



2024/2460

17.9.2024

**PROVÁDĚCÍ ROZHODNUTÍ KOMISE (EU) 2024/2460**

ze dne 16. září 2024,

**kterým se odkládá datum skončení platnosti schválení metofluthrinu 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 <sup>(1)</sup>, a zejména na čl. 14 odst. 5 uvedeného nařízení,

po konzultaci Stálého výboru pro biocidní přípravky,

vzhledem k těmto důvodům:

- (1) Metofluthrin byl zařazen do přílohy I směrnice Evropského parlamentu a Rady 98/8/ES <sup>(2)</sup> jako účinná látka pro použití v biocidních přípravcích typu 18. Podle článku 86 nařízení (EU) č. 528/2012 se proto považoval za schválený do 30. dubna 2021 podle uvedeného nařízení s výhradou podmínek stanovených v příloze I směrnice 98/8/ES.
- (2) Dne 25. října 2019 byla v souladu s čl. 13 odst. 1 nařízení (EU) č. 528/2012 předložena žádost o obnovení schválení metofluthrinu pro použití v biocidních přípravcích typu 18 (dále jen „žádost“).
- (3) Hodnotící příslušný orgán Irsko informoval dne 15. října 2020 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 přerušuje na dobu nepřesahující celkem 180 dnů, není-li delší přerušování odůvodněno povahou požadovaných údajů nebo výjimečnými okolnostmi.
- (5) 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 účinné látky v souladu s čl. 14 odst. 3 nařízení (EU) č. 528/2012.
- (6) Prováděcím rozhodnutím Komise (EU) 2021/327 <sup>(3)</sup> bylo datum skončení platnosti schválení metofluthrinu pro použití v biocidních přípravcích typu 18 (dále jen „schválení“) odloženo na 31. října 2023, aby byl poskytnut dostatek času na přezkoumání žádosti.

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

<sup>(2)</sup> 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>).

<sup>(3)</sup> Prováděcí rozhodnutí Komise (EU) 2021/327 ze dne 23. února 2021, kterým se odkládá datum skončení platnosti schválení metofluthrinu pro použití v biocidních přípravcích typu 18 (Úř. věst. L 64, 24.2.2021, s. 10, ELI: [http://data.europa.eu/eli/dec\\_impl/2021/327/oj](http://data.europa.eu/eli/dec_impl/2021/327/oj)).

- (7) Prováděcím rozhodnutím Komise (EU) 2023/1086 (\*) bylo datum skončení platnosti schválení znovu odloženo na 31. října 2024, aby mohl hodnotící příslušný orgán posoudit dodatečné údaje požadované od žadatele.
- (8) Dne 13. února 2024 hodnotící příslušný orgán informoval Komisi, že je zapotřebí dodatečně prodloužit dobu platnosti schválení z důvodu zpoždění v hodnocení žádosti. Hodnotící příslušný orgán předložil agentuře hodnotící zprávu o obnovení dne 7. března 2024.
- (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 ohledně obnovení schválení, by datum skončení platnosti schválení mělo být odloženo na 30. dubna 2026.
- (10) Po dalším odložení data skončení platnosti schválení je metofluthrin i nadále schválen pro použití v biocidních přípravcích typu 18 s výhradou podmínek stanovených v příloze I směrnice 98/8/ES,

PŘIJALA TOTO ROZHODNUTÍ:

#### Článek 1

Datum skončení platnosti schválení metofluthrinu pro použití v biocidních přípravcích typu 18 stanovené v prováděcím rozhodnutí (EU) 2023/1086 se odkládá na 30. dubna 2026.

#### Článek 2

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

V Bruselu dne 16. září 2024.

Za Komisi  
předsedkyně  
Ursula VON DER LEYEN

---

(\*) Prováděcí rozhodnutí Komise (EU) 2023/1086 ze dne 2. června 2023, kterým se odkládá datum skončení platnosti schválení metofluthrinu pro použití v biocidních přípravcích typu 18 v souladu s nařízením Evropského parlamentu a Rady (EU) č. 528/2012 (Úř. věst. L 144, 5.6.2023, s. 96, ELI: [http://data.europa.eu/eli/dec\\_impl/2023/1086/oj](http://data.europa.eu/eli/dec_impl/2023/1086/oj)).