

DIREKTIVE

DIREKTIVA KOMISIJE 2010/71/EU

z dne 4. novembra 2010

o spremembi Direktive 98/8/ES Evropskega parlamenta in Sveta za vključitev metoflutrina kot aktivne snovi v Prilogo I k Direktivi

(Besedilo velja za EGP)

EVROPSKA KOMISIJA JE –

da se sprejmejo ustrezni ukrepi ali naložijo posebni pogoji za zmanjšanje ugotovljenih tveganj na sprejemljivo raven.

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 člena 11(4) Direktive,

(6) Pomembno je, da se določbe te direktive uporabljajo hkrati v vseh državah članicah, da se zagotovi enako ravnanje z biocidnimi pripravki na trgu, ki vsebujejo aktivno snov metoflutrin, in da se omogoči ustrezno delovanje trga biocidnih pripravkov na splošno.

ob upoštevanju naslednjega:

(7) Pred vključitvijo aktivne snovi v Prilogo I je treba zagotoviti ustrezno obdobje, ki bo omogočilo državam članicam, da sprejmejo zakone ter druge predpise in določbe, potrebne za uskladitev s to direktivo.

(1) Združeno kraljestvo je 23. decembra 2005 od družbe Sumitomo Chemical (UK) Plc v skladu s členom 11(1) Direktive 98/8/ES prejelo vlogo za vključitev aktivne snovi metoflutrin v Prilogo I za uporabo v vrsti pripravkov 18, insekticidi, akaricidi in pripravki za nadzor drugih členonožcev, kot je opredeljeno v Prilogi V k Direktivi 98/8/ES. Metoflutrin na datum iz člena 34(1) Direktive 98/8/ES še ni bil v prometu kot aktivna snov biocidnega pripravka.

(8) Direktivo 98/8/ES je zato treba ustrezno spremeniti.

(2) Po opravljeni oceni je Združeno kraljestvo 19. junija 2008 Komisiji poslalo poročilo o oceni skupaj s priporočilom.

(9) Ukrepi, predvideni s to direktivo, so v skladu z mnenjem Stalnega odbora za biocidne pripravke –

(3) Poročilo so 27. maja 2010 pregledale države članice in Komisija v Stalnem odboru za biocidne pripravke, ugotovitve pregleda pa so bile vključene v poročilo o oceni.

SPREJELA NASLEDNJO DIREKTIVO:

Člen 1

Priloga I k Direktivi 98/8/ES se spremeni v skladu s Prilogo k tej direktivi.

Člen 2

Prenos

(4) Preiskave so pokazale, da je za biocidne pripravke, ki se uporabljajo kot insekticidi, akaricidi in pripravki za nadzor drugih členonožcev ter vsebujejo metoflutrin, mogoče pričakovati, da izpolnjujejo zahteve iz člena 5 Direktive 98/8/ES. Zato je primerno vključiti metoflutrin v Prilogo I k navedeni direktivi.

1. Države članice najpozneje do 30. aprila 2011 sprejmejo in objavijo zakone ter druge predpise in določbe, potrebne za uskladitev s to direktivo.

Navedene določbe uporabljajo od 1. maja 2011.

(5) Na evropski ravni ni bila opravljena ocena vseh možnosti uporabe. Zato je primerno, da države članice ocenijo tiste možnosti uporabe oziroma tiste scenarije izpostavljenosti ter tista tveganja za predele in prebivalce, ki niso bili reprezentativno obravnavani v oceni tveganja na evropski ravni, ter da pri izdaji dovoljenj za pripravke zagotovijo,

Ko države članice sprejmejo navedene določbe, se te sklicujejo na to direktivo ali pa se sklic nanjo navede ob njihovi uradni objavi. Način sklicevanja določijo države članice.

2. Države članice sporočijo Komisiji besedila glavnih določb nacionalne zakonodaje, ki jih sprejmejo na področju, ki ga ureja ta direktiva.

⁽¹⁾ UL L 123, 24.4.1998, str. 1.

Člen 3

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

Člen 4

Ta direktiva je naslovljena na države članice.

V Bruslju, 4. novembra 2010

Za Komisijo
Predsednik
José Manuel BARROSO

PRILOGA

V Prilogi I k Direktivi 98/8/ES se doda snov metoflutrin:

Št.	Splošno ime	Ime po IUPAC identifikacijske številke	Minimalna čistost aktivne snovi v biocidnem pripravku, kakor se daje v promet	Datum vključitve	Rok za uskladitev s členom 16(3) (razen za pripravke, ki vsebujejo več kot eno aktivno snov, za katere je rok za uskladitev s členom 16(3) enak roku, določenemu v zadnji odločbi o vključitvi njegovih aktivnih snovi)	Datum izteka veljavnosti vključitve	Vrsta pripravka	Posebne določbe (*)
„36	Metoflutrin	Izomer RTZ: 2,3,5,6-tetrafluoro-4-(metoksimetil)benzil-(1R,3R)-2,2-dimetil-3-(Z)-(prop-1-enil)ciklopropankarboksilat Št. ES: Ni podatkov Št. CAS: 240494-71-7 Vsota izomerov: 2,3,5,6-tetrafluoro-4-(metoksimetil)benzil (EZ)-(1RS,3RS;1SR,3SR)-2,2-dimetil-3-prop-1-enilciklopropankarboksilat Št. ES: ni podatkov Št. CAS: 240494-70-6	Aktivna snov je v skladu z obema naslednjima vrednostma čistosti: Izomer RTZ 754 g/kg Vsota izomerov 930 g/kg	1. maj 2011	Se ne uporablja	30. april 2021	18	Kadar je za določen pripravek to potrebno, države članice pri ocenjevanju vloge za izdajo dovoljenja za pripravek v skladu s členom 5 in Prilogo VI ocenijo tiste scenarije uporabe ali izpostavljenosti ter tista tveganja za predele in prebivalce, ki niso bili reprezentativno obravnavani v oceni tveganja na evropski ravni.“

(*) Za izvajanje splošnih načel Priloge VI so vsebina in sklepane ugotovitve poročil o oceni na voljo na naslednji spletni strani Komisije: <http://ec.europa.eu/comm/environment/biocides/index.htm>