

## OBSZAR PRODUKTÓW BIOBÓJCZYCH

Analiza ryzyka		
Wysokie ryzyko	<b>Wyniki poprzednich kontroli:</b>	<p>Stwierdzone wcześniej poważne uchybienia w zakresie przepisów dotyczących produktów biobójczych</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- udostępniania na rynku produktu biobójczego bez pozwolenia lub zawierającego substancje czynną nie znajdującą się w wykazie,</li> </ul> <p>o którym mowa w art. 95 rozporządzenia BPR.</p> <p>Nieterminowe realizowanie zaleceń z poprzednich kontroli.</p> <p>Unikanie i celowe utrudnianie kontroli.</p>
	<b>Interwencje oraz informacje od innych organów:</b>	<p>Liczne interwencje konsumenckie lub informacje od innych organów w zakresie naruszenia przepisów dotyczących produktów biobójczych</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- udostępniania na rynku produktu biobójczego bez pozwolenia lub zawierającego substancje czynną nie znajdującą się w wykazie,</li> </ul> <p>o którym mowa w art. 95 rozporządzenia BPR.</p>
Średnie ryzyko	<b>Wyniki poprzednich kontroli:</b>	<p>Stwierdzone wcześniej uchybienia w zakresie przepisów ustawy o produktach biobójczych opisanych w art. 46 ust. 1 pkt 1-7 oraz ust. 2</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- wprowadzania do obrotu produktu biobójczego nieopakowanego lub nieoznakowanego zgodnie z rozporządzeniem BPR (art. 69) lub ustawą o produktach biobójczych (art. 31-33);</li> <li>- reklamowania produktu biobójczego niezgodnie z przepisami rozporządzenia BPR (art. 72);</li> <li>- nieprzechowywania w odniesieniu do procesu produkcji odpowiedniej dokumentacji lub nieprzechowywania próbek serii produkcyjnych produktu biobójczego zgodnie z rozporządzeniem BPR (art. 65 ust. 2);</li> <li>- udostępniania na rynku produktu biobójczego zawierającego informacje niezgodne z zatwierdzonym oznakowaniem wprowadzonego do obrotu produktu biobójczego;</li> <li>- nieprzekazywania w terminie określonym w ustawie o produktach biobójczych informacji o zmianie dostawcy substancji czynnej (art. 27 ust. 6);</li> <li>- nieprzekazywania konsumentowi (na jego wniosek) przez dostawcę wyrobu poddanego działaniu produktu biobójczego, informacji na temat produktu;</li> <li>- biobójczego, którego działaniu poddany został ten wyrób.</li> </ul> <p>Brak współpracy w czasie poprzednich kontroli.</p>

	<b>Interwencje oraz informacje od innych organów:</b>	<p>Pojedyncze interwencje konsumenckie lub informacje od innych organów nadzoru w zakresie naruszenia przepisów ustawy o produktach biobójczych opisanych w art. 46 ust. 1 pkt 1-7 oraz ust. 2</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- wprowadzania do obrotu produktu biobójczego nieopakowanego lub nieoznakowanego zgodnie z rozporządzeniem BPR (art. 69) lub ustawą o produktach biobójczych (art. 31-33);</li> <li>- reklamowania produktu biobójczego niezgodnie z przepisami rozporządzenia BPR (art. 72);</li> <li>- nieprzechowywania w odniesieniu do procesu produkcji odpowiedniej dokumentacji lub nieprzechowywania próbek serii produkcyjnych produktu biobójczego zgodnie z rozporządzeniem BPR (art. 65 ust. 2);</li> <li>- udostępniania na rynku produktu biobójczego zawierającego informacje niezgodne z zatwierdzonym oznakowaniem wprowadzonego do obrotu produktu biobójczego;</li> <li>- nieprzekazywania w terminie określonym w ustawie o produktach biobójczych informacji o zmianie dostawcy substancji czynnej (art. 27 ust. 6).</li> <li>- nieprzekazywania konsumentowi (na jego wniosek) przez dostawcę wyrobu poddanego działaniu produktu biobójczego, informacji na temat produktu biobójczego, którego działaniu poddany został ten wyrób.</li> </ul>
	<b>Inne przestanki:</b>	<p>Brak zapewnienia zgodności z przepisami rozporządzenia REACH i CLP m.in:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- brak atestowanego zamknięcia zabezpieczającego przed otwarciem przez dzieci w przypadku, gdy jest to wymagane;</li> <li>- brak wyczuwalnego dotykiem ostrzeżenia o niebezpieczeństwie, gdy jest to wymagane;</li> <li>- brak zgłoszeń PCN/UFI dla mieszanin stwarzających zagrożenie;</li> <li>- nieprawidłowości w zakresie kart charakterystyki</li> </ul> <p>W przypadku konfekcjonerów produktów biobójczych</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- wystąpienie przypadków braku zgody właściciela pozwolenia na konfekcjonowanie produktu biobójczego.</li> </ul> <p>Braki naruszeń kwalifikujących do wysokiego ryzyka.</p>
<b>Niskie ryzyko</b>	<b>Wyniki poprzednich kontroli:</b>	Nieliczne, drobne uchybienia w zakresie przepisów dotyczących produktów biobójczych
	<b>Interwencje:</b>	Interwencje lub pojedyncze skargi konsumenckie w zakresie naruszenia innych niż wskazanych dla wyższych poziomów ryzyka przepisów dotyczących produktów biobójczych

	<b>Inne przesłanki:</b>	Braki naruszeń kwalifikujących do wysokiego i średniego ryzyka. Brak innych przesłanek do kwalifikacji wysokiego lub średniego ryzyka.
--	-------------------------	---