

**IZVEDBENI SKLEP KOMISIJE (EU) 2019/994****z dne 17. junija 2019****o odlogu datuma izteka odobritve etofenproksa za uporabo v biocidnih proizvodih 8. vrste proizvodov****(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 <sup>(1)</sup> ter zlasti člena 14(5) Uredbe,

po posvetovanju s Stalnim odborom za biocidne pripravke,

ob upoštevanju naslednjega:

- (1) Aktivna snov etofenproks je bila vključena v Prilogo I k Direktivi 98/8/ES Evropskega parlamenta in Sveta <sup>(2)</sup> za uporabo v biocidnih proizvodih 8. vrste proizvodov in se zato v skladu s členom 86 Uredbe (EU) št. 528/2012 šteje za odobreno v skladu z navedeno uredbo ob upoštevanju specifikacij in pogojev iz Priloge I k navedeni direktivi.
- (2) Odobritev etofenproksa za uporabo v biocidnih proizvodih 8. vrste proizvodov se bo iztekla 31. januarja 2020. Dne 27. julija 2018 je bila vložena vloga v skladu s členom 13(1) Uredbe (EU) št. 528/2012 za podaljšanje odobritve etofenproksa.
- (3) Ocenjevalni pristojni organ Avstrije je 19. decembra 2018 obvestil Komisijo, da je v skladu s členom 14(1) Uredbe (EU) št. 528/2012 odločil, da je potrebna popolna ocena vloge. V skladu s členom 8(1) navedene uredbe ocenjevalni pristojni organ v 365 dneh po validaciji vloge opravi popolno oceno vloge.
- (4) Ocenjevalni pristojni organ v skladu s členom 8(2) navedene uredbe po potrebi od vlagatelja zahteva, da predloži dovolj podatkov za izvedbo ocene. V takem primeru se 365-dnevno obdobje prekine za obdobje, ki skupno ne presega 180 dni, razen če je daljše obdobje prekinitve upravičeno zaradi narave zahtevanih podatkov ali izrednih okoliščin.
- (5) Evropska agencija za kemikalije (v nadaljnjem besedilu: Agencija) v 270 dneh po prejemu priporočila ocenjevalnega pristojnega organa v skladu s členom 14(3) Uredbe (EU) št. 528/2012 pripravi in Komisiji predloži mnenje o podaljšanju odobritve aktivne snovi.
- (6) Zato bo iz razlogov, na katere vlagatelj nima vpliva, odobritev etofenproksa za uporabo v biocidnih proizvodih 8. vrste proizvodov verjetno potekla pred sprejetjem odločitve o njenem podaljšanju. Zato je primerno datum izteka odobritve etofenproksa za uporabo v biocidnih proizvodih 8. vrste proizvodov odložiti za obdobje, ki je potrebno, da se omogoči preverjanje vloge. Glede na roke, ki jih ima ocenjevalni pristojni organ za oceno ter Agencija za pripravo in predložitev mnenja, je primerno, da se datum izteka odobritve odloži do 31. oktobra 2022.
- (7) Z izjemo datuma izteka odobritve bi moral etofenproks ostati odobren za uporabo v biocidnih proizvodih 8. vrste proizvodov v skladu s specifikacijami in pogoji, navedenimi v Prilogi I k Direktivi 98/8/ES –

SPREJELA NASLEDNJI SKLEP:

**Člen 1**

Datum izteka odobritve etofenproksa za uporabo v biocidnih proizvodih 8. vrste proizvodov se odloži do 31. oktobra 2022.

<sup>(1)</sup> UL L 167, 27.6.2012, str. 1.<sup>(2)</sup> 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).

---

*Člen 2*

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

V Bruslju, 17. junija 2019

*Za Komisijo*  
*Predsednik*  
Jean-Claude JUNCKER

---