

附件八

環境衛生用藥原體、一般及特殊環境衛生用藥毒性檢測項目

品類	類別	測試項目	有效成分種類	口服急毒性	皮膚急毒性	呼吸急毒性	眼刺激	皮膚刺激	致變異性試驗	皮膚過敏性	水生生物毒性
環境衛生用藥原體	已登記之相同有效成分(me-too comp.)		1種	○	○	○	○	○			○
一般環境衛生用藥	殺蟲劑、殺蟎劑 (噴霧劑)	1種									△1
		2-3種	○	○							△1
		4種以上	○	○	○	○	○	○	○	○	△1
	殺蟲劑、殺蟎劑 (蚊香、電蚊香片、液體電蚊香、燻煙劑、煙霧劑)	1種									△1
		2-3種	○	○	△3						△1
		4種以上	○	○	○	○	○	○	○	○	△1
	殺蟲劑、殺蟎劑 (餌、粉、粒、片、塊、液劑、油劑、糊狀劑)	1種									△1
		2-3種	○	○			△2				△1
		4種以上	○	○	○	○	○	○	○	○	△1
	殺鼠劑	1種									△1
	殺菌劑	1種									△1
		2-3種	○	○			△2				△1
		4種以上	○	○	○	○	○	○	○	○	△1
特殊環境衛生用藥	殺蟲劑 (液劑、懸浮劑、油劑、可溼性粉劑、超低容量劑、水合、乳劑、其他劑型)、殺菌劑	1種					△2				△1
		2-3種	○	○			△2				△1
		4種以上	○	○	○	○	○	○	○	○	△1

說明：

(1)○：必須檢具。

- (2)Δ1：原體對水生生物具毒性且成品已標示水生生物毒性者，無須檢具成品水生生物毒性資料。
- (3)Δ2：原體具皮膚刺激且成品已標示皮膚刺激毒性者，無須檢具成品皮膚刺激毒性資料。
- (4)Δ3：標示註明居家環境室內使用時，暫關門窗、人畜離開者免附，未標示者，則必須提供成品之呼吸急毒性測試資料。
- (5)環境衛生用殺菌劑之有效成分如為國內首次登記，但已於國內登記用於農藥、醫藥、動物用藥，且提供相關證明者，以已登記之相同有效成分(me-too comp.)檢具環境衛生用藥原體毒性檢測項目。
- (6)致變異性試驗包括：哺乳動物細胞染色體體外試驗(*In vitro* mammalian cell assay)、細菌基因逆向變異試驗(Bacterial reverse gene mutation assay)、哺乳動物細胞染色體遺傳學體內試驗(*In vivo* cytogenetics)。
- (7)首次於國內申請費洛蒙之有效成分，應檢附毒性檢測項目比照已登記之相同有效成分(me-too comp.)