



2024/1398

22.5.2024.

**KOMISIJAS DELEĢĒTĀ REGULA (ES) 2024/1398**

(2024. gada 14. marts),

**ar ko attiecībā uz visu esošo biocidālo aktīvo vielu sistemātiskas pārbaudes darba programmas termiņa turpmāku pagarināšanu groza Eiropas Parlamenta un Padomes Regulu (ES) Nr. 528/2012**

(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 89. panta 1. punkta otro daļu,

tā kā:

- (1) Regula (ES) Nr. 528/2012 noteic, ka jāturpina saskaņā ar Eiropas Parlamenta un Padomes Direktīvas 98/8/EK <sup>(2)</sup> 16. panta 2. punktu sāktā darba programma visu biocīdos izmantoto esošo aktīvo vielu sistemātiskai pārbaudei.
- (2) Saskaņā ar Regulas (ES) Nr. 528/2012 89. panta 1. punkta pirmo daļu darba programma jāpabeidz līdz 2024. gada 31. decembrim.
- (3) Darba programmas pabeigšana būtiski kavējas. Detalizētu šīs situācijas novērtējumu Komisija ar Regulas (ES) Nr. 528/2012 īstenošanas ziņojumu <sup>(3)</sup> 2021. gada jūnijā iesniedza Padomei un Eiropas Parlamentam. Kavējumi galvenokārt rodas tāpēc, ka dalībvalstis nav piešķirušas resursus, pieteikumu iesniedzēji kavējas iesniegt papildu datus, tāpēc, ka par konkrētiem dokumentu kopumiem jāatrisina sarežģīti tehniski jautājumi, ir attīstījušies tehniskie norādījumi un ir jauni zinātniski kritēriji endokrīni disruptīvu īpašību noteikšanai, kas ir ieviesti ar Komisijas Deleģēto regulu (ES) 2017/2100 <sup>(4)</sup> un radījuši vajadzību pēc papildu datiem un papildu novērtējumiem.
- (4) Kopš 2015. gada ir regulāri diskutēti ar dalībvalstu kompetento iestāžu biocīdu ekspertiem, un par vairākām darbībām ir panāktas vienošanās. Eiropas Ķimikāliju aģentūra (ECHA) organizēja darbseminārus, un ir panākta vienošanās arī par ECHA rīcības plānu attiecībā uz aktīvajām vielām. Par spīti līdz šim veiktajiem pasākumiem un panākumiem, ko vēl var gūt līdz 2024. gada 31. decembrim, ir skaidrs, ka darba programma līdz minētajam datumam pabeigta netiks.
- (5) Līdz 2024. gada 31. decembrim darba programma pabeigta netiks, tātad tā būtu jāpagarina. Pēc apspriešanās ar dalībvalstu kompetento iestāžu biocīdu ekspertiem Komisija uzskata, ka darba programmas termiņu pagarināt ir lietderīgi.
- (6) Tātad Regula (ES) Nr. 528/2012 būtu attiecīgi jāgroza,

<sup>(1)</sup> OV L 167, 27.6.2012., 1. lpp., ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/2012/528/oj>.

<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., ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/1998/8/oj>).

<sup>(3)</sup> Ziņojums ir pieejams šajā saitē: <https://eur-lex.europa.eu/legal-content/LV/TXT/?qid=1623326515401&uri=CELEX%3A52021DC0287>, un Komisijas dienestu darba dokuments, kurā sniegti detalizēti pierādījumi par ziņojumā izklāstītajiem konstatējumiem, ir pieejams šeit: <https://eur-lex.europa.eu/legal-content/LV/TXT/?uri=CELEX%3A52021SC0128&qid=1623670527414>.

<sup>(4)</sup> Komisijas Deleģētā regula (ES) 2017/2100 (2017. gada 4. septembris), ar ko saskaņā ar Eiropas Parlamenta un Padomes Regulu (ES) Nr. 528/2012 nosaka zinātniskus kritērijus endokrīni disruptīvu īpašību noteikšanai (OV L 301, 17.11.2017., 1. lpp., ELI: [http://data.europa.eu/eli/reg\\_del/2017/2100/oj](http://data.europa.eu/eli/reg_del/2017/2100/oj)).

IR PIEŅĒMUSI ŠO REGULU.

*1. pants*

Regulas (ES) Nr. 528/2012 89. panta 1. punkta pirmās daļas pēdējo teikumu aizstāj ar šādu:

“Komisija turpina saskaņā ar Direktīvas 98/8/EK 16. panta 2. punktu sākt darba programmu visu esošo aktīvo vielu sistemātiskai pārbaudei ar mērķi programmu pabeigt līdz 2030. gada 31. decembrim.”

*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, 2024. gada 14. martā

Komisijas vārdā –  
priekšsēdētāja  
Ursula VON DER LEYEN