

**REGULAMENTUL DE PUNERE ÎN APLICARE (UE) NR. 407/2014 AL COMISIEI****din 23 aprilie 2014****de aprobare a transflutrinului ca substanță activă existentă, destinată utilizării în produsele biocide pentru tipul de produs 18****(Text cu relevanță pentru SEE)**

COMISIA EUROPEANĂ,

având în vedere Tratatul privind funcționarea Uniunii Europene,

având în vedere Regulamentul (UE) nr. 528/2012 al Parlamentului European și al Consiliului din 22 mai 2012 privind punerea la dispoziție pe piață și utilizarea produselor biocide <sup>(1)</sup>, în special articolul 89 alineatul (1) al treilea paragraf,

întrucât:

- (1) Regulamentul (CE) nr. 1451/2007 al Comisiei <sup>(2)</sup> stabilește o listă de substanțe active care trebuie evaluate în vederea unei eventuale includeri în anexa I, IA sau IB la Directiva 98/8/CE a Parlamentului European și a Consiliului <sup>(3)</sup>. Lista respectivă include transflutrinul.
- (2) Transflutrinul a fost evaluat în conformitate cu articolul 11 alineatul (2) din Directiva 98/8/CE în vederea utilizării în tipul de produs 18, insecticide, acaricide și produse pentru combaterea altor artropode, astfel cum a fost definit în anexa V la directiva respectivă, care corespunde tipului de produs 18, astfel cum a fost definit în anexa V la Regulamentul (UE) nr. 528/2012.
- (3) Țările de Jos au fost desemnate ca stat membru raportor și au prezentat Comisiei, la 13 iulie 2010, raportul autorității competente însoțit de o recomandare, în conformitate cu articolul 14 alineatele (4) și (6) din Regulamentul (CE) nr. 1451/2007.
- (4) Raportul autorității competente a fost examinat de statele membre și de Comisie. În conformitate cu articolul 15 alineatul (4) din Regulamentul (CE) nr. 1451/2007, concluziile examinării au fost incluse într-un raport de evaluare, care a fost reexaminat în cadrul reuniunii Comitetului permanent pentru produse biocide din 13 martie 2014.
- (5) Conform acestui raport de evaluare, produsele biocide utilizate pentru tipul de produs 18, care conțin transflutrin, pot îndeplini cerințele prevăzute la articolul 5 din Directiva 98/8/CE, dacă sunt respectate anumite specificații și condiții privind utilizarea lor.
- (6) Prin urmare, este oportun să se aprobe transflutrinul destinat utilizării în produsele biocide pentru tipul de produs 18, sub rezerva conformității cu aceste specificații și condiții.
- (7) Întrucât evaluarea nu a abordat nanomaterialele, în temeiul articolului 4 alineatul (4) din Regulamentul (UE) nr. 528/2012, aprobarea nu ar trebui să includă astfel de materiale.
- (8) Ar trebui să se prevadă trecerea unei perioade de timp rezonabile până la aprobarea unei substanțe active, pentru a permite părților interesate să se pregătească în vederea îndeplinirii noilor cerințe impuse.
- (9) Măsurile prevăzute de prezentul regulament sunt conforme cu avizul Comitetului permanent pentru produse biocide,

<sup>(1)</sup> JO L 167, 27.6.2012, p. 1.

<sup>(2)</sup> Regulamentul (CE) nr. 1451/2007 al Comisiei din 4 decembrie 2007 privind a doua etapă a programului de lucru de 10 ani prevăzut la articolul 16 alineatul (2) din Directiva 98/8/CE a Parlamentului European și a Consiliului privind introducerea pe piață a produselor biocide (JO L 325, 11.12.2007, p. 3).

<sup>(3)</sup> Directiva 98/8/CE a Parlamentului European și a Consiliului din 16 februarie 1998 privind comercializarea produselor biodestructive (JO L 123, 24.4.1998, p. 1).

ADOPTĂ PREZENTUL REGULAMENT:

*Articolul 1*

Se aprobă transflutrinul ca substanță activă destinată utilizării în produsele biocide pentru tipul de produs 18, sub rezerva îndeplinirii specificațiilor și a condițiilor prevăzute în anexă.

*Articolul 2*

Prezentul regulament intră în vigoare în a douăzecea zi de la data publicării în *Jurnalul Oficial al Uniunii Europene*.

Prezentul regulament este obligatoriu în toate elementele sale și se aplică direct în toate statele membre.

Adoptat la Bruxelles, 23 aprilie 2014.

*Pentru Comisie*  
*Președintele*  
José Manuel BARROSO

\_\_\_\_\_

## ANEXĂ

Denumire comună	Denumire IUPAC Numere de identificare	Gradul minim de puritate a substanței active <sup>(1)</sup>	Data aprobării	Data de expirare a aprobării	Tipul de produs	Condiții specifice <sup>(2)</sup>
Transflutrin	Denumire IUPAC: 2,3,5,6-tetrafluorobenzil (1R,3S)-3-(2,2-diclorvinil)-2,2-dimetil ciclopropan carboxilat  sau 2,3,5,6-tetrafluorobenzil (1R)-trans-3-(2,2-diclorvinil)-2,2-dimetil ciclopropan carboxilat  Nr. CE: 405-060-5  Nr. CAS: 118712-89-3	965 g/kg în configurație 1R trans	1 noiembrie 2015	31 octombrie 2025	18	În evaluarea produsului, se va acorda o atenție deosebită expunerii, riscurilor și eficacității aferente utilizărilor care fac obiectul unei cereri de autorizare, dar care nu sunt abordate în evaluarea la nivelul Uniunii a riscurilor prezentate de substanța activă.  Autorizațiile se eliberează în următoarele condiții:  Având în vedere riscurile pentru compartimentele apă, sedimente și sol, transflutrinul nu se utilizează în vaporizatoare pentru interior sau în spirale insecticide, cu excepția cazului în care se poate demonstra în cererea de autorizare a produsului că riscurile pot fi reduse până la un nivel acceptabil.

<sup>(1)</sup> Purity indicated in this column is the minimum purity of the active substance used for the evaluation performed in accordance with article 8 of Regulation (EU) no. 528/2012. The active substance from the product introduced on the market may have an equal or different purity, if it is proved that this is equivalent from a technical point of view with the active substance evaluated.

<sup>(2)</sup> In view of the application of the common principles from annex VI to Regulation (EU) no. 528/2012, the content and conclusions of the evaluation reports are available on the internet site of the Commission: <http://ec.europa.eu/comm/environment/biocides/index.htm>.