

ДЕЛЕГИРАН РЕГЛАМЕНТ (ЕС) 2019/1822 НА КОМИСИЯТА**от 8 август 2019 година****за изменение на Регламент (ЕС) № 528/2012 на Европейския парламент и на Съвета за включване в приложение I към него на мед като активно вещество****(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 28, параграф 1 от него,

като има предвид, че:

- (1) Активното вещество мед, доколкото то представлява храна или фураж, предназначени за употреба като репелент или атрактант от продукти тип 19, се е ползвало от дерогацията за храни и фуражи, предвидена в член 6 от Регламент (ЕО) № 1451/2007 на Комисията ⁽²⁾.
- (2) Съгласно член 16, параграф 5 от Делегиран регламент (ЕС) № 1062/2014 на Комисията ⁽³⁾ беше подадена нотификация относно мед за продукти тип 19, който се е ползвал от дерогацията за храни и фуражи. Европейската агенция по химикали (наричана по-нататък „Агенцията“) обяви, че нотификацията е в съответствие с изискванията и уведоми Комисията за това съответствие съгласно член 17 от същия регламент. Вследствие на това медът беше включен в продукти тип 19 в списъка на комбинации вещество/продуктов тип, включени в програмата за преглед на съществуващите активни вещества в биоциди ⁽⁴⁾.
- (3) На 31 януари 2017 г. Комисията поиска от Агенцията становище относно това дали медът поражда опасение по смисъла на член 28, параграф 2 от Регламент (ЕС) № 528/2012.
- (4) В становището на Агенцията ⁽⁵⁾ се стига до заключението, че медът не поражда опасение и следователно отговаря на изискванията за включване в приложение I към Регламент (ЕС) № 528/2012.
- (5) Като се вземе предвид становището на Агенцията, целесъобразно е медът да бъде включен в приложение I към Регламент (ЕС) № 528/2012. Тъй като медът е с естествен произход, той следва да бъде включен в категория 4 „Традиционно употребявани вещества с естествен произход“. Медът следва да бъде включен в това приложение само доколкото попада в обхвата на определението на „храни“ или „фуражи“ по член 3, параграф 1, буква ф) от посочения регламент. Това съответства на факта, че медът се е ползвал от дерогацията за храни и фуражи, предвидена в член 6 от Регламент (ЕО) № 1451/2007, само ако е храна или фураж.
- (6) В член 89, параграф 3 от Регламент (ЕС) № 528/2012 се съдържат преходни мерки, при които в съответствие със същия регламент е одобрено съществуващо активно вещество, включено в работната програма за системно проучване на съществуващи активни вещества. По отношение на мед за продукти тип 19 датата на одобрение, за целите на член 89, параграф 3 от същия регламент, следва да се определи на 1 юни 2021 г., за да се осигури достатъчно време за подаване на заявленията за разрешение в съответствие с член 89, параграф 3, втора алинея от същия регламент,

⁽¹⁾ ОВ L 167, 27.6.2012 г., стр. 1.

⁽²⁾ Регламент (ЕО) № 1451/2007 на Комисията от 4 декември 2007 г. относно втората фаза на 10-годишната работна програма, посочена в член 16, параграф 2 от Директива 98/8/ЕО на Европейския парламент и на Съвета относно пускането на пазара на биоциди (ОВ L 325, 11.12.2007 г., стр. 3).

⁽³⁾ Делегиран регламент (ЕС) № 1062/2014 на Комисията от 4 август 2014 г. относно работната програма за системно проучване на всички съществуващи активни вещества, съдържащи се в биоциди, посочени в Регламент (ЕС) № 528/2012 на Европейския парламент и на Съвета (ОВ L 294, 10.10.2014 г., стр. 1).

⁽⁴⁾ Делегиран регламент (ЕС) 2019/157 на Комисията от 6 ноември 2018 г. за изменение на приложение II към Делегиран регламент (ЕС) № 1062/2014 относно работната програма за системно проучване на всички съществуващи активни вещества, съдържащи се в биоциди, посочени в Регламент (ЕС) № 528/2012 на Европейския парламент и на Съвета (ОВ L 31, 1.2.2019 г., стр. 1).

⁽⁵⁾ Становище на Комитета по биоцидите от 14 декември 2017 г. относно допустимостта на някои активни вещества в храни и фуражи за включване в приложение I към РБ, ЕСНА/ВРС/186/2017.

ПРИЕ НАСТОЯЩИЯ РЕГЛАМЕНТ:

Член 1

Приложение I към Регламент (ЕС) № 528/2012 се изменя в съответствие с приложението към настоящия регламент.

Член 2

За целите на член 89, параграф 3 от Регламент (ЕС) № 528/2012 датата на одобрение на мед за продукти тип 19 е 1 юни 2021 г.

Член 3

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

Настоящият регламент е задължителен в своята цялост и се прилага пряко във всички държави членки.

Съставено в Брюксел на 8 август 2019 година.

За Комисията
Председател
Jean-Claude JUNCKER

ПРИЛОЖЕНИЕ

В приложение I към Регламент (ЕС) № 528/2012 в категория 4 на списъка с активни вещества, посочени в член 25, буква а), се добавя следното вписване:

ЕО номер	Име/група	Ограничения	Бележка
„Не е приложим	Мед (*)	С изключение на мед, който не е храна или фураж.	CAS № 8028-66-8

(*) Датата на одобрение на мед за продукти тип 19, за целите на член 89, параграф 3, е 1 юни 2021 г.“