

Šis dokuments ir tikai informatīvs, un tam nav juridiska spēka. Eiropas Savienības iestādes neatbild par tā saturu. Attiecīgo tiesību aktu un to preambulu autentiskās versijas ir publicētas Eiropas Savienības “Oficiālajā Vēstnesī” un ir pieejamas datubāzē “Eur-Lex”. Šie oficiāli spēkā esošie dokumenti ir tieši pieejami, noklikšķinot uz šajā dokumentā iegultajām saitēm

► **B** **KOMISIJAS DELEĢĒTĀ REGULA (ES) Nr. 1062/2014**

(2014. gada 4. augusts)

par darba programmu visu to esošo aktīvo vielu sistemātiskai pārbaudei, kuras satur Eiropas Parlamenta un Padomes Regulā (ES) Nr. 528/2012 minētie biocīdi

(Dokuments attiecas uz EEZ)

(OV L 294, 10.10.2014., 1. lpp.)

Grozīta ar:

Oficiālais Vēstnesis

		Nr.	Lappuse	Datums
► <b><u>M1</u></b>	Komisijas Deleģētā regula (ES) 2017/698 (2017. gada 3. februāris)	L 103	1	19.4.2017.
► <b><u>M2</u></b>	Komisijas Deleģētā regula (ES) 2019/157 (2018. gada 6. novembris)	L 31	1	1.2.2019.
► <b><u>M3</u></b>	Komisijas Deleģētā regula (ES) 2019/227 (2018. gada 28. novembris)	L 37	1	8.2.2019.
► <b><u>M4</u></b>	Komisijas Deleģētā regula (ES) 2022/825 (2022. gada 17. marts)	L 147	3	30.5.2022.

Labota ar:

► **C1** Kļūdu labojums, OV L 198, 28.7.2015., 28. lpp. (1062/2014)



**KOMISIJAS DELEĢĒTĀ REGULA (ES) Nr. 1062/2014**

(2014. gada 4. augusts)

par darba programmu visu to esošo aktīvo vielu sistemātiskai pārbaudei, kuras satur Eiropas Parlamenta un Padomes Regulā (ES) Nr. 528/2012 minētie biocīdi

(Dokuments attiecas uz EEZ)

1. NODAĻA

**PRIEKŠMETS UN DEFINĪCIJAS**

*1. pants*

**Priekšmets**

Ar šo regulu nosaka to, kā veikt darba programmu, kas paredzēta visu to aktīvo vielu sistemātiskai pārbaudei, kas minētas Regulas (ES) Nr. 528/2012 89. pantā.

*2. pants*

**Definīcijas**

Šajā regulā piemēro šādas definīcijas:

- a) “neapstiprināšanas lēmums” ir lēmums neapstiprināt vielas/produkta veida kombināciju saskaņā ar Regulas (ES) Nr. 528/2012 9. panta 1. punkta b) apakšpunktu vai minētās regulas 89. panta 1. punkta trešo daļu vai to neiekļaut Direktīvas 98/8/EK I vai IA pielikumā;
- b) “pārskatīšanas programmā iekļautā vielas/produkta veida kombinācija” ir vielas/produkta veida kombinācija, kas minēta II pielikumā un kas atbilst šādiem nosacījumiem:
  - i) uz to nav bijis attiecināts neviens no šādiem aktiem:
    - direktīva par iekļaušanu Direktīvas 98/8/EK I vai IA pielikumā,
    - regula, kas paredz, ka tā ir apstiprināta saskaņā ar Regulas (ES) Nr. 528/2012 89. panta 1. punkta trešo daļu;
  - ii) par to nav pieņemts neapstiprināšanas lēmums, vai pēdējais tās neapstiprināšanas lēmums ir atcelts;
- c) “dalībnieks” ir persona, kas ir iesniegusi pieteikumu par pārskatīšanas programmā iekļautu vielas/produkta veida kombināciju vai iesniegusi paziņojumu, kas atzīts par atbilstīgu saskaņā ar šīs regulas 17. panta 5. punktu, vai kuras vārdā šāds pieteikums vai paziņojums ir iesniegts;

**▼B**

- d) "kompetentā iestāde, kas veic novērtēšanu" ir saskaņā ar Regulas (ES) Nr. 528/2012 81. pantu izraudzīta kompetentā iestāde no dalībvalsts, kas norādīta šīs regulas II pielikumā.

## 2. NODAĻA

**DOKUMENTĀCIJAS NOVĒRTĒŠANAS PROCESS***3. pants***Pieteikums apstiprināšanai vai iekļaušanai Regulas (ES) Nr. 528/2012 I pielikumā**

1. Pieteikumu apstiprināšanai vai iekļaušanai Regulas (ES) Nr. 528/2012 I pielikumā var iesniegt tikai dalībnieks, kura paziņojumu aģentūra ir atzinusi par atbilstīgu saskaņā ar šīs regulas 17. panta 5. punktu.

Ja pieteikums attiecas uz iekļaušanu Regulas (ES) Nr. 528/2012 I pielikumā, tas var attiekties tikai uz minētā pielikuma 1., 2., 3., 4., 5. vai 6. kategoriju.

2. Šā panta 1. punktā minētos pieteikumus aģentūrai iesniedz divu gadu laikā no atbilstības deklarācijas saskaņā ar 17. panta 5. punktu.

*4. pants***Pieteikumu pieņemšana**

1. Aģentūra informē dalībnieku par maksām, kas maksājamas saskaņā ar Komisijas Īstenošanas regulu (ES) Nr. 564/2013<sup>(1)</sup>, un noraida pieteikumu, ja dalībnieks nav samaksājis 30 dienu laikā. Tā attiecīgi informē par to dalībnieku un kompetento iestādi, kas veic novērtēšanu.

2. Saņēmusi saskaņā ar Īstenošanas regulu (ES) Nr. 564/2013 maksājāmās maksas, aģentūra pieņem pieteikumu un par to informē dalībnieku un kompetento iestādi, kas veic novērtēšanu, norādot pieteikuma pieņemšanas datumu un tā unikālo identifikācijas kodu.

3. Aģentūras lēmumus, kas pieņemti saskaņā ar šā panta 1. punktu, var pārsūdzēt saskaņā ar Regulas (ES) Nr. 528/2012 77. pantu.

4. Kompetentā iestāde, kas veic novērtēšanu, informē dalībnieku par maksām, kas 30 dienu laikā pēc tam, kad aģentūra ir pieņēmusi pieteikumu, maksājamas saskaņā ar Regulas (ES) Nr. 528/2012 80. panta 2. punktu, un noraida pieteikumu, ja dalībnieks nav samaksājis 30 dienu laikā. Tā attiecīgi informē par to dalībnieku un aģentūru.

<sup>(1)</sup> Komisijas 2013. gada 18. jūnija Īstenošanas regula (ES) Nr. 564/2013 par maksām un atlīdzību, kas maksājama Eiropas Ķīmisko vielu aģentūrai saskaņā ar Eiropas Parlamenta un Padomes Regulu (ES) Nr. 528/2012 par biocīdu piedāvāšanu tirgū un lietošanu (OV L 167, 19.6.2013., 17. lpp.).

**▼B***5. pants***Apstiprināšanai vai iekļaušanai Regulas (ES) Nr. 528/2012 I pielikuma 6. kategorijā iesniegto pieteikumu validācija**

1. Ja pieteikums apstiprināšanai vai iekļaušanai Regulas (ES) Nr. 528/2012 I pielikuma 6. kategorijā satur datus, kas vajadzīgi saskaņā ar minētās regulas 6. panta 1. un 2. punktu, aģentūra šādu pieteikumu ir apstiprinājusi saskaņā ar 4. panta 2. punktu un ir samaksāta maksa saskaņā ar 4. panta 4. punktu, kompetentā iestāde, kas veic novērtēšanu, validē pieteikumu 30 dienu laikā pēc maksu samaksāšanas.

2. Ja kompetentā iestāde, kas veic novērtēšanu, ir saņēmusi no dalībnieka dokumentāciju saskaņā ar Regulu (EK) Nr. 1451/2007, bet vēl nav atzinusi dokumentāciju par pilnīgu saskaņā ar tās 13. pantu, kompetentā iestāde, kas veic novērtēšanu, validē pieteikumu ne vēlāk kā 2015. gada 3. janvārī.

3. Šā panta 1. un 2. punktā minētajos gadījumos kompetentā iestāde, kas veic novērtēšanu, neveic iesniegto datu vai pamatojumu kvalitātes vai atbilstības novērtēšanu.

4. Ja kompetentā iestāde, kas veic novērtēšanu, uzskata, ka pieteikums ir nepilnīgs, tā informē dalībnieku par to, kāda papildinformācija ir vajadzīga, lai validētu pieteikumu, un nosaka pieņemamu termiņu minētās informācijas iesniegšanai. Parasti minētais termiņš nepārsniedz 90 dienas.

Kompetentā iestāde, kas veic novērtēšanu, 30 dienu laikā pēc papildu informācijas saņemšanas validē pieteikumu, ja tā secina, ka iesniegtā papildinformācija ir pietiekama, lai pieteikums atbilstu 2. punktā noteiktajai prasībai.

Kompetentā iestāde, kas veic novērtēšanu, noraida pieteikumu, ja dalībnieks pieprasīto informāciju neiesniedz noteiktajā termiņā, un par noraidījumu informē dalībnieku un aģentūru. Šādos gadījumos daļēji atļūdzina maksu, kas samaksāta saskaņā ar Regulas (ES) Nr. 528/2012 80. panta 1. un 2. punktu.

Validējot pieteikumu, kompetentā iestāde, kas veic novērtēšanu, par to nekavējoties informē dalībnieku, aģentūru un citas kompetentās iestādes, norādot validācijas datumu.

*6. pants***Pieteikumu novērtēšana**

1. Šo pantu piemēro, ja pastāv kāds no šādiem nosacījumiem:

- a) ja pieteikums ir validēts saskaņā ar 5. pantu;
- b) ja kompetentā iestāde, kas veic novērtēšanu, ir atzinusi dokumentāciju par pilnīgu saskaņā ar Regulas (EK) Nr. 1451/2007 13. pantu, bet vēl nav iesniegusi kompetentās iestādes ziņojumu Komisijai saskaņā ar minētās regulas 14. panta 4. punktu;
- c) ja pieteikumu iekļaušanai Regulas (ES) Nr. 528/2012 I pielikuma 1., 2., 3., 4. vai 5. kategorijā aģentūra ir pieņēmusi saskaņā ar 4. panta 2. punktu un ir samaksāta maksa saskaņā ar 4. panta 4. punktu.

## ▼B

2. Kompetentā iestāde, kas veic novērtēšanu, atbilstīgi Regulas (ES) Nr. 528/2012 4. un 5. pantam novērtē pieteikumu, tostarp attiecīgā gadījumā saskaņā ar minētās regulas 6. panta 3. punktu iesniegtos ierosinājumus par datu sniegšanas prasību pielāgošanu, un nosūta aģentūrai novērtējuma ziņojumu un šajā novērtējumā gūtos secinājumus.

3. Ja vairāki dalībnieki atbalsta tādu pašu vielas/produkta veida kombināciju, kompetentā iestāde, kas veic novērtēšanu, sagatavo tikai vienu novērtējuma ziņojumu. Novērtējuma ziņojumu un novērtēšanā gūtos secinājumus nosūta vienā no šādiem termiņiem atkarībā no tā, kurš datums ir vēlāk:

a) 365 dienu laikā no 1. punkta a) apakšpunktā minētās pēdējās validācijas, 1. punkta b) apakšpunktā minētās dokumentācijas atzīšanas par pilnīgu vai 1. punkta c) apakšpunktā minētās maksas samaksāšanas attiecībā uz konkrēto vielas/produkta veida kombināciju;

b) termiņos, kas paredzēti III pielikumā.

4. Pirms secinājumu nosūtīšanas aģentūrai kompetentā iestāde, kas veic novērtēšanu, dalībniekam dod iespēju 30 dienu laikā iesniegt rakstiskas piezīmes par novērtējuma ziņojumu un novērtēšanā gūtajiem secinājumiem. Kompetentā iestāde, kas veic novērtēšanu, galīgajā novērtējumā pienācīgi ņem vērā minētās piezīmes.

5. Ja tiek konstatēts, ka pieteikuma novērtēšanai ir vajadzīga papildinformācija, kompetentā iestāde, kas veic novērtēšanu, dalībniekam pieprasa iesniegt šādu informāciju noteiktā termiņā un par to informē aģentūru.

Šā panta 3. punktā minēto 365 dienu termiņu aptur no pieprasījuma nosūtīšanas dienas līdz dienai, kad informācija ir saņemta. Ja vien to neattaisno pieprasīto datu būtība vai ārkārtēji apstākļi, apturēšana nepārsniedz šādus termiņus:

a) 365 dienas, ja papildu informācija attiecas uz jautājumiem, kas netika skarti Direktīvā 98/8/EK vai saskaņā ar iedibināto praksi attiecībā uz minētās direktīvas piemērošanu;

b) 180 dienas citos gadījumos.

6. Ja kompetentā iestāde, kas veic novērtēšanu, uzskata, ka pastāv iemesls bažām par cilvēku veselību, dzīvnieku veselību vai vidi kumulatīvās iedarbības dēļ, ko izraisa tādu biocīdu lietošana, kas satur vienu un to pašu aktīvo vielu vai dažādas aktīvās vielas, tā dokumentē savas bažas saskaņā ar Eiropas Parlamenta un Padomes Regulas (EK) Nr. 1907/2006 <sup>(1)</sup> XV pielikuma II.3. sadaļas attiecīgajās daļās noteiktajām prasībām un iekļauj šos elementus savos secinājumos.

<sup>(1)</sup> Eiropas Parlamenta un Padomes 2006. gada 18. decembra Regula (EK) Nr. 1907/2006, kas attiecas uz ķīmikāliju reģistrēšanu, vērtēšanu, licencēšanu un ierobežošanu (*REACH*) un ar kuru izveido Eiropas Ķīmikāliju aģentūru, groza Direktīvu 1999/45/EK un atceļ Padomes Regulu (EEK) Nr. 793/93 un Komisijas Regulu (EK) Nr. 1488/94, kā arī Padomes Direktīvu 76/769/EEK un Komisijas Direktīvu 91/155/EEK, Direktīvu 93/67/EEK, Direktīvu 93/105/EK un Direktīvu 2000/21/EK (OV L 396, 30.12.2006., 1. lpp.).

**▼B**

7. Pabeigusi bīstamības novērtējumu, kompetentā iestāde, kas veic novērtēšanu, bez nepamatotas kavēšanās un ne vēlāk kā brīdī, kad tiek iesniegts novērtējuma ziņojums atbilstīgi 3. punktam attiecīgi:

- a) aģentūrai iesniedz priekšlikumu saskaņā ar Regulas (EK) Nr. 1272/2008 37. panta 1. punktu gadījumos, kad tā uzskata, ka kāds no 36. panta 1. punktā minētajiem kritērijiem ir izpildīts un nav pienācīgi ņemts vērā minētās regulas VI pielikuma 3. daļā;
- b) apspriežas ar aģentūru, ja tā uzskata, ka ir izpildīts kāds no Regulas (ES) Nr. 528/2012 5. panta 1. punkta d) apakšpunkta kritērijiem vai pastāv kāds no minētās regulas 10. panta 1. punkta d) apakšpunkta nosacījumiem, kas nav pienācīgi ņemts vērā Regulas (EK) Nr. 1907/2006 XIV pielikumā vai tās pašas regulas 59. panta 1. punktā minētajā kandidātvielu sarakstā.

**▼M3***6.a pants*

**Pieteikumi, kuru kompetentā novērtējuma iestāde līdz 2019. gada 30. martam bija Apvienotās Karalistes kompetentā iestāde**

1. Šo pantu piemēro pieteikumiem, kam Apvienotās Karalistes kompetentā iestāde līdz 2019. gada 30. martam bija kompetentā novērtējuma iestāde attiecībā uz II pielikuma 79., 85., 113., 171., 187., 188., 321., 345., 346., 458., 531., 554., 571., 599., 609., 1045., 1046. un 1047. ierakstu.

2. Dalībvalsts kompetentā novērtējuma iestāde, kas Apvienotās Karalistes kompetentā iestādē aizstājusi saistībā ar pieteikumu, kurš iesniegts pirms 2019. gada 30. marta, vēlākais līdz 2019. gada 30. aprīlim informē dalībnieku par maksām, kas maksājamas saskaņā ar Regulas (ES) Nr. 528/2012 80. panta 2. punktu, un pieteikumu noraida, ja dalībnieks maksu nesamaksā kompetentās novērtējuma iestādes noteiktajā termiņā. Tā attiecīgi informē par to dalībnieku un Aģentūru.

3. Atkāpjoties no 6. panta 3. punktā noteiktajiem termiņiem, novērtējuma ziņojumu un secinājumus kompetentā iestāde nosūta kādā no šiem termiņiem (atkarība no tā, kurš pienāk vēlāk):

- a) līdz 2020. gada 31. decembrim;
- b) novērtējuma ziņojuma iesniegšanas termiņā, kas atbilst 6. panta 3. punkta b) apakšpunktam un ir noteikts III pielikumā.

**▼B***7. pants***Aģentūras atzinums**

1. Šo pantu piemēro, ja pastāv kāds no šādiem nosacījumiem:

- a) ja kompetentā iestāde, kas veic novērtēšanu, ir iesniegusi novērtējuma ziņojumu saskaņā ar 6. panta 2. punktu un vajadzības gadījumā iesniegusi priekšlikumu vai veikusi apspriešanos saskaņā ar 6. panta 7. punktu;
- b) ja saskaņā ar Regulas (EK) Nr. 1451/2007 14. panta 4. punktu Komisijai iesniegts kompetentās iestādes ziņojums, bet novērtēšanas ziņojumu vēl nav pārskatījusi Biocīdo produktu pastāvīgā komiteja saskaņā ar minētās regulas 15. panta 4. punktu.

**▼B**

2. Pieņēmusi ziņojumu, aģentūra sagatavo un Komisijai iesniedz atzinumu par vielas/produkta veida kombinācijas apstiprināšanu vai tās iekļaušanu Regulas (ES) Nr. 528/2012 I pielikuma 1., 2., 3., 4., 5. vai 6. kategorijā, vai abiem gadījumiem, ņemot vērā secinājumus, ko sniegusi kompetentā iestāde, kas veic novērtēšanu.

Aģentūra sāk atzinuma sagatavošanu jebkurā no šādiem termiņiem atkarībā no tā, kurš datums ir vēlāk:

- a) trīs mēnešu laikā pēc ziņojuma pieņemšanas;
- b) termiņos, kas paredzēti III pielikumā.

Aģentūra iesniedz Komisijai atzinumu 270 dienu laikā pēc sagatavošanas sākuma.

*8. pants***Aizstājamas aktīvās vielas**

1. Sagatavojot savu atzinumu saskaņā ar 7. panta 2. punktu, aģentūra pārbauda, vai aktīvā viela atbilst kādam no Regulas (ES) Nr. 528/2012 10. panta 1. punktā uzskaitītajiem kritērijiem, un iekļauj šo jautājumu savā atzinumā.

2. Pirms sava atzinuma iesniegšanas Komisijai, neskarot Regulas (ES) Nr. 528/2012 66. un 67. pantu, aģentūra dara publiski pieejamu informāciju par iespējamām aizstājamām vielām, ne ilgāk kā 60 dienas, kuru laikā ieinteresētās trešās puses var iesniegt attiecīgu informāciju, tostarp informāciju par pieejamiem aizstājējiem. Gatavojot galīgo atzinumu, aģentūra pienācīgi ņem vērā saņemto informāciju.

3. Ja aktīvā viela ir apstiprināta un atbilst vienam no Regulas (ES) Nr. 528/2012 10. panta 1. punktā noteiktajiem kritērijiem, to nosaka par aizstājamo regulā, kas pieņemta saskaņā ar minētās regulas 89. panta 1. punkta pirmo daļu.

*9. pants***Komisijas lēmums**

Pēc aģentūras atzinuma saņemšanas saskaņā ar 7. panta 2. punktu Komisija bez nepamatotas kavēšanās sagatavo lēmuma projektu pieņemšanai saskaņā ar 89. panta 1. punktu vai attiecīgā gadījumā Regulas (ES) Nr. 528/2012 28. panta 1. punktu.

## 3. NODAĻA

**PĀRSKATĪŠANAS PROGRAMMAS ELEMENTU MAIŅA***10. pants***Pievienošanās vai dalībnieka aizstāšana pēc savstarpējas vienošanās**

1. Dalībnieka funkciju pārņemšana vai dalīšana var notikt pēc savstarpējas vienošanās starp pašreizēju dalībnieku un potenciālu dalībnieku, ja potenciālajam dalībniekam ir tiesības atsaukties uz visiem datiem, ko iesniedzis vai uz ko atsaucies pašreizējais dalībnieks.

**▼B**

2. Paziņojumu šā panta vajadzībām aģentūrai kopīgi iesniedz potenciālais un pašreizējais dalībnieks, izmantojot Biocīdu reģistru, kas minēts Regulas (ES) Nr. 528/2012 71. pantā (turpmāk "reģistrs"), un tas ietver visas attiecīgās piekļuves pilnvaras.
3. Saņemot 2. punktam atbilstīgu paziņojumu, aģentūra reģistrā atjaunina informāciju attiecībā uz dalībnieka identitāti.
4. Uzskata, ka persona, kas veic uzņēmējdarbību Savienībā un pārņēmusi dalībnieka funkcijas vai daļa šīs funkcijas ar citu dalībnieku saskaņā ar šo pantu, ir iesniegusi dokumentāciju vai piekļuves pilnvaru attiecībā uz dokumentāciju Regulas (ES) Nr. 528/2012 95. panta vajadzībām.

*11. pants***Dalībnieku atbalsta atsaukums**

1. Uzskata, ka dalībnieks ir atsaucis savu atbalstu attiecībā uz vielas/produkta veida kombināciju pārskatīšanas programmā šādos gadījumos:
  - a) ja tas, izmantojot reģistru, ir informējis aģentūru vai kompetento iestādi, kas veic novērtēšanu, par atsaukuma nodomu;
  - b) ja tas nav iesniedzis pieteikumu 3. panta 2. punktā noteiktajā termiņā;
  - c) ja tā pieteikums ir noraidīts saskaņā ar 4. panta 1. punktu, 4. panta 4. punktu vai 5. panta 4. punktu;
  - d) ja tas nav iesniedzis papildinformāciju termiņā, kas paredzēts 6. panta 5. punktā;
  - e) ja tas citu iemeslu dēļ nav samaksājis kompetentajai iestādei, kas veic novērtēšanu, vai aģentūrai maksājāmās maksas.
2. Atsaukumu uzskata par savlaicīgu, ja vien tas nenotiek pēc datuma, kad kompetentā iestāde, kas veic novērtēšanu, pieteikuma iesniedzējam iesniedz savu kompetentās iestādes ziņojumu saskaņā ar šīs regulas 6. panta 4. punktu.

*12. pants***Savlaicīgas atsaukšanas sekas**

1. Ja savlaicīgs atsaukums ir zināms kompetentajai iestādei, kas veic novērtēšanu, bet ne aģentūrai, kompetentā iestāde, kas veic novērtēšanu, bez nepamatotas kavēšanās ar reģistra starpniecību par to informē aģentūru.
2. Ja savlaicīgs atsaukums ir zināms aģentūrai, tā atjaunina informāciju reģistrā attiecībā uz dalībnieka identitāti.
3. Ja visi dalībnieki, kas atbalsta to pašu vielas/produkta veida kombināciju, ir savlaicīgi atsaukuši savu atbalstu no pārskatīšanas programmas un ja dalībnieka funkcijas minētajai kombinācijai pirms tam ir tikušas pārņemtas, aģentūra par to informē Komisiju, izmantojot reģistru.



**▼B***13. pants***Aktīvo vielu pārdefinēšana**

1. Ja esošas aktīvās vielas novērtējums neļauj izdarīt secinājumus, kas attiecināmi uz II pielikumā noteiktu vielu, kompetentā iestāde, kas veic novērtēšanu, pēc apspriešanās ar attiecīgo dalībnieku izveido jaunu vielas identitāti. Kompetentā iestāde, kas veic novērtēšanu, par to informē aģentūru.
2. Aģentūra atjaunina informāciju reģistrā attiecībā uz vielas identitāti.

*14. pants***Dalībnieka funkciju pārņemšana**

1. Aģentūra publicē atklātu uzaicinājumu pārņemt dalībnieka funkcijas attiecībā uz vielas/produkta veida kombināciju, ja pastāv kāds no šādiem gadījumiem:
  - a) ja visi dalībnieki, kas atbalsta to pašu vielas/produkta veida kombināciju, ir savlaicīgi atsaukuši atbalstu saskaņā ar 11. pantu un šai kombinācijai dalībnieka funkcijas līdz šim nav tikušas pārņemtas;
  - b) viela pārdefinēta saskaņā ar 13. pantu – šādā gadījumā uzaicinājums attiecas tikai uz jebkuru vielu, ko aptver II pielikumā jau esošā identitāte, nevis jaunā vielas identitāte.
2. Jebkura persona 12 mēnešu laikā no 1. punktā minētās publicēšanas dienas var iesniegt paziņojumu attiecībā uz kombināciju saskaņā ar 17. pantu.

**▼M1****▼B***15. pants***Vielas/produkta veida kombinācijas, ko var iekļaut pārskatīšanas programmā**

- Ja biocīds, uz ko attiecas Regulas (ES) Nr. 528/2012 darbības joma un kuru laiž tirgū, sastāv no esošas aktīvas vielas, tas satur vai rada esošu aktīvu vielu, kas nav ne apstiprināta, ne iekļauta pārskatīšanas programmā, attiecībā uz produkta veidu, un nav iekļauta minētās regulas I pielikumā, var pretendēt uz šīs vielas iekļaušanu pārskatīšanas programmā attiecīgajam produkta veidam, balstoties uz kādu no šādiem apsvērumiem:
- a) persona, kas laiž ražojumu tirgū, ir balstījies uz norādījumiem, ko publicējusi, vai rakstveida konsultatīvu ieteikumu, ko sniegusi Komisija vai kompetentā iestāde, kas izraudzīta saskaņā ar Direktīvas 98/8/EK 26. pantu vai Regulas (ES) Nr. 528/2012 81. pantu, ja minētie norādījumi vai ieteikums deva objektīvi pamatotu iemeslu uzskatīt, ka produkts ir izslēgts no Direktīvas 98/8/EK vai Regulas (ES) Nr. 528/2012 darbības jomas vai ka uz attiecīgo produkta veidu attiecas paziņotā aktīvā viela, un ja šie norādījumi vai ieteikumi pēc tam pārskatīti lēmumā, kas pieņemts saskaņā ar Regulas (ES) Nr. 528/2012 3. panta 3. punktu vai jaunos, autoritatīvos norādījumos, ko publicējusi Komisija;

**▼B**

- b) vielai tikusi piemērota atkāpe attiecībā uz pārtiku un barību, kas paredzēta Regulas (EK) Nr. 1451/2007 6. pantā;
- c) biocīds saskaņā ar Regulu (ES) Nr. 528/2012 pieder pie cita produkta veida, nekā tas bija saskaņā ar Direktīvu 98/8/EK, jo grozīts attiecīgo produkta veidu tvērums, un satur vielu, kas iekļauta pārskatīšanas programmā pēc sākotnējā produkta veida, bet ne pēc jaunā.

*16. pants***Paziņošanas intereses deklarācija**

1. Interesi sniegt paziņojumu par vielu, kura var pretendēt uz iekļaušanu pārskatīšanas programmā saskaņā ar 15. pantu, izmantojot reģistru, var deklarēt ikviens persona, kam ir interese sniegt paziņojumu par vielas/produkta veida kombināciju vienam no šādiem saņēmējiem:

- a) Komisijai ne vēlāk kā 12 mēnešus pēc 15. panta a) punktā minētā lēmuma vai norādījumu publicēšanas;
- b) aģentūrai ne vēlāk kā 2015. gada 30. oktobrī gadījumos, kas minēti 15. panta b) punktā;
- c) Komisijai vēlākais līdz 2015. gada 30. oktobrim gadījumos, kas minēti 15. panta c) punktā.

2. Deklarācijā norāda attiecīgo vielas/produkta veida kombināciju. Gadījumos, kas minēti 15. panta a) punktā, deklarācijā sniedz pietiekamu pamatojumu, kas apliecina, ka ir izpildīti visi tajā uzskaitītie nosacījumi.

3. Ja deklarācija sniegta 15. panta a) vai c) punktā minētajā gadījumā un Komisija, apspriežoties ar dalībvalstīm, konstatē, ka 6. punkts nav piemērojams un – attiecīgā gadījumā – ka paziņošanas nosacījumi, kas uzskaitīti 15. panta a) punktā ir ievēroti, tā par to informē aģentūru.

4. Ja deklarācija sniegta 15. panta b) punktā minētajā gadījumā vai ja Komisija ir informējusi aģentūru saskaņā ar 3. punktu, aģentūra šo informāciju dara publiski pieejamu elektroniski, norādot attiecīgo vielas/produkta veida kombināciju. Šīs regulas vajadzībām publikāciju, kas veikta saskaņā ar Regulas (EK) Nr. 1451/2007 3.a panta 3. punkta trešo daļu, uzskata par publikāciju, kas veikta saskaņā ar šo punktu.

5. Jebkura persona, kam ir interese sniegt paziņojumu par vielas/produkta veida kombināciju, sešu mēnešu laikā no 4. punktā minētās publikācijas dienas var to darīt saskaņā ar 17. pantu.

6. Gadījumos, kas minēti 15. panta a) un c) punktā, vielas/produkta veida kombināciju uzskata par tādu, par kuru paziņojis dalībnieks, un par to nevar sniegt papildu paziņojumu, ja uz to attiecināmi šādi nosacījumi:

- a) attiecīgā aktīvā viela jau ir iekļauta pārskatīšanas programmā;
- b) kāda dokumentācija, kas par attiecīgo aktīvo vielu iesniegta novērtējai dalībvalstij, jau ietver visus datus, kas vajadzīgi, lai novērtētu produkta veidu;
- c) dalībnieks, kurš ir iesniedzis šo dokumentāciju, norāda interesi atbalstīt attiecīgo vielas/produkta veida kombināciju.

**▼B***17. pants***Paziņošanas procedūra****▼M1**

1. Paziņojumus saskaņā ar 14. panta 2. punktu vai 16. panta 5. punktu aģentūrai sniedz ar reģistra starpniecību.

**▼B**

2. Paziņojumu iesniedz *IUCOLID* formātā. Tajā iekļauj I pielikumā minēto informāciju.

3. Ja II pielikumā attiecīgajai aktīvajai vielai nav norādīta kompetentā iestāde, kas veic novērtēšanu, paziņojuma iesniedzējs aģentūrai paziņo tā izvēlētajā kompetentās iestādes nosaukumu, kas norīkota saskaņā ar Regulas (ES) Nr. 528/2012 81. pantu, un sniedz rakstisku apstiprinājumu, ka minētā kompetentā iestāde piekrīt dokumentāciju novērtēt.

4. Saņēmusi paziņojumu, aģentūra par to informē Komisiju un informē paziņojuma iesniedzēju par maksām, kas maksājamas saskaņā ar Regulu (ES) Nr. 564/2013. Ja 30 dienu laikā no minētās informācijas saņemšanas paziņojuma iesniedzējs samaksu neveic, aģentūra paziņojumu noraida un par to informē paziņojuma iesniedzēju un Komisiju.

5. Kad maksājums ir saņemts, aģentūra 30 dienu laikā pārbauda, vai paziņojums atbilst 2. punkta prasībām. Ja paziņojums šīm prasībām neatbilst, aģentūra paziņojuma iesniedzējam piešķir 30 dienas, kuru laikā paziņojumu var papildināt vai labot. Kad šīs 30 dienas ir beigušās, aģentūra 30 dienu laikā vai nu paziņo, ka paziņojums atbilst 2. punkta prasībām, vai noraida paziņojumu un par to informē paziņojuma iesniedzēju un Komisiju.

6. Aģentūras lēmumus, kas pieņemti saskaņā ar šā panta 4. vai 5. punktu, var pārsūdzēt saskaņā ar Regulas (ES) Nr. 528/2012 77. pantu.

7. Ja paziņojums ir atzīts par atbilstošu saskaņā ar 5. punktu, aģentūra nekavējoties:

**▼M1**

a) ja paziņojums ir iesniegts, ievērojot 14. panta 2. punktu, – atjaunina informāciju reģistrā attiecībā uz dalībnieka un, vajadzības gadījumā, attiecīgās vielas identitāti;

**▼B**

b) ja paziņojums ir iesniegts, ievērojot 16. panta 5. punktu, – informē Komisiju par atbilstību.

*18. pants***Iekļaušana pārskatīšanas programmā**

Ja vielas/produkta veida kombināciju uzskata par paziņotu saskaņā ar 16. panta 6. punktu vai ja aģentūra informē Komisiju par atbilstību saskaņā ar 17. panta 7. punkta b) apakšpunktu, Komisija iekļauj vielas/produkta veida kombināciju pārskatīšanas programmā.

**▼B***19. pants***Informācija par vielām, ko pārskatīšanas programmā vairs neatbalsta**

Ja 16. panta 5. punktā minētajā termiņā neviens paziņojums nav saņemts vai ja tajā pašā pantā minēto paziņojumu aģentūra ir saņēmusi, bet pēc tam noraidījusi saskaņā ar 17. panta 4. vai 5. punktu, aģentūra par to informē dalībvalstis, izmantojot reģistru, un publicē šo informāciju elektroniski.

*20. pants***Komisijas lēmumi par vielām, ko pārskatīšanas programmā vairs neatbalsta**

Komisija sagatavo neapstiprināšanas lēmuma projektu saskaņā ar Regulas (ES) Nr. 528/2012 89. panta 1. punkta trešo daļu šādos gadījumos:

a) ja aģentūra informē Komisiju par to, ka visi dalībnieki iesnieguši savlaicīgu atsaukumu saskaņā ar šīs regulas 12. panta 3. punktu;

**▼M1**

b) ja neviena persona nav iesniegusi paziņojumu šīs regulas 14. panta 2. punktā paredzētajā termiņā vai ja šāds paziņojums ir iesniegts, bet noraidīts saskaņā ar 17. panta 4. vai 5. punktu;

c) ja paziņojums ir iesniegts šīs regulas 14. panta 2. punktā paredzētajā termiņā un atzīts par atbilstošu saskaņā ar 17. panta 5. punktu, bet vielas identitāte paziņojumā aptver tikai daļu no šīs regulas II pielikumā esošās identitātes.

**▼B**

Gadījumā, kas minēts pirmās daļas c) punktā, neapstiprināšanas lēmuma projektu attiecina uz jebkuru vielu, ko aptver šīs regulas II pielikumā jau esoša identitāte, bet ne tādu, uz ko attiecas paziņojums vai kāds apstiprinājuma lēmums.

## 4. NODAĻA

**PĀREJAS PASĀKUMI***21. pants***Pārejas pasākumi attiecībā uz vielām, kas minētas 15. pantā**

1. Dalībvalsts var turpināt piemērot tās pašreizējo sistēmu vai praksi tāda biocīda piedāvāšanai tirgū un lietošanai, kas sastāv no 15. panta b) un c) punktā minētām esošām aktīvām vielām, satur vai rada šādas aktīvās vielas. Šādos gadījumos:

a) biocīdu pārtrauc piedāvāt tirgū no brīža, kas sākas 24 mēnešus pēc šīs regulas stāšanās spēkā;

b) biocīda esošo krājumu lietošanu drīkst turpināt ne ilgāk kā 30 mēnešus pēc šīs regulas stāšanās spēkā.

**▼B**

2. Dalībvalsts var turpināt piemērot tās pašreizējo sistēmu vai praksi tāda biocīda piedāvāšanai tirgū un lietošanai, kas sastāv no 15. panta a) punktā minētām esošām aktīvām vielām, satur vai rada šādas aktīvās vielas. Šādos gadījumos:

a) biocīdu pārtrauc piedāvāt tirgū no brīža, kas sākas 24 mēnešus pēc viena no šādiem datumiem atkarībā no tā, kas ir vēlāk:

i) pēc šīs regulas spēkā stāšanās dienas;

ii) pēc 15. panta a) punktā minētās paziņošanas vai lēmuma vai norādījumu publicēšanas;

b) biocīda esošos krājumus var turpināt lietot ne ilgāk kā 30 mēnešus pēc viena no šādiem datumiem atkarībā no tā, kas ir vēlāk:

i) pēc šīs regulas spēkā stāšanās dienas;

ii) pēc 15. panta a) punktā minētās paziņošanas vai lēmuma vai norādījumu publicēšanas.

3. Dalībvalsts var turpināt piemērot tās pašreizējo sistēmu vai praksi tāda biocīda piedāvāšanai tirgū vai lietošanai, kas sastāv no esošas aktīvās vielas, to satur vai rada, par kurām aģentūra ir sniegusi publikāciju saskaņā ar 16. panta 4. punktu attiecībā uz konkrēto produkta veidu. Šādos gadījumos:

a) biocīdu pārtrauc piedāvāt tirgū no brīža, kas sākas 12 mēnešus pēc dienas, kad aģentūra ir veikusi 19. pantā minēto elektronisko publikāciju; un

b) biocīda esošos krājumus var turpināt lietot ne ilgāk kā 18 mēnešus pēc minētās publikācijas datuma.

## 22. pants

### Būtisks lietojums

1. Neskarot Regulas (ES) Nr. 528/2012 55. panta 1. punktu, 18 mēnešu laikā pēc dienas, kad pieņemts lēmums neapstiprināt esošas aktīvās vielas, ja dalībvalsts uzskata, ka šī aktīvā viela ir būtiska kāda Regulas (ES) Nr. 528/2012 5. panta 2. punkta pirmās daļas b) vai c) apakšpunktā minētā iemesla dēļ, dalībvalsts var iesniegt Komisijai pamatotu lūgumu piešķirt atkāpi no minētās regulas 89. panta 2. punkta otrās daļas.

2. Pieprasījuma iesniedzēja dalībvalsts ar reģistra starpniecību aģentūrai iesniedz pamatotu iesniegumu. Ja pieteikumā ir konfidenciāla informācija, dalībvalsts, kas iesniedz pieprasījumu, vienlaikus iesniedz nekonfidenciālu versiju.

3. Aģentūra pieteikumu vai attiecīgā gadījumā tā nekonfidenciālo versiju dara publiski pieejamu elektroniskā veidā. Dalībvalstis vai jebkura cita persona var iesniegt piezīmes 60 dienu laikā pēc publicēšanas.

**▼B**

4. Ņemot vērā saņemtās piezīmes, Komisija var piešķirt atkāpi no Regulas (ES) Nr. 528/2012 89. panta 2. punkta otrās daļas, ar ko atļauj biocīdus, kas sastāv no attiecīgās vielas, satur vai rada to, darīt pieejamus pieprasītājas dalībvalsts tirgū un lietot šajā dalībvalstī saskaņā ar valsts noteikumiem un ievērojot 5. punktā izklāstītos nosacījumus un jebkādus turpmākus nosacījumus, ko noteikusi Komisija.

5. Dalībvalsts, kurai ir piešķirta atkāpe:

- a) nodrošina, ka lietošanu turpina tikai tajos gadījumos un tikai tajā laikā, kamēr pastāv atbilstība 1. punkta nosacījumiem;
- b) nosaka piemērotus riska mazināšanas pasākumus, lai nodrošinātu, ka iedarbība uz cilvēkiem, dzīvniekiem un vidi ir pēc iespējas mazāka;
- c) nodrošina, ka tiek meklētas alternatīvas vai ka savlaicīgi pirms atbrīvojuma termiņa beigām tiek sagatavots aktīvās vielas apstiprināšanas pieteikums iesniegšanai saskaņā ar Regulas (ES) Nr. 528/2012 7. pantu.

## 5. NODAĻA

## NOBEIGUMA NOTEIKUMI

*23. pants***Atcelšana**

Regulu (EK) Nr. 1451/2007 atceļ.

Atsauces uz minēto regulu uzskata par atsaucēm uz šo regulu.

*24. pants***Stāšanās spēkā**

Šī regula stājas spēkā divdesmitajā dienā pēc tās publicēšanas *Eiropas Savienības Oficiālajā Vēstnesī*.

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

*I PIELIKUMS***Informācija, kas iekļaujama paziņojumos, kuri jāsniedz saskaņā ar 17. pantu**

Paziņojumā, kas jāsniedz saskaņā ar 17. pantu, ir iekļauta šāda informācija:

- 1) pierādījums, ka viela ir esoša aktīvā viela Regulas (ES) Nr. 528/2012 3. panta 1. punkta d) apakšpunkta nozīmē;
- 2) norāde par produkta veidu vai veidiem, uz ko attiecas paziņojums;
- 3) informācija par pētījumiem, kas pasūtīti, lai iesniegtu pieteikumu apstiprināšanai vai iekļaušanai Regulas (ES) Nr. 528/2012 I pielikumā, kā arī paredzamais pabeigšanas datums;
- 4) informācija, kas minēta:
  - a) Regulas (ES) Nr. 528/2012 II pielikuma 1. sadaļas tabulas 1., 2. un 7.1.–7.5. iedaļā attiecībā uz ķīmiskajām vielām;
  - b) Regulas (ES) Nr. 528/2012 II pielikuma 2. sadaļas tabulas 1., 2. un 6.1.–6.4. iedaļā attiecībā uz mikroorganismiem;
- 5) ja paziņojums ir sniegts gadījumā, kas minēts 15. panta a) punktā, pierādījums par to, ka dienā, kad sniegts paziņojums vai publicēts lēmums vai norādījumi, kā noteikts minētajā punktā, viela bija tirgū kā attiecīgajā produkta veidā ietilpstoša biocīda aktīvā viela.

## II PIELIKUMS

VIELAS/PRODUKTA VEIDA KOMBINĀCIJAS, KAS PĀRSKATĪŠANAS PROGRAMMĀ BIJA IEKĻAUTAS 2022. GADA 17. MARTĀ

Aktīvās vielas/produkta veida kombinācijas, kas ir atbalstītas 2022. gada 17. martā, izņemot jebkādu nanomateriālu bez tā, kas skaidri minēts 1017. ierakstā, un izņemot jebkādu aktīvās vielas radīšanu *in situ*, ja vien tā nav skaidri minēta, norādot atbilstīgo prekursoru vai prekursorus

Ieraksta numurs	Vielas nosaukums	Ziņotāja dalībvalsts	EK numurs	CAS numurs	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	17	18	19	21	22
1	Formaldehīds	DE	200-001-8	50-00-0																		x
9	Bronopols	ES	200-143-0	52-51-7		x				x					x	x						x
36	Etanols	EL	200-578-6	64-17-5	x	x		x														
37	Skudrskābe	BE	200-579-1	64-18-6		x	x	x	x	x												
1025	No skudrskābes un ūdeņraža peroksīda iegūta peroksiskudrskābe	BE				x		x							x	x						
43	Salicilskābe	NL	200-712-3	69-72-7		x	x	x														
52	Etilēnoksīds	NO	200-849-9	75-21-8		x																
69	Glikolskābe	NL	201-180-5	79-14-1		x	x	x														
1026	No tetraacetilētilēndiamīna (TAED) un ūdeņraža peroksīda iegūta peroksietilēnskābe	AT				x																
1027	No 1,3-diacetiloksipropān-2-ilacetāta un ūdeņraža peroksīda iegūta peroksietilēnskābe	AT				x																
71	L-(+)-pienskābe	DE	201-196-2	79-33-4						x												



## ▼M4

Ieraksta numurs	Vielas nosaukums	Ziņotāja dalībvalsts	EK numurs	CAS numurs	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	17	18	19	21	22
79	(2 <i>R</i> ,6 <i>aS</i> ,12 <i>aS</i> )-1,2,6,6 <i>a</i> ,12,12 <i>a</i> -heksahidro-2-izopropenil-8,9-dimetoksihromēno[3,4- <i>b</i> ]furo[2,3- <i>h</i> ]hromēn-6-ons (rotenons)	PL	201-501-9	83-79-4														x				
85	Simklozēns	DE	201-782-8	87-90-1		x	x	x	x						x							
92	Bifenil-2-ols	ES	201-993-5	90-43-7							x		x	x								
113	3-fenilpropēn-2-āls (kanēl-skābes aldehīds)	PL	203-213-9	104-55-2		x																
117	Geraniols	FR	203-377-1	106-24-1														x	x			
122	Glioksāls	FR	203-474-9	107-22-2		x	x	x														
133	Heksa-2,4-diēnskābe (sorbīnskābe)	DE	203-768-7	110-44-1						x												
171	2-fenoksietanols	IT	204-589-7	122-99-6	x	x		x		x							x					
180	Nātrija dimetilarsināts (nātrija kakodilāts)	PT	204-708-2	124-65-2														x				
185	Nātrija tozilhloramīds (hloramīns-T)	ES	204-854-7	127-65-1		x	x	x	x													
187	Kālija dimetilditiokarbamāts	SE	204-875-1	128-03-0									x		x	x						
188	Nātrija dimetilditiokarbamāts	SE	204-876-7	128-04-1									x		x	x						
227	2-tiazol-4-il-1 <i>H</i> -benzimidazols (tiabendazols)	ES	205-725-8	148-79-8							x		x	x								

## ▼M4

Ieraksta numurs	Vielas nosaukums	Ziņotāja dalībvalsts	EK numurs	CAS numurs	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	17	18	19	21	22
235	Diurons	DK	206-354-4	330-54-1							x			x								
239	Ciānamīds	DE	206-992-3	420-04-2			x												x			
283	Terbutrīns	SK	212-950-5	886-50-0							x		x	x								
292	(1,3,4,5,6,7-heksahidro-1,3-diokso-2 <i>H</i> -izoindol-2-il)metil-(1 <i>R</i> - <i>trans</i> )-2,2-dimetil-3-(2-metilprop-1-enil)ciklopropānkarboksilāts ( <i>d</i> -tetrametrīns)	DE	214-619-0	1166-46-7															x			
321	Monolinurons	HU	217-129-5	1746-81-2		x																
330	<i>N</i> -(3-aminopropil)- <i>N</i> -dodecilpropān-1,3-diamīns (diamīns)	PT	219-145-8	2372-82-9		x	x	x		x		X			x	x	x					
336	2,2'-ditio-bis[ <i>N</i> -metilbenzamīds] (DTBMA)	PL	219-768-5	2527-58-4						x												
339	1,2-benzizotiazol-3(2 <i>H</i> )-ons (BIT)	ES	220-120-9	2634-33-5		x				x			x		x	x	x					
341	2-metil-2 <i>H</i> -izotiazol-3-ons (MIT)	SI	220-239-6	2682-20-4						x												
346	Nātrija dihlorizocianurāta dihidrāts	DE	220-767-7	51580-86-0		x	x	x	x						x							
345	Troklozēnnātrijs	DE	220-767-7	2893-78-9		x	x	x	x						x							
348	Mecetronija etilsulfāts (MES)	PL	221-106-5	3006-10-8	x																	

## ▼M4

Ieraksta numurs	Vielas nosaukums	Ziņotāja dalībvalsts	EK numurs	CAS numurs	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	17	18	19	21	22
359	No (etilēndioksi)dimetanola (etilēnglikola un paraformaldehīda (EGForm) reakcijas produkti) izdalījies formaldehīds	PL	222-720-6	3586-55-8						x					x	x	x					
365	Piridīn-2-tiol-1-oksīds, nātrija sāls (nātrija piritions)	SE	223-296-5	3811-73-2		x				x	x		x	x			x					
368	Metēnamīna 3-hloralilohlorīds (CTAC)	PL	223-805-0	4080-31-3						x						x	x					
377	2,2',2''-(heksahidro-1,3,5-triazīn-1,3,5-triil)trietanols (HHT)	PL	225-208-0	4719-04-4						x					x	x	x					
382	Tetrahydro-1,3,4,6-tetrakis(hidroksimetil)imidazo[4,5-d]imidazol-2,5(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i> )-dions (TMAD)	ES	226-408-0	5395-50-6						x					x	x	x					
392	Metilēnditiocianāts	FR	228-652-3	6317-18-6												x						
393	1,3-bis(hidroksimetil)-5,5-dimetilimidazolidīn-2,4-dions (DMDMH)	PL	229-222-8	6440-58-0						x							x					
397	Didecildimetilamonija hlorīds (DDAC)	IT	230-525-2	7173-51-5	x	x				x				x	x	x						
401	Sudrabs	SE	231-131-3	7440-22-4		x		x	x						x							

## ▼M4

Ieraksta numurs	Vielas nosaukums	Ziņotāja dalībvalsts	EK numurs	CAS numurs	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	17	18	19	21	22
405	No sēra ar dedzināšanu iegūts sēra dioksīds	DE						x														
424	No nātrija bromīda un nātrija hipohlorīta iegūts aktīvais broms	NL				x									x	x						
1030	No nātrija bromīda un kalcija hipohlorīta iegūts aktīvais broms	NL				x									x	x						
1031	No nātrija bromīda un hlora iegūts aktīvais broms	NL				x									x	x						
1032	No nātrija bromīda elektrolīzē iegūts aktīvais broms	NL				x									x	x						
1033	No bromapaskābes un urīnvielas un bromurīnvielas iegūts aktīvais broms	NL													x	x						
1034	No nātrija hipobromīta un <i>N</i> -bromsulfamāta un sulfam-skābes iegūts aktīvais broms	NL													x							
434	Tetrametrīns	DE	231-711-6	7696-12-0																		x
439	Ūdeņraža peroksīds	FI	231-765-0	7722-84-1											x	x						

## ▼M4

Ieraksta numurs	Vielas nosaukums	Ziņotāja dalībvalsts	EK numurs	CAS numurs	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	17	18	19	21	22
1036	No nātrija perkarbonāta izdalījies ūdeņraža peroksīds	FI				x	x															
444	7a-etildihidro-1H,3H,5H-oksozolo[3,4-c]oksazols (EDHO)	PL	231-810-4	7747-35-5						x							x					
450	Sudraba nitrāts	SE	231-853-9	7761-88-8	x																	
453	Dinātrija peroksodisulfāts	PT	231-892-1	7775-27-1				x														
432	No nātrija hipohlorīta izdalījies aktīvais hlors	IT													x	x						
455	No kalcija hipohlorīta izdalījies aktīvais hlors	IT													x							
457	No hlora izdalījies aktīvais hlors	IT													x							
458	No amonija sulfāta un hlora avota iegūts monohloramīns	FR													x	x						
1016	Sudraba hlorīds	SE	232-033-3	7783-90-6	x	x				x	x		x									
1076	Sudraba-polietilēnimīna hlorīds	SE			x	x							x									
491	Hlora dioksīds	DE	233-162-8	10049-04-4		x	x	x	x						x	x						

## ▼M4

Ieraksta numurs	Vielas nosaukums	Ziņotāja dalībvalsts	EK numurs	CAS numurs	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	17	18	19	21	22
1037	No nātrija hlorīta elektrolīzē iegūts hlora dioksīds	PT				x	x	x	x						x	x						
1038	No nātrija hlorīta ar paskābināšanu iegūts hlora dioksīds	PT				x	x	x	x						x	x						
1039	No nātrija hlorīta oksidācijā iegūts hlora dioksīds	PT				x	x	x	x						x	x						
1040	No nātrija hlorāta un ūdeņraža peroksīda stipras skābes klātbūtnē iegūts hlora dioksīds	PT				x			x						x	x						
494	2,2-dibrom-2-ciānacetamīds (DBNPA)	DK	233-539-7	10222-01-2		x		x		x					x	x						
1022	Dialumīnija hlorīda pentahidroksīds	NL	234-933-1	12042-91-0		x																
1075	Alumīnija trihidroksīda un sālsskābes, alumīnija un ūdens reakcijas produkti	NL				x																
515	No prekursoriem amonija bromīda un nātrija hipohlorīta iegūts bromaktīvets hloramīns (BAC)	SE													x	x						

## ▼M4

Ieraksta numurs	Vielas nosaukums	Ziņotāja dalībvalsts	EK numurs	CAS numurs	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	17	18	19	21	22
522	Cinka piritions	SE	236-671-3	13463-41-7		x				x	x		x	x								x
524	Dodecilguanidīna monohlorīds	ES	237-030-0	13590-97-1						x					x							
529	No broma hlorīda iegūts aktīvais broms	NL													x							
531	(Benziloksi)metanols	AT	238-588-8	14548-60-8						x							x					
550	D-glikonskābe, savienojums ar <i>N,N''</i> -bis(4-hlorfenil)-3,12-diimino-2,4,11,13-tetraazatetradekāndiamidīnu (2:1) (CHDG)	PT	242-354-0	18472-51-0	x	x	x															
554	p-[(dijodmetil)sulfonil]toluols	CH	243-468-3	20018-09-1						x	x		x	x								
559	(Benzotiazol-2-iltio)metiltiocianāts (TCMTB)	NO	244-445-0	21564-17-0									x			x						
562	2-metil-4-okso-3-(prop-2-inil)-ciklopent-2-ēn-1-il-2,2-dimetil-3-(2-metilprop-1-enil)ciklopropānkarboksilāts (praletīns)	EL	245-387-9	23031-36-9																x		
566	Paraformaldehīda un 2-hidroksipropilamīna (attiecībā 1:1) reakcijas produkti (HPT)	AT				x				x					x		x					

## ▼M4

Ieraksta numurs	Vielas nosaukums	Ziņotāja dalībvalsts	EK numurs	CAS numurs	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	17	18	19	21	22
571	2-oktil-2 <i>H</i> -izotiazol-3-ons (OIT)	FR	247-761-7	26530-20-1						x	x		x	x	x		x					
577	Dimetiloktadecil[3-(trimetoksisilil)propil]amonija hlorīds	ES	248-595-8	27668-52-6		x					x		x									
588	Bromhlor-5,5-dimetilimidazolidīn-2,4-dions (BCDMH)	NL	251-171-5	32718-18-6		x									x	x						
590	3-(4-izopropilfenil)-1,1-dimetilurīnviela (izoproturons)	DE	251-835-4	34123-59-6							x			x								
599	<i>S</i> -[[6-hlor-2-oksooksazolo[4,5- <i>b</i> ]piridīn-3(2 <i>H</i> )-il]metil]- <i>O,O</i> -dimetiltiofosfāts (azametifoss)	IT	252-626-0	35575-96-3															x			
608	Dimiltetradecil[3-(trimetoksisilil)propil]amonija hlorīds	PL	255-451-8	41591-87-1									x									
1045	<i>Eucalyptus citriodora</i> eļļa, hidratēta, ciklizēta	CZ		1245629-80-4																	x	
1046	<i>Cymbopogon winterianus</i> eļļa, frakcionēta, hidratēta, ciklizēta	CZ	nav pieejams	nav pieejams																	x	



## ▼ M4

Ieraksta numurs	Vielas nosaukums	Ziņotāja dalībvalsts	EK numurs	CAS numurs	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	17	18	19	21	22
619	3-jod-2-propinilbutilkarbamāts (IPBC)	DK	259-627-5	55406-53-6							x		x	x								
620	Tetrakis(hidroksimetil)fosfonija sulfāts (2:1) (THPS)	MT	259-709-0	55566-30-8						x					x	x						
648	4,5-dihlor-2-oktilizotiazol-3(2H)-ons (4,5-dihlor-2-oktil-2H-izotiazol-3-ons (DCOIT))	NO	264-843-8	64359-81-5							x		x	x	x							
656	Paraformaldehīda un 2-hidroksipropilamīna (attiecībā 3:2) reakcijas produkti (MBO)	AT				x				x					x	x	x					
667	Alkil(C <sub>12-18</sub> ) dimetilbenzilamonijs hlorīds (ADBAC (C <sub>12-18</sub> ))	IT	269-919-4	68391-01-5	x	x	x	x						x	x	x						x
671	Alkil(C <sub>12-16</sub> ) dimetilbenzilamonijs hlorīds (ADBAC/BKC (C <sub>12-C16</sub> ))	IT	270-325-2	68424-85-1	x	x								x	x	x						x
673	Didecildimetilamonija hlorīds (DDAC (C <sub>8-10</sub> ))	IT	270-331-5	68424-95-3	x	x	x	x		x				x	x	x						
690	Četraizvietotā amonija savienojumi, benzil-C <sub>12-18</sub> -alkildimetilsāļi maisījumā ar 1,2-benzizotiazol-3(2H)-ona 1,1-dioksīdu (1:1) (ADBAS)	MT	273-545-7	68989-01-5		x		x														

## ▼M4

Ieraksta numurs	Vielas nosaukums	Ziņotāja dalībvalsts	EK numurs	CAS numurs	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	17	18	19	21	22
691	Nātrija <i>N</i> -(hidroksimetil)glicināts	AT	274-357-8	70161-44-3						x												
693	Pentakālija bis(peroksimonosulfāt)bis(sulfāts) (KPMS)	SI	274-778-7	70693-62-8		x	x	x	x													
939	No nātrija hlorīda elektrolīzē iegūts aktīvais hlors	SK													x							
1049	No nātrija hlorīda un pentakālija bis(peroksimonosulfāt)bis(sulfāta) iegūts aktīvais hlors	SI				x	x	x	x													
1050	No jūras ūdens (nātrija hlorīda) elektrolīzē iegūts aktīvais hlors	FR													x							
1051	No magnija hlorīda heksahidrāta un kālija hlorīda elektrolīzē iegūts aktīvais hlors	FR				x																
1054	No nātrija <i>N</i> -hlorsulfamāta iegūts aktīvais hlors	SI						x							x	x						
701	Dihidrogēnbis[monoperoksiftalāto(2-)-O1,OO1]magnezāts(2-) (MMPP)	PL	279-013-0	84665-66-7		x																
1024	Margozas ekstrakts no <i>Azadirachta indica</i> sēklu auksta spieduma eļļas, ekstrahēts ar superkritisko oglekļa dioksīdu	DE																		x		

## ▼M4

Ieraksta numurs	Vielas nosaukums	Ziņotāja dalībvalsts	EK numurs	CAS numurs	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	17	18	19	21	22
724	Alkil(C <sub>12</sub> -C <sub>14</sub> ) dimetilbenzilamonija hlorīds (ADBAC/BKC (C <sub>12</sub> -C <sub>14</sub> ))	IT	287-089-1	85409-22-9	x	x	x	x						x	x	x						x
725	Alkil(C <sub>12</sub> -C <sub>14</sub> ) dimetil(etilbenzil)amonija hlorīds (ADEBAC (C <sub>12</sub> -C <sub>14</sub> ))	IT	287-090-7	85409-23-0	x	x	x	x						x	x	x						x
1057	Ar šķīdinātāju uz ogļūdeņraža bāzes iegūts <i>Chrysanthemum cinerariaefolium</i> ekstrakts no nobriedušiem, atvērtiem <i>Tanacetum cinerariifolium</i> ziediem	ES																	x	x		
1058	Ar superkritisku oglekļa dioksīdu iegūts <i>Chrysanthemum cinerariaefolium</i> ekstrakts no nobriedušiem, atvērtiem <i>Tanacetum cinerariifolium</i> ziediem	ES																	x	x		
744	Lavanda, <i>Lavandula hybrida</i> , ekstrakts/lavandīnas eļļa	PT	294-470-6	91722-69-9																	x	
779	Šādu vielu reakcijas produkti: glutamīnskābe un N-(C <sub>12</sub> -C <sub>14</sub> -alkil)propilēndiamīns (glukoprotamīns)	DE	403-950-8	164907-72-6		x		x														
785	6-(ftalimido)peroksiheksānskābe (PAP)	IT	410-850-8	128275-31-0	x	x																
791	2-butilbenz[d]izotiazol-3-ons (BBIT)	CZ	420-590-7	4299-07-4						x	x		x	x			x					

## ▼M4

Ieraksta numurs	Vielas nosaukums	Ziņotāja dalībvalsts	EK numurs	CAS numurs	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	17	18	19	21	22
792	No tetrahlordekaoksīda kompleksa (TCDO) ar paskābināšanu iegūts hlora dioksīds	DE				x		x														
811	Sudraba nātrija cirkonija hidroģēnfosfāts	SE	422-570-3	265647-11-8				x					x									
797	<i>cis</i> -1-(3-hloralil)-3,5,7-triaza-1-azonijadamantāna hlorīds ( <i>cis</i> CTAC)	PL	426-020-3	51229-78-8						x							x					
1014	Sudraba ceolīts	SE	nav pieejams	nav pieejams				x					x									
152	Produkti, kas rodas 5,5-dimetilhidantoīna, 5-etil-5-metilhidantoīna reakcijā ar bromu un hloru (DCDMH)	NL	nav pieejams	nav pieejams											x							
459	Šādu vielu reakcijas masa: titāna dioksīds un sudraba hlorīds	SE	nav pieejams	nav pieejams	x	x				x	x		x	x	x							
777	Produkti, kas rodas 5,5-dimetilhidantoīna, 5-etil-5-metilhidantoīna reakcijā ar hloru (DCEMH)	NL	nav pieejams	nav pieejams											x							
810	Sudraba fosfāstikls	SE	nav pieejams	308069-39-8		x					x		x									
1077	Sudraba borfosfāta stikls	SE				x					x		x									
1078	Sudraba fosforāta stikls	SE				x					x		x									

## ▼M4

Ieraksta numurs	Vielas nosaukums	Ziņotāja dalībvalsts	EK numurs	CAS numurs	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	17	18	19	21	22
824	Sudraba cinka ceolīts	SE	nav pieejams	130328-20-0		x		x			x		x									
1013	Sudraba vara ceolīts	SE	nav pieejams	130328-19-7				x					x									
1017	Silīcija dioksīdā adsorbēts sudrabs (nanomateriāls stabila agregāta formā ar nanoizmēra primārajām daļiņām)	SE	nav pieejams	nav pieejams									x									
854	( <i>RS</i> )-3-alil-2-metil-4-oksociklopent-2-enil-( <i>1R,3R;1R,3S</i> )-2,2-dimetil-3-(2-metilprop-1-enil)-ciklopropānkarboksilāts (4 izomēru maisījums: <i>1R trans</i> , <i>1R: 1R trans</i> , <i>1S: 1R cis</i> , <i>1R: 1R cis</i> , <i>1S 4:4:1:1</i> ) ( <i>d</i> -alletrīns)	DE	Augu aizsardzības līdzeklis	231937-89-6															x			
843	4-brom-2-(4-hlorfenil)-1-etoksimetil-5-trifluormetilpirol-3-karbonitrils (hlorfenapirs)	PT	Augu aizsardzības līdzeklis	122453-73-0															x			
859	<i>N</i> -metilmetānamīna ( <i>Einecs</i> 204-697-4) polimērs ar (hlormetil)oksirānu ( <i>Einecs</i> 203-439-8)/četraizvietotā amonija hlorīda polimērs (PQ polimērs)	HU	Polimērs	25988-97-0		x									x							

## ▼ M4

Ieraksta numurs	Vielas nosaukums	Ziņotāja dalībvalsts	EK numurs	CAS numurs	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	17	18	19	21	22	
869	Poli(oksi-1,2-etāndiil), alfa-[2-(didecilmetilamonij)etil]-omega-hidroksi-, propanoāts (sāls) (bardap 26)	IT	Polimērs	94667-33-1		x		x						x									
872	N-didecil-N-dipolietoksiamonija borāts/didecilpolioksetilamonija borāts (polimērbetaīns)	EL	Polimērs	214710-34-6								x											
1070	Saldā apelsīna ekstr. <i>No Citrus sinensis, Rutaceae iegūtas ekstraktvielas un tādi fizikāli modificēti to atvasinājumi kā tinktūras, konkrētelļas, absolūteļļas, oleosveķi, terpēni, bezterpēnu frakcijas, destilāti, nogulsnes utt.</i>	CH	232-433-8	8028-48-6																	x		
1071	Ķiploku ekstr. <i>No Allium sativum, Liliaceae iegūtas ekstraktvielas un tādi fizikāli modificēti to atvasinājumi kā tinktūras, konkrētelļas, absolūteļļas, oleosveķi, terpēni, bezterpēnu frakcijas, destilāti, nogulsnes utt.</i>	AT	232-371-1	8008-99-9																	x		
1072	Brendijs	tbd	nav pieejams	nav pieejams																		x	
1073	Zemesriekstu sviests	BE	nav pieejams	nav pieejams																		x	
1074	Varš, pulveris	FR	231-159-6	7440-50-8																		x	

▼ **B***III PIELIKUMS***Termiņi**

Produkta veidi	Termiņi, kādos jāiesniedz novērtējuma ziņojums saskaņā ar 6. panta 3. punkta b) apakšpunktu	Termiņi, kādos jāsāk atzīnuma sagatavošana saskaņā ar 7. panta 2. punkta b) apakšpunktu
8, 14, 16, 18, 19 un 21	31.12.2015.	31.3.2016.
3, 4 un 5	31.12.2016.	31.3.2017.
1 un 2	31.12.2018.	31.3.2019.
6 un 13	31.12.2019.	31.3.2020.
7, 9 un 10	31.12.2020.	31.3.2021.
11, 12, 15, 17, 20 un 22	31.12.2022.	► <b>C1</b> 30.9.2023. ◀