

**KOMISSION PÄÄTÖS,**  
**annettu 21 päivänä toukokuuta 2010,**  
**biosidivalmisterekisterin perustamisesta**  
*(tiedoksiannettu numerolla K(2010) 3180)*  
**(ETA:n kannalta merkityksellinen teksti)**  
*(2010/296/EU)*

EUROOPAN KOMISSIO, joka

ottaa huomioon Euroopan unionin toiminnasta tehdyn sopimuksen,

ottaa huomioon biosidituotteiden markkinoille saattamisesta 16 päivänä helmikuuta 1998 annetun Euroopan parlamentin ja neuvoston direktiivin 98/8/EY<sup>(1)</sup> ja erityisesti sen 18 artiklan 4 kohdan,

sekä katsoo seuraavaa:

- (1) Jotta jäsenvaltiot voisivat täyttää helpommin direktiivin 98/8/EY 18 artiklan 1 kohdassa säädetyn vaatimuksen, jonka mukaan niiden on toimitettava tietoja biosidivalmisteiden lupa- ja rekisteröintimenettelyistä, Euroopan unionin tasolla olisi aiheellista luoda standardoitu tietojärjestelmä biosidivalmisterekisterin muodossa, jäljempänä 'rekisteri'.
- (2) Tietojen johdonmukaisuuden varmistamiseksi kaikkien jäsenvaltioiden olisi tallennettava rekisteriin direktiivin 98/8/EY 18 artiklan 1 kohdassa vaaditut tiedot.
- (3) Koska standardoidun tietojärjestelmän kehittäminen on vielä kesken, olisi aiheellista säätää tämän päätöksen soveltamisen lykkäämisestä.

- (4) Tässä päätöksessä säädetty toimenpiteet ovat biosidituotteita käsittelevän pysyvän komitean lausunnon mukaisia,

ON HYVÄKSYNYT TÄMÄN PÄÄTÖKSEN:

*1 artikla*

Luodaan biosidivalmisterekisteri.

*2 artikla*

Jäsenvaltioiden on tallennettava biosidivalmisterekisteriin direktiivin 98/8/EY 18 artiklan 1 kohdassa vaaditut tiedot.

*3 artikla*

Tätä päätöstä sovelletaan 1 päivästä heinäkuuta 2010.

*4 artikla*

Tämä päätös on osoitettu kaikille jäsenvaltioille.

Tehty Brysselissä 21 päivänä toukokuuta 2010.

*Komission puolesta*

Janez POTOČNIK

*Komission jäsen*

<sup>(1)</sup> EYVL L 123, 24.4.1998, s. 1.