



2025/1779

12.9.2025

IZVEDBENI SKLEP KOMISIJE (EU) 2025/1779

z dne 11. septembra 2025

o odložitvi datuma izteka odobritve azoksistrobina za uporabo v biocidnih proizvodih vrst proizvodov 7, 9 in 10 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) Azoksistrobin je bil z Izvedbeno uredbo Komisije (EU) 2018/614 ⁽²⁾ odobren kot aktivna snov za uporabo v biocidnih proizvodih vrst proizvodov 7, 9 in 10 pod pogoji iz Priloge k navedeni uredbi.
- (2) Odobritev azoksistrobina za uporabo v biocidnih proizvodih vrst proizvodov 7, 9 in 10 (v nadaljnjem besedilu: odobritev) se izteče 31. oktobra 2025. V skladu s členom 13(1) Uredbe (EU) št. 528/2012 so bile 25. aprila 2024 vložene vloge za podaljšanje njegove odobritve (v nadaljnjem besedilu: vloge).
- (3) Ocenjevalni pristojni organ Danske je 28. junija 2024 v skladu s členom 14(1) Uredbe (EU) št. 528/2012 obvestil službe Komisije o svoji odločitvi, da je potrebna popolna ocena vlog. 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 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 mora v skladu s členom 14(3) Uredbe (EU) št. 528/2012 v 270 dneh po prejemu priporočila ocenjevalnega pristojnega organa pripraviti mnenje o podaljšanju odobritve aktivne snovi in ga predložiti Komisiji.
- (6) To pomeni, da se bo odobritev iz razlogov, na katere vlagatelj nima vpliva, verjetno iztekla pred sprejetjem odločitve o njenem podaljšanju. Zato je primerno datum izteka odobritve odložiti za obdobje, ki zadošča za preučitev vlog. Ob upoštevanju rokov ocenjevalnega pristojnega organa za oceno in rokov Agencije za pripravo in predložitev mnenj ter časa, ki je potreben, da Komisija sprejme odločitev o podaljšanju odobritve, bi bilo treba datum izteka odobritve odložiti do 30. aprila 2028.
- (7) Po odložitvi datuma izteka odobritve bo azoksistrobin še naprej odobren za uporabo v biocidnih proizvodih vrst proizvodov 7, 9 in 10 pod pogoji iz Priloge k Izvedbeni uredbi (EU) 2018/614 –

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

⁽²⁾ Izvedbena uredba Komisije (EU) 2018/614 z dne 20. aprila 2018 o odobritvi azoksistrobina kot aktivne snovi za uporabo v biocidnih proizvodih 7., 9. in 10. vrste proizvodov (UL L 102, 23.4.2018, str. 5, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2018/614/oj).

SPREJELA NASLEDNJI SKLEP:

Člen 1

Datum izteka odobritve azoksistrobina za uporabo v biocidnih proizvodih vrst proizvodov 7, 9 in 10 iz Priloge k Izvedbeni uredbi (EU) 2018/614 se odloži do 30. aprila 2028.

Člen 2

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

V Bruslju, 11. septembra 2025

*Za Komisijo
predsednica*

Ursula VON DER LEYEN
