

SKLEP KOMISIJE

z dne 8. februarja 2010

o nevključitvi diazinona v Prilogo I, IA ali IB k Direktivi 98/8/ES Evropskega parlamenta in Sveta o dajanju biocidnih pripravkov v promet

(notificirano pod dokumentarno številko C(2010) 749)

(Besedilo velja za EGP)

(2010/71/EU)

EVROPSKA KOMISIJA JE –

ob upoštevanju Pogodbe o delovanju Evropske unije,

ob upoštevanju Direktive 98/8/ES Evropskega parlamenta in Sveta z dne 16. februarja 1998 o dajanju biocidnih pripravkov v promet ⁽¹⁾ in zlasti drugega pododstavka člena 16(2) Direktive,

ob upoštevanju naslednjega:

- (6) Odločba Komisije 2007/794/ES z dne 29. novembra 2007 o določitvi novega roka za predložitev dosjejev za nekatere snovi, ki jih je treba preučiti v okviru 10-letnega programa iz člena 16(2) Direktive 98/8/ES ⁽³⁾ je določila novi rok za predložitev dosjeja do 30. aprila 2008.
- (7) Pred iztekom novega roka se je vlagatelj pred predložitvijo navedenih dosjejev posvetoval s Portugalsko, ki je država članica, imenovana za poročevalko pri ocenjevanju diazinona, da preveri, ali se njegov referenčni izdelek, ovratnica proti bolham, šteje za biocidni pripravek ali veterinarsko zdravilo.
- (8) Po posvetu s Komisijo in drugimi državami članicami je Portugalska sporočila vlagatelju, da večina držav članic ovratnico proti bolham, kakršno je dal v promet vlagatelj, ne bi obravnavala kot biocidni pripravek temveč kot zdravilo za uporabo v veterinarski medicini, kakor je opredeljeno v členu 1(2) Direktive 2001/82/ES Evropskega parlamenta in Sveta ⁽⁴⁾.
- (9) Zaradi navedenega poročila vlagatelj ni predložil dosjeja za vključitev diazinona za uporabo v 18. vrsti izdelkov v Prilogo I, IA ali IB k Direktivi 98/8/ES. V skladu s členom 12(4) Uredbe (ES) št. 1451/2007 ni mogoče dovoliti prevzema vloge udeleženca za diazinon v 18. vrsti izdelkov.
- (10) Ker vlagatelj ni predložil dosjeja v predpisanem roku, se diazinon za 18. vrsto izdelkov ne vključi v Prilogo I, IA ali IB k Direktivi 98/8/ES.
- (11) Treba je določiti daljši rok za izločitev ovratnic proti bolham iz prometa, ki so v nekaterih državah članicah bile dane v promet kot biocidni pripravki, da se lahko izda dovoljenje za zdravilo za uporabo v veterinarski medicini v skladu z Direktivo 2001/82/ES.
- (1) Uredba Komisije (ES) št. 1451/2007 z dne 4. decembra 2007 o drugi fazi desetletnega delovnega programa iz člena 16(2) Direktive 98/8/ES Evropskega parlamenta in Sveta o dajanju biocidnih pripravkov v promet ⁽²⁾ določa seznam aktivnih snovi, ki jih je treba oceniti zaradi njihove možne vključitve v Prilogo I, IA ali IB k Direktivi 98/8/ES.
- (2) Navedeni seznam vključuje diazinon za uporabo v 18. vrsti izdelkov, insekticidih, akaricidih in pripravkih za nadzor drugih členonožcev, kot so opredeljeni v Prilogi V k Direktivi 98/8/ES.
- (3) Rok za predložitev popolnega dosjeja za aktivne snovi glede uporabe v 18. vrsti izdelkov je bil 30. april 2006. Do tega roka nihče ni predložil popolnega dosjeja.
- (4) Komisija je o tem ustrezno obvestila države članice. Navedeno obvestilo je Komisija objavila v elektronski obliki 14. junija 2006.
- (5) V treh mesecih po objavi navedene objave je ena družba izrazila zanimanje, da bi prevzela vlogo udeleženca za diazinon glede uporabe v 18. vrsti izdelkov.

⁽¹⁾ UL L 123, 24.4.1998, str. 1.⁽²⁾ UL L 325, 11.12.2007, str. 3.⁽³⁾ UL L 320, 6.12.2007, str. 35.⁽⁴⁾ UL L 311, 28.11.2001, str. 1.

(12) Ukrepi iz tega sklepa so v skladu z mnenjem Stalnega odbora za biocidne pripravke –

Drugi biocidni pripravki, ki vsebujejo diazinon za uporabo v 18. vrsti izdelkov, se od 1. marca 2011 ne dajejo več v promet.

SPREJELA NASLEDNJI SKLEP:

Člen 3

Člen 1

Ta sklep je naslovljen na države članice.

Diazinon (št. CAS 333-41-5, št. ES 206-373-8) se ne vključi v Prilogo I, IA ali IB k Direktivi 98/8/ES za 18. vrsto izdelkov.

V Bruslju, 8. februarja 2010

Člen 2

Ovratnice proti bolham, ki so dane v promet kot biocidni pripravki in vsebujejo diazinon za uporabo v 18. vrsti izdelkov, se od 1. marca 2013 ne dajejo več v promet.

Za Komisijo

Stavros DIMAS

Član Komisije