



2024/2930

2.12.2024

PROVÁDĚCÍ ROZHODNUTÍ KOMISE (EU) 2024/2930

ze dne 28. listopadu 2024,

kterým se odkládá datum skončení platnosti schválení dazometu pro použití v biocidních přípravcích typu 8 v souladu s nařízením Evropského parlamentu a Rady (EU) č. 528/2012

(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) Dazomet byl zařazen do přílohy I směrnice Evropského parlamentu a Rady 98/8/ES ⁽²⁾ jako účinná látka pro použití v biocidních přípravcích typu 8 s výhradou podmínek stanovených v příloze I směrnice 98/8/ES.
- (2) V souladu s článkem 86 nařízení (EU) č. 528/2012 byl dazomet považován za schválený podle uvedeného nařízení ke dni jeho zařazení do přílohy I směrnice Evropského parlamentu a Rady 98/8/ES. Platnost uvedeného schválení skončí dne 31. července 2022.
- (3) Dne 26. ledna 2021 byla v souladu s čl. 13 odst. 1 nařízení (EU) č. 528/2012 předložena žádost o obnovení schválení dazometu pro použití v biocidních přípravcích typu 8 (dále jen „žádost“).
- (4) Hodnotící příslušný orgán Belgie informoval dne 24. března 2021 Komisi o svém rozhodnutí podle čl. 14 odst. 1 nařízení (EU) č. 528/2012, že je nutné provést úplné hodnocení žádosti. Podle čl. 8 odst. 1 uvedeného nařízení provede hodnotící příslušný orgán úplné hodnocení žádosti do 365 dnů od jejího schválení.
- (5) Hodnotící příslušný orgán může v souladu s čl. 8 odst. 2 nařízení (EU) č. 528/2012 případně požadovat, aby žadatel poskytl dostatečné údaje potřebné k provedení hodnocení. V takovém případě se lhůta 365 dnů přeruší na dobu nepřesahující celkem 180 dnů, není-li delší přerušování odůvodněno povahou požadovaných údajů nebo výjimečnými podmínkami.
- (6) 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 dané účinné látky v souladu s čl. 14 odst. 3 nařízení (EU) č. 528/2012.
- (7) Prováděcím rozhodnutím Komise (EU) 2021/1289 ⁽³⁾ bylo datum skončení platnosti schválení dazometu pro použití v biocidních přípravcích typu 8 odloženo na 31. ledna 2025, aby byl poskytnut dostatek času na přezkoumání žádosti.

⁽¹⁾ Úř. věst. L 167, 27.6.2012, s. 1, ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/2012/528/oj>.

⁽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, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/1998/8/oj>).

⁽³⁾ Prováděcí rozhodnutí Komise (EU) 2021/1289 ze dne 2. srpna 2021, kterým se odkládá datum skončení platnosti schválení dazometu pro použití v biocidních přípravcích typu 8 (Úř. věst. L 279, 3.8.2021, s. 45, ELI: http://data.europa.eu/eli/dec_impl/2021/1289/oj).

- (8) Dne 14. června 2024 předložil hodnotící příslušný orgán agentuře hodnotící zprávu o obnovení. Agentura by měla přijmout své stanovisko o obnovení schválení dotčené účinné látky do druhého čtvrtletí roku 2025.
- (9) Z důvodů, které nemůže žadatel ovlivnit, tedy platnost schválení skončí pravděpodobně dříve, než bude přijato rozhodnutí o jeho obnovení. Proto je vhodné datum skončení platnosti schválení dále odložit o dobu postačující k tomu, aby mohla být žádost přezkoumána. S ohledem na lhůty pro vypracování a předložení stanoviska agenturou a na dobu, kterou Komise potřebuje na rozhodnutí, zda lze obnovit schválení dazometu pro použití v biocidních přípravcích typu 8, by datum skončení platnosti schválení mělo být odloženo na 31. července 2026.
- (10) Po dalším odložení data skončení platnosti schválení je dazomet i nadále schválen pro použití v biocidních přípravcích typu 8 s výhradou podmínek stanovených v příloze I směrnice 98/8/ES,

PŘIJALA TOTO ROZHODNUTÍ:

Článek 1

Datum skončení platnosti schválení dazometu pro použití v biocidních přípravcích typu 8 stanovené v příloze I směrnice 98/8/ES se odkládá na 31. července 2026.

Článek 2

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

V Bruselu dne 28. listopadu 2024.

Za Komisi
předsedkyně
Ursula VON DER LEYEN