

32008L0078

L 198/44

SLUŽBENI LIST EUROPSKE UNIJE

26.7.2008.

**DIREKTIVA KOMISIJE 2008/78/EZ****od 25. srpnja 2008.**

**o izmjeni Direktive 98/8/EZ Europskog parlamenta i Vijeća radi uvrštanja propikonazola kao aktivne tvari u njezin Prilog I.**

(Tekst značajan za EGP)

KOMISIJA EUROPSKIH ZAJEDNICA,

uzimajući u obzir Ugovor o osnivanju Europske zajednice,

uzimajući u obzir Direktivu 98/8/EZ Europskog parlamenta i Vijeća od 16. veljače 1998. o stavljanju biocidnih pripravaka na tržiste<sup>(1)</sup>, a posebno njezin članak 16. stavak 2. drugi podstavak,

budući da:

- (1) Uredbom Komisije (EZ) br. 1451/2007 od 4. prosinca 2007. o drugoj fazi desetogodišnjeg radnog programa iz članka 16. stavka 2. Direktive 98/8/EZ Europskog parlamenta i Vijeća o stavljanju biocidnih pripravaka na tržiste<sup>(2)</sup> utvrđuje se popis aktivnih tvari koje se procjenjuju radi mogućeg uvrštanja u priloge I., IA ili IB Direktivi 98/8/EZ. Taj popis uključuje propikonazol.
- (2) Na temelju Uredbe (EZ) br. 1451/2007, propikonazol je ocijenjen u skladu s člankom 11. stavkom 2. Direktive 98/8/EZ o korištenju vrste pripravka 8, sredstva za zaštitu drva, kako je utvrđeno u Prilogu V. Direktivi 98/8/EZ.
- (3) Državom članicom izvjestiteljicom imenovana je Finska koja je izvješće nadležnog tijela, zajedno s preporukom, podnijela Komisiji 5. travnja 2006. u skladu s člankom 14. stavcima 4. i 6. Uredbe (EZ) br. 1451/2007.
- (4) Izvješće nadležnog tijela pregledale su države članice i Komisija. U skladu s člankom 15. stavkom 4. Uredbe (EZ) br. 1451/2007, nalazi tog pregleda uneseni su u izvješće o ocjeni u okviru Stalnog odbora za biocidne pripravke 29. studenoga 2007.
- (5) Ispitivanje propikonazola nije ukazalo na bilo kakva otvorena pitanja ili zabrinutost koje bi trebalo uputiti Znanstvenom odboru za zdravstvene i ekološke rizike.

(6) Iz provedenih ispitivanja proizlazi da se za biocidne pripravke koji se koriste kao sredstva za zaštitu drva i sadrže propikonazol može očekivati da će udovoljavati zahtjevima utvrđenim u članku 5. Direktive 98/8/EZ. Stoga je primjereno uvrstiti propikonazol u Prilog I. za vrstu proizvoda 8, kako bi se osiguralo da se dozvole za biocidne proizvode koji se koriste kao sredstva za zaštitu drva i koji sadrže propikonazol u svim državama članicama mogu odobriti, izmjeniti ili poništiti u skladu s člankom 16. stavkom 3. Direktive 98/8/EZ. Međutim, neprihvatljivi rizici utvrđeni su kod *in situ* tretiranja drveta na otvorenom i kod tretiranog drveta izloženog atmosferilijama. Za dozvole za te uporabe zahtijevat će se dostavljanje podataka koji dokazuju da se ti pripravci mogu koristiti bez neprihvatljivih rizika za okoliš.

(7) U svjetlu nalaza izvješća o ocjeni, za pripravke koji sadrže propikonazol i koriste se kao sredstva za zaštitu drva primjereno je zahtijevati da se moraju koristiti s prikladnom opremom za osobnu zaštitu, da se primjenjuju mjere za ublažavanje rizika radi zaštite tla i vodenih ekosustava te da se osiguraju pripadajuće upute, u skladu s člankom 10. stavkom 2. točkom (i) podtočkom (d) Direktive 98/8/EZ.

(8) Bitno je da se odredbe ove Direktive primjenjuju istodobno u svim državama članicama kako bi se na tržištu osiguralo jednako postupanje s biocidnih pripravcima koji sadrže aktivnu tvar propikonazol te također olakšalo pravilno funkcioniranje tržišta biocidnim proizvodima općenito.

(9) Prije uvrštenja aktivne tvari u Prilog I., državama članicama i zainteresiranim stranama trebalo bi osigurati razuman rok kako bi im se omogućila priprema za udovoljavanje novim zahtjevima koje to uvrštenje donosi te kako bi se osiguralo da podnositelji zahtjeva koji su pripremili dokumentaciju mogu u potpunosti iskoristiti desetogodišnje razdoblje zaštite podataka koje u skladu s člankom 12. stavkom 1. točkom (c) podtočkom ii. Direktive 98/8/EZ počinje od dana uvrštenja.

(10) Nakon uvrštenja, državama članicama trebalo bi omogućiti razuman rok za provedbu članka 16. stavka 3. Direktive 98/8/EZ, a posebno za odobravanje, izmjenu ili poništenje dozvola za biocidne pripravke u vrsti proizvoda 8 koji sadrže propikonazol kako bi osigurale njihovu usklađenosnost s Direktivom 98/8/EZ.

<sup>(1)</sup> SL L 123, 24.4.1998., str. 1. Direktiva kako je zadnje izmijenjena Direktivom 2008/31/EZ (SL L 81, 20.3.2008., str. 57.).

<sup>(2)</sup> SL L 325, 11.12.2007., str. 3.

(11) Direktivu 98/8/EZ treba stoga na odgovarajući način izmijeniti.

(12) Mjere predviđene u ovoj Direktivi u skladu su s mišljenjem Stalnog odbora za biocidne pripravke,

DONIJELA JE OVU DIREKTIVU:

**Članak 1.**

Prilog I. Direktivi 98/8/EZ mijenja se u skladu s Prilogom ovoj Direktivi.

**Članak 2.**

**Prenošenje**

1. Države članice najkasnije do 31. ožujka 2009. donose i objavljaju zakone i druge propise potrebne za usklađivanje s ovom Direktivom. One Komisiji odmah dostavljaju tekst tih odredaba i korelaciju tablicu između tih odredaba i ove Direktive.

One te odredbe primjenjuju od 1. travnja 2010.

Kad države članice donose ove odredbe, te odredbe prilikom njihove službene objave sadržavaju uputu na ovu Direktivu ili se

uz njih navodi takva uputa. Načine tog upućivanja određuju države članice.

2. Države članice Komisiji dostavljaju tekst glavnih odredaba nacionalnog prava koje donesu u području na koje se odnosi ova Direktiva.

**Članak 3.**

Ova Direktiva stupa na snagu dvadesetog dana od dana objave u *Službenom listu Europske unije*.

**Članak 4.**

Ova je Direktiva upućena državama članicama.

Sastavljeno u Bruxellesu 25. srpnja 2008.

*Za Komisiju*

Stavros DIMAS

*Član Komisije*

## PRILOG

U Prilog I. Direktivi 98/8/EZ umeće se sljedeći unos „Br. 8”:

Br.	Opći naziv	Naziv IUPAC Identifikacijske oznake	Najmanja čistoća aktivne tvari u biocidnom pripravku koji se stavlja na tržište	Datum uvrštenja	Rok za uskladivanje s člankom 16. stavkom 3. (osim za pripravke koji sadrže više od jedne aktivne tvari, za koje je krajnji rok za uskladivanje s člankom 16. stavkom 3. utvrđen u posljednjoj odluci o uvrštenju koja se odnosi na dotičnu aktivnu tvar)	Datum isteka uvrštenja	Vrsta pripravka	Posebne odredbe (*)
„8	propikonazol	1-[[2-(2,4-diklorfenil)-4-propil-1,3-dioksolan-2-il]metil]-1H-1,2,4-triazol EZ br.: 262-104-4 CAS br.: 60207-90-1	930 g/kg	1. travanj 2010.	31. ožujak 2012.	31. ožujak 2020.	8	<p>Države članice osiguravaju da su dozvole podložne sljedećim uvjetima:</p> <p>S obzirom na pretpostavke iz procjene rizika, pripravci odobreni za industrijsku i/ili profesionalnu upotrebu moraju se koristiti s prikladnom opremom za osobnu zaštitu, osim ako se u zahtjevu za odobrenje pripravka može dokazati da se rizici za industrijske i/ili profesionalne korisnike mogu smanjiti na prihvatljivu razinu drugim sredstvima.</p> <p>U pogledu utvrđenih rizika za tlo i vodene ekosustave, moraju se poduzimati prikladne mjere za ublažavanje rizika kako bi se zaštitili ti predjeli. Posebno, na oznakama i/ili sigurnosnim listovima za pripravke odobrene za industrijsku uporabu navodi se da svježe obrađena drvna građa mora nakon obrade biti uskladištena na zaštićenom mjestu ili na nepromočivoj čvrstoj podlozi kako bi se spriječili izravnii gubici u tlo ili vodu i da moguće gubitke obvezno treba prikupiti radi ponovne uporabe ili odlaganja.</p> <p>Dodatno, pripravci ne mogu biti odobreni za <i>in situ</i> obradu drveta na otvorenome ili za drvo koje će biti izloženo atmosferilijama, osim ako nisu dostavljeni podaci koji dokazuju da će proizvod udovoljavati zahtjevima članka 5. i Priloga VI., prema potrebi, primjenom odgovarajućih mjer za ublažavanje rizika.”</p>

(\*) Za provedbu općih načela iz Priloga VI., sadržaj i zaključci izvješća o ocjeni nalaze se na internetskoj stranici Komisije: <http://ec.europa.eu/comm/environment/biocides/index.htm>