

KOMISSION TÄYTÄNTÖÖNPANOASETUS (EU) N:o 1039/2013,**annettu 24 päivänä lokakuuta 2013,****nonaanihapon käyttöä vanhana tehoaineena biosidivalmisteissa valmisteryhmässä 2 koskevan hyväksymisen muuttamisesta****(ETA:n kannalta merkityksellinen teksti)**

EUROOPAN KOMISSIO, joka

ottaa huomioon Euroopan unionin toiminnasta tehdyn sopimuksen,

ottaa huomioon biosidivalmisteiden asettamisesta saataville markkinoilla ja niiden käytöstä 22 päivänä toukokuuta 2012 annetun Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EU) N:o 528/2012 ⁽¹⁾ ja erityisesti sen 89 artiklan 1 kohdan kolmannen alakohdan,

sekä katsoo seuraavaa:

- (1) Komission asetuksessa (EY) N:o 1451/2007 ⁽²⁾ vahvistetaan luettelo tehoaineista, jotka on arvioitava sen selvittämiseksi, olisiko ne mahdollisesti lisättävä Euroopan parlamentin ja neuvoston direktiivin 98/8/EY ⁽³⁾ liitteeseen I, IA tai IB. Luettelossa on mukana nonaanihappo.
- (2) Nonaanihappo annetulla komission direktiivillä 2012/41/EU ⁽⁴⁾ lisätty direktiivin 98/8/EY liitteeseen I käytettäväksi tuotetyypissä 2, ja siksi se katsotaan asetuksen (EU) N:o 528/2012 86 artiklan nojalla hyväksytyksi kyseisessä tuotetyypissä.
- (3) Nonaanihapon käyttöä tuotetyypissä 10 (muurauksien säilytysaineet), siten kuin se on määriteltynä direktiivin 98/8/EY liitteessä V, on lisäksi arvioitu direktiivin 98/8/EY 11 artiklan 2 kohdan mukaisesti. Arviointi kattoi käytön levämyrkkynä rakennusmateriaalien suojaamisessa. Nyt kyseisen käyttötarkoituksen kattaa valmisteryhmä 2, siten kuin se on määriteltynä asetuksen (EU) N:o 528/2012 liitteessä V.

- (4) Itävalta, joka oli nimetty esitteleväksi jäsenvaltioksi, toimitti komissiolle 3 päivänä huhtikuuta 2012 toimivaltaisen viranomaisen kertomuksen ja suosituksen asetuksen (EY) N:o 1451/2007 14 artiklan 4 ja 6 kohdan mukaisesti.
- (5) Jäsenvaltiot ja komissio tarkastelivat toimivaltaisen viranomaisen kertomusta. Biosidivalmisteita käsittelevä pysyvä komitea sisällytti tarkastelun tulokset 27 päivänä syyskuuta 2013 arviointikertomukseen asetuksen (EY) N:o 1451/2007 15 artiklan 4 kohdan mukaisesti.
- (6) Kyseisestä kertomuksesta käy ilmi, että levämyrkkynä rakennusmateriaalien suojaamisessa käytettävien nonaanihappoa sisältävien biosidivalmisteiden voidaan odottaa täyttävän direktiivin 98/8/EY 5 artiklassa säädetty vaatimukset.
- (7) Voimassa oleva nonaanihapon käyttöä tuotetyypissä 2 koskeva hyväksyminen ei kata niitä edellytyksiä, jotka perustuvat levämyrkkynä rakennusmateriaalien suojaamisessa käytettävistä valmisteista tehtyyn arviointiin. Tämän vuoksi on aiheellista täydentää voimassa olevaa hyväksymistä kyseisillä edellytyksillä. Jotta kaikki asianosaiset voisivat valmistautua täyttämään biosidivalmisteiden valmisteryhmien äskettäisestä uudelleenmäärittelystä johtuvat uudet vaatimukset, on lisäksi aiheellista muuttaa direktiivillä 2012/41/EU alun perin säädettyä hyväksymispäivää.
- (8) Koska arvioinnissa ei käsitelty nanomateriaaleja, hyväksymisen ei asetuksen (EU) N:o 528/2012 4 artiklan 4 kohdan nojalla tulisi kattaa kyseisiä materiaaleja.
- (9) Tässä asetuksessa säädetty toimenpiteet ovat biosidivalmisteita käsittelevän pysyvän komitean lausunnon mukaiset,

ON HYVÄKSYNYT TÄMÄN ASETUKSEN:

1 artikla

Hyväksytään nonaanihappo käytettäväksi tehoaineena biosidivalmisteissa valmisteryhmässä 2 siten, että sovelletaan liitteessä vahvistettuja ehtoja, uusia edellytyksiä ja uutta hyväksymispäivää.

⁽¹⁾ EUVL L 167, 27.6.2012, s. 1.⁽²⁾ Komission asetus (EY) N:o 1451/2007, annettu 4 päivänä joulukuuta 2007, biosidituotteiden markkinoille saattamisesta annetun Euroopan parlamentin ja neuvoston direktiivin 98/8/EY 16 artiklan 2 kohdassa tarkoitetun kymmenvuotisen työohjelman toisesta vaiheesta (EUVL L 325, 11.12.2007, s. 3).⁽³⁾ Euroopan parlamentin ja neuvoston direktiivi 98/8/EY, annettu 16 päivänä helmikuuta 1998, biosidituotteiden markkinoille saattamisesta (EYVL L 123, 24.4.1998, s. 1).⁽⁴⁾ Komission direktiivi 2012/41/EU, annettu 26 päivänä marraskuuta 2012, Euroopan parlamentin ja neuvoston direktiivin 98/8/EY muuttamisesta siten, että laajennetaan nonaanihapon sisällyttäminen tehoaineena kyseisen direktiivin liitteeseen I koskemaan tuotetyyppejä 2 (EUVL L 327, 27.11.2012, s. 28).

2 artikla

Tämä asetus tulee voimaan kahdentenakymmenentenä päivänä sen jälkeen, kun se on julkaistu *Euroopan unionin virallisessa lehdessä*.

Tämä asetus on kaikilta osiltaan velvoittava, ja sitä sovelletaan sellaisenaan kaikissa jäsenvaltioissa.

Tehty Brysselissä 24 päivänä lokakuuta 2013.

Komission puolesta
Puheenjohtaja
José Manuel BARROSO

Yleisnimi	IUPAC-nimi Tunnistenumerot	Tehoaineen vähimmäispuhtausaste ⁽¹⁾	Hyväksymispäivä	Hyväksymisen päättymispäivä	Valmisteryhmä	Erityisehdot ⁽²⁾
Nonaanihappo (pelargonihappo)	IUPAC-nimi: Nonaanihappo EC-numero: 203-931-2 CAS-numero: 112-05-0	896 g/kg	1. lokakuuta 2015	30. syyskuuta 2025	2	Valmisteen arvioinnissa on kiinnitettävä erityistä huomiota altistumiseen, riskeihin ja tehoon, jotka liittyvät hyväksymistä koskevan hakemuksen kattamiin käyttötarkoituksiin mutta joita ei ole käsitelty tehoaineen riskinarvioinnissa unionin tasolla. Lupien on täytettävä seuraavat edellytykset: 1) Jollei valmisteen lupahakemuksessa voida osoittaa, että ihmisten terveyttä koskevat riskit voidaan muilla keinoin vähentää sallitulle tasolle, lupien on täytettävä seuraavat edellytykset: a) Käyttöohjeet, joissa kerrotaan, kuinka aerosolille altistumista voidaan minimoida. b) Muiden kuin ammattikäyttöön tarkoitettujen tuotteiden lupien myöntämisen ehtona on pakkausten suunnittelu niin, että käyttäjien altistuminen minimoidaan. 2) Ulkokäyttöön tarkoitettujen, rakennusmateriaalien suojaamiseen käytettävien levämyrkkyjen luvat edellyttävät turvallisia toimintamenetelmiä ja riskinhallintatoimenpiteitä ympäristön suojelemiseksi.

⁽¹⁾ Tässä sarakeessa ilmoitettu puhtaus on tehoaineen vähimmäispuhtausaste, jota on käytetty asetuksen (EU) N:o 528/2012 8 artiklan mukaisesti tehtyä arviointia varten. Markkinoille saatetussa tuotteessa olevan tehoaineen puhtausaste voi poiketa vähimmäispuhtausasteesta, jos sen on todettu teknisesti vastaavan arvioitua tehoainetta.

⁽²⁾ Asetuksen (EU) N:o 528/2012 liitteeseen VI sisältyvien yleisten periaatteiden noudattamista varten arviointikertomusten sisältö ja päätelmät asetetaan saataville komission internetsivustolle osoitteessa: <http://ec.europa.eu/comm/environment/biocides/index.htm>