

**PROVEDBENA UREDBA KOMISIJE (EU) br. 955/2013****od 4. listopada 2013.****za odobrenje propikonazola kao postojeće aktivne tvari za uporabu u biocidnim pripravcima za vrstu pripravka 9****(Tekst značajan za EGP)**

EUROPSKA KOMISIJA,

uzimajući u obzir Ugovor o funkcioniranju Europske unije,

uzimajući u obzir Uredbu (EU) br. 528/2012 Europskog parlamenta i Vijeća od 22. svibnja 2012. o stavljanju na tržište i uporabi biocidnih pripravaka <sup>(1)</sup>, a posebno njezin članak 89. stavak 1. treći podstavak,

budući da:

- (1) Uredbom Komisije (EZ) br. 1451/2007 od 4. prosinca 2007. o drugoj fazi desetogodišnjeg programa rada iz članka 16. stavka 2. Direktive 98/8/EZ Europskog parlamenta i Vijeća o stavljanju biocidnih pripravaka na tržište <sup>(2)</sup> utvrđen je popis aktivnih tvari koje treba ocijeniti radi njihovog mogućeg uvrštavanja u Prilog I., Prilog I.A ili Prilog I.B Direktivi 98/8/EZ Europskog parlamenta i Vijeća <sup>(3)</sup>. 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 za uporabu u vrsti pripravka 9, sredstvima za zaštitu vlakana, kože, gume i polimeriziranih materijala kako je utvrđeno u Prilogu V. toj Direktivi, što odgovara vrsti pripravka 9 kako je utvrđeno u Prilogu V. Uredbi (EU) br. 528/2012.
- (3) Finska je imenovana državom članicom izvjestiteljicom te je 11. veljače 2011. u skladu s člankom 14. stavcima 4. i 6. Uredbe (EZ) br. 1451/2007 podnijela Komisiji izvješće nadležnog tijela zajedno s preporukom.
- (4) Izvješće nadležnog tijela pregledale su države članice i Komisija. U skladu s člankom 15. stavkom 4. Uredbe

(EZ) br. 1451/2007, nalazi te revizije uneseni su 12. srpnja 2013. u izvješće o ocjeni u sklopu Stalnog odbora za biocidne pripravke.

- (5) Izvješće o ocjeni pokazalo je da biocidni pripravci koji se uporabljaju u vrsti pripravka 9 i sadrže propikonazol zadovoljavaju zahtjeve predviđene člankom 5. Direktive 98/8/EZ.
- (6) Stoga je primjereno odobriti uporabu propikonazola u biocidnim pripravcima za vrstu pripravka 9.
- (7) S obzirom da se ocjena nije odnosila na nanomaterijale, odobrenje ne bi trebalo obuhvaćati takve materijale na temelju članka 4. stavka 4. Uredbe (EU) br. 528/2012.
- (8) Prije odobrenja aktivne tvari potrebno je omogućiti razumno razdoblje kako bi se državama članicama, zainteresiranim stranama i po potrebi Komisiji omogućilo da se pripreme za ispunjivanje novih uvjeta.
- (9) Mjere predviđene ovom Uredbom u skladu su s mišljenjem Stalnog odbora za biocidne pripravke,

DONIJELA JE OVU UREDBU:

*Članak 1.*

Propikonazol se odobrava kao aktivna tvar za uporabu u biocidnim pripravcima za vrstu pripravka 9, podložno specifikacijama i uvjetima navedenima u Prilogu ovoj Uredbi.

*Članak 2.*Ova Uredba stupa na snagu dvadesetoga dana od dana objave u *Službenom listu Europske unije*.

Ova je Uredba u cijelosti obvezujuća i izravno se primjenjuje u svim državama članicama.

Sastavljeno u Bruxellesu 4. listopada 2013.

Za Komisiju  
Predsjednik  
José Manuel BARROSO

<sup>(1)</sup> SL L 167, 27.6.2012., str. 1.<sup>(2)</sup> SL L 325, 11.12.2007., str. 3.<sup>(3)</sup> SL L 123, 24.4.1998., str. 1.

PRILOG

Uobičajeni naziv	Naziv IUPAC Identifikacijski broj	Minimum čistoće aktivne tvari <sup>(1)</sup>	Datum odobrenja	Datum isteka odobrenja	Vrsta pripravka	Posebni uvjeti <sup>(2)</sup>
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. lipnja 2015.	31. svibnja 2025.	9	<p>Pri ocjenjivanju pripravka posebna se pozornost posvećuje izloženosti, rizicima i djelotvornosti povezanim sa svakom uporabom na koju se odnosi zahtjev za odobrenje, ali koja nije proučena u okviru procjene rizika aktivne tvari na razini Unije.</p> <p>Odobrenja podliježu sljedećem uvjetu:</p> <p>Za industrijske ili profesionalne korisnike moraju se utvrditi sigurni radni postupci i odgovarajuće organizacijske mjere. Ako se izloženost ne može na drugi način smanjiti na prihvatljivu razinu, pripravci se moraju koristiti uz odgovarajuću osobnu zaštitnu opremu.</p> <p>Ako je proizvod tretiran propikonazolom ili ga namjerno sadržava, i po potrebi zbog mogućeg dodira s kožom ili ispuštanja propikonazola u normalnim uvjetima uporabe, osoba odgovorna za stavljanje tretiranog proizvoda na tržište mora osigurati da su na naljepnici navedene informacije o rizicima povezanim s preosjetljivošću kože i informacije iz članka 58. stavka 3. drugog podstavka Uredbe (EU) br. 528/2012.</p>

<sup>(1)</sup> Čistoća navedena u ovom stupcu bila je minimum čistoće aktivne tvari upotrijebljene pri ocjeni koja je napravljena u skladu s člankom 8. Uredbe (EU) br. 528/2012. Aktivna tvar u pripravku kakav se stavlja na tržište može biti jednake ili različite čistoće ako je dokazano da je tehnički ekvivalentna ocijenjenoj aktivnoj tvari.

<sup>(2)</sup> Za provedbu općih načela Priloga VI. Uredbi (EU) br. 528/2012 sadržaj i zaključci izvješća o ocjeni nalaze se na internetskoj adresi Komisije: <http://ec.europa.eu/comm/environment/biocides/index.htm>.