

CONSOLIDATION

CODIFICATION

# Pest Control Products Incident Reporting Regulations

# Règlement sur les déclarations d'incident relatif aux produits antiparasitaires

SOR/2006-260 DORS/2006-260

Current to September 11, 2021

Last amended on March 12, 2009

À jour au 11 septembre 2021

Dernière modification le 12 mars 2009

### **OFFICIAL STATUS** OF CONSOLIDATIONS

Subsections 31(1) and (3) of the Legislation Revision and Consolidation Act, in force on June 1, 2009, provide as follows:

#### Published consolidation is evidence

**31 (1)** Every copy of a consolidated statute or consolidated regulation published by the Minister under this Act in either print or electronic form is evidence of that statute or regulation and of its contents and every copy purporting to be published by the Minister is deemed to be so published, unless the contrary is shown.

### Inconsistencies in regulations

(3) In the event of an inconsistency between a consolidated regulation published by the Minister under this Act and the original regulation or a subsequent amendment as registered by the Clerk of the Privy Council under the Statutory Instruments Act, the original regulation or amendment prevails to the extent of the inconsistency.

### LAYOUT

The notes that appeared in the left or right margins are now in boldface text directly above the provisions to which they relate. They form no part of the enactment, but are inserted for convenience of reference only.

### NOTE

This consolidation is current to September 11, 2021. The last amendments came into force on March 12, 2009. Any amendments that were not in force as of September 11, 2021 are set out at the end of this document under the heading "Amendments Not in Force".

### CARACTÈRE OFFICIEL **DES CODIFICATIONS**

Les paragraphes 31(1) et (3) de la Loi sur la révision et la codification des textes législatifs, en vigueur le 1er juin 2009, prévoient ce qui suit :

### Codifications comme élément de preuve

31 (1) Tout exemplaire d'une loi codifiée ou d'un règlement codifié, publié par le ministre en vertu de la présente loi sur support papier ou sur support électronique, fait foi de cette loi ou de ce règlement et de son contenu. Tout exemplaire donné comme publié par le ministre est réputé avoir été ainsi publié, sauf preuve contraire.

[...]

### Incompatibilité - règlements

(3) Les dispositions du règlement d'origine avec ses modifications subséquentes enregistrées par le greffier du Conseil privé en vertu de la *Loi sur les textes réglementaires* l'emportent sur les dispositions incompatibles du règlement codifié publié par le ministre en vertu de la présente loi.

### **MISE EN PAGE**

Les notes apparaissant auparavant dans les marges de droite ou de gauche se retrouvent maintenant en caractères gras juste au-dessus de la disposition à laquelle elles se rattachent. Elles ne font pas partie du texte, n'y figurant qu'à titre de repère ou d'information.

### **NOTE**

Cette codification est à jour au 11 septembre 2021. Les dernières modifications sont entrées en vigueur le 12 mars 2009. Toutes modifications qui n'étaient pas en vigueur au 11 septembre 2021 sont énoncées à la fin de ce document sous le titre « Modifications non en vigueur ».

À jour au 11 septembre 2021 Current to September 11, 2021 Dernière modification le 12 mars 2009

### **TABLE OF PROVISIONS**

# **Pest Control Products Incident Reporting Regulations**

Interpretation

1 Definitions

Classification of Incidents

2 Categories

**Prescribed Information** 

3 Section 13 of the Act

**General Requirements** 

- 4 Reports deemed received
- 6 Language of reports

**Incident Reports** 

- 7 Incidents in Canada
- 8 Incidents in the United States
- 9 Scientific studies

**Reporting Time Limits** 

- 10 Time limit 15 days
- 11 Time limit one month
- 12 Time limit table
- 13 Filing of 12-month report
- 14 Time limit table

**Annual Summary** 

15 When annual summary required

**Dangerous Situations** 

16 Health or environment

Records

17 Keep and submit on request

### **TABLE ANALYTIQUE**

Règlement sur les déclarations d'incident relatif aux produits antiparasitaires

Définitions et interprétation

1 Définitions

Classification des incidents

2 Catégories

Renseignements

3 Article 13 de la Loi

Exigences générales

- Date réputée de réception
- 6 Langues officielles

Déclarations d'incident

- 7 Incident au Canada
- 8 Incident aux États-Unis
- 9 Étude scientifique

Délais de présentation

- 10 Échéance 15 jours
- 11 Échéance un mois
- 12 Échéance tableau
- 13 Présentation de la déclaration période de douze mois
- 14 Échéance tableau

Sommaire récapitulatif annuel

15 Obligation de présenter un sommaire récapitulatif annuel

Situation dangereuse

16 Santé ou environnement

**Dossiers** 

17 Tenue et demande de fourniture

### Placement in Register

18 Incident reports and supplemental information

### Coming into Force

19 Coming into force

### **SCHEDULE**

### Dépôt au registre

18 Déclarations d'incident et renseignements additionnels

### Entrée en vigueur

19 Entrée en vigueur

### **ANNEXE**

Registration SOR/2006-260 October 26, 2006

PEST CONTROL PRODUCTS ACT

# Pest Control Products Incident Reporting Regulations

P.C. 2006-1136 October 26, 2006

Her Excellency the Governor General in Council, on the recommendation of the Minister of Health, pursuant to subsection 67(1) of the *Pest Control Products Act*<sup>e</sup>, hereby makes the annexed *Pest Control Products Incident Reporting Regulations*. Enregistrement DORS/2006-260 Le 26 octobre 2006

### LOI SUR LES PRODUITS ANTIPARASITAIRES

# Règlement sur les déclarations d'incident relatif aux produits antiparasitaires

C.P. 2006-1136 Le 26 octobre 2006

Sur recommandation du ministre de la Santé et en vertu du paragraphe 67(1) de la *Loi sur les produits antiparasitaires*<sup>a</sup>, Son Excellence la Gouverneure générale en conseil prend le *Règlement sur les déclarations d'incident relatif aux produits antiparasitaires*, ci-après.

<sup>a</sup> L.C. 2002, ch. 28

Current to September 11, 2021 À jour au 11 septembre 2021
Last amended on March 12, 2009
Dernière modification le 12 mars 2009

<sup>&</sup>lt;sup>a</sup> S.C. 2002, c. 28

# **Pest Control Products Incident Reporting Regulations**

### Règlement sur les déclarations d'incident relatif aux produits antiparasitaires

### Interpretation

#### **Definitions**

**1 (1)** The following definitions apply in these Regulations.

**Act** means the Pest Control Products Act. (Loi)

**domestic animal** means an animal that is under the control of humans and dependent on them for its survival. (animal domestique)

**incident** means an incident described in section 2 whose effects relate to the health or environmental risks or the value of a pest control product. It does not include an incident that results from an act or activity that would constitute an offence under the *Criminal Code*. (incident)

**incident report** means a report that contains the information described in section 3 and that is received by the Minister from a registrant or an applicant. (*déclaration d'incident*)

individual of a species at risk means an individual of a species set out in the List of Wildlife Species at Risk in Schedule 1 to the Species at Risk Act. (individu d'une espèce en péril)

### Application of definition incident report

**(2)** For the purpose of applying the definition *incident report* in subsection (1), the information need not be proved or substantiated by the registrant or applicant in order to be included in the report.

### Classification of Incidents

### Categories

- **2** Incidents are classified, according to the subject of the exposure to the pest control product and the degree of severity of their effects, into the following categories:
  - (a) in the case of a human being,
    - (i) an incident whose effect is a human death,

# Définitions et interprétation

#### **Définitions**

**1 (1)** Les définitions qui suivent s'appliquent au présent règlement.

**animal domestique** Animal dont l'existence est contrôlée par les humains et qui dépend d'eux pour sa survie. (domestic animal)

**déclaration d'incident** Déclaration qui comporte les renseignements visés à l'article 3 et que le ministre reçoit d'un titulaire ou d'un demandeur d'homologation. (*incident report*)

*incident* Incident visé à l'article 2 dont l'effet touche à la valeur d'un produit antiparasitaire ou aux risques sanitaires ou environnementaux qu'il représente. La présente définition exclut les incidents qui sont la conséquence d'un acte ou d'une activité qui constituerait une infraction prévue au *Code criminel*. (*incident*)

individu d'une espèce en péril Individu d'une espèce sauvage qui est inscrite sur la Liste des espèces en péril figurant à l'annexe 1 de la Loi sur les espèces en péril. (individual of a species at risk)

**Loi** La Loi sur les produits antiparasitaires. (Act)

### Définition de déclaration d'incident

**(2)** Pour l'application de la définition de **déclaration d'incident** au paragraphe (1), il n'est pas nécessaire que les renseignements soient justifiés ou corroborés par le titulaire ou le demandeur d'homologation pour faire l'objet d'une déclaration.

### Classification des incidents

### Catégories

- **2** Les incidents sont classés selon les catégories ci-après, suivant le sujet ou l'objet de l'exposition au produit antiparasitaire et le degré de gravité de leurs effets :
  - a) dans le cas de l'être humain:
    - (i) l'incident dont l'effet est la mort de l'être humain,

Current to September 11, 2021 1 À jour au 11 septembre 2021
Last amended on March 12, 2009 Dernière modification le 12 mars 2009

- (ii) an incident that has a major effect on a human, when an individual has or has had symptoms that indicate a condition that could be life-threatening or result in adverse reproductive or developmental effects or in chronic disability,
- (iii) an incident that has a moderate effect on a human, when an individual has or has had symptoms that are more pronounced, more prolonged or of a more systemic nature than minimally bothersome symptoms, and for which some form of treatment is usually indicated, although the symptoms do not indicate a life-threatening condition and the individual is likely to return to their pre-exposure state of health without any chronic disability, and
- (iv) an incident that has a minor effect on a human, when an individual has or has had minimally bothersome symptoms that normally resolve rapidly, including skin rash, itching, conjunctivitis, drowsiness, transient cough, headache, joint pain, agitation, restlessness or mild gastro-intestinal symptoms such as self-limited diarrhea, stomach cramps or nausea;
- **(b)** in the case of a domestic animal,
  - (i) an incident whose effect is a domestic animal death,
  - (ii) an incident that has a major effect on a domestic animal, when a domestic animal has or has had symptoms that indicate a condition that could be life-threatening or result in adverse reproductive or developmental effects or in chronic disability,
  - (iii) an incident that has a moderate effect on a domestic animal, when a domestic animal has or has had symptoms that are more pronounced, more prolonged or of a more systemic nature than minimally bothersome symptoms, and for which some form of treatment is usually indicated, although the symptoms do not indicate a life-threatening condition and the animal is likely to return to its pre-exposure state of health without any chronic disability, and
  - (iv) an incident that has a minor effect on a domestic animal, when a domestic animal has or has had minimally bothersome symptoms, such as skin, eye or respiratory irritation, that normally resolve rapidly:
- (c) in the case of the environment.
  - (i) an incident that has a major effect on the environment, when

- (ii) l'incident dont l'effet est majeur sur l'être humain, incident dont l'effet se traduit par des symptômes présents ou passés qui signalent des problèmes de santé pouvant entraîner la mort ou avoir des conséquences néfastes sur les plans de la reproduction ou du développement, ou encore causer une invalidité chronique,
- (iii) l'incident dont l'effet est modéré sur l'être humain, incident dont l'effet se traduit par des symptômes présents ou passés plus prononcés, plus prolongés ou d'une nature plus systémique que dans le cas de symptômes bénins, un traitement médical étant indiqué sans toutefois que les symptômes signalent des problèmes de santé pouvant entraîner la mort et l'état de santé étant censé revenir à ce qu'il était avant l'exposition, sans invalidité chronique,
- (iv) l'incident dont l'effet est mineur sur l'être humain, incident dont l'effet se traduit par des symptômes bénins présents ou passés qui disparaissent habituellement rapidement, notamment éruption cutanée, démangeaisons, conjonctivite, somnolence, toux passagère, maux de tête, douleurs articulaires, agitation, nervosité ou symptômes gastro-intestinaux bénins, comme la diarrhée, les crampes d'estomac ou la nausée spontanément résolutives;
- **b)** dans le cas de l'animal domestique :
  - (i) l'incident dont l'effet est la mort de l'animal domestique,
  - (ii) l'incident dont l'effet est majeur sur l'animal domestique, incident dont l'effet se traduit par des symptômes présents ou passés qui signalent des problèmes de santé pouvant entraîner la mort ou avoir des conséquences néfastes sur les plans de la reproduction ou du développement, ou encore causer une invalidité chronique,
  - (iii) l'incident dont l'effet est modéré sur l'animal domestique, incident dont l'effet se traduit par des symptômes présents ou passés plus prononcés, plus prolongés ou d'une nature plus systémique que dans le cas de symptômes bénins, un traitement étant indiqué sans toutefois que les symptômes signalent des problèmes de santé pouvant entraîner la mort et l'état de santé étant censé revenir à ce qu'il était avant l'exposition, sans invalidité chronique.
  - (iv) l'incident dont l'effet est mineur sur l'animal domestique, incident dont l'effet se traduit par des

- (A) the number of individuals of a group or subgroup set out in column 1 or 2, respectively, of the schedule that die is at least the number set out in column 3, or
- **(B)** an individual of a species at risk has or has had at least one of the symptoms set out in column 6 of the schedule,
- (ii) an incident that has a moderate effect on the environment, when the number of individuals of a group or subgroup set out in column 1 or 2, respectively, of the schedule that have or have had at least one of the symptoms set out in column 6 is the number, or a number within the range, set out in column 4, and
- (iii) an incident that has a minor effect on the environment, when the number of individuals of a group or subgroup set out in column 1 or 2, respectively, of the schedule that have or have had at least one of the symptoms set out in column 6 is less than the number set out in column 5;
- (d) an incident whose effect is residues in food, when a pest control product or one of its components or derivatives is detected in food in an amount that would result in the sale of the food being prohibited under section 4 of the Food and Drugs Act;
- (e) an incident of packaging failure, when packaging failure is observed that could result in the exposure of humans to a pest control product or in injury to humans; and
- (f) an incident whose effects are identified in a scientific study, when the effects are observed during a human epidemiological study or a scientific investigation, whether concluded, discontinued or ongoing, and the study or investigation is sponsored by the registrant or applicant and indicates
  - (i) any new health or environmental hazard associated with a pest control product,
  - (ii) any health or environmental risk associated with a pest control product that may be greater than the risk determined at the time of registration,
  - (iii) the presence of a previously undetected component or derivative of a pest control product.

SOR/2009-94, s. 1(F).

symptômes bénins — présents ou passés — qui disparaissent habituellement rapidement, notamment irritation des yeux, de la peau ou du système respiratoire;

- c) dans le cas de l'environnement :
  - (i) l'incident dont l'effet est majeur sur l'environnement, incident qui a un effet selon lequel:
    - (A) soit le nombre de sujets d'un même groupe ou sous-groupe — mentionné aux colonnes 1 ou 2 de l'annexe, selon le cas —, qui meurent est égal ou supérieur au nombre indiqué à la colonne 3,
    - (B) soit un individu d'une espèce en péril présente ou a présenté au moins un des symptômes indiqués à la colonne 6 de l'annexe,
  - (ii) l'incident dont l'effet est modéré sur l'environnement, incident qui a un effet selon lequel le nombre de sujets d'un même groupe ou sousgroupe - mentionné aux colonnes 1 ou 2 de l'annexe, selon le cas -, présentant ou ayant présenté au moins un des symptômes indiqués à la colonne 6 est le nombre visé à la colonne 4 ou un nombre qui se situe dans l'échelle prévue à celle-ci,
  - (iii) l'incident dont l'effet est mineur sur l'environnement, incident qui a un effet selon lequel le nombre de sujets d'un même groupe ou sousgroupe - mentionné aux colonnes 1 ou 2 de l'annexe, selon le cas -, présentant ou ayant présenté au moins un des symptômes indiqués à la colonne 6 est inférieur au nombre indiqué à la colonne 5;
- d) l'incident dont l'effet est la présence de résidus dans les aliments, incident dont l'effet se traduit par la présence de résidus d'un produit antiparasitaire ou d'un de ses composants ou dérivés, décelés dans un aliment à une concentration entraînant, aux termes de l'article 4 de la Loi sur les aliments et droques, l'interdiction de vendre l'aliment:
- e) l'incident dont l'effet est la défectuosité de l'emballage, incident dont l'effet se traduit par la défectuosité de l'emballage, lequel entraînerait pour les humains un risque d'exposition au produit antiparasitaire ou de blessure;
- f) l'incident dont l'effet est révélé par des études scientifiques, incident dont l'effet est noté lorsque des données — provenant d'études épidémiologiques chez l'humain ou de recherches scientifiques, parrainées par le titulaire ou le demandeur d'homologation, que

ces études ou recherches soient achevées, abandonnées ou en cours — font état de l'un des constats suivants :

- (i) nouveaux dangers pour la santé ou l'environnement, associés à un produit antiparasitaire,
- (ii) risques sanitaires ou environnementaux, associés à un produit antiparasitaire, potentiellement supérieurs à ceux établis lors de son homologation,
- (iii) présence d'un composant ou d'un dérivé d'un produit antiparasitaire qui n'a jamais été décelé antérieurement.

DORS/2009-94, art. 1(F).

# **Prescribed Information**

### Section 13 of the Act

- **3 (1)** The following information that is received by a registrant or an applicant about an incident that is associated with their pest control product or with any pest control product that has the same active ingredient, and that is required by sections 7, 8 and 16, is prescribed information for the purpose of section 13 of the Act:
  - (a) contact information for the registrant or applicant;
  - **(b)** the date on which the incident occurred;
  - **(c)** the date on which the registrant or applicant received the information about the incident;
  - (d) the city, province or state, and country where the incident occurred;
  - (e) the identification of the pest control product;
  - **(f)** information about the application of the pest control product, including the site, method and date of its application;
  - **(g)** the category of the incident, determined in accordance with section 2;
  - **(h)** information about the circumstances of the exposure to the pest control product, including the site, date, route of exposure, weather conditions, duration and subject information, which, in the case of a human subject, is restricted to age, gender and whether the subject is pregnant;
  - (i) information about the incident and its effects, including the symptoms, duration and outcome; and

# Renseignements

### Article 13 de la Loi

- **3 (1)** Sont prévus, pour l'application de l'article 13 de la Loi, les renseignements ci-après reçus par le titulaire ou le demandeur d'homologation et exigés aux termes des articles 7, 8 et 16 portant sur les incidents associés à leur produit antiparasitaire ou à tout produit antiparasitaire dont le principe actif est le même que le leur :
  - a) les coordonnées du titulaire ou du demandeur;
  - **b)** la date à laquelle l'incident survient;
  - **c)** la date à laquelle le titulaire ou le demandeur reçoit les renseignements concernant l'incident;
  - **d)** la ville, la province ou l'état et le pays où l'incident survient;
  - e) l'identification du produit antiparasitaire;
  - **f)** les renseignements sur l'épandage du produit antiparasitaire, y compris le lieu, la méthode et la date d'épandage;
  - **g)** la catégorie à laquelle appartient l'incident selon l'article 2;
  - h) les circonstances entourant l'exposition au produit antiparasitaire, y compris le lieu, la date, la voie d'exposition, la durée, les conditions météorologiques et le sujet ou l'objet en cause, les renseignements visant le sujet humain étant restreints à l'âge, au sexe et à la présence d'une grossesse;
  - i) les renseignements sur l'incident et ses effets, y compris les symptômes, la durée et le résultat de l'effet:

(j) scientific test information, including information about the sample, the method of analysis and the results.

### Section 13 of the Act

- **(2)** The following information about an incident that is associated with the registrant's or applicant's pest control product or with any pest control product that has the same active ingredient, and that is required by section 9, is prescribed information for the purpose of section 13 of the Act:
  - (a) contact information for the registrant or applicant;
  - **(b)** the title and date of the study and the name of the author:
  - (c) the identification of the pest control product;
  - **(d)** the category of the incident, determined in accordance with section 2;
  - **(e)** the scientific study and the test data generated during the study; and
  - **(f)** the type of scientific study, an indication of which of subparagraphs 2(f)(i) to (iii) is the reason for submitting it, and the information the study reveals about the incident and its effects.

SOR/2009-94, s. 2.

# **General Requirements**

### Reports deemed received

- **4 (1)** Subject to subsection (2), all information about incidents and their effects that is required by these Regulations is deemed to have been received by the registrant or applicant on a certain date if it is received on that date by
  - (a) an employee or agent of the registrant or applicant; or
  - **(b)** an employee or agent of a related corporation, within the meaning of the definition *related persons* in subsection 251(2) of the *Income Tax Act*, whether the related corporation is located in or outside Canada.

### **Exception**

(2) In the case of an incident whose effects are identified in a scientific study, if the information is received by a person described in paragraph (1)(b), the information is

j) les renseignements sur les essais scientifiques, y compris l'échantillonnage, la méthode d'analyse et les résultats.

### Article 13 de la Loi

- (2) Sont prévus, pour l'application de l'article 13 de la Loi, les renseignements ci-après exigés aux termes de l'article 9 portant sur les incidents associés au produit antiparasitaire du titulaire ou du demandeur d'homologation ou à tout produit antiparasitaire dont le principe actif est le même que le leur :
  - a) les coordonnées du titulaire ou du demandeur;
  - **b)** le nom de l'auteur, le titre et la date de l'étude;
  - c) l'identification du produit antiparasitaire;
  - **d)** la catégorie à laquelle appartient l'incident selon l'article 2;
  - e) l'étude scientifique et les données d'essais qui en découlent;
  - f) le type d'étude scientifique, une indication du constat, parmi ceux prévus aux sous-alinéas 2f)(i) à (iii), qui est à l'origine de la communication, les renseignements afférents à l'incident et ses effets.

DORS/2009-94, art. 2.

# Exigences générales

### Date réputée de réception

- **4 (1)** Sous réserve du paragraphe (2), tout renseignement portant sur les incidents et leurs effets exigé par le présent règlement est réputé avoir été reçu par le titulaire ou le demandeur d'homologation à la date de sa réception par l'une des personnes suivantes :
  - **a)** l'employé ou le représentant d'un titulaire ou d'un demandeur d'homologation;
  - **b)** l'employé ou le représentant d'une personne morale qui a un lien, au sens de la définition de **personnes liées** au paragraphe 251(2) de la *Loi de l'impôt sur le revenu*, avec le titulaire ou le demandeur, que cette personne morale soit située au Canada ou à l'étranger.

### **Exception**

(2) Dans le cas d'un incident dont l'effet est révélé par des études scientifiques, s'il s'agit d'une personne visée à l'alinéa (1)b) qui reçoit le renseignement, il est réputé avoir été reçu par le titulaire ou le demandeur

deemed to have been received by the registrant or applicant one year after its receipt by that person.

**5** [Repealed, SOR/2009-94, s. 3]

### Language of reports

**6 (1)** Incident reports must be filed in English or in French.

### **Translation delays**

**(2)** In the case of a scientific study published in a language other than English or French, if the translation of the study cannot be completed within the prescribed time for filing the incident report, the registrant or applicant must provide the Minister with a summary of the study, in English or French, when the report is filed.

### **Translated study**

**(3)** In a case described in subsection (2), the registrant or applicant must send the completed translated study as soon as possible after the report is filed.

SOR/2009-94, s. 4.

### **Incident Reports**

### **Incidents in Canada**

**7** Every registrant and applicant must file with the Minister, in accordance with the time limits specified in sections 10 to 14, a complete and accurate report of any information set out in subsection 3(1) that they receive about an incident that occurs in Canada, in accordance with the categories described in paragraphs 2(a) to (e).

SOR/2009-94, s. 5(E).

### Incidents in the United States

**8** Every registrant and applicant must file with the Minister, in accordance with the time limits specified in sections 10 to 12, a complete and accurate report of any information set out in subsection 3(1) that they receive about an incident that occurs in the United States, if the incident fits within any of the following categories described in section 2: an incident whose effect is a human death, an incident that has a major effect on a human, or an incident whose effect is a domestic animal death.

SOR/2009-94, s. 5(E).

#### Scientific studies

**9** Every registrant and applicant must file with the Minister, in accordance with the time limit specified in section 11, a complete and accurate report of any

d'homologation un an après avoir été reçu par cette personne.

**5** [Abrogé, DORS/2009-94, art. 3]

### Langues officielles

**6 (1)** Les déclarations d'incident sont présentées en français ou en anglais.

#### Délai de traduction

(2) Si une étude scientifique publiée dans une langue autre que le français ou l'anglais ne peut être traduite dans le délai imparti, le titulaire ou le demandeur d'homologation présente au ministre, en même temps que la déclaration d'incident, un résumé de l'étude, en français ou en anglais.

### Production de la traduction

**(3)** Dans le cas prévu au paragraphe (2), le titulaire ou le demandeur d'homologation fait parvenir au ministre la traduction de l'étude au complet, aussitôt que possible après la présentation de la déclaration d'incident.

DORS/2009-94, art. 4.

### Déclarations d'incident

### Incident au Canada

**7** Le titulaire ou le demandeur de l'homologation d'un produit antiparasitaire doit, dans les délais prévus aux articles 10 à 14, déclarer de façon complète et exacte au ministre, selon la description des catégories visées aux alinéas 2a) à e), tout renseignement mentionné au paragraphe 3(1) qu'il reçoit relativement à tout incident qui survient au Canada.

DORS/2009-94, art. 5(A).

### Incident aux États-Unis

**8** Le titulaire ou le demandeur de l'homologation d'un produit antiparasitaire doit, dans les délais prévus aux articles 10 à 12, déclarer de façon complète et exacte au ministre tout renseignement prévu au paragraphe 3(1) qu'il reçoit relativement à tout incident qui survient aux États-Unis, s'il appartient à l'une des catégories ci-après visées à l'article 2: l'incident dont l'effet est la mort de l'être humain, l'incident dont l'effet est majeur sur l'être humain ou l'incident dont l'effet est la mort de l'animal domestique.

DORS/2009-94, art. 5(A).

### Étude scientifique

**9** Le titulaire ou le demandeur de l'homologation d'un produit antiparasitaire doit, dans le délai prévu à l'article 11, déclarer de façon complète et exacte au ministre tout

information set out in subsection 3(2) about an incident whose effects are identified in a scientific study.

SOR/2009-94, s. 5(E).

# **Reporting Time Limits**

### Time limit - 15 days

- **10** Every registrant and applicant must file an incident report within 15 days after the day on which they receive information about any incident in the following categories:
  - (a) an incident whose effect is a human death;
  - **(b)** an incident that occurs in Canada that has a major effect on a human; and
  - **(c)** an incident that has a major effect on the environment.

#### Time limit — one month

- **11 (1)** Every registrant and applicant must accumulate the information that they receive in a month about incidents in the following categories and file the required incident reports before the end of the next month:
  - (a) an incident that occurs in the United States that has a major effect on a human;
  - **(b)** an incident that has a moderate effect on a human;
  - **(c)** an incident that occurs in Canada whose effect is a domestic animal death;
  - (d) an incident that has a moderate effect on the environment;
  - (e) an incident whose effect is residues in food;
  - (f) an incident of packaging failure; and
  - **(g)** an incident whose effects are identified in a scientific study.
- (2) [Repealed, SOR/2009-94, s. 6]

SOR/2009-94, s. 6.

### Time limit — table

**12** Every registrant and applicant must accumulate the information that they receive in a reporting period set out in column 1 of the table to this section about

renseignement mentionné au paragraphe 3(2) portant sur tout incident dont l'effet est révélé par des études scientifiques.

DORS/2009-94, art. 5(A).

# Délais de présentation

### Échéance - 15 jours

- **10** Le titulaire ou le demandeur d'homologation présente une déclaration d'incident au plus tard quinze jours après avoir reçu des renseignements portant sur tout incident appartenant à l'une des catégories suivantes :
  - a) l'incident dont l'effet est la mort de l'être humain;
  - **b)** l'incident dont l'effet est majeur sur l'être humain et qui survient au Canada;
  - c) l'incident dont l'effet est majeur sur l'environnement.

### Échéance — un mois

- **11 (1)** Le titulaire ou le demandeur d'homologation accumule tous les renseignements qu'il reçoit, relativement aux incidents appartenant aux catégories ci-après, au cours d'un mois donné et présente les déclarations d'incident exigées avant la fin du mois suivant :
  - **a)** l'incident dont l'effet est majeur sur l'être humain et qui survient aux États-Unis;
  - **b)** l'incident dont l'effet est modéré sur l'être humain;
  - **c)** l'incident dont l'effet est la mort d'un animal domestique et qui survient au Canada;
  - **d)** l'incident dont l'effet est modéré sur l'environnement;
  - **e)** l'incident dont l'effet est la présence de résidus dans les aliments;
  - **f)** l'incident dont l'effet est la défectuosité de l'emballage;
  - **g)** l'incident dont l'effet est révélé par des études scientifiques.
- (2) [Abrogé, DORS/2009-94, art. 6]

### Échéance — tableau

**12** Le titulaire ou le demandeur d'homologation accumule tous les renseignements qu'il reçoit, relativement aux incidents appartenant aux catégories ci-après, au

incidents in the following categories and file the required incident reports on the date set out in column 2:

- (a) an incident that occurs in the United States whose effect is a domestic animal death; and
- (b) an incident that has a major effect on a domestic animal.

#### **TABLE**

	Column 1	Column 2
Item	Reporting Period	Filing Date
1	January 1 to March 31	May 31
2	April 1 to June 30	August 31
3	July 1 to September 30	November 30
4	October 1 to December 31	February 28, or February 29 in the case of a leap year

### Filing of 12-month report

- **13** Subject to subsection 14(4), every registrant and applicant must accumulate the information that they receive in a 12-month period established in accordance with section 14 about incidents in the following categories and file the required incident reports in accordance with that section:
  - (a) an incident that has a minor effect on a human;
  - (b) an incident that has a moderate effect on a domestic animal;
  - (c) an incident that has a minor effect on a domestic animal: and
  - (d) an incident that has a minor effect on the environment.

#### Time limit — table

**14 (1)** Subject to subsections (2) to (4), every registrant and applicant the first letter or number of whose name is set out in column 1 of the table to this subsection must file the incident reports described in section 13 and the annual summary described in section 15 within two months after the end of the reporting period set out in column 2.

cours de la période d'accumulation de renseignements visée à la colonne 1 du tableau du présent article et présente, à la date visée à la colonne 2, les déclarations des incidents exigées:

- a) l'incident dont l'effet est la mort d'un animal domestique et qui survient aux États-Unis;
- b) l'incident dont l'effet est majeur sur l'animal domestique.

#### **TABLEAU**

	Colonne 1	Colonne 2
Article	Période d'accumulation des renseignements	Date de présentation
1	Du 1 <sup>er</sup> janvier au 31 mars	Le 31 mai
2	Du 1 <sup>er</sup> avril au 30 juin	Le 31 août
3	Du 1 <sup>er</sup> juillet au 30 septembre	Le 30 novembre
4	Du 1 <sup>er</sup> octobre au 31 décembre	Le 28 ou 29 février, selon l'année

# Présentation de la déclaration — période de douze

- 13 Sous réserve du paragraphe 14(4), le titulaire ou le demandeur d'homologation accumule tous les renseignements qu'il reçoit, relativement aux incidents appartenant aux catégories ci-après, au cours de la période de douze mois établie conformément à l'article 14 et présente les déclarations d'incident exigées conformément à cet article:
  - a) l'incident dont l'effet est mineur sur l'être humain:
  - b) l'incident dont l'effet est modéré sur l'animal domestique:
  - c) l'incident dont l'effet est mineur sur l'animal domestique;
  - d) l'incident dont l'effet est mineur sur l'environnement.

#### Échéance — tableau

**14 (1)** Sous réserve des paragraphes (2) à (4), le titulaire ou le demandeur d'homologation présente les déclarations d'incident visées à l'article 13 et le sommaire récapitulatif annuel visé à l'article 15, dans les deux mois suivant la fin de la période d'accumulation de renseignements figurant à la colonne 2 du tableau du présent article, en regard de la première lettre de son

### **TABLE**

	Column 1	Column 2
ltem	First letter or number of registrant's or applicant's name	Reporting period
1	A or a number	December 1 to November 30
2	В	January 1 to December 31
3	С	February 1 to January 31
4	D	March 1 to February 28, or February 29 in the case of a leap year
5	E, F or G	April 1 to March 31
6	H, I or J	May 1 to April 30
7	K or L	June 1 to May 31
8	M	July 1 to June 30
9	N	August 1 to July 31
10	O, P, Q or R	September 1 to August 31
11	S	October 1 to September 30
12	T, U, V, W, X, Y or Z	November 1 to October 31

### Name change

(2) If a registrant or an applicant changes their name after having filed a first incident report described in section 13 or a first annual summary described in section 15, the time limit for filing subsequent reports and summaries under those sections remains the time first established in accordance with subsection (1).

### **Amalgamation**

**(3)** If two or more registrants or applicants amalgamate after one of them has filed a first incident report described in section 13 or a first annual summary described

nom ou de la première lettre ou du premier nombre de sa dénomination sociale à la colonne 1.

### **TABLEAU**

	Colonne 1	Colonne 2
<b>.</b>	Première lettre de son nom ou première lettre ou premier nombre de la dénomination sociale du titulaire ou du demandeur	Période d'accumulation de
Article	d'homologation	renseignements
1	Un nombre ou la lettre A	Du 1 <sup>er</sup> décembre au 30 novembre
2	В	Du 1 <sup>er</sup> janvier au 31 décembre
3	С	Du 1 <sup>er</sup> février au 31 janvier
4	D	Du 1 <sup>er</sup> mars au 28 ou 29 février, selon l'année
5	E, F ou G	Du 1 <sup>er</sup> avril au 31 mars
6	H, I ou J	Du 1 <sup>er</sup> mai au 30 avril
7	K ou L	Du 1 <sup>er</sup> juin au 31 mai
8	M	Du 1 <sup>er</sup> juillet au 30 juin
9	N	Du 1 <sup>er</sup> août au 31 juillet
10	O, P, Q ou R	Du 1 <sup>er</sup> septembre au 31 août
11	S	Du 1 <sup>er</sup> octobre au 30 septembre
12	T, U, V, W, X, Y ou Z	Du 1 <sup>er</sup> novembre au 31 octobre

### Changement de nom

(2) Si le titulaire ou le demandeur d'homologation change son nom après avoir présenté une première déclaration d'incident ou un premier sommaire récapitulatif annuel aux termes des articles 13 et 15, respectivement, la période établie de présentation des déclarations et sommaires subséquents demeure la même que celle établie conformément au paragraphe (1).

#### **Fusion**

(3) En cas de fusion de titulaires ou de demandeurs d'homologation après que l'un d'eux a présenté une première déclaration d'incident ou un premier sommaire récapitulatif annuel aux termes des articles 13 et 15, respectivement, la période établie de présentation des déclarations et sommaires subséquents du titulaire ou du demandeur

in section 15, the time limit for the amalgamated registrant or applicant filing subsequent reports and summaries under those sections is the earliest of their time limits first established in accordance with subsection (1).

### No longer a registrant

- **(3.1)** If a registrant ceases for any reason to be the registrant of a particular pest control product, they must file the incident reports described in section 13 and the annual summary described in section 15, with respect to all information that they receive about that product before the day on which they cease to be the registrant, within one of the following time limits:
  - (a) before the day on which they cease to be the registrant; or
  - **(b)** on or before the day that is 15 days after that day.

### First report and summary

**(4)** The first incident report described in section 13 and the first annual summary described in section 15 that are filed in accordance with subsection (1) may be for a reporting period shorter than 12 months.

SOB/2009-94, S. 7.

### **Annual Summary**

### When annual summary required

- **15 (1)** A registrant must file an annual summary with respect to an active ingredient in the following circumstances:
  - (a) the active ingredient is a component of a pest control product that is the subject of an incident report filed by the registrant in the year; and
  - **(b)** the active ingredient is implicated in at least 10 such reports in the same year.

### Content

- **(2)** The annual summary must contain the following information:
  - (a) with respect to each incident report referred to in paragraph (1)(b), the category of incident described in section 2; and
  - **(b)** a concise critical analysis of all the data relating to the active ingredient, including a comparison with analyses of past years and commentary on any changes that arose in the year in the risk profile of any

issu de la fusion est la première des périodes déjà établies conformément au paragraphe (1) à l'égard des titulaires ou des demandeurs en cause.

### Perte de la qualité de titulaire

- (3.1) Si le titulaire d'homologation d'un produit antiparasitaire cesse d'en être le titulaire, pour quelque raison que ce soit, il est tenu de présenter les déclarations d'incident visées à l'article 13 et le sommaire récapitulatif annuel visé à l'article 15 relativement à tous les renseignements reçus, à l'égard du produit, avant la date où il cesse d'être titulaire, dans l'un ou l'autre des délais suivants :
  - a) avant la date où il cesse d'être titulaire;
  - **b)** au plus tard dans les quinze jours qui suivent cette date

### Première déclaration et premier sommaire

(4) La première déclaration d'incident visée à l'article 13 et le premier sommaire récapitulatif annuel visé à l'article 15 sont présentés conformément au paragraphe (1) même si la période d'accumulation de renseignements s'en trouve raccourcie.

DORS/2009-94, art. 7.

# Sommaire récapitulatif annuel

# Obligation de présenter un sommaire récapitulatif annuel

- **15 (1)** Le titulaire présente un sommaire récapitulatif annuel portant sur un principe actif dans les circonstances suivantes :
  - **a)** le principe actif est un composant d'un produit antiparasitaire pour lequel le titulaire a présenté une déclaration d'incident pendant l'année;
  - **b)** le principe actif joue un rôle dans au moins dix déclarations d'incident présentées par le titulaire pendant la même année.

### Contenu

- (2) Le sommaire contient les renseignements suivants :
  - a) à l'égard de chaque déclaration d'incident visée à l'alinéa (1)b), la catégorie d'incident selon l'article 2;
  - **b)** une analyse critique concise de toutes les données se rapportant au principe actif, de même qu'une comparaison avec les analyses des années antérieures et des observations sur tout changement qui s'est produit dans l'année au profil des risques associés au

pest control product of which the active ingredient is a component.

### **Timing**

(3) The annual summary must be filed at the same time as the incident reports required by section 13.

# **Dangerous Situations**

### **Health or environment**

**16** Every registrant must provide the Minister with all information set out in subsection 3(1) that they receive and that has not already been reported, within 24 hours after the Minister requests it for the purpose of responding to a situation that endangers human or domestic animal health or the environment.

### Records

### Keep and submit on request

17 Every registrant and applicant must keep a record of every completed incident report and any information they have that relates to or is in connection with that report for six years after the day on which the report is filed with the Minister. The record must be provided to the Minister, on request, for the purpose of making comparisons or a historical analysis of the incidents or to permit the Minister to exercise powers under the Act.

### Placement in Register

### Incident reports and supplemental information

**18** (1) Subject to subsection (2), the Minister must place all incident reports that relate to registered pest control products in the Register, including any supplemental information in support of the reports that is volunteered by the registrant or applicant, such as any relevant opinion or commentary.

### **Exclusion**

(2) The Minister must remove from the incident reports, and from any supplemental information provided in connection with them, all personal information as defined in section 3 of the *Privacy Act*.

produit antiparasitaire dont le principe actif est un composant.

### Moment de la présentation

(3) Le sommaire est présenté en même temps que les déclarations d'incident exigées à l'article 13.

# Situation dangereuse

### Santé ou environnement

16 Le titulaire fournit les renseignements prévus au paragraphe 3(1) qu'il a reçus et qu'il n'a pas déjà déclarés, au plus tard vingt-quatre heures après que le ministre en fait la demande pour faire face à une situation qui présente un danger pour la santé humaine, la santé des animaux domestiques ou l'environnement.

### Dossiers

### Tenue et demande de fourniture

17 Le titulaire et le demandeur d'homologation sont tenus de conserver, pendant les six ans qui suivent la présentation au ministre de toute déclaration d'incident aux termes du présent règlement, un dossier comprenant chacune des déclarations d'incident et les renseignements afférents; ils fournissent le dossier au ministre, sur demande, lorsque ce dernier en a besoin à des fins de comparaison ou d'analyse chronologique des incidents ou pour lui permettre d'exercer les pouvoirs qui lui sont conférés par la Loi.

### Dépôt au registre

### Déclarations d'incident et renseignements additionnels

**18 (1)** Sous réserve du paragraphe (2), le ministre verse au Registre les déclarations d'incident portant sur tout incident dont l'effet est associé à un produit antiparasitaire homologué ainsi que tout renseignement additionnel - notamment des avis ou des observations utiles fourni volontairement par le titulaire ou le demandeur d'homologation à l'appui des déclarations.

### **Exclusion**

(2) Le ministre retire des déclarations d'incident et des renseignements additionnels tout renseignement personnel au sens de l'article 3 de la Loi sur la protection des renseignements personnels.

# **Coming into Force**

### **Coming into force**

19 These Regulations come into force six months after the day on which they are registered.

# Entrée en vigueur

### Entrée en vigueur

**19** Le présent règlement entre en vigueur six mois après sa date d'enregistrement.

### **SCHEDULE**

(Paragraph 2(c))

# Incident Effects in the Environment

	Column 1	Column 2	Column 3	Column 4	Column 5	Column 6
Item	Group	Subgroup	Major Effect	Moderate Effect	Minor Effect	Symptoms
1	Birds	(a) Predatory birds	(a) 3	(a) 1 or more but fewer than 3	(a) N/A	(a) Death, impairment of health, reproductive im- pairment or congenital anomalies
		<b>(b)</b> Birds that flock, except songbirds	<b>(b)</b> 150	<b>(b)</b> 50 or more but fewer than 150	<b>(b)</b> 50	<b>(b)</b> Death, impairment of health, reproductive impairment or congenital anomalies
		(c) Songbirds and all other birds	<b>(c)</b> 30	(c) 10 or more but fewer than 30	<b>(c)</b> 10	(c) Death, impairment of health, reproductive im- pairment or congenital anomalies
2	Amphibians	Adults	30	10 or more but fewer than 30	10	Death, impairment of health, reproductive impairment or congenital anomalies
3	Mammals	(a) Small mammals such as bats, rab- bits, squirrels and mice	<b>(a)</b> 30	(a) 10 or more but fewer than 30	<b>(a)</b> 10	(a) Death, impairment of health, reproductive im- pairment or congenital anomalies
		<b>(b)</b> Large or solitary mammals such as foxes, deer and moose	<b>(b)</b> 15	<b>(b)</b> 5 or more but fewer than 15	<b>(b)</b> 5	<b>(b)</b> Death, impairment of health, reproductive impairment or congenital anomalies
4	Reptiles		30	10 or more but fewer than 30	10	Death, impairment of health, reproductive impairment or congenital anomalies
5	Fish	(a) Schooling fish	<b>(a)</b> 1,500	(a) 500 or more but fewer than 1,500	(a) 500	(a) Death, impairment of health, reproductive impairment or congenital anomalies
		<b>(b)</b> Non-schooling fish	<b>(b)</b> 150	<b>(b)</b> 50 or more but fewer than 150	<b>(b)</b> 50	<b>(b)</b> Death, impairment of health, reproductive impairment or congenital anomalies
6	Large aquatic invertebrates, such as lobsters, mussels and shrimp		600	200 or more but fewer than 600	200	Death, impairment of health, reproductive impairment or congenital anomalies

	Column 1	Column 2	Column 3	Column 4	Column 5	Column 6
Item	Group	Subgroup	Major Effect	Moderate Effect	Minor Effect	Symptoms
7	Terrestrial invertebrates	(a) Honey bees	(a) 3,000 bees from each of 5 or more colonies, or 30% of the bees in any one colony	but fewer than 3,000 bees from	(a) 10% of the bees in any one colony	(a) Death or abnormal behavioural effects
		(b) All other non- target terrestrial in- vertebrates, includ- ing beneficial insects used in inte- grated pest manage- ment	<b>(b)</b> N/A	<b>(b)</b> N/A	<b>(b)</b> Any number of individuals	(b) Death
8	Trees and shrubs		N/A	25 or more non- target plants in 5 or more incidents that occur within a calendar month	Any number of non-target plants in a single incident	More than 25% of the tree or shrub exhibits abnormal abscission or abnormal leaf discolouration, or there is a reduction in seed or fruit yield
9	Herbaceous plants		N/A	25% or more of non-target plants within the targeted spray area or within 20 m of its edge in 5 or more incidents that occur within a calendar month	non-target plants	Death; injury visible to the naked eye: chlorosis, necrosis, bleaching, vein discolouration or abnormal abscission; terminal bud death; stunted vegetative growth; reduced seed or fruit yield; reduced emergence; abnormal flower quality or number; deformities, for example, in tubers; and epinasty
10	Aquatic plants		N/A	25% or more of the non-target plants in a body of water in 5 or more incidents that occur within a calendar month	the non-target	Death, abnormal plant stance or abnormal leaf discolouration

### **ANNEXE**

(alinéa 2c))

# Effets des incidents sur l'environnement

	Colonne 1	Colonne 2	Colonne 3	Colonne 4	Colonne 5	Colonne 6
Article	Groupe	Sous-groupe	Effet majeur	Effet modéré	Effet mineur	Symptômes
1	Oiseaux	a) Oiseaux de proie	<b>a)</b> 3	a) 1 ou plus mais moins de 3	<b>a)</b> s.o.	a) Mort, détérioration de la santé, troubles de la reproduction ou ano- malies congénitales
		b) Oiseaux qui vivent, voyagent ou s'ali- mentent en bande (à l'exception des oi- seaux chanteurs)	<b>b)</b> 150	<b>b)</b> 50 ou plus mais moins de 150	<b>b)</b> 50	<b>b)</b> Mort, détérioration de la santé, troubles de la reproduction ou ano- malies congénitales
		c) Oiseaux chanteurs et tous autres oiseaux	•	c) 10 ou plus mais moins de 30	<b>c)</b> 10	c) Mort, détérioration de la santé, troubles de la reproduction ou ano- malies congénitales
2	Amphibiens	Adultes	30	10 ou plus mais moins de 30	10	Mort, détérioration de la santé, troubles de la reproduction ou anomalies congénitales
3	Mammifères	a) Petits mammifères (exemple : lièvre, chauve-souris, écu- reuil, souris)	<b>a)</b> 30	<b>a)</b> 10 ou plus mais moins de 30	<b>a)</b> 10	<ul> <li>a) Mort, détérioration de la santé, troubles de la reproduction ou ano- malies congénitales</li> </ul>
		b) Grands mammi- fères ou mammifères solitaires (exemple : renard, cerf, orignal)	<b>b)</b> 15	<b>b)</b> 5 ou plus mais moins de 15	<b>b)</b> 5	<b>b)</b> Mort, détérioration de la santé, troubles de la reproduction ou ano- malies congénitales
4	Reptiles		30	10 ou plus mais moins de 30	10	Mort, détérioration de la santé, troubles de la reproduction ou anomalies congénitales
5	Poissons	a) Poissons vivant en bancs	<b>a)</b> 1 500	a) 500 ou plus mais moins de 1 500	<b>a)</b> 500	<ul> <li>a) Mort, détérioration de la santé, troubles de la reproduction ou ano- malies congénitales</li> </ul>
		<b>b)</b> Autres poissons	<b>b)</b> 150	<b>b)</b> 50 ou plus mais moins de 150	<b>b)</b> 50	<b>b)</b> Mort, détérioration de la santé, troubles de la reproduction ou ano- malies congénitales
6	Grands invertébrés aquatiques (exemple: homards, moules, crevettes)	,	600	200 ou plus mais moins de 600	200	Mort, détérioration de la santé, troubles de la reproduction ou anomalies congénitales

	Colonne 1	Colonne 2	Colonne 3	Colonne 4	Colonne 5	Colonne 6
Article	Groupe	Sous-groupe	Effet majeur	Effet modéré	Effet mineur	Symptômes
7	Invertébrés terrestres	a) Abeilles domes- tiques	par colonie dans 5 colonies ou	a) 1 000 ou plus mais moins de 3 000 abeilles par colonie dans 5 colonies ou plus ou 10 % et plus mais moins de 30 % des abeilles d'une même colonie	a) 10 % des abeilles d'une même colonie	<b>a)</b> Mort ou perturbation du comportement
		<b>b)</b> Autres invertébrés terrestres non visés, notamment les insectes utiles servant à la lutte antiparasitaire intégrée	<b>b)</b> s.o.	<b>b)</b> s.o.	<b>b)</b> Tout nombre	b) Mort
8	Arbres et arbustes		S.O.	25 plantes non visées ou plus lors de 5 incidents ou plus qui se produisent au cours d'un mois civil	plantes non	Abscission anormale ou décoloration foliaire anormale de plus de 25 % de chacun des arbres ou arbustes ou réduction de la production de fruits ou de semences
9	Plantes herbacées		s.o.	25 % ou plus des plantes non visées dans le périmètre de la zone traitée ou dans une zone s'étendant jusqu'à 20 m au-delà du périmètre de la zone traitée lors de 5 incidents ou plus qui se produisent au cours d'un mois civil	plantes non visées lors d'un incident unique	Mort; lésions visibles à l'œil nu : chlorose, nécrose, blanchiment, abscission anormale ou décoloration des nervures; mort des bourgeons terminaux; rabougrissement; réduction de la production de fruits ou de semences; levée réduite; qualité ou nombre de fleurs anormaux; malformations, notamment des tubercules; épinastie
10	Plantes aquatiques		s.o.	25 % ou plus des plantes non visées d'un plan d'eau lors de 5 incidents ou plus qui se produisent au cours d'un mois civil	plantes non	Mort, port anormal ou décoloration foliaire anormale

### **AMENDMENTS NOT IN FORCE**

- SOR/2019-173, s. 1
- 1 The title of the French version of the *Pest Control Products Incident Reporting Regulations*<sup>1</sup> is replaced by the following:

# Règlement sur les rapports d'incident relatif aux produits antiparasitaires

- SOR/2019-173, s. 2
- **2 (1)** The definition *individual of a species at risk* in subsection 1(1) of the Regulations is repealed.
- (2) The definition déclaration d'incident in subsection 1(1) of the French version of the Regulations is repealed.
- (3) The definition *incident* in subsection 1(1) of the Regulations is replaced by the following:

*incident* means an incident whose effects relate to the health or environmental risks or the value of a pest control product. It does not include an incident that results from

- (a) an act or activity that constitutes an offence under the *Criminal Code*; or
- **(b)** the exposure of a targeted subject of a pest control product that is manufactured for the purpose of controlling such a subject. (*incident*)
- (4) Subsection 1(1) of the Regulations is amended by adding the following in alphabetical order:

animal means an invertebrate or a vertebrate, other than a human. (animal)

(5) Subsection 1(1) of the French version of the Regulations is amended by adding the following in alphabetical order:

**rapport d'incident** Rapport qui comporte les renseignements visés à l'article 3 et que le ministre reçoit d'un titulaire ou d'un demandeur d'homologation. (*incident report*)

(6) Subsection 1(2) of the French version of the Regulations is replaced by the following:

### Application de la définition de rapport d'incident

**(2)** Pour l'application de la définition de *rapport d'incident* au paragraphe (1), il n'est pas nécessaire que les

### <sup>1</sup> SOR/2006-260

# MODIFICATIONS NON EN VIGUEUR

- DORS/2019-173, art. 1
- 1 Le titre de la version française du Règlement sur les déclarations d'incident relatif aux produits antiparasitaires est remplacé par ce qui suit :

# Règlement sur les rapports d'incident relatif aux produits antiparasitaires

- DORS/2019-173, art. 2
- 2 (1) La définition de *individu d'une espèce en péril*, au paragraphe 1(1) du même règlement, est abrogée.
- (2) La définition de déclaration d'incident, au paragraphe 1(1) de la version française du même règlement, est abrogée.
- (3) La définition de *incident*, au paragraphe 1(1) du même règlement, est remplacée par ce qui suit :

*incident* Incident dont l'effet touche à la valeur d'un produit antiparasitaire ou aux risques sanitaires ou environnementaux qu'il représente. La présente définition exclut les incidents qui sont la conséquence, selon le cas :

- **a)** d'un acte ou d'une activité qui constitue une infraction prévue au *Code criminel*;
- **b)** de l'exposition d'un sujet ciblé à un produit antiparasitaire qui, de par sa fabrication, est destiné à être utilisé comme moyen de lutte contre un tel sujet. (*incident*)
- (4) Le paragraphe 1(1) du même règlement est modifié par adjonction, selon l'ordre alphabétique, de ce qui suit :

**animal** S'entend des invertébrés et des vertébrés, à l'exception de l'humain. (animal)

(5) Le paragraphe 1(1) de la version française du même règlement est modifié par adjonction, selon l'ordre alphabétique, de ce qui suit :

**rapport d'incident** Rapport qui comporte les renseignements visés à l'article 3 et que le ministre reçoit d'un titulaire ou d'un demandeur d'homologation. (*incident report*)

(6) Le paragraphe 1(2) de la version française du même règlement est remplacé par ce qui suit :

### Application de la définition de rapport d'incident

(2) Pour l'application de la définition de *rapport d'incident* au paragraphe (1), il n'est pas nécessaire que les

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> DORS/2006-260

renseignements soient justifiés ou corroborés par le titulaire ou le demandeur d'homologation pour figurer dans un rapport.

SOR/2019-173, s. 3

# **3** Section 2 of the Regulations is replaced by the following:

### Incident categories

- **2** Incidents are classified, according to the subject and effects of the exposure to the pest control product, into the following categories:
  - (a) an incident whose effect is a human death;
  - **(b)** an incident that has a major effect on a human, namely, that human had or has symptoms that indicate a condition that could be life-threatening or result in adverse reproductive or developmental effects or in chronic disability;
  - **(c)** an incident that has an effect on a human other than the effects set out in paragraph (a) or (b);
  - (d) an incident whose effect is an animal death or, if the incident occurs in the United States, a domestic animal death;
  - (e) an incident that has an effect on an animal other than death;
  - **(f)** an incident that has an effect on terrestrial or aquatic plants;
  - **(g)** an incident of package failure that could result in the exposure of a human to a pest control product or in injury to a human; and
  - **(h)** an incident whose effects are identified in a scientific study, namely, that the effects are observed during a human epidemiological study or a scientific investigation, whether concluded, discontinued or ongoing, and the study or investigation is sponsored by the registrant or applicant and indicates
    - (i) any new health or environmental hazard associated with a pest control product,
    - (ii) any health or environmental risk associated with a pest control product that may be greater than the risk determined at the time of registration, or
    - (iii) the presence of a previously undetected component or derivative of a pest control product.

renseignements soient justifiés ou corroborés par le titulaire ou le demandeur d'homologation pour figurer dans un rapport.

DORS/2019-173, art. 3

# 3 L'article 2 du même règlement est remplacé par ce qui suit :

### Catégories d'incident

- **2** Les incidents sont classés selon les catégories ci-après, suivant le sujet ou l'objet d'exposition au produit antiparasitaire ainsi que les effets de l'exposition :
  - a) l'incident dont l'effet est la mort de l'humain;
  - **b)** l'incident dont l'effet est majeur sur l'humain, à savoir l'incident dont l'effet se traduit par des symptômes présents ou passés qui signalent des problèmes de santé pouvant entraîner la mort ou avoir des conséquences néfastes sur les plans de la reproduction ou du développement, ou encore causer une invalidité chronique;
  - **c)** l'incident dont l'effet sur l'humain est autre que les effets visés aux alinéas a) ou b);
  - **d)** l'incident dont l'effet est la mort de l'animal ou, si l'incident survient aux États-Unis, la mort de l'animal domestique:
  - **e)** l'incident dont l'effet sur l'animal est autre que la mort de celui-ci;
  - f) l'incident ayant un effet sur les plantes terrestres ou aquatiques;
  - **g)** l'incident dont l'effet se traduit par la défectuosité de l'emballage, lequel incident entraînerait pour l'humain un risque de blessures ou d'exposition au produit antiparasitaire:
  - h) l'incident dont l'effet est révélé par une étude scientifique, à savoir l'incident dont l'effet est noté lorsque des données provenant d'une étude épidémiologique chez l'humain ou de recherches scientifiques, parrainées par le titulaire ou le demandeur d'homologation, que ces étude ou recherches soient achevées, abandonnées ou en cours font état de l'un des constats suivants:
    - (i) de nouveaux dangers pour la santé ou l'environnement associés à un produit antiparasitaire,
    - (ii) des risques sanitaires ou environnementaux, associés à un produit antiparasitaire, potentiellement supérieurs à ceux établis lors de son homologation,
    - (iii) la présence d'un composant ou d'un dérivé d'un produit antiparasitaire qui n'a jamais été décelé antérieurement.

Current to September 11, 2021 18 À jour au 11 septembre 2021
Last amended on March 12, 2009 Dernière modification le 12 mars 2009

- SOR/2019-173, s. 4
- **4** Section 6 of the Regulations is replaced by the following:

### Language of reports

**6 (1)** Incident reports must be provided in English or French.

### Summary while awaiting translation

**(2)** In the case of a scientific study published in a language other than English or French, if the translation of the study cannot be completed within the prescribed time for providing the incident report, the registrant or applicant must provide the Minister with a summary of the study, in English or French, when the incident report is provided.

### Provision of translated study

- **(3)** In the case referred to in subsection (2), the registrant or applicant must provide the completed translated study as soon as feasible after the incident report is provided.
- SOR/2019-173, s. 5
- **5** The heading before section 7 of the French version of the Regulations is replaced by the following:

# Rapports d'incident

- SOR/2019-173, s. 6
- **6** Sections 7 to 12 of the Regulations are replaced by the following:

### **Incidents in Canada**

**7** Every registrant and applicant must provide the Minister, in accordance with the time limits specified in sections 10, 11.1 and 12, with any information referred to in subsection 3(1) that they receive about any incident that occurs in Canada and that corresponds to any of the categories set out in paragraphs 2(a) to (g).

### **Incidents in the United States**

- **8** Every registrant and applicant must provide the Minister, in accordance with the time limits specified in sections 10 and 12, with any information referred to in subsection 3(1) that they receive about any incident that occurs in the United States and that corresponds to any of the following categories set out in section 2:
  - (a) an incident whose effect is a human death;
  - **(b)** an incident that has a major effect on a human;
  - (c) an incident whose effect is a domestic animal death.

- DORS/2019-173, art. 4
- **4** L'article 6 du même règlement est remplacé par ce qui suit :

### Langue des rapports

**6 (1)** Les rapports d'incident sont fournis en français ou en anglais.

### Résumé en attendant la traduction

(2) Si une étude scientifique publiée dans une langue autre que le français ou l'anglais ne peut être traduite dans le délai imparti pour fournir le rapport, le titulaire ou le demandeur d'homologation fournit au ministre, en même temps que le rapport d'incident, un résumé de l'étude en français ou en anglais.

### Production de la traduction

- **(3)** Dans le cas prévu au paragraphe (2), le titulaire ou le demandeur d'homologation fournit au ministre la traduction complète de l'étude, aussitôt que possible après avoir fourni le rapport d'incident.
- DORS/2019-173, art. 5
- **5** L'intertitre précédant l'article 7 de la version française du même règlement est remplacé par ce qui suit:

# Rapports d'incident

- DORS/2019-173, art. 6
- **6** Les articles 7 à 12 du même règlement sont remplacés par ce qui suit :

### Incident au Canada

**7** Le titulaire ou le demandeur de l'homologation d'un produit antiparasitaire fournit au ministre, dans les délais prévus aux articles 10, 11.1 et 12, tout renseignement visé au paragraphe 3(1) qu'il reçoit relativement à tout incident qui survient au Canada et qui appartient à l'une des catégories visées aux alinéas 2a) à g).

### Incident aux États-Unis

- **8** Le titulaire ou le demandeur de l'homologation d'un produit antiparasitaire fournit au ministre, dans les délais prévus aux articles 10 et 12, tout renseignement visé au paragraphe 3(1) qu'il reçoit relativement à tout incident qui survient aux États-Unis et qui appartient à l'une des catégories ci-après visées à l'article 2:
  - a) l'incident dont l'effet est la mort de l'humain;
  - **b)** l'incident dont l'effet est majeur sur l'humain;
  - **c)** l'incident dont l'effet est la mort de l'animal domestique.

Current to September 11, 2021 19 À jour au 11 septembre 2021

### Scientific studies

**9** Every registrant and applicant must provide the Minister, in accordance with the time limit specified in section 11, with any information referred to in subsection 3(2) about an incident whose effects are identified in a scientific study.

### **Time Limits**

### Time limit - 15 days

- **10** Every registrant and applicant must provide an incident report within 15 days after the day on which they receive information about any incident that corresponds to either of the following categories set out in section 2:
  - (a) an incident whose effect is a human death;
  - **(b)** an incident that has a major effect on a human.

### Time limit - 30 days

**11** Every registrant and applicant must provide an incident report within 30 days after the day on which they receive information about any incident whose effects are identified in a scientific study.

### Time limit — 90 days

**11.1** Every registrant and applicant must provide an incident report within 90 days after the day on which they receive information about any incident that occurs in Canada and whose effect is an animal death.

### Time limit - table

- **12** Every registrant and applicant must accumulate the information that they receive in a reporting period set out in column 1 of the table to this section about incidents in the following categories and provide the required incident reports by the time limit set out in column 2:
  - (a) an incident that occurs in the United States and whose effect is a domestic animal death;
  - **(b)** an incident that has an effect on a human other than the effects set out in paragraph 2(a) or (b);
  - (c) an incident that has an effect on an animal other than death;
  - (d) an incident that has an effect on terrestrial or aquatic plants; and
  - **(e)** an incident of package failure that could result in the exposure of a human to a pest control product or in injury to a human.

### Étude scientifique

**9** Le titulaire ou le demandeur de l'homologation d'un produit antiparasitaire fournit au ministre, dans le délai prévu à l'article 11, tout renseignement visé au paragraphe 3(2) portant sur tout incident dont l'effet est révélé par une étude scientifique.

### Délais

#### Délai — quinze jours

- **10** Le titulaire ou le demandeur d'homologation fournit un rapport d'incident dans les quinze jours suivant le jour où il reçoit des renseignements portant sur tout incident appartenant à l'une des catégories ci-après visées à l'article 2 :
  - a) l'incident dont l'effet est la mort de l'humain;
  - b) l'incident dont l'effet est majeur sur l'humain.

### Délai - trente jours

**11** Le titulaire ou le demandeur d'homologation fournit un rapport d'incident dans les trente jours suivant le jour où il reçoit des renseignements portant sur tout incident dont l'effet est révélé par une étude scientifique.

### Délai — quatre-vingt-dix jours

**11.1** Le titulaire ou le demandeur d'homologation fournit un rapport d'incident dans les quatre-vingt-dix jours suivant le jour où il reçoit des renseignements portant sur tout incident dont l'effet est la mort d'un animal et qui survient au Canada.

### Délai – tableau

- **12** Le titulaire ou le demandeur d'homologation accumule tous les renseignements qu'il reçoit, relativement aux incidents appartenant aux catégories ci-après, au cours de la période d'accumulation de renseignements visée à la colonne 1 du tableau du présent article et fournit, au plus tard à la date visée à la colonne 2, les rapports d'incident exigés :
  - a) l'incident dont l'effet est la mort d'un animal domestique et qui survient aux États-Unis;
  - **b)** l'incident dont l'effet sur l'humain est autre que les effets visés aux alinéas 2a) ou b);
  - **c)** l'incident dont l'effet sur un animal est autre que la mort de celui-ci;
  - **d)** l'incident ayant un effet sur les plantes terrestres ou aquatiques;
  - **e)** l'incident dont l'effet se traduit par la défectuosité de l'emballage, lequel incident entraînerait pour l'humain un risque de blessures ou d'exposition au produit antiparasitaire.

Current to September 11, 2021 20 À jour au 11 septembre 2021

### **TABLE**

	Column 1	Column 2
Item	Reporting Period	Time Limit for Providing Report
1	January 1 to March 31	May 31
2	April 1 to June 30	August 31
3	July 1 to September 30	November 30
4	October 1 to December 31	February 28 or, in the case of a leap year, February 29

- SOR/2019-173, s. 7
- 7 Section 13 of the Regulations is repealed.
- SOR/2019-173, s. 8

### 8 Section 14 of the Regulations is replaced by the following:

### Transitional period — shortened reporting period

13.1 A registrant or applicant who, during the year preceding the day on which this section comes into force, accumulates information in accordance with section 13 of these Regulations as they read immediately before that day must provide the incident reports referred to in that section for the portion of the applicable reporting period immediately preceding that day and must do so by February 28, 2022.

### No longer a registrant

- **14 (1)** If a registrant ceases for any reason to be the registrant of a particular pest control product, they must provide the incident reports referred to in sections 10 to 12 and the annual summary referred to in section 15, in respect of any information that they receive about that product before the day on which they cease to be the registrant, either:
  - (a) before the day on which they cease to be the registrant;
  - **(b)** on or before the day that is 15 days after that day.

### Shorter reporting period

(2) If a registrant ceases to be the registrant of a particular pest control product before the end of the reporting period applicable to the information that will be the subject of the incident reports referred to in section 12 or the annual summary referred to in section 15, that reporting period is deemed to end on the day that the registrant ceases to be the registrant.

### **TABLEAU**

	Colonne 1	Colonne 2
Article	Période d'accumulation des renseignements	Date limite de fourniture du rapport
1	Du 1 <sup>er</sup> janvier au 31 mars	Le 31 mai
2	Du 1 <sup>er</sup> avril au 30 juin	Le 31 août
3	Du 1 <sup>er</sup> juillet au 30 septembre	Le 30 novembre
4	Du 1 <sup>er</sup> octobre au 31 décembre	Le 28 ou le 29 février, selon l'année

- DORS/2019-173, art. 7
- 7 L'article 13 du même règlement est abrogé.
- DORS/2019-173, art. 8

### 8 L'article 14 du même règlement est remplacé par ce qui suit:

### Période transitoire — période d'accumulation raccourcie

**13.1** Le titulaire ou le demandeur d'homologation qui, dans l'année précédant la date d'entrée en vigueur du présent article, accumule des renseignements aux termes de l'article 13 du présent règlement dans sa version antérieure à cette date est tenu de présenter les déclarations d'incidents visées à cet article, pour la seule portion de la période d'accumulation des renseignements précédant cette date, et ce, au plus tard le 28 février 2022.

### Perte de la qualité de titulaire

- **14 (1)** Si le titulaire d'homologation d'un produit antiparasitaire cesse d'être le titulaire de l'homologation pour une quelconque raison, il est tenu de fournir les rapports d'incident visés aux articles 10 à 12 et le sommaire récapitulatif annuel visé à l'article 15 relativement à tous les renseignements reçus à l'égard du produit avant la date où il cesse d'être le titulaire, dans l'un ou l'autre des délais suivants :
  - a) avant la date où il cesse d'être titulaire de l'homologation:
  - **b)** dans les quinze jours qui suivent cette date.

### Période d'accumulation raccourcie

(2) Si le titulaire d'homologation d'un produit antiparasitaire cesse d'être le titulaire de l'homologation avant la fin de la période d'accumulation applicable aux renseignements devant faire l'objet des rapports d'incident visés à l'article 12 ou du sommaire récapitulatif annuel visé à l'article 15, la période d'accumulation des renseignements est réputée se terminer à la date où il cesse d'être titulaire de l'homologation.

### SOR/2019-173, s. 9

# **9** Section 15 of the Regulations is replaced by the following:

### **Provision of annual summary**

- **15 (1)** A registrant must provide the Minister with an annual summary in respect of an active ingredient if
  - (a) the active ingredient is a component of a pest control product that is the subject of an incident about which the registrant received information during the year; and
  - **(b)** the active ingredient is implicated in at least 10 incidents of the type set out in paragraph (a), each of which relates to the same type of subject of exposure referred to in section 2, namely, a human, an animal or one set out in paragraphs 2(f) to (h).

### Definition of year

**(1.1)** For the purposes of this section, the term *year* means a calendar year.

#### Content

- **(2)** The annual summary must contain the following information:
  - (a) in respect of each incident referred to in paragraph (1)(b), the category of incident set out in section 2; and
  - **(b)** a concise critical analysis of all the data relating to the active ingredient, including a comparison with analyses of past years and commentary on any changes that arose during the year in the risk profile of any pest control product of which the active ingredient is a component.

### **Timing**

(3) The annual summary must be provided by March 31 of the year that follows the year during which the registrant receives information about the incidents specified in subsection (1).

### Transitional period - annual summary

**15.1 (1)** A registrant who, during the year preceding the day on which this section comes into force, receives information about any incident that is associated with one of its pest control products must also, by the date set out in subsection (3), provide an annual summary in respect of any active ingredient that is a component of one of its pest control products and that is implicated in at least 10 incidents about which it has received information in that calendar year.

### Content

**(2)** The annual summary must contain the information referred to in subsection 15(2) as it read immediately before the day on which this section comes into force.

- DORS/2019-173, art. 9
- **9** L'article 15 du même règlement est remplacé par ce qui suit :

### Fourniture du sommaire récapitulatif annuel

- **15 (1)** Le titulaire fournit au ministre un sommaire récapitulatif annuel à l'égard de tout principe actif qui remplit les conditions suivantes :
  - **a)** le principe actif est un composant d'un produit antiparasitaire pour lequel le titulaire a reçu des renseignements relatifs à un incident dans l'année;
  - **b)** il a joué un rôle dans au moins dix incidents visés à l'alinéa a) qui concernent un même type de sujets ou d'objets visés à l'article 2, à savoir l'humain, l'animal, ou l'un des objets visés aux alinéas 2f) à h).

### Définition de année

**(1.1)** Pour l'application du présent article, *année* s'entend de l'année civile.

#### Contenu

- (2) Le sommaire contient les renseignements suivants :
  - **a)** à l'égard de chaque incident visé à l'alinéa (1)b), la catégorie d'incident visée à l'article 2 à laquelle il appartient;
  - **b)** une analyse critique concise de toutes les données se rapportant au principe actif, y compris une comparaison avec les analyses des années antérieures et des observations sur tout changement qui s'est produit dans l'année au profil des risques associés au produit antiparasitaire dont le principe actif est un composant.

### Moment de la fourniture

(3) Le sommaire est fourni au plus tard le 31 mars de l'année suivant celle au cours de laquelle le titulaire reçoit des renseignements concernant les incidents visés au paragraphe (1).

### Période transitoire - sommaire récapitulatif annuel

**15.1 (1)** Le titulaire qui, dans l'année précédant la date d'entrée en vigueur du présent article, reçoit des renseignements portant sur des incidents qui sont associés à ses produits antiparasitaires est également tenu de fournir, dans le délai prévu au paragraphe (3), un sommaire récapitulatif annuel portant sur tout principe actif qui est un composant d'un de ces produits et qui a joué un rôle dans au moins dix incidents au sujet desquels il a reçu des renseignements pendant cette même année civile.

### Contenu

**(2)** Le sommaire contient les renseignements visés au paragraphe 15(2), dans sa version antérieure à la date d'entrée en vigueur du présent article.

Current to September 11, 2021 22 À jour au 11 septembre 2021

### **Timing**

- **(3)** The annual summary must be provided to the Minister by March 31, 2022.
- SOR/2019-173, s. 10

# **10** Section 16 of the Regulations is replaced by the following:

### Minister's request

- **16** Every registrant must provide the Minister with the information referred to in subsection 3(1) that they have received but have not already provided, within 24 hours after the Minister requests it for the purpose of responding to a situation that endangers human health, animal health or terrestrial or aquatic plants.
- SOR/2019-173, s. 11

# **11** Section 17 of the Regulations is replaced by the following:

### Keep and submit at Minister's request

- 17 Every registrant and applicant must keep a record of every incident report and any information they have that relates to that report for six years after the day on which the report is provided to the Minister. The record must be provided to the Minister, on request, for the purpose of making comparisons or a historical analysis of the incidents or to permit the Minister to exercise powers under the Act.
- SOR/2019-173, s. 12

# **12** Section 18 of the French version of the Regulations is replaced by the following:

### Rapports d'incident et renseignements additionnels

**18 (1)** Sous réserve du paragraphe (2), le ministre verse au Registre les rapports d'incident portant sur tout incident dont l'effet est associé à un produit antiparasitaire homologué, y compris tout renseignement additionnel — notamment des avis ou des observations utiles — fourni volontairement par le titulaire ou le demandeur d'homologation à l'appui des rapports.

### **Exclusion**

- **(2)** Le ministre retire des rapports d'incident et des renseignements additionnels tout renseignement personnel au sens de l'article 3 de la *Loi sur la protection des renseignements personnels*.
- SOR/2019-173, s. 13
- 13 The schedule to the Regulations is repealed.

### Délai

- **(3)** Le sommaire est fourni au ministre au plus tard le 31 mars 2022.
- DORS/2019-173, art. 10

# **10** L'article 16 du même règlement est remplacé par ce qui suit :

### Demande du ministre

- **16** Le titulaire fournit au ministre les renseignements visés au paragraphe 3(1) qu'il a reçus mais qu'il ne lui a pas déjà fournis, au plus tard vingt-quatre heures après que le ministre en fait la demande pour faire face à une situation qui présente un danger pour la santé humaine, pour la santé des animaux ou pour les plantes terrestres ou aquatiques.
- DORS/2019-173, art. 11

# **11** L'article 17 du même règlement est remplacé par ce qui suit :

### Conservation et demande de fourniture

- 17 Le titulaire et le demandeur d'homologation sont tenus de conserver un dossier comprenant tout rapport d'incident, et les renseignements afférents, pendant les six ans qui suivent la fourniture au ministre du rapport d'incident; ils fournissent le dossier au ministre, sur demande, lorsque ce dernier en a besoin à des fins de comparaison ou d'analyse chronologique des incidents ou pour lui permettre d'exercer les pouvoirs qui lui sont conférés par la Loi.
- DORS/2019-173, art. 12

# **12** L'article 18 de la version française du même règlement est remplacé par ce qui suit :

### Rapports d'incident et renseignements additionnels

**18 (1)** Sous réserve du paragraphe (2), le ministre verse au Registre les rapports d'incident portant sur tout incident dont l'effet est associé à un produit antiparasitaire homologué, y compris tout renseignement additionnel — notamment des avis ou des observations utiles — fourni volontairement par le titulaire ou le demandeur d'homologation à l'appui des rapports.

### **Exclusion**

- **(2)** Le ministre retire des rapports d'incident et des renseignements additionnels tout renseignement personnel au sens de l'article 3 de la *Loi sur la protection des renseignements personnels*.
- DORS/2019-173, art. 13
- 13 L'annexe du même règlement est abrogée.

- SOR/2019-173, s. 14

### **Definition of former Regulations**

**14** For the purposes of sections 15 and 16 of these Regulations, former Regulations means the Pest Control Products Incident Reporting Regulations as they read immediately before the day on which these Regulations come into force.

- SOR/2019-173, s. 15

#### Sections 10 to 12

**15** Sections 10 to 12 of the former Regulations continue to apply in respect of any information a registrant or applicant receives before the day on which these Regulations come into force about any incident corresponding to the categories set out in those sections.

SOR/2019-173, s. 16

### Subsection 14(3.1)

**16** Subsection 14(3.1) of the former Regulations continues to apply in respect of a registrant that ceases for any reason to be the registrant of a particular pest control product before the day on which these Regulations come into force.

- DORS/2019-173, art. 14

### Définition de règlement antérieur

**14** Pour l'application des articles 15 et 16 du présent règlement, règlement antérieur s'entend du Règlement sur les déclarations d'incident relatif aux produits antiparasitaires, dans sa version antérieure à la date d'entrée en vigueur du présent règlement.

- DORS/2019-173, art. 15

#### Articles 10 à 12

**15** Les articles 10 à 12 du règlement antérieur continuent de s'appliquer à l'égard de tout renseignement que le titulaire ou le demandeur d'homologation a reçu, relativement à un incident appartenant à une catégorie visée à ces articles, avant la date d'entrée en vigueur du présent règlement.

DORS/2019-173, art. 16

### Paragraphe 14(3.1)

**16** Le paragraphe 14(3.1) du règlement antérieur continue de s'appliquer au titulaire d'un produit antiparasitaire qui cesse d'en être titulaire, pour une quelconque raison, avant la date d'entrée en vigueur du présent règlement.