

IZVEDBENI SKLEP KOMISIJE (EU) 2022/2298**z dne 23. novembra 2022****o odložitvi datuma izteka odobritve propikonazola 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) Propikonazol 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 ob upoštevanju zahtev iz Priloge I k Direktivi 98/8/ES.
- (2) V skladu s členom 13(1) Uredbe (EU) št. 528/2012 je bila 1. oktobra 2018 vložena vloga za podaljšanje odobritve propikonazola za uporabo v biocidnih proizvodih vrste proizvodov 8 (v nadaljnjem besedilu: vloga).
- (3) Ocenjevalni pristojni organ Finske je 8. 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) Da bi bilo na voljo dovolj časa za preučitev vloge, se je datum izteka odobritve propikonazola za uporabo v biocidnih proizvodih vrste proizvodov 8 z Izvedbenim sklepom Komisije (EU) 2020/27 ⁽³⁾ odložil do 31. marca 2021.
- (5) Z Izvedbenim sklepom Komisije (EU) 2021/354 ⁽⁴⁾ je bil datum izteka odobritve propikonazola za uporabo v biocidnih proizvodih vrste proizvodov 8 ponovno odložen do 31. decembra 2022.
- (6) Ocenjevalni pristojni organ je 2. junija 2021 Evropski agenciji za kemikalije (v nadaljnjem besedilu: Agencija) predložil poročilo o oceni in ugotovitve ocenjevanja. Agencija v skladu s členom 14(3) Uredbe (EU) št. 528/2012 v 270 dneh po prejemu priporočila ocenjevalnega pristojnega organa pripravi mnenje o podaljšanju odobritve aktivne snovi in ga predloži Komisiji.
- (7) Agencija je 9. marca 2022 sprejela mnenje ⁽⁵⁾ o podaljšanju odobritve propikonazola v skladu s členom 14(3) Uredbe (EU) št. 528/2012.

⁽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) 2020/27 z dne 13. januarja 2020 o odlogu datuma izteka odobritve propikonazola za uporabo v biocidnih proizvodih vrste proizvodov 8 (UL L 8, 14.1.2020, str. 39).

⁽⁴⁾ Izvedbeni sklep Komisije (EU) 2021/354 z dne 25. februarja 2021 o odlogu datuma izteka odobritve propikonazola za uporabo v biocidnih proizvodih vrste proizvodov 8 (UL L 68, 26.2.2021, str. 219).

⁽⁵⁾ Mnenje Odbora za biocidne proizvode o vlogi za odobritev aktivne snovi: propikonazol, vrsta proizvoda: 8, ECHA/BPC/324/2022, sprejeto dne 9. marca 2022.

- (8) Propikonazol je v skladu z Uredbo (ES) št. 1272/2008 Evropskega parlamenta in Sveta ⁽⁶⁾ razvrščen kot strupena snov za razmnoževanje kategorije 1B, zato izpolnjuje merilo za izključitev iz točke (c) člena 5(1) Uredbe (EU) št. 528/2012. Poleg tega je propikonazol opredeljen kot snov, ki lahko povzroči endokrine motnje in ima tako negativne učinke na ljudi in torej izpolnjuje merilo za izključitev iz točke (d) člena 5(1) Uredbe (EU) št. 528/2012. Medtem ko se je preverjanje za opredelitev, ali je izpolnjen vsaj eden od pogojev iz prvega pododstavka člena 5(2) navedene uredbe in ali je mogoče torej podaljšati odobritev propikonazola, že začelo, pa ga ne bo mogoče zaključiti pred sedanjim iztekom odobritve.
- (9) To pomeni, da bo iz razlogov, na katere vlagatelj nima vpliva, odobritev propikonazola za uporabo v biocidnih proizvodih vrste proizvodov 8 verjetno potekla pred sprejetjem odločitve o njenem podaljšanju. Zato je primerno datum njenega izteka odložiti za obdobje, ki zadošča za končanje celotnega postopka preverjanja vloge. Glede na čas, ki je potreben za oceno, ali je izpolnjen vsaj eden od pogojev iz prvega pododstavka člena 5(2) Uredbe (EU) št. 528/2012, in za odločitev o podaljšanju odobritve propikonazola za uporabo v biocidnih proizvodih vrste proizvodov 8, bi bilo treba datum izteka odobritve odložiti do 31. decembra 2023.
- (10) Po odložitvi datuma izteka odobritve bo propikonazol še naprej odobren za uporabo v biocidnih proizvodih vrste proizvodov 8 ob upoštevanju zahtev iz Priloge I k Direktivi 98/8/ES –

SPREJEL NASLEDNJI SKLEP:

Člen 1

Datum izteka odobritve propikonazola za uporabo v biocidnih proizvodih vrste proizvodov 8 iz Izvedbenega sklepa (EU) 2021/354 se odloži do 31. decembra 2023.

Člen 2

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

V Bruslju, 23. novembra 2022

Za Komisijo
predsednica
Ursula VON DER LEYEN

⁽⁶⁾ Uredba (ES) št. 1272/2008 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 16. decembra 2008 o razvrščanju, označevanju in pakiranju snovi ter zmesi, o spremembi in razveljavitvi direktiv 67/548/EGS in 1999/45/ES ter spremembi Uredbe (ES) št. 1907/2006 (UL L 353, 31.12.2008, str. 1).