

32012D0254

12.5.2012.

SLUŽBENI LIST EUROPSKE UNIJE

L 125/53

ODLUKA KOMISIJE**od 10. svibnja 2012.****o neuvrštanju diklorvosa u priloge I, I.A ili I.B Direktivi 98/8/EZ Europskog parlamenta i Vijeća o stavljanju biocidnih pripravaka na tržište, za vrstu proizvoda 18***(priopćena pod brojem dokumenta C(2012) 3016)***(Tekst značajan za EGP)**

(2012/254/EU)

EUROPSKA KOMISIJA,

uzimajući u obzir Ugovor o funkcioniranju Europske unije,

uzimajući u obzir Direktivu 98/8/EZ Europskog parlamenta i Vijeća od 16. veljače 1998. o stavljanju biocidnih pripravaka na tržište ⁽¹⁾, a posebno njezin članak 16. stavak 2. drugi podstavak,

budući da:

- (1) Uredbom Komisije (EZ) br. 1451/2007 od 4. prosinca 2007. o drugoj fazi desetogodišnjeg radnog programa iz članka 16. stavka 2. Direktive 98/8/EZ Europskog parlamenta i Vijeća o stavljanju biocidnih pripravaka na tržište ⁽²⁾ uspostavljen je popis aktivnih tvari koje je potrebno ocijeniti s ciljem njihovog mogućeg uvrštenja u priloge I, I.A ili I.B Direktivi 98/8/EZ. Na taj je popis uvršten diklorvos.
- (2) U skladu s Uredbom (EZ) br. 1451/2007, diklorvos (CAS br. 62-73-7; EZ br. 200-547-7) je ocijenjen u skladu s člankom 11. stavkom 2. Direktive 98/8/EZ za upotrebu u vrsti proizvoda 18, insekticidima, akaricidima i proizvodima za suzbijanje drugih člankonožaca, kako su definirani u Prilogu V. toj Direktivi.
- (3) Italija je bila određena kao država članica izvjestiteljica te je Komisiji 20. studenoga 2007. dostavila izvješće nadležnog tijela, zajedno s preporukom, u skladu s člankom 14. stavcima 4. i 6. Uredbe (EZ) br. 1451/2007.
- (4) Izvješće nadležnog tijela preispitale su države članice i Komisija. U skladu s člankom 15. stavkom 4. Uredbe (EZ) br. 1451/2007, rezultati tog preispitivanja uvršteni su u izvješće o ocjeni u okviru Stalnog odbora za biocidne pripravke 9. prosinca 2011.
- (5) Ta je ocjena pokazala da se od biocidnih pripravaka koji se upotrebljavaju kao insekticidi, akaricidi i proizvodi za

suzbijanje drugih člankonožaca, a koji sadržavaju diklorvos, ne može očekivati da ispunjavaju zahtjeve utvrđene u članku 5. Direktive 98/8/EZ. Scenariji ocijenjeni tijekom procjene rizika za zdravlje ljudi kao i tijekom procjene rizika za okoliš ukazali su na potencijalan i neprihvatljiv rizik. Stoga nije primjereno uvrstiti diklorvos u priloge I, I.A ili I.B Direktivi 98/8/EZ za uporabu u vrsti proizvoda 18.

- (6) U interesu pravne sigurnosti, treba utvrditi datum od kojeg se biocidni pripravci vrste proizvoda 18 koji sadrže diklorvos više neće moći stavljati na tržište, uzimajući u obzir i neprihvatljive učinke tih pripravaka i opravdana očekivanja proizvođača tih pripravaka.
- (7) Mjere predviđene ovom Odlukom u skladu su s mišljenjem Stalnog odbora za biocidne pripravke,

DONIJELA JE OVU ODLUKU:

Članak 1.

Diklorvos (CAS br. 62-73-7; EZ br. 200-547-7) se ne uvrštava u priloge I, I.A ili I.B Direktivi 98/8/EZ za vrstu proizvoda 18.

Članak 2.

Za potrebe članka 4. stavka 2. Uredbe (EZ) br. 1451/2007, biocidni pripravci vrste proizvoda 18 koji sadrže diklorvos više se ne stavljaju na tržište, s učinkom od 1. studenoga 2012.

Članak 3.

Ova je Odluka upućena državama članicama.

Sastavljeno u Bruxellesu 10. svibnja 2012.

Za Komisiju

Janez POTOČNIK

Član Komisije

⁽¹⁾ SL L 123, 24.4.1998., str. 1.⁽²⁾ SL L 325, 11.12.2007., str. 3.