

PROVÁDĚCÍ ROZHODNUTÍ KOMISE (EU) 2017/2334**ze dne 14. prosince 2017,****kterým se odkládá datum skončení platnosti schválení kreosotu pro použití v biocidních přípravcích typu 8****(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. 14 odst. 5 uvedeného nařízení,

po konzultaci Stálého výboru pro biocidní přípravky,

vzhledem k těmto důvodům:

- (1) Účinná látka kreosot byla zařazena do přílohy I směrnice Evropského parlamentu a Rady 98/8/ES ⁽²⁾ pro použití v biocidních přípravcích typu 8, a podle článku 86 nařízení (EU) č. 528/2012 se proto považuje za schválenou podle uvedeného nařízení s výhradou specifikací a podmínek stanovených v příloze I uvedené směrnice.
- (2) Platnost schválení kreosotu skončí dne 30. dubna 2018. V souladu s čl. 13 odst. 1 nařízení (EU) č. 528/2012 byla dne 27. října 2016 předložena žádost o obnovení schválení této účinné látky.
- (3) Spojené království jako hodnotící příslušný orgán informovalo dne 14. července 2017 útvary Komise, že bude nutné provést úplné hodnocení. Podle čl. 14 odst. 2 nařízení (EU) č. 528/2012 je pro provedení úplného hodnocení stanovena lhůta 365 dnů. Během tohoto hodnocení může případně hodnotící příslušný orgán v souladu s čl. 8 odst. 2 uvedeného nařízení vyzvat žadatele, aby poskytl dostatečné údaje potřebné k provedení hodnocení. V takovém případě se lhůta 365 dnů přeruší na dobu nepřesahující celkem 180 dnů, není-li to odůvodněno povahou požadovaných údajů nebo výjimečnými podmínkami.
- (4) Do 270 dnů od obdržení doporučení hodnotícího příslušného orgánu Evropská agentura pro chemické látky (dále jen „agentura“) vypracuje a předloží Komisi stanovisko o obnovení schválení účinné látky v souladu s čl. 14 odst. 3 uvedeného nařízení.
- (5) Navíc vzhledem k tomu, že kreosot je klasifikován jako karcinogen kategorie 1B a splňuje kritéria pro perzistentní, bioakumulativní a toxické látky (látky PBT) nebo vysoce perzistentní a vysoce bioakumulativní látky (látky vPvB) podle přílohy XIII nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1907/2006 ⁽³⁾, splňuje kritéria vyloučení stanovená v čl. 5 odst. 1 písm. a) a e) nařízení (EU) č. 528/2012. Proto bude třeba provést další přezkum, zda je splněna alespoň jedna z podmínek čl. 5 odst. 2 prvního pododstavce uvedeného nařízení, a zda tedy schválení kreosotu může být obnoveno.
- (6) Z důvodů, které nemůže žadatel ovlivnit, tedy skončí platnost schválení kreosotu pravděpodobně dříve, než bude přijato rozhodnutí o jeho obnovení. Proto je vhodné datum skončení platnosti schválení kreosotu odložit o dobu postačující k tomu, aby mohla být žádost přezkoumána. Vzhledem ke lhůtám stanoveným pro hodnocení hodnotícím příslušným orgánem a pro vypracování a předložení stanoviska agenturou a ke lhůtě nezbytné pro rozhodnutí, zda je alespoň jedna z podmínek čl. 5 odst. 2 prvního pododstavce uvedeného nařízení splněna, a zda tedy může být schválení kreosotu obnoveno, je vhodné posunout datum skončení platnosti schválení kreosotu na 31. října 2020.

⁽¹⁾ Úř. věst. L 167, 27.6.2012, s. 1.

⁽²⁾ Směrnice Evropského parlamentu a Rady 98/8/ES ze dne 16. února 1998 o uvádění biocidních přípravků na trh (Úř. věst. L 123, 24.4.1998, s. 1).

⁽³⁾ Nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1907/2006 ze dne 18. prosince 2006 o registraci, hodnocení, povolování a omezování chemických látek (REACH), o zřízení Evropské agentury pro chemické látky, o změně směrnice 1999/45/ES a o zrušení nařízení Rady (EHS) č. 793/93, nařízení Komise (ES) č. 1488/94, směrnice Rady 76/769/EHS a směrnic Komise 91/155/EHS, 93/67/EHS, 93/105/ES a 2000/21/ES (Úř. věst. L 396, 30.12.2006, s. 1).

- (7) S výjimkou data skončení platnosti schválení by kreosot měl být i nadále schválen s výhradou specifikací a podmínek stanovených v příloze I směrnice 98/8/ES.

PŘIJALA TOTO ROZHODNUTÍ:

Článek 1

Datum skončení platnosti schválení kreosotu pro použití v biocidních přípravcích typu 8 se posouvá na 31. října 2020.

Článek 2

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

V Bruselu dne 14. prosince 2017.

Za Komisi
předseda
Jean-Claude JUNCKER
