

# HATÁROZATOK

## A BIZOTTSÁG (EU) 2016/107 VÉGREHAJTÁSI HATÁROZATA

(2016. január 27.)

### a cibutrin 21. terméktípusba tartozó biocid termékekben felhasználható létező hatóanyagként történő jóváhagyásának megtagadásáról

(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 <sup>(1)</sup> és különösen annak 89. cikke (1) bekezdésének harmadik albekezdésére,

mivel:

- (1) Az 1062/2014/EU felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet <sup>(2)</sup> megállapítja azon létező hatóanyagok jegyzékét, amelyeket a biocid termékekben való felhasználásuk jóváhagyásának lehetősége szempontjából értékelni kell. E jegyzékben szerepel a cibutrin.
- (2) A 98/8/EK európai parlamenti és tanácsi irányelv <sup>(3)</sup> 16. cikke (2) bekezdésének megfelelően sor került a cibutrinnak az említett irányelv V. melléklete szerinti – az 528/2012/EU rendelet V. mellékletében meghatározott 21. terméktípusnak megfelelő – 21. terméktípusban (algásodásgátló termékek) való felhasználás tekintetében történő értékelésére.
- (3) Az ügyben Hollandiát jelölték ki értékelő illetékes hatóságnak; ilyen minőségében eljárva Hollandia az 1451/2007/EK bizottsági rendelet <sup>(4)</sup> 14. cikke (4) és (6) bekezdésének megfelelően 2011. április 7-én benyújtotta a Bizottságnak az értékelő jelentést és kapcsolódó ajánlásait.
- (4) Az 1062/2014/EU felhatalmazáson alapuló rendelet 7. cikke (1) bekezdésének b) pontja értelmében a biocid termékekkel foglalkozó bizottság 2015. június 17-én megfogalmazta az Európai Vegyianyag-ügynökség véleményét, amelyben figyelembe vette az értékelő illetékes hatóság következtetéseit.
- (5) A véleményből kitűnik, hogy a 21. terméktípusban felhasznált, cibutrint tartalmazó biocid termékek várhatóan nem felelnek meg a 98/8/EK irányelv 5. cikkében meghatározott követelményeknek. A környezeti kockázat értékelése keretében vizsgált forgatókönyvek elfogadhatatlan kockázatokat azonosítottak.
- (6) Ezért a cibutrin 21. terméktípusba tartozó biocid termékekben való felhasználását nem indokolt jóváhagyni.
- (7) Az ebben a határozatban előírt intézkedések összhangban vannak a Biocid Termékek Állandó Bizottságának véleményével,

<sup>(1)</sup> HLL 167., 2012.6.27., 1. o.

<sup>(2)</sup> A Bizottság 2014. augusztus 4-i 1062/2014/EU felhatalmazáson alapuló rendelete a biocid termékekben található valamennyi létező hatóanyag szisztematikus vizsgálatára irányuló, az 528/2012/EU európai parlamenti és tanácsi rendeletben említett munkaprogramról (HL L 294., 2014.10.10., 1. o.).

<sup>(3)</sup> 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.).

<sup>(4)</sup> A Bizottság 2007. december 4-i 1451/2007/EK rendelete a biocid termékek forgalomba hozataláról szóló 98/8/EK európai parlamenti és tanácsi irányelv 16. cikkének (2) bekezdésében említett 10 éves munkaprogram második szakaszáról (HL L 325., 2007.12.11., 3. o.).

ELFOGADTA EZT A HATÁROZATOT:

*1. cikk*

A cibutrin hatóanyag (EK-szám: 248-872-3, CAS-szám: 28159-98-0) 21. terméktípusba tartozó biocid termékekben való felhasználását a Bizottság nem hagyja jóvá.

*2. cikk*

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

Kelt Brüsszelben, 2016. január 27-én.

*a Bizottság részéről*  
*az elnök*  
Jean-Claude JUNCKER

---