



2024/2460

17.9.2024.

KOMISIJAS ĪSTENOŠANAS LĒMUMS (ES) 2024/2460

(2024. gada 16. septembris),

ar ko uz vēlāku laiku pārceļ datumu, līdz kuram lietošanai 18. produkta veida biocīdos saskaņā ar Eiropas Parlamenta un Padomes Regulu (ES) Nr. 528/2012 ir apstiprināts metoflutrīns

(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 14. panta 5. punktu,

apspriedusies ar Biocīdu pastāvīgo komiteju,

tā kā:

- (1) Metoflutrīns tika iekļauts Eiropas Parlamenta un Padomes Direktīvas 98/8/EK ⁽²⁾ I pielikumā kā 18. produkta veida biocīdos lietojama aktīvā viela. Tāpēc saskaņā ar Regulas (ES) Nr. 528/2012 86. pantu to līdz 2021. gada 30. aprīlim uzskatīja par apstiprinātu saskaņā ar minēto regulu ar noteikumu, ka tiek ievēroti Direktīvas 98/8/EK I pielikumā noteiktie nosacījumi.
- (2) 2019. gada 25. oktobrī saskaņā ar Regulas (ES) Nr. 528/2012 13. panta 1. punktu tika iesniegts pieteikums, kurā lūgts atjaunot metoflutrīna apstiprinājumu, lai to varētu lietot 18. produkta veida biocīdos ("pieteikums").
- (3) 2020. gada 15. oktobrī Īrijas kompetentā iestāde, kas veic novērtēšanu, Komisiju informēja, ka uz Regulas (ES) Nr. 528/2012 14. panta 1. punkta pamata ir nolēmusi, ka ir vajadzīga pieteikuma pilnīga novērtēšana. Saskaņā ar minētās regulas 8. panta 1. punktu kompetentajai iestādei, kas veic novērtēšanu, pieteikums ir pilnīgi jānovērtē 365 dienās no pieteikuma validācijas.
- (4) Vajadzības gadījumā kompetentā iestāde, kas veic novērtēšanu, saskaņā ar Regulas (ES) Nr. 528/2012 8. panta 2. punktu var pieprasīt, lai pieteikuma iesniedzējs sniegtu novērtēšanai pietiekamus datus. Tādā gadījumā 365 dienu periodu pārtrauc uz laiku, kas kopā nedrīkst pārsniegt 180 dienas, ja vien prasīto datu raksturs vai ārkārtas apstākļi neattiecināto ilgāku pārtraukumu.
- (5) Saskaņā ar Regulas (ES) Nr. 528/2012 14. panta 3. punktu 270 dienu laikā pēc kompetentās iestādes, kas veic novērtēšanu, ieteikuma saņemšanas Eiropas Ķimikāliju aģentūrai ("Aģentūrai") ir jāsaņem atzinums par aktīvās vielas apstiprinājuma atjaunošanu un tas jāiesniedz Komisijai.
- (6) Komisijas Īstenošanas lēmums (ES) 2021/327 ⁽³⁾ termiņu, līdz kuram metoflutrīns ir apstiprināts lietošanai 18. produkta veida biocīdos ("apstiprinājumu"), pagarināja līdz 2023. gada 31. oktobrim, lai atvēlētu laiku, ar ko pietiek pieteikuma izskatīšanai.

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

⁽²⁾ 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>).

⁽³⁾ Komisijas Īstenošanas lēmums (ES) 2021/327 (2021. gada 23. februāris), ar ko pagarina termiņu, līdz kuram metoflutrīns apstiprināts lietošanai 18. produkta veida biocīdos (OV L 64, 24.2.2021., 10. lpp., ELI: http://data.europa.eu/eli/dec_impl/2021/327/oj).

- (7) Komisijas Īstenošanas lēmums (ES) 2023/1086 (*) apstiprinājuma termiņu vēlreiz pagarināja līdz 2024. gada 31. oktobrim, jo kompetentajai iestādei, kas veic novērtēšanu, bija jānovērtē no pieteikuma iesniedzēja pieprasītie papildu dati.
- (8) 2024. gada 13. februārī kompetentā iestāde, kas veic novērtēšanu, Komisiju informēja, ka pieteikuma novērtēšanas kavējumu dēļ ir vajadzīgs vēl viens apstiprinājuma pagarinājums. 2024. gada 7. martā kompetentā iestāde, kas veic novērtēšanu, Aģentūrai iesniedza atjaunošanas novērtējuma ziņojumu.
- (9) Tātad tādu iemeslu dēļ, ko pieteikuma iesniedzējs nespēj ietekmēt, apstiprinājuma termiņš var beigties, pirms tiek pieņemts lēmums par tā atjaunošanu. Tāpēc apstiprinājuma termiņu ir lietderīgi vēl pagarināt uz pieteikuma izskatīšanai pietiekamu laiku. Ņemot vērā novērtēšanas termiņu, kurš jāievēro kompetentajai iestādei, kas veic novērtēšanu, termiņu, kurā Aģentūrai jā sagatavo un jāiesniedz atzinumi, un laiku, kas Komisijai vajadzīgs, lai nolemtu, vai apstiprinājumu atjaunot, apstiprinājuma termiņš būtu jāpārceļ uz 2026. gada 30. aprīli.
- (10) Pēc šīs vēl vienas apstiprinājuma termiņa pagarināšanas metoflutrīns joprojām ir apstiprināts lietošanai 18. produkta veida biocīdos, ja vien tiek ievēroti Direktīvas 98/8/EK I pielikumā noteiktie nosacījumi,

IR PIENĒMUSI ŠO LĒMUMU.

1. pants

Īstenošanas lēmumā (ES) 2023/1086 noteikto datumu, līdz kuram metoflutrīns ir apstiprināts lietošanai 18. produkta veida biocīdos, pārceļ uz 2026. gada 30. aprīli.

2. pants

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

Briselē, 2024. gada 16. septembrī

Komisijas vārdā –
priekšsēdētāja
Ursula VON DER LEYEN

(*) Komisijas Īstenošanas lēmums (ES) 2023/1086 (2023. gada 2. jūnijs), ar ko uz vēlāku laiku pārceļ datumu, līdz kuram lietošanai 18. produkta veida biocīdos saskaņā ar Eiropas Parlamenta un Padomes Regulu (ES) Nr. 528/2012 ir apstiprināts metoflutrīns (OV L 144, 5.6.2023., 96. lpp., ELI: http://data.europa.eu/eli/dec_impl/2023/1086/oj).