

## II

(Akty přijaté na základě Smlouvy o ES a Smlouvy o Euratomu, jejichž uveřejnění není povinné)

## ROZHODNUTÍ

## KOMISE

## ROZHODNUTÍ KOMISE

ze dne 14. dubna 2009

**o nezařazení některých látek do přílohy I, IA nebo IB směrnice Evropského parlamentu a Rady 98/8/ES o uvádění biocidních přípravků na trh**

(oznámeno pod číslem K(2009) 2566)

(Text s významem pro EHP)

(2009/324/ES)

KOMISE EVROPSKÝCH SPOLEČENSTVÍ,

s ohledem na Smlouvu o založení Evropského společenství,

s ohledem na směrnici Evropského parlamentu a Rady 98/8/ES ze dne 16. února 1998 o uvádění biocidních přípravků na trh<sup>(1)</sup>, a zejména na čl. 16 odst. 2 druhý pododstavec uvedené směrnice,

vzhledem k těmto důvodům:

(1) Nařízením Komise (ES) č. 1451/2007 ze dne 4. prosince 2007 o druhé etapě desetiletého pracovního programu uvedeného v čl. 16 odst. 2 směrnice Evropského parlamentu a Rady 98/8/ES o uvádění biocidních přípravků na trh<sup>(2)</sup> se zřizuje seznam účinných látek, které mají být zhodnoceny vzhledem k možnému zařazení do přílohy I, I A nebo I B směrnice 98/8/ES.

(2) V případě řady kombinací látek/typů přípravků zařazených na uvedený seznam původní účastníci pozastavili svou účast v programu přezkoumání.

(3) Komise o tom proto uvědomila členské státy podle čl. 11 odst. 2, čl. 12 odst. 1 a čl. 13 odst. 5 nařízení (ES) č. 1451/2007. Uvedená informace byla rovněž zveřejněna elektronicky dne 14. června 2006.

(4) Do tří měsíců po tomto zveřejnění projevily zájem o převzetí role účastníka pro některé kombinace látek/typů přípravků jiné osoby.

(5) V rozhodnutí Komise 2007/794/ES<sup>(3)</sup> byla stanovena nová lhůta pro předložení kompletní dokumentace k uvedeným kombinacím látek/typů přípravků na 30. dubna 2008.

(6) V případě některých kombinací látek/typů přípravků nicméně v této lhůtě nebyla kompletní dokumentace doručena.

(7) Podle čl. 12 odst. 4 a 5 nařízení (ES) č. 1451/2007 by proto látky neměly být zařazeny do příloh I, IA nebo IB směrnice 98/8/ES pro dotčené typy přípravků.

(8) Opatření stanovená tímto rozhodnutím jsou v souladu se stanoviskem Stálého výboru pro biocidní přípravky,

PŘIJALA TOTO ROZHODNUTÍ:

*Článek 1*

Látky uvedené v příloze tohoto rozhodnutí se nezařadí do příloh I, IA nebo IB směrnice 98/8/ES pro dotčené typy přípravků.

<sup>(1)</sup> Úř. věst. L 123, 24.4.1998, s. 1.

<sup>(2)</sup> Úř. věst. L 325, 11.12.2007, s. 3.

<sup>(3)</sup> Úř. věst. L 320, 6.12.2007, s. 35.

*Článek 2*

Pro účely čl. 4 odst. 2 nařízení (ES) č. 1451/2007 platí toto rozhodnutí ode dne 1. června 2009.

*Článek 3*

Toto rozhodnutí je určeno členskými státy.

V Bruselu dne 14. dubna 2009.

*Za Komisi*  
Stavros DIMAS  
*člen Komise*

---

*PŘÍLOHA*

**Látky, které se nezařadí do příloh I, IA nebo IB směrnice 98/8/ES, pokud jde o některé typy přípravků**

Název	Číslo ES	Číslo CAS	Typ přípravku	RMS
Linalol	201-134-4	78-70-6	19	DK
Propoxur	204-043-8	114-26-1	18	BE
Fenitrothion	204-524-2	122-14-5	18	UK
Methyl-anthranilát	205-132-4	134-20-3	19	FR
Okt-1-en-3-ol	222-226-0	3391-86-4	19	N
3-((5,5-dimethylhexahydropyrimidin-2-yliden)hydrazono)-1,5-bis(4-(trifluormethyl)fenyl)-penta-1,4-dien/hydramethylnon	405-090-9	67485-29-4	18	IE