

**РЕШЕНИЕ ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ (ЕС) 2020/27 НА КОМИСИЯТА****от 13 януари 2020 година****за отлагане на датата на изтичане на срока на одобрението на пропиконазол за употреба в биоциди от продукти тип 8****(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 <sup>(1)</sup>, и по-специално член 14, параграф 5 от него,

след консултация с Постоянния комитет по биоцидите,

като има предвид, че:

- (1) Активното вещество пропиконазол е включено в приложение I към Директива 98/8/ЕО на Европейския парламент и на Съвета <sup>(2)</sup> за употреба в биоциди от продукти тип 8 и в съответствие с член 86 от Регламент (ЕС) № 528/2012 се счита за одобрено съгласно посочения регламент, ако са спазени спецификациите и условията, определени в приложение I към посочената директива.
- (2) Одобрението на пропиконазол за употреба в биоциди от продукти тип 8 изтича на 31 март 2020 г. На 1 октомври 2018 г. беше подадено заявление в съответствие с член 13, параграф 1 от Регламент (ЕС) № 528/2012 за подновяване на одобрението на пропиконазол.
- (3) На 8 февруари 2019 г. оценяващият компетентен орган на Финландия уведоми Комисията за своето решение съгласно член 14, параграф 1 от Регламент (ЕС) № 528/2012, че е необходима пълна оценка на заявлението. Съгласно член 8, параграф 1 от Регламент (ЕС) № 528/2012 оценяващият компетентен орган извършва пълна оценка на заявлението в рамките на 365 дни след неговото валидиране.
- (4) Съгласно член 8, параграф 2 от посочения регламент оценяващият компетентен орган може да изиска, когато е уместно, заявителят да предостави достатъчно данни за извършването на оценката. В такъв случай 365-дневният срок временно спира да тече за не повече от общо 180 дни, освен ако е оправдан по-дълъг период на спиране поради естеството на изисканите данни или поради изключителни обстоятелства.
- (5) В съответствие с член 14, параграф 3 от Регламент (ЕС) № 528/2012 в рамките на 270 дни след получаване на препоръката на оценяващия компетентен орган Европейската агенция по химикали („Агенцията“) изготвя становище относно подновяването на одобрението на активното вещество и го представя пред Комисията.
- (6) От изложеното по-горе става ясно, че поради причини, независещи от заявителя, има вероятност срокът на одобрението на пропиконазол за употреба в биоциди от продукти тип 8 да изтече, преди да бъде взето решение относно подновяването му. Поради това е целесъобразно да се отложи датата на изтичане на срока на одобрението на пропиконазол за употреба в биоциди от продукти тип 8 за срок, който ще бъде достатъчно дълъг, за да се даде възможност за разглеждане на заявлението.
- (7) Пропиконазолът е класифициран като токсичен за репродукцията от категория 1В в съответствие с Регламент (ЕО) № 1272/2008 на Европейския парламент и на Съвета <sup>(3)</sup>, което означава, че отговаря на критерия за изключване, определен в член 5, параграф 1, буква в) от Регламент (ЕС) № 528/2012, и затова след обсъждане с държавите членки беше сметнато за целесъобразно датата на изтичане на срока на одобрението да бъде отложена за по-кратък период. Поради това се предлага срокът на одобрението да се удължи до 31 март 2021 г.
- (8) С изключение на датата на изтичане на срока на одобрението пропиконазол продължава да бъде одобрен за употреба в биоциди от продукти тип 8, ако са спазени спецификациите и условията, определени в приложение I към Директива 98/8/ЕО,

<sup>(1)</sup> ОВ L 167, 27.6.2012 г., стр. 1.

<sup>(2)</sup> 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).

<sup>(3)</sup> Регламент (ЕО) № 1272/2008 на Европейския парламент и на Съвета от 16 декември 2008 г. относно класифицирането, етикетването и опаковането на вещества и смеси, за изменение и за отмяна на директиви 67/548/ЕИО и 1999/45/ЕО и за изменение на Регламент (ЕО) № 1907/2006 (ОВ L 353, 31.12.2008 г., стр. 1).

ПРИЕ НАСТОЯЩОТО РЕШЕНИЕ:

*Член 1*

Датата на изтичане на срока на одобрението на пропиконазол за употреба в биоциди от продукти тип 8 се отлага за 31 март 2021 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 13 януари 2020 година.

*За Комисията*  
*Председател*  
Ursula VON DER LEYEN

---