

NAŘÍZENÍ KOMISE V PŘENESENÉ PRAVOMOCI (EU) 2019/1825**ze dne 8. srpna 2019,****kterým se mění nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) č. 528/2012 za účelem zařazení koncentrované jablečné šťávy jako účinné látky do přílohy I uvedeného nařízení****(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. 28 odst. 1 uvedeného nařízení,

vzhledem k těmto důvodům:

- (1) Na účinnou látku koncentrovaná jablečná šťáva, pokud představovala potravinu nebo krmivo určené pro použití jako repelent nebo atraktant typu přípravku 19, se dříve vztahovala odchylka pro potraviny a krmiva stanovená v článku 6 nařízení Komise (ES) č. 1451/2007 ⁽²⁾.
- (2) V souladu s čl. 16 odst. 5 nařízení Komise v přenesené pravomoci (EU) č. 1062/2014 ⁽³⁾ bylo předloženo oznámení pro koncentrovanou jablečnou šťávu pro typ přípravku 19, na niž se vztahuje odchylka pro potraviny a krmiva. Evropská agentura pro chemické látky (dále jen „agentura“) prohlásila oznámení za vyhovující a informovala Komisi, že bylo vyhověno požadavkům podle článku 17 uvedeného nařízení. Koncentrovaná jablečná šťáva byla proto zařazena k typu přípravku 19 v seznamu kombinací účinných látek a typů přípravku zahrnutých do programu přezkumu stávajících účinných látek obsažených v biocidních přípravcích ⁽⁴⁾.
- (3) Dne 31. ledna 2017 požádala Komise agenturu o stanovisko ohledně toho, zda koncentrovaná jablečná šťáva vzbuzuje obavy podle čl. 28 odst. 2 nařízení (EU) č. 528/2012.
- (4) Stanovisko agentury ⁽⁵⁾ dospělo k závěru, že koncentrovaná jablečná šťáva nevzbuzuje obavy, a je proto způsobilá k zařazení do přílohy I nařízení (EU) č. 528/2012.
- (5) S přihlédnutím ke stanovisku agentury je vhodné zařadit koncentrovanou jablečnou šťávu do přílohy I nařízení (EU) č. 528/2012. Vzhledem k tomu, že koncentrovaná jablečná šťáva je přírodního původu, měla by být zahrnuta do kategorie 4 „Tradičně používané přírodní látky“. Koncentrovaná jablečná šťáva by měla být zařazena do uvedené přílohy pouze tehdy, pokud spadá do definice uvedené v bodě 2 části I přílohy I směrnice Rady 2001/112/ES ⁽⁶⁾.
- (6) V čl. 89 odst. 3 nařízení (EU) č. 528/2012 jsou uvedena přechodná opatření, pokud je stávající účinná látka zahrnutá do pracovního programu systematického přezkumu stávajících účinných látek schválena v souladu s uvedeným nařízením. Pokud jde o koncentrovanou jablečnou šťávu pro typ přípravku 19, mělo by být datum schválení pro účely čl. 89 odst. 3 uvedeného nařízení stanoveno na 1. června 2021, aby se poskytl dostatek času na předložení žádostí o povolení podle čl. 89 odst. 3 druhého pododstavce uvedeného nařízení,

⁽¹⁾ Úř. věst. L 167, 27.6.2012, s. 1.

⁽²⁾ Nařízení 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 (Úř. věst. L 325, 11.12.2007, s. 3).

⁽³⁾ 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).

⁽⁴⁾ Nařízení Komise v přenesené pravomoci (EU) 2019/157 ze dne 6. listopadu 2018, kterým se mění příloha II nařízení v přenesené pravomoci (EU) č. 1062/2014 týkajícího 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 31, 1.2.2019, s. 1).

⁽⁵⁾ Stanovisko Výboru pro biocidní přípravky ze dne 14. prosince 2017 týkající se způsobilosti některých účinných látek v potravinách a krmivech pro zařazení do přílohy I nařízení o biocidních přípravcích (ECHA/BPC/186/2017).

⁽⁶⁾ Směrnice Rady 2001/112/ES ze dne 20. prosince 2001 o ovocných šťávách a některých podobných produktech určených k lidské spotřebě (Úř. věst. L 10, 12.1.2002, s. 58).

PŘIJALA TOTO NAŘÍZENÍ:

Článek 1

Příloha I nařízení (EU) č. 528/2012 se mění v souladu s přílohou tohoto nařízení.

Článek 2

Pro účely čl. 89 odst. 3 nařízení (EU) č. 528/2012 je datum schválení koncentrované jablečné šťávy pro typ přípravku 19 stanoveno na 1. června 2021.

Článek 3

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

Toto nařízení je závazné v celém rozsahu a přímo použitelné ve všech členských státech.

V Bruselu dne 8. srpna 2019.

Za Komisi
předseda
Jean-Claude JUNCKER

PŘÍLOHA

V příloze I nařízení (EU) č. 528/2012 se na seznam účinných látek uvedených v čl. 25 písm. a) doplňuje v kategorii 4 nová položka, která zní:

Číslo ES	Název/skupina	Omezení	Poznámka
„Není k dispozici“	koncentrovaná jablečná šťáva (*)	S výjimkou koncentrované jablečné šťávy, která nespadá do definice uvedené v bodě 2 části I přílohy I směrnice Rady 2001/112/ES (**).	

(*) Datem schválení koncentrované jablečné šťávy pro typ přípravku 19 pro účely čl. 89 odst. 3 je 1. červen 2021.

(**) Směrnice Rady 2001/112/ES ze dne 20. prosince 2001 o ovocných šťávách a některých podobných produktech určených k lidské spotřebě (Úř. věst. L 10, 12.1.2002, s. 58). “