

32012D0077

11.2.2012.

SLUŽBENI LIST EUROPSKE UNIJE

L 38/47

**ODLUKA KOMISIJE****od 9. veljače 2012.****o neuvrštavanju flufenoksurona za pripravke vrste 18 u priloge I., I.A ili I.B Direktivi 98/8/EZ  
Europskog parlamenta i Vijeća o stavljanju biocidnih pripravaka na tržište***(priopćena pod brojem dokumenta C(2012) 621)***(Tekst značajan za EGP)**

(2012/77/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 <sup>(1)</sup>, 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 programa rada iz članka 16. stavka 2. Direktive 98/8/EZ Europskog parlamenta i Vijeća o stavljanju biocidnih pripravaka na tržište <sup>(2)</sup> utvrđen je popis aktivnih tvari koje treba procijeniti s obzirom na njihovo eventualno uvrštenje u priloge I., I.A ili I.B Direktive 98/8/EZ. Taj popis uključuje flufenoksuron.
- (2) Na temelju Uredbe (EZ) br. 1451/2007, izvršena je u skladu s člankom 11. stavkom 2. Direktive 98/8/EZ procjena uporabe flufenoksurona (CAS br. 101463-69-8; EZ br. 417-680-3) u vrsti pripravaka 18, insekticidima, akaricidima i pripravcima za suzbijanje ostalih antropoda, kako su definirani u Prilogu V. toj Direktivi.
- (3) Državom članicom izvjestiteljicom imenovana je Francuska, koja je izvješće nadležnoga tijela zajedno s preporukom podnijela Komisiji 17. ožujka 2009. u skladu s člankom 14. stavcima 4. i 6. Uredbe (EZ) br. 1451/2007.
- (4) Izvješće nadležnoga tijela pregledale su države članice i Komisija. U skladu s člankom 15. stavkom 4. Uredbe (EZ) br. 1451/2007, nalazi tog pregleda uvršteni su u izvješće o procjeni u okviru Stalnog odbora za biocidne pripravke 22. rujna 2011.
- (5) Procjena rizika za ekosustave kojih se to tiče, provedena uz primjenu realističnog pristupa, pokazala je neprihvatljive učinke za vodni ekosustav. Osim toga, zbog njegovih karakteristika, flufenoksuron prema kriterijima utvrđenima u Prilogu XIII. Uredbi (EZ) br. 1907/2006

Europskog parlamenta i Vijeća <sup>(3)</sup> spada u pripravke koji su postojani, skloni bioakumulaciji i toksični, kao i vrlo postojani i vrlo skloni bioakumulaciji. Stoga flufenoksuron s obzirom na uporabu u vrsti pripravaka 18 nije primjereno uvrstiti u priloge I., I.A ili I.B Direktivi 98/8/EZ.

- (6) Datum od kojega se biocidni pripravci koji spadaju u vrstu pripravaka 18 i sadrže flufenoksuron ne bi više smjeli stavljati na tržište treba biti prihvatljiv s obzirom na rezultat procjene rizika kao i na datum stupanja ove Odluke na snagu.
- (7) Mjere predviđene ovom Odlukom u skladu su s mišljenjem Stalnog odbora za biocidne pripravke,

DONIJELA JE OVU ODLUKU:

*Članak 1.*

Flufenoksuron (CAS br. 101463-69-8; EZ br. 417-680-3) se ne uvrštava u priloge I., I.A ili I.B Direktivi 98/8/EZ za vrstu pripravaka 18.

*Članak 2.*

Za potrebe članka 4. stavka 2. Uredbe (EZ) br. 1451/2007, biocidni pripravci koji spadaju u vrstu pripravaka 18 i sadrže flufenoksuron ne smiju se više stavljati na tržište, s učinkom od 1. kolovoza 2012.

*Članak 3.*

Ova je Odluka upućena državama članicama.

Sastavljeno u Bruxellesu 9. veljače 2012.

Za Komisiju  
Janez POTOČNIK  
Član Komisije

<sup>(1)</sup> SL L 123, 24.4.1998., str. 1.

<sup>(2)</sup> SL L 325, 11.12.2007., str. 3.

<sup>(3)</sup> SL L 396, 30.12.2006., str. 1.