

PROVÁDĚCÍ ROZHODNUTÍ KOMISE (EU) 2018/619**ze dne 20. dubna 2018****o neschválení PHMB (1415; 4.7) jako stávající účinné látky pro použití v biocidních přípravcích typu 1, 5 a 6****(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 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 zhodnoceny, aby mohly být případně schváleny pro použití v biocidních přípravcích. Tento seznam zahrnuje PHMB (1415; 4.7) (č. ES: není k dispozici, č. CAS: 32289-58-0 a 1802181-67-4).
- (2) PHMB (1415; 4.7) byl hodnocen pro použití v přípravcích typu 1 (osobní hygiena), typu 5 (pitná voda) a typu 6 (konzervanty pro produkty v průběhu skladování), jak jsou popsány v příloze V nařízení (EU) č. 528/2012.
- (3) Francie, která byla jmenována hodnotícím příslušným orgánem, předložila dne 13. prosince 2016 hodnotící zprávy a doporučení.
- (4) Výbor pro biocidní přípravky vypracoval dne 4. října 2017 v souladu s čl. 7 odst. 2 nařízení v přenesené pravomoci (EU) č. 1062/2014 stanoviska Evropské agentury pro chemické látky a zohlednil v nich závěry, k nimž dospěl hodnotící příslušný orgán.
- (5) Podle těchto stanovisek nelze očekávat, že biocidní přípravky typu 1, 5 a 6 obsahující PHMB (1415; 4.7) splní požadavky stanovené v čl. 19 odst. 1 písm. b) nařízení (EU) č. 528/2012. Pro uvedené typy přípravků byla v rámci scénářů hodnocených při posuzování dopadů na lidské zdraví a na životní prostředí zjištěna nepřijatelná rizika.
- (6) Není proto vhodné schválit PHMB (1415; 4.7) pro použití v biocidních přípravcích typu 1, 5 a 6.
- (7) Opatření stanovená tímto rozhodnutím jsou v souladu se stanoviskem Stálého výboru pro biocidní přípravky,

PŘIJALA TOTO ROZHODNUTÍ:

Článek 1

PHMB (1415; 4.7) (č. ES: není k dispozici, č. CAS: 32289-58-0 a 1802181-67-4) se neschvaluje jako účinná látka pro použití v biocidních přípravcích typu 1, 5 a 6.

⁽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 zveřejnění v *Úředním věstníku Evropské unie*.

V Bruselu dne 20. dubna 2018.

Za Komisi
předseda
Jean-Claude JUNCKER
