

РЕШЕНИЕ ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ (ЕС) 2015/1737 НА КОМИСИЯТА**от 28 септември 2015 година****за отлагане на датата на изтичане на одобрението на бромадиолон, хлорофацин и куматетралил за използване в биоциди за продукти тип 14****(текст от значение за ЕИП)**

ЕВРОПЕЙСКАТА КОМИСИЯ,

като взе предвид Договора за функционирането на Европейския съюз,

като взе предвид Регламент (ЕС) № 528/2012 на Европейския парламент и на Съвета от 22 май 2012 г. относно предоставянето на пазара и употребата на биоциди ⁽¹⁾, и по-специално член 14, параграф 5 от него,

като има предвид, че:

- (1) Активните вещества бромадиолон, хлорофацин и куматетралил са включени в приложение I към Директива 98/8/ЕО на Европейския парламент и на Съвета ⁽²⁾ за използване в биоциди за продукти тип 14 и в съответствие с член 86 от Регламент (ЕС) № 528/2012 се считат за одобрени съгласно посочения регламент, ако са спазени спецификациите и условията, определени в приложение I към посочената директива.
- (2) Тяхното одобрение ще изтече на 30 юни 2016 г. В съответствие с член 13, параграф 1 от Регламент (ЕС) № 528/2012 бяха подадени заявления за подновяване на одобрението на тези активни вещества.
- (3) Поради рисковете, установени при използването на активните вещества бромадиолон, хлорофацин и куматетралил, подновяването на одобрението им става след извършване на оценка на алтернативно активно вещество (или вещества). В допълнение, поради тези характеристики одобрението на тези активни вещества може да бъде подновявано само ако се докаже, че поне едно от условията на член 5, параграф 2, първа алинея от Регламент (ЕС) № 528/2012 е изпълнено.
- (4) Комисията предприе проучване на мерките за намаляване на риска, които могат да се прилагат към родентициди с антикоагулантно действие, с оглед да предложи мерки, които са най-подходящи за намаляването на рисковете, свързани с характеристиките на тези активни вещества.
- (5) Заявителите следва да получат възможност да вземат предвид заключенията от проучването в своите заявления за подновяване на одобрението на тези активни вещества. Освен това заключенията от това проучване следва да се вземат предвид при вземането на решения относно подновяване на одобрението на всички родентициди с антикоагулантно действие.
- (6) С цел да се улеснят прегледът и сравнението на рисковете и ползите за всички родентициди с антикоагулантно действие, както и на мерките за намаляване на риска, които ще се прилагат към тях, оценката на бромадиолон, хлорофацин и куматетралил следва да се отложи, докато бъде подадено и последното заявление за подновяване на одобрението на последния родентицид с антикоагулантно действие. Очаква се заявленията за подновяване на одобрението на последните родентициди с антикоагулантно действие, а именно бродифакум, варфарин и варфарин натрий, да бъдат подадени до 31 юли 2015 г.
- (7) Следователно, по причини извън контрола на заявителите, одобрението на бромадиолон, хлорофацин и куматетралил изглежда ще изтече, преди да е взето решение за неговото подновяване. Поради това е уместно да се отложи датата на изтичане на одобрението на посочените активни вещества за период, който ще е достатъчно дълъг, за да даде възможност за разглеждане на заявленията.
- (8) Освен по отношение на датата на изтичане на одобрението, тези вещества следва да продължават да бъдат одобрени, ако са спазени спецификациите и условията, определени в приложение I към Директива 98/8/ЕО.
- (9) Мерките, предвидени в настоящото решение, са в съответствие със становището на Постоянния комитет по биоцидите,

⁽¹⁾ ОВ L 167, 27.6.2012 г., стр. 1.

⁽²⁾ Директива 98/8/ЕО на Европейския парламент и на Съвета от 16 февруари 1998 г. относно пускането на пазара на биоциди (ОВ L 123, 24.4.1998 г., стр. 1).

ПРИЕ НАСТОЯЩОТО РЕШЕНИЕ:

Член 1

Датата на изтичане на одобрението на бромадиолон, хлорофацинон и куматетралил за използване в биоциди за продукти тип 14 се отлага до 30 юни 2018 г.

Член 2

Настоящото решение влиза в сила на двадесетия ден след деня на публикуването му в *Официален вестник на Европейския съюз*.

Съставено в Брюксел на 28 септември 2015 година.

За Комисията
Председател
Jean-Claude JUNCKER
