



2025/1247

27.6.2025

IZVEDBENI SKLEP KOMISIJE (EU) 2025/1247

z dne 26. junija 2025

o razveljavitvi Izvedbenega sklepa (EU) 2024/2460 o odložitvi datuma izteka odobritve metoflutrina za uporabo v biocidnih proizvodih vrste proizvodov 18 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) Metoflutrini 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 18. V skladu s členom 86 Uredbe (EU) št. 528/2012 se je torej štelo, da je bil odobren do 30. aprila 2021 v skladu z navedeno uredbo pod pogoji iz Priloge I k Direktivi 98/8/ES.
- (2) V skladu s členom 13(1) Uredbe (EU) št. 528/2012 je bila 25. oktobra 2019 vložena vloga za podaljšanje odobritve metoflutrina za uporabo v biocidnih proizvodih vrste proizvodov 18 (v nadaljnjem besedilu: vloga). Vlogo je ocenil pristojni organ Irske.
- (3) V skladu z Izvedbenim sklepom Komisije (EU) 2021/327 ⁽³⁾ je bil datum izteka odobritve metoflutrina za uporabo v biocidnih proizvodih vrste proizvodov 18 odložen do 31. oktobra 2023. Navedeni datum izteka je bil z Izvedbenim sklepom Komisije (EU) 2023/1086 ⁽⁴⁾ še enkrat preložen na 31. oktober 2024, z Izvedbenim sklepom Komisije (EU) 2024/2460 ⁽⁵⁾ pa na 30. april 2026, da se omogoči dovolj časa za preučitev vloge.
- (4) Z Izvedbeno uredbo Komisije (EU) 2025/1248 ⁽⁶⁾ se je podaljšala odobritev metoflutrina (preimenovanega v epsilon-metoflutrini) za uporabo v biocidnih proizvodih vrste proizvodov 18 pod pogoji iz Priloge k navedeni uredbi, vključno z datumom izteka odobritve. Zato je primerno razveljaviti Izvedbeni sklep (EU) 2024/2460 o odložitvi prvotnega datuma izteka odobritve metoflutrina –

⁽¹⁾ UL L 167, 27.6.2012, str. 1, ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/2012/528/oj>.

⁽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, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/1998/8/oj>).

⁽³⁾ Izvedbeni sklep Komisije (EU) 2021/327 z dne 23. februarja 2021 o odlogu datuma izteka odobritve metoflutrina za uporabo v biocidnih proizvodih vrste proizvodov 18 (UL L 64, 24.2.2021, str. 10, ELI: http://data.europa.eu/eli/dec_impl/2021/327/oj).

⁽⁴⁾ Izvedbeni sklep Komisije (EU) 2023/1086 z dne 2. junija 2023 o odložitvi datuma izteka odobritve metoflutrina za uporabo v biocidnih proizvodih vrste proizvodov 18 v skladu z Uredbo (EU) št. 528/2012 Evropskega parlamenta in Sveta (UL L 144, 5.6.2023, str. 96, ELI: http://data.europa.eu/eli/dec_impl/2023/1086/oj).

⁽⁵⁾ Izvedbeni sklep Komisije (EU) 2024/2460 z dne 16. septembra 2024 o odložitvi datuma izteka odobritve metoflutrina za uporabo v biocidnih proizvodih vrste proizvodov 18 v skladu z Uredbo (EU) št. 528/2012 Evropskega parlamenta in Sveta (UL L, 2024/2460, 17.9.2024, ELI: http://data.europa.eu/eli/dec_impl/2024/2460/oj).

⁽⁶⁾ Izvedbena uredba Komisije (EU) 2025/1248 z dne 26. junija 2025 o podaljšanju odobritve epsilon-metoflutrini kot aktivne snovi za uporabo v biocidnih proizvodih vrste proizvodov 18 v skladu z Uredbo (EU) št. 528/2012 Evropskega parlamenta in Sveta (UL L, 2025/1248, 27.6.2025, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2025/1248/oj).

SPREJELA NASLEDNJI SKLEP:

Člen 1

Izvedbeni sklep (EU) 2024/2460 se razveljavi.

Člen 2

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

V Bruslju, 26. junija 2025

Za Komisijo
predsednica
Ursula VON DER LEYEN
