



Biyosidal Yönetmeliğine ilişkin Sağlık Bakanlığı Ziyareti

Biyosidal Ürünler Yönetmeliği kapsamında Sağlık Bakanlığı, Halk Sağlığı Genel Müdürlüğü Çevre Sağlığı Genel Müdürlüğü'ne 23 Mart 2023 tarihinde bir ziyaret gerçekleştirilmiş olup, Biyosidal Ürünler Yönetmeliği çerçevesinde Ekim 2022 yılından bu yana ruhsatı verilmeyen biyosidal ürünler ilgili olarak istişarelerde bulunulmuştur. Toplantıya istinaden,

- Ruhsatlandırma süreci ile ilgili aksaklıkların olduğu, ancak bu aksaklıkların çözüldüğü ve ruhsatların 1 ila 3 ay içerisinde sanayicilere başvuru tarihi sırasıyla verileceği bilgisi alındı.
- Piyasada envanter kaydı ile bulunan ve envanter süresi 31/12/2023 yılında dolacak ürünler için sürenin 31/12/2025 tarihine uzatılması talebini içeren TKSD resmi yazımız iletildi.
- Envanter kaydı olmaması nedeniyle piyasaya arz edilemeyen yeni ürünler için envanter değerlendirme ve kayıtlarının yeniden açılması konusu iletildi, ancak envanter kaydının tekrar işleme alınması konusunda olumlu geri dönüş alınmadı.
- Aktif madde bazlı ürün tipinde onaylı/değerlendirmesi devam eden ve etkinlik testi sonuçlarının beklendiği biyosidal ürünler için geçici ruhsat verilmesi talebi iletildi. Ancak bu konuda olumlu geri dönüş alınmadı.
- 30 Aralık 2021 tarihli 31705 sayılı Resmi Gazete'de yayımlanan "Biyosidal Ürünler Yönetmeliğinde Değişiklik Yapılmasına Dair Yönetmelik" ile beraber GLP laboratuvarında testi yapılan ve ECHA tarafından da kabul edilen testlerin kabul edileceği yönünde geri bildirim alındı. 2021 öncesi testlerin de kabulü için görüş bildirildi. Konuyu değerlendirecekleri iletildi.
- Bakanlık tarafından danışman ve şirketlere sorularını yöneltebilmeleri için haftada 1 gün önceden randevu alınmış saatler arasında açık kapı günü yapılacağı iletildi.
- Bakanlık sayfasında Sıkça Sorulan Sorular (SSS) ve cevaplarının oluşturulacağı iletildi.

