

PROVÁDĚCÍ ROZHODNUTÍ KOMISE (EU) 2016/109**ze dne 27. ledna 2016****o neschválení PHMB (1600; 1.8) jako stávající účinné látky pro použití v biocidních přípravcích určených pro typy přípravku 1, 6 a 9****(Text s významem pro EHP)**

EVROPSKÁ KOMISE,

s ohledem na Smlouvu o fungování Evropské unie,

s ohledem na nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) č. 528/2012 ze dne 22. května 2012 o dodávání biocidních přípravků na trh a jejich používání⁽¹⁾, a zejména na čl. 89 odst. 1 třetí pododstavec uvedeného nařízení,

vzhledem k těmto důvodům:

- (1) Nařízení Komise v přenesené pravomoci (EU) č. 1062/2014⁽²⁾ stanoví seznam stávajících účinných látek, které mají být vyhodnoceny s ohledem na jejich případné schválení pro použití v biocidních přípravcích. Uvedený seznam zahrnuje látku PHMB (1600; 1.8).
- (2) Účinná látka PHMB (1600; 1.8) byla zhodnocena z hlediska použití v typu přípravku 1 (osobní hygiena), typu přípravku 6 (konzervanty pro produkty v průběhu skladování) a typu přípravku 9 (konzervační přípravky pro vlákna, kůži, pryž a polymerní materiály), které jsou vymezeny v příloze V nařízení (EU) č. 528/2012.
- (3) Jako hodnotící příslušný orgán byla určena Francie, která ve dnech 5. září 2013, 8. října 2013 a 14. února 2014 předložila zprávy o posouzení spolu s příslušnými doporučeními.
- (4) V souladu s čl. 7 odst. 1 písm. b) nařízení v přenesené pravomoci (EU) č. 1062/2014 byla ve dnech 16. a 17. června 2015 vydána stanoviska Evropské agentury pro chemické látky, která vypracoval výbor pro biocidní přípravky a v nichž byly zohledněny závěry, k nimž dospěl hodnotící příslušný orgán.
- (5) Podle uvedených stanovisek nelze očekávat, že biocidní přípravky používané pro typy přípravku 1, 6 a 9 a obsahující PHMB (1600; 1.8) splní požadavky stanovené v čl. 19 odst. 1 písm. b) nařízení (EU) č. 528/2012. Pro uvedené typy přípravku byla v rámci scénářů hodnocených při posuzování dopadů na lidské zdraví a hodnocení rizik pro životní prostředí zjištěna nepřijatelná rizika.
- (6) Není proto vhodné schválit PHMB (1600; 1.8) pro použití v biocidních přípravcích určených pro typy přípravku 1, 6 a 9.
- (7) Opatření stanovená tímto rozhodnutím jsou v souladu se stanoviskem Stálého výboru pro biocidní přípravky,

PŘIJALA TOTO ROZHODNUTÍ:

Článek 1

PHMB (1600; 1.8) (č. ES: není k dispozici, č. CAS 27083-27-8 a 32289-58-0) se neschvaluje jako účinná látka pro použití v biocidních přípravcích určených pro typy přípravku 1, 6 a 9.

⁽¹⁾ Úř. věst. L 167, 27.6.2012, s. 1.⁽²⁾ Nařízení Komise v přenesené pravomoci (EU) č. 1062/2014 ze dne 4. srpna 2014, týkající se pracovního programu systematického přezkumu všech stávajících účinných látek obsažených v biocidních přípravcích, které jsou uvedeny v nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) č. 528/2012 (Úř. věst. L 294, 10.10.2014, s. 1).

Článek 2

Toto rozhodnutí vstupuje v platnost dvacátým dnem po vyhlášení v *Úředním věstníku Evropské unie*.

V Bruselu dne 27. ledna 2016.

Za Komisi
předseda
Jean-Claude JUNCKER
