

**KOMISIJAS ĪSTENOŠANAS REGULA (ES) 2016/2289****(2016. gada 16. decembris),****ar ko epsilon-momfluorotrīnu apstiprina par 18. produkta veida biocīdos lietojamu esošu 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 par biocīdu piedāvāšanu tirgū un lietošanu <sup>(1)</sup> un jo īpaši tās 90. panta 2. punktu,

tā kā:

- (1) Apvienotā Karaliste 2013. gada 29. maijā saņēma pieteikumu saskaņā ar Eiropas Parlamenta un Padomes Direktīvas 98/8/EK <sup>(2)</sup> 11. panta 1. punktu uz to, lai aktīvo vielu epsilon-momfluorotrīnu iekļautu minētās direktīvas I pielikumā lietošanai produktos, kuri pieder pie 18. produkta veida "Insekticīdi, akaricīdi un līdzekļi citu posmkāju kontrolei", kas definēti minētās direktīvas V pielikumā un atbilst 18. produkta veidam, kurš definēts Regulas (ES) Nr. 528/2012 V pielikumā.
- (2) Apvienotā Karaliste saskaņā ar Regulas (ES) Nr. 528/2012 90. panta 2. punktu 2015. gada 6. oktobrī iesniedza novērtējuma ziņojumu kopā ar saviem ieteikumiem.
- (3) Ņemot vērā kompetentās novērtētājiestādes secinājumus, Biocīdu komiteja 2016. gada 16. jūnijā formulēja Eiropas Ķimikāliju aģentūras atzinumu.
- (4) Saskaņā ar minēto atzinumu 18. produkta veida biocīdi, kas satur epsilon-momfluorotrīnu, varētu atbilst Regulas (ES) Nr. 528/2012 19. panta 1. punkta b) apakšpunkta prasībām, ja attiecībā uz to lietošanu tiek ievērotas noteiktas specifikācijas un nosacījumi.
- (5) Tāpēc ir lietderīgi epsilon-momfluorotrīnu apstiprināt lietošanai 18. produkta veida biocīdos ar noteikumu, ka tiek ievērotas noteiktas specifikācijas un nosacījumi.
- (6) Pirms aktīvo vielu apstiprina, būtu jāpaiet saprātīgi ilgam laikam, lai ieinteresētās personas varētu veikt jauno prasību izpildei nepieciešamos sagatavošanās pasākumus.
- (7) Šajā regulā paredzētie pasākumi ir saskaņā ar Biocīdu pastāvīgās komitejas atzinumu,

IR PIENĒMUSI ŠO REGULU.

*1. pants*

Epsilon-momfluorotrīnu apstiprina par aktīvo vielu lietošanai 18. 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*.<sup>(1)</sup> OV L 167, 27.6.2012., 1. lpp.<sup>(2)</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.).

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

Briselē, 2016. gada 16. decembrī

*Komisijas vārdā –*  
*priekšsēdētājs*  
Jean-Claude JUNCKER

---

PIELIKUMS

Vispārpieņemtais nosaukums	IUPAC nosaukums Identifikācijas numuri	Aktīvās vielas minimālā tīrības pakāpe <sup>(1)</sup>	Apstiprināšanas datums	Apstiprinājuma beigu datums	Produkta veids	Īpaši nosacījumi
Epsilon-momfluorotrīns	<p>IUPAC nosaukums:</p> <p>Visi izomēri: 2,3,5,6-tetrafluor-4-(metoksimetil)benzil (EZ)-(1RS,3RS;1SR,3SR)-3-(2-ciānprop-1-enil)-2,2-dimetilciklopropānkarboksilāts</p> <p>RTZ izomērs: 2,3,5,6-tetrafluor-4-(metoksimetil)benzil (Z)-(1R,3R)-3-(2-ciānprop-1-enil)-2,2-dimetilciklopropānkarboksilāts</p> <p>EK Nr.: nav</p> <p>CAS Nr.:</p> <p>Visi izomēri: 609346-29-4</p> <p>RTZ izomērs: 1065124-65-3</p>	<p>Visi izomēri: 93 % (masas)</p> <p>RTZ izomēri: 82,5 % (masas)</p>	2017. gada 1. jūlijs	2027. gada 30. jūnijs	18	<p>Lai attiecībā uz biocīdiem saņemtu atļauju, izpilda šādus nosacījumus:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) produkta novērtēšanā īpašu uzmanību pievērš tām ekspozīcijām ("iedarbībai"), riskiem un iedarbīgumam, kuri saistīti ar katru atļaujas pieteikuma aptvertu lietojuma veidu, bet kuri Savienības līmeņa novērtējumā par aktīvās vielas risku nav aplūkoti;</li> <li>2) ņemot vērā attiecībā uz novērtētajiem lietojuma veidiem apzinātos riskus, produkta novērtēšanā īpašu uzmanību pievērš virszemes ūdeņiem, nogulām un augsnei, ja produktu izmanto i) iekštelpās kā telpā izsmidzināmu līdzekli un ii) ārpus telpām kā uz virsmas izsmidzināmu līdzekli;</li> <li>3) 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 <sup>(2)</sup> vai Eiropas Parlamenta vai Padomes Regulu (EK) Nr. 396/2005 <sup>(3)</sup> noteikt jaunus vai grozīt esošos maksimālos atlieku līmeņus (MAL), un veic visus attiecīgos riska mazināšanas pasākumus, kas nodrošina, ka piemērojamie MAL netiek pārsniegti.</li> </ol>

<sup>(1)</sup> Šajā slejā norādītā tīrības pakāpe ir saskaņā ar Regulas (ES) Nr. 528/2012 90. panta 2. punktu novērtētās 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.

<sup>(2)</sup> 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.).

<sup>(3)</sup> Eiropas Parlamenta un Padomes 2005. gada 23. februāra Regula (EK) Nr. 396/2005, ar ko paredz maksimāli pieļaujamus 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.).