninger skal indgives i elektronisk form. Der tilsigtes ikke realitetsændringer med hensyn til bestemmelsen i øvrigt.

Forslaget til stk. 2 er en præcisering og en skærpelse af den nuværende regel, som findes i § 37 om pligt til underretning af ministeren om nye oplysninger. Den foreslåede formulering er bedre i overensstemmelse med de krav, som fremgår af direktiverne, særligt plantebeskyttelsesmiddeldirektivet. Det fremgår nu, at godkendelsesindehaveren skal underrette ministeren om »ændringer i eller tilføjelser til de allerede indsendte oplysninger« og ikke som i den nuværende bestemmelse kun om »væsentlige ændringer i eller tilføjelser«. Endvidere fremhæves det, at der straks skal ske underretning om »enhver ny oplysning om de mulige skadelige virkninger af et bekæmpelsesmiddel på menneskers og dyrs sundhed eller på miljøet.«