

農藥標示管理辦法第五條、第六條修正總說明

農藥標示管理辦法（以下簡稱本辦法）於九十二年十二月十五日訂定發布施行，歷經九十八年六月十八日及一百零三年二月十二日二次修正。鑑於基因改造產品為國人關切事項，為讓使用農藥者瞭解使用之產品有效成分是否為基因改造之微生物，參酌食品安全衛生管理法及歐盟相關規定，新增含基因改造微生物者應強制標示基因改造字樣，爰修正本辦法第五條、第六條。

農藥標示管理辦法第五條、第六條修正條文對照表

修正條文	現行條文	說明
<p>第五條 成品農藥標示，應記載下列事項：</p> <p>一、農藥許可證字號。</p> <p>二、農藥許可證權利人名稱、地址及電話號碼。</p> <p>三、製造日期、批號及有效期間。</p> <p>四、農藥普通名稱。</p> <p>五、預防中毒及解毒方法。</p> <p>六、劇毒性成品農藥，應註明劇毒農藥字樣；<u>基因改造成品農藥應註明基因改造字樣</u>；其他成品農藥，應註明農用藥劑字樣。</p> <p>七、警告標誌及注意標誌。</p> <p>八、輸入產品者，應註明國外生產工廠名稱及地址。</p> <p>九、委託分裝者，應註明分裝工廠名稱、地址及分裝日期。</p> <p>十、委託加工者，應註明加工工廠名稱及地址。</p> <p>十一、<u>有廠牌名稱者，應註明廠牌名稱</u>。</p> <p>十二、劑型、物理性狀、有效成分與其他成分之種類及含量。</p> <p>十三、<u>內容物淨重量或容量，並以法定度量衡單位表示</u>；內容物分裝為小包裝者，應另標明小包裝數量及每包淨</p>	<p>第五條 成品農藥標示，應記載下列事項：</p> <p>一、農藥許可證字號。</p> <p>二、農藥許可證權利人名稱、地址及電話號碼。</p> <p>三、製造日期、批號及有效期間。</p> <p>四、農藥普通名稱。</p> <p>五、預防中毒及解毒方法。</p> <p>六、劇毒性成品農藥，應註明劇毒農藥字樣；其他成品農藥，應註明農用藥劑字樣。</p> <p>七、警告標誌及注意標誌。</p> <p>八、輸入產品者，應註明國外生產工廠名稱及地址。</p> <p>九、委託分裝者，應註明分裝工廠名稱、地址及分裝日期。</p> <p>十、委託加工者，應註明加工工廠名稱及地址。</p> <p>十一、廠牌名稱。<u>無廠牌名稱者免標示</u>。</p> <p>十二、劑型、物理性狀、有效成分與其他成分之種類及含量。</p> <p>十三、內容物淨重量或容量，並以公制單位表示；內容物分裝為小包裝者，應另標明小包裝數量及每包淨重量或容量。</p> <p>十四、使用方法及其</p>	<p>一、查食品安全衛生管理法第三條第十一款有關基因改造之定義「基因改造：指使用基因工程或分子生物技術，將遺傳物質轉移或轉殖入活細胞或生物體，產生基因重組現象，使表現具外源基因特性或使自身特定基因無法表現之相關技術。但不包括傳統育種、同科物種之細胞及原生質體融合、雜交、誘變、體外受精、體細胞變異及染色體倍增等技術。」，係參照歐盟規定（DIRECTIVE 2001/18/EC），以重組基因之方式認定是否為「基因改造」。因此為保障消費者安全，並讓使用農藥者瞭解農藥成分，爰修正第一項第六款，規定產品有效成分為基因改造之微生物者強制標示「基因改造」。</p> <p>二、現行條文第一項第十一款酌修文字。</p> <p>三、配合使用法定度量衡單位，修正第一項第十三款文字。</p>

<p>重量或容量。</p> <p>十四、 使用方法及其範圍。</p> <p>十五、 施用後至採收時應間隔日數。</p> <p>十六、 儲藏及使用時應注意事項。</p> <p>十七、 廢容器處理方法。</p> <p>十八、 其他經中央主管機關指定應標示事項。</p> <p>前項應記載事項之標示應牢固附著於農藥容器或包裝上。但無法全部標示於農藥容器或包裝上者，至少應標示前項第一款至第七款所定應記載事項，並將前項各款應記載事項標示於農藥附加之說明書。</p>	<p>範圍。</p> <p>十五、 施用後至採收時應間隔日數。</p> <p>十六、 儲藏及使用時應注意事項。</p> <p>十七、 廢容器處理方法。</p> <p>十八、 其他經中央主管機關指定應標示事項。</p> <p>前項應記載事項之標示應牢固附著於農藥容器或包裝上。但無法全部標示於農藥容器或包裝上者，至少應標示前項第一款至第七款所定應記載事項，並將前項各款應記載事項標示於農藥附加之說明書。</p>	
<p>第六條 農藥原體標示，應記載下列事項：</p> <p>一、 農藥許可證字號。</p> <p>二、 農藥許可證權利人名稱、地址及電話號碼。</p> <p>三、 輸入產品者，應註明國外生產工廠名稱及地址。</p> <p>四、 製造日期及批號。</p> <p>五、 農藥普通名稱。</p> <p>六、 <u>有廠牌名稱者</u>，應註明廠牌名稱。</p> <p>七、 物理性狀、有效成分與其他成分之種類及含量。</p> <p>八、 內容物淨重量或容量，並以<u>法定度量衡</u>單位表示。</p> <p>九、 儲藏及使用時應注意事項。</p> <p>十、 預防中毒及解毒方法。</p>	<p>第六條 農藥原體標示，應記載下列事項：</p> <p>一、 農藥許可證字號。</p> <p>二、 農藥許可證權利人名稱、地址及電話號碼。</p> <p>三、 輸入產品者，應註明國外生產工廠名稱及地址。</p> <p>四、 製造日期及批號。</p> <p>五、 農藥普通名稱。</p> <p>六、 廠牌名稱。<u>無廠牌名稱者免標示</u>。</p> <p>七、 物理性狀、有效成分與其他成分之種類及含量。</p> <p>八、 內容物淨重量或容量，並以公制單位表示。</p> <p>九、 儲藏及使用時應注意事項。</p> <p>十、 預防中毒及解毒方法。</p>	<p>一、現行條文第六款酌修文字。</p> <p>二、配合使用法定度量衡單位，修正第八款文字。</p> <p>三、為使加工農藥原體者瞭解產品有效成分是否為基因改造之微生物，一併修正原體標示應記載事項，增訂第十三款，現行條文第十三款移列第十四款。</p>

<p>十一、廢容器處理方法。</p> <p>十二、警告標誌及注意標誌。</p> <p>十三、<u>基因改造農藥原體應註明基因改造字樣。</u></p> <p><u>十四、其他經中央主管機關指定應標示事項。</u></p>	<p>十一、廢容器處理方法。</p> <p>十二、警告標誌及注意標誌。</p> <p>十三、其他經中央主管機關指定應標示事項。</p>	
--	---	--