



2025/1792

11.9.2025

**IZVEDBENI SKLEP KOMISIJE (EU) 2025/1792**

**z dne 10. septembra 2025**

**o odložitvi datuma izteka odobritve etil butilacetilaminopropionata za uporabo v biocidnih proizvodih vrste proizvodov 19 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) Etil butilacetilaminopropionat je bil z Izvedbeno uredbo Komisije (EU) št. 406/2014 <sup>(2)</sup> odobren kot aktivna snov za uporabo v biocidnih proizvodih vrste proizvodov 19 pod pogoji iz Priloge k navedeni uredbi.
- (2) Odobritev etil butilacetilaminopropionata za uporabo v biocidnih proizvodih vrste proizvodov 19 (v nadaljnjem besedilu: odobritev) se izteče 31. oktobra 2025. V skladu s členom 13(1) Uredbe (EU) št. 528/2012 je bila 25. aprila 2024 vložena vloga za podaljšanje njegove odobritve (v nadaljnjem besedilu: vloga).
- (3) Ocenjevalni pristojni organ Belgije je 12. junija 2024 Komisijo obvestil o svoji odločitvi v skladu s členom 14(1) Uredbe (EU) št. 528/2012, 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 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 prekinitev.
- (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 vloge. Ob upoštevanju rokov ocenjevalnega pristojnega organa za oceno in rokov Agencije za pripravo in predložitev mnenja 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 etil butilacetilaminopropionat še naprej odobren za uporabo v biocidnih proizvodih vrste proizvodov 19 pod pogoji iz Priloge k Izvedbeni uredbi (EU) št. 406/2014 –

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

<sup>(2)</sup> Izvedbena uredba Komisije (EU) št. 406/2014 z dne 23. aprila 2014 o odobritvi etil butil acetil aminopropionata kot obstoječe aktivne snovi za uporabo v biocidnih proizvodih 19. vrste proizvodov (UL L 121, 24.4.2014, str. 11, ELI: [http://data.europa.eu/eli/reg\\_impl/2014/406/oj](http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2014/406/oj)).

SPREJELA NASLEDNJI SKLEP:

*Člen 1*

Datum izteka odobritve etil butilacetilaminopropionata za uporabo v biocidnih proizvodih vrste proizvodov 19 iz Priloge k Izvedbeni uredbi (EU) št. 406/2014 se odloži do 30. aprila 2028.

*Člen 2*

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

V Bruslju, 10. septembra 2025

*Za Komisijo*  
*predsednica*  
Ursula VON DER LEYEN

---