

สหภาพยุโรปประกาศระเบียบที่เกี่ยวข้องกับการใช้สาร Biocidal Products



คณะกรรมการการยุโรป ได้ประกาศ Commission Implementing Regulation ที่ 2016/131 และ 2016/135 แจ้งการอนุญาตการใช้สาร C (M) IT/MIT (3:1) เป็น active substance ใน biocidal products และแจ้งขยายเวลาการอนุญาตใช้สาร flucoumafen, brodifacoum, และ warfarin ใน biocidal products ตามลำดับ โดยมีสาระสำคัญสรุปได้ดังนี้

1. ระเบียบที่ (EU) 2016/131

1.1 คณะกรรมการการยุโรปได้เห็นชอบการใช้สาร C (M) IT/MIT (3:1) เป็น active substance ใน biocidal products บางประเภท ได้แก่ ประเภท (product type) ที่ 2 (private area and public health area disinfectants) ที่ 4 (food and feed area disinfectants) ที่ 6 (in-can preservatives) ที่ 11 (preservatives for liquid-cooling and processing systems) ที่ 12 (slimicides) และที่ 13 (metalworking-fluid preservatives) ตามเกณฑ์และเงื่อนไขที่ระบุไว้ในตารางแนบท้ายของระเบียบนี้

1.2 อย่างไรก็ดี สำหรับ product type ที่ 4 ระเบียบฯ มิได้รวมถึงการใช้สารในวัสดุอุปกรณ์ที่จะมีการสัมผัสโดยตรง หรือโดยอ้อมต่ออาหาร ดังนั้น ระเบียบนี้จึงไม่อนุญาตใช้สารในอุปกรณ์ดังกล่าว

1.3 ตามที่สาร C (M) IT/MIT (3:1) มีคุณสมบัติในการก่อให้เกิดอาการแพ้/โรคผิวหนัง (ตามที่ระบุใน annex I ของระเบียบ (EC) ที่ 1272/2008) ดังนั้นสินค้าที่ได้รับการ treat โดยสารดังกล่าว (treated articles) จะต้องระบุรายละเอียดบนฉลากที่เหมาะสมเมื่อมีการวางตลาดในสหภาพยุโรป

2. ระเบียบที่ (EU) 2016/135

2.1 คณะกรรมการฯ เห็นชอบให้มีการขยายเวลาการอนุญาตให้ใช้สาร floucoumafen, brodifacoum, และ warfarin ใน biocidal products ประเภทที่ 14 (rodenticides หรือสารเคมีกำจัดหนู) จากเดิมที่จะหมดอายุในวันที่ 30 ก.ย. 59 สำหรับสาร floucoumafen และในวันที่ 31 ม.ค. 60 สำหรับสาร brodifacoum, และ warfarin ไปจนถึงวันที่ 30 มิ.ย. 61

2.2 ทั้งนี้ การต่ออายุจะขึ้นกับผลการประเมินของการใช้สาร active substance อื่นๆ รวมทั้งผลการศึกษาของคณะกรรมการการยุโรป ในเรื่องมาตรการลดความเสี่ยงของการใช้สารทั้งสามข้างต้นด้วย

ที่มา: <http://www2.thaieurope.net>