

KOMISIJAS ĪSTENOŠANAS REGULA (ES) 2015/984**(2015. gada 24. jūnijs),****ar ko vara pīritions kā esošu aktīvo vielu apstiprina lietošanai 21. produkta 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 ⁽¹⁾ un jo īpaši tās 89. panta 1. punkta trešo daļu,

tā kā:

- (1) Komisijas Deleģētajā regulā (ES) Nr. 1062/2014 ⁽²⁾ izveidots to esošo aktīvo vielu saraksts, kuras jānovērtē, lai lemtu par to apstiprināšanu lietošanai biocīdos.
- (2) Vara pīritions ir minētajā sarakstā.
- (3) Vara pīritions ir novērtēts saskaņā ar Eiropas Parlamenta un Padomes Direktīvas 98/8/EK ⁽³⁾ 16. panta 2. punktu lietošanai biocīdos, kuri pieder pie 21. produkta veida (pretnosēdumu produkti), kā noteikts minētās direktīvas V pielikumā, kas atbilst 21. produkta veidam, kas definēts Regulas (ES) Nr. 528/2012 V pielikumā.
- (4) Par kompetento novērtētājiestādi tika izraudzīta Zviedrija, un tā saskaņā ar Komisijas Regulas (EK) Nr. 1451/2007 ⁽⁴⁾ 14. panta 4. un 6. punktu 2011. gada 28. janvārī Komisijai iesniedza novērtējuma ziņojumu kopā ar saviem ieteikumiem.
- (5) Saskaņā ar Deleģētās regulas (ES) Nr. 1062/2014 7. panta 1. punkta b) apakšpunktu, ņemot vērā kompetentās novērtētājiestādes secinājumus, Biocīdu komiteja 2014. gada 3. oktobrī sagatavoja Eiropas Ķimikāliju aģentūras atzinumu.
- (6) Saskaņā ar minēto atzinumu biocīdi, kurus lieto 21. produkta veidam un kuri satur vara pīritions, varētu atbilst Direktīvas 98/8/EK 5. panta izklāstītajām prasībām, ja tiek ievēroti konkrēti nosacījumi attiecībā uz to lietošanu.
- (7) Tāpēc ir lietderīgi apstiprināt vara pīritions lietošanai 21. produkta veida biocīdos ar noteikumu, ka tiek ievēroti pielikumā noteiktie īpašie nosacījumi.
- (8) Papildus ir jāapstiprina, vai ir pieņemami ar pretnosēdumu produktu lietošanu saistītie riski un vai ir piemēroti ierosinātie riska mazināšanas pasākumi. Lai esošo pretnosēdumu aktīvo vielu apstiprinājumu atjaunošanas reizē būtu vieglāk pārskatīt un salīdzināt ar minētajām vielām saistītos riskus un ieguvumus, kā arī piemērotos riska mazināšanas pasākumus, attiecībā uz minētajām vielām būtu vajadzīgs viens un tas pats apstiprinājuma beigu datums.
- (9) Pirms apstiprināt aktīvo vielu, būtu jāatvēl pietiekami ilgs laiks, lai ieinteresētās personas varētu veikt jauno prasību izpildei nepieciešamos sagatavošanās pasākumus.
- (10) Šajā regulā paredzētie pasākumi ir saskaņā ar Biocīdu pastāvīgās komitejas atzinumu,

⁽¹⁾ OV L 167, 27.6.2012., 1. lpp.⁽²⁾ Komisijas 2014. gada 4. augusta Deleģētā regula (ES) Nr. 1062/2014 par darba programmu visu to esošo aktīvo vielu sistemātiskai pārbaudei, kuras satur Eiropas Parlamenta un Padomes Regulā (ES) Nr. 528/2012 minētie biocīdi (OV L 294, 10.10.2014., 1. lpp.).⁽³⁾ 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.).⁽⁴⁾ 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.).

IR PIENĒMUSI ŠO REGULU.

1. pants

Vara pīrionu kā aktīvo vielu apstiprina lietošanai 21. produkta veida biocīdos, ar noteikumu, ka tiek ievērotas pielikumā noteiktās specifikācijas un nosacījumi.

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, 2015. gada 24. jūnijā

*Komisijas vārdā –
priekšsēdētājs*
Jean-Claude JUNCKER

PIELIKUMS

Vispārpieņemtais nosaukums	IUPAC nosaukums Identifikācijas numuri	Aktīvās vielas minimālā tīrības pakāpe ⁽¹⁾	Apstiprināšanas datums	Apstiprinājuma beigu datums	Produkta veids	Īpaši nosacījumi
Vara piritions	IUPAC nosaukums: <i>bis(1-hidroksi-1H-piridin-2-tionāt-O,S)vars</i> EK Nr.: 238-984-0 CAS Nr.: 14915-37-8	950 g/kg	2016. gada 1. oktobris	2025. gada 31. decembris	21	<p>Produkta novērtēšanā īpašu uzmanību pievērš tām ekspozīcijām ("iedarbībai"), riskiem un iedarbīgumam, kuri saistīti ar katru atļaujas pieteikuma aptverto lietojuma veidu, bet kuri Savienības līmeņa novērtējumā par aktīvās vielas risku nav aplūkoti.</p> <p>Lai attiecībā uz biocīdiem saņemtu atļauju, jāizpilda šādi nosacījumi:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) vara piritionu saturošus produktus neatļauj lietot neprofesionāliem lietotājiem; 2) rūpnieciskiem vai profesionāliem lietotājiem nosaka drošas darba metodes un attiecīgus organizatoriskos pasākumus. Ja citādā veidā ekspozīciju līdz pieņemamam līmenim samazināt nav iespējams, produktus lieto, izmantojot piemērotus individuālos aizsardzības līdzekļus; 3) marķējumā un attiecīgā gadījumā arī lietošanas instrukcijās norāda, ka apstrādātās virsmas pirms to nožūšanas jāsgargā no bērniem; 4) atļauto produktu marķējumā un attiecīgā gadījumā arī to drošības datu lapās norāda, ka lietošanu, apkopi un remontu veic ierobežotā zonā un uz cietas ūdensnecaurlaidīgas pamatnes ar aizsargsienu, lai novērstu tiešas noplūdes un līdz minimumam samazinātu emisiju apkārtējā vidē, un ka jebkādas vara piritionu saturošas noplūdes vai atkritumus savāc atkārtotai lietošanai vai likvidēšanai; (5) attiecībā uz produktiem, kuru atliekas var nonākt pārtikā vai dzīvnieku barībā, pārlicinās, vai nav nepieciešams saskaņā ar Eiropas Parlamenta un Padomes Regulu (EK) Nr. 470/2009 ⁽²⁾ vai Eiropas Parlamenta vai Padomes Regulu (EK) Nr. 396/2005 ⁽³⁾ noteikt jaunus vai grozīt esošos maksimāli pieļaujamās atlieku daudzumus (MRL), un veic visus attiecīgos riska mazināšanas pasākumus, kas nodrošina, ka piemērojamie MRL netiek pārsniegti.

⁽¹⁾ Šajā slejā norādīta tīrības pakāpe ir saskaņā ar Direktīvas 98/8/EK 16. panta 2. punktu veiktajā novērtēšanā izmantotās aktīvās vielas minimālā tīrības pakāpe. Ja ir pierādīts, ka aktīvā viela tirgū laistajā produktā ir tehniski līdzvērtīga novērtētajai aktīvajai vielai, tās tīrības pakāpe var būt gan tāda pati, gan citāda.

⁽²⁾ Eiropas Parlamenta un Padomes 2009. gada 6. maija Regula (EK) Nr. 470/2009, ar ko nosaka Kopienas procedūras farmakoloģiski aktīvo vielu atlieku pieļaujamo daudzumu noteikšanai dzīvnieku izcelsmes pārtikas produktos, ar ko atceļ Padomes Regulu (EEK) Nr. 2377/90 un groza Eiropas Parlamenta un Padomes Direktīvu 2001/82/EK un Eiropas Parlamenta un Padomes Regulu (EK) Nr. 726/2004 (OV L 152, 16.6.2009., 11. lpp.).

⁽³⁾ Eiropas Parlamenta un Padomes 2005. gada 23. februāra Regula (EK) Nr. 396/2005, ar ko paredz maksimāli pieļaujamās pesticīdu atlieku līmeņus augu un dzīvnieku izcelsmes pārtikā un barībā un ar ko groza Padomes Direktīvu 91/414/EEK (OV L 70, 16.3.2005., 1. lpp.).