

32010D0071

L 36/34

SLUŽBENI LIST EUROPSKE UNIJE

9.2.2010.

**ODLUKA KOMISIJE****od 8. veljače 2010.****o neuvrštavanju diazinona u Prilog I., Prilog I.A ili Prilog I.B Direktivi 98/8/EZ Europskog parlamenta i Vijeća o stavljanju biocidnih pripravaka na tržište**

(priopćena pod brojem dokumenta C(2010) 749)

(Tekst značajan za EGP)

(2010/71/EU)

EUROPSKA KOMISIJA,

uzimajući u obzir Ugovor o funkcioniranju Europske unije,

uzimajući u obzir Direktivu 98/8/EZ Europskog parlamenta i Vijeća od 16. veljače 1998. o stavljanju biocidnih pripravaka na tržište <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 tržište <sup>(2)</sup> utvrđuje se popis aktivnih tvari koje treba ocijeniti radi njihovog mogućeg uvrštavanja u Prilog I., Prilog I.A ili Prilog I.B Direktivi 98/8/EZ.

(2) Diazinon je uvršten na taj popis za upotrebu u vrsti pripravka 18, insekticidima, akaricidima i pripravcima za suzbijanje ostalih artropoda (člankonožaca), kako je utvrđeno u Prilogu V. Direktivi 98/8/EZ.

(3) Krajnji rok za dostavu potpune tehničke dokumentacije za aktivne tvari za upotrebu u vrsti pripravka 18 bio je 30. travnja 2006. Međutim, do toga roka potpuna tehnička dokumentacija nije primljena.

(4) Komisija je o tome obavijestila države članice. Ta je obavijest 14. lipnja 2006. objavljena i putem elektroničkih sredstava javnog priopćavanja.

(5) U roku od tri mjeseca od te objave, zanimanje za preuzimanje uloge sudionika za diazinon za upotrebu u vrsti pripravka 18 iskazalo je jedno poduzeće.

(6) Odlukom Komisije 2007/794/EZ od 29. studenoga 2007. o utvrđivanju novoga roka za dostavu tehničke dokumentacije za određene tvari koje trebaju biti predmet procjene u okviru desetogodišnjeg programa rada iz članka 16. stavka 2. Direktive 98/8/EZ <sup>(3)</sup> kao novi rok za dostavu tehničke dokumentacije utvrđen je 30. travnja 2008.

(7) U tom novom roku, prije podnošenja svoje tehničke dokumentacije, podnositelj zahtjeva obratio se Portugalu kao državi članici u svojstvu izjaviteljice za procjenu diazinona s upitom treba li dotični pripravak, ogrlicu protiv buha, smatrati biocidnim pripravkom ili proizvodom veterinarske medicine.

(8) Nakon savjetovanja s Komisijom i drugim državama članicama, Portugal je obavijestio podnositelja zahtjeva da se u većini država članica ogrlica protiv buha poput one koju je podnositelj stavio na tržište ne smatra biocidnim pripravkom nego proizvodom veterinarske medicine, kako je definiran u članku 1. stavku 2. Direktive 2001/82/EZ Europskog parlamenta i Vijeća <sup>(4)</sup>.

(9) S obzirom na tu obavijest, podnositelj zahtjeva nije dostavio tehničku dokumentaciju za uvrštavanje diazinona u Prilog I., Prilog I.A ili Prilog I.B Direktivi 98/8/EZ za vrstu pripravka 18. U skladu s člankom 12. stavkom 4. Uredbe (EZ) br. 1451/2007, preuzimanje uloge sudionika za diazinon za vrstu pripravka 18 više nije moguće.

(10) Budući da podnositelj zahtjeva nije dostavio tehničku dokumentaciju u propisanom roku, diazinon ne treba biti uvršten u Prilog I., Prilog I.A ili Prilog I.B Direktivi 98/8/EZ za upotrebu u vrsti pripravka 18.

(11) Za postupno povlačenje s tržišta ogrlica protiv buha koje su u nekim državama članicama stavljene na tržište kao biocidni pripravci treba utvrditi duži rok, kako bi se omogućilo da se za njih dobije odobrenje kao za veterinarske medicinske proizvode u skladu s Direktivom 2001/82/EZ.

<sup>(1)</sup> SL L 123, 24.4.1998., str. 1.

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

<sup>(3)</sup> SL L 320, 6.12.2007., str. 35.

<sup>(4)</sup> SL L 311, 28.11.2001., str. 1.

- (12) Mjere predviđene ovom odlukom u skladu su s mišljenjem Stalnog odbora za biocidne pripravke,

DONIJELA JE OVU ODLUKU:

*Članak 1.*

Diazinon (CAS broj 333-41-5, EZ broj 206-373-8) se ne uvrštava u Prilog I., Prilog I.A ili Prilog I.B Direktivi 98/8/EZ za vrstu pripravka 18.

*Članak 2.*

Ogrlice protiv buha koje su stavljene na tržište kao biocidni pripravci i sadrže diazinon za upotrebu u vrsti pripravka 18 više se ne stavljaju na tržište počevši od 1. ožujka 2013.

Ostali biocidni pripravci koji sadrže diazinon za upotrebu u vrsti pripravka 18 više se ne stavljaju na tržište počevši od 1. ožujka 2011.

*Članak 3.*

Ova je odluka upućena državama članicama.

Sastavljeno u Bruxellesu 8. veljače 2010.

*Za Komisiju*

Stavros DIMAS

*Član Komisije*