

**IZVEDBENI SKLEP KOMISIJE (EU) 2023/471****z dne 2. marca 2023****o odložitvi datuma izteka odobritve 4,5-dikloro-2-oktil-2H-izotiazol-3-ona 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 <sup>(1)</sup> ter zlasti člena 14(5) Uredbe,

po posvetovanju s Stalnim odborom za biocidne proizvode,

ob upoštevanju naslednjega:

- (1) 4,5-dikloro-2-oktil-2H-izotiazol-3-on (v nadaljnjem besedilu: DCOIT) je bil vključen v Prilogo I k Direktivi 98/8/ES Evropskega parlamenta in Sveta <sup>(2)</sup> kot aktivna snov za uporabo v biocidnih proizvodih vrste proizvodov 8. V skladu s členom 86 Uredbe (EU) št. 528/2012 se torej šteje, da je bil odobren v skladu z navedeno uredbo pod pogoji iz Priloge I k Direktivi 98/8/ES.
- (2) Odobritev DCOIT za uporabo v biocidnih proizvodih vrste proizvodov 8 (v nadaljnjem besedilu: odobritev) se izteče 30. junija 2023. V skladu s členom 13(1) Uredbe (EU) št. 528/2012 je bila 23. decembra 2021 vložena vloga za obnovev odobritve (v nadaljnjem besedilu: vloga).
- (3) Ocenjevalni pristojni organ Norveške je 24. oktobra 2022 v skladu s členom 14(1) Uredbe (EU) št. 528/2012 obvestil Komisijo o svoji odločitvi, 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) Ocenjevalni pristojni organ lahko v skladu s členom 8(2) Uredbe (EU) št. 528/2012 po potrebi od vlagatelja zahteva, da predloži dovolj podatkov za izvedbo ocene. V tem primeru se 365-dnevno obdobje prekine za skupno največ 180 dni, razen če je zaradi narave zahtevanih podatkov ali izrednih okoliščin upravičeno daljše obdobje prekinitve.
- (5) Evropska agencija za kemikalije v skladu s členom 14(3) Uredbe (EU) št. 528/2012 v 270 dneh po prejemu priporočila ocenjevalnega pristojnega organa pripravi mnenje o obnovitvi odobritve aktivne snovi in ga predloži Komisiji.
- (6) To pomeni, da se bo odobritev iz razlogov, na katere vlagatelj nima vpliva, verjetno iztekla pred sprejetjem odločitve o njeni obnovitvi. Zato je primerno datum njenega izteka odložiti za obdobje, ki zadošča za preučitev vloge. Glede na roke ocenjevalnega pristojnega organa za oceno, roke Evropske agencije za kemikalije za pripravo in predložitev mnenja ter obdobje, ki je potrebno za odločitev, ali se odobritev DCOIT za uporabo v biocidnih proizvodih vrste proizvodov 8 lahko obnovi, je primerno, da se datum izteka odobritve odloži do 31. decembra 2025.
- (7) Po odložitvi datuma izteka odobritve ostaja DCOIT še naprej odobren za uporabo v biocidnih proizvodih vrste proizvodov 8 pod pogoji iz Priloge I k Direktivi 98/8/ES –

<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).

SPREJELA NASLEDNJI SKLEP:

*Člen 1*

Datum izteka odobritve 4,5-dikloro-2-oktil-2H-izotiazol-3-ona za uporabo v biocidnih proizvodih vrste proizvodov 8 iz Priloge I k Direktivi 98/8/ES se odloži do 31. decembra 2025.

*Člen 2*

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

V Bruslju, 2. marca 2023

*Za Komisijo*  
*predsednica*  
Ursula VON DER LEYEN

---