



T.C.
SAĞLIK BAKANLIĞI
Temel Sağlık Hizmetleri Genel Müdürlüğü
Çevre Sağlığı Daire Başkanlığı

K-Q
TSE-ISO-EN
9000

Biyosidal Ürün Bilgi Formu

1. Ürün adı							
2. Üretim / İthal İzni		Tarihi		Sayısı			
3. Firma adı							
4. Firmanın nitelikleri (uygun şıkki işaretleyin)		Üretici	İşlemci	İthalatçı	Distribütör		
5. İrtibat		Adres			Telefon		
					Faks		
					E-posta:		
İlgili kişinin adı soyadı							
6. Ürünün ne amaçla kullanılacağı							
7. Ürün Tipi (Her uygun ürün tipi numarasını doldurunuz)							
8. AB içersinde pazarlanmakta/pazarlanmamakta (uygun şıkki işaretleyin)		Evet		Hayır			
9. Eğer AB içersinde pazarlanıyorsa isim, ülke ve izin/kayıt numarasını bildiriniz		Ürün adı					
		AB- ülkesi					
		Numara					
10. Kullanıcı kategorisi		Uzman nezaretinde		Uzman olmayan			
11. Kullanım şekli :		İçeride	Dışarıda		Kapalı sistem		
12. Ürünün fiziksel durumu (uygun şıkki işaretleyin)		Katı	Sıvı	Gaz	Aerosol		
13. Güvenlik Bilgi Formu		Ektedir		Ekte değildir			
Ekte değilse doldurunuz		R (Risk) tanımı numaraları		S (Safe) tanımı numaraları			
14. Tehlike sembolü							

15. Aktif Maddeler						
IUPAC adı	Ortak adı	EC Numarası	CAS Numarası	BÜD'ye göre onaylamıştır (evet/ hayır)	BÜD'nin Ek I-IA'ine eklenmiştir (evet/ hayır)	Konsantrasyon
						mg.l ⁻¹ <input type="checkbox"/> mg.kg ⁻¹ <input type="checkbox"/>

16. Diğer Maddeler						
IUPAC adı	Ortak adı	EC Numarası	CAS Numarası			Konsantrasyon
						mg.l ⁻¹ <input type="checkbox"/> mg.kg ⁻¹ <input type="checkbox"/>

17: GEREKLİ OLAN EK BİLGİLER:

- i) ÜRÜN ETİKETİ
- ii) ETKİNLİK VERİLERİ (eğer varsa)
- iii) IUCLID DOSYASI

Envanter formu (EK YY) içindeki kılavuz (ve El Kitabı için):

Biyosidal ürünün Türk toprağında satılması veya Türk ithalatçısı tarafından farklı dağıtıcı/bayilere satılması durumunda:

dağıtıcı/bayi tarafından orjinal etiket unsurları ve kompozisyonu hiç bir koşulda değişmez sadece TR üreticisi veya ithalatçısının

Madde 41'e göre bildirim yükümlülüğü bulunur.

orjinal etiket unsurları ticari ismi, sorumlu dağıtıcı/bayi, kullanım talimatları veya doz oranı, veya hedef organizmaları, kullanıcı kategorileri veya kompozisyonu hususunda değişir ve her koşulda her dağıtıcı/bayinin orjinal Biyosidal üründen ayrılmış her Biyosidal ürün için yapılmış değişiklikleri Madde 41'e göre bildirme yükümlülüğü bulunur.

Ambalajlamada yapılan değişiklik ek bir bildirim başlatmaz. Madde 8(2)(a)'dan (d)'ya göre ruhsatlandırılmış veya tescil edilmiş Biyosidal ürünün bildirilmesine gerek yoktur; onlar Bakanlık tarafından otomatik olarak Biyosit Envanterine eklenecektir.