

II.

(Nezakonodavni akti)

UREDDBE

DELEGIRANA UREDBA KOMISIJE (EU) br. 1062/2014

od 4. kolovoza 2014.

o programu rada za sustavni pregled svih postojećih aktivnih tvari sadržanih u biocidnim proizvodima iz Uredbe (EU) br. 528/2012 Europskog parlamenta i Vijeća

(Tekst značajan za EGP)

EUROPSKA KOMISIJA,

uzimajući u obzir Ugovor o funkcioniranju Europske unije,

uzimajući u obzir Uredbu (EU) br. 528/2012 Europskog parlamenta i Vijeća od 22. svibnja 2012. o stavljanju na raspolaganje na tržištu i uporabi biocidnih proizvoda (⁽¹⁾), a posebno njezin članak 89. stavak 1. prvi podstavak,

budući da:

- (1) Uredbom Komisije (EZ) br. 1451/2007 (⁽²⁾) propisana su detaljna pravila za program pregleda postojećih biocidnih aktivnih tvari („program pregleda“) koji je započet u skladu s člankom 16. stavkom 2. Direktive 98/8/EZ Europskog parlamenta i Vijeća (⁽³⁾). Budući da je ta Direktiva stavljena izvan snage i zamjenjena Uredbom (EU) br. 528/2012, detaljna pravila za nastavak programa pregleda trebalo bi prilagoditi odredbama te Uredbe.
- (2) Važno je odrediti kombinacije aktivnih tvari/vrsti proizvoda koje se mogu staviti na raspolaganje na tržištu i rabiti, podložno nacionalnim pravilima, na temelju prijelaznih odredaba utvrđenih u članku 89. Uredbe (EU) br. 528/2012. To bi se trebalo učiniti za kombinacije aktivnih tvari/vrsti proizvoda koje se ocjenjuju u okviru programa pregleda.
- (3) Ako je proizvod obuhvaćen odstupanjima za hranu za ljude i životinje iz članka 6. Uredbe (EZ) br. 1451/2007, ali nije obuhvaćen izuzećem za hranu i hranu za životinje iz članka 2. stavka 5. točke (a) Uredbe (EU) br. 528/2012, aktivne tvari koje proizvod sadržava treba ocijeniti u okviru programa pregleda za odgovarajuću vrstu proizvoda. Podložno nacionalnim pravilima, trebalo bi dopustiti stavljanje na raspolaganje na tržištu i uporabu tog proizvoda do kraja ocjenjivanja. U sustavu prethodnih prijava treba utvrditi koji su proizvodi obuhvaćeni tom odredbom. Isto bi trebalo važiti kada je razlog za neprijavljivanje kombinacije aktivne tvari/vrsti proizvoda nova definicija vrsta proizvoda u Uredbi (EU) br. 528/2012 u odnosu na onu iz Direktive 98/8/EZ, ili je neprijavljivanje opravdano na temelju odluke Komisije donesene u skladu s člankom 3. stavkom 3. Uredbe (EU)

(¹) SL L 167, 27.6.2012., str. 1.

(²) Uredba 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 (SL L 325, 11.12.2007., str. 3.).

(³) Direktiva 98/8/EZ Europskog parlamenta i Vijeća od 16. veljače 1998. o stavljanju biocidnih pripravaka na tržište (SL L 123, 24.4.1998., str. 1.).

br. 528/2012, sudske prakse, kao što je predmet C-420/10⁽¹⁾, ili mjerodavnih smjernica Komisije ili nadležnih tijela država članica, koje su naknadno revidirane.

- (4) Kada biocidni proizvod sadržava aktivnu tvar koja više nije uključena u program pregleda, sastoji se od nje ili je stvara, ali je uporaba tog biocidnog proizvoda nužna u državi članici, ta bi uporaba i stavljanje na raspolaganje na tržištu za tu uporabu trebali biti dopušteni u toj državi članici, podložno određenim uvjetima i u ograničenom razdoblju, pri čemu država članica preuzima odgovornost.
- (5) Kako bi se osigurala dosljednost i pojednostavljenje, postupak ocjene aktivnih tvari u okviru programa pregleda trebao bi, u svim mjerodavnim dijelovima, biti istovjetan onom za zahtjeve podnesene u skladu s člankom 7. Uredbe (EU) br. 528/2012 ili u skladu s Provedbenom uredbom Komisije (EU) br. 88/2014⁽²⁾.
- (6) Za tvari koje ispunjavaju kriterije za isključivanje ili zamjenu, nadležno ocjenjivačko tijelo trebalo bi Agenciji podnijeti prijedlog za usklađeno razvrstavanje i označivanje u skladu s člankom 37. stavkom 1. Uredbe (EZ) br. 1272/2008 Europskog parlamenta i Vijeća⁽³⁾ za krajne točke koje uzrokuju zabrinutost, istovremeno zadržavajući pravo država članica da podnesu prijedlog za druge ili sve krajnje točke. Nadležno ocjenjivačko tijelo treba se savjetovati i s Agencijom o tvarima koje ispunjavaju kriterije za postojane, bioakumulativne ili otrovne tvari, ili o tvarima za koje se smatra da imaju svojstva endokrinskih disruptora.
- (7) Kako bi se osiguralo da program pregleda bude dovršen do ciljanog datuma navedenog u članku 89. stavku 1. Uredbe (EU) br. 528/2012, ocjenjivanje treba ograničiti na kombinacije aktivnih tvari/vrsta proizvoda za koje su odgovarajući podaci dostavljeni u rokovima utvrđenima u Uredbi (EZ) br. 1451/2007 ili u ovoj Uredbi. Nadalje, potrebno je utvrditi odgovarajuće rokove za dovršenje ocjenjivanja, uzimajući u obzir mogućnost da bi zahtjevi mogli biti potvrđeni manje od godinu dana prije tih rokova.
- (8) Još nisu utvrđeni podaci potrebni za uvrštavanje u kategoriju 7. Priloga I. Uredbi (EU) br. 528/2012. Stoga je primjereno trenutačno ograničiti prijave za uvrštavanje u taj Prilog na kategorije 1., 2., 3., 4., 5. ili 6.
- (9) Neovisno o članku 90. stavku 2. Uredbe (EU) br. 528/2012, iz članka 91. te Uredbe proizlazi da bi kriteriji navedeni u članku 10. te Uredbe trebali biti mjerodavni za naknadno odobrenje biocidnih proizvoda u svim slučajevima. Stoga je primjereno utvrditi koje tvari zadovoljavaju te kriterije u svim ocjenjivanjima aktivnih tvari.
- (10) Potencijalnom sudioniku u programu pregleda treba dopustiti da sudjeluje ili zamjeni postojećeg sudionika na temelju međusobnog dogovora, pod uvjetom da se ocjenjivanje time ne usporava zbog ograničenog pristupa podacima, jer bi potencijalni podnositelj zahtjeva inače morao ponovno prikupiti podatke.
- (11) Budući da je sudjelovanje u programu pregleda dobrovoljno, sudioniku bi trebalo biti dopušteno povući se iz tog programa. Kada se to dogodi, potencijalnim sudionicima treba dopustiti da preuzmu podržavanje proizvoda, osim ako je ta mogućnost već jedanput odobrena, čime je već uzrokovano kašnjenje programa pregleda, te osim ako je Agencija već započela izradu svojeg mišljenja.
- (12) Kada se u ocjeni aktivne tvari pokaže da se identitet tvari službeno uključene u program pregleda ne poklapa u potpunosti s tvari koja se ocjenjuje, a ocjena ne omogućuje donošenje zaključaka o identitetu službeno uključene tvari, trebalo bi biti moguće redefinirati tvar u tijeku ocjenjivanja i dopustiti drugim osobama da preuzmu podržavanje službeno uključene tvari.

⁽¹⁾ Predmet C-420/10: presuda Suda (treće vijeće) od 1. ožujka 2012. (zahtjev za prethodnu odluku: Landgericht Hamburg – Njemačka) – Söll GmbH protiv Tetra GmbH (stavljanje na tržište biocidnih pripravaka – Direktiva 98/8/EZ – članak 2. stavak 1. točka (a) – koncept „biocidnih pripravaka” – proizvod koji uzrokuje flokulaciju štetnih organizama a da ih ne uništi, odvratiti ili učini bezopasnim).

⁽²⁾ Provedbena uredba Komisije (EU) br. 88/2014 od 31. siječnja 2014. o utvrđivanju postupka za izmjene Priloga I. Uredbi (EU) br. 528/2012 Europskog parlamenta i Vijeća o stavljanju na raspolaganje na tržištu i uporabi biocidnih proizvoda (SL L 32, 1.2.2014., str. 3).

⁽³⁾ Uredba (EZ) br. 1272/2008 Europskog parlamenta i Vijeća od 16. prosinca 2008. o razvrstavanju, označivanju i pakiranju tvari i smjesa, o izmjeni i stavljanju izvan snage Direktive 67/548/EEZ i Direktive 1999/45/EZ i o izmjeni uredbe (EZ) br. 1907/2006 (SL L 353, 31.12.2008., str. 1.).

- (13) Određene tvari uključene u program pregleda u vrijeme donošenja ove Uredbe ne podržava nijedan sudionik. Isto vrijedi za određene nanomaterijale, iako, u skladu s člankom 4. stavkom 4. Uredbe (EU) br. 528/2012, ti materijali ne mogu biti odobreni ako nisu izričito navedeni. Osobe bi trebale moći preuzeti sudjelovanje za te tvari i nanomaterijale; u suprotnom, te bi tvari i nanomaterijali trebali biti isključeni iz programa pregleda.
- (14) Kako bi se osiguralo da se nijedna tvar neopravdano ne zadržava niti uključuje u program pregleda bez da kasnije bude ocijenjena, zadržavanje ili uključivanje tvari koja još nije u postupku ocjene treba podlijegati prijavljivanju ključnih podataka o tvari,

DONIJELE JE OVU UREDBU:

POGLAVLJE 1.

PREDMET I DEFINICIJE

Članak 1.

Predmet

Ovom se Uredbom utvrđuju pravila za provođenje programa rada za sustavni pregled svih postojećih aktivnih tvari iz članka 89. Uredbe (EU) br. 528/2012.

Članak 2.

Definicije

Za potrebe ove Uredbe primjenjuju se sljedeće definicije:

- (a) „odлуka o neodobravanju” znači odluka da se kombinacija tvari/vrste proizvoda u skladu s člankom 9. stavkom 1. točkom (b) Uredbe (EU) br. 528/2012 ili člankom 89. stavkom 1. trećim podstavkom te Uredbe ne odobri ili ne uvrsti u Prilog I. ili I.A Direktivi 98/8/EZ;
- (b) „kombinacija tvari/vrste proizvoda koja je uvrštena u program pregleda” znači kombinacija tvari/vrste proizvoda navedena u Prilogu II. koja ispunjava sljedeće uvjete:
- nije bila predmetom nijednog od sljedećeg:
 - Direktive o uvrštavanju u Prilog I. ili I.A Direktivi 98/8/EZ
 - Uredbe kojom se propisuje da je kombinacija tvari/vrste proizvoda odobrena u skladu s člankom 89. stavkom 1. trećim podstavkom Uredbe (EU) br. 528/2012;
 - nije bila predmetom odluke o neodobravanju ili je najnovija odluka o neodobravanju za tu tvar stavljena izvan snage;
- (c) „sudionik” znači osoba koja je podnijela zahtjev za kombinaciju tvari/vrste proizvoda koja je uključena u program pregleda ili je podnijela prijavu koja je u skladu s uvjetima iz članka 17. stavka 5. ove Uredbe, ili u čije je ime podnesen taj zahtjev ili prijava.
- (d) „nadležno ocjenjivačko tijelo” znači nadležno tijelo države članice navedene u Prilogu II. ovoj Uredbi imenovano u skladu s člankom 81. Uredbe (EU) br. 528/2012.

POGLAVLJE 2.

POSTUPAK OCJENE DOKUMENTACIJE**Članak 3.****Zahtjev za odobrenje ili uvrštavanje u Prilog I. Uredbi (EU) br. 528/2012**

1. Zahtjev za odobrenje ili uvrštavanje u Prilog I. Uredbi (EU) br. 528/2012 može podnijeti samo sudionik za čiju je prijavu Agencija utvrdila da je u skladu s člankom 17. stavkom 5. ove Uredbe.

Ako se zahtjev odnosi na uvrštavanje u Prilog I. Uredbi (EU) br. 528/2012, on se može odnositi samo na kategoriju 1., 2., 3., 4., 5. ili 6. tog Priloga.

2. Zahtjevi iz stavka 1. podnose se Agenciji u roku od dvije godine od izjave o sukladnosti u skladu s člankom 17. stavkom 5.

Članak 4.**Prihvaćanje zahtjeva**

1. Agencija obavljačuje sudionika o pristojbama koje se plaćaju u skladu s Provedbenom uredbom Komisije (EU) br. 564/2013⁽¹⁾ te odbija zahtjev ako sudionik ne plati te pristojbe u roku od 30 dana. Agencija o tome obavljačuje sudionika i nadležno ocjenjivačko tijelo.

2. Po primjeku pristojbi koje se plaćaju u skladu s Provedbenom uredbom Komisije (EU) br. 564/2013, Agencija prihvata zahtjev i o tome obavljačuje sudionika i nadležno ocjenjivačko tijelo, navodeći datum prihvatanja zahtjeva i njegovu jedinstvenu identifikacijsku oznaku.

3. U skladu s člankom 77. Uredbe (EU) br. 528/2012, protiv odluka Agencije donesenih na temelju prvog stavka ovog članka može se uložiti žalba.

4. Nadležno ocjenjivačko tijelo obavljačuje sudionika o pristojbama koje se plaćaju u skladu s člankom 80. stavkom 2. Uredbe (EU) br. 528/2012 u roku od 30 dana nakon što Agencija prihvati zahtjev, te odbija zahtjev ako sudionik ne plati te pristojbe u roku od 30 dana. Nadležno ocjenjivačko tijelo o tome obavljačuje sudionika i Agenciju.

Članak 5.**Potvrđivanje zahtjeva za odobrenje ili uvrštavanje u kategoriju 6. Priloga I. Uredbi (EU) br. 528/2012**

1. Kada Agencija u skladu s člankom 4. stavkom 2. prihvati zahtjev za odobrenje ili uvrštavanje u kategoriju 6. Priloga I. Uredbi (EU) br. 528/2012 koji sadržava potrebne podatke u skladu s člankom 6. stavcima 1. i 2. te Uredbe te kada je plaćena pristojba u skladu s člankom 4. stavkom 4., nadležno ocjenjivačko tijelo potvrđuje zahtjev u roku od 30 dana od plaćanja pristojbi.

2. Ako je nadležno ocjenjivačko tijelo od sudionika primilo dokumentaciju u skladu s Uredbom (EZ) br. 1451/2007, ali još nije prihvati dokumentaciju kao cijelovitu u skladu s člankom 13. te Uredbe, ono potvrđuje zahtjev najkasnije 3. siječnja 2015.

3. U slučajevima iz stavaka 1. i 2. nadležno ocjenjivačko tijelo ne ocjenjuje kakvoću ili prikladnost dostavljenih podataka ili obrázloženja.

4. Ako nadležno ocjenjivačko tijelo smatra da zahtjev nije potpun, obavljačuje sudionika o potrebnim dodatnim informacijama za potvrđivanje zahtjeva i određuje razuman rok za dostavu tih informacija. Taj rok obično nije duži od 90 dana.

⁽¹⁾ Provedbena uredba Komisije (EU) br. 564/2013 od 18. lipnja 2013. o naknadama i pristojbamakoje se plaćaju Europskoj agenciji za kemikalije u skladu s Uredbom (EU) br. 528/2012 Europskog parlamenta i Vijeća o stavljanju na raspolaganje na tržištu i uporabi biocidnih proizvoda (SL L 167, 19.6.2013., str. 17.).

U roku od 30 dana od primitka dodatnih informacija nadležno ocjenjivačko tijelo potvrđuje zahtjev ako utvrdi da su dostavljene dodatne informacije dovoljne za ispunjavanje zahtjeva iz stavka 2.

Ako sudionik ne dostavi tražene informacije u roku, nadležno ocjenjivačko tijelo odbija zahtjev i o tome obavješćuje sudionika i Agenciju. U tim se slučajevima vraća dio pristojbi plaćenih u skladu s člankom 80. stavcima 1. i 2. Uredbe (EU) br. 528/2012.

Nadležno ocjenjivačko tijelo bez odlaganja obavješćuje sudionika, Agenciju i ostala nadležna tijela o potvrđivanju zahtjeva, navodeći datum potvrđivanja.

Članak 6.

Ocenjivanje zahtjeva

1. Ovaj se članak primjenjuje ako je ispunjen neki od sljedećih uvjeta:

- (a) ako je zahtjev potvrđen u skladu s člankom 5.;
- (b) ako je nadležno ocjenjivačko tijelo prihvatiло dokumentaciju kao cjelovitu u skladu s člankom 13. Uredbe (EZ) br. 1451/2007, ali još nije dostavilo izvješeće nadležnog tijela Komisiji u skladu s člankom 14. stavkom 4. te Uredbe;
- (c) ako je Agencija u skladu s člankom 4. stavkom 2. prihvatiла zahtjev za uvrštavanje u kategoriju 1., 2., 3., 4. ili 5. Priloga I. Uredbi (EU) br. 528/2012 i plaćena je pristojba u skladu s člankom 4. stavkom 4.

2. Nadležno ocjenjivačko tijelo ocjenjuje zahtjev u skladu s člancima 4. i 5. Uredbe (EU) br. 528/2012 uključujući, prema potrebi, sve prijedloge za prilagodavanje zahtjeva za podacima dostavljene u skladu s člankom 6. stavkom 3. te Uredbe, te Agenciji šalje izvješeće o procjeni i zaključke svojeg ocjenjivanja.

3. Kada nekoliko sudionika podržava istu kombinaciju tvari/vrste proizvoda, nadležno ocjenjivačko tijelo sastavlja samo jedno izvješeće o procjeni. Izvješeće o procjeni i zaključci šalju se unutar jednog od sljedećih rokova, ovisno o tome što je kasnije:

- (a) 365 dana od zadnjeg potvrđivanja iz stavka 1. točke (a), prihvaćanja cjelovitosti iz stavka 1. točke (b) ili plaćanja naknade iz stavka 1. točke (c) za predmetnu kombinaciju tvari/vrste proizvoda;
- (b) rokova predviđenih u Prilogu III.

4. Prije nego što Agenciji podnese svoje zaključke, nadležno ocjenjivačko tijelo sudioniku daje mogućnost da u roku od 30 dana dostavi pisane primjedbe povezane s izvješćem o procjeni i zaključcima ocjenjivanja. Nadležno ocjenjivačko tijelo uzima u obzir te primjedbe pri izradi konačne ocjene.

5. Ako se pokaže da su za donošenje ocjene potrebne dodatne informacije, nadležno ocjenjivačko tijelo traži od sudionika da te informacije dostavi u utvrđenom roku i o tome obavješćuje Agenciju.

Razdoblje od 365 dana iz stavka 3. obustavlja se od datuma izdavanja zahtjeva do datuma primitka informacija. Osim ako to ne opravdava priroda traženih podataka ili iznimne okolnosti, obustava ne smije prelaziti sljedeće rokove:

- (a) 365 dana u slučajevima kad se dodatne informacije odnose na pitanja koja nisu spomenuta u Direktivi 98/8/EZ ni riješena u utvrđenoj praksi za primjenu te Direktive;
- (b) 180 dana u ostalim slučajevima.

6. Ako nadležno ocjenjivačko tijelo smatra da zbog kumulativnih učinaka uporabe biocidnih proizvoda koji sadržavaju iste ili različite aktivne tvari postoji zabrinutost za zdravlje ljudi i životinja ili za okoliš, ono to dokumentira u skladu sa zahtjevima mjerodavnih dijelova odjeljka II.3. Priloga XV. Uredbi (EZ) br. 1907/2006 Europskog parlamenta i Vijeća⁽¹⁾ i uključuje u svoje zaključke.

⁽¹⁾ Uredba (EZ) br. 1907/2006 Europskog parlamenta i Vijeća od 18. prosinca 2006. o registraciji, evaluaciji, autorizaciji i ograničavanju kemikalija (REACH) i osnivanju Europske agencije za kemikalije te o izmjeni Direktive 1999/45/EZ i stavljanju izvan snage Uredbe Vijeća (EEZ) br. 793/93 i Uredbe Komisije (EZ) br. 1488/94 kao i Direktive Vijeća 76/769/EEZ i direktiva Komisije 91/155/EEZ, 93/67/EEZ, 93/105/EZ i 2000/21/EZ (SL L 396, 30.12.2006., str. 1.).

7. Nakon dovršetka procjene opasnosti, nadležno ocjenjivačko tijelo bez odlaganja i najkasnije u trenutku podnošenja izvješća o procjeni u skladu sa stavkom 3., kako je primjereno:

- (a) podnosi prijedlog Agenciji u skladu s člankom 37. stavkom 1. Uredbe (EZ) br. 1272/2008 kada smatra da je jedan od kriterija iz članka 36. stavka 1. ispunjen i nije prikladno obrađen u dijelu 3. Priloga VI. toj Uredbi;
- (b) savjetuje se s Agencijom kada smatra da je jedan od kriterija iz članka 5. stavka 1. točaka (d) ili (e) Uredbe (EU) br. 528/2012 ili uvjet iz članka 10. stavka 1. točke (d) te Uredbe ispunjen i nije prikladno obrađen u Prilogu XIV. Uredbi (EZ) br. 1907/2006 ili u popisu kandidata iz članka 59. stavka 1. te Uredbe.

Članak 7.

Mišljenje Agencije

1. Ovaj se članak primjenjuje kada je ispunjen jedan od sljedećih uvjeta:

- (a) kada je nadležno ocjenjivačko tijelo podnijelo izvješće o procjeni u skladu s člankom 6. stavkom 2. i, prema potrebi, prijedlog ili savjetovanje u skladu s člankom 6. stavkom 7.;
- (b) kada je izvješće nadležnog tijela podneseno Komisiji u skladu s člankom 14. stavkom 4. Uredbe (EZ) br. 1451/2007, ali izvješće o procjeni još nije pregledao Stalni odbor za biocidne proizvode u skladu s člankom 15. stavkom 4. te Uredbe.

2. Nakon prihvaćanja izvješća Agencija priprema i Komisiji podnosi mišljenje o odobrenju kombinacije tvari/vrstе proizvoda ili njezinu uvrštavanju u kategoriju 1., 2., 3., 4., 5. ili 6. Priloga I. Uredbi (EU) br. 528/2012, ili oboje, uzimajući u obzir zaklučke nadležnog ocjenjivačkog tijela.

Agencija započinje izradu mišljenja unutar jednog od sljedećih rokova, ovisno o tome što je kasnije:

- (a) tri mjeseca od prihvaćanja izvješća;
- (b) rokova predviđenih u Prilogu III.

Agencija dostavlja mišljenje Komisiji u roku od 270 dana od početka izrade.

Članak 8.

Aktivne tvari koje su potencijalne tvari za zamjenu

1. Prilikom izrade mišljenja u skladu s člankom 7. stavkom 2., Agencija provjerava ispunjava li aktivna tvar neki od kriterija navedenih u članku 10. stavku 1. Uredbe (EU) br. 528/2012 i obrađuje to pitanje u svojem mišljenju.

2. Prije podnošenja mišljenja Komisiji, Agencija objavljuje, ne dovodeći u pitanje članke 66. i 67. Uredbe (EU) br. 528/2012, informacije o potencijalnim tvarima za zamjenu tijekom razdoblja koje nije dulje od 60 dana, u kojem roku zainteresirane treće strane mogu dostaviti mjerodavne informacije, uključujući informacije o raspoloživim zamjenama. U svojem konačnom mišljenju Agencija uzima u obzir prikupljene informacije.

3. Kada je aktivna tvar odobrena i ispunjava jedan od kriterija iz članka 10. stavka 1. Uredbe (EU) br. 528/2012, ona se smatra potencijalnom tvari za zamjenu u Uredbi donesenoj u skladu s člankom 89. stavkom 1. prvim podstavkom te Uredbe.

Članak 9.

Odluka Komisije

Po primitku mišljenja Agencije u skladu s člankom 7. stavkom 2., Komisija bez odgode priprema nacrt odluke za donošenje u skladu s člankom 89. stavkom 1. ili, prema potrebi, člankom 28. stavkom 1. Uredbe (EU) br. 528/2012.

POGLAVLJE 3.

PROMJENA ELEMENATA PROGRAMA PREGLEDA*Članak 10.***Udruživanje ili zamjena sudionika na temelju međusobnog sporazuma**

1. Uloga sudionika može se preuzeti ili dijeliti na temelju dogovora između postojećeg i potencijalnog sudionika, pod uvjetom da potencijalni sudionik ima pravo pozvati se na sve podatke koje je dostavio ili na koje je uputio postojeći sudionik.
2. Za potrebe ovog članka potencijalni i postojeći sudionik putem registra biocidnih proizvoda iz članka 71. Uredbe (EU) br. 528/2012 (dalje u tekstu: „registar“) zajednički podnose Agenciji prijavu koja uključuje sva mjerodavna odobrenja za pristup.
3. Po primitu prijave u skladu sa stavkom 2., Agencija ažurira podatke u registru u odnosu na identitet sudionika.
4. Smatra se da su osobe s poslovnim nastanom u Uniji koje su preuzele ili spojile ulogu sudionika u skladu s ovim člankom dostavile dokumentaciju ili odobrenje za pristup dokumentaciji za potrebe članka 95. Uredbe (EU) br. 528/2012.

*Članak 11.***Povlačenje sudionika**

1. U sljedećim slučajevima smatra se da je sudionik prestao podržavati kombinaciju tvari/vrste proizvoda u programu pregleda:
 - (a) kada je sudionik putem registra obavijestio Agenciju ili nadležno ocjenjivačko tijelo o svojoj namjeri da se povuče;
 - (b) kada nije dostavio zahtjev u rokovima iz članka 3. stavka 2.;
 - (c) kada je njegov zahtjev odbijen u skladu s člankom 4. stavkom 1., člankom 4. stavkom 4. ili člankom 5. stavkom 4.;
 - (d) kada sudionik nije dostavio dodatne informacije u rokovima predviđenima člankom 6. stavkom 5.;
 - (e) kada sudionik nije platio pristojbe koje se plaćaju nadležnom ocjenjivačkom tijelu ili Agenciji.
2. Povlačenje se smatra pravovremenim osim ako nastupi nakon datuma kada nadležno ocjenjivačko tijelo podnosi svoje izvješće nadležnog tijela podnositelju zahtjeva u skladu s člankom 6. stavkom 4. ove Uredbe.

*Članak 12.***Posljedice pravovremenog povlačenja**

1. Kada je nadležno ocjenjivačko tijelo, ali ne i Agencija, upoznato s pravovremenim povlačenjem, ono bez odlaganja putem registra obavještuje Agenciju o povlačenju.
2. Kada je Agencija upoznata s pravovremenim povlačenjem, ona ažurira podatke u registru u odnosu na identitet sudionika.
3. Kada se svi sudionici koji podržavaju istu kombinaciju tvari/vrste proizvoda pravovremeno povuku iz programa pregleda i ako je uloga sudionika za tu kombinaciju već prethodno preuzeta, Agencija o tome obavještuje Komisiju putem registra.

Članak 13.

Redefiniranje aktivnih tvari

1. Kada se pri ocjenjivanju postojeće aktivne tvari ne može donijeti zaključak u odnosu na tvar kako je utvrđena u Prilogu II., nadležno ocjenjivačko tijelo, nakon savjetovanja s dotičnim sudionikom, utvrđuje novi identitet tvari. Nadležno ocjenjivačko tijelo o tome obavješćuje Agenciju.
2. Agencija ažurira podatke u registru u odnosu na identitet tvari.

Članak 14.

Preuzimanje uloge sudionika

1. Agencija objavljuje otvoreni poziv na preuzimanje uloge sudionika za kombinaciju tvari/vrste proizvoda u jednom od sljedećih slučajeva:
 - (a) kada se svi sudionici koji su podržavali istu kombinaciju tvari/vrste proizvoda pravovremeno povuku u skladu s člankom 11., a uloga sudionika za tu kombinaciju još nije bila preuzeta;
 - (b) nakon redefiniranja u skladu s člankom 13., u kojem se slučaju poziv odnosi samo na tvari obuhvaćene postojećim identitetom u Prilogu II., ali ne i novim identitetom tvari.
2. U roku od 12 mjeseci od datuma objave iz stavka 1. sve osobe mogu podnijeti prijavu za kombinaciju u skladu s člankom 17.
3. U roku od 12 mjeseci od datuma stupanja na snagu ove Uredbe, sve osobe mogu prijaviti kombinaciju tvari/vrste proizvoda uvrštenu u dio 2. Priloga II. u skladu s člankom 17.

Članak 15.

Kombinacije tvari/vrste proizvoda koje se mogu uvrstiti u program pregleda

Kada se biocidni proizvod obuhvaćen područjem primjene Uredbe (EU) br. 528/2012 i stavljen na tržište sastoji od postojeće aktivne tvari koja nije odobrena ni uvrštena u program pregleda za vrstu proizvoda niti je sadržana u Prilogu I. toj Uredbi, ili sadržava ili stvara tu tvar, ta se tvar može uvrstiti u program pregleda za odgovarajuću vrstu proizvoda na temelju bilo kojeg od sljedećih razloga:

- (a) osoba koja stavlja proizvod na tržište oslanjala se na objavljene smjernice ili pisane savjete Komisije ili nadležnog tijela imenovanog u skladu s člankom 26. Direktive 98/8/EZ ili člankom 81. Uredbe (EU) br. 528/2012, ako su u tim smjernicama ili savjetima navedeni objektivno opravdani razlozi za zaključak da je proizvod isključen iz opsega primjene Direktive 98/8/EZ ili Uredbe (EU) br. 528/2012, ili da mjerodavna vrsta proizvoda pripada vrstama za koje je aktivna tvar prijavljena, te ako su te smjernice ili savjeti naknadno revidirani u odluci donesenoj u skladu s člankom 3. stavkom 3. Uredbe (EU) br. 528/2012 ili u novim, vjerodostojnim smjernicama koje je objavila Komisija;
- (b) tvar je obuhvaćena odstupanjem za hranu i hranu za životinje iz članka 6. Uredbe (EZ) br. 1451/2007;
- (c) biocidni proizvod prema Uredbi (EU) br. 528/2012 pripada različitoj vrsti proizvoda od one kojoj je pripadao prema Direktivi 98/8/EZ zbog promjene opsega tih vrsta proizvoda te sadržava tvar koja je uključena u program pregleda za izvornu vrstu proizvoda, ali ne i za novu.

Članak 16.**Izjava o interesu za prijavu**

1. Izjavu o interesu za prijavu tvari koja ispunjava uvjete za uvrštavanje u program pregleda u skladu s člankom 15. podnosi putem registra svaka osoba koja ima interes za prijavu kombinacije tvari/vrste proizvoda jednom od sljedećih primateleja:

- (a) Komisiji najkasnije 12 mjeseci poslije objavljivanja odluke ili smjernica iz članka 15. točke (a);
- (b) Agenciji najkasnije 30. listopada 2015. u slučajevima iz članka 15. točke (b);
- (c) Komisiji najkasnije 30. listopada 2015. u slučajevima iz članka 15. točke (c).

2. U izjavi se navodi odgovarajuća kombinacija tvari/vrste proizvoda. U slučajevima iz članka 15. točke (a), izjava sadržava obrazloženo objašnjenje da su svi uvjeti iz te točke ispunjeni.

3. U slučaju podnošenja izjave u slučaju iz članka 15 točaka (a) ili (c), ako Komisija u savjetovanju s državama članicama utvrdi da se stavak 6. ne može primijeniti, i, ako je potrebno, da su uvjeti za prijavu navedeni u članku 15. točki (a) ispunjeni, Komisija o tome obavješćuje Agenciju.

4. Kada je podnesena izjava u slučaju iz članka 15 točke (b), ili kada Komisija obavijesti Agenciju u skladu sa stavkom 3., Agencija elektroničkim putem javno objavljuje te informacije, navodeći odgovarajuću kombinaciju tvari/vrste proizvoda. Za potrebe ove Uredbe, objava u skladu s člankom 3.a stavkom 3. trećim podstavkom Uredbe (EZ) br. 1451/2007 smatra se objavom u skladu s ovim stavkom.

5. U roku od 6 mjeseci od datuma objave iz stavka 4., sve osobe koje imaju interes za prijavu kombinacije tvari/vrste proizvoda mogu to učiniti u skladu s člankom 17.

6. U slučajevima iz članka 15. točaka (a) i (c) smatra se da je sudionik prijavio kombinaciju tvari/vrste proizvoda i nisu dopuštene dodatne prijave ako su ispunjeni sljedeći uvjeti:

- (a) odgovarajuća aktivna tvar već je uključena u program pregleda;
- (b) jedan od kompleta dokumentacije dostavljenih državi članici koja ocjenjuje dotičnu aktivnu tvar već sadržava sve podatke potrebne za ocjenu vrste proizvoda;
- (c) sudionik koji je dostavio dokumentaciju izrazi interes za podržavanje kombinacije tvari/vrste proizvoda.

Članak 17.**Postupak prijave**

1. Prijave u skladu s člankom 14. stvcima 2. i 3. ili člankom 16. stavkom 5. podnose se Agenciji putem registra.

2. Prijava se podnosi u formatu IUCLID. Prijava sadržava informacije iz Priloga I.

3. Ako u Prilogu II. nije navedeno nadležno ocjenjivačko tijelo za dotičnu aktivnu tvar, podnositelj prijave obavješćuje Agenciju o nazivu odabranog nadležnog tijela imenovanog u skladu s člankom 81. Uredbe (EU) br. 528/2012 i dostavlja pisani potvrdu da nadležno tijelo pristaje ocijeniti dokumentaciju.

4. Po primitku prijave Agencija o tome obavješćuje Komisiju te obavješćuje podnositelja prijave o pristojbama koje se plaćaju u skladu s Uredbom (EU) br. 564/2013. Ako podnositelj prijave ne plati pristojbu u roku od 30 dana od primitka te obavijesti, Agencija odbacuje prijavu i o tome obavješćuje podnositelja prijave i Komisiju.

5. Po primitu plaćenih pristojbi, Agencija u roku od 30 dana potvrđuje ispunjava li prijava zahtjeve iz stavka 2. Ako prijava ne ispunjava te zahtjeve, Agencija odobrava podnositelju prijave rok od 30 dana u kojem može dopuniti ili ispraviti prijavu. Nakon isteka tog razdoblja od 30 dana, Agencija u roku od 30 dana izjavljuje da prijava ispunjava zahtjeve iz stavka 2. ili odbija prijavu, te o tome obavješćuje podnositelja prijave i Komisiju.

6. U skladu s člankom 77. Uredbe (EU) br. 528/2012, protiv odluka Agencije donesenih na temelju stavaka 4. ili 5. može se uložiti žalba.

7. Ako se utvrdi da prijava ispunjava zahtjeve u skladu sa stavkom 5., Agencija bez odlaganja:

- (a) kada je prijava podnesena u skladu s člankom 14. stavnica 2. ili 3., ažurira podatke u registru u odnosu na identitet sudionika i, kad je to primjereno, identitet tvari;
- (b) kada je prijava podnesena u skladu s člankom 16. stavkom 5., obavješćuje Komisiju o sukladnosti.

Članak 18.

Uvrštavanje u program pregleda

Kada se kombinacija tvari/vrstе proizvoda smatra prijavljrenom u skladu s člankom 16. stavkom 6. ili kada Agencija obavijesti Komisiju o ispunjenju zahtjeva u skladu s člankom 17. stavkom 7. točkom (b), Komisija uvrštava kombinaciju tvari/vrstе proizvoda u program pregleda.

Članak 19.

Informacije o tvarima koje više nemaju podršku u okviru programa pregleda

Ako u roku iz članka 16. stavka 5. nije podnesena prijava, ili ako je Agencija primila prijavu predviđenu tim člankom i naknadno je odbacila u skladu s člankom 17. stavnica 4. ili 5., Agencija putem registra o tome obavješćuje države članice i elektroničkim putem objavljuje tu informaciju.

Članak 20.

Odluke Komisije o tvarima koje više nemaju podršku u okviru programa pregleda

Komisija priprema nacrt odluke o neodobravanju u skladu s člankom 89. stavkom 1. trećim podstavkom Uredbe (EU) br. 528/2012 u sljedećim slučajevima:

- (a) kada Agencija obavijesti Komisiju o pravovremenom povlačenju svih sudionika u skladu s člankom 12. stavkom 3. ove Uredbe;
- (b) kada nitko ne podnese prijavu u rokovima predviđenima člankom 14. stavnica 2. ili 3., ili ako je ta prijava primljena i odbijena u skladu s člankom 17. stavnica 4. ili 5.;
- (c) kada je prijava podnesena u rokovima predviđenima člankom 14. stavnica 2. ili 3. ove Uredbe i utvrđeno je da ispunjava zahtjeve u skladu s člankom 17. stavkom 5., ali identitet tvari iz prijave obuhvaća samo dio postojećeg identiteta iz Priloga II. ovoj Uredbi.

U slučaju iz točke (c) prvog stavka, nacrt odluke o neodobravanju obuhvaća sve tvari obuhvaćene postojećim identitetom iz Priloga II. ovoj Uredbi, a ne prijavom ili bilo kojom odlukom o odobrenju.

POGLAVLJE 4.

PRIJELAZNE MJERE**Članak 21.****Prijelazne mjere za tvari iz članka 15.**

1. Država članica može nastaviti primjenjivati svoj postojeći sustav ili praksu za stavljanje na raspolaganje na tržištu i uporabu biocidnog proizvoda koji se sastoji od postojeće aktivne tvari iz članka 15. točaka (b) i (c), sadržava je ili stvara. U tim slučajevima:

- (a) biocidni proizvod više se ne smije stavljati na raspolaganje na tržištu s učinkom od 24 mjeseca poslije datuma stupanja na snagu ove Uredbe;
- (b) uporaba postojećih zaliha biocidnog proizvoda može se nastaviti do 30 mjeseci poslije datuma stupanja na snagu ove Uredbe.

2. Država članica može nastaviti primjenjivati svoj postojeći sustav ili praksu za stavljanje na raspolaganje na tržištu i uporabu biocidnog proizvoda koji se sastoji od postojeće aktivne tvari iz članka 15. točke (a), sadržava je ili stvara. U tim slučajevima:

- (a) biocidni proizvod više se ne smije stavljati na raspolaganje na tržištu s učinkom od 24 mjeseca poslije kasnijeg od sljedećih datuma:
 - i. datuma stupanja na snagu ove Uredbe;
 - ii. obavijesti o odluci ili objave odluke ili smjernica iz članka 15. točke (a).
- (b) Uporaba postojećih zaliha biocidnog proizvoda može se nastaviti do 30 mjeseci poslije jednog od sljedećeg, ovisno o tome što nastupa kasnije:
 - i. datuma stupanja na snagu ove Uredbe;
 - ii. obavijesti o odluci ili objave odluke ili smjernica iz članka 15. točke (a).

3. Država članica može nastaviti primjenjivati svoj postojeći sustav ili praksu za stavljanje na raspolaganje na tržištu ili uporabu biocidnog proizvoda koji se sastoji od postojeće aktivne tvari za koju je Agencija objavila informacije u skladu s člankom 16. stavkom 4. za mjerodavnu vrstu proizvoda. U tim slučajevima:

- (a) biocidni proizvod više se ne smije stavljati na raspolaganje na tržištu s učinkom od 12 mjeseci poslije datuma kada je Agencija elektronički objavila informacije iz članka 19.; i
- (b) uporaba postojećih zaliha biocidnog proizvoda može se nastaviti do 18 mjeseci poslije datuma te objave.

Članak 22.**Nužna uporaba**

1. Ne dovodeći u pitanje članak 55. stavak 1. Uredbe (EU) br. 528/2012, u roku od 18 mjeseci od datuma odluke o neodobrenju postojeće aktivne tvari, ako država članica smatra da je ta postojeća aktivna tvar nužna iz jednog od razloga iz članka 5. stavka 2. prvog podstavka točaka (b) ili (c) Uredbe (EU) br. 528/2012, ta država članica može Komisiji podnijeti obrazloženi zahtjev za odstupanje od članka 89. stavka 2. drugog podstavka te Uredbe.

2. Država članica koja podnosi zahtjev dostavlja obrazloženi zahtjev Agenciji putem registra. Ako zahtjev sadržava povjerljive informacije, država članica koja podnosi zahtjev istodobno dostavlja verziju koja nije povjerljiva.

3. Agencija elektroničkim putem javno objavljuje zahtjev ili, kada je to primjenjivo, verziju koja nije povjerljiva. Države članice ili druge osobe mogu podnijeti primjedbe u roku od 60 dana poslije objave.

4. Uzimajući u obzir primljene primjedbe, Komisija može odobriti odstupanje od članka 89. stavka 2. drugog podstavka Uredbe (EU) br. 528/2012 kojim se državi članici koja podnosi zahtjev dopušta stavljanje na raspolaganje na tržištu i uporabu u toj državi članici biocidnih proizvoda koji se sastoje od aktivne tvari, sadržavaju je ili stvaraju, u skladu s nacionalnim pravilima i podložno uvjetima iz stavka 5. te svim dalnjim uvjetima koje Komisija odredi.

5. Država članica kojoj je odobreno odstupanje:

- (a) osigurava da je daljnja uporaba ograničena na slučajeve i razdoblja u kojima su ispunjeni uvjeti iz stavka 1.;
- (b) nameće odgovarajuće mjere za smanjenje rizika kako bi se osiguralo da je izloženost ljudi, životinja i okoliša svedena na najmanju moguću mjeru;
- (c) osigurava da se traže zamjenske tvari ili da se zahtjev za odobrenje aktivne tvari pravovremeno pripremi za podnošenje u skladu s člankom 7. Uredbe (EU) br. 528/2012 prije isteka odstupanja.

POGLAVLJE 5.

ZAVRŠNE ODREDBE

Članak 23.

Stavljanje izvan snage

Uredba (EZ) br. 1451/2007 stavlja se izvan snage.

Upućivanja na tu Uredbu smatraju se upućivanjima na ovu Uredbu.

Članak 24.

Stupanje na snagu

Ova Uredba stupa na snagu dvadesetog dana od dana objave u *Službenom listu Europske unije*.

Ova je Uredba u cijelosti obvezujuća i izravno se primjenjuje u svim državama članicama.

Sastavljeno u Bruxellesu 4. kolovoza 2014.

Za Komisiju

Predsjednik

José Manuel BARROSO

PRILOG I.

Podaci potrebni za prijave u skladu s člankom 17.

Prijava u skladu s člankom 17. sadržava sljedeće informacije:

- (1) dokaz da je tvar postojeća aktivna tvar u smislu članka 3. stavka 1. točke (d) Uredbe (EU) br. 528/2012;
- (2) oznaku vrste ili vrsta proizvoda obuhvaćenih prijavom;
- (3) informacije o svim studijama koje su pokrenute za potrebe zahtjeva za odobrenje ili uvrštanje u Prilog I. Uredbi (EU) br. 528/2012, kao i očekivani datum završetka;
- (4) podatke navedene u odjelicima
 - (a) 1., 2. te 7.1. do 7.5. tablice u glavi 1. Priloga II. Uredbi (EU) br. 528/2012 za kemijske tvari;
 - (b) 1., 2. te 6.1. do 6.4. tablice u glavi 2. Priloga II. Uredbi (EU) br. 528/2012 za mikroorganizme;
- (5) kada je prijava podnesena u slučaju iz članka 15. točke (a), dokaz da je tvar bila na tržištu kao aktivna tvar biocidnog proizvoda iz odgovarajuće vrste proizvoda na dan obavijesti o odluci ili objave odluke ili smjernica iz navedene točke.



PRILOG II.

KOMBINACIJE TVARI/VRSTE PROIZVODA KOJE SU UKLJUČENE U PROGRAM PREGLEDA NA DAN 4. KOLOVIZA 2014.

DIO 1.

Kombinacije aktivne tvari/vrste proizvoda s podrškom na dan 4. kolovoza 2014., isključujući sve druge nanomaterijale osim onih izričito navedenih u unosima 1017 i 1019

Broj unosa	Naziv tvari	Država članica izvjestiteljica	EZ broj	CAS broj	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	17	18	19	21	22
79	(2R,6aS,12aS)-1,2,6,6a,12,12a-heksahidro-2-izopropenil-8,9-dimetoksikromeno[3,4-b]furo[2,3-h]kromen-6-on (rotenon)	UK	201-501-9	83-79-4													x					
85	simklozen	UK	201-782-8	87-90-1		x	x	x	x						x	x						
92	bifenil-2-ol	ES	201-993-5	90-43-7	x	x	x	x		x	x		x	x		x						
113	cinamaldehid/3-fenil-propen-2-al (cimetni aldehid)	UK	203-213-9	104-55-2		x																
117	geraniol	FR	203-377-1	106-24-1														x	x			
122	glioksal	FR	203-474-9	107-22-2		x	x	x														
133	heksa-2,4-dienoična kiselina (sorbinska kiselina)	DE	203-768-7	110-44-1							x											
136	glutaral (glutaraldehid)	FI	203-856-5	111-30-8		x	x	x		x				x	x							
154	klorofen (klorofen)	N	204-385-8	120-32-1		x	x															
171	2-fenoksietanol	UK	204-589-7	122-99-6	x	x		x		x						x						
172	cetilpiridinijev klorid	UK	204-593-9	123-03-5		x																
179	ugljikov dioksid	FR	204-696-9	124-38-9															x			
180	natrijev dimetilarsinat (natrijev kakodilat)	PT	204-708-2	124-65-2													x					
185	natrijev tosilkloramid (natrijev tosilkloramid — kloramin T)	ES	204-854-7	127-65-1		x	x	x	x													
187	kalijev dimetilditiokarbamat	UK	204-875-1	128-03-0										x		x	x					
188	natrijev dimetilditiokarbamat	UK	204-876-7	128-04-1									x		x	x						

Broj unosa	Naziv tvari	Država članica izvjestiteljica	EZ broj	CAS broj	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	17	18	19	21	22
195	natrijev 2-bifenilat	ES	205-055-6	132-27-4	x	x	x	x		x	x		x	x		x						
198	N-(triklorometiltio)ftalimid (folpet)	IT	205-088-6	133-07-3							x		x									
206	tiram	BE	205-286-2	137-26-8									x									
210	metam-natrij	BE	205-293-0	137-42-8									x		x							
227	2-tiazol-4-il-1H-benzoimidazol (tiabendazol)	ES	205-725-8	148-79-8							x		x	x								
235	diuron	DK	206-354-4	330-54-1							x			x								
239	cianamid	DE	206-992-3	420-04-2			x												x			
253	tetrahidro-3,5-dimetil-1,3,5-tiadiazin-2-tion (dazomet)	BE	208-576-7	533-74-4						x					x							
279	dikloro-N-[(dimetilamino)sulfonil]fluoro-N-(p-tolil)metansulfenamid (tolilfluanid)	FI	211-986-9	731-27-1							x									x		
283	terbutrin	SK	212-950-5	886-50-0							x		x	x								
288	N-(diklorofluorometiltio)-N',N'-dimetil-N-fenilsulfamid (diklofluanid)	UK	214-118-7	1085-98-9							x									x		
289	bakrov tiocianat	FR	214-183-1	1111-67-7																x		
292	(1,3,4,5,6,7-heksahidro-1,3-diokso-2H-izoindol-2-il)metil (1R-trans)-2,2-dimetil-3-(2-metilprop-1-enil)ciklopropankarboksilat (d-tetrametrin)	DE	214-619-0	1166-46-7														x				

Broj unosa	Naziv tvari	Država članica izvjestiteljica	EZ broj	CAS broj	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	17	18	19	21	22
958	kalcijev dihidroksid/kalcijev hidroksid/kaustično vapno/hidratizirano vapno/gašeno vapno	UK	215-137-3	1305-62-0		x	x															
959	kalcijev oksid/vapno/negašeno vapno/živo vapno	UK	215-138-9	1305-78-8		x	x															
306	dibakrov oksid	FR	215-270-7	1317-39-1																	x	
315	2-butanon peroksid	HU	215-661-2	1338-23-4	x	x																
321	monolinuron	UK	217-129-5	1746-81-2		x																
330	N-(3-aminopropil)-N-dodecilpropan-1,3-diamin (diamin)	PT	219-145-8	2372-82-9		x	x	x		x		x				x	x	x				
336	2,2'-ditiobis[N-metilbenzamid] (DTBMA)	PL	219-768-5	2527-58-4						x												
339	1,2-benzizotiazol-3(2H)-on (BIT)	ES	220-120-9	2634-33-5		x				x			x			x	x	x	x			
341	2-metil-2H-izotiazol-3-on (MIT)	SI	220-239-6	2682-20-4						x						x	x	x	x			
346	natrijev dikloroizocianurat dihidrat	UK	220-767-7	51580-86-0		x	x	x	x							x	x					
345	troklozen natrij	UK	220-767-7	2893-78-9		x	x	x	x							x	x					
348	mecetronijev etil sulfat (MES)	PL	221-106-5	3006-10-8	x																	
354	triklosan	DK	222-182-2	3380-34-5	x																	
359	(etilendioksi)dimetanol (produkti reakcije etilen glikola s paraformaldehidom (EGForm))	PL	222-720-6	3586-55-8		x				x						x	x	x				
365	piridin-2-tiol 1-oksid, natrijeva sol (pirition natrij)	SE	223-296-5	3811-73-2		x	x			x	x		x	x		x	x		x			

Broj unosa	Naziv tvari	Država članica izvjestiteljica	EZ broj	CAS broj	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	17	18	19	21	22
368	metenamin 3-kloroaliloklorid (CTAC)	PL	223-805-0	4080-31-3						x					x	x						
377	2,2',2''-(heksahidro-1,3,5-triazin-1,3,5-triil)trietanol (HHT)	PL	225-208-0	4719-04-4						x					x	x	x					
382	tetrahidro-1,3,4,6-tetrakis(hidroksimetil)imidazo[4,5-d]imidazol-2,5(1H,3H)-dion (TMAD)	ES	226-408-0	5395-50-6		x				x					x	x	x					
387	N,N'-metilenbismorfolin (MBM)	AT	227-062-3	5625-90-1						x							x					
392	metilen ditiocianat	FR	228-652-3	6317-18-6												x						
393	1,3-bis(hidroksimetil)-5,5-dimetilimidazolidin- 2,4-dion (DMDMH)	PL	229-222-8	6440-58-0						x							x					
397	didecidimetilamonijev klorid (DDAC)	IT	230-525-2	7173-51-5	x	x	x	x		x		x		x	x	x						
401	srebro	SE	231-131-3	7440-22-4		x		x	x							x						
403	bakar	FR	231-159-6	7440-50-8																x		
405	sumporov dioksid	DE	231-195-2	7446-09-5				x														
424	natrijev bromid	NL	231-599-9	7647-15-6		x										x	x					
432	natrijev hipoklorit	IT	231-668-3	7681-52-9	x	x	x	x	x						x	x						
434	tetrametrin	DE	231-711-6	7696-12-0														x				
439	vodikov peroksid	FI	231-765-0	7722-84-1	x	x	x	x	x	x					x	x						
444	7a-etildihidro-1H,3H,5H-oksazolo[3,4-c]oksazol (EDHO)	PL	231-810-4	7747-35-5						x						x						

Broj unosa	Naziv tvari	Država članica izvjestiteljica	EZ broj	CAS broj	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	17	18	19	21	22
450	srebrov nitrat	SE	231-853-9	7761-88-8	x																	
453	dinatrijev peroksodisulfat/natrijev persulfat	PT	231-892-1	7775-27-1				x														
455	kalcijev hipoklorit	IT	231-908-7	7778-54-3		x	x	x	x						x							
457	klor	IT	231-959-5	7782-50-5		x			x						x							
458	amonijev sulfat	UK	231-984-1	7783-20-2										x	x							
473	piretrini i piretroidi	ES	232-319-8	8003-34-7													x	x				
491	klorov dioksid	PT	233-162-8	10049-04-4		x	x	x	x						x	x						
494	2,2-dibromo-2-cianoacetamid (DBNPA)	DK	233-539-7	10222-01-2		x		x		x				x	x	x						
501	karbendazim	DE	234-232-0	10605-21-7							x		x	x								
515	amonijev bromid	SE	235-183-8	12124-97-9										x	x							
522	pirition cink (cinkov pirition)	SE	236-671-3	13463-41-7		x				x	x		x	x					x			
524	dodecilgvanidin monohidroklorid	ES	237-030-0	13590-97-1						x				x								
526	kalijev 2-bifenilat	ES	237-243-9	13707-65-8						x			x	x		x			x			
529	bromov klorid	NL	237-601-4	13863-41-7											x							
531	(benziloksi)metanol	UK	238-588-8	14548-60-8						x						x						
534	bis(1-hidroksi-1H-piridin-2-tionato-O,S) bakar (bakrov pirition)	SE	238-984-0	14915-37-8															x			
541	natrijev p-kloro-m-krezolat	FR	239-825-8	15733-22-9	x	x	x			x			x			x			x			

Broj unosa	Naziv tvari	Država članica izvjestiteljica	EZ broj	CAS broj	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	17	18	19	21	22
550	D-glukonska kiselina, spoj s N,N''-bis(4-klorofenil)-3,12-diimino-2,4,11,13-tetraazatetradekandiamidinom (2:1) (CHDG)	PT	242-354-0	18472-51-0	x	x	x															
554	p-[(dijodometyl)sulfonil]toluen	UK	243-468-3	20018-09-1						x	x		x	x								
559	(benzotiazol-2-iltio)metil tiocianat (TCMTB)	N	244-445-0	21564-17-0									x		x							
562	2-metil-4-okso-3-(prop-2-inil)ciklopent-2-en-1-il 2,2-dimetil-3-(2-metilprop-1-enil)ciklopropankarboksilat (praletrin)	EL	245-387-9	23031-36-9															x			
563	kalijev (E, E)-heksa-2,4-dienoat (kalijev sorbat)	DE	246-376-1	24634-61-5						x		x										
566	.alfa.,.alfa.'',.alfa.''-trimetil-1,3,5-triazin-1,3,5 (2H,4H,6H)-trietanol (HPT)	AT	246-764-0	25254-50-6		x				x					x		x					
571	2-oktil-2H-izotiazol-3-on (ILO)	UK	247-761-7	26530-20-1						x	x		x	x	x		x					
577	dimetiloktadecil[3-(trimetoksisilil)propil]amonijev klorid	ES	248-595-8	27668-52-6		x					x		x									
578	N'-terc-butil-N-ciklopropil-6-(metiltio)-1,3,5-triazin-2,4-diamin (cibutrin)	NL	248-872-3	28159-98-0																x		
588	bromokloro-5,5-dimetilimidazolidin-2,4-dion (BCDMH/bromoklorodimetilhidantoin)	NL	251-171-5	32718-18-6		x										x	x					
590	3-(4-isopropilfenil)-1,1-dimetilurea/izoproturon	DE	251-835-4	34123-59-6							x			x								

Broj unosa	Naziv tvari	Država članica izvjestiteljica	EZ broj	CAS broj	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	17	18	19	21	22
597	1-[2-(aliloksi)-2-(2,4-diklorofenil)etil]-1H-imidazol (imazalil)	DE	252-615-0	35554-44-0			x															
599	S-[(6-kloro-2-oksooksazolo[4,5-b]piridin-3(2H)-il)metil] O,O-dimetil tiosfosfat (azametifos)	UK	252-626-0	35575-96-3															x			
600	2-bromo-2-(bromometil)pentandinitril (DBDCB)	CZ	252-681-0	35691-65-7						x												
961	kalcij-magnezijev oksid/dolomitno vapno	UK	253-425-0	37247-91-9		x	x															
962	kalcij-magnezijev tetrahidroksid/kalcij-magnezijev hidroksid/hidratizirano dolomitno vapno	UK	254-454-1	39445-23-3		x	x															
606	.alfa.-ciano-3-fenoksibenzil 2,2-dimetil- 3-(2-metilprop-1-enil)ciklopropankarboksilat (cifenotrin)	EL	254-484-5	39515-40-7															x			
608	dimetiltetradecil[3-(trimetoksisilil)propil] amonijev klorid	PL	255-451-8	41591-87-1									x									
609	smjesa cis- i trans-p-mentan-3,8 diola (citriodiol)	UK	255-953-7	42822-86-6															x			
614	(RS)- α -cijano-3fenoksibenzil-(1RS)-cis, trans-3-(2,2-diklorovinil)-2,2-dimetilciklopropankarboksilat (cipermetrin)	BE	257-842-9	52315-07-8														x				
615	3-fenoksibenzil (1RS,3RS;1RS,3SR)-3-(2,2-diklorovinil)- 2,2-dimetilciklopropan-karboksilat (permethrin)	IE	258-067-9	52645-53-1								x						x				

Broj unosa	Naziv tvari	Država članica izvjestiteljica	EZ broj	CAS broj	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	17	18	19	21	22
618	1-etinil-2-metilpent-2-enil 2,2-dimetil-3-(2-metilprop-1-enil)ciklopropankarboksilat (empentrin)	BE	259-154-4	54406-48-3														x				
619	3-jodo- 2-propinilbutilkarbamat (IPBC)	DK	259-627-5	55406-53-6							x		x	x			x					
620	tetrakis(hidroksimetil)fosfonij sulfat (2:1) (THPS)	MT	259-709-0	55566-30-8		x				x					x	x						
628	1-[[2-(2,4-diklorofenil)-4-propil-1,3-dioksolan-2-il]metil]-1H-1,2,4-triazol (propikonazol)	FI	262-104-4	60207-90-1							x											
635	koko alkiltrimetilamonijev klorid (ATMAC/TMAC)	IT	263-038-9	61789-18-2								x										
648	4,5-dikloro-2-oktilizotiazol-3(2H)-on (4,5-dikloro-2-oktil-2H-izotiazol-3-on (DCOIT))	N	264-843-8	64359-81-5							x		x	x	x							
649	2-kloro-N-[[[4-(trifluorometoksi)fenil]amino]karbonil]benzamid (triflumuron)	IT	264-980-3	64628-44-0														x				
656	3,3'-metilenbis[5-metilosazolidin] (oksa-zolidin/MBO)	AT	266-235-8	66204-44-2		x				x					x	x	x					
657	N-ciklopropil-1,3,5-triazin-2,4,6-triamin (ciromazin)	EL	266-257-8	66215-27-8														x				
666	.alfa.-ciano-4-fluoro-3-fenoksibenzil 3-(2,2-diklorovinil)-2,2-dimetilciklopropankarboksilat (ciflutrin)	DE	269-855-7	68359-37-5														x				

Broj unosa	Naziv tvari	Država članica izvjestiteljica	EZ broj	CAS broj	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	17	18	19	21	22
667	alkil (C_{12-18}) dimetilbenzil amonijev klorid (ADBAC (C_{12-18}))	IT	269-919-4	68391-01-5	x	x	x	x					x	x	x						x	
671	alkil (C_{12-16}) dimetilbenzil amonijev klorid (ADBAC/BKC ($C_{12-C_{16}}$))	IT	270-325-2	68424-85-1	x	x	x	x					x	x	x						x	
673	didecidimetalamonijev klorid (DDAC, (C_{8-10}))	IT	270-331-5	68424-95-3	x	x	x	x		x			x	x	x							
690	kvaterni amonijevi spojevi, benzil- C_{12-18} -alkildimetil, soli s 1,2-benzizotiazol-3 (2H)-on 1,1-dioksidom (1:1) (ADBAKS)	MT	273-545-7	68989-01-5		x		x														
691	natrijev N-(hidroksimetil)glicinat	AT	274-357-8	70161-44-3						x												
692	amini, C_{10-16} -alkildimetil, N-oksidi	PT	274-687-2	70592-80-2				x														
693	pentakalijev bis(peroksimonosulfat) bis (sulfat)	SI	274-778-7	70693-62-8		x	x	x	x													
701	magnezijev monoperoksiftalat heksahidrat (MMPP)	PL	279-013-0	84665-66-7		x																
1015	ekstrakt margosa	DE	283-644-7	84696-25-3															x			
724	alkil ($C_{12-C_{14}}$) dimetilbenzilamonijev klorid (ADBAC ($C_{12-C_{14}}$))	IT	287-089-1	85409-22-9	x	x	x	x					x	x	x					x		
725	alkil ($C_{12-C_{14}}$) ethilbenzilamonijev klorid (ADEBAC ($C_{12-C_{14}}$))	IT	287-090-7	85409-23-0	x	x	x	x					x	x	x					x		
731	<i>Chrysanthemum cinerariaefolium</i> , ekstrakt	ES	289-699-3	89997-63-7															x			
744	lavanda, <i>Lavandula hybrida</i> , ekstrakt/ulje lavande	PT	294-470-6	91722-69-9															x			

Broj unosa	Naziv tvari	Država članica izvjestite-ljica	EZ broj	CAS broj	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	17	18	19	21	22
776	1-(3,5-dikloro-4-(1,1,2,2-tetrafluoroe-toksi)fenil)-3-(2,6-difluorobenzoil)urea (heksaflumuron)	PT	401-400-1	86479-06-3														x				
779	Produkti reakcije glutaminske kiseline i N-(C ₁₂₋₁₄ -alkil)propilendiamina (glukoprotamin)	DE	403-950-8	164907-72-6		x		x														
785	6-(ftalimido)peroksiheksanska kiselina (PAP)	IT	410-850-8	128275-31-0	x	x	x	x														
791	2-butil-benzo[d]izotiazol-3-on (BBIT)	CZ	420-590-7	4299-07-4						x	x		x	x		x			x			
792	tetraklorodekaoksid kompleks (TCDO)	DE	420-970-2	92047-76-2	x	x		x														
811	srebro natrij hidrogen cirkonij fosfat	SE	422-570-3	265647-11-8	x	x		x			x		x									
794	sek-butil 2-(2-hidroksietyl)piperidin-1-karboksilat/ikardin (ikardin)	DK	423-210-8	119515-38-7																x		
797	cis-1-(3-kloroalil)-3,5,7-traza-1-zoniaadamantan klorid (ccis CTAC)	PL	426-020-3	51229-78-8						x						x						
800	[2,4-diokso-(2-propin-1-il)imidazolidin-3-il]metil(1R)-cis-krizantemat; [2,4-diokso-(2-propin-1-il)imidazolidin-3-il]metil(1R)-trans-krizantemat (imiprotrin)	UK	428-790-6	72963-72-5															x			
790	5-kloro-2-(4-klorfenoksi)fenol (DCPP)	AT	429-290-0	3380-30-1	x	x		x														
807	(E)-1-(2-kloro-1,3-tiazol-5-ilmetil)-3-metil-2-nitrogvanidin (klotianidin)	DE	433-460-1	210880-92-5															x			

Broj unosa	Naziv tvari	Država članica izvjestiteljica	EZ broj	CAS broj	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	17	18	19	21	22
952	Bacillus sphaericus 2362, soj ABTS-1743	IT	mikroorganizam	143447-72-7													x					
955	Bacillus thuringiensis subsp. israelensis, soj SA3A	IT	mikroorganizam	nije primjenjivo													x					
957	Bacillus subtilis	DE	mikroorganizam	nije primjenjivo			x															
928	smjesa 5-kloro-2-metil-2H-izotiazol-3-ona (EINECS 247-500-7) i 2-metil-2H-izotiazol-3-ona (EINECS 220-239-6) (smjesa CMIT-a/MIT-a)	FR	smjesa	55965-84-9		x		x		x					x	x	x					
939	aktivni klor: dobiven reakcijom hipoklorne kiseline i natrij hipoklorita, proizведен <i>in situ</i>	SK	smjesa	nije primjenjivo		x	x	x	x													
813	peroksioktanska kiselina	FR	nije primjenjivo	33734-57-5		x	x	x														
1014	srebrni zeolit	SE	nije primjenjivo	nije primjenjivo		x		x	x		x		x									
849	3-fenoksibenzil (1R)-cis,trans-2,2-dimetil-3-(2-metilprop-1-enil)cikloprop-pankarboksilat (d-fenotrin)	IE	nije primjenjivo	188023-86-1														x				
931	amini, N-C ₁₂₋₁₄ (parni)-alkiltrimetilenedi-, produkti reakcije s kloroctenom kiselinom (amfolid 20)	IE	nije primjenjivo	139734-65-9		x	x	x														
152	produkti reakcije 5,5-dimetilhidantoina, 5-etyl-5-metilhidantoina s bromom i klorom (DCDMH)	NL	nije dostupno	nije dostupno											x							

Broj unosa	Naziv tvari	Država članica izvjestiteljica	EZ broj	CAS broj	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	17	18	19	21	22
459	masa reakcije titanovog dioksida i srebrovog klorida	SE	nije dostupno	nije dostupno	x	x				x	x		x	x	x							
777	proizvodi reakcije 5,5-dimetilhidantoina, 5-etil-5-metilhidantoina s klorom (DCEMH)	NL	nije dostupno	nije dostupno												x						
810	srebro-fosfatno staklo	SE	nije dostupno	308069-39-8		x					x		x									
824	srebro-cink-zeolit	SE	nije dostupno	130328-20-0		x		x	x		x		x									
1013	srebro-bakar-zeolit	SE	nije dostupno	130328-19-7		x		x	x		x		x									
1017	srebro adsorbirano na silicijev dioksid (kao nanomaterijal u obliku stabilnog agregata s primarnim česticama u nanorazini)	SE	nije dostupno	nije dostupno									x									
1019	silicijev dioksid (kao nanomaterijal koji čine agregati i aglomerati)	FR	nije dostupno	68909-20-6													x					
831	silicijev dioksid (silicijev dioksid/dijatomска земља)	FR	sredstvo za zaštitu bilja	61790-53-2													x					
854	(RS)-3-alil-2-metil-4-oksociklopent-2-enil-(1R,3R;1R,3S)-2,2-dimetil-3-(2-metilprop-1-enil)-ciklopropankarboksilat (smjesa četiri izomera: 1R trans, 1R: 1R trans, 1S: 1R cis, 1R: 1R cis, 1S 4:4:1:1) (d-aletrin)	DE	sredstvo za zaštitu bilja	231937-89-6													x					

Broj unosa	Naziv tvari	Država članica izvjestiteljica	EZ broj	CAS broj	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	17	18	19	21	22
855	(RS)-3-alil-2-metil-4-oksociklopent-2-enil-(1R,3R)-2,2-dimetil-3-(2-metilprop-1-enil)-ciklopropankarboksilat (smjesa dva izomera: 1R trans: 1R/S samo 1: 3) (esbiotrin)	DE	sredstvo za zaštitu bilja	260359-57-7													x					
848	N-((6-kloro-3-piridinil)metyl)-N'-ciano-N-metiletanimidamid (acetamiprid)	BE	sredstvo za zaštitu bilja	160430-64-8													x					
835	esfenvalerat/(S)-alfa.-ciano-3-fenoksi-benzil (S)-2-(4-klorofenil)-3-metilbutirat (esfenvalerat)	PT	sredstvo za zaštitu bilja	66230-04-4													x					
836	[1.alfa.(S*),3.alfa.]-(.alfa.)-ciano-(3-fenoksi-fenil)metyl 3-(2,2-dikloroetenil)-2,2-diklorovinil)-2,2-dimentilciklopropankarboksilat (alfa-cipermetrin)	BE	sredstvo za zaštitu bilja	67375-30-8													x					
843	4-bromo-2-(4-klorofenil)-1-etoksimetil-5-trifluorometilpirol-3-karbonitril (klorfenantpir)	PT	sredstvo za zaštitu bilja	122453-73-0													x					
859	polimer N-metilmetanamina (EINECS 204-697-4 s (klorometil)oksiranom (EINECS 203-439-8)/polimerni kvaterni amonijev klorid (PQ polimer)	HU	polimer	25988-97-0	x											x						
863	monohidroklorid polimera N,N'''-1,6-heksandiilbis[N'-cianogvanidina] (EINECS 240-032-4) i heksametilendiamina (EINECS 204-679-6)/poliheksametilen bigvanid (monomer: 1,5-bis(trimetilen)-gvanilgvanidijev monohidroklorid) (PHMB)	FR	polimer	27083-27-8/ 32289-58-0	x	x	x	x	x	x	x			x	x							

DIO 2.

Kombinacije aktivne tvari/vrste proizvoda bez podrške na dan 4. kolovoza 2014.

Ovaj dio Priloga uključuje:

- kombinacije tvari/vrsta proizvoda navedene u tablici u nastavku, uključujući sve oblike nanomaterijala,
 - sve oblike nanomaterijala svih kombinacija tvari/vrsta proizvoda navedenih u tablici u dijelu 1., osim onih navedenih u toj tablici, te
 - sve oblike nanomaterijala svih kombinacija aktivnih tvari/vrsta proizvoda koje su odobrene do 4. kolovoza 2014., osim onih koje su izričito odobrene.

Kombinacije tvari/vrsta proizvoda i nanomaterijali navedeni u ovom dijelu bit će predmetom odluke o neodobravanju u skladu s člankom 20. ako nitko ne podnese prijavu u roku od 12 mjeseci od stupanja na snagu ove Uredbe u skladu s člankom 14. stavkom 3., ili ako ta prijava bude odbijena u skladu s člankom 17. stavcima 4. ili 5.

Broj unosa	Naziv tvari	Država članica izvjestiteljica	EZ broj	CAS broj	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	17	18	19	21	22
213	benzododecinijev klorid (vidjeti unos 948)		205-351-5	139-07-1																		
214	miristalkonijev klorid (vidjeti unos 948)		205-352-0	139-08-2																		
227	2-tiazol-4-il-1H-benzoimidazol (tiaben-dazol)	ES	205-725-8	148-79-8		x																
331	didecildimetilamonijev bromid (vidjeti unos 949)		219-234-1	2390-68-3																		
384	dimetildioktamilamonijev klorid (vidjeti unos 949)		226-901-0	5538-94-3																		
399	benzildodecildimetilamonijev bromid (vidjeti unos 948)		230-698-4	7281-04-1																		
401	srebro	SE	231-131-3	7440-22-4								x										
418	silicijev dioksid – amorfni	FR	231-545-4	7631-86-9														x				
449	bakrov sulfat	FR	231-847-6	7758-98-7		x																
1016	srebrov klorid	SE	232-033-3	7783-90-6	x	x					x	x		x	x	x						
554	p-[(dijodometil)sulfonil]toluen	UK	243-468-3	20018-09-1		x																
587	decildimetiločtilamonijev klorid (vidjeti unos 949)		251-035-5	32426-11-2																		
601	benzildimetočtilamonijev klorid (vidjeti unos 948)		253-363-4	37139-99-4																		
615	3-fenoksibenzil (1RS,3RS;1RS,3SR)-3-(2,2-diklorovinil)-2,2-dimetilciklopropan-karboksilat (permetrin)	IE	258-067-9	52645-53-1										x								

Broj unosa	Naziv tvari	Država članica izvjestiteljica	EZ broj	CAS broj	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	17	18	19	21	22
948	kvaterni amonijevi spojevi (benzilalkildimetil (alkil iz C ₈ -C ₂₂ , zasićen i nezasićen, lojev alkil, koko alkil i sojin alkil) kloridi, bromidi ili hidroksidi) (BKC)	IT	smjesa tvari navedenih u popisu EINECS	nije primjenjivo	x	x	x	x				x		x	x	x						
849	3-fenoksibenzil (1R)-cis,trans-2,2-dimetil-3-(2-metilprop-1-enil)ciklopropankarboksilat (d-fenotrin)	IE	nije primjenjivo	188023-86-1														x				
1001	kvaterni amonijevi spojevi, benzil-C ₁₂₋₁₆ -alkildimetil, kloridi (osim tvari obuhvaćene unosom 671)	IT	nije primjenjivo	nije primjenjivo	x	x	x	x				x		x	x	x				x		
1002	kvaterni amonijevi spojevi, benzil-C ₁₂₋₁₈ -alkildimetil, kloridi (osim tvari obuhvaćene unosom 667)	IT	nije primjenjivo	nije primjenjivo	x	x	x	x						x	x	x				x		
1003	kvaterni amonijevi spojevi, C ₁₂₋₁₄ -alkil [(etilenil)metil]dimetil, kloridi (osim tvari obuhvaćene unosom 725)	IT	nije primjenjivo	nije primjenjivo	x	x	x	x						x	x	x				x		
1005	kvaterni amonijevi spojevi, benzil-C ₁₂₋₁₄ -alkildimetil, kloridi (osim tvari obuhvaćene unosom 724)	IT	nije primjenjivo	nije primjenjivo	x	x	x	x						x	x	x				x		
1006	staklo srebro-cink-aluminij-bor fosfata/staklo oksid, sadrži srebro i cink	SE	nije primjenjivo	398477-47-9		x						x		x								
1009	kvaterni amonijevi spojevi, di-C ₈₋₁₀ -alkildimetil, kloridi (osim tvari obuhvaćene unosom 673)	IT	nije primjenjivo	nije primjenjivo	x	x	x	x	x	x				x	x	x						

PRILOG III.

Rokovi

Vrste proizvoda	Rokovi za podnošenje izvješća o procjeni u skladu s člankom 6. stavkom 3. točkom (b)	Rokovi za pokretanje pripreme mišljenja u skladu s člankom 7. stavkom 2. točkom (b)
8, 14, 16, 18, 19 i 21	31.12.2015.	31.3.2016.
3, 4 i 5	31.12.2016.	31.3.2017.
1 i 2	31.12.2018.	31.3.2019.
6 i 13	31.12.2019.	31.3.2020.
7, 9 i 10	31.12.2020.	31.3.2021.
11, 12, 15, 17, 20 i 22	31.12.2022.	31.9.2023.