

IZVEDBENI SKLEP KOMISIJE (EU) 2022/1496**z dne 8. septembra 2022****o odložitvi datuma izteka odobritve tebukonazola za uporabo v biocidnih proizvodih vrste proizvodov 8 v skladu z Uredbo (EU) št. 528/2012 Evropskega parlamenta in Sveta****(Besedilo velja za EGP)**

EVROPSKA KOMISIJA JE –

ob upoštevanju Pogodbe o delovanju Evropske unije,

ob upoštevanju Uredbe (EU) št. 528/2012 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 22. maja 2012 o dostopnosti na trgu in uporabi biocidnih proizvodov ⁽¹⁾ ter zlasti člena 14(5) Uredbe,

po posvetovanju s Stalnim odborom za biocidne proizvode,

ob upoštevanju naslednjega:

- (1) Tebukonazol je bil vključen v Prilogo I k Direktivi 98/8/ES Evropskega parlamenta in Sveta ⁽²⁾ kot aktivna snov za uporabo v biocidnih proizvodih vrste proizvodov 8. V skladu s členom 86 Uredbe (EU) št. 528/2012 se je torej štelo, da je bil odobren do 31. marca 2020 v skladu z navedeno uredbo pod pogoji iz Priloge I k Direktivi 98/8/ES.
- (2) V skladu s členom 13(1) Uredbe (EU) št. 528/2012 je bila 27. septembra 2018 vložena vloga za podaljšanje odobritve tebukonazola za uporabo v biocidnih proizvodih vrste proizvodov 8 (v nadaljnjem besedilu: vloga).
- (3) Ocenjevalni pristojni organ Danske je 6. februarja 2019 Komisijo obvestil o svoji odločitvi v skladu s členom 14(1) Uredbe (EU) št. 528/2012, da je potrebna popolna ocena vloge. Popolno oceno vloge v skladu s členom 8(1) navedene uredbe ocenjevalni pristojni organ opravi v 365 dneh po njeni validaciji.
- (4) Ocenjevalni pristojni organ lahko v skladu s členom 8(2) Uredbe (EU) št. 528/2012 po potrebi od vlagatelja zahteva, da predloži dovolj podatkov za izvedbo ocene. V tem primeru se 365-dnevno obdobje prekine za skupno največ 180 dni, razen če je zaradi narave zahtevanih podatkov ali izrednih okoliščin upravičeno daljše obdobje prekinitve.
- (5) Evropska agencija za kemikalije (v nadaljnjem besedilu: Agencija) mora v skladu s členom 14(3) Uredbe (EU) št. 528/2012 v 270 dneh po prejemu priporočila ocenjevalnega pristojnega organa pripraviti mnenje o podalšanju odobritve aktivne snovi in ga predložiti Komisiji.
- (6) Da bi bilo na voljo dovolj časa za preučitev vloge, se je z Izvedbenim sklepom (EU) 2019/1951 ⁽³⁾ datum izteka odobritve tebukonazola za uporabo v biocidnih proizvodih vrste proizvodov 8 odložil do 30. septembra 2022.
- (7) Ocenjevalni pristojni organ je 3. maja 2022 obvestil Komisijo, da namerava poročilo o oceni podaljšanja odobritve Agenciji predložiti v prvi polovici leta 2024.

⁽¹⁾ UL L 167, 27.6.2012, str. 1.

⁽²⁾ Direktiva 98/8/ES Evropskega parlamenta in Sveta z dne 16. februarja 1998 o dajanju biocidnih pripravkov v promet (UL L 123, 24.4.1998, str. 1).

⁽³⁾ Izvedbeni sklep Komisije (EU) 2019/1951 z dne 25. novembra 2019 o odlogu datuma izteka odobritve tebukonazola za uporabo v biocidnih proizvodih 8. vrste proizvodov (UL L 304, 26.11.2019, str. 21).

- (8) To pomeni, da se bo odobritev iz razlogov, na katere vlagatelj nima vpliva, verjetno iztekla pred sprejetjem odločitve o njenem podaljšanju. Zato je primerno datum njenega izteka odložiti za obdobje, ki zadošča za preučitev vloge. Ob upoštevanju rokov ocenjevalnega pristojnega organa za oceno, rokov Agencije za pripravo in predložitev mnenja ter rokov Komisije, da odloči o podaljšanju odobritve tebukonazola za uporabo v biocidnih proizvodih vrste proizvodov 8, bi bilo treba datum izteka odobritve odložiti do 30. junija 2026.
- (9) Po odložitvi datuma izteka odobritve bo tebukonazol še naprej odobren za uporabo v biocidnih proizvodih vrste proizvodov 8 ob upoštevanju zahtev iz Priloge I k Direktivi 98/8/ES –

SPREJELA NASLEDNJI SKLEP:

Člen 1

Datum izteka odobritve tebukonazola za uporabo v biocidnih proizvodih vrste proizvodov 8 iz Izvedbenega sklepa (EU) 2019/1951 se odloži do 30. junija 2026.

Člen 2

Ta sklep začne veljati dvajseti dan po objavi v *Uradnem listu Evropske unije*.

V Bruslju, 8. septembra 2022

Za Komisijo
predsednica
Ursula VON DER LEYEN