

環境用藥管理法修正總說明

環境用藥管理法於八十六年十一月十日公布施行，其間於八十八年十二月二十二日及九十二年一月八日修正二次。惟實務管理上仍有未周詳之處，為求務實管理及提昇管理效能，並貫徹授權明確化及法律保留原則，爰擬具「環境用藥管理法」修正草案，其修正要點如下：

- 一、增訂中央主管機關、直轄市、縣（市）主管機關之主管事項。（修正條文第三條及第四條）
- 二、現行條文污染防治用藥品或微生物製劑定義範圍廣泛不夠明確，為避免業者混淆，將原負面表列之規定修正為正面表列並限縮為經中央主管機關公告者，以利業者遵循。（修正條文第五條）
- 三、增訂有效期間標示之涵義。（修正條文第六條）
- 四、增訂申請環境用藥查驗登記應附毒理報告、藥效（效力）報告等資料，及輸入未經中央主管機關許可或核准之環境用藥，海關應責令納稅義務人限期辦理退運。（修正條文第九條）
- 五、增訂授權中央主管機關就環境用藥許可證之申請條件、准駁、撤銷、廢止、展延、變更、核（換、補）發及其他應遵行事項訂定法規命令，及廢止許可證後得重行申請之事由。（修正條文第十條）
- 六、增訂有關人民權利義務事項授權中央主管機關訂定法規命令，並依授權明確性原則，明定其目的、內容及範圍及違反之罰則。（修正條文第十一條、第十六條至第十八條、第二十三條、第二十七條、第二十九條、第三十條、第三十三條及第四十七條至第五十條）
- 七、增訂調配、分裝之涵義。（修正條文第十八條）
- 八、增訂特殊環境用藥之使用者範圍，及違反之處罰。（修正條文第二十一條及第四十九條）
- 九、因涉及人民權利義務事項，為符合法律保留原則予以提昇位階或為符合授權明確性原則，定明其授權內容及違反之罰則。（修正條文第二十二條、第二十六條、第四十條、第四十八條及第四十九條）
- 十、現行條文第三十五條第一款至第三款、第三十六條第一項後段所定查扣、第二項及第三項規定因涉及行政罰，爰移列至第五章「罰則」中規範。（修正條文第五十二條及第五十三條）。

- 十一、為求正確使用法制用語，將現行條文中之「撤銷」修正為「廢止」或「撤銷、廢止」。（修正條文第十條、第十九條、第二十三條、第三十七條、第四十條、第四十九條、第五十二條、第五十四條及第五十五條）
- 十二、因應行政執行法已定有規範或已無規定必要或過渡期間已經屆滿，爰刪除現行條文第十一條第三項、第三十一條第二項、第四十八條、第五十條至第五十二條。
- 十三、檢討現行偽造及禁用環境用藥罰則，依違規情節之輕重分別定其刑責及罰金，以符比例原則，遏止不法。（修正條文第四十二條、第四十三條及第四十六條）
- 十四、增訂依本法通知限期改善者之改善期限及申請展延之條件，以加強管理。（修正條文第五十八條）

環境用藥管理法修正條文對照表

修正條文	現行條文	說明
第一章 總則	第一章 總則	章名未修正。
第一條 為防止環境用藥之危害，維護人體健康，保護環境，特制定本法。	第一條 為防止環境用藥之危害，維護人體健康，保護環境，特制定本法； <u>本法未規定者，適用其他法令之規定。</u>	關於環境用藥之管理，本法與其他法令並無普通法與特別法之關係，爰刪除現行條文 後段文字。
第二條 本法所稱主管機關：在中央為行政院環境保護署；在直轄市為直轄市政府；在縣(市)為縣(市)政府。	第二條 本法所稱主管機關：在中央為行政院環境保護署；在直轄市為直轄市政府；在縣(市)為縣(市)政府。	本條未修正。
第三條 中央主管機關之主管事項如下： 一、全國性環境用藥管理政策、方案與計畫之策劃、訂定及督導執行事項。 二、全國性環境用藥管理法規之執行、訂定、研議及釋示事項。 三、環境用藥管理之研究發展及宣導事項。 四、全國性環境用藥管理人員之訓練及管理事項。 五、全國性環境用藥管理業務之督導事項。 六、全國性環境用藥管理之協調或執行事項。 七、環境用藥管理之國際合作及科技交流事項。 八、其他有關全國性環境用藥管理事項。		1、 <u>本條新增。</u> 2、將現行環境用藥管理法施行細則（以下簡稱施行細則）第二條所定中央主管機關主管事項，提列至本法。
第四條 直轄市、縣(市)主管機關之主管事項如下： 一、轄內環境用藥管理之實施方案與計畫之規劃及執行事項。 二、環境用藥管理法規之執行與轄內環境用藥管理自治法規之訂定、		一、 <u>本條新增。</u> 二、將施行細則第三條及第四條所定直轄市及縣(市)主管機關主管事項，提列至本法，並酌作修正。

<p>釋示及執行事項。</p> <p>三、轄內環境用藥管理之研究發展及宣導事項。</p> <p>四、轄內環境用藥管理之資料統計及彙報事項。</p> <p>五、其他有關轄內環境用藥管理事項。</p>		
<p>第五條 本法用詞，定義如下</p> <p>一、環境用藥：指下列環境衛生、污染防治用藥品或微生物製劑，依其使用濃度及使用方式分為環境用藥原體、一般環境用藥、特殊環境用藥：</p> <p>(一)環境衛生用殺蟲劑、殺鼠劑、殺菌劑及其他防制有害環境衛生生物之藥品。</p> <p>(二)防治空氣污染、水污染、土壤污染或處理廢棄物之化學合成藥品，<u>經中央主管機關公告者</u>。</p> <p>(三)利用天然或人工改造之微生物個體或其新陳代謝產物所製成，用以防治空氣污染、水污染、土壤污染、處理廢棄物或防制環境衛生病媒之微生物製劑，<u>經中央主管機關公告者</u>。</p> <p>二、環境用藥原體：指用以製造、加工一般環境用藥、特殊環境用</p>	<p>第三條 本法專用名詞定義如下：</p> <p>一、環境用藥：指下列環境衛生、污染防治用藥品或微生物製劑，依其使用濃度及使用方式分為環境用藥原體、一般環境用藥、特殊環境用藥：</p> <p>(一)環境衛生用殺蟲劑、殺鼠劑、殺菌劑及其他防制有害環境衛生生物之藥品。</p> <p>(二)防治空氣污染、水污染、土壤污染或處理廢棄物之化學合成藥品。</p> <p>(三)利用天然或人工改造之微生物個體或其新陳代謝產物所製成，用以防治空氣污染、水污染、土壤污染、處理廢棄物或防制環境衛生病媒之微生物製劑。</p> <p>(四)其他<u>經中央主管機關公告指定者</u>。</p> <p>二、環境用藥原體：指用以製造、加工一般環</p>	<p>一、條次變更，序言酌作修正。</p> <p>二、現行空氣污染防治、廢污水處理、廢棄物處理、土壤污染及地下水污染整治所需之污染防治藥劑，其使用均應由專業技術人員監督並投入其污染防治處理系統內，縱使該藥劑作用之衍生物有排放於環境，已有空氣污染物排放標準、放流水標準、有害事業廢棄物認定標準、土壤及地下水管制標準等各種污染排放標準予以管控，已充分降低環境危害風險。又國際間各國對污染防治用藥及污染防治用微生物製劑均無採取核發許可證之管理方式。本條對污染防治用藥及微生物製劑之規定，因定義範圍廣泛不夠明確，易造成業者無法遵循，爰修正為正面表列方式，即將第一項第一款第二目及第三目範圍限縮為經中央主管機關公告者。</p> <p>三、現行條文第一項第一款第四目「其他經中央主管機關公告指定者。」，因範圍不明確，爰予刪除。</p>

<p>藥所需之有效成分原料。</p> <p>三、一般環境用藥：指以環境用藥原體經製造、加工，所含有效成分符合中央主管機關所規定限量，使用簡便之藥品。</p> <p>四、特殊環境用藥：指以環境用藥原體經製造、加工，須在安全防護措施下使用或其他經中央主管機關認定之藥品。</p> <p>五、環境用藥製造業：指經營環境用藥之製造、加工、分裝與自製產品之輸出、批發、零售及自用環境用藥原體輸入之業者。</p> <p>六、環境用藥販賣業：指經營環境用藥之輸入、輸出、批發及零售業者。但不包括一般環境用藥<u>批發、零售業</u>。</p> <p>七、病媒防治業：指從事<u>環境衛生之蟲、鼠等病媒、害蟲防治及殺菌消毒之業者</u>。</p> <p>前項第五款<u>所定</u>環境用藥製造業經營自製產品之輸出、批發或零售業務者，除本法另有規定外，準用環境用藥販賣業之有關規定。</p>	<p>境用藥及特殊環境用藥所需之有效成分原料。</p> <p>三、一般環境用藥：指以環境用藥原體經製造、加工，所含有效成分符合中央主管機關所規定限量，使用簡便之藥品。</p> <p>四、特殊環境用藥：指以環境用藥原體經製造、加工，須在安全防護措施下使用或其他經中央主管機關認定之藥品。</p> <p>五、環境用藥製造業：指經營環境用藥之製造、加工、分裝與自製產品之輸出、批發、零售及自用環境用藥原體輸入之業者。</p> <p>六、環境用藥販賣業：指經營環境用藥之輸入、輸出、批發及零售業者。但不包括一般環境用藥零售業。</p> <p>七、病媒防治業：指從事蟲、鼠等病媒、害蟲防治及殺菌消毒之業者。</p> <p>前項第五款環境用藥製造業經營自製產品之輸出、批發或零售業務者，除本法另有規定外，準用環境用藥販賣業之有關規定。</p>	<p>四、第一項第二款「及」修正為「、」，避免誤解為必須同時使用於一般及特殊環境用藥者。</p> <p>五、由於一般環境用藥販賣之批發與零售不易區別，且一般環境用藥之毒性低，爰於修正條文第一項第六款但書中增列批發業，將一般環境用藥之批發業排除於環境用藥販賣業之外，以符實際。</p> <p>六、第一項第七款文字增列「環境衛生之」，以與農藥使用作區隔。</p> <p>七、第二項酌作文字修正。</p>
<p>第六條 本法所稱偽造環境用藥，指環境用藥有下列情形之一者：</p> <p>一、未經中央主管機關核准而製造、加工、輸入。</p> <p>二、摻雜或抽換國內外產品。</p>	<p>第四條 本法所稱偽造環境用藥，指環境用藥有下列情形之一者：</p> <p>一、未經中央主管機關核准擅自製造、加工、輸入者。</p> <p>二、摻雜或抽換國內外產品者。</p>	<p>1、條次變更。</p> <p>二、現行條文第一項第一目所定「擅自」因語意不明，爰予修正。</p> <p>三、第一項各款酌作文字修正。</p> <p>四、將施行細則第五條規定提列至本法，爰增訂第</p>

<p>三、塗改或變更有效期間標示。</p> <p>四、所含有效成分種類與核准不符。</p> <p><u>前項第三款所稱有效期間標示，指環境用藥標示上登載之製造日期、批號及有效期限。</u></p>	<p>三、塗改或變更有效期間標示者。</p> <p>四、所含有效成分與核准不符者。</p>	<p>二項。</p>
<p>第七條 本法所稱禁用環境用藥，指環境用藥含有經中央主管機關公告禁止製造、加工、輸入、輸出、販賣或使用之成分者。</p>	<p>第五條 本法所稱禁用環境用藥，指環境用藥含有經中央主管機關公告禁止製造、加工、輸入、輸出、販賣或使用之成分者。</p>	<p>條次變更，內容未修正。</p>
<p>第八條 本法所稱劣質環境用藥，指環境用藥有下列情形之一者：</p> <p>一、未經中央主管機關核准而添加或變更著色劑、防腐劑、香料、溶劑或賦形劑。</p> <p>二、有效成分含量與容許誤差範圍不符。</p> <p>三、超過有效期限。</p>	<p>第六條 本法所稱劣質環境用藥，指環境用藥有下列情形之一者：</p> <p>一、未經中央主管機關核准擅自添加或變更著色劑、防腐劑、香料、溶劑或賦形劑者。</p> <p>二、有效成分含量與容許誤差標準不符者。</p> <p>三、超過有效期限者。</p>	<p>1、條次變更。</p> <p>2、現行條文第一款所定「擅自」因語意不明，爰予修正。</p> <p>3、第二款「容許誤差標準」修正為「容許誤差範圍」，避免與中央法規標準法所定法規命令之名稱混淆。</p> <p>4、依法制體例，刪除第一款至第三款之「者」字。</p>
<p>第二章 登記</p>	<p>第二章 登記</p>	<p>章名未修正。</p>
<p>第九條 製造、加工或輸入環境用藥，應將其名稱、成分、性能、製法之要旨、分析方法、<u>毒理報告、藥效(效力)報告及有關資料或證件，連同標示及樣品，向中央主管機關申請查驗登記，經核發許可證後，始得製造、加工或輸入。</u></p> <p><u>前項取得許可證之環境用藥屬一般環境用藥者，主管機關應於網際網路上公告其製造或輸入廠商、產品名稱、許可證字號、成分、性能、產品標示等資料，方便一般民眾查詢。</u></p> <p>輸入未經中央主管機</p>	<p>第七條 製造、加工或輸入環境用藥，應將其名稱、成分、性能、製法之要旨、分析方法及有關資料或證件，連同標示及樣品，向中央主管機關申請查驗登記，經核發許可證後，始得製造、加工或輸入。</p> <p>旅客或交通工具服務人員攜帶少量自用環境用藥進口者，不受前項限制；其種類及限量，<u>由中央主管機關會同財政部訂定。</u></p> <p>前項環境用藥，限供自用，不得販售。</p>	<p>1、條次變更。</p> <p>2、環境用藥許可證查驗登記審查主要文件為毒理報告、藥效(效力)報告，爰於第一項增列。</p> <p>3、為方便民眾查詢合法登記之一般環境用藥，增列第二項。</p> <p>4、依關稅法第八十條規定，進口該法第十五條所規定之物品，除其他法律另有規定外，沒入之。故如將邊境上尚未取得中央主管機關核發許可證或核可文件之貨物，認定為輸入偽藥，一律採沒入處理，除造成昂貴社會成本之負擔外，</p>

<p><u>關許可或核准之環境用藥，海關應責令納稅義務人限期辦理退運。</u></p> <p>旅客或交通工具服務人員攜帶少量自用環境用藥進口者，不受<u>第一項</u>規定之限制；其種類及限量，<u>依關稅法相關規定辦理。</u></p> <p>前項環境用藥，限供自用，不得販售。</p>		<p>貨物所有人同時會被認定為輸入偽造環藥而被處以行政罰鍰，對貿易業者衝擊甚大；爰於修正條文增列第三項規定，將該物品以限期退運方式處理。</p> <p>5、現行條文第二項遞移為修正條文第四項，並配合財政部訂定之「入境旅客攜帶行李物品報驗稅放辦法」，酌作所引項次及文字修正。</p> <p>6、現行條文第三項遞移為修正條文第五項。</p>
<p><u>第十條 前條第一項所定環境用藥許可證，其有效期間為五年，期滿仍須繼續製造、加工或輸入者，應於期滿前三個月至六個月之期間內，向中央主管機關申請展延。每次展延，不得超過五年；其申請條件、准駁、撤銷、廢止、展延、變更、核(換、補)發及其他應遵行事項之準則，由中央主管機關定之。</u></p> <p><u>為維護國民健康或保護環境生態所必要，中央主管機關得廢止前項許可證。</u></p> <p><u>依前項規定廢止之環境用藥許可證，於廢止原因消失時，原申請者得提出科學技術或實地調查結果之證實，向中央主管機關重行申請。</u></p>	<p><u>第八條 環境用藥製造、輸入許可證，其有效期間為五年；於期滿前六個月內，得向中央主管機關申請展延之，每次展延不得超過五年。</u></p> <p><u>前項許可證，在有效期間內，基於國民健康之維護或環境生態之保護，中央主管機關得撤銷之。</u></p>	<p>1、條次變更。</p> <p>2、為避免環境用藥許可證展延案提出申請之日距其有效期限屆滿之日太近，致中央主管機關審核時間不足，影響許可證之核發，爰於第一項明定申請許可證展延之期間，並酌作文字修正。另增訂授權中央主管機關就環境用藥許可證之申請條件、准駁、撤銷、廢止、展延、變更、核(換、補)發及其他應遵行事項訂定法規命令。</p> <p>3、將現行條文第二項所定「撤銷」修正為「廢止」，以符法制用語。又廢止處分本於處分效力存續期間所為，而向將來發生效力，爰刪除贅文「在有效期間內」，並酌作文字修正，規定中央主管機關於必要時始得廢止許可證。</p> <p>四、施行細則第八條規定有關本條第二項廢止許可證得重行申請之事由，因涉及人民權利義務事項，應</p>

		提列至本法，爰增訂第三項。
<p><u>第十一條</u> 環境用藥販賣業及病媒防治業，應向當地主管機關申請，經審查核准登記領得許可執照後，始得營業。但環境用藥製造業者於<u>環境用藥製造許可證登記之廠商或製造廠址兼營自製產品之輸出、批發、零售及自用原體輸入者</u>，免申領環境用藥販賣業許可執照；其登載事項、申請條件、程序、准駁、撤銷、廢止、變更、停業、復業、歇業及其他應遵行事項之準則，由中央主管機關定之。</p> <p>前項領有許可執照之環境用藥販賣業與病媒防治業者，主管機關應於網際網路上公告公司名稱與負責人、許可證字號等資訊，方便一般民眾查詢。</p>	<p>第九條 環境用藥販賣業及病媒防治業，應向當地主管機關申請，經審查核准登記，領得許可執照後，始得營業。但環境用藥製造業者於公司或工廠所在場所兼營自製產品之輸出、批發、零售及自用原體輸入者，免申領環境用藥販賣業許可執照。</p>	<p>1、條次變更。</p> <p>2、將施行細則第十四條「本法第九條但書所稱之公司或工廠所在場所，係指該環境用藥製造許可證登記之廠商或製造廠地址。」之規定，提列至本法，爰修正第一項但書規定，並增訂授權中央主管機關就許可執照之登載事項、申請條件、程序、准駁、撤銷、廢止、變更、停業、復業、歇業及其他應遵行事項之準則相關規定訂定法規命令。</p> <p>3、為方便民眾查詢合法登記之環境用藥販賣業與病媒防治業，增列第二項。</p>
<p><u>第十二條</u> 持有環境用藥製造輸入許可證、環境用藥販賣業或病媒防治業許可執照者應依核准事項辦理。</p>	<p>第十條 環境用藥製造、輸入許可證、環境用藥販賣業或病媒防治業許可執照，非經原發證照主管機關核准，不得變更原登記事項。</p>	<p>條次變更，並酌作修正。</p>
<p>第三章 管理</p>	<p>第三章 管理</p>	<p>章名未修正。</p>
<p><u>第十三條</u> 環境用藥製造業者應依有關法規規定辦理工廠登記，其設備及安全衛生條件，應符合環境用藥工廠設廠標準；其標準，由中央主管機關會同相關目的事業主管機關定之。</p>	<p>第十一條 環境用藥製造業者應設環境用藥工廠，除依有關法令規定辦理工廠登記外，其設備及安全衛生條件，應符合環境用藥設廠標準。</p> <p>前項設廠標準，由中央主管機關會同相關目的事業主管機關定之。</p> <p>本法施行前已設立環境用藥工廠，應於前項設廠標準發布日起<u>三年內完成改善</u>。</p>	<p>1、條次變更。</p> <p>2、現行條文第一項及第二項整併為一項，並酌作修正，以資簡潔。</p> <p>3、「環境用藥工廠設廠標準」發布已屆三年，現行條文第三項規定已無實益，爰予刪除。</p>
<p><u>第十四條</u> 環境用藥製造業</p>	<p>第十二條 環境用藥製造業</p>	<p>條次變更，內容未修正。</p>

者，不得以未經查驗登記之環境用藥原體製造、加工環境用藥。	者，不得以未經查驗登記之環境用藥原體製造、加工環境用藥。	
<p>第十五條 環境用藥原體經中央主管機關核准者，得轉讓之。</p> <p><u>前項轉讓之申請條件、審查及核准之準則</u>，由中央主管機關定之。</p>	<p>第十三條 環境用藥原體經中央主管機關核准者，得轉讓之。</p> <p><u>前項環境用藥原體轉讓時，受讓人資格限制及核准原則</u>，由中央主管機關定之。</p>	<p>1、條次變更。</p> <p>2、授權中央主管機關就環境用藥原體轉讓之申請條件、審查及核准訂定法規命令，故現行條文第二項規定內容應於該法規命令中規範，爰酌作修正。</p>
<p>第十六條 環境用藥製造業者得依國外買方訂購要求，經中央主管機關核准後，製造、加工專供輸出之環境用藥，不受第九條第一項規定之限制；其申請條件、審查、核准及其他應遵行事項之準則，由中央主管機關定之。</p> <p><u>前項經中央主管機關核准之環境用藥</u>，不得在國內販賣或移作他用。</p>	<p>第十四條 環境用藥製造業者得依國外買方訂購要求，經中央主管機關核准後，製造、加工專供輸出之環境用藥，不受第七條規定之限制。</p> <p><u>前項之環境用藥</u>，不得在國內販賣或移作他用。</p>	<p>1、條次變更。</p> <p>2、配合條次之修正，修正第一項，並於第一項後段增訂授權中央主管機關就依國外買方訂購要求而製造、加工專供輸出環境用藥之申請條件、審查、核准及其他應遵行事項訂定法規命令。</p> <p>3、第二項酌作修正。</p>
<p>第十七條 環境用藥製造業者，非經中央主管機關核准，不得委託或接受委託製造環境用藥。</p> <p><u>前項委託或接受委託之申請條件、審查、核准及其他應遵行事項之準則</u>，由中央主管機關定之。</p>	<p>第十五條 環境用藥製造業者，非經中央主管機關核准，不得委託或接受委託製造環境用藥。</p>	<p>一、條次變更。</p> <p>二、增訂第二項，授權中央主管機關就環境用藥製造業者委託或接受委託製造環境用藥之申請條件、審查、核准及其他應遵行事項訂定法規命令。</p>
<p>第十八條 環境用藥之調配或分裝，應經中央主管機關核准後，始得為之。</p> <p><u>前項申請條件、審查、核准及其他應遵行事項之準則</u>，由中央主管機關定之。</p> <p><u>第一項所稱調配</u>，指以販賣為目的，將不同成分或環境用藥產品調合配藥；<u>所稱分裝</u>，指以販賣為目的，將已核發許可證之環境用藥改變包裝內容</p>	<p>第十六條 環境用藥之調配或分裝，應經中央主管機關核准後，始得為之。</p> <p><u>前項環境用藥之分裝</u>，以具有同一劑型設備之環境用藥工廠，始得為之。</p>	<p>1、條次變更。</p> <p>2、增訂第二項，授權中央主管機關就環境用藥之調配或分裝之申請條件、審查、核准及其他應遵行事項訂定法規命令。</p> <p>3、將施行細則第十八條及第十九條就第一項所定調配與分裝之補充規定，提列至本法，爰增訂第三項。</p> <p>4、現行條文第二項項次遞移為修正條文第四項，</p>

<p>量。</p> <p><u>第一項環境用藥之分裝以具有同一劑型設備之環境用藥工廠，始得為之。</u></p>		並酌作文字修正。
<p>第十九條 環境用藥製造業、環境用藥販賣業及病媒防治業者，應置專業技術人員。</p> <p><u>前項專業技術人員之所置人數、聘僱、訓練、資格、執行業務、證照取得與撤銷、廢止、在職訓練、再訓練、出缺報備或代理及其他應遵行事項之辦法，由中央主管機關定之。</u></p>	<p>第十七條 環境用藥製造業、環境用藥販賣業及病媒防治業者，應<u>設置</u>專業技術人員。</p> <p><u>前項專業技術人員之訓練、資格證照取得與撤銷、設置及執行業務管理辦法，由中央主管機關定之。</u></p>	<p>一、條次變更。</p> <p>二、第一項酌作文字修正。</p> <p>3、為符合授權明確性原則，明定授權訂定法規命令之內容及範圍，第二項酌作修正。</p>
<p>第二十條 環境用藥販賣業及一般環境用藥<u>批發</u>、零售業者，不得貯存、販賣未加標示之環境用藥或將環境用藥原包裝拆封販賣。</p>	<p>第十八條 環境用藥販賣業及一般環境用藥零售業者，不得貯存、販賣未加標示之環境用藥或將環境用藥原包裝拆封販賣。</p>	<p>1、條次變更。</p> <p>2、配合修正條文第五條第一項第六款規定酌作修正。</p>
<p>第二十一條 特殊環境用藥之銷售對象，以衛生、環境保護主管機關或其所屬機關及持有許可執照之環境用藥販賣業、病媒防治業或其他經當地<u>直轄市、縣（市）主管機關核准者為限。</u></p> <p><u>特殊環境用藥之使用者，以衛生、環境保護主管機關或其所屬機關及持有許可執照之病媒防治業或其他經當地直轄市、縣（市）主管機關核准者為限。</u></p>	<p>第十九條 特殊環境用藥之銷售對象，以衛生、環境保護主管機關或其所屬機關及持有許可執照之環境用藥販賣業、病媒防治業或其他經當地主管機關核准者為限。</p>	<p>1、條次變更。</p> <p>2、第一項酌作文字修正，俾臻明確。</p> <p>3、特殊環境用藥之銷售管制應對於其使用者作管制，而環境用藥之銷售對象除一般消費者外，尚有販賣業者。但專以銷售為業之特殊環境用藥販賣者，不得使用特殊環境用藥，爰增訂第二項，將之排除。</p>
<p>第二十二條 病媒防治業<u>執行業務，應符合中央主管機關之規定；其環境用藥安全使用、操作與防護、施藥人員訓練、用藥、施作紀錄提報與保存、施作計畫及其他應遵行事項之辦</u></p>	<p>第二十條 病媒防治業管理辦法，由中央主管機關定之。</p>	<p>1、條次變更。</p> <p>2、增列授權中央主管機關就病媒防治業執行業務時，有關環境用藥安全使用、操作與防護、施作計畫及其他應遵行事項訂定法規命令，以符</p>

法，由中央主管機關定之。		授權明確性原則。
<p>第二十三條 專供試驗研究、教育示範、專案防治或申請登記用之環境用藥，經中央主管機關核准者，不受第九條第一項及第十五條規定之限制；<u>其申請條件、審查、核准及其他應遵行事項之準則，由中央主管機關定之。</u></p> <p>前項經中央主管機關核准之環境用藥，不得販賣或移作他用。</p> <p>第一項經核准試驗研究或教育示範之環境用藥，基於國民健康之維護或環境生態之保護，中央主管機關得廢止其核准。</p>	<p>第二十一條 專供試驗研究、教育示範、專案防治或申請登記用之環境用藥，經中央主管機關核准者，不受第七條及第十三條規定之限制。</p> <p>前項之環境用藥，不得販賣或移作他用。</p> <p>第一項經核准試驗研究或教育示範之環境用藥，基於國民健康之維護或環境生態之保護，中央主管機關得撤銷其核准。</p>	<p>1、條次變更。</p> <p>2、配合條次之修正，爰修正第一項，並於其後段增列授權中央主管機關就專供試驗研究、教育示範、專案防治或申請登記用之環境用藥之申請條件、審查、核准及其他應遵行事項訂定法規命令。</p> <p>3、第二項及第三項酌作文字修正。</p>
<p>第二十四條 環境用藥製造業、環境用藥販賣業及病媒防治業者，應按月記錄環境用藥之製造、加工、輸出、輸入、販賣及使用數量。</p> <p>前項紀錄資料應保存三年；必要時，主管機關得令業者提報之。</p>	<p>第二十二條 環境用藥製造業、環境用藥販賣業及病媒防治業者，應按月記錄環境用藥之製造、加工、輸出、輸入、販賣及使用數量。</p> <p>前項紀錄資料應保存三年；必要時，主管機關得令業者提報之。</p>	條次變更，內容未修正。
<p>第二十五條 環境用藥有效成分含量容許誤差範圍，由中央主管機關公告之。</p> <p>前項容許誤差範圍如有變更，應於施行之日起六個月前公告。</p>	<p>第二十三條 環境用藥有效成分含量容許誤差標準，由中央主管機關定之。</p> <p>前項容許誤差標準如有變更，應於施行之日起六個月前公告。</p>	<p>1、條次變更。</p> <p>2、將第一項及第二項所定「容許誤差標準」修正為「容許誤差範圍」。</p>
<p>第二十六條 環境用藥之貯存、置放、<u>數量、地點、使用藥劑種類、人員安全防护設備、污染防治措施及其他應遵行事項之辦法，由中央主管機關定之。</u></p>	<p>第二十四條 環境用藥貯存、置放及使用之<u>管理，應符合中央主管機關之規定。</u></p>	<p>1、條次變更。</p> <p>2、關於環境用藥之貯存、置放及使用等管理，因涉及人民權利義務事項，爰授權中央主管機關訂定法規命令以資規範。</p>
<p>第二十七條 環境用藥之標示，其使用或變更，應先經中央主管機關核准。</p> <p>前項標示之內容、方</p>	<p>第二十五條 環境用藥之標示，其使用或變更，應先經中央主管機關核准。</p> <p>前項標示，應於包裝、</p>	<p>1、條次變更。</p> <p>2、現行條文第二項所定標示之內容仍有不足，爰於第二項增訂授權中央</p>

式及其他應遵行事項之準則，由中央主管機關定之。	<u>容器上之明顯處以中文為之，並包括廠商名稱、地址、許可證字號、品名、成分、製造日期、批號、有效期限、警語、使用方式與急救及解毒方法。</u>	主管機關就標示內容、方式及其他應遵行事項訂定法規命令，故予刪除現行條文第二項。
第二十八條 廢棄環境用藥及環境用藥容器之清除處理，依廢棄物清理有關法規規定辦理。	第二十六條 廢棄環境用藥及環境用藥容器之清除處理，依廢棄物清理法及有關法令規定辦理。	1、條次變更。 2、配合未來「廢棄物清理法」及「資源回收再利用法」將整併為一法，爰酌予修正。
第二十九條 環境用藥微生物製劑得使用於各生態、水源等保育或保護區；其運作申請、紀錄及其他應遵行事項之辦法，由中央主管機關定之。	第二十七條 環境用藥微生物製劑於各生態、水源等保育或保護區之運作及管理，應由中央主管機關會商有關機關核定並公告之。	1、條次變更。 2、本條內容因涉及人民權利義務事項，為符合法律保留原則，爰修正為由中央主管機關訂定法規命令予以規範。
第三十條 以遺傳工程或其他技術改造微生物個體或其新陳代謝產物，從事環境用藥微生物製劑開發試驗研究，應向中央主管機關提出申請；其申請條件、程序、緊急應變、紀錄及其他應遵行事項之辦法，由中央主管機關定之。	第二十八條 以遺傳工程或其他技術改造微生物個體或其新陳代謝產物從事環境用藥微生物製劑開發試驗研究之管理辦法，由中央主管機關定之。	1、條次變更。 2、本條內容因涉及人民權利義務事項，為符合授權明確性原則，將授權內容及範圍予以具體明確規範，爰酌作修正。
第三十一條 環境用藥微生物製劑如致污染環境、危害生態或人體健康時，其負責人或實際運作人，應立即採取緊急防治措施，並至遲於二小時內，報知當地直轄市、縣（市）主管機關。 前項情形，直轄市、縣（市）主管機關得立即禁止與該污染有關之製造、加工、分裝、調配、輸入、輸出、運送、販賣、貯存、使用、試驗研究及教育示範等運作行為。	第二十九條 環境用藥微生物製劑如致污染環境、危害生態或人體健康時，其負責人或實際運作人，應立即採取緊急防治措施，並至遲於二小時內，報知當地主管機關。主管機關得立即禁止與該污染有關之運作。	1、條次變更。 2、第一項酌作文字修正，俾臻明確。 3、將施行細則第二十條就現行條文後段所稱運用之各種行為，移列至本法規範，爰增訂第二項。
第三十二條 非持有環境用藥許可證、環境用藥販賣	第三十條 非持有環境用藥許可證、環境用藥販賣業	條次變更，內容未修正。

業或病媒防治業許可執照者，不得為環境用藥廣告。	或病媒防治業許可執照者，不得為環境用藥廣告。	
<p><u>第三十三條</u> 環境用藥製造業、環境用藥販賣業或病媒防治業者，不得<u>逾越登記內容，登載或宣播虛偽誇張或不當之廣告。</u></p> <p><u>前項宣傳方式、應敘明之內容及其他應遵行事項之辦法，由中央主管機關定之。</u></p>	<p>第三十一條 環境用藥製造業、環境用藥販賣業或病媒防治業者，不得超越登記內容，登載或宣播虛偽誇張或不當之廣告。</p> <p><u>環境用藥製造業、環境用藥販賣業或病媒防治業者，登載或宣播廣告時，應於事前將所有文字、畫面或言詞，申請中央主管機關核准，並向傳播機構繳驗核准之證明文件。</u></p>	<p>一、條次變更。</p> <p>二、因環境用藥已採查驗登記許可制，且其標示內容亦須先經核准之雙重管制，為提昇管理效率及簡政便民，爰刪除現行條文第二項有關環境用藥廣告應事前送審之規定，另增訂授權中央主管機關就廣告宣傳方式、應敘明之內容及其他應遵行事項訂定法規命令，以為事後管理。</p>
第四章 查驗及取締	第四章 查驗及取締	章名未修正。
<p><u>第三十四條</u> 主管機關得派員並提示有關執行職務上證明文件或顯示足資辨別之標誌，進入公私場所檢查環境用藥製造、加工、分裝、調配、販賣、貯存、使用、試驗研究及教育示範等運作情形。其認有違反本法規定、污染環境或危害生態或人體健康之虞者，得暫行封存，由負責人保管；必要時，得出具收據，抽取樣品，實施檢驗。</p>	<p>第三十二條 主管機關得派員攜帶證明文件進入公、私場所檢查環境用藥製造、加工、分裝、調配、販賣、貯存、使用、試驗研究及教育示範等運作情形。其認有違反本法規定、污染環境或危害生態或人體健康之虞者，得暫行封存，由負責人保管；必要時，得出具收據，抽取樣品，實施檢驗。</p>	<p>1、條次變更。</p> <p>二、配合九十四年二月五日公布，定於公布後一年施行之行政罰法第三十三條之規定酌作修正。</p>
<p><u>第三十五條</u> 環境用藥或有關物品經依前條規定封存者，依查核檢驗結果，為下列處理：</p> <p>一、有違反本法規定者，除依本法規定處罰外，封存之環境用藥、物品經主管機關認定為廢棄物者，應依廢棄物清理有關法規之規定處理。</p> <p>二、未違反本法規定者，</p>	<p>第三十三條 環境用藥或有關物品經依前條規定封存者，依查核檢驗結果，為下列處分：</p> <p>一、有違反本法規定之情事，除依本法規定處罰外，封存之環境用藥、物品經主管機關認定為廢棄物者，應依廢棄物清理法有關之規定處理。</p> <p>二、未違反本法之規定者，</p>	<p>一、條次變更。</p> <p>二、基於第一款及第二款之規定，除作成行政處分外，尚有其他非屬行政處分之行為，爰將序言所定「處分」修正為「處理」，另為配合未來「廢棄物清理法」及「資源回收再利用法」將整併為一法，爰將第一款酌作修正。另第一款及第二款並配合酌作</p>

即予啟封。	即予啟封。	文字修正。
<p>第三十六條 環境檢驗測定機構應取得中央主管機關核給之許可證後，始得辦理本法規定之檢驗測定。</p> <p>前項環境檢驗測定機構應依其許可證之檢測類別執行業務；其應具備之條件、設施、許可證之申請、審查程序、核(換)發、撤銷、廢止、停業、復業、查核、評鑑程序、儀器設備、檢測人員、在職訓練、技術評鑑、盲樣測試、檢測方法、品質管制事項、品質系統基本規範、檢測報告簽署、資料提報及其他應遵行事項之辦法由中央主管機關定之。</p>	<p>第三十二條之一 檢驗測定機構應取得中央主管機關核給之許可證後，始得辦理本法規定之檢驗測定。</p> <p>前項檢驗測定機構應具備之條件、設施、許可證之申請、審查程序、核(換)發、撤銷、廢止、停業、復業、查核、評鑑程序及其他應遵行事項之管理辦法，由中央主管機關定之。</p>	<p>一、條次變更。</p> <p>2、第一項酌作文字修正。</p> <p>3、基於實務需要，爰於第二項明定環境檢驗測定機構應依其許可證之檢測類別執行業務，並酌作修正，以符授權明確性原則。</p>
<p>第三十七條 環境用藥製造、輸入許可證經依第十條第二項規定廢止者，製造、加工或輸入環境用藥之業者，應依中央主管機關規定期限，將庫存品列冊、市售品收回列冊，分別報請直轄市、縣(市)主管機關備查、點驗。</p>	<p>第三十四條 環境用藥製造、輸入許可證經依第八條第二項規定撤銷者，製造、加工或輸入環境用藥之業者，應於撤銷處分書到達翌日起七日內將庫存品列冊，二個月內將市售品收回列冊，分別報請當地主管機關核備。當地主管機關應派員點驗、查扣，並為適當之處理。</p>	<p>一、條次變更。</p> <p>二、依本法第十條第二項廢止許可證者，非屬業者違規之處罰，而係保全性質，故授權中央主管機關規定其列冊及收回之期限，給予業者適當之緩衝時間。</p> <p>三、配合修正條文第十條第二項之規定，將「撤銷」修正為「廢止」，以符法制。另將「核備」修正為「備查」，以資明確。</p> <p>四、配合本章章名「查驗及取締」，爰刪除現行條文後段有關查扣等行政罰之規定。</p>
<p>第三十八條 主管機關查獲偽造或禁用之環境用藥，應通知製造、加工、輸入或販賣者，自通知書到達翌日起七日內將庫存品列冊，十五日內將市售偽造或禁用之環境用藥收回列</p>	<p>第三十五條 查獲偽造或禁用之環境用藥，應通知製造、加工或輸入業者，自通知書到達翌日起七日內將庫存品列冊，十五日內將市售偽造或禁用之環境用藥收回列冊，分別報請</p>	<p>一、條次變更。</p> <p>二、販賣偽造或禁用之環境用藥者亦應負回收責任，爰予增列，並酌作文字修正。</p> <p>三、現行條文第一款至第三款規定因涉及行政罰部</p>

<p>冊，分別報請<u>直轄市、縣（市）主管機關備查、點驗</u>。</p>	<p>當地主管機關核備。<u>並由主管機關分別為下列之處分：</u></p> <p>一、<u>當地主管機關派員點驗、查扣，並得沒入或為適當之處理。</u></p> <p>二、<u>製造、加工或輸入偽造、禁用環境用藥，或頂替使用許可證、許可執照者，應由原發證照機關撤銷其全部製造、輸入許可證或許可執照或工廠登記證，並公告其廠商、地址、負責人姓名、偽造或禁用環境用藥品名及所犯情節。</u></p> <p>三、<u>販賣、意圖販賣而陳列或使用偽造、禁用環境用藥者，由原發照機關撤銷其許可執照，並公告其廠商、地址、負責人姓名、偽造或禁用環境用藥品名及所犯情節。</u></p>	<p>分，移列至第五章「罰則」第五十二條規範，爰刪除第一款至第三款。</p>
<p>第三十九條 <u>主管機關查獲劣質環境用藥，應通知製造、加工、輸入或販賣者，自通知書到達翌日起七日內將庫存品列冊，一個月內將市售之劣質環境用藥收回列冊，分別報請直轄市、縣（市）主管機關備查、點驗。</u></p>	<p>第三十六條 <u>查獲劣質環境用藥，應通知製造、加工或輸入業者，自通知書到達翌日起七日內將庫存品列冊，一個月內將市售之劣質環境用藥收回列冊，分別報請當地主管機關核備。當地主管機關應派員點驗，並予查扣。</u></p> <p><u>前項查獲之劣質環境用藥，如係本國製造、加工，經檢驗後仍可改製使用者，原製造廠商得於二個月內向中央主管機關提出改製計畫，經核准後，由當地主管機關派員監督限期改製；其不能改製、逾期未提出改製計畫或逾期未改製者，當地主管機</u></p>	<p>一、條次變更。</p> <p>二、販賣劣質環境用藥者亦應負回收之責，爰予增列並酌作修正。</p> <p>三、現行條文第一項後段所定查扣、第二項及第三項所定內容因涉及行政罰，移列至第五章「罰則」第五十三條規範，爰刪除現行條文第二項及第三項。</p>

	<p><u>關得沒入，並為適當之處理。如係核准輸入者，由當地主管機關責令原輸入廠商於二個月內退運出口；逾期未遵行者，得沒入並為適當之處理。</u></p> <p><u>製造、加工、輸入、販賣、意圖販賣而陳列或使用劣質環境用藥者，由當地主管機關公告其廠商、地址、負責人姓名、環境用藥品名及所犯情節；其情節重大或再次違反者，得撤銷其各該許可證、許可執照或停止其營業。</u></p>	
<p>第四十條 環境用藥製造業、販賣業或病媒防治業者歇業、停業，或經撤銷、廢止許可證或許可執照後，其環境用藥應予適當處理；其處理之辦法，由中央主管機關定之。</p>	<p>第三十七條 環境用藥製造業、環境用藥販賣業或病媒防治業者歇業、停業，或經撤銷許可證或許可執照後，其環境用藥之處理，由中央主管機關定之。</p>	<p>一、條次變更，文字修正。 二、本條內容涉及人民權利義務事項，為符法律保留及授權明確性原則，爰授權中央主管機關訂定法規命令以資規範。</p>
<p>第四十一條 依本法查扣或沒入之環境用藥，需為適當處理時，其費用由原製造、加工、輸入或販賣者負擔。</p>	<p>第三十八條 依本法查扣或沒入之環境用藥，需為適當處理時，其費用由原製造、加工、輸入或販賣者負擔。</p>	<p>條次變更，內容未修正。</p>
<p>第五章 罰則</p>	<p>第五章 罰則</p>	<p>章名未修正。</p>
<p>第四十二條 製造、加工或輸入偽造、禁用環境用藥，因而致人於死者，處十年以下有期徒刑，得併科新臺幣三百萬元以下罰金；致重傷者，處五年以下有期徒刑，得併科新臺幣二百萬元以下罰金；致危害人體健康導致疾病者，處三年以下有期徒刑，得併科新臺幣一百萬元以下罰金。</p>	<p>第三十九條 製造、加工或輸入偽造、禁用環境用藥者，處三年以下有期徒刑，得併科新臺幣十五萬元以下罰金。</p> <p><u>犯前項之罪，因而致人於死者，處七年以上有期徒刑，得併科新臺幣三十萬元以下罰金；致重傷或傷害者，處五年以下有期徒刑，得併科新臺幣二十萬元以下罰金。</u></p> <p><u>犯前二項之罪，未依第三十五條規定於期限內收回市售品列冊，並報請主管機關核備者，得加重</u></p>	<p>一、條次變更。 二、製造、加工或輸入偽造、禁用環境用藥，其性質屬違反本法之禁止規定，惟本法並未處以行政罰，逕以刑罰論處，顯失過當。為符比例原則，故依其所致結果加重刑責及罰金，以遏止不法。爰將現行條文第一項及第二項規定整併為一項，並酌作修正，另將現行條文第一項後段刪除。 三、刑法已有累犯加重本刑之規定，現行條文第三項係違反行政作為而加</p>

	<p><u>其刑至二分之一。</u> <u>第一項之未遂犯罰之。</u></p>	<p>重本刑，有所不妥，爰予刪除。</p> <p>四、配合第一項修正為結果犯，爰刪除現行條文第四項有關未遂犯處罰之規定。</p>
<p>第四十三條 明知為偽造、禁用環境用藥，而販賣、轉讓或意圖販賣而陳列、貯存或為之調配、分裝，因而致人於死者，處<u>七年</u>以下有期徒刑，得併科新臺幣<u>三百萬元</u>以下罰金；致重傷者，處<u>三年</u>以下有期徒刑，得併科新臺幣<u>二百萬元</u>以下罰金；<u>致危害人體健康導致疾病者</u>，處<u>一年</u>以下有期徒刑，得併科新臺幣<u>一百萬元</u>以下罰金。</p>	<p>第四十條 明知為偽造、禁用環境用藥，而販賣、<u>運送、寄藏、牙保、轉讓</u>或意圖販賣而陳列、貯存或為之調配、分裝者，處<u>三年</u>以下有期徒刑，得併科新臺幣<u>十五萬元</u>以下罰金。</p> <p><u>犯前項之罪，因而致人於死者</u>，處<u>七年</u>以下有期徒刑，得併科新臺幣<u>三十萬元</u>以下罰金；<u>致重傷者</u>，處<u>五年</u>以下有期徒刑，得併科新臺幣<u>二十萬元</u>以下罰金。</p> <p><u>第一項之未遂犯罰之。</u></p>	<p>一、條次變更。</p> <p>二、明知為偽造、禁用環境用藥而販賣等行為，其本質屬違反本法禁止規定，惟因本法並未處以行政罰，逕以刑罰論處，顯失過當。為符比例原則，依前條所定刑責及罰金酌作適當修正。爰將現行條文第一項及第二項規定整併為一項，並酌作修正，另將現行條文第一項後段刪除。</p> <p>三、配合修正條文修正為結果犯，爰予刪除現行條文第三項有關未遂犯處罰之規定。</p>
<p>第四十四條 法人之代表人、法人或自然人之代理人、受雇人或其他從業人員，因執行業務，犯<u>第四十二條</u>或<u>前條</u>之罪者，除依各該規定處罰其行為人外，對該法人或自然人亦科以各該條之罰金。</p>	<p>第四十一條 法人之代表人、法人或自然人之代理人、受雇人或其他從業人員，因執行業務，犯<u>第三十九條</u>或<u>第四十條</u>之罪者，除依各該規定處罰其行為人外，對該法人或自然人亦科以各該條之罰金。</p>	<p>一、條次變更，酌作修正。</p> <p>二、酌合現行第三十九條、第四十條條次之變更，而酌作所引條次之修正。</p>
<p>第四十五條 依本法查獲之偽造、禁用環境用藥及供製造、加工偽造、禁用環境用藥之器材，不問屬於犯人與否，沒收之。</p>	<p>第四十二條 依本法查獲之偽造、禁用環境用藥及供製造、加工偽造、禁用環境用藥之器材，不問屬於犯人與否，沒收之。</p>	<p>條次變更，內容未修正。</p>
<p>第四十六條 <u>製造、加工、輸入偽造或禁用環境用藥者</u>，處負責人新臺幣<u>三十萬元以上一百五十萬元</u>以下罰鍰。</p> <p><u>明知為偽造、禁用環境用藥，而販賣、轉讓或意圖販賣而陳列、貯存或</u></p>	<p>第四十三條 製造、加工或輸入劣質環境用藥者，處新臺幣<u>九萬元</u>以上<u>四十五萬元</u>以下罰鍰。</p> <p><u>販賣、運送、寄藏、牙保、轉讓或意圖販賣而陳列、貯存</u>第六條第一款、第二款之劣質環境用藥者，</p>	<p>1、條次變更。</p> <p>2、本條所定處罰主體明定為負責人。</p> <p>3、配合修正條文第四十二條及第四十三條之規定，爰增訂第一項及第二項，故對於製造、加工、輸入偽造或禁用環境用藥，</p>

<p><u>為之調配、分裝者，處負責人新臺幣九萬元以上四十五萬元以下罰鍰。</u></p> <p><u>製造、加工或輸入第八條第一款或第二款之劣質環境用藥者，處負責人新臺幣六萬元以上三十萬元以下罰鍰。</u></p> <p><u>販賣、轉讓或意圖販賣而陳列、貯存第六條第一項第一款、第七條或第八條第三款之環境用藥，經限期令其改善，屆期未改善者，處負責人新臺幣三萬元以上十五萬元以下罰鍰。</u></p>	<p><u>處新臺幣六萬元以上三十萬元以下罰鍰。販賣、運送、寄藏、牙保、轉讓或意圖販賣而陳列、貯存第六條第三款之劣質環境用藥者，處新臺幣三萬元以上十五萬元以下罰鍰。</u></p>	<p>或明知為偽造、禁用環境用藥，而販賣、轉讓或意圖販賣而陳列、貯存或為之調配、分裝者，處其負責人罰鍰，以遏止不法。</p> <p>4、將現行條文第一項及第二項有關劣質環境用藥之違規態樣予以綜整，並按其違規輕重之不同分別裁罰，以符比例原則，定為修正條文第三項及第四項。</p> <p>五、第四項除就現行條文第二項後段內容予以規定外，另增訂對於偽造、禁用環境用藥之販賣、轉讓或意圖販賣而陳列、貯存之罰則，以遏止不法。</p>
<p><u>第四十七條 違反第十六條第二項或第二十三條第二項規定者，處新臺幣九萬元以上四十五萬元以下罰鍰。</u></p>	<p><u>第四十四條 未依第八條第一項之規定申請展延而繼續使用原許可證或未依第九條規定取得許可執照而擅自營業者，處新臺幣三萬元以上十五萬元以下罰鍰。違反第十四條第二項或第二十一條第二項規定者，處新臺幣九萬元以上四十五萬元以下罰鍰。</u></p>	<p>1、條次變更。</p> <p>2、將現行條文第四十四條規定分成二條，即本條與修正條文第五十條。</p> <p>3、本條係由現行條文第四十四條後段規定移列，並配合條次之修正酌作文字修正。</p>
<p><u>第四十八條 有下列情形之一者，處新臺幣六萬元以上三十萬元以下罰鍰，並得限期令其改善；屆期未改善或情節重大者，撤銷、廢止其許可證或許可執照，必要時，並得勒令停工、停業或歇業：</u></p> <p><u>一、違反第十四條、第十五條第一項、第十七條第一項、第十八條第一項、第十九條第一項、第二十條、第二十四條第一項、第</u></p>	<p><u>第四十五條 有下列情形之一者，處新臺幣六萬元以上三十萬元以下罰鍰，並得限期令其改善；逾期不改善或情節重大者，撤銷、廢止其許可證或許可執照，必要時並得勒令停工、停業或歇業</u></p> <p><u>一、違反第十二條、第十三條、第十五條、第十六條、第十七條第一項、第十八條、第十九條、第二十二條、第二十四條、第二十五條或第二</u></p>	<p>一、條次變更，酌作修正。</p> <p>二、配合修正條文之條次，爰予修正第一款所引條次。</p> <p>三、依違規情節之輕重，將現行條文第一款所定違反第十九條及第二十五條者，移列至修正條文第四十九條第一款作規範。</p> <p>4、將現行條文第一款所定違反第二十四條規定、第二款所定違反第二十</p>

<p><u>二項、第三十一條第一項、第二項、第三十二條或第三十三條第一項規定。</u></p> <p>二、<u>違反依第二十六條所定辦法中有關環境用藥貯存或置放之數量、地點、使用藥劑種類、人員安全防護設備、污染防治措施之管理規定。</u></p> <p>三、<u>違反依第二十九條所定辦法中有關環境用藥微生物製劑運作申請、使用數量限制、紀錄及紀錄保存之管理規定。</u></p> <p>四、<u>違反依第三十條所定辦法有關環境用藥微生物製劑申請、試驗場所物理性及生物性防護緊急應變、紀錄及紀錄保存、紀錄提報之管理規定。</u></p> <p>五、<u>違反依第三十六條第二項所定辦法中有關儀器設備、檢測人員、在職訓練、技術評鑑、盲樣測試、檢測方法、品質管制事項、品質系統基本規範、檢測報告簽署、資料提報及執行業務之管理規定。</u></p> <p>六、<u>違反第三十七條、第三十八條或第三十九條規定，未依期限收回市售品列冊，並報請主管機關備查。</u></p>	<p>十九條至第三十一條規定之一者。</p> <p>二、<u>違反依第二十七條所為之公告、依第十七條第二項、第二十八條或依第三十二條之一所定之辦法者。</u></p> <p>三、<u>違反第三十四條、第三十五條或第三十六條第一項規定，未依期限收回市售品列冊，並報請主管機關核備者</u></p>	<p>七條所為公告、第二十八條及第三十二條之一所定辦法者，均分別單獨列為一款，為修正條文第二款至第五款，並酌作修正，以符明確性原則。</p> <p>5、<u>將現行條文第二款所定違反第十七條第二項所定之辦法者，移列至修正條文第四十九條第四款規範。</u></p> <p>6、<u>現行條文第三款移列為修正條文第六款，並配合修正條文之條次修正，另將「核備」修正為「備查」。</u></p>
<p><u>第四十九條</u> 有下列情形之一者，處新臺幣三萬元以上十五萬元以下罰鍰，並得令其限期改善；屆期未</p>	<p><u>第四十六條</u> 有下列情形之一者，處新臺幣三萬元以上十五萬元以下罰鍰，並得限期令其改善；逾期不</p>	<p>1、條次變更。</p> <p>2、序言酌作修正，並增列「廢止」處分。</p> <p>3、配合修正條文之條次，</p>

<p>改善或情節重大者，撤銷、廢止其許可證或許可執照，必要時，並得勒令停工、停業或歇業：</p> <p>一、違反<u>第九條第五項、第十二條、第二十一條第一項、第二項或第二十七條第一項</u>規定。</p> <p>二、拒絕、規避或妨礙依<u>第三十四條</u>規定之檢查、抽樣、檢驗或封存保管。</p> <p>三、違反依<u>第十三條</u>所定設廠標準中有關工廠環境、製程設備、檢驗設備之管理規定。</p> <p>四、違反依<u>第十九條第二項</u>所定辦法中有關專業技術人員設置、人數、聘僱、在職訓練、出缺報備或代理之管理規定。</p> <p>五、違反依<u>第二十二條</u>所定辦法中有關施藥人員訓練、用藥、安全防护設備、施作計畫書告知客戶、施作紀錄提報、紀錄保存之管理規定。</p> <p>六、違反依<u>第三十三條第二項</u>所定辦法中有關宣傳方式、應敘明之內容之管理規定。</p> <p>七、違反依<u>第四十條第一項</u>所定辦法中有關藥劑處理之管理規定。</p>	<p>改善或情節重大者，撤銷其許可證或許可執照，必要時，並得勒令停工、停業或歇業：</p> <p>一、違反<u>第七條第三項或第十條</u>規定者。</p> <p>二、拒絕、規避或妨害依<u>第三十二條</u>規定之檢查、抽樣、檢驗或封存保管者。</p> <p>三、違反依<u>第十一條第二項、第二十條或第三十七條</u>發布之命令者。</p> <p>四、違反<u>第十一條第三項</u>規定者。</p>	<p>修正各款所引條次或項次。</p> <p>4、配合修正條文<u>第四十八條</u>之修正，將現行條文<u>第四十五條第一款</u>所定違反<u>第十九條及第二十五條</u>者移列至第一款作規範。</p> <p>5、將現行條文第三款所定違反依<u>十一條第二項、第二十條或第三十七條</u>發布之命令者，均分別單獨列為一款，為修正條文第三款、第五款及第七款，並酌作修正，以符明確性原則。</p> <p>6、將現行條文<u>第四十五條第二款</u>所定違反<u>第十七條第二項</u>所定辦法者，移列至第四款作規範，並酌作修正，以符明確性原則。</p> <p>7、配合修正條文<u>第三十三條第二項</u>增訂授權中央主管訂定法規命令之規定，爰增訂第六款。</p> <p>八、配合現行條文<u>第十一條第三項</u>之刪除，爰予刪除現行條文第四款。</p>
<p><u>第五十條</u> 未依<u>第十一條</u>規定取得許可執照而從事業務者，處新臺幣三萬元以上十五萬元以下罰鍰。</p>	<p><u>第四十四條</u> 未依<u>第八條第一項</u>之規定申請展延而繼續使用原許可證或未依<u>第九條</u>規定取得許可執照而擅自營業者，處新臺幣三萬元以上十五萬元以下罰鍰。<u>違反第十四條第二項</u></p>	<p>1、條次變更。</p> <p>二、將現行條文<u>第四十四條</u>規定分成二條，即修正條文<u>第四十七條</u>及本條。本條係由現行條文<u>第四十四條</u>前段規定移列，並配合條次之修正酌作文字修正</p>

	<p><u>或第二十一條第二項規定者，處新臺幣九萬元以上四十五萬元以下罰鍰。</u></p>	<p>。</p> <p>三、現行條文所定未依規定申請展延而繼續使用原許可證者，視同偽造環境用藥，可逕依偽造環境用藥論處，爰予刪除現行條文「未依第八條第一項之規定申請展延而繼續使用原許可證或」等字。</p>
<p>第五十一條 專業技術人員違反依第十九條第二項所定辦法中有關再訓練、執行業務、離職報備之規定者，處新臺幣四千元以上二萬元以下罰鍰；必要時得撤銷或廢止其合格證書。</p>		<p>1、<u>本條新增。</u></p> <p>二、為使專業技術人員確實遵循環境用藥專業技術人員設置管理辦法之規定，爰增訂本條。</p>
<p>第五十二條 <u>主管機關</u>查獲偽造或禁用之環境用藥，應分別為下列之處分：</p> <p>一、查獲之環境用藥，由當地主管機關查扣、沒入或令製造、加工或輸入業者為適當之處理。</p> <p>二、製造、加工或輸入偽造、禁用環境用藥，或頂替使用許可證、許可執照者，應由原發照機關撤銷、廢止該許可證或許可執照，並公告廠商名稱、地址、負責人姓名、偽造或禁用環境用藥品名及所犯情節。</p> <p>三、販賣、意圖販賣而陳列或使用偽造、禁用環境用藥者，由原發照機關撤銷、廢止其許可執照，並公告廠商名稱、地址、負責人姓名、偽造或禁用環境用藥品名及所犯情節。</p>	<p>第三十五條 查獲偽造或禁用之環境用藥，<u>應通知製造、加工或輸入業者，自通知書到達翌日起七日內將庫存品列冊，十五日內將市售偽造或禁用之環境用藥收回列冊，分別報請當地主管機關核備。並由主管機關分別為下列之處分：</u></p> <p>一、當地主管機關派員點驗、查扣，並得沒入或為適當之處理。</p> <p>二、製造、加工或輸入偽造、禁用環境用藥，或頂替使用許可證、許可執照者，應由原發證照機關撤銷其全部製造、輸入許可證或許可執照或工廠登記證，並公告其廠商、地址、負責人姓名、偽造或禁用環境用藥品名及所犯情節。</p> <p>三、販賣、意圖販賣而陳列或使用偽造、禁用</p>	<p>一、配合九十四年二月五日公布之行政罰法，定自公布後一年施行，爰將現行條文第三十五條有關行政罰部分移列至本章規範。並酌作修正。</p> <p>二、現行條文第二款所定撤銷、廢止其全部許可證或工廠登記證部分，因過於嚴苛，爰予修正為「該許可證」並刪除撤銷工廠登記證部分。</p> <p>三、「撤銷」與「廢止」處分之原因及法律效果均有別，應予區分，爰於修正條文第二款及第三款增訂「、廢止」。</p>

	環境用藥者，由原發照機關撤銷其許可執照，並公告其廠商、地址、負責人姓名、偽造或禁用環境用藥品名及所犯情節。	
<p><u>第五十三條</u> 主管機關派員依<u>第三十九條</u>規定點驗劣質環境用藥，必要時得予以查扣。</p> <p>前項劣質環境用藥係本國製造、加工，經檢驗後仍可改製使用者，原製造廠商得於點驗之日起二個月內，向中央主管機關提出改製計畫，經核准後，由當地直轄市、縣（市）主管機關監督限期改製；其不能改製、屆期未提出改製計畫或屆期未改製者，得沒入或令其為適當之處理；係核准輸入者，責令原輸入廠商於點驗之日起二個月內退運出口；屆期未遵行者，得沒入或令其為適當之處理。</p> <p>製造、加工、輸入<u>第八條第一款、第二款</u>所定劣質環境用藥，或使用<u>超過有效期限之環境用藥原體者</u>，由當地主管機關公告廠商名稱、地址、負責人姓名、環境用藥品名及所犯情節；其情節重大或再次違反者，得撤銷、廢止其各該許可證、許可執照或停止其營業。</p>	<p><u>第三十六條</u> <u>查獲劣質環境用藥，應通知製造、加工或輸入業者，自通知書到達翌日起七日內將庫存品列冊，一個月內將市售之劣質環境用藥收回列冊，分別報請當地主管機關核備。當地主管機關應派員點驗，並予查扣。</u></p> <p>前項查獲之劣質環境用藥，如係本國製造、加工，經檢驗後仍可改製使用者，原製造廠商得於二個月內向中央主管機關提出改製計畫，經核准後，由當地主管機關派員監督限期改製；其不能改製、逾期未提出改製計畫或逾期未改製者，當地主管機關得沒入，並為適當之處理。如係核准輸入者，由當地主管機關責令原輸入廠商於二個月內退運出口；逾期未遵行者，得沒入並為適當之處理。</p> <p>製造、加工、輸入、販賣、意圖販賣而陳列或使用劣質環境用藥者，由當地主管機關公告其廠商、地址、負責人姓名、環境用藥品名及所犯情節；其情節重大或再次違反者，得撤銷其各該許可證、許可執照或停止其營業。</p>	<p>一、配合九十四年二月五日公布之行政罰法，定自公布後一年施行，爰將現行條文第三十六條規定有關行政罰部分移列至本章規範。</p> <p>二、第一項係由現行條文第三十六條第一項後段規定移列，並酌作修正。</p> <p>三、第二項係由現行條文第三十六條第二項規定移列，並酌作修正。</p> <p>四、第三項係由現行條文第三十六條第三項規定移列，並酌作修正。</p>
	<u>第四十八條</u> 本法所定之處罰，除本法另有規定外，在中央由行政院環境保護署為之；在直轄市由直轄	<p>一、<u>本條刪除。</u></p> <p>二、本法第二條已明定本法主管機關，本條無再行規範之必要。</p>

	市政府為之；在縣(市)由縣(市)政府為之。	
第五十四條 依本法所處之停工、停業、 <u>撤銷或廢止</u> 許可證或許可執照之執行，由主管機關為之；勒令歇業，由主管機關處分後，轉請目的事業主管機關執行之。	第四十九條 依本法所處之停工、停業之執行，由主管機關為之； <u>撤銷製造、加工或輸入許可證或許可執照或工廠登記證者，由原發證照機關為之</u> ；勒令歇業，由主管機關轉請目的事業主管機關為之。	1、條次變更。 2、配合修正條文第四十六條，爰刪除「工廠登記證」，另增列「廢止」處分，並酌作修正，以明主管機關之權責。
	第五十條 依本法所處之罰鍰，經通知限期繳納，逾期仍未繳納者，移送法院強制執行。	1、 <u>本條刪除。</u> 2、依行政執行法第四條第一項之規定，公法上金錢給付義務逾期不履行者，移送法務部行政執行署所屬行政執行處執行之，爰刪除本條。
第六章 附則	第六章 附則	章名未修正。
第五十五條 經 <u>撤銷、廢止</u> 環境用藥許可證或許可執照者，一年內不得再提出申請該項許可證或許可執照；其原許可證之品名，二年內亦不得再申請使用。	第四十七條 經 <u>撤銷</u> 環境用藥許可證或許可執照者，一年內不得再提出申請該項許可證或許可執照，其原許可證之品名二年內亦不得再申請使用。	1、條次變更，增列「廢止」處分。 2、本條內容非屬九十四年二月五日公布行政罰法之適用範圍，爰由第五章「罰則」移列至本章作規範。
	第五十一條 本法施行前依環境衛生用藥管理辦法取得許可證或許可執照者，應自中央主管機關公告之日起六個月內，辦理換領證照手續。 本法施行前已從事病媒防治、製造、輸入或販賣環境用藥微生物製劑之業者，應自中央主管機關公告之日起六個月內，補辦申領許可證或許可執照。 未於第一項所定期間內辦理換領證照手續者，其已取得之許可證或許可	1、 <u>本條刪除。</u> 2、本法自八十六年十一月十日公布施行已屆七年，本條所定換、領證照或補辦之六個月期限早已屆滿，爰予刪除。

	執照失其效力。	
	第五十二條 經中央主管機關核定或公告不列管之環境用藥者，不適用本法之規定。	一、 <u>本條刪除。</u> 二、核定或公告不列管係以負面表列之管理方式，易造成管理不明確，廠商不易遵循，反易誤觸法令，爰予刪除。
第五十六條 各級主管機關依本法應收取之規費標準，由中央主管機關定之。	第五十三條 主管機關依本法規定之審查、檢驗及核發證照，得分別收取審查費、檢驗費及證照費。 前項收費費額，由中央主管機關會商有關機關定之。	1、條次變更。 2、第一項所定規費種類已於規費法中訂有明文，爰予刪除。 4、將現行條文第一項及第二項整併為一項，並酌作修正。
第五十七條 環境用藥標準檢驗方法，有國家標準者，依國家標準；未訂國家標準者，由中央主管機關公告之。	第五十四條 環境用藥標準檢驗方法，有國家標準者，依國家標準；未訂國家標準者，由中央主管機關公告之。	條次變更，內容未修正。
第五十八條 依本法通知限期改善者，其改善期間，不得超過三十日。但因天災或其他不可抗力事由致未能於改善期限內完成改善者，應於其原因消滅後十五日內，以書面敘明理由，檢具相關資料，向主管機關申請核定改善期限。		1、 <u>本條新增。</u> 2、明定改善期限。
第五十九條 本法施行細則，由中央主管機關定之。	第五十五條 本法施行細則，由中央主管機關定之。	條次變更，內容未修正。
第六十條 本法自公布日施行。	第五十六條 本法自公布日施行。	條次變更，內容未修正。