



2026/385

23.2.2026.

KOMISIJAS ĪSTENOŠANAS REGULA (ES) 2026/385

(2026. gada 20. februāris),

ar ko saskaņā ar Eiropas Parlamenta un Padomes Regulu (ES) Nr. 528/2012 no paraformaldehīda un 2-hidroksipropilamīna reakcijas produktiem (attiecībā 3:2) izdalītu formaldehīdu apstiprina par 2., 6., 11., 12. un 13. 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 Regulu (ES) Nr. 528/2012 (2012. gada 22. maijs) par biocīdu piedāvāšanu tirgū un lietošanu ⁽¹⁾ un jo īpaši tās 89. panta 1. punkta trešo daļu,

tā kā:

- (1) Komisijas Deleģētās regulas (ES) Nr. 1062/2014 ⁽²⁾ II pielikumā ir izveidots to esošo aktīvo vielu saraksts, kas jānovērtē, lai lemtu par to iespējamu apstiprināšanu lietošanai biocīdos. Minētajā sarakstā attiecībā uz 2., 6., 11., 12. un 13. produkta veidu ir iekļauti paraformaldehīda un 2-hidroksipropilamīna reakcijas produkti (attiecībā 3:2) ("MBO").
- (2) MBO ir novērtēti lietošanai biocīdos, kuri pieder pie Eiropas Parlamenta un Padomes Direktīvas 98/8/EK ⁽³⁾ V pielikumā aprakstītā 2. produkta veida (privātā sektora un sabiedrības veselības sektora dezinfekcijas līdzekļi un citi biocīdie produkti), 6. produkta veida (konteineros izmantojami konservanti), 11. produkta veida (konservanti dzesēšanas un apstrādes sistēmām, kurās izmantots šķidrums), 12. produkta veida (slaimicīdi) un 13. produkta veida (metālapstrādes šķidrumu konservanti), kas atbilst Regulas (ES) Nr. 528/2012 V pielikumā aprakstītajam 2. produkta veidam (dezinfekcijas līdzekļi un algicīdi, kas nav paredzēti tiešai piemērošanai cilvēkiem vai dzīvniekiem), 6. produkta veidam (konservanti, kas paredzēti produktiem uzglabāšanas laikā), 11. produkta veidam (dzesēšanas un tehnoloģisko sistēmu šķidrumu konservanti), 12. produkta veidam (slimicīdi) un 13. produkta veidam (darba vai griešanas šķidrumu konservanti).
- (3) Par ziņotāju dalībvalsti tika izraudzīta Austrija, un tās kompetentā iestāde, kas veic novērtēšanu, 2016. gada 29. septembrī Eiropas Ķimikāliju aģentūrai ("Aģentūra") iesniedza novērtējuma ziņojumu kopā ar saviem secinājumiem. Pēc novērtējuma ziņojuma iesniegšanas notika diskusijas Aģentūras rīkotās tehniskajās sanāksmēs.

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

⁽²⁾ 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 (OV L 294, 10.10.2014., 1. lpp., ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_del/2014/1062/oj).

⁽³⁾ 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>).

- (4) Saskaņā ar Regulas (ES) Nr. 528/2012 75. panta 1. punkta otrās daļas a) apakšpunktu Aģentūras atzinumu par aktīvo vielu apstiprināšanas pieteikumiem sagatavo Biocīdu komiteja. Saskaņā ar Deleģētās regulas (ES) Nr. 1062/2014 7. panta 2. punktu, to lasot saistībā ar Regulas (ES) Nr. 528/2012 75. panta 1. un 4. punktu, Biocīdu komiteja pieņēma Aģentūras 2017. gada 29. jūnija atzinumus par katru novērtēto produkta veidu ("2017. gada 29. jūnija atzinumi" ⁽⁴⁾ ⁽⁵⁾ ⁽⁶⁾ ⁽⁷⁾ ⁽⁸⁾), ņemot vērā kompetentās iestādes, kas veic novērtēšanu, izdarītos secinājumus.
- (5) 2017. gada 29. jūnija atzinumos secināts, ka MBO saskaņā ar Eiropas Parlamenta un Padomes Regulu (EK) Nr. 1272/2008 ⁽⁹⁾ klasificējami par 1.B kategorijas kancerogēnu vielu un tādējādi atbilst Regulas (ES) Nr. 528/2012 5. panta 1. punkta a) apakšpunktā noteiktajam izslēgšanas kritērijam.
- (6) 2017. gada 29. jūnija atzinumos secināts, ka MBO neatbilst kritērijiem, lai atbilstīgi Regulai (EK) Nr. 1272/2008 tos klasificētu kā reproduktīvajai sistēmai toksisku 2. kategorijas vielu, tāpēc saskaņā ar Regulas (ES) Nr. 528/2012 5. panta 3. punktu tie netiek uzskatīti par vielu, kurai piemīt endokrīni disruptīvas īpašības, kamēr nav pieņemti deleģētie akti, kuros precizēti zinātniskie kritēriji endokrīni disruptīvu īpašību noteikšanai.
- (7) Komisijas Deleģētā regula (ES) 2017/2100 ⁽¹⁰⁾, ar ko saskaņā ar Regulu (ES) Nr. 528/2012 nosaka zinātniskus kritērijus endokrīni disruptīvu īpašību noteikšanai, stājas spēkā 2017. gada 7. decembrī un tiek piemērota no 2018. gada 7. jūnija.
- (8) Gaidot, kamēr tiks piemēroti jaunie zinātniskie kritēriji, kas noteikti Deleģētajā regulā (ES) 2017/2100, un lai nodrošinātu skaidrību attiecībā uz bīstamības īpašībām un riskiem, kuri izriet no MBO lietošanas, 2018. gada 26. aprīlī Komisija saskaņā ar Regulas (ES) Nr. 528/2012 75. panta 1. punkta otrās daļas g) apakšpunktu lūdza Aģentūru ⁽¹¹⁾ pārskatīt 2017. gada 29. jūnija atzinumus un, pamatojoties uz minētajā deleģētajā regulā noteiktajiem zinātniskajiem kritērijiem, precizēt, vai MBO ir arī endokrīni disruptīvas īpašības.
- (9) Aģentūra pārskatītos atzinumus pieņēma 2022. gada 8. jūnijā ("2022. gada 8. jūnija atzinumi") ⁽¹²⁾ ⁽¹³⁾ ⁽¹⁴⁾ ⁽¹⁵⁾ ⁽¹⁶⁾. 2022. gada 8. jūnija atzinumos teikts, ka, pamatojoties uz pieejamajiem datiem, nevar izdarīt secinājumus par to, vai saskaņā ar Deleģētajā regulā (ES) 2017/2100 noteiktajiem kritērijiem MBO piemīt endokrīni disruptīvas īpašības, kas var nelabvēlīgi ietekmēt cilvēkus un vidi (nemērķa organismus). Tomēr, ņemot vērā zināmās šīs vielas ļoti bīstamās īpašības, kas jau atbilst Regulas (ES) Nr. 528/2012 5. panta 1. punkta a) apakšpunktā noteiktajam izslēgšanas kritērijam, un pamatojoties uz zinātniskiem apsvērumiem, Aģentūra papildu datus nepieprasīja.

⁽⁴⁾ Biocīdu komitejas atzinums par pieteikumu apstiprināt šādu aktīvo vielu: paraformaldehīda un 2-hidroksipropilamīna reakcijas produkti (attiecībā 3:2); produkta veids: 2; ECHA/BPC/156/2017, pieņemts 2017. gada 29. jūnijā.

⁽⁵⁾ Biocīdu komitejas atzinums par pieteikumu apstiprināt šādu aktīvo vielu: paraformaldehīda un 2-hidroksipropilamīna reakcijas produkti (attiecībā 3:2); produkta veids: 6; ECHA/BPC/157/2017, pieņemts 2017. gada 29. jūnijā.

⁽⁶⁾ Biocīdu komitejas atzinums par pieteikumu apstiprināt šādu aktīvo vielu: paraformaldehīda un 2-hidroksipropilamīna reakcijas produkti (attiecībā 3:2); produkta veids: 11; ECHA/BPC/158/2017, pieņemts 2017. gada 29. jūnijā.

⁽⁷⁾ Biocīdu komitejas atzinums par pieteikumu apstiprināt šādu aktīvo vielu: paraformaldehīda un 2-hidroksipropilamīna reakcijas produkti (attiecībā 3:2); produkta veids: 12; ECHA/BPC/159/2017, pieņemts 2017. gada 29. jūnijā.

⁽⁸⁾ Biocīdu komitejas atzinums par pieteikumu apstiprināt šādu aktīvo vielu: paraformaldehīda un 2-hidroksipropilamīna reakcijas produkti (attiecībā 3:2); produkta veids: 13; ECHA/BPC/160/2017, pieņemts 2017. gada 29. jūnijā.

⁽⁹⁾ Eiropas Parlamenta un Padomes Regula (EK) Nr. 1272/2008 (2008. gada 16. decembris) par vielu un maisījumu klasificēšanu, marķēšanu un iepakojšanu un ar ko groza un atceļ Direktīvas 67/548/EEK un 1999/45/EK un groza Regulu (EK) Nr. 1907/2006 (OV L 353, 31.12.2008., 1. lpp., ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/2008/1272/oj>).

⁽¹⁰⁾ 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).

⁽¹¹⁾ Pilnvarojums pieprasīt ECHA atzinumus saskaņā ar Biocīdu regulas 75. panta 1. punkta g) apakšpunktu – "Evaluation of the Endocrine disrupting properties of certain biocidal active substances according to the new scientific criteria" ("Noteiktu biocīdu aktīvo vielu endokrīni disruptīvu īpašību novērtējums saskaņā ar jaunajiem zinātniskajiem kritērijiem").

⁽¹²⁾ Biocīdu komitejas atzinums par pieteikumu apstiprināt šādu aktīvo vielu: paraformaldehīda un 2-hidroksipropilamīna reakcijas produkti (attiecībā 3:2); produkta veids: 2; ECHA/BPC/334/2022, pieņemts 2022. gada 8. jūnijā.

⁽¹³⁾ Biocīdu komitejas atzinums par pieteikumu apstiprināt šādu aktīvo vielu: paraformaldehīda un 2-hidroksipropilamīna reakcijas produkti (attiecībā 3:2); produkta veids: 6; ECHA/BPC/335/2022, pieņemts 2022. gada 8. jūnijā.

⁽¹⁴⁾ Biocīdu komitejas atzinums par pieteikumu apstiprināt šādu aktīvo vielu: paraformaldehīda un 2-hidroksipropilamīna reakcijas produkti (attiecībā 3:2); produkta veids: 11; ECHA/BPC/336/2022, pieņemts 2022. gada 8. jūnijā.

⁽¹⁵⁾ Biocīdu komitejas atzinums par pieteikumu apstiprināt šādu aktīvo vielu: paraformaldehīda un 2-hidroksipropilamīna reakcijas produkti (attiecībā 3:2); produkta veids: 12; ECHA/BPC/337/2022, pieņemts 2022. gada 8. jūnijā.

⁽¹⁶⁾ Biocīdu komitejas atzinums par pieteikumu apstiprināt šādu aktīvo vielu: paraformaldehīda un 2-hidroksipropilamīna reakcijas produkti (attiecībā 3:2); produkta veids: 13; ECHA/BPC/338/2022, pieņemts 2022. gada 8. jūnijā.

- (10) Komisija 2023. gada 18. jūlijā saskaņā ar Regulas (ES) Nr. 528/2012 75. panta 1. punkta otrās daļas g) apakšpunktu lūdza Aģentūru⁽¹⁷⁾ pārskatīt savus atzinumus attiecībā uz 6. un 13. produkta veidu, jo reprezentatīvo biocīdu iedarbīgums nav pienācīgi novērtēts saskaņā ar piemērojamo norādījumu dokumentu par iedarbīgumu⁽¹⁸⁾ un šis jautājums nav pienācīgi aplūkots ne kompetentās iestādes, kas veic novērtēšanu, novērtēšanas laikā, ne Aģentūras veiktās salīdzinošās izvērtēšanas laikā. Bija jāpieprasa un jānovērtē 2. līmeņa dati, kas atspoguļo reālos apstākļus. Biocīdu komiteja 2024. gada 29. maijā pieņēma Aģentūras pārskatītos atzinumus⁽¹⁹⁾ ⁽²⁰⁾ par 6. un 13. produkta veidu.
- (11) Saskaņā ar Regulu (ES) Nr. 528/2012 aktīvās vielas, kas atbilst izslēgšanas kritērijiem, var apstiprināt tikai tad, ja tās atbilst minētās regulas 4. panta 1. punkta nosacījumiem un vismaz vienam no minētās regulas 5. panta 2. punkta pirmās daļas nosacījumiem.
- (12) No 2017. gada 5. septembra līdz 4. novembrim Komisija ar Aģentūras atbalstu rīkoja sabiedrisko apspriešanu, lai palīdzētu apkopot informāciju par to, vai Regulas (ES) Nr. 528/2012 5. panta 2. punkta pirmajā daļā izklāstītie nosacījumi ir izpildīti.
- (13) Komisija 2023. gada 17. februārī saskaņā ar Regulas (ES) Nr. 528/2012 75. panta 1. punkta otrās daļas g) apakšpunktu lūdza Aģentūru⁽²¹⁾ sniegt atzinumu par izvērtējumu attiecībā uz MBO alternatīvu pieejamību un piemērotību saistītajiem produkta veidiem. Biocīdu komiteja saistīto Aģentūras atzinumu pieņēma 2023. gada 23. novembrī ("2023. gada 23. novembra atzinums")⁽²²⁾. Minētajā atzinumā Aģentūra pārdēvēja MBO par no paraformaldehīda un 2-hidroksipropilamīna reakcijas produktiem (attiecībā 3:2) izdalītu formaldehīdu ("RP 3:2").
- (14) 2023. gada 23. novembra atzinums un sabiedriskajā apspriešanā iegūtā informācija ir apspriesti ar dalībvalstu pārstāvjiem Biocīdu pastāvīgajā komitejā. Dalībvalstu pārstāvjiem arī tika lūgts norādīt, vai attiecīgā dalībvalsts uzskata, ka būtu izpildīts vismaz viens no Regulas (ES) Nr. 528/2012 5. panta 2. punkta pirmajā daļā minētajiem nosacījumiem, un pamatot savu nostāju.
- (15) Visu no pieteikumu dokumentācijas savākto datu analīze, sabiedriskā apspriešana un dalībvalstu paustie viedokļi liecina, ka konkrētiem lietojumiem RP 3:2 pašlaik ir vajadzīgs visās dalībvalstīs.
- (16) RP 3:2 tika novērtēts attiecībā uz lietošanu 2. produkta veida biocīdos, kas paredzēti rūpnieciskai un profesionālai lietošanai par metālapstrādes sistēmu tīrīšanas preparātu. Kā potenciālas RP 3:2 alternatīvas attiecībā uz šādu lietojumu tika pētītas vairākas aktīvās vielas: no nātrija hlorīda elektrolīzē iegūts aktīvais hlors, no kalcija hipohlorīta izdalīts aktīvais hlors, no hlora izdalīts aktīvais hlors, no hlorapskābes izdalīts aktīvais hlors, no nātrija hipohlorīta izdalīts aktīvais hlors, N-C10–16-alkiltrimetilēndiamīnu reakcijas produkti ar hloretiķskābi ("Ampholyt"), bifenil-2-ols, kalcija dihidroksīds/kalcija hidroksīds/kodīgie kaļķi/hidratētie kaļķi/dzēstie kaļķi, kalcija magnija oksīds/dolomītkalķi, kalcija magnija tetrahidroksīds/kalcija magnija hidroksīds/hidratētie dolomītkalķi, kalcija oksīds/kaļķi/dedzinātie kaļķi/neveldzētie kaļķi, hlorkrezols, citronskābe, vara sulfāta pentahidrāts, didecildimetilamonija hlorīds ("DDAC"), formaldehīds, glutaraldehīds, sāļsskābe, ūdeņraža peroksīds, L-(+)-pienskābe, 5-hlor-2-metil-2H-izotiazol-3-ona un 2-metil-2H-izotiazol-3-ona maisījums ("CMIT/MIT maisījums"), nonānskābe, no skābekļa iegūts ozons, peroksietīķskābe, no tetraacetilēndiamīna un nātrija perkarbonāta iegūta peretīķskābe, propān-1-ols, propān-

⁽¹⁷⁾ Pilnvarojums pieprasīt ECHA atzinumus saskaņā ar Biocīdu regulas 75. panta 1. punkta g) apakšpunktu – "Examination of efficacy tier 2 data on specific active substances acting as preservatives (product-types 6-13)" ("Iedarbīguma 2. līmeņa datu pārbaude attiecībā uz konkrētām aktīvajām vielām, kas darbojas kā konservanti (6.–13. produkta veids)").

⁽¹⁸⁾ "Technical notes for guidance in support of Annex VI of Directive 98/8/EC of the European Parliament and the Council concerning the placing of biocidal products on the market; Common principles and practical procedures for the authorization and registration of products" ("Tehniskās piezīmes par VI pielikumu Eiropas Parlamenta un Padomes Direktīvai 98/8/EK par biocīdo produktu laišanu tirgū. Kopīgi principi un praktiskas procedūras produktu atļaušanai un reģistrēšanai"); īsais virsraksts: "TNSG on Product Evaluation", 2008. gada februāris.

⁽¹⁹⁾ Biocīdu komitejas atzinums par pieteikumu apstiprināt šādu aktīvo vielu: no paraformaldehīda un 2-hidroksipropilamīna reakcijas produktiem (attiecībā 3:2) izdalīts formaldehīds; produkta veids: 6; ECHA/BPC/428/2024, pieņemts 2024. gada 29. maijā.

⁽²⁰⁾ Biocīdu komitejas atzinums par pieteikumu apstiprināt šādu aktīvo vielu: no paraformaldehīda un 2-hidroksipropilamīna reakcijas produktiem (attiecībā 3:2) izdalīts formaldehīds; produkta veids: 13; ECHA/BPC/429/2024, pieņemts 2024. gada 29. maijā.

⁽²¹⁾ Pilnvarojums pieprasīt ECHA atzinumus saskaņā ar Biocīdu regulas 75. panta 1. punkta g) apakšpunktu – "Evaluation of the availability and suitability of alternatives to RP 1:1 (PT 2, 6, 11, 13) and RP 3:2 (PT 2, 6, 11, 12, 13)" ("Izvērtējums par RP 1:1 (2., 6., 11., 13. produkta veids) un RP 3:2 (2., 6., 11., 12., 13. produkta veids) alternatīvu pieejamību un piemērotību").

⁽²²⁾ Biocīdu komitejas atzinums par pieprasījumu saskaņā ar 75. panta 1. punkta g) apakšpunktu izvērtēt no paraformaldehīda un 2-hidroksipropilamīna reakcijas produktiem izdalīta formaldehīda (attiecībā 1:1) un (attiecībā 3:2) alternatīvu pieejamību un piemērotību; īsais virsraksts: "RP 1:1 and RP 3:2 for PT 2, 6, 11, 12 (only RP 3:2) and 13"; ECHA/BPC/405/2023, pieņemts 2023. gada 23. novembrī.

2-ols, peroksietikskābes un peroksioktānskābes reakcijas masa, etiķis, 5-hlor-2-(4-hlorfenoksi)fenols ("DCPP") un no paraformaldehīda un 2-hidroksipropilamīna reakcijas produktiem (attiecība 1:1) izdalīts formaldehīds ("RP 1:1"). Tomēr savāktās informācijas analīze liecina, ka neviena no šīm aktīvajām vielām nevar būt piemērota RP 3:2 alternatīva pārbaudītajam lietojumam vielas iedarbīguma trūkuma dēļ vai tehniskās savietojamības problēmu vai bīstamības problēmu dēļ. Neķīmiskas alternatīvas pārbaudītajam RP 3:2 lietojumam 2. produkta veida biocīdos netika noteiktas. Lai nodrošinātu metālapstrādes sistēmu pareizu darbību, novērstu iespējamus aprīkojuma (tvertņu, cauruļu, filtru) bojājumus un metālapstrādes šķidrumu turpmāku kontamināciju, ir jāveic šo sistēmu dezinfekcija. Patogēni var kontaminēt gala apstrādes šķidrumus un aprīkojumu, tādēļ pastāv arī lielāks risks metālapstrādātājiem.

- (17) RP 3:2 tika novērtēts lietošanai 6. produkta veida biocīdos, ko rūpnieciski vai profesionāli lietotāji izmanto degvielu konservācijai. Kā potenciālas RP 3:2 alternatīvas attiecībā uz šādu lietojumu tika pētītas vairākas aktīvās vielas: 1,2-benzizotiazol-3-ons ("BIT"), 2-brom-2-(brommetil)pentāndinitrils ("DBDCB"), 2,2-dibrom-2-ciānacetamīds ("DBNPA"), 2,2',2''-(heksahidro-1,3,5-triazīn-1,3,5-triil)trietanols ("HHT"), 3-jod-2-propinilbutilkarbamāts ("IPBC"), 5-hlor-2-metil-2H-izotiazol-3-ons ("CIT"), bifēnil-2-ols, hlorkrezols, glutaraldehīds, ūdeņraža peroksīds, L-(+)-pienskābe, MBIT, CMIT/MIT maisījums, N-(trihlormetil)ftalimīds ("folpets"), peroksietikskābe, nātrija benzoāts, tetrahidro-1,3,4,6-tetrakis(hidroksimetil)imidazo[4,5-d]imidazol-2,5(1H,3H)-dions ("TMAD") un RP 1:1. Tomēr savāktās informācijas analīze liecina, ka neviena no iepriekš minētajām aktīvajām vielām nevar būt piemērota RP 3:2 alternatīva pārbaudītajam lietojumam vielas iedarbīguma trūkuma dēļ vai tehniskās savietojamības problēmu vai bīstamības problēmu dēļ. Neķīmiskas alternatīvas pārbaudītajam RP 3:2 lietojumam 6. produkta veida biocīdos netika noteiktas. Salīdzinot ar RP 1:1, RP 3:2 tiek uzskatīts par šim konkrētajam lietojumam piemērotāku aktīvo vielu, jo degviela tiek glabāta ar pēc iespējas mazāku ūdens saturu; tādējādi RP 1:1 izmantošana degvielas konservācijai nebūtu lietderīga. Degvielu konservācija ir nepieciešama, lai nodrošinātu dzinēju pareizu darbību, piemēram, vilcienos, kravas automobiļos, autobusus un kuģos un drošības iekārtās, piemēram, elektroenerģijas ģeneratoros tādos kritiski svarīgos objektos kā slimnīcas un kodolspēkstacijas.
- (18) RP 3:2 tika novērtēts lietošanai 11. produkta veida biocīdos, ko rūpnieciski vai profesionāli lietotāji izmanto šķidrumdezsešanas un tehnoloģisko sistēmu šķidrumu konservācijai tikai slēgtās sistēmās. Kā potenciālas RP 3:2 alternatīvas attiecībā uz šādu lietojumu tika pētītas vairākas aktīvās vielas: 2-metil-2H-izotiazol-3-ons ("MIT"), BIT, DBNPA, glutaraldehīds, HHT, CMIT/MIT maisījums, peroksietikskābe, poliheksametilēnbiguanīda hidrohlorīds ar vidējo vidējā skaita molekulmasu (Mn) 1600 un vidējo polidispersitāti (PDI) 1,8 ("PHMB"), no skābekļa iegūts ozons, tetrakis(hidroksimetil)fosfonija sulfāts (2:1) ("THPS"), TMAD un RP 1:1. Tomēr savāktās informācijas analīze liecina, ka neviena no iepriekš minētajām aktīvajām vielām nevar būt piemērota RP 3:2 alternatīva pārbaudītajam lietojumam tehniskās savietojamības problēmu vai bīstamības problēmu dēļ. Neķīmiskas alternatīvas pārbaudītajam RP 3:2 lietojumam 11. produkta veida biocīdos netika noteiktas. Lai novērstu iespējamu koroziju un bioloģisku apaugšanu, šķidrumdezsešanas un tehnoloģisko sistēmu šķidrumus slēgtās sistēmās nepieciešams konservēt nolūkā nodrošināt sistēmu pareizu darbību un nepieļaut vides piesārņojumu, piemēram, korozijas izraisīta cauruļvadu bojājuma dēļ.
- (19) RP 3:2 tika novērtēts attiecībā uz lietošanu 12. produkta veida biocīdos, ko rūpnieciskie un profesionālie lietotāji izmanto, lai novērstu vai kontrolētu gļotu veidošanos uz atkrastes naftas rūpniecības iekārtu materiāliem, aprīkojuma un konstrukcijām, kas ir saskarē ar uršanas dubļiem. Kā potenciālas RP 3:2 alternatīvas attiecībā uz šādu lietojumu tika pētītas vairākas aktīvās vielas: akroleīns, DBNPA, glutaraldehīds, HHT, MIT, CMIT/MIT maisījums, peroksietikskābe, THPS un TMAD. Tomēr savāktās informācijas analīze liecina, ka neviena no iepriekš minētajām aktīvajām vielām nevar būt piemērota RP 3:2 alternatīva pārbaudītajam lietojumam tehniskās savietojamības problēmu vai bīstamības problēmu dēļ. Neķīmiskas alternatīvas pārbaudītajam RP 3:2 lietojumam 12. produkta veida biocīdos netika noteiktas. Lai novērstu iespējamus bojājumus, nodrošinātu sistēmu pareizu darbību un līdz ar to arī atkrastes naftas rūpniecības iekārtās strādājošo darba ņēmēju drošību, ir nepieciešams novērst vai kontrolēt gļotu veidošanos uz atkrastes naftas rūpniecības iekārtu materiāliem, aprīkojuma un konstrukcijām, kas ir saskarē ar uršanas dubļiem.

- (20) RP 3:2 tika novērtēts lietošanai 13. produkta veida biocīdos, ko rūpnieciski vai profesionāli lietotāji izmanto metālapstrādes un griešanas šķidrumu konservācijai. Kā potenciālas RP 3:2 alternatīvas attiecībā uz šādu lietojumu tika pētītas vairākas aktīvās vielas: BIT, bifenil-2-ols, hlorkrezols, DBNPA, diamīns, HHT, MBIT, MIT, IPBC, CMIT/MIT maisījums, fenoksietanols, TMAD un RP 1:1. Tomēr savāktās informācijas analīze liecina, ka neviena no iepriekš minētajām aktīvajām vielām nevar būt piemērota RP 3:2 alternatīva pārbaudītajam lietojumam vielas iedarbīguma trūkuma dēļ vai tehniskās savietojamības problēmu vai bīstamības problēmu dēļ. Neķīmiskas alternatīvas pārbaudītajam RP 3:2 lietojumam 13. produkta veida biocīdos netika noteiktas. Lai novērstu bojāšanos, nodrošinātu sistēmu pareizu darbību un produktu pieejamību pakārtotajiem lietotājiem, metālapstrādes vai griešanas šķidrumi ir jākonservē. Bez pienācīgas konservācijas pastāv arī lielāks risks metālapstrādātājiem, jo patogēni var kontaminēt gala apstrādes šķidrumus.
- (21) Tāpēc savāktās informācijas analīze liecina, ka RP 3:2 neapstiprināšana par 2., 6., 11., 12. un 13. produkta veida biocīdos lietojamu aktīvo vielu radītu nesamērīgi negatīvu ietekmi uz sabiedrību salīdzinājumā ar risku cilvēka veselībai, dzīvnieku veselībai vai videi, ko radītu vielas izmantošana par metālapstrādes sistēmu tīrīšanas preparātu (2. produkta veida biocīdi), degvielu konservācijai (6. produkta veida biocīdi), šķidrumdzēsēšanas un tehnoloģisko sistēmu šķidrumu konservācijai tikai slēgtās sistēmās (11. produkta veida biocīdi), gļotu veidošanās novēršanai vai kontrolei uz atkrastes naftas rūpniecības iekārtu materiāliem, aprīkojuma un konstrukcijām, kas ir saskarē ar urbšanas dubļiem, (12. produkta veida biocīdi) un metālapstrādes vai griešanas šķidrumu konservācijai (13. produkta veida biocīdi). Tādējādi attiecībā uz minētajiem lietojumiem ir izpildīts Regulas (ES) Nr. 528/2012 5. panta 2. punkta pirmās daļas c) apakšpunkta nosacījums.
- (22) Aģentūra secināja, ka attiecībā uz 2., 6., 11., 12. un 13. produkta veidu RP 3:2 saturošu biocīdu lietošana nerada nepieņemamu risku cilvēka veselībai un videi, ja netiek ņemts vērā, ka nav izdarīts secinājums par to, vai RP 3:2 piemīt endokrīni disruptīvas īpašības, kas var nelabvēlīgi ietekmēt cilvēkus un vidi (nemērķa organismus), pamatojoties uz Deleģētajā regulā (ES) 2017/2100 noteiktajiem kritērijiem, un ja tiek piemēroti riska mazināšanas pasākumi, kas pēc iespējas ierobežo cilvēku, dzīvnieku un vides eksponētību RP 3:2. Tomēr, tā kā Aģentūra nav secinājusi, vai RP 3:2 piemīt endokrīni disruptīvas īpašības, kas var nelabvēlīgi ietekmēt cilvēkus un vidi (nemērķa organismus), nebija iespējams izdarīt secinājumus par to, vai ar RP 3:2 saturošu reprezentatīvo biocīdu lietošanu saistītie riski cilvēka veselībai un videi ir pieņemami.
- (23) Tāpēc, balstoties uz pieteikumu datiem, galu galā nav pierādīts, ka attiecībā uz 2., 6., 11., 12. un 13. produkta veidu reprezentējošajiem biocīdiem, kas satur RP 3:2, var gaidīt, ka tie paši neradīs nepieņemamu ietekmi uz cilvēka veselību un vidi vai ka tāda neradīsies to atlieku dēļ, un ka var gaidīt, ka tie atbilstīs Regulas (ES) Nr. 528/2012 19. panta 1. punkta b) apakšpunkta iii) un iv) punkta kritērijiem.
- (24) Tomēr, apsverot minētās regulas 4. panta 1. punktā aprakstītos apstiprināšanas nosacījumus, būtu jāņem vērā Regulas (ES) Nr. 528/2012 19. panta 5. punktā aprakstītais faktors. Saskaņā ar minētās regulas 19. panta 5. punktu un neskarot minētā panta 1. un 4. punktu: ja minētā panta 1. punkta b) apakšpunkta iii) un iv) punkta nosacījumi nav pilnībā izpildīti, biocīda atļauju piešķirt var tad, ja tās nepiešķiršana sabiedrību ietekmētu nesamērīgi negatīvi salīdzinājumā ar riskiem, ko cilvēka veselībai, dzīvnieku veselībai vai videi rada biocīda lietošana saskaņā ar atļaujā paredzētajiem nosacījumiem, un tas līdzinās Regulas (ES) Nr. 528/2012 5. panta 2. punkta pirmās daļas c) apakšpunkta nosacījumam. Tā kā minētās regulas 5. panta 2. punkta pirmās daļas c) apakšpunktā izklāstītais nosacījums ir izpildīts attiecībā uz konkrētiem RP 3:2 lietojumiem katram novērtētajam produkta veidam, minētās regulas 19. panta 5. punkta nosacījums tiek uzskatīts par izpildītu arī attiecībā uz tiem pašiem lietojumiem. Tātad Regulas (ES) Nr. 528/2012 4. panta 1. punkta nosacījumi sasaistē ar minētās regulas 5. panta 2. punkta pirmās daļas c) apakšpunkta nosacījumiem tiek uzskatīti par izpildītiem.
- (25) Tāpēc ir lietderīgi RP 3:2 apstiprināt lietošanai 2., 6., 11., 12. un 13. produkta veida biocīdos ar noteikumu, ka tiek ievēroti noteikti nosacījumi.

- (26) RP 3:2 atbilst Regulas (ES) Nr. 528/2012 5. panta 1. punkta a) apakšpunktā noteiktajam izslēgšanas kritērijam, tāpēc saskaņā ar minētās regulas 4. panta 1. punkta otro teikumu apstiprinājums būtu jāpiešķir uz laika posmu, kas nepārsniedz piecus gadus.
- (27) Uz Regulas (ES) Nr. 528/2012 VI pielikuma 10. punkta pamata biocīda novērtēšanā būtu jānovērtē, vai minētās regulas 5. panta 2. punkta pirmās daļas c) apakšpunkta nosacījums attiecīgās dalībvalsts teritorijā ir izpildīts. Būtu jāparedz, ka RP 3:2 saturošiem 2., 6., 11., 12. un 13. produkta veida biocīdiem atļauju drīkst piešķirt tikai tajās dalībvalstīs, kurās Regulas (ES) Nr. 528/2012 5. panta 2. punkta pirmās daļas c) apakšpunktā aprakstītais nosacījums ir izpildīts.
- (28) Turklāt saskaņā ar Regulas (ES) Nr. 528/2012 4. panta 3. punkta d) un g) apakšpunktu un 58. panta 2. punktu, lai nodrošinātu augstu drošības līmeni gan cilvēka veselībai, gan dzīvnieku veselībai, gan videi un nodrošinātu vienlīdzīgu attieksmi pret Savienībā ražotiem un importētiem apstrādātiem izstrādājumiem, uz tādu apstrādātu izstrādājumu laišanu tirgū, kuri apstrādāti ar RP 3:2 vai kuros ar nolūku ir iestrādāts RP 3:2, būtu jāattiecinā ierobežojumi un nosacījumi. Konkrētāk, saskaņā ar nosacījumiem, kas izklāstīti RP 3:2 saturošu 2., 6., 11., 12. un 13. produkta veida biocīdu atļaujas apstiprinājumā, vienīgie apstrādātie izstrādājumi, kuri apstrādāti ar RP 3:2 vai kuros RP 3:2 ir iestrādāts un kuros būtu jāatļauj laist tirgū, ir izstrādājumi, kuros RP 3:2 ir izmantots par metālapstrādes sistēmu tīrīšanas preparātu, degvielas, izstrādājumi, kuros RP 3:2 ir izmantots šķidrumdzēsēšanas un tehnoloģisko sistēmu šķidrumu konservācijai (tikai slēgtās sistēmās), izstrādājumi, kuros RP 3:2 ir izmantots gļotu veidošanās novēršanai vai kontrolei uz atkrastes naftas rūpniecības iekārtu materiāliem, aprīkojuma un konstrukcijām, kas ir saskarē ar urbuma dubļiem, un metālapstrādes vai griešanas šķidrumi.
- (29) Pirms aktīvo vielu apstiprina, būtu jāatvēl saprātīgs termiņš, kurā ieinteresētās personas var paspēt veikt jauno prasību izpildei vajadzīgos sagatavošanās pasākumus.
- (30) Šajā regulā paredzētie pasākumi ir saskaņā ar Biocīdu pastāvīgās komitejas atzinumu,

IR PIEŅĒMUSI ŠO REGULU.

1. pants

No paraformaldehīda un 2-hidroksipropilamīna reakcijas produktiem (attiecībā 3:2) izdalītu formaldehīdu apstiprina par 2., 6., 11., 12. un 13. produkta veida biocīdos lietojamu aktīvo vielu, ievērojot pielikumā noteiktos nosacījumus.

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, 2026. gada 20. februārī

Komisijas vārdā –
priekšsēdētāja
Ursula VON DER LEYEN

PIELIKUMS

Vispārpieņemtais nosaukums	IUPAC nosaukums Identifikācijas numuri	Aktīvās vielas minimālā tīrības pakāpe (¹)	Apstiprināšanas datums	Apstiprinājuma termiņš	Produkta veids	Īpaši nosacījumi
No paraformaldehīda un 2-hidroksipropilamīna reakcijas produktiem (attiecībā 3:2) izdalīts formaldehīds ("RP 3:2")	IUPAC nosaukums: paraformaldehīda un 2-hidroksipropilamīna reakcijas produkti (attiecībā 3:2) EK Nr.: neattiecas CAS Nr.: neattiecas	Aktīvā viela jāuzskata par vielu ar nezināmu vai mainīgu sastāvu, kompleksiem reakcijas produktiem vai bioloģiskiem materiāliem (UVCB). Tāpēc minimālā tīrība ir 1 000 g/kg (100 masas %).	2027. gada 1. jūnijs	2032. gada 31. maijs	2	RP 3:2 saskaņā ar Regulas (ES) Nr. 528/2012 10. panta 1. punkta a) apakšpunktu uzskata par aizstājamu vielu. Biocīdiem, kuros par aktīvo vielu izmanto RP 3:2, atļauju piešķir ar šādiem nosacījumiem: a) biocīda novērtēšanā īpašu uzmanību pievērš tām ekspozīcijām ("iedarbībai"), riskiem un iedarbīgumam, kuri saistīti ar katru atļaujas pieteikuma aptverto lietojumu, bet kuri Savienības līmeņa novērtējumā par aktīvo vielu nav aplūkoti; b) uz Regulas (ES) Nr. 528/2012 VI pielikuma 10. punkta pamata biocīda novērtēšanā novērtē, vai Regulas (ES) Nr. 528/2012 5. panta 2. punkta pirmās daļas c) apakšpunktā aprakstītais nosacījums ir izpildīts; c) biocīdus drīkst atļaut lietot tikai tajās dalībvalstīs, kurās Regulas (ES) Nr. 528/2012 5. panta 2. punkta pirmās daļas c) apakšpunktā aprakstītais nosacījums ir izpildīts; d) RP 3:2 saturošu biocīdu lietošanai piemēro atbilstīgus pasākumus, kas nodrošina, ka pēc iespējas tiek samazināta cilvēku, dzīvnieku un vides eksponētība RP 3:2; e) biocīdus drīkst atļaut tikai rūpnieciskām vajadzībām vai profesionālai lietošanai kā metālapstrādes sistēmu tīrīšanas preparātus; f) biocīda novērtēšanā īpašu uzmanību pievērš: i) profesionāļiem un rūpniecības personālam; ii) notekūdeņu attīrīšanas iekārtām, virszemes ūdeņiem un sauszemes videi; g) dalībvalstu kompetentās iestādes RP 3:2 saturoša biocīda raksturojuma kopsavilkumā precizē attiecīgās lietošanas instrukcijas un piesardzības pasākumus, kas saskaņā ar Regulas (ES) Nr. 528/2012 58. panta 3. punkta e) apakšpunktu ir jānorāda apstrādāto izstrādājumu marķējumā.

Vispārpieņemtais nosaukums	IUPAC nosaukums Identifikācijas numuri	Aktīvās vielas minimālā tīrības pakāpe ⁽¹⁾	Apstiprināšanas datums	Apstiprinājuma termiņš	Produkta veids	Īpaši nosacījumi
						Lai apstrādātus izstrādājumus, kuri apstrādāti ar RP 3:2 vai kuros tas iestrādāts, drīkstētu laist tirgū, ir jāizpilda šādi nosacījumi: a) tirgū drīkst laist tikai apstrādātus izstrādājumus, kas apstrādāti ar RP 3:2 vai kuros tas iestrādāts, ja RP 3:2 ir izmantots par metālapstrādes sistēmu tīrīšanas preparātu; b) persona, kas ir atbildīga par tāda apstrādāta izstrādājuma laišanu tirgū, kurš apstrādāts ar RP 3:2 vai kurā tas iestrādāts, nodrošina, ka šā apstrādātā izstrādājuma marķējumā ir sniegta Regulas (ES) Nr. 528/2012 58. panta 3. punkta otrajā daļā norādītā informācija.
					6	RP 3:2 saskaņā ar Regulas (ES) Nr. 528/2012 10. panta 1. punkta a) apakšpunktu uzskata par aizstājamu vielu. Biocīdiem, kuros par aktīvo vielu izmanto RP 3:2, atļauju piešķir ar šādiem nosacījumiem: a) biocīda novērtēšanā īpašu uzmanību pievērš tām ekspozīcijām ("iedarbībai"), riskiem un iedarbīgumam, kuri saistīti ar katru atļaujas pieteikuma aptverto lietojumu, bet kuri Savienības līmeņa novērtējumā par aktīvo vielu nav aplūkoti; b) uz Regulas (ES) Nr. 528/2012 VI pielikuma 10. punkta pamata biocīda novērtēšanā novērtē, vai Regulas (ES) Nr. 528/2012 5. panta 2. punkta pirmās daļas c) apakšpunktā aprakstītais nosacījums ir izpildīts; c) biocīdus drīkst atļaut lietot tikai tajās dalībvalstīs, kurās Regulas (ES) Nr. 528/2012 5. panta 2. punkta pirmās daļas c) apakšpunktā aprakstītais nosacījums ir izpildīts; d) RP 3:2 saturošu biocīdu lietošanai piemēro atbilstīgus pasākumus, kas nodrošina, ka pēc iespējas tiek samazināta cilvēku, dzīvnieku un vides eksponētība RP 3:2; e) biocīdus drīkst atļaut lietot rūpnieciskiem vai profesionāliem lietotājiem tikai degvielu konservācijai;

Vispārpieņemtais nosaukums	IUPAC nosaukums Identifikācijas numuri	Aktīvās vielas minimālā tīrības pakāpe ⁽¹⁾	Apstiprināšanas datums	Apstiprinājuma termiņš	Produkta veids	Īpaši nosacījumi
						f) biocīda novērtēšanā īpašu uzmanību pievērš: i) profesionāļiem un rūpniecības personālam; ii) notekūdeņu attīrīšanas iekārtām, virszemes ūdeņiem un sauszemes videi; g) dalībvalstu kompetentās iestādes RP 3:2 saturoša biocīda raksturojuma kopsavilkumā precizē attiecīgās lietošanas instrukcijas un piesardzības pasākumus, kas saskaņā ar Regulas (ES) Nr. 528/2012 58. panta 3. punkta otrās daļas e) apakšpunktu ir jānorāda apstrādāto izstrādājumu marķējumā. Lai apstrādātus izstrādājumus, kuri apstrādāti ar RP 3:2 vai kuros tas iestrādāts, drīkstētu laist tirgū, ir jāizpilda šādi nosacījumi: a) tirgū drīkst laist tikai degvielu, kas apstrādāta ar RP 3:2 vai kurā tas iestrādāts, ja RP 3:2 ir izmantots par degvielu konservantu; b) persona, kas ir atbildīga par tādas degvielas laišanu tirgū, kura apstrādāta ar RP 3:2 vai kurā tas iestrādāts, nodrošina, ka šās degvielas marķējumā ir sniegta Regulas (ES) Nr. 528/2012 58. panta 3. punkta otrajā daļā norādītā informācija.
					11	RP 3:2 saskaņā ar Regulas (ES) Nr. 528/2012 10. panta 1. punkta a) apakšpunktu uzskata par aizstājamu vielu. Biocīdiem, kuros par aktīvo vielu izmanto RP 3:2, atļauju piešķir ar šādiem nosacījumiem: a) biocīda novērtēšanā īpašu uzmanību pievērš tām ekspozīcijām ("iedarbībai"), riskiem un iedarbīgumam, kuri saistīti ar katru atļaujas pieteikuma aptverto lietojumu, bet kuri Savienības līmeņa novērtējumā par aktīvo vielu nav aplūkoti; b) uz Regulas (ES) Nr. 528/2012 VI pielikuma 10. punkta pamata biocīda novērtēšanā novērtē, vai Regulas (ES) Nr. 528/2012 5. panta 2. punkta pirmās daļas c) apakšpunktā aprakstītais nosacījums ir izpildīts;

Vispārpieņemtais nosaukums	IUPAC nosaukums Identifikācijas numuri	Aktīvās vielas minimālā tīrības pakāpe ⁽¹⁾	Apstiprināšanas datums	Apstiprinājuma termiņš	Produkta veids	Īpaši nosacījumi
						c) biocīdus drīkst atļaut lietot tikai tajās dalībvalstīs, kurās Regulas (ES) Nr. 528/2012 5. panta 2. punkta pirmās daļas c) apakšpunktā aprakstītais nosacījums ir izpildīts; d) RP 3:2 saturošu biocīdu lietošanai piemēro atbilstīgus pasākumus, kas nodrošina, ka pēc iespējas tiek samazināta cilvēku, dzīvnieku un vides eksponētība RP 3:2; e) biocīdus drīkst atļaut rūpnieciskiem vai profesionāliem lietotājiem lietot vienīgi šķidrumsdesēšanas un tehnoloģisko sistēmu šķidrumu konservācijai tikai slēgtās sistēmās; f) biocīda novērtēšanā īpašu uzmanību pievērš: i) profesionāliem un rūpniecības personālam; ii) notekūdeņu attīrīšanas iekārtām, virszemes ūdeņiem un sauszemes videi; g) dalībvalstu kompetentās iestādes RP 3:2 saturoša biocīda raksturojuma kopsavilkumā precizē attiecīgās lietošanas instrukcijas un piesardzības pasākumus, kas saskaņā ar Regulas (ES) Nr. 528/2012 58. panta 3. punkta e) apakšpunktu ir jānorāda apstrādāto izstrādājumu marķējumā. Lai apstrādātus izstrādājumus, kuri apstrādāti ar RP 3:2 vai kuros tas iestrādāts, drīkstētu laist tirgū, ir jāizpilda šādi nosacījumi: a) tirgū drīkst laist tikai apstrādātus izstrādājumus, kas apstrādāti ar RP 3:2 vai kuros tas iestrādāts, ja RP 3:2 ir izmantots šķidrumsdesēšanas un tehnoloģisko sistēmu šķidrumu konservācijai tikai slēgtās sistēmās; b) persona, kas ir atbildīga par tāda apstrādāta izstrādājuma laišanu tirgū, kurš apstrādāts ar RP 3:2 vai kurā tas iestrādāts, nodrošina, ka šā apstrādātā izstrādājuma marķējumā ir sniegta Regulas (ES) Nr. 528/2012 58. panta 3. punkta otrajā daļā norādītā informācija.
					12	RP 3:2 saskaņā ar Regulas (ES) Nr. 528/2012 10. panta 1. punkta a) apakšpunktu uzskata par aizstājamu vielu. Biocīdiem, kuros par aktīvo vielu izmanto RP 3:2, atļauju piešķir ar šādiem nosacījumiem: a) biocīda novērtēšanā īpašu uzmanību pievērš tām ekspozīcijām ("iedarbībai"), riskiem un iedarbīgumam, kuri saistīti ar katru atļaujas pieteikuma aptverto lietojumu, bet kuri Savienības līmeņa novērtējumā par aktīvo vielu nav aplūkoti;

Vispārpieņemtais nosaukums	IUPAC nosaukums Identifikācijas numuri	Aktīvās vielas minimālā tīrības pakāpe ⁽¹⁾	Apstiprināšanas datums	Apstiprinājuma termiņš	Produkta veids	Īpaši nosacījumi
						b) uz Regulas (ES) Nr. 528/2012 VI pielikuma 10. punkta pamata biocīda novērtēšanā novērtē, vai Regulas (ES) Nr. 528/2012 5. panta 2. punkta pirmās daļas c) apakšpunktā aprakstītais nosacījums ir izpildīts; c) biocīdus drīkst atļaut lietot tikai tajās dalībvalstīs, kurās Regulas (ES) Nr. 528/2012 5. panta 2. punkta pirmās daļas c) apakšpunktā aprakstītais nosacījums ir izpildīts; d) RP 3:2 saturošu biocīdu lietošanai piemēro atbilstīgus pasākumus, kas nodrošina, ka pēc iespējas tiek samazināta cilvēku, dzīvnieku un vides eksponētība RP 3:2; e) biocīdus drīkst atļaut rūpnieciskiem vai profesionāliem lietotājiem lietot, lai novērstu vai kontrolētu gļotu veidošanos uz atkrastes naftas rūpniecības iekārtu materiāliem, aprīkojuma un konstrukcijām, kas ir saskarē ar urbšanas dubļiem; f) biocīda novērtēšanā īpašu uzmanību pievērš: i) profesionāļiem un rūpniecības personālam; ii) jūras ūdenim; g) dalībvalstu kompetentās iestādes RP 3:2 saturoša biocīda raksturojuma kopsavilkumā precizē attiecīgās lietošanas instrukcijas un piesardzības pasākumus, kas saskaņā ar Regulas (ES) Nr. 528/2012 58. panta 3. punkta e) apakšpunktu ir jānorāda apstrādāto izstrādājumu marķējumā. Lai apstrādātus izstrādājumus, kuri apstrādāti ar RP 3:2 vai kuros tas iestrādāts, drīkstētu laist tirgū, ir jāizpilda šādi nosacījumi: a) tirgū drīkst laist tikai apstrādātus izstrādājumus, kas apstrādāti ar RP 3:2 vai kuros tas iestrādāts, ja RP 3:2 ir izmantots, lai novērstu vai kontrolētu gļotu veidošanos uz atkrastes naftas rūpniecības iekārtu materiāliem, aprīkojuma un konstrukcijām, kas ir saskarē ar urbšanas dubļiem;

Vispārpieņemtais nosaukums	IUPAC nosaukums Identifikācijas numuri	Aktīvās vielas minimālā tīrības pakāpe ⁽¹⁾	Apstiprināšanas datums	Apstiprinājuma termiņš	Produkta veids	Īpaši nosacījumi
						b) persona, kas ir atbildīga par tāda apstrādāta izstrādājuma laišanu tirgū, kurš apstrādāts ar RP 3:2 vai kurā tas iestrādāts, nodrošina, ka šā apstrādātā izstrādājuma marķējumā ir sniegta Regulas (ES) Nr. 528/2012 58. panta 3. punkta otrajā daļā norādītā informācija.
					13	RP 3:2 saskaņā ar Regulas (ES) Nr. 528/2012 10. panta 1. punkta a) apakšpunktu uzskata par aizstājamu vielu. Biocīdiem, kuros par aktīvo vielu izmanto RP 3:2, atļauju piešķir ar šādiem nosacījumiem: a) biocīda novērtēšanā īpašu uzmanību pievērš tām ekspozīcijām ("iedarbībai"), riskiem un iedarbīgumam, kuri saistīti ar katru atļaujas pieteikuma aptverto lietojumu, bet kuri Savienības līmeņa novērtējumā par aktīvo vielu nav aplūkoti; b) uz Regulas (ES) Nr. 528/2012 VI pielikuma 10. punkta pamata biocīda novērtēšanā novērtē, vai Regulas (ES) Nr. 528/2012 5. panta 2. punkta pirmās daļas c) apakšpunktā aprakstītais nosacījums ir izpildīts; c) biocīdus drīkst atļaut lietot tikai tajās dalībvalstīs, kurās Regulas (ES) Nr. 528/2012 5. panta 2. punkta pirmās daļas c) apakšpunktā aprakstītais nosacījums ir izpildīts; d) RP 3:2 saturošu biocīdu lietošanai piemēro atbilstīgus pasākumus, kas nodrošina, ka pēc iespējas tiek samazināta cilvēku, dzīvnieku un vides eksponētība RP 3:2; e) biocīdus drīkst atļaut rūpnieciskiem vai profesionāliem lietotājiem lietot tikai metālapstrādes vai griešanas šķidrumu konservācijai; f) biocīda novērtēšanā īpašu uzmanību pievērš: i) profesionāliem un rūpniecības personālam; ii) notekūdeņu attīrīšanas iekārtām, virszemes ūdeņiem un sauszemes videi;

Vispārpieņemtais nosaukums	IUPAC nosaukums Identifikācijas numuri	Aktīvās vielas minimālā tīrības pakāpe ⁽¹⁾	Apstiprināšanas datums	Apstiprinājuma termiņš	Produkta veids	Īpaši nosacījumi
						g) dalībvalstu kompetentās iestādes RP 3:2 saturoša biocīda raksturojuma kopsavilkumā precizē attiecīgās lietošanas instrukcijas un piesardzības pasākumus, kas saskaņā ar Regulas (ES) Nr. 528/2012 58. panta 3. punkta otrās daļas e) apakšpunktu ir jānorāda apstrādāto izstrādājumu marķējumā. Lai apstrādātus izstrādājumus, kuri apstrādāti ar RP 3:2 vai kuros tas iestrādāts, drīkstētu laist tirgū, ir jāizpilda šādi nosacījumi: a) tirgū drīkst laist tikai metālapstrādes vai griešanas šķidrumus, kas apstrādāti ar RP 3:2 vai kuros tas iestrādāts; b) persona, kas ir atbildīga par tāda apstrādāta izstrādājuma laišanu tirgū, kurš apstrādāts ar RP 3:2 vai kurā tas iestrādāts, nodrošina, ka šā apstrādātā izstrādājuma marķējumā ir sniegta Regulas (ES) Nr. 528/2012 58. panta 3. punkta otrajā daļā norādītā informācija.
⁽¹⁾ Šajā slejā norādītā tīrības pakāpe ir novērtētās aktīvās vielas minimālā tīrības pakāpe. Ja ir pierādīts, ka aktīvā viela tirgū piedāvātajā produktā ir tehniski līdzvērtīga novērtētajai aktīvajai vielai, tās tīrības pakāpe var būt gan tāda pati, gan citāda.						