

LĒMUMI

KOMISIJAS ĪSTENOŠANAS LĒMUMS (ES) 2016/107

(2016. gada 27. janvāris),

ar ko ciburtrīnu neapstiprina par 21. produkta veida biocīdos lietojamu esošo aktīvo vielu

(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 ⁽¹⁾ par biocīdu piedāvāšanu tirgū un lietošanu un jo īpaši tās 89. panta 1. punkta trešo daļu,

tā kā:

- (1) Ar Komisijas Deleģēto regulu (ES) Nr. 1062/2014 ⁽²⁾ izveidots to esošo aktīvo vielu saraksts, kuras jānovērtē, lai lemtu par to iespējamu apstiprināšanu lietošanai biocīdos. Cibutrīns ir šajā sarakstā.
- (2) Cibutrīns saskaņā ar Eiropas Parlamenta un Padomes Direktīvas 98/8/EK ⁽³⁾ 16. panta 2. punktu ir novērtēts lietošanai biocīdos, kuri pieder pie 21. produkta veida (pretnosēdumu produkti), kas definēts minētās direktīvas V pielikumā un atbilst 21. produkta veidam, kurš definēts Regulas (ES) Nr. 528/2012 V pielikumā.
- (3) Par kompetento novērtētājiestādi tika izraudzīta Nīderlande, un tā saskaņā ar Komisijas Regulas (EK) Nr. 1451/2007 ⁽⁴⁾ 14. panta 4. un 6. punktu 2011. gada 7. aprīlī Komisijai iesniedza novērtējuma ziņojumu kopā ar saviem ieteikumiem.
- (4) Saskaņā ar Deleģētās regulas (ES) Nr. 1062/2014 7. panta 1. punkta b) apakšpunktu, ņemot vērā kompetentās novērtētājiestādes secinājumus, Biocīdu komiteja 2015. gada 17. jūnijā formulēja Eiropas Ķimikāliju aģentūras atzinumu.
- (5) Saskaņā ar minēto atzinumu 21. produkta veida biocīdi, kas satur ciburtrīnu, varētu neatbilst Direktīvas 98/8/EK 5. panta prasībām. Vides riska novērtēšanā izvērtētajos scenārijos tika konstatēti nepieņemami riski.
- (6) Tāpēc ciburtrīnu apstiprināt lietošanai 21. produkta veida biocīdos nav lietderīgi.
- (7) Šajā lēmumā 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 PIEŅĒMUSI ŠO LĒMUMU.

1. pants

Cibutrīnu (EK Nr. 248-872-3; CAS Nr. 28159-98-0) neapstiprina par 21. produkta veida biocīdos lietojamu aktīvo vielu.

2. pants

Šis lēmums stājas spēkā divdesmitajā dienā pēc tā publicēšanas *Eiropas Savienības Oficiālajā Vēstnesī*.

Briselē, 2016. gada 27. janvārī

Komisijas vārdā –
priekšsēdētājs
Jean-Claude JUNCKER
