



PROVÁDĚCÍ ROZHODNUTÍ KOMISE (EU) 2025/434

ze dne 5. března 2025,

kterým se odkládá datum skončení platnosti schválení etofenproxu pro použití v biocidních přípravcích typu 18 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) Etofenprox byl schválen jako účinná látka pro použití v biocidních přípravcích typu 18 prováděcím nařízením Komise (EU) č. 1036/2013 ⁽²⁾, s výhradou podmínek stanovených v příloze uvedeného nařízení.
- (2) Platnost schválení etofenproxu pro použití v biocidních přípravcích typu 18 (dále jen „schválení“) skončí dne 30. června 2025. Dne 25. října 2023 byla v souladu s čl. 13 odst. 1 nařízení (EU) č. 528/2012 předložena žádost o obnovení schválení (dále jen „žádost“).
- (3) Hodnotící příslušný orgán Rakouska informoval dne 21. srpna 2024 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.
- (4) 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.
- (5) Do 270 dnů od obdržení doporučení hodnotícího příslušného orgánu Evropská agentura pro chemické látky vypracuje a předloží Komisi stanovisko o obnovení schválení účinné látky v souladu s čl. 14 odst. 3 nařízení (EU) č. 528/2012.
- (6) 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 odložit o dobu postačující k tomu, aby mohla být žádost přezkoumána. S ohledem na lhůty pro hodnocení hodnotícím příslušným orgánem, pro vypracování a předložení stanoviska Evropskou agenturou pro chemické látky a na dobu, kterou Komise potřebuje na rozhodnutí ohledně obnovení schválení, by datum skončení platnosti mělo být odloženo na 31. prosince 2027.
- (7) Po odložení data skončení platnosti schválení je etofenprox i nadále schválen pro použití v biocidních přípravcích typu 18 s výhradou podmínek stanovených v příloze prováděcího nařízení (EU) č. 1036/2013,

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

⁽²⁾ Prováděcí nařízení Komise (EU) 1036/2013 ze dne 24. října 2013, kterým se schvaluje etofenprox jako stávající účinná látka pro použití v biocidních přípravcích určených pro typ přípravku 18 (Úř. věst. L 283, 25.10.2013, s. 35, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2013/1036/oj).

PŘIJALA TOTO ROZHODNUTÍ:

Článek 1

Datum skončení platnosti schválení etofenproxu pro použití v biocidních přípravcích typu 18 stanovené v příloze prováděcího nařízení (EU) č. 1036/2013 se odkládá na 31. prosince 2027.

Článek 2

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

V Bruselu dne 5. března 2025.

Za Komisi
předsedkyně
Ursula VON DER LEYEN
