

**KOMISIJAS ĪSTENOŠANAS LĒMUMS (ES) 2023/460****(2023. gada 2. marts),****ar ko uz vēlāku laiku pārceļ datumu, līdz kuram lietošanai 18. produkta veida biocīdos saskaņā ar Eiropas Parlamenta un Padomes Regulu (ES) Nr. 528/2012 ir apstiprināts imidakloprīds****(Dokuments attiecas uz EEZ)**

EIROPAS KOMISIJA,

ņemot vērā Līgumu par Eiropas Savienības darbību,

ņemot vērā Eiropas Parlamenta un Padomes Regulu (ES) Nr. 528/2012 (2012. gada 22. maijs) par biocīdu piedāvāšanu tirgū un lietošanu <sup>(1)</sup> un jo īpaši tās 14. panta 5. punktu,

apspriedusies ar Biocīdu pastāvīgo komiteju,

tā kā:

- (1) Imidakloprīds tika iekļauts Eiropas Parlamenta un Padomes Direktīvas 98/8/EK <sup>(2)</sup> I pielikumā kā 18. produkta veida biocīdos lietojama aktīvā viela. Tāpēc saskaņā ar Regulas (ES) Nr. 528/2012 86. pantu to uzskata par apstiprinātu saskaņā ar minēto regulu ar noteikumu, ka tiek ievēroti Direktīvas 98/8/EK I pielikumā noteiktie nosacījumi.
- (2) Imidakloprīda apstiprinājums lietošanai 18. produkta veida biocīdos ("apstiprinājums") beidzas 2023. gada 30. jūnijā. 2021. gada 23. decembrī un 24. decembrī saskaņā ar Regulas (ES) Nr. 528/2012 13. panta 1. punktu tika iesniegti divi apstiprinājuma atjaunošanas pieteikumi ("pieteikumi").
- (3) 2022. gada 27. aprīlī Vācijas kompetentā iestāde, kas veic novērtēšanu, informēja Komisiju, ka saskaņā ar Regulas (ES) Nr. 528/2012 14. panta 1. punktu ir nolēmusi, ka ir vajadzīga pilnīga pieteikuma novērtēšana. Saskaņā ar minētās regulas 8. panta 1. punktu kompetentajai iestādei, kas veic novērtēšanu, pilnīga pieteikuma novērtēšana ir jāveic 365 dienās no pieteikuma validācijas.
- (4) Vajadzības gadījumā kompetentā iestāde, kas veic novērtēšanu, saskaņā ar Regulas (ES) Nr. 528/2012 8. panta 2. punktu var pieprasīt, lai pieteikuma iesniedzējs sniegtu novērtēšanai pietiekamus datus. Tādā gadījumā 365 dienu periodu pārtrauc uz laiku, kas kopā nedrīkst pārsniegt 180 dienas, ja vien prasīto datu raksturs vai ārkārtas apstākļi neattiecināto ilgāku pārtraukumu.
- (5) Saskaņā ar Regulas (ES) Nr. 528/2012 14. panta 3. punktu 270 dienu laikā pēc kompetentās iestādes, kas veic novērtēšanu, ieteikuma saņemšanas Eiropas Ķimikāliju aģentūrai ir jāsaņem un jāiesniedz Komisijai atzinums par aktīvās vielas apstiprinājuma atjaunošanu.
- (6) Līdz ar to tādu iemeslu dēļ, ko pieteikuma iesniedzēji nespēj ietekmēt, apstiprinājuma termiņš var beigties, pirms tiek pieņemts lēmums par tā atjaunošanu. Tāpēc apstiprinājuma termiņu ir lietderīgi pagarināt uz laiku, kas ir pietiekams pieteikumu izskatīšanai. Ņemot vērā novērtēšanas termiņu, kas jāievēro kompetentajai iestādei, kura veic novērtēšanu, un termiņu, kurā Eiropas Ķimikāliju aģentūrai jāsaņem un jāiesniedz atzinums, kā arī laiku, kas vajadzīgs, lai izņemtu, vai imidakloprīda apstiprinājumu lietošanai 18. produkta veida biocīdos drīkst atjaunot, termiņa beigu datums būtu jāpārceļ uz 2025. gada 31. decembri.
- (7) Pēc apstiprinājuma termiņa pagarināšanas imidakloprīds joprojām ir apstiprināts lietošanai 18. produkta veida biocīdos, ja vien tiek ievēroti Direktīvas 98/8/EK I pielikumā noteiktie nosacījumi,

<sup>(1)</sup> OV L 167, 27.6.2012., 1. lpp.<sup>(2)</sup> Eiropas Parlamenta un Padomes Direktīva 98/8/EK (1998. gada 16. februāris) par biocīdo produktu laišanu tirgū (OV L 123, 24.4.1998., 1. lpp.).

IR PIEŅĒMUSI ŠO LĒMUMU.

*1. pants*

Direktīvas 98/8/EK I pielikumā noteikto datumu, līdz kuram lietošanai 18. produkta veida biocīdos ir apstiprināts imidakloprīds, pārceļ uz 2025. gada 31. decembri.

*2. pants*

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

Briselē, 2023. gada 2. martā

Komisijas vārdā –  
priekšsēdētāja  
Ursula VON DER LEYEN

---