

**KOMISIJAS ĪSTENOŠANAS REGULA (ES) Nr. 407/2014**  
**(2014. gada 23. aprīlis),**  
**ar ko apstiprina transflutrīnu kā esošu aktīvo vielu izmantošanai 18. produktu veida biocīdos**  
**(Dokuments attiecas uz EEZ)**

EIROPAS KOMISIJA,

ņemot vērā Līgumu par Eiropas Savienības darbību,

ņemot vērā Eiropas Parlamenta un Padomes 2012. gada 22. maija Regulu (ES) Nr. 528/2012 par biocīdu piedāvāšanu tirgū un lietošanu <sup>(1)</sup> un jo īpaši tās 89. panta 1. punkta trešo daļu,

tā kā:

- (1) Ar Komisijas Regulu (EK) Nr. 1451/2007 <sup>(2)</sup> ir izveidots novērtējamo aktīvo vielu saraksts to iespējamai iekļaušanai Eiropas Parlamenta un Padomes Direktīvas 98/8/EK <sup>(3)</sup> I, I A vai I B pielikumā. Transflutrīns ir minētajā sarakstā.
- (2) Transflutrīns ir novērtēts saskaņā ar Direktīvas 98/8/EK 11. panta 2. punktu lietošanai 18. produktu veidam "Insekticīdi, akaricīdi un produkti citu posmkāju kontrolei", kas definēts minētās direktīvas V pielikumā, un atbilst 18. produktu veidam, kas definēts Regulas (ES) Nr. 528/2012 V pielikumā.
- (3) Par ziņotāju dalībvalsti tika izraudzīta Nīderlande, kura saskaņā ar Regulas (EK) Nr. 1451/2007 14. panta 4. un 6. punktu 2010. gada 13. jūlijā iesniedza Komisijai kompetentās iestādes sagatavotu ziņojumu un attiecīgu ieteikumu.
- (4) Dalībvalstis un Komisija izskatīja kompetentās iestādes ziņojumu. Izskatīšanas konstatējumus saskaņā ar Regulas (EK) Nr. 1451/2007 15. panta 4. punktu Biocīdu pastāvīgā komiteja 2014. gada 13. martā ir iekļāvusi novērtējuma ziņojumā.
- (5) Novērtējuma ziņojums pauž, ka biocīdi, kurus izmanto 18. produktu veidam un kuri satur transflutrīnu, varētu atbilst Direktīvas 98/8/EK 5. panta prasībām, ja vien tiek izpildītas noteiktas specifikācijas un nosacījumi attiecībā uz transflutrīna lietošanu.
- (6) Ar nosacījumu, ka minētās specifikācijas un nosacījumi tiek ievēroti, ir lietderīgi apstiprināt transflutrīnu lietošanai 18. produktu veida biocīdos.
- (7) Izvērtēšanā netika izskatīti nanomateriāli, tāpēc saskaņā ar Regulas (ES) Nr. 528/2012 4. panta 4. punktu uz šiem materiāliem apstiprinājumam nebūtu jāattiecas.
- (8) Pirms apstiprināt aktīvo vielu, būtu jāatvēl pietiekami ilgs laiks, lai ieinteresētās personas varētu veikt jauno prasību izpildei nepieciešamos sagatavošanās pasākumus.
- (9) Šajā regulā paredzētie pasākumi ir saskaņā ar Biocīdu pastāvīgās komitejas atzinumu,

<sup>(1)</sup> OV L 167, 27.6.2012., 1. lpp.

<sup>(2)</sup> Komisijas 2007. gada 4. decembra Regula (EK) Nr. 1451/2007 par 10 gadu darba programmas otro fāzi, kas minēta 16. panta 2. punktā Eiropas Parlamenta un Padomes Direktīvā 98/8/EK par biocīdo produktu laišanu tirgū (OV L 325, 11.12.2007., 3. lpp.).

<sup>(3)</sup> Eiropas Parlamenta un Padomes 1998. gada 16. februāra Direktīva 98/8/EK par biocīdo produktu laišanu tirgū (OV L 123, 24.4.1998., 1. lpp.).

IR PIENĒMUSI ŠO REGULU.

*1. pants*

Transflutrīnu apstiprina kā aktīvo vielu izmantošanai 18. produktu veida biocīdos, ievērojot specifikācijas un nosacījumus, kas noteikti pielikumā.

*2. pants*

Šī regula stājas spēkā divdesmitajā dienā pēc tās publicēšanas *Eiropas Savienības Oficiālajā Vēstnesī*.

Šī regula uzliek saistības kopumā un ir tieši piemērojama visās dalībvalstīs.

Briselē, 2014. gada 23. aprīlī

*Komisijas vārdā –  
priekšsēdētājs*  
José Manuel BARROSO

\_\_\_\_\_

PIELIKUMS

Vispārpieņemtais nosaukums	IUPAC nosaukums Identifikācijas numuri	Aktīvās vielas minimālā tīrības pakāpe <sup>(1)</sup>	Apstiprināšanas datums	Apstiprinājuma beigu datums	Produkta veids	Īpaši nosacījumi <sup>(2)</sup>
Transflutrīns	IUPAC nosaukums: 2,3,5,6-tetrafluorbenzil (1R,3S)-3-(2,2-dihlorvinil)-2,2-dimetilciklopropānkarboksilāts jeb 2,3,5,6-tetrafluorbenzil (1R)- trans-3-(2,2-dihlorvinil)-2,2- dimetilciklopropānkarboksilāts  EK Nr.: 405-060-5 CAS Nr.: 118712-89-3	965 g/kg vielas ar 1R transkonfigurāciju	2015. gada 1. novem- bris	2025. gada 31. okto- bris	18	Produkta novērtēšanā īpaša uzmanība jāpievērš iedarbībai, riskiem un efektivitātei, kas saistīti ar katru lietojuma veidu, kuru aptver atļaujas pieteikums, bet kurš Savienības līmeņa novērtējumā par aktīvās vielas risku nav skatīts.  Atļaujas piešķir ar šādu nosacījumu:  ņemot vērā riskus ūdenim, sedimentiem un augsnei, transflutrīnu nelieto iekštelpām paredzētos iztvaicētājos vai pretinsektu spirālēs, ja vien atļaujas pieteikumā nav iespējams pierādīt, ka riskus var samazināt līdz pieņemam līmenim.

<sup>(1)</sup> Šajā slejā norādītā tīrības pakāpe ir saskaņā ar Regulas (ES) Nr. 528/2012 8. pantu veiktajā novērtēšanā izmantotās aktīvās vielas minimālā tīrības pakāpe. Aktīvās vielas tīrības pakāpe tirgū laistajā produktā var būt tāda pati vai cita, ja ir pierādīts, ka tā ir tehniski līdzvērtīga novērtētajai aktīvajai vielai.

<sup>(2)</sup> Par Regulas (ES) Nr. 528/2012 VI pielikuma vispārējo principu īstenošanu, novērtēšanas ziņojumu saturu un to secinājumiem sk. Komisijas tīmekļa vietni: <http://ec.europa.eu/comm/environment/biocides/index.htm>.