

A BIZOTTSÁG (EU) 2015/1610 VÉGREHAJTÁSI RENDELETE**(2015. szeptember 24.)****a *Pythium oligandrum* M1-es törzs hatóanyag 10. terméktípusba tartozó biocid termékekben való felhasználásának jóváhagyásáról****(EGT-vonatkozású szöveg)**

AZ EURÓPAI BIZOTTSÁG,

tekintettel az Európai Unió működéséről szóló szerződésre,

tekintettel a biocid termékek forgalmazásáról és felhasználásáról szóló, 2012. május 22-i 528/2012/EU európai parlamenti és tanácsi rendeletre ⁽¹⁾ és különösen annak 90. cikke (2) bekezdésére,

mivel:

- (1) 2005. július 12-én a 98/8/EK európai parlamenti és tanácsi irányelv ⁽²⁾ 11. cikkének (1) bekezdése szerinti kérelem érkezett a Cseh Köztársasághoz a *Pythium oligandrum* M1-es törzs hatóanyagának az említett irányelv V. melléklete szerinti – az 528/2012/EU rendelet V. mellékletében meghatározott 10. terméktípusnak megfelelő – 10. terméktípusban (falazási anyagok konzerváló szereit) való felhasználás céljából az I. mellékletbe történő felvételéről.
- (2) 2000. május 14-én a *Pythium oligandrum* M1-es törzs nem volt biocid termékek hatóanyagaként forgalomban.
- (3) A Cseh Köztársaság a 98/8/EK irányelv 11. cikkének (2) bekezdésével összhangban 2011. november 8-án benyújtotta az értékelő jelentést és az ajánlásait az Európai Vegyianyag-ügynökségnek.
- (4) Az Európai Vegyianyag-ügynökség véleményét 2014. december 2-án a biocid termékekkel foglalkozó bizottság fogalmazta meg, amelyben figyelembe vette az értékelő illetékes hatóság következtetéseit.
- (5) Az említett vélemény szerint a 10. terméktípusba tartozó, *Pythium oligandrum* M1-es törzset tartalmazó biocid termékek – a hatóanyag felhasználásával kapcsolatos bizonyos feltételek betartása esetén – várhatóan megfelelnek az 528/2012/EU rendelet 19. cikke (1) bekezdésének b) pontjában meghatározott követelményeknek.
- (6) Ezért helyénvaló jóváhagyni a *Pythium oligandrum* M1-es törzsnek a 10. terméktípusba tartozó biocid termékekben, az említett előírások és feltételek betartása mellett történő felhasználását.
- (7) Az ebben a rendeletben előírt intézkedések összhangban vannak a Biocid Termékek Állandó Bizottságának véleményével,

ELFOGADTA EZT A RENDELETET:

1. cikkA Bizottság jóváhagyja, hogy a *Pythium oligandrum* M1-es törzset a 10. terméktípusba tartozó biocid termékekben – a mellékletben szereplő előírások és feltételek betartása mellett – hatóanyagként felhasználják.**2. cikk**

Ez a rendelet az Európai Unió Hivatalos Lapjában való kihirdetését követő huszadik napon lép hatályba.

⁽¹⁾ HL L 167., 2012.6.27., 1. o.⁽²⁾ Az Európai Parlament és a Tanács 1998. február 16-i 98/8/EK irányelve a biocid termékek forgalomba hozataláról (HL L 123., 1998.4.24., 1. o.).

Ez a rendelet teljes egészében kötelező és közvetlenül alkalmazandó valamennyi tagállamban.

Kelt Brüsszelben, 2015. szeptember 24-én.

a Bizottság részéről
az elnök
Jean-Claude JUNCKER

MELLÉKLET

Közhasználatú név	IUPAC-név Azonosító számok	A hatóanyag minimális tisztasági foka ⁽¹⁾	Jóváhagyás dátuma	Jóváhagyás lejártá	Termék- típus	Egyedi feltételek
<i>Pythium oligandrum</i> M1-es törzs	Nem alkalmazandó	Nincsenek releváns szennyeződések	2016. január 1.	2025. december 31.	10.	<p>A termék értékelése során különleges figyelmet kell fordítani az engedélyezés iránti kérelemben foglalt olyan felhasználásokhoz kapcsolódó expozíciókra, kockázatokra és hatékonyságra, amelyekre a hatóanyag uniós szinten folytatott kockázatértékelése nem terjedt ki.</p> <p>A biocid termékek esetében az engedélyezés feltétele a következő: az ipari és a foglalkozásszerű felhasználók számára biztonságos munkafolyamatokat és megfelelő szervezeti intézkedéseket kell meghatározni. A termékeket megfelelő egyéni védőfelszereléssel kell használni, ha az expozíció mértéke más módon nem csökkenthető elfogadható szintre.</p>

⁽¹⁾ Az ebben az oszlopban jelzett tisztaság a 98/8/EK irányelv 16. cikkének (2) bekezdése alapján végzett értékeléshez használt hatóanyag minimális tisztasági fokának felel meg. A forgalomba hozott termékben lévő hatóanyag ezzel megegyező, de ettől eltérő tisztaságú is lehet, ha az értékelt hatóanyaggal technikailag bizonyítottan egyenértékű.