

# HATÁROZATOK

## A BIZOTTSÁG HATÁROZATA

(2010. november 8.)

**bizonyos anyagoknak a biocid termékek forgalomba hozataláról szóló 98/8/EK európai parlamenti és tanácsi irányelv I., IA. vagy IB. mellékletébe történő fel nem vételéről**

(az értesítés a C(2010) 7579. számú dokumentummal történt)

(EGT-vonatkozású szöveg)

(2010/675/EU)

AZ EURÓPAI BIZOTTSÁG,

tekintettel az Európai Unió működéséről szóló szerződésre,

tekintettel a biocid termékek forgalomba hozataláról szóló, 1998. február 16-i 98/8/EK európai parlamenti és tanácsi irányelvre <sup>(1)</sup> és különösen annak 16. cikke (2) bekezdésének második albekezdésére,

mivel:

- (1) A biocid termékek forgalomba hozataláról szóló 98/8/EK európai parlamenti és tanácsi irányelv 16. cikkének (2) bekezdésében említett tízéves munkaprogram második szakaszáról szóló, 2007. december 4-i 1451/2007/EK bizottsági rendelet <sup>(2)</sup> megállapítja azon hatóanyagok jegyzékét, amelyeket a 98/8/EK irányelv I., IA. vagy IB. mellékletébe való felvétel lehetősége szempontjából meg kell vizsgálni.
- (2) Számos, az említett jegyzékbe felvett hatóanyag/terméktípus-kombináció esetében vagy minden résztvevő visszalépett a felülvizsgálati programból, vagy pedig az értékelésre kijelölt referens tagállam részére nem érkezett teljes dosszié az 1451/2007/EK rendelet 9. cikkében és 12. cikkének (3) bekezdésében meghatározott határidőn belül.
- (3) Következésképpen a Bizottság – az 1451/2007/EK rendelet 11. cikkének (2) bekezdése, 12. cikkének (1) bekezdése és 13. cikkének (5) bekezdése alapján – ennek megfelelően értesítette a tagállamokat. Ezt az információt a Bizottság elektronikus úton is nyilvánosságra hozta.
- (4) Az említett közzétételt követő három hónapon belül számos társaság jelezte, hogy az érintett hatóanyagok és terméktípusok esetében kész lenne átvenni a résztvevő szerepét. Ezt követően azonban ezek a társaságok nem nyújtottak be teljes dossziét.

- (5) Az 1451/2007/EK rendelet 12. cikkének (5) bekezdése értelmében az érintett hatóanyagokat és terméktípusokat ezért helyénvaló nem felvenni a 98/8/EK irányelv I., IA. vagy IB. mellékletébe.
- (6) A jogbiztonság érdekében meg kell határozni azt az időpontot, amelytől kezdve az e határozat mellékletében feltüntetett hatóanyagot tartalmazó biocid termékek az adott terméktípus vonatkozásában nem hozhatók forgalomba.
- (7) Az e határozatban előírt intézkedések összhangban vannak a Biocid Termékek Állandó Bizottságának véleményével,

ELFOGADTA EZT A HATÁROZATOT:

1. cikk

Az e határozat mellékletében feltüntetett hatóanyagok nem vehetők fel a 98/8/EK irányelv I., IA. vagy IB. mellékletébe az érintett terméktípusok hatóanyagaként.

2. cikk

Az 1451/2007/EK rendelet 4. cikkének (2) bekezdésével összhangban az e határozat mellékletében feltüntetett hatóanyagot tartalmazó biocid termékek az adott terméktípus vonatkozásában 2011. november 1-jei hatállyal nem hozhatók forgalomba.

3. cikk

Ennek a határozatnak a tagállamok a címzettjei.

Kelt Brüsszelben, 2010. november 8-án.

a Bizottság részéről

Janez POTOČNIK

a Bizottság tagja

<sup>(1)</sup> HL L 123., 1998.4.24., 1. o.

<sup>(2)</sup> HL L 325., 2007.12.11., 3. o.

## MELLÉKLET

## A 98/8/EK irányelv I, IA. vagy IB. mellékletébe fel nem veendő hatóanyagok és terméktípusok

Név	EC azonosító szám	CAS azonosító szám	Terméktípus	Referens tagállam
Formaldehid	200-001-8	50-00-0	4	DE
Formaldehid	200-001-8	50-00-0	6	DE
Benzolsav	200-618-2	65-85-0	20	DE
Nátrium-benzoát	208-534-8	532-32-1	11	DE
Nátrium-benzoát	208-534-8	532-32-1	20	DE
2-Butanon-peroxid	215-661-2	1338-23-4	9	HU
2-Butanon-peroxid	215-661-2	1338-23-4	22	HU
Tolnaftát	219-266-6	2398-96-1	9	PL
Triklozán	222-182-2	3380-34-5	3	DK
Szilikon-dioxid – amorf	231-545-4	7631-86-9	3	FR
N'-terc-butil-N-ciklopropil-6-(metiltio)-1,3,5-triazin-2,4-diamin	248-872-3	28159-98-0	7	NL
N'-terc-butil-N-ciklopropil-6-(metiltio)-1,3,5-triazin-2,4-diamin	248-872-3	28159-98-0	10	NL
Cisz- és transz-p-mentán-3,8-diol keverék/citriodiol	255-953-7	42822-86-6	1	UK
Cisz- és transz-p-mentán-3,8-diol keverék/citriodiol	255-953-7	42822-86-6	2	UK