

**KOMMISSIONENS GENOMFÖRANDEBESLUT (EU) 2021/354**

av den 25 februari 2021

**om senareläggande av det datum då godkännandet av propikonazol för användning i biocidprodukter i produkttyp 8 löper ut**

(Text av betydelse för EES)

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 14.5,

efter samråd med ständiga kommittén för biocidprodukter, och

av följande skäl:

- (1) Det verksamma ämnet propikonazol har tagits upp i bilaga I till Europaparlamentets och rådets direktiv 98/8/EG <sup>(2)</sup> för användning i biocidprodukter i produkttyp 8, och i enlighet med artikel 86 i förordning (EU) nr 528/2012 ska det därmed anses vara godkänt inom ramen för den förordningen enligt de specifikationer och villkor som anges i bilaga I till det direktivet.
- (2) Den 1 oktober 2018 lämnades, i enlighet med artikel 13.1 i förordning (EU) nr 528/2012, en ansökan in om förnyat godkännande av propikonazol.
- (3) Den utvärderande behöriga myndigheten i Finland informerade den 8 februari 2019 kommissionen om sitt beslut i enlighet med artikel 14.1 i förordning (EU) nr 528/2012 om att det krävdes en fullständig utvärdering av ansökan om förnyat godkännande. I enlighet med artikel 8.1 i den förordningen ska den utvärderande behöriga myndigheten göra en fullständig utvärdering av ansökan senast 365 dagar efter att ha validerat den. Den utvärderande behöriga myndigheten har begärt att sökanden lämnar tillräckliga uppgifter för att utvärderingen ska kunna genomföras, i enlighet med artikel 8.2 i den förordningen.
- (4) Eftersom den behöriga myndigheten genomför en fullständig utvärdering av ansökan i enlighet med artikel 14.3 i förordning (EU) nr 528/2012 ska Europeiska kemikaliemyndigheten (nedan kallad *kemikaliemyndigheten*) utarbeta och till kommissionen inlämna ett yttrande om förnyat godkännande av det verksamma ämnet inom 270 dagar efter det att rekommendationen från den utvärderande behöriga myndigheten har inkommit.
- (5) Mot bakgrund av att propikonazol klassificeras som reproduktionstoxiskt i kategori 1B i enlighet med Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 1272/2008 <sup>(3)</sup> och därmed uppfyller uteslutningskriteriet i artikel 5.1 c i förordning (EU) nr 528/2012 behövs det ytterligare granskning för att besluta om minst ett av villkoren i artikel 5.2 första stycket i förordning (EU) nr 528/2012 är uppfyllt och om godkännandet av propikonazol därför kan förnyas.
- (6) Det datum då godkännandet av propikonazol löper ut senarelades till den 31 mars 2021 genom kommissionens genomförandebeslut (EU) 2020/27 <sup>(4)</sup> så att det finns tillräckligt med tid att granska ansökan. Undersökningen har ännu inte slutförts och den utvärderande behöriga myndigheten har ännu inte lämnat in bedömningsrapporten och slutsatserna av utvärderingen till myndigheten.

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

<sup>(2)</sup> Europaparlamentets och rådets direktiv 98/8/EG av den 16 februari 1998 om utsläppande av biocidprodukter på marknaden (EGT L 123, 24.4.1998, s. 1).

<sup>(3)</sup> Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 1272/2008 av den 16 december 2008 om klassificering, märkning och förpackning av ämnen och blandningar, ändring och upphävande av direktiven 67/548/EEG och 1999/45/EG samt ändring av förordning (EG) nr 1907/2006 (EUT L 353, 31.12.2008, s. 1).

<sup>(4)</sup> Kommissionens genomförandebeslut (EU) 2020/27 av den 13 januari 2020 om senareläggande av det datum då godkännandet av propikonazol för användning i biocidprodukter i produkttyp 8 löper ut (EUT L 8, 14.1.2020, s. 39).

- (7) Följaktligen kommer godkännandet av propikonazol för användning i biocidprodukter i produkttyp 8 sannolikt att löpa ut innan ett beslut om förnyelse av detta ämne har fattats, och detta av orsaker som den sökande inte råder över. Det datum då godkännandet av propikonazol för användning i biocidprodukter i produkttyp 8 löper ut bör därmed senareläggas med en tidsperiod som är tillräckligt lång för att möjliggöra en granskning av ansökan.
- (8) Med tanke på den tid som kemikaliemyndigheten behöver för att utarbeta och inlämna yttrandet, den tid som behövs för att bedöma om minst ett av villkoren i artikel 5.2 första stycket i förordning (EU) nr 528/2012 är uppfyllt och om godkännandet av propikonazol därför kan förnyas, bör datumet då godkännandet av propikonazol löper ut senareläggas till den 31 december 2022.
- (9) Propikonazol förblir godkänt för användning i biocidprodukter i produkttyp 8 enligt de specifikationer och villkor som anges i bilaga I till direktiv 98/8/EG, bortsett från det datum då godkännandet löper ut.

HÄRIGENOM FÖRESKRIVS FÖLJANDE.

#### Artikel 1

Det datum då godkännandet av propikonazol för användning i biocidprodukter i produkttyp 8 löper ut senareläggs till den 31 december 2022.

#### Artikel 2

Detta beslut träder i kraft den tjugonde dagen efter det att det har offentliggjorts i *Europeiska unionens officiella tidning*.

Utfärdat i Bryssel den 25 februari 2021.

På kommissionens vägnar  
Ursula VON DER LEYEN  
Ordförande

---