

# KOMISE

## ROZHODNUTÍ KOMISE

ze dne 8. dubna 2009,

**kterým se stanoví nová lhůta pro předložení dokumentace k určitým látkám, které podléhají  
přezkoumání v rámci desetiletého pracovního programu uvedeného v čl. 16 odst. 2 směrnice  
Evropského parlamentu a Rady 98/8/ES**

(oznámeno pod číslem K(2009) 2564)

(Text s významem pro EHP)

(2009/321/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) Pro řadu kombinací látek/typů přípravků zařazených na uvedený seznam buď všichni účastníci odstoupili, nebo členský stát určený jako zpravodaj pro zhodnocení neobdržel dokumentaci ve lhůtě stanovené v čl. 9 odst. 2 písm. c) nařízení (ES) č. 1451/2007.
- (3) V souladu s čl. 11 odst. 2 nařízení (ES) č. 1451/2007 Komise proto o této skutečnosti uvědomila členské státy. Uvedená informace byla rovněž zveřejněna elektronicky dne 18. ledna 2008.
- (4) Ve lhůtě tří měsíců od elektronického zveřejnění této informace byl vyjádřen zájem převzít roli účastníka pro

některé předmětné látky a typy přípravků v souladu s čl. 12 odst. 1 nařízení (ES) č. 1451/2007.

- (5) Pro předložení dokumentace k těmto látkám a typům přípravků by proto měla být stanovena nová lhůta v souladu s čl. 12 odst. 3 druhým pododstavcem uvedeného nařízení.
- (6) Opatření stanovená tímto rozhodnutím jsou v souladu se stanoviskem Stálého výboru pro biocidní přípravky,

PŘIJALA TOTO ROZHODNUTÍ:

### Článek 1

Nová lhůta pro předložení dokumentace k látkám a typům přípravků uvedeným v příloze se stanoví na 31. května 2010.

### Článek 2

Toto rozhodnutí je určeno členskými státy.

V Bruselu dne 8. dubna 2009.

Za Komisi

Stavros DIMAS

člen Komise

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

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

## PŘÍLOHA

**LÁTKY A TYPY PŘÍPRAVKŮ, PRO NĚŽ JE STANOVENA NOVÁ LHŮTA K PŘEDLOŽENÍ DOKUMENTACE  
NA 31. KVĚTNA 2010**

Název	Číslo ES	Identifikační číslo CAS	Typ přípravku	Členský stát zpravodaj
margosa, Azadirachta indica, výtazek	283-644-7	84696-25-3	19	DE
reakční produkt dimethyl-adipátu, dimethyl- glutarátu a dimethyl-sukcinátu s peroxidem vodíku/perestan	432-790-1	–	4	HU