

32009L0087

30.7.2009.

SLUŽBENI LIST EUROPSKE UNIJE

L 198/35

DIREKTIVA KOMISIJE 2009/87/EZ**od 29. srpnja 2009.****o izmjeni Direktive 98/8/EZ Europskog parlamenta i Vijeća radi uvrštenja indoksakarba 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 tržište ⁽¹⁾, a posebno njezin članak 11. stavak 4.,

budući da:

- (1) Ujedinjena Kraljevina (UK) primila je 12. prosinca 2005. od tvrtke DuPont de Nemours S.A., u skladu s člankom 11. stavkom 1. Direktive 98/8/EZ, zahtjev za uvrštenje aktivne tvari indoksakarba u prilog I. ili I.A. toj Direktivi o korištenju pripravka 18, insekticida, akaricida i proizvoda za suzbijanje drugih člankonožaca, kako je utvrđeno u Prilogu V. Direktivi 98/8/EZ. Na dan iz članka 34. stavka 1. Direktive 98/8/EZ indoksakarba nije bio na tržištu kao aktivna tvar biocidnog pripravka.
- (2) Nakon izvršenja procjene, Ujedinjena Kraljevina podnijela je Komisiji 5. ožujka 2007. izvješće nadležnog tijela zajedno s preporukom.
- (3) Izvješće nadležnog tijela pregledale su države članice i Komisija u okviru Stalnog odbora za biocidne pripravke 28. svibnja 2008., a nalazi tog pregleda uneseni su u izvješće o ocjeni.
- (4) Iz provedenih ispitivanja proizlazi da se za biocidne pripravke koji se koriste kao insekticidi, akaricidi ili proizvodi za suzbijanje drugih člankonožaca i sadrže indoksakarba može očekivati da će udovoljavati zahtjevima utvrđenim u članku 5. Direktive 98/8/EZ. Stoga je primjereno uvrstiti indoksakarba u Prilog I.
- (5) Na razini Zajednice nisu ocijenjene sve moguće uporabe. Stoga je primjereno da države članice ocijene one rizike

za ekosustave i populacije koji nisu reprezentativno proučeni u ocjeni rizika na razini Zajednice, a da prilikom izdavanja dozvola za pripravke osiguraju poduzimanje odgovarajućih mjera i postavljanje posebnih uvjeta kako bi se utvrđeni rizici ublažili do prihvatljive razine.

- (6) U svjetlu nalaza izvješća o ocjeni, za pripravke koji sadrže indoksakarba i koriste se kao insekticidi, akaricidi ili proizvodi za suzbijanje drugih člankonožaca također je primjereno zahtijevati primjenu mjera za ublažavanje rizika na razini izdavanja dozvola za pripravke.
- (7) Te mjere trebaju biti usmjerene na ograničavanje rizika za ne ciljane vrste i akvatički okoliš. U tom smislu, treba postaviti određene uvjete kao što su osiguravanje da pripravci nisu postavljeni na površinama dostupnim bebama, djeci i životinjama u pratnji te da ne dolaze u dodir s vodom.
- (8) Prije uvrštenja aktivne tvari u Prilog I., treba osigurati razuman vremenski rok kako bi se državama članicama omogućilo uvođenje zakona i drugih propisa potrebnih za usklađivanje s ovom Direktivom.
- (9) Direktivu 98/8/EZ stoga treba na odgovarajući način izmijeniti.
- (10) Stalni odbor za biocidne pripravke konzultiran je 30. svibnja 2008. i dao je pozitivno mišljenje o nacrtu Direktive Komisije o izmjeni Priloga I. Direktivi 98/8/EZ radi uvrštenja indoksakarba kao aktivne tvari. 11. lipnja 2008. Komisija je dostavila navedeni nacrt na pregled Europskom parlamentu i Vijeću. U utvrđenom roku Europski parlament nije imao primjedbe na nacrt mjera. Vijeće se protivilo tome da Komisija usvoji predložene mjere navodeći da one nadilaze provedbene ovlasti predviđene u Direktivi 98/8/EZ. Zato Komisija nije usvojila nacrt mjera, već je Stalnom odboru za biocidne pripravke dostavila izmijenjen nacrt dotične Direktive. Mišljenje Stalnog odbora za biocidne pripravke o navedenom nacrtu zatraženo je 20. veljače 2009.

⁽¹⁾ SL L 123, 24.4.1998., str. 1.

(11) 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.

1. Države članice donose i objavljuju zakone i druge propise potrebne za usklađivanje s ovom Direktivom najkasnije 6 mjeseci nakon njezinog stupanja na snagu.

Kad države članice donose ove odredbe, one 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 29. srpnja 2009.

Za Komisiju
Stavros DIMAS
Član Komisije

PRILOG

U Prilog I. Direktivi 98/8/EZ umeće se sljedeći unos „Br. 19“:

Br.	Opći naziv	Naziv IUPAC Identifikacijske oznake	Najmanja čistoća aktivne tvari u biocidnom pripravku koji se stavlja na tržište	Datum uvrštenja	Rok za usklađivanje s člankom 16. stavkom 3. (osim za pripravke koji sadrže više od jedne aktivne tvari, za koje je krajnji rok za usklađivanje 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 (*)
„19.	Indoksakarb (enantiomerijska reakcijska masa S:R 75:25)	Reakcijska masa metil (S)- i metil(R)-7-kloro- 2,3,4a,5- tetrahidro-2- [metoksikarbonil-(4- trifluorometoksifenil) karbamoil]indeno[1,2- e][1,3,4] oksadiazin-4a- karboksilata (Ovaj unos obuhvaća reakcijsku masu 75:25 S i R enantiomera) EZ br.: nema CAS br.: S-enantiomer: 173584-44-6 i R- enantiomer: 185608-75-7)	796 g/kg	1. siječnja 2010.	nema	31. prosinca 2019.	18	Prilikom ocjene zahtjeva za izda- vanje dozvole za pripravak u skladu s člankom 5. i Prilogom VI, države članice ocjenjuju, ako je to relevantno za pojedini pripravak, populacije koje bi mogle biti izlo- žene pripravku i scenarije uporabe ili izloženosti koji nisu reprezenta- tivno proučeni u ocjeni rizika na razini Zajednice. Kod izdavanja dozvole za pripravak, države članice ocjenjuju rizik, a zatim osiguravaju poduzimanje odgovarajućih mjera ili postavljanje posebnih uvjeta za ublažavanje utvr- đenih rizika. Dozvola za pripravak može se izdati samo ako se u zahtjevu dokaže da je rizik moguće smanjiti na prihvatljivu razinu. Države članice osiguravaju da dozvole podliježu sljedećim uvje- tima: Moraju se poduzeti odgovarajuće mjere za ublažavanje rizika kako bi se moguća izloženost ljudi, ne ciljnih vrsta i akvatičkog okoliša svela na najmanju mjeru. Posebno, na oznakama i/ili sigurnosnim listovima za odobrene pripravke navodi se:

Br.	Opći naziv	Naziv IUPAC Identifikacijske oznake	Najmanja čistoća aktivne tvari u biocidnom pripravku koji se stavlja na tržište	Datum uvrštenja	Rok za usklađivanje s člankom 16. stavkom 3. (osim za pripravke koji sadrže više od jedne aktivne tvari, za koje je krajnji rok za usklađivanje 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 (*)
								<p>1. Pripravci se ne smiju stavljati na mjesta dostupna bebama, djeci i životinjama u pratnji.</p> <p>2. Pripravke treba smjestiti daleko od vanjskih odvodnih cijevi.</p> <p>3. Neiskorištene pripravke treba propisno odlagati, a ne ispustiti u kanalizaciju.</p> <p>Za amatersku uporabu, dozvola se izdaje samo za pripravke spremne za uporabu.”</p>

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