

PROVÁDĚCÍ ROZHODNUTÍ KOMISE (EU) 2019/1959**ze dne 26. listopadu 2019****o neschválení hydrogenfosforečnanu stříbrno-sodno-zirkoničitého jako stávající účinné látky pro použití v biocidních přípravcích typu 2 a 7****(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 zhodnoceny, aby mohly být případně schváleny pro použití v biocidních přípravcích. Tento seznam zahrnuje hydrogenfosforečnan stříbrno-sodno-zirkoničitý (č. ES: 422-570-3, č. CAS: 265647-11-8).
- (2) Hydrogenfosforečnan stříbrno-sodno-zirkoničitý byl hodnocen pro použití v přípravcích typu 2, dezinfekční prostředky a algicidy, jež nejsou určeny k použití u člověka nebo zvířat, a v přípravcích typu 7, konzervanty pro povlaky, jak jsou popsány v příloze V nařízení (EU) č. 528/2012.
- (3) Členským státem zpravodajem bylo určeno Švédsko a jeho příslušný orgán předložil Evropské agentuře pro chemické látky dne 12. června 2017 hodnotící zprávy a své závěry.
- (4) Výbor pro biocidní přípravky přijal dne 17. října 2018 v souladu s čl. 7 odst. 2 nařízení v přenesené pravomoci (EU) č. 1062/2014 stanoviska Evropské agentury pro chemické látky⁽³⁾ a zohlednil v nich závěry, k nimž dospěl hodnotící příslušný orgán.
- (5) Podle uvedených stanovisek není možné předpokládat, že biocidní přípravky typu 2 a 7 obsahující hydrogenfosforečnan stříbrno-sodno-zirkoničitý splňují kritéria stanovená v čl. 19 odst. 1 písm. b) nařízení (EU) č. 528/2012, protože nebyla prokázána dostatečná účinnost.
- (6) S přihlédnutím ke stanoviskům Evropské agentury pro chemické látky není vhodné hydrogenfosforečnan stříbrno-sodno-zirkoničitý schválit pro použití v biocidních přípravcích typu 2 a 7, jelikož nejsou splněny podmínky stanovené v čl. 4 odst. 1 nařízení (EU) č. 528/2012.
- (7) Opatření stanovená tímto rozhodnutím jsou v souladu se stanoviskem Stálého výboru pro biocidní přípravky,

PŘIJALA TOTO ROZHODNUTÍ:

Článek 1

Hydrogenfosforečnan stříbrno-sodno-zirkoničitý (č. ES: 422-570-3, č. CAS: 265647-11-8) se neschvaluje jako účinná látka pro použití v biocidních přípravcích typu 2 a 7.

⁽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).⁽³⁾ Stanovisko Výboru pro biocidní přípravky týkající se žádosti o schválení účinné látky hydrogenfosforečnan stříbrno-sodno-zirkoničitý, typ přípravku: 2, ECHA/BPC/211/2018, přijaté dne 17. října 2018; stanovisko Výboru pro biocidní přípravky týkající se žádosti o schválení účinné látky hydrogenfosforečnan stříbrno-sodno-zirkoničitý, typ přípravku: 7, ECHA/BPC/214/2018, přijaté dne 17. října 2018.

Článek 2

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

V Bruselu dne 26. listopadu 2019.

Za Komisi
předseda
Jean-Claude JUNCKER
