

KOMISIJAS ĪSTENOŠANAS REGULA (ES) 2017/2005**(2017. gada 8. novembris),****ar ko par 19. produkta veida biocīdos lietojamu esošu aktīvo vielu apstiprina margozas ekstraktu, no lobītām *Azadirachta indica* sēklām auksti spiestu eļļu, kas ekstrahēta ar virskritisku oglekļa dioksīdu****(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) Ar Komisijas Deleģēto regulu (ES) Nr. 1062/2014 ⁽²⁾ izveido to esošo aktīvo vielu sarakstu, kuras jānovērtē, lai lemtu par to apstiprināšanu lietošanai biocīdos. Margozas ekstrakts, no lobītām *Azadirachta indica* sēklām auksti spiesta eļļa, kas ekstrahēta ar virskritisku oglekļa dioksīdu, ir šajā sarakstā.
- (2) Margozas ekstrakts, no lobītām *Azadirachta indica* sēklām auksti spiesta eļļa, kas ekstrahēta ar virskritisku oglekļa dioksīdu, ir novērtēts lietošanai 19. produkta veida "Repelenti un atraktanti" biocīdos, kas aprakstīti Regulas (ES) Nr. 528/2012 V pielikumā.
- (3) Par kompetento novērtētājiestādi tika izraudzīta Vācija, un tā 2015. gada 3. decembrī iesniedza novērtējuma ziņojumu kopā ar ieteikumiem.
- (4) Saskaņā ar Deleģētās regulas (ES) Nr. 1062/2014 7. panta 2. punktu, ņemot vērā kompetentās novērtētājiestādes secinājumus, Biocīdu komiteja 2017. gada 3. martā formulēja Eiropas Ķīmikāliju aģentūras atzinumu.
- (5) Saskaņā ar minēto atzinumu 19. produkta veida biocīdi, kuri satur margozas ekstraktu, no lobītām *Azadirachta indica* sēklām auksti spiestu eļļu, kas ekstrahēta ar virskritisku oglekļa dioksīdu, 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.
- (6) Tāpēc ir lietderīgi margozas ekstraktu, no lobītām *Azadirachta indica* sēklām auksti spiestu eļļu, kas ekstrahēta ar virskritisku oglekļa dioksīdu, apstiprināt izmantošanai 19. produkta veida biocīdos ar noteikumu, ka tiek ievērotas noteiktas specifikācijas un nosacījumi.
- (7) Pirms aktīvo vielu apstiprina, būtu jāpaiet saprātīgi ilgam laikam, lai ieinteresētās personas varētu veikt jauno pasākumu izpildei nepieciešamos sagatavošanās pasākumus.
- (8) Šajā regulā paredzētie pasākumi ir saskaņā ar Biocīdu pastāvīgās komitejas atzinumu,

IR PIENĒMUSI ŠO REGULU.

1. pants

Margozas ekstraktu, no lobītām *Azadirachta indica* sēklām auksti spiestu eļļu, kas ekstrahēta ar virskritisku oglekļa dioksīdu, apstiprina par aktīvo vielu lietošanai 19. produkta veida biocīdos ar noteikumu, ka tiek ievērotas pielikumā noteiktās specifikācijas un nosacījumi.

⁽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.).

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, 2017. gada 8. novembrī

*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
Margosas ekstrakts, no lobītām <i>Azadirachta indica</i> sēklām auksti spiesta eļļa, kas ekstrahēta ar oglekļa dioksīdu zem superkritiska spiediena	IUPAC nosaukums: Neattiecas. EK Nr.: 283-644-7 CAS Nr.: 84696-25-3	1 000 g/kg	2019. gada 1. aprīlis	2029. gada 31. marts	19	Lai attiecībā uz biocīdiem saņemtu atļauju, izpilda šādus nosacījumus: 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; 2) ņemot vērā attiecībā uz novērtētajiem lietojuma veidiem apzinātos riskus, produkta novērtēšanā īpašu uzmanību pievērš rūpnieciskajiem un profesionālajiem lietotājiem; 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 ⁽²⁾ vai Eiropas Parlamenta un Padomes Regulu (EK) Nr. 396/2005 ⁽³⁾ noteikt jaunus vai grozīt esošos maksimālos atlieku līmeņus (MAL), un veic visus attiecīgos riska mazināšanas pasākumus, kas nodrošina, ka piemērojamie MAL netiek pārsniegti.

⁽¹⁾ Šajā slejā norādītā tīrība ir 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.

⁽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 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.).