

A BIZOTTSÁG 1034/2013/EU VÉGREHAJTÁSI RENDELETE

(2013. október 24.)

a foszfinképző alumínium-foszfid hatóanyag 20-as terméktípusba tartozó biocid termékekben való felhasználásának jóváhagyásáról

(EGT-vonatkozású szöveg)

AZ EURÓPAI BIZOTTSÁG,

(4) A tagállamok és a Bizottság megvizsgálta az illetékes hatóság jelentését. Az 1451/2007/EK rendelet 15. cikke (4) bekezdésének megfelelően a Biocid Termékek Állandó Bizottsága 2013. szeptember 27-én értékelő jelentésben foglalta össze a vizsgálat eredményeit.

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 89. cikke (1) bekezdésének harmadik albekezdésére,

(5) A jelentésből kiténik, hogy a 23. terméktípusban felhasznált, alumínium-foszfidot tartalmazó biocid termékek várhatóan megfelelnek a 98/8/EK irányelv 5. cikkében megfogalmazott követelményeknek.

mivel:

(6) Helyénvaló ezért jóváhagyni a foszfinképző alumínium-foszfidnak a 20. terméktípusba tartozó biocid termékekben való felhasználását.

(1) Az 1451/2007/EK bizottsági rendelet ⁽²⁾ megállapítja azon hatóanyagok jegyzékét, amelyeket a 98/8/EK európai parlamenti és tanácsi irányelv ⁽³⁾ I., I.A., illetőleg I.B. mellékletébe való felvétel lehetősége szempontjából meg kell vizsgálni. E jegyzékben szerepel az alumínium-foszfid is.

(7) Mivel az értékelés a nanoanyagokkal nem foglalkozott, az 528/2012/EU rendelet 4. cikkének (4) bekezdése alapján a jóváhagyás az ilyen anyagokra nem terjed ki.

(2) A 98/8/EK irányelv 11. cikke (2) bekezdésének megfelelően megtörtént az alumínium-foszfid értékelése az említett irányelv V. melléklete szerinti – az 528/2012/EU rendelet V. mellékletében meghatározott 23. terméktípusnak megfelelő – 20. terméktípusban, azaz az egyéb gerincesek elleni védekezésre használt termékekben való felhasználás céljából.

(8) Egy adott hatóanyag jóváhagyását megelőzően célszerű elegendő időt hagyni arra, hogy a tagállamok, az érdekelt felek – és adott esetben a Bizottság – felkészülhessenek az ebből fakadó új követelmények teljesítésére.

(3) A tárgyban Németországot jelölték ki referens tagállamnak, amely az 1451/2007/EK rendelet 14. cikke (4) és (6) bekezdésének megfelelően 2010. július 23-án benyújtotta a Bizottságnak az illetékes hatóság jelentését és egy kapcsolódó ajánlást.

(9) Az ebben a rendeletben foglalt intézkedések összhangban vannak a Biocid Termékek Állandó Bizottságának véleményével,

ELFOGADTA EZT A RENDELETET:

1. cikk

A foszfinképző alumínium-foszfidot mint a 20-as terméktípusba tartozó biocid termékekben felhasználható hatóanyagot a mellékletben szereplő előírások és feltételek szerint jóvá kell hagyni.

⁽¹⁾ HL L 167., 2012.6.27., 1. o.

⁽²⁾ A Bizottság 1451/2007/EK rendelete (2007. december 4.) 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.).

⁽³⁾ Az Európai Parlament és a Tanács 98/8/EK irányelve (1998. február 16.) a biocid termékek forgalomba hozataláról (HL L 123., 1998.4.24., 1. o.).

2. cikk

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

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

Kelt Brüsszelben, 2013. október 24-én.

a Bizottság részéről
az elnök
José Manuel BARROSO

MELLÉKLET

| Közhasználatú név | IUPAC-név Azonosító számok | A hatóanyag minimális tisztasági foka ⁽¹⁾ | A jóváhagyás időpontja | A jóváhagyás lejártának időpontja | Terméktípus | Különös feltételek ⁽²⁾ |
|-----------------------------------|---|---|---------------------------|--------------------------------------|-------------|--|
| Foszfinképző alumínium-foszfid | IUPAC-név: Alumínium-foszfid EK-sz.: 244-088-0 CAS-szám: 20859-73-8 | 830 g/kg | 2015. július 1. | 2025. június 30. | 20 | <p>A termék értékelése során különleges figyelmet kell fordítani a jóváhagyás iránti kérelemben foglalt olyan felhasználásokhoz kapcsolódó kitettségre, kockázatokra és hatékonyságra, amelyekre a hatóanyag uniós szinten folytatott kockázatértékelése nem terjedt ki.</p> <p>Az engedélyezés feltételei:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. A termékeket csak megfelelően képzett szakemberek vehetik meg és használhatják. 2. A felhasználókkal kapcsolatban azonosított kockázatokra tekintettel megfelelő kockázatsökkentő intézkedéseket kell alkalmazni. Ilyen többek között az egyéni védőeszközök és az applikátorok használata, valamint a termék olyan formában történő kiszérése, amely kialakítása révén elfogadható szintre csökkenti a szert kezelő személyzet expozíciós szintjét. 3. A nem célzott földi fajokkal kapcsolatban azonosított kockázatokra tekintettel megfelelő kockázatsökkentő intézkedéseket kell alkalmazni, például az olyan területek kezelésének mellőzését, ahol a célzott fajtól eltérő, föld alatt rejtőző emlősök is élnek. |

⁽¹⁾ Az ebben az oszlopban jelzett tisztaság az 528/2012/EU rendelet 8. cikke 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.

⁽²⁾ Az 528/2012/EU rendelet VI. mellékletében előírt közös elvek alkalmazásához az értékelő jelentések tartalma és következtetései a Bizottság internetes oldalán olvashatók: <http://ec.europa.eu/comm/environment/biocides/index.htm>