

# BESLUT

## KOMMISSIONENS GENOMFÖRANDEBESLUT (EU) 2017/721

av den 20 april 2017

**om förlängning av den åtgärd som Sverige i enlighet med artikel 55.1 i Europaparlamentets och rådets förordning (EU) nr 528/2012 vidtagit avseende tillhandahållande på marknaden och användning av biocidprodukten VectoBac 12AS**

[delgivet med nr C(2017) 2435]

(Endast den svenska texten är giltig)

EUROPEISKA KOMMISSIONEN HAR ANTAGIT DETTA BESLUT

med beaktande av fördraget om Europeiska unionens funktionssätt,

med beaktande av Europaparlamentets och rådets förordning (EU) nr 528/2012 av den 22 maj 2012 om tillhandahållande på marknaden och användning av biocidprodukter <sup>(1)</sup>, särskilt artikel 55.1 tredje stycket, och

av följande skäl:

- (1) Sverige antog den 6 september 2016 ett beslut i enlighet med artikel 55.1 första stycket i förordning (EU) nr 528/2012 om att till och med den 5 mars 2017 tillåta tillhandahållande på marknaden och användning av biocidprodukten VectoBac 12AS för att bekämpa utbrott av fjädermyggor (*Chironomidae*) i flera avloppsreningsverk i Sverige (nedan kallad *åtgärden*).
- (2) Den 28 oktober 2016 tog kommissionen emot en motiverad begäran i enlighet med artikel 55.1 tredje stycket i förordning (EU) nr 528/2012 från Sverige om en förlängning av åtgärden. Den motiverade begäran baserades på argumentet att VectoBac 12AS är av avgörande betydelse för att kunna bekämpa fjädermyggor i det speciella sammanhanget av avloppsreningsverk i Sverige.
- (3) VectoBac 12AS innehåller *Bacillus thuringiensis* subsp. *israelensis* serotyp H14, stam AM65-52 som verksamt ämne för användning i produkttyp 18, såsom beskrivs i bilaga V till förordning (EU) nr 528/2012. Enligt den information som Sverige lämnat är en förlängning av åtgärden nödvändig för att skydda arbetstagare vid avloppsreningsverk. Informationen visade att långvarig yrkesmässig exponering för ett stort antal vuxna fjädermyggor och potentiell sensibilisering kan leda till utveckling av astma och allergiska reaktioner, som i allvarigare fall kan leda till anafylaktisk reaktion.
- (4) Sverige uppgav att det tidigare beviljats flera tillstånd för användning av VectoBac 12AS i forskningsförsök. Resultaten från dessa försök visade att alternativa metoder, inklusive fysiska metoder, inte gav någon lösning som kunde leda till effektiv bekämpning av fjädermyggen. På grund av avloppsreningsverkens speciella behov har andra biocidprodukter dessutom visat sig vara otillräckliga när det gäller användning och effektivitet.
- (5) Eftersom bristen på lämplig bekämpning av fjädermyggor, som inte kan bekämpas på annat sätt, kan utgöra en fara för människors hälsa bör Sverige få förlänga åtgärden på vissa villkor.
- (6) Den åtgärd som föreskrivs i detta beslut är förenlig med yttrandet från ständiga kommittén för biocidprodukter.

<sup>(1)</sup> EUT L 167, 27.6.2012, s. 1.

HÄRIGENOM FÖRESKRIVS FÖLJANDE.

*Artikel 1*

Sverige får för en period som inte överstiger 550 dagar förlänga åtgärden för tillhandahållande på marknaden och användning av biocidprodukten VectoBac 12AS för bekämpning av fjädermyggor i avloppsreningsverk och under övervakning av den behöriga myndigheten.

*Artikel 2*

Detta beslut riktar sig till Konungariket Sverige.

Utfärdat i Bryssel den 20 april 2017.

*På kommissionens vägnar*  
Vytenis ANDRIUKAITIS  
*Ledamot av kommissionen*