

SKLEP SKUPNEGA ODBORA EGP**št. 84/2016****z dne 29. aprila 2016****o spremembi Priloge II (Tehnični predpisi, standardi, preskušanje in certificiranje) k Sporazumu EGP [2017/2034]**

SKUPNI ODBOR EGP JE –

ob upoštevanju Sporazuma o Evropskem gospodarskem prostoru (v nadaljnjem besedilu: Sporazum EGP) in zlasti člena 98 Sporazuma EGP,

ob upoštevanju naslednjega:

- (1) Izvedbeno uredbo Komisije (EU) 2016/105 z dne 27. januarja 2016 o odobritvi bifenil-2-ola kot obstoječe aktivne snovi za uporabo v biocidnih proizvodih 1., 2., 4., 6. in 13. vrste proizvodov ⁽¹⁾ je treba vključiti v Sporazum EGP.
- (2) Izvedbeno uredbo Komisije (EU) 2016/124 z dne 29. januarja 2016 o odobritvi PHMB (1600; 1.8) kot obstoječe aktivne snovi za uporabo v biocidnih proizvodih 4. vrste proizvodov ⁽²⁾ je treba vključiti v Sporazum EGP.
- (3) Izvedbeno uredbo Komisije (EU) 2016/125 z dne 29. januarja 2016 o odobritvi PHMB (1600; 1.8) kot obstoječe aktivne snovi za uporabo v biocidnih proizvodih 2., 3., in 11. vrste proizvodov ⁽³⁾ je treba vključiti v Sporazum EGP.
- (4) Izvedbeno uredbo Komisije (EU) 2016/131 z dne 1. februarja 2016 o odobritvi C(M)IT/MIT (3:1) kot obstoječe aktivne snovi za uporabo v biocidnih proizvodih 2., 4., 6., 11., 12. in 13. vrste proizvodov ⁽⁴⁾ je treba vključiti v Sporazum EGP.
- (5) Izvedbeni sklep Komisije (EU) 2016/107 z dne 27. januarja 2016 o neodobritvi ciburtrina kot obstoječe aktivne snovi za uporabo v biocidnih proizvodih 21. vrste proizvodov ⁽⁵⁾ je treba vključiti v Sporazum EGP.
- (6) Izvedbeni sklep Komisije (EU) 2016/108 z dne 27. januarja 2016 o neodobritvi 2-butanon peroksida kot obstoječe aktivne snovi za uporabo v biocidnih proizvodih 1. in 2. vrste proizvodov ⁽⁶⁾ je treba vključiti v Sporazum EGP.
- (7) Izvedbeni sklep Komisije (EU) 2016/109 z dne 27. januarja 2016 o neodobritvi PHMB (1600; 1.8) kot obstoječe aktivne snovi za uporabo v biocidnih proizvodih 1., 6., in 9. vrste proizvodov ⁽⁷⁾ je treba vključiti v Sporazum EGP.
- (8) Izvedbeni sklep Komisije (EU) 2016/110 z dne 27. januarja 2016 o neodobritvi triklosana kot obstoječe aktivne snovi za uporabo v biocidnih proizvodih 1. vrste proizvodov ⁽⁸⁾ je treba vključiti v Sporazum EGP.
- (9) Izvedbeni sklep Komisije (EU) 2016/135 z dne 29. januarja 2016 o odložitvi datuma izteka odobritve flokumafena, brodifakuma in varfarina za uporabo v biocidnih proizvodih v vrsti proizvodov 14 ⁽⁹⁾ je treba vključiti v Sporazum EGP.
- (10) Prilogo II k Sporazumu EGP bi bilo zato treba ustrezno spremeniti –

⁽¹⁾ ULL 21, 28.1.2016, str. 74.

⁽²⁾ ULL 24, 30.1.2016, str. 1.

⁽³⁾ ULL 24, 30.1.2016, str. 6.

⁽⁴⁾ ULL 25, 2.2.2016, str. 48.

⁽⁵⁾ ULL 21, 28.1.2016, str. 81.

⁽⁶⁾ ULL 21, 28.1.2016, str. 83.

⁽⁷⁾ ULL 21, 28.1.2016, str. 84.

⁽⁸⁾ ULL 21, 28.1.2016, str. 86.

⁽⁹⁾ ULL 25, 2.2.2016, str. 65.

SPREJEL NASLEDNJI SKLEP:

Člen 1

Za točko 12zzzb (Izvedbena uredba Komisije (EU) 2015/985) poglavja XV Priloge II k Sporazumu EGP se vstavijo naslednje točke:

- „12zzzc. **32016 R 0105**: Izvedbena uredba Komisije (EU) 2016/105 z dne 27. januarja 2016 o odobritvi bifenil-2-ola kot obstoječe aktivne snovi za uporabo v biocidnih proizvodih 1., 2., 4., 6. in 13. vrste proizvodov (UL L 21, 28.1.2016, str. 74).
- 12zzzd. **32016 D 0107**: Izvedbeni sklep Komisije (EU) 2016/107 z dne 27. januarja 2016 o neodobritvi cibutrina kot obstoječe aktivne snovi za uporabo v biocidnih proizvodih 21. vrste proizvodov (UL L 21, 28.1.2016, str. 81).
- 12zzze. **32016 D 0108**: Izvedbeni sklep Komisije (EU) 2016/108 z dne 27. januarja 2016 o neodobritvi 2-butanon peroksida kot obstoječe aktivne snovi za uporabo v biocidnih proizvodih 1. in 2. vrste proizvodov (UL L 21, 28.1.2016, str. 83).
- 12zzzf. **32016 D 0109**: Izvedbeni sklep Komisije (EU) 2016/109 z dne 27. januarja 2016 o neodobritvi PHMB (1600; 1.8) kot obstoječe aktivne snovi za uporabo v biocidnih proizvodih 1., 6., in 9. vrste proizvodov (UL L 21, 28.1.2016, str. 84).
- 12zzzg. **32016 D 0110**: Izvedbeni sklep Komisije (EU) 2016/110 z dne 27. januarja 2016 o neodobritvi triklosana kot obstoječe aktivne snovi za uporabo (UL L 21, 28.1.2016, str. 86).
- 12zzzh. **32016 R 0124**: Izvedbena uredba Komisije (EU) 2016/124 z dne 29. januarja 2016 o odobritvi PHMB (1600; 1.8) kot obstoječe aktivne snovi za uporabo v biocidnih proizvodih 4. vrste proizvodov (UL L 24, 30.1.2016, str. 1).
- 12zzzi. **32016 R 0125**: Izvedbena uredba Komisije (EU) 2016/125 z dne 29. januarja 2016 o odobritvi PHMB (1600; 1.8) kot obstoječe aktivne snovi za uporabo v biocidnih proizvodih 2., 3., in 11. vrste proizvodov (UL L 24, 30.1.2016, str. 6).
- 12zzzj. **32016 R 0131**: Izvedbena uredba Komisije (EU) 2016/131 z dne 1. februarja 2016 o odobritvi C(M)IT/MIT (3:1) kot obstoječe aktivne snovi za uporabo v biocidnih proizvodih 2., 4., 6., 11., 12. in 13. vrste proizvodov (UL L 25, 2.2.2016, str. 48).
- 12zzzk. **32016 D 0135**: Izvedbeni sklep Komisije (EU) 2016/135 z dne 29. januarja 2016 o odložitvi datuma izteka odobritve flokumafena, brodifakuma in varfarina za uporabo v biocidnih proizvodih v vrsti proizvodov 14 (UL L 25, 2.2.2016, p. 65).“

Člen 2

Besedila izvedbenih uredb (EU) 2016/105, (EU) 2016/124, (EU) 2016/125 in (EU) 2016/131 ter izvedbenih sklepov (EU) 2016/107, (EU) 2016/108, (EU) 2016/109, (EU) 2016/110 in (EU) 2016/135 v islandskem in norveškem jeziku, ki se objavijo v Dopolnilu EGP k *Uradnemu listu Evropske unije*, so verodostojna.

Člen 3

Ta sklep začne veljati 30. aprila 2016 pod pogojem, da so bila predložena vsa uradna obvestila v skladu s členom 103(1) Sporazuma EGP (*).

(*) Navedena ni nobena ustavna zahteva.

Člen 4

Ta sklep se objavi v sklopu EGP *Uradnega lista Evropske unije* in Dopolnilu EGP k *Uradnemu listu Evropske unije*.

V Bruslju, 29. aprila 2016

Za Skupni odbor EGP

Predsednik

Claude MAERTEN
