

環境用藥標示準則總說明

環境用藥管理法（以下簡稱本法）於九十五年一月二十七日經總統令修正公布全文六十條。為配合本法第二十七條規定：「環境用藥之標示，其使用或變更，應先經中央主管機關核准。前項標示之內容、方式及其他應遵行事項之準則，由中央主管機關定之。」並將本署八十七年十一月十八日(87)環署毒字第〇〇七七五三八號公告「殺鼠劑應添加苦味劑」、八十八年十月二十二日(88)環署毒字第〇〇六六九二〇號公告「庫存標示得於變更核准後六個月內使用」及九十一年六月六日公告「環境衛生用藥中文標示內容增註警告及注意標誌規定」檢討納入，擬具「環境用藥標示準則」共八條，其訂定要點如次：

- 一、法源依據。(第一條)
- 二、環境用藥標示之項目。(第二條)
- 三、環境用藥字樣。(第三條)
- 四、環境衛生用藥、環境用藥微生物製劑於標示上標列警示圖案或警語。(第四條)
- 五、環境用藥標示項目申請變更後之使用規定。(第五條)
- 六、環境用藥商品加列文字或圖式之規定。(第六條)
- 七、申請變更標示內容應檢具之資料。(第七條)
- 八、本準則施行日期。(第八條)

環境用藥標示準則

條文	說明
第一條 本準則依環境用藥管理法(以下簡稱本法)第二十七條第二項規定訂定之。	本準則法源依據。
<p>第二條 環境用藥之標示文字，應以中文為之，必要時得輔以外文，其項目如下：</p> <p>一、環境用藥字樣。</p> <p>二、警示圖案或警語。</p> <p>三、許可證字號。</p> <p>四、品名。</p> <p>五、有效成分及含量。</p> <p>六、性能。</p> <p>七、劑型及內容量。</p> <p>八、適用範圍及使用方法。</p> <p>九、使用及儲藏時應注意事項。</p> <p>十、中毒症狀、急救及解毒方法。</p> <p>十一、廢容器回收清理方式。</p> <p>十二、廠商名稱、地址及電話號碼。</p> <p>十三、製造日期及批號。</p> <p>十四、產品有效期限。</p> <p>前項第十二款所稱廠商，指製造廠商或輸入廠商；輸入之環境用藥應加註原製造廠國別、名稱及地址。</p>	環境用藥標示應以中文標列，及其項目內容。
<p>第三條 前條第一項第一款所稱環境用藥字樣如下：</p> <p>一、一般環境衛生用藥、特殊環境衛生用藥或環境衛生用藥原體。</p> <p>二、污染防治用藥。</p> <p>三、一般環境用藥微生物製劑、特殊環境用藥微生物製劑或環境用藥微生物製劑原體。</p>	明定環境用藥字樣內容，以茲明確。
<p>第四條 第二條第一項第二款所稱警示圖案或警語，依環境衛生用藥、環境用藥微生物製劑原體之毒性及產品特性分類，標示警示圖案或顏色，如附件。</p> <p>污染防治用藥標示警示圖案或警語，參照聯合國化學品標示規定。</p>	各類環境衛生用藥、環境用藥微生物製劑依其原體之毒性或產品之特性分類應於標示上標列警示圖案或警語，以達提醒安全用藥作用。
第五條 下列環境用藥標示之變更，應自核准變更後，其製造或輸入應即使用變更後之標示內容，不得使用庫存之原標示：	環境用藥標示項目申請變更後，應自核准日起標示經核定之內容，及其他項

<p>一、品名。</p> <p>二、性能。</p> <p>三、廠商名稱、地址。</p> <p>前項規定以外之變更標示，有庫存原標示者，於核准變更後六個月內仍得使用。</p>	<p>目變更後標示之使用方式。</p>
<p>第六條 第二條規定項目以外之文字或圖案，不得有下列情形之一：</p> <p>一、與核准標示內容不符。</p> <p>二、誇大虛偽不實。</p> <p>三、有致消費者誤信之虞。</p> <p>四、違背公共秩序或善良風俗。</p>	<p>環境用藥商品除依規定標示項目及內容外，得斟酌加列文字或圖式，不得超出所核准標示項目及內容並規定不得改變標示內容之情形。</p>
<p>第七條 申請變更下列環境用藥標示內容，應檢具標示及佐證資料；輸入之環境用藥應另檢具出產國商品化之標示：</p> <p>一、警示圖案或警語。</p> <p>二、適用範圍及使用方法。</p> <p>三、使用及儲藏時應注意事項。</p> <p>四、中毒症狀、急救及解毒方法。</p> <p>廢容器回收清理方式之標示變更，依廢容器回收清除處理規定辦理。</p> <p>前二項以外之其他標示變更，應於變更環境用藥許可證時併同為之。</p>	<p>變更標示內容應檢具之資料。</p>
<p>第八條 本準則自發布日施行。</p>	<p>本準則施行日期。</p>