

Käesolev tekst on üksnes dokumenteerimisvahend ning sel ei ole mingit õiguslikku mõju. Liidu institutsioonid ei vastuta selle teksti sisu eest. Asjakohaste õigusaktide autentsete versioonid, sealhulgas nende preambulid, on avaldatud Euroopa Liidu Teatajas ning on kättesaadavad EUR-Lexi veebisaidil. Need ametlikud tekstid on vahetult kättesaadavad käesolevasse dokumenti lisatud linkide kaudu

► **B** KOMISJONI DELEGEERITUD MÄÄRUS (EL) nr 1062/2014,

4. august 2014,

Euroopa Parlamendi ja nõukogu määruses (EL) nr 528/2012 osutatud tööprogrammi kohta, milles käsitletakse kõigi biotsiidides sisalduvate olemasolevate toimeainete süstemaatilist läbivaatamist

(EMPs kohaldatav tekst)

(ELT L 294, 10.10.2014, lk 1)

Muudetud:

Euroopa Liidu Teataja

nr lehekülg kuupäev

► **M1** Komisjoni delegeeritud määrus (EL) 2017/698, 3. veebruar 2017

L 103 1 19.4.2017

Parandatud:

► **C1** Parandus, ELT L 198, 28.7.2015, lk 28 (1062/2014)



KOMISJONI DELEGEERITUD MÄÄRUS (EL) nr 1062/2014,

4. august 2014,

Euroopa Parlamendi ja nõukogu määruses (EL) nr 528/2012 osutatud tööprogrammi kohta, milles käsitletakse kõigi biotsiidides sisalduvate olemasolevate toimeainete süstemaatilist läbivaatamist

(EMPs kohaldatav tekst)

1. PEATÜKK

SISU JA MÕISTED

Artikkel 1

Reguleerimisese

Käesolevas määruses sätestatakse eeskirjad määruse (EL) nr 528/2012 artiklis 89 osutatud ja kõigi olemasolevate toimeainete süstemaatilist läbivaatamist hõlmava tööprogrammi elluviimiseks.

Artikkel 2

Mõisted

Käesolevas määruses kasutatakse järgmisi mõisteid:

- a) „heakskiitmata jätmise otsus” – määruse (EL) nr 528/2012 artikli 9 lõike 1 punkti b või artikli 89 lõike 1 kolmanda lõigu kohane otsus aine ja tooteliigi kombinatsiooni mitte heaks kiita või otsus mitte lisada seda direktiivi 98/8/EÜ I või IA lisasse;
- b) „läbivaatamisprogrammi lisatud aine ja tooteliigi kombinatsioon” – II lisas loetletud aine ja tooteliigi kombinatsioon, mis vastab järgmistele tingimustele:
 - i) seda ei ole käsitletud kummaski järgmistest õigusaktidest:
 - direktiivi 98/8/EÜ I või IA lisasse lisamist käsitlev direktiiv;
 - määrus, milles sätestatakse, et see on heaks kiidetud vastavalt määruse (EL) nr 528/2012 artikli 89 lõike 1 kolmandale lõigule;
 - ii) selle kohta ei ole tehtud ühtki heakskiitmata jätmise otsust või viimane seda käsitlev heakskiitmata jätmise otsus on tunnustatud kehtetuks;
- c) „osaleja” – isik, kes on esitanud taotluse läbivaatamisprogrammi lisatud aine ja tooteliigi kombinatsiooni kohta või kes on esitanud teatise, mis on vastavalt käesoleva määruse artikli 17 lõikele 5 tunnustatud nõuetekohaseks, või kelle nimel selline taotlus või teatis on esitatud;

▼B

- d) „hindav pädev asutus” – käesoleva määruse II lisas nimetatud liikmesriigi pädev asutus, kes on määratud vastavalt määruse (EL) nr 528/2012 artiklile 81.

2. PEATÜKK

TOIMIKUTE HINDAMISE PROTSESS*Artikkel 3***Heakskiitmise või määruse (EL) nr 528/2012 I lissasse lisamise taotlus**

1. Heakskiitmise või määruse (EL) nr 528/2012 I lissasse lisamise taotluse võib esitada üksnes osaleja, kelle teatise on amet vastavalt käesoleva määruse artikli 17 lõikele 5 tunnistanud nõuetekohaseks.

Kui taotlus esitatakse määruse (EL) nr 528/2012 I lissasse lisamiseks, võib see olla seotud üksnes kõnealuse lisa 1., 2., 3., 4., 5. või 6. kategooriaga.

2. Lõikes 1 osutatud taotlused esitatakse ametile kahe aasta jooksul alates artikli 17 lõike 5 kohasest vastavuse kinnitamisest.

*Artikkel 4***Taotluste vastuvõtmine**

1. Amet teavitab osalejat komisjoni rakendusmääruse (EL) nr 564/2013 ⁽¹⁾ kohaselt makstavatest tasudest ning lükkab taotluse tagasi, kui osaleja ei ole tasusid 30 päeva jooksul ära maksnud. Amet teavitab sellest osalejat ja hindavat pädevat asutust.

2. Pärast rakendusmääruse (EL) nr 564/2013 kohaste tasude laekumist tunnistab amet taotluse vastuvõetuks ning teavitab sellest osalejat ja hindavat pädevat asutust, märkides ära taotluse vastuvõtmise kuupäeva ja taotluse kordumatu identifitseerimiskoodi.

3. Käesoleva artikli lõike 1 kohaselt tehtud ameti otsuse kohta võib esitada määruse (EL) nr 528/2012 artikli 77 kohase kaebuse.

4. Hindav pädev asutus teavitab osalejat määruse (EL) nr 528/2012 artikli 80 lõike 2 kohaselt makstavatest tasudest 30 päeva jooksul pärast seda, kui amet on taotluse vastu võtnud, ning lükkab taotluse tagasi, kui osaleja ei ole tasusid 30 päeva jooksul ära maksnud. Hindav pädev asutus teavitab sellest osalejat ja ametit.

⁽¹⁾ Komisjoni rakendusmäärus (EL) nr 564/2013, 18. juuni 2013, Euroopa Kemiakaaliametile Euroopa Parlamendi ja nõukogu määruse (EL) nr 528/2012 (milles käsitletakse biotsiidide turul kättesaadavaks tegemist ja kasutamist) kohaselt makstavate tasude kohta (ELT L 167, 19.6.2013, lk 17).



Artikkel 5

Heakskiitmise või määruse (EL) nr 528/2012 I lisa 6. kategooriasse lisamise taotluste kinnitamine

1. Kui heakskiitmise või määruse (EL) nr 528/2012 I lisa 6. kategooriasse lisamise taotlus, mis sisaldab kõnealuse määruse artikli 6 lõigetes 1 ja 2 nõutud andmeid, on vastavalt artikli 4 lõikele 2 ametis vastu võetud ja artikli 4 lõike 4 kohane tasu on makstud, kinnitab hindav pädev asutus taotluse 30 päeva jooksul pärast tasude maksmist.

2. Kui hindav pädev asutus on saanud osalejalt määruse (EÜ) nr 1451/2007 kohase toimiku, kuid ei ole seda vastavalt kõnealuse määruse artiklile 13 veel täielikuks tunnistanud, kinnitab hindav pädev asutus taotluse hiljemalt 3. jaanuariks 2015.

3. Hindav pädev asutus ei hinda lõigetes 1 ja 2 osutatud juhtudel esitatud andmete või põhjenduste kvaliteeti ega nõuetele vastavust.

4. Kui taotlus ei ole hindava pädeva asutuse arvates täielik, teavitab ta osalejat sellest, millist lisateavet on vaja taotluse kinnitamiseks, ning kehtestab kõnealuse teabe esitamiseks mõistliku tähtaja. Nimetatud tähtaeg ei ole tavaliselt pikem kui 90 päeva.

Hindav pädev asutus kinnitab taotluse 30 päeva jooksul alates lisateabe saamisest, kui ta teeb kindlaks, et esitatud lisateave on piisav selleks, et lõikes 2 sätestatud nõue oleks täidetud.

Kui osaleja ei esita nõutud teavet kehtestatud tähtaja jooksul, lükkab hindav pädev asutus taotluse tagasi ning teavitab sellest osalejat ja ametit. Sellisel juhul makstakse osa määruse (EL) nr 528/2012 artikli 80 lõigete 1 ja 2 kohaselt makstud tasudest tagasi.

Taotluse kinnitamisel teavitab hindav pädev asutus viivitamata osalejat, ametit ja teisi pädevaid asutusi, märkides ära kinnitamise kuupäeva.

Artikkel 6

Taotluste hindamine

1. Käesolevat artiklit kohaldatakse juhul, kui on täidetud üks järgmistest tingimustest:

a) taotlus on artikli 5 kohaselt kinnitatud;

b) hindav pädev asutus on toimiku vastavalt määruse (EÜ) nr 1451/2007 artiklile 13 täielikuks tunnistanud, kuid ei ole veel esitanud komisjonile kõnealuse määruse artikli 14 lõike 4 kohast pädeva asutuse aruannet;

c) amet on määruse (EL) nr 528/2012 I lisa 1., 2., 3., 4. või 5. kategooriasse lisamise taotluse vastavalt artikli 4 lõikele 2 vastuvõetuks tunnistanud ja artikli 4 lõike 4 kohased tasud on ära makstud.

▼B

2. Hindav pädev asutus hindab taotlust vastavalt määruse (EL) nr 528/2012 artiklitele 4 ja 5, hinnates sealhulgas vajaduse korral kõiki andmenõuete kohandamise ettepanekuid, mis on esitatud vastavalt kõnealuse määruse artikli 6 lõikele 3, ning esitab ametile hindamisaruande ja hindamise põhjal tehtud järeldused.

3. Kui sama aine ja tooteliigi kombinatsiooni toetab mitu osalejat, koostab hindav pädev asutus ainult ühe hindamisaruande. Hindamisaruanne ja järeldused edastatakse tähtaja jooksul, mis on järgmistest tähtaegadest hiliseim:

a) 365 päeva alates lõike 1 punktis a osutatud viimasest kinnitamisest, lõike 1 punktis b osutatud täielikuks tunnistamisest või lõike 1 punktis c osutatud tasude maksmisest seoses asjaomase aine ja tooteliigi kombinatsiooniga;

b) III lisas sätestatud tähtajad.

4. Enne ametile oma järelduste esitamist annab hindav pädev asutus osalejale võimaluse esitada 30 päeva jooksul kirjalikke märkusi hindamisaruande ja hindamise põhjal tehtud järelduste kohta. Hindav pädev asutus võtab kõnealuseid märkusi hindamistulemuste lõplikul vormistamisel nõuetekohaselt arvesse.

5. Kui selgub, et hindamiseks on vaja lisateavet, palub hindav pädev asutus osajal esitada kõnealune teave kindlaksmääratud aja jooksul ning teavitab sellest ametit.

Lõikes 3 osutatud 365 päeva pikkune periood peatatakse alates teabe nõude esitamise kuupäevast kuni teabe saamise kuupäevani. Kui see ei tulene nõutavate andmete iseloomust või erakorralistest asjaoludest, ei ületa kõnealune peatamine järgmist tähtaega:

a) 365 päeva juhtudel, kus lisateave on seotud küsimustega, mida ei ole käsitlenud direktiivis 98/8/EÜ ega selle direktiivi kohaldamise praktikas;

b) muudel juhtudel 180 päeva.

6. Kui hindav pädev asutus leiab, et sama toimeainet või muid toimeaineid sisaldavate biotsiidide kasutamine võib avaldada inimeste ja loomade tervist või keskkonda kahjustavat kumulatiivset mõju, dokumenteerib ta oma seisukohad kooskõlas Euroopa Parlamendi ja nõukogu määruse (EÜ) nr 1907/2006⁽¹⁾ XV lisa II jao punkti 3 asjakohastes osades sätestatud nõuetega ning lisab need oma järeldustele.

⁽¹⁾ Euroopa Parlamendi ja nõukogu määrus (EÜ) nr 1907/2006, 18. detsember 2006, mis käsitleb kemikaalide registreerimist, hindamist, autoriseerimist ja piiramist (REACH) ning millega asutatakse Euroopa Kemikaaliamet, muudetakse direktiivi 1999/45/EÜ ja tunnistatakse kehtetuks nõukogu määrus (EMÜ) nr 793/93 ja komisjoni määrus (EÜ) nr 1488/94 ning samuti nõukogu direktiiv 76/769/EMÜ ja komisjoni direktiivid 91/155/EMÜ, 93/67/EMÜ, 93/105/EÜ ja 2000/21/EÜ (ELT L 396, 30.12.2006, lk 1).

▼B

7. Pärast ohtude hindamise lõpuleviimist teeb hindav pädev asutus põhjendamatu viivituse ja hiljemalt lõike 3 kohaselt hindamisaruande esitamise ajal vastavalt vajadusele järgmist:

- a) esitab ametile määruse (EÜ) nr 1272/2008 artikli 37 lõike 1 kohase ettepaneku, kui ta leiab, et üks nimetatud määruse artikli 36 lõikes 1 osutatud kriteeriumidest on täidetud ja seda ei ole nimetatud määruse VI lisa 3. osas nõuetekohaselt käsitletud;
- b) konsulteerib ametiga, kui ta leiab, et üks määruse (EL) nr 528/2012 artikli 5 lõike 1 punktis d või e sätestatud kriteeriumidest või nimetatud määruse artikli 10 lõike 1 punktis d sätestatud tingimus on täidetud ja seda ei ole määruse (EÜ) nr 1907/2006 XIV lisas või nimetatud määruse artikli 59 lõikes 1 osutatud kandidaatainete loetelus nõuetekohaselt käsitletud.

*Artikkel 7***Ameti arvamus**

1. Käesolevat artiklit kohaldatakse juhul, kui on täidetud üks järgmistest tingimustest:

- a) hindav pädev asutus on esitanud artikli 6 lõike 2 kohase hindamisaruande ja vajaduse korral artikli 6 lõike 7 kohase ettepaneku või konsultatsioonidokumendi;
- b) pädeva asutuse aruanne on vastavalt määruse (EÜ) nr 1451/2007 artikli 14 lõikele 4 komisjonile esitatud, kuid alaline biotsiidide komitee ei ole hindamisaruannet vastavalt nimetatud määruse artikli 15 lõikele 4 veel läbi vaadanud.

2. Aruande vastuvõtmisel koostab amet ja esitab komisjonile arvamuse aine ja tooteliigi kombinatsiooni heakskiitmise või selle määruse (EL) nr 528/2012 I lisa 1., 2., 3., 4., 5. või 6. kategooriasse lisamise või nii ühe kui ka teise kohta, võttes arvesse hindava pädeva asutuse järeldusi.

Amet alustab arvamuse koostamist tähtaja jooksul, mis on järgmistest tähtaegadest hilisem:

- a) kolm kuud alates aruande vastuvõtmisest;
- b) III lisas sätestatud tähtajad.

Amet esitab arvamuse komisjonile 270 päeva jooksul alates arvamuse koostamise alguskuupäevast.

*Artikkel 8***Asendamisele kuuluvad toimeained**

1. Artikli 7 lõike 2 kohase arvamuse koostamisel teeb amet kindlaks, kas toimeaine vastab määruse (EL) nr 528/2012 artikli 10 lõikes 1 loetletud mis tahes kriteeriumile, ja käsitleb seda küsimust oma arvamuses.

▼B

2. Enne arvamuse esitamist komisjonile teeb amet, ilma et see piiraks määruse (EL) nr 528/2012 artiklite 66 ja 67 kohaldamist, võimalikke asendamisele kuuluvaid toimeaineid käsitleva teabe kuni 60 päevaks üldsusele kättesaadavaks, et huvitatud kolmandad isikud saaksid selle ajavahemiku jooksul esitada asjakohast teavet, sealhulgas teavet olemasolevate asendusainete kohta. Amet võtab laekunud teavet oma arvamuse lõplikul vormistamisel nõuetekohaselt arvesse.

3. Kui toimeaine on heaks kiidetud ja vastab ühele määruse (EL) nr 528/2012 artikli 10 lõikes 1 sätestatud kriteeriumidest, määratletakse see nimetatud määruse artikli 89 lõike 1 esimese lõigu kohaselt vastu võetud määruses kui asendamisele kuuluv toimeaine.

*Artikkel 9***Komisjoni otsus**

Komisjon koostab ametilt artikli 7 lõike 2 kohase arvamuse laekumisel põhjendamatu viivitusega eelnõu otsuse vastuvõtmiseks vastavalt määruse (EL) nr 528/2012 artikli 89 lõikele 1 või vajaduse korral nimetatud määruse artikli 28 lõikele 1.

3. PEATÜKK

LÄBIVAATAMISPROGRAMMI OSADE MUUDATUSED*Artikkel 10***Osalejatega ühinemine või nende väljavahetamine vastastikuse kokkuleppe alusel**

1. Osaleja rolli võib vastastikuse kokkuleppe alusel üle võtta või seda olemasoleva osaleja ja osaleda soovija vahel jagada, kui osaleda soovijal on õigus osutada kõikidele olemasoleva osaleja esitatud või tema osutatud andmetele.

2. Osaleda soovija ja olemasolev osaleja esitavad määruse (EL) nr 528/2012 artiklis 71 osutatud biotsiidiregistri (edaspidi „register”) kaudu käesoleva artikli kohase teatise ühiselt ametile ning lisavad sellele kõik asjakohased teabekasutusnõusolekud.

3. Lõikele 2 vastava teatise saamisel ajakohastab amet osaleja isiku kohta registrisse kantud teabe.

4. Liidus asutatud isik, kes on käesoleva artikli kohaselt osaleja rolli üle võtnud või sellega ühinenud, loetakse olevat esitanud määruse (EL) nr 528/2012 artiklis 95 nõutava toimiku või nõusoleku toimikus oleva teabe kasutamiseks.

*Artikkel 11***Osalejate loobumine**

1. Osaleja loetakse olevat läbivaatamisprogrammi raames toimeaine ja tooteliigi kombinatsiooni toetamisest loobunud järgmistel juhtudel:

a) kui ta on registri kaudu teavitanud ametit või hindavat pädevat asutust oma loobumiskavatsusest;

▼B

- b) kui ta ei ole artikli 3 lõikes 2 määratletud tähtaja jooksul taotlust esitanud;
- c) kui tema taotlus on vastavalt artikli 4 lõikele 1 või 4 või artikli 5 lõikele 4 tagasi lükatud;
- d) kui ta ei ole artikli 6 lõikes 5 määratletud tähtaja jooksul lisateavet esitanud;
- e) kui ta ei ole muul põhjusel maksnud hindavale pädevale asutusele või ametile nõuetekohaseid tasusid.

2. Loobumine loetakse õigeaegseks, kui see ei toimu pärast kuupäeva, mil hindav pädev asutus esitab käesoleva määruse artikli 6 lõike 4 kohaselt taotlejale pädeva asutuse aruande.

*Artikkel 12***Õigeaegse loobumise tagajärjed**

1. Kui hindav pädev asutus on õigeaegselt loobumisest teadlik, kuid amet ei ole, teavitab hindav pädev asutus põhjendamatu viivitusega sellest registri kaudu ametit.
2. Kui amet on õigeaegselt loobumisest teadlik, ajakohastab ta osaleja isiku kohta registrisse kantud teabe.
3. Kui läbivaatamisprogrammis osalemisest loobuvad õigel ajal kõik sama aine ja tooteliigi kombinatsiooni toetavad osalejad ja kui osaleja roll seoses asjaomase kombinatsiooniga on varem üle võetud, teavitab amet sellest registri kaudu komisjoni.

*Artikkel 13***Toimeainete uuesti määramine**

1. Kui olemasoleva toimeaine hindamise põhjal ei saa teha järeldusi II lisas esitatud määratlusele vastava aine kohta, kehtestab hindav pädev asutus pärast asjaomase osalejaga konsulteerimist toimeaine uue määratluse. Hindav pädev asutus teavitab sellest ametit.
2. Amet ajakohastab aine määratluse kohta registrisse kantud teabe.

*Artikkel 14***Osaleja rolli ülevõtmine**

1. Amet avaldab avaliku kutse osaleja rolli ülevõtmiseks seoses asjaomase aine ja tooteliigi kombinatsiooniga järgmistel juhtudel:
 - a) kui kõik sama aine ja tooteliigi kombinatsiooni toetavad osalejad on vastavalt artiklile 11 osalemisest õigel ajal loobunud ja kui osaleja rolli seoses asjaomase kombinatsiooniga ei ole varem üle võetud;
 - b) pärast artikli 13 kohast uuesti määramist; sellisel juhul on kutse seotud üksnes ainega, mis vastab II lisas esitatud olemasolevale määratlusele, kuid mitte aine uuele määratlusele.

▼B

2. Iga isik võib 12 kuu jooksul alates lõikes 1 nimetatud kutse avaldamise kuupäevast esitada kõnealuse kombinatsiooni kohta artikli 17 kohase teatise.

▼M1

▼B*Artikkel 15***Läbivaatamisprogrammi lisamiseks sobivad aine ja tooteliigi kombinatsioonid**

Kui määruse (EL) nr 528/2012 reguleerimisalasse kuuluv turulelastav biotsiid sisaldab muu hulgas või üksnes olemasolevat toimeainet või selles tekib olemasolev toimeaine, mida ei ole seoses asjaomase tooteliigiga heaks kiidetud ega läbivaatamisprogrammi lisatud ja mida ei ole kantud kõnealuse määruse I lisasse, võib selle aine seoses asjaomase tooteliigiga läbivaatamisprogrammi lisada ühel järgmistest põhjustest:

- a) isik, kes toote turule laseb, on juhindunud direktiivi 98/8/EÜ artikli 26 või määruse (EL) nr 528/2012 artikli 81 kohaselt määratud pädeva asutuse või komisjoni avaldatud suunistest või nende esitatud kirjalikust nõuandest, kui kõnealune suunis või nõuanne andis objektiivselt põhjendatud aluse arvata, et toode ei kuulu direktiivi 98/8/EÜ või määruse (EL) nr 528/2012 reguleerimisalasse või et asjaomase tooteliigi puhul on toimeainest teatatud, ja kui see suunis või nõuanne on hiljem määruse (EL) nr 528/2012 artikli 3 lõike 3 kohaselt vastu võetud otsuses või komisjoni avaldatud uutes autoriteetses suunistes läbi vaadatud;
- b) aine suhtes kehtib määruse (EÜ) nr 1451/2007 artiklis 6 toidule ja söödale kehtestatud erand;
- c) tulenevalt asjaomaste tooteliikide määratluse muutmisest kuulub asjaomane biotsiid vastavalt määrusele (EL) nr 528/2012 tooteliiki, mis erineb tooteliigist, millesse see kuulus vastavalt direktiivile 98/8/EÜ, ning sisaldab ainet, mis on lisatud läbivaatamisprogrammi seoses algse tooteliigiga, kuid mitte seoses uue tooteliigiga.

*Artikkel 16***Teatamise huvi deklareerimine**

1. Iga isik, kes on huvitatud asjaomasest aine ja tooteliigi kombinatsioonist teatamisest, esitab deklaratsiooni oma huvi kohta teatada ainest, mis on artikli 15 alusel sobiv läbivaatamisprogrammi lisamiseks, ja edastab deklaratsiooni registri kaudu ühele järgmistest adressaatidest:

- a) komisjonile hiljemalt 12 kuud pärast artikli 15 punktis a osutatud otsuse või suunise avaldamise kuupäeva;

▼B

b) ametile hiljemalt 30. oktoober 2015 artikli 15 punktis b osutatud juhtudel;

c) komisjonile hiljemalt 30. oktoober 2015 artikli 15 punktis c osutatud juhtudel.

2. Deklaratsioonis märgitakse ära asjaomane aine ja tooteliigi kombinatsioon. Artikli 15 punktis a osutatud juhtudel esitatakse deklaratsioonis tõendatud põhjendused, millest nähtub, et kõik kõnealuses punktis loetletud tingimused on täidetud.

3. Kui deklaratsioon on esitatud vastavalt artikli 15 punktis a või c osutatud juhule ja komisjon jõuab liikmesriikidega konsulteerides järeldusele, et lõiget 6 ei kohaldata ja et artikli 15 punktis a loetletud teatamistingimused on vajaduse korral täidetud, teavitab ta sellest ametit.

4. Kui deklaratsioon on esitatud vastavalt artikli 15 punktis b osutatud juhule või kui komisjon on vastavalt lõikele 3 ametit teavitanud, teeb amet kõnealuse teabe üldsusele elektrooniliselt kättesaadavaks, märkides ära asjaomase aine ja tooteliigi kombinatsiooni. Käesolevas määruses käsitatakse määruse (EÜ) nr 1451/2007 artikli 3a lõike 3 kolmanda lõigu kohaselt avaldatud teavet käesoleva lõike kohaselt avaldatud teabena.

5. Iga isik, kes on huvitatud asjaomasest aine ja tooteliigi kombinatsioonist teatamisest, võib kuue kuu jooksul pärast lõikes 4 osutatud teabe avaldamise kuupäeva teha seda vastavalt artiklile 17.

6. Artikli 15 punktides a ja c osutatud juhtudel loetakse, et osaleja on aine ja tooteliigi kombinatsioonist teatanud ja sellest ei pea enam täiendavalt teatama, kui on täidetud järgmised tingimused:

a) asjaomane toimeaine on juba lisatud läbivaatamisprogrammi;

b) üks hindavale liikmesriigile asjaomase toimeaine kohta esitatud toimikutest juba sisaldab kõiki asjaomase tooteliigi hindamiseks nõutavaid andmeid;

c) kõnealuse toimiku esitanud osaleja teatab oma huvist toetada asjaomast aine ja tooteliigi kombinatsiooni.

*Artikkel 17***Teavitamise kord****▼M1**

1. Artikli 14 lõike 2 ja artikli 16 lõike 5 kohased teatised esitatakse ametile registri kaudu.

▼B

2. Teatis esitatakse IUCLIDi vormingus. See sisaldab I lisas osutatud teavet.

▼B

3. Kui II lisas ei ole asjaomase toimeaine puhul hindavat pädevat asutust märgitud, teavitab teatise esitaja ametit selle pädeva asutuse nimest, kelle ta on valinud määruse (EL) nr 528/2012 artikli 81 kohaselt määratud pädevate asutuste seast, ja esitab kirjaliku kinnituse selle kohta, et kõnealune pädev asutus on nõus toimikut hindama.

4. Teatise saamisel teavitab amet sellest komisjoni ja teavitab teatise esitajat määruse (EL) nr 564/2013 kohaselt makstavatest tasudest. Kui teatise esitaja ei ole 30 päeva jooksul alates kõnealuse teabe laekumisest tasusid ära maksnud, lükkab amet teatise tagasi ning teavitab sellest teatise esitajat ja komisjoni.

5. Tasude laekumisel kontrollib amet 30 päeva jooksul, kas teatis vastab lõike 2 nõuetele. Kui teatis ei vasta nendele nõuetele, annab amet teatise esitajale 30 päeva selle täiendamiseks või parandamiseks. Selle 30-päevase ajavahemiku möödudes tunnistab amet 30 päeva jooksul teatise lõike 2 nõuetele vastavaks või lükkab selle tagasi ning teavitab sellest teatise esitajat ja komisjoni.

6. Lõike 4 või 5 kohaselt tehtud ameti otsuse kohta võib esitada määruse (EL) nr 528/2012 artikli 77 kohase kaebuse.

7. Kui teatis tunnistatakse lõike 5 kohaselt nõuetele vastavaks, teeb amet viivitamata järgmist:

▼M1

a) kui teatis on esitatud vastavalt artikli 14 lõikele 2, ajakohastab registreeritud teabe seoses osaleja isikuga ja vajaduse korral ainega;

▼B

b) kui teatis on esitatud vastavalt artikli 16 lõikele 5, teavitab nõuetele vastavusest komisjoni.

*Artikkel 18***Läbivaatamisprogrammi lisamine**

Kui artikli 16 lõike 6 kohaselt loetakse, et aine ja tooteliigi kombinatsioonist on teatatud, või kui amet teavitab artikli 17 lõike 7 punkti b kohaselt nõuetele vastavusest komisjoni, lisab komisjon aine ja tooteliigi kombinatsiooni läbivaatamisprogrammi.

*Artikkel 19***Teave ainete kohta, mida läbivaatamisprogramm enam ei hõlma**

Kui artikli 16 lõikes 5 osutatud tähtaja jooksul ei ole teatist laekunud või kui nimetatud artiklis osutatud teatis on laekunud ja amet on selle seejärel artikli 17 lõike 4 või 5 kohaselt tagasi lükanud, teavitab amet sellest registri kaudu liikmesriike ja avaldab selle teabe elektrooniliselt.

▼B*Artikkel 20***Komisjoni otsused ainete kohta, mida läbivaatamisprogramm enam ei hõlma**

Komisjon koostab määruse (EL) nr 528/2012 artikli 89 lõike 1 kolmanda lõigu kohase heakskiitmata jätmise otsuse eelnõu järgmistel juhtudel:

a) kui amet teavitab komisjoni kõikide osalejate õigeaegsest loobumisest vastavalt käesoleva määruse artikli 12 lõikele 3;

▼M1

b) kui ükski isik ei ole käesoleva määruse artikli 14 lõikes 2 sätestatud tähtaja jooksul teatist esitanud või kui teatis on esitatud ja artikli 17 lõike 4 või 5 kohaselt tagasi lükatud;

c) kui käesoleva määruse artikli 14 lõikes 2 sätestatud tähtaja jooksul on esitatud teatis, mis on artikli 17 lõike 5 kohaselt tunnistatud nõuetele vastavaks, kuid aine määratlus teatises hõlmab vaid osa käesoleva määruse II lisas esitatud olemasolevast määratlusest.

▼B

Esimese lõigu punktis c osutatud juhul hõlmab heakskiitmata jätmise otsuse eelnõu mis tahes ainet, mille suhtes kehtib käesoleva määruse II lisas esitatud olemasolev määratlus, kuid mida teatis ega ükski heakskiitmise otsus ei hõlma.

4. PEATÜKK

ÜLEMINEKUMEETMED*Artikkel 21***Artiklis 15 osutatud aineid käsitlevad üleminekumeetmed**

1. Liikmesriik võib jätkuvalt kohaldada kehtivat süsteemi või tava selliste biotsiidide turul kättesaadavaks tegemiseks ja kasutamiseks, mis sisaldavad muu hulgas või üksnes olemasolevat toimeainet või milles tekib olemasolev toimeaine, millele on osutatud artikli 15 punktides b ja c. Sellistel juhtudel:

a) ei tehta asjaomast biotsiidi enam turul kättesaadavaks pärast 24 kuu möödumist käesoleva määruse jõustumise kuupäevast;

b) võib asjaomase biotsiidi olemasolevaid varusid jätkuvalt kasutada kuni 30 kuu jooksul alates käesoleva määruse jõustumise kuupäevast.

2. Liikmesriik võib jätkuvalt kohaldada kehtivat süsteemi või tava selliste biotsiidide turul kättesaadavaks tegemiseks ja kasutamiseks, mis sisaldavad muu hulgas või üksnes olemasolevat toimeainet või milles tekib olemasolev toimeaine, millele on osutatud artikli 15 punktis a. Sellistel juhtudel:

a) ei tehta asjaomast biotsiidi enam turul kättesaadavaks alates 24 kuu möödumisest tähtpäevast, mis on järgmistest tähtpäevadest hilisem:

i) käesoleva määruse jõustumise kuupäev;

ii) artikli 15 punktis a osutatud otsusest või suunisest teatamise või avaldamise kuupäev;

▼B

b) võib asjaomase biotsiidi olemasolevaid varusid jätkuvalt kasutada kuni 30 kuu jooksul alates tähtpäevast, mis on järgmistest tähtpäevades hilisem:

i) käesoleva määruse jõustumise kuupäev;

ii) artikli 15 punktis a osutatud otsusest või suunisest teatamise või valdamise kuupäev.

3. Liikmesriik võib jätkuvalt kohaldada kehtivat süsteemi või tava selliste biotsiidide turul kättesaadavaks tegemiseks või kasutamiseks, mis sisaldavad muu hulgas või üksnes olemasolevat toimeainet või milles tekib olemasolev toimeaine, mille kohta amet on seoses asjaomase tooteliigiga avaldanud teabe vastavalt artikli 16 lõikele 4. Sellistel juhtudel:

a) ei tehta asjaomast biotsiidi enam turul kättesaadavaks alates 12 kuu möödumisest kuupäevast, mil amet on artiklis 19 osutatud teabe elektrooniliselt avaldanud;

b) võib asjaomase biotsiidi olemasolevaid varusid jätkuvalt kasutada kuni 18 kuu jooksul alates nimetatud teabe avaldamise kuupäevast.

*Artikkel 22***Oluline kasutus**

1. Ilma et see piiraks määruse (EL) nr 528/2012 artikli 55 lõike 1 kohaldamist, võib liikmesriik 18 kuu jooksul olemasoleva toimeaine heakskiitmata jätmise otsuse kuupäevast esitada komisjonile põhjendatud taotluse erandi tegemiseks määruse (EL) nr 528/2012 artikli 89 lõike 2 teisest lõigust, kui liikmesriik leiab, et asjaomane olemasolev toimeaine on ühel nimetatud määruse artikli 5 lõike 2 esimese lõigu punktis b või c osutatud põhjustest hädavajalik.

2. Erandit taotlev liikmesriik esitab põhjendatud taotluse ametile registri kaudu. Kui taotlus sisaldab konfidentsiaalset teavet, esitab liikmesriik samal ajal ka mittekonfidentsiaalse versiooni.

3. Amet teeb taotluse või vajaduse korral mittekonfidentsiaalse versiooni üldsusele elektrooniliselt kättesaadavaks. Liikmesriigid või kõik muud isikud võivad esitada oma märkusi avaldamisele järgneva 60 päeva jooksul.

4. Komisjon võib pärast laekunud märkuste arvessevõtmist teha erandi määruse (EL) nr 528/2012 artikli 89 lõike 2 teisest lõigust ning lubada teha taotluse esitanud liikmesriigi turul kättesaadavaks ja kasutada selles liikmesriigis biotsiide, mis sisaldavad muu hulgas või üksnes asjaomast toimeainet või milles tekib asjaomane toimeaine, kui järgitakse siseriiklikke eeskirju ning lõikes 5 sätestatud tingimusi ja kõiki komisjoni kehtestatud lisatingimusi.

5. Liikmesriik, kellele erand tehakse:

a) tagab, et jätkuv kasutamine piirdub üksnes selliste juhtude ja sellise ajavahemikuga, mille puhul on täidetud lõikes 1 sätestatud tingimused;

▼B

- b) kehtestab asjakohased riskileevendusmeetmed, et minimeerida inimeste ja loomade kokkupuudet asjaomase toimeainega ja selle mõju keskkonnale;
- c) tagab, et püütakse leida alternatiive või et määruse (EL) nr 528/2012 artikli 7 kohaselt esitatav asjaomase toimeaine heakskiitmise taotlus koostatakse õigel ajal enne erandi kehtivusaja lõppemist.

5. PEATÜKK

LÕPPSÄTTED

Artikkel 23

Kehtetuks tunnistamine

Määrus (EÜ) nr 1451/2007 tunnistatakse kehtetuks.

Viiteid kõnealusele määrusele käsitatakse viidetena käesolevale määrusele.

Artikkel 24

Jõustumine

Käesolev määrus jõustub kahekümnendal päeval pärast selle avaldamist *Euroopa Liidu Teatajas*.

Käesolev määrus on tervikuna siduv ja vahetult kohaldatav kõikides liikmesriikides.

*I LISA***Artikli 17 kohasele teatisele esitatavad teabenõuded**

Artikli 17 kohane teatis sisaldab järgmist teavet:

- 1) tõendus selle kohta, et asjaomane aine on olemasolev toimeaine määruse (EL) nr 528/2012 artikli 3 lõike 1 punkti d tähenduses;
- 2) teatisega hõlmatud tooteliik/-liigid;
- 3) teave uuringute kohta, mis on tellitud heakskiitmise või määruse (EL) nr 528/2012 I lisasse lisamise taotlemiseks, ning selliste uuringute eeldatav lõpuleviimise kuupäev;
- 4) järgmistes punktides osutatud teave:
 - a) keemiliste ainete puhul määruse (EL) nr 528/2012 II lisa 1. jaotise tabeli punktid 1, 2 ja 7.1–7.5;
 - b) mikroorganismide puhul määruse (EL) nr 528/2012 II lisa 2. jaotise tabeli punktid 1, 2 ja 6.1–6.4;
- 5) kui teatis esitatakse artikli 15 punktis a osutatud juhul, tõendus selle kohta, et asjaomane aine on teatise esitamise või nimetatud punktis osutatud otsusest või suunistest teatamise või nende avaldamise kuupäeval asjaomasesse tooteliiki kuuluva biotsiidi toimeainena turul kättesaadav.

LÄBIVAATAMISPROGRAMMI LISATUD AINE JA TOOTELIIGI KOMBINATSIOONID SEISUGA 3. VEEBRUAR 2017

Toetatavad toimeaine ja tooteliigi kombinatsioonid seisuga 3. veebruar 2017; ei hõlma ühtki nanomaterjali peale nende, mida on selgesõnaliselt nimetatud kannetes 1017, 1019 ja 1023

Kande number	Aine nimetus	Referentliikmesriik	EÜ number	CASi number	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	17	18	19	21	22
1	Formaldehüüd	DE	200-001-8	50-00-0		x	x															x
6	2-(2-butoksüetoksü)etüül-6-propüülpipero-nüüleeter (piperonüülbutoksiid/PBO)	EL	200-076-7	51-03-6															x			
9	Bronopool	ES	200-143-0	52-51-7		x				x			x		x	x						x
36	Etanool	EL	200-578-6	64-17-5	x	x		x														
37	Sipelghape	BE	200-579-1	64-18-6		x	x	x	x	x					x	x						
43	Salitsüülhape	NL	200-712-3	69-72-7		x	x	x														
45	Propaan-1-ool	DE	200-746-9	71-23-8	x	x		x														
52	Etüleenoksiid	N	200-849-9	75-21-8		x																
60	Sidrunhape	BE	201-069-1	77-92-9	x																	
69	Glükoolhape	NL	201-180-5	79-14-1		x	x	x														
70	Peräädikhape	FI	201-186-8	79-21-0											x	x						
71	L-(+)-piimhape	DE	201-196-2	79-33-4		x	x	x		x												
79	(2 <i>R</i> ,6 <i>aS</i> ,12 <i>aS</i>)-1,2,6,6 <i>a</i> ,12,12 <i>a</i> -heksahüdro-2-isopropenüül-8,9-dimetoksükromeno[3,4- <i>b</i>]furo[2,3- <i>h</i>]kromeen-6-oon (rotenoon)	UK	201-501-9	83-79-4															x			

▼M1

Kande number	Aine nimetus	Referentliikmesriik	EÜ number	CASi number	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	17	18	19	21	22
85	Sümkloseen	UK	201-782-8	87-90-1		x	x	x	x						x	x						
92	Bifenüül-2-ool	ES	201-993-5	90-43-7							x		x	x								
113	3-fenüülprop-2-enaal (kaneelaldehüüd)	UK	203-213-9	104-55-2		x																
117	Geraniool	FR	203-377-1	106-24-1															x	x		
122	Glüoksaal	FR	203-474-9	107-22-2		x	x	x														
133	Heksa-2,4-dieenhape (sorbiinhape)	DE	203-768-7	110-44-1						x												
154	Klorofeen	N	204-385-8	120-32-1		x	x															
171	2-fenoksüetanool	UK	204-589-7	122-99-6	x	x		x		x							x					
172	Tsetüülpüridiiniumkloriid	UK	204-593-9	123-03-5		x																
179	Süsinikdioksiid	FR	204-696-9	124-38-9																	x	
180	Naatriumdimetüülarsinaat (naatriumkakodülaat)	PT	204-708-2	124-65-2																x		
185	Naatriumtosüülklooramiid (kloramiin T)	ES	204-854-7	127-65-1		x	x	x	x													
187	Kaaliumdimetüülditiokarbamaat	UK	204-875-1	128-03-0									x		x	x						
188	Naatriumdimetüülditiokarbamaat	UK	204-876-7	128-04-1									x		x	x						
195	Naatrium-2-bifenülaat	ES	205-055-6	132-27-4	x	x	x	x		x	x		x	x			x					
206	Tiraam	BE	205-286-2	137-26-8									x									

▼M1

Kande number	Aine nimetus	Referentliikmesriik	EÜ number	CASi number	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	17	18	19	21	22
210	Naatriummetaam	BE	205–293-0	137–42-8									x		x							
227	2-tiasool-4-üül-1 <i>H</i> -bensimidasool (tiabendasool)	ES	205–725-8	148–79-8							x		x	x								
235	Diuroon	DK	206–354-4	330–54-1							x			x								
239	Tsüaanamiid	DE	206–992-3	420–04-2			x												x			
253	Tetrahydro-3,5-dimetüül-1,3,5-tiadiasiin-2-tioon (dasomet)	BE	208–576-7	533–74-4						x						x						
283	Terbutriin	SK	212–950-5	886–50-0							x		x	x								
288	<i>N</i> -(diklorofluorometüül)- <i>N'</i> , <i>N'</i> -dimetüül- <i>N</i> -fenüülsulfamiid (diklofluaniid)	UK	214–118-7	1085-98–9							x										x	
292	(1,3,4,5,6,7-heksahüdro-1,3-diokso-2 <i>H</i> -isoindool-2-üül)metüül-(1 <i>R</i> - <i>trans</i>)-2,2-dimetüül-3-(2-metüülprop-1-enüül)tsüklopropaankarboksülaat (d-tetrametriin)	DE	214–619-0	1166-46–7																x		
321	Monolinuroon	UK	217–129-5	1746-81–2		x																
330	<i>N</i> -(3-aminopropüül)- <i>N</i> -dodetsüülpropan-1,3-diamiin (diamiin)	PT	219–145-8	2372-82–9		x	x	x		x		x			x	x	x					
336	2,2'-ditiobis[<i>N</i> -metüülbensamiid] (DTBMA)	PL	219–768-5	2527-58–4						x												
339	1,2-bensisotiasool-3(2 <i>H</i>)-oon (BIT)	ES	220–120-9	2634-33–5		x				x			x		x	x	x					
341	2-metüül-2 <i>H</i> -isotiasool-3-oon (MIT)	SI	220–239-6	2682-20–4						x					x	x						

▼M1

Kande number	Aine nimetus	Referentliikmesriik	EÜ number	CASi number	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	17	18	19	21	22
346	Naatriumdikloroisotsüanuraatdihüdraat	UK	220-767-7	51580-86-0		x	x	x	x						x	x						
345	Naatriumtrokloseen	UK	220-767-7	2893-78-9		x	x	x	x						x	x						
348	Metsetrooniumetüülsulfaat (MES)	PL	221-106-5	3006-10-8	x																	
359	(Etüleendioksü)dimetanool (etüleenglükooli ja paraformaldehüüdi reaktsiooni saadused (EGForm))	PL	222-720-6	3586-55-8		x				x					x	x	x					
365	Püridiin-2-tiool-1-oksiidi naatriumisool (naatriumpüritioon)	SE	223-296-5	3811-73-2		x	x			x	x		x	x			x					
368	Meteenamiin-3-kloroallülokloriid (CTAC)	PL	223-805-0	4080-31-3						x						x	x					
377	2,2',2''-(heksahüdro-1,3,5-triasiin-1,3,5-triüül)trietanool (HHT)	PL	225-208-0	4.04.4719						x					x	x	x					
382	Tetrahydro-1,3,4,6-tetrakis(hüdroksümetüül)imidaso[4,5-d]imidaso[2,5-(1 <i>H</i> ,3 <i>H</i>)-dioon (TMAD)	ES	226-408-0	5395-50-6		x				x					x	x	x					
392	Metüleenditiotsüanaat	FR	228-652-3	6317-18-6												x						
393	1,3-bis(hüdroksümetüül)-5,5-dimetüülimidasolidiin-2,4-dioon (DMDMH)	PL	229-222-8	6440-58-0						x							x					
397	Didetsüüldimetüülammooniumkloriid (DDAC)	IT	230-525-2	7173-51-5	x	x	x	x		x				x	x	x						

▼M1

Kande number	Aine nimetus	Referentliikmesriik	EÜ number	CASi number	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	17	18	19	21	22
401	Höbe	SE	231-131-3	7440-22-4		x		x	x				x		x							
1023	Höbe nanomaterjali kujul	SE	231-131-3	7440-22-4		x		x					x									
405	Vääveldioksiid	DE	231-195-2	5.09.7446				x														
424	Naatriumbromiid	NL	231-599-9	7647-15-6		x									x	x						
432	Naatriumhüpoklorit	IT	231-668-3	7681-52-9	x	x	x	x	x						x	x						
434	Tetrametriin	DE	231-711-6	7696-12-0															x			
439	Vesinikperoksiid	FI	231-765-0	7722-84-1											x	x						
444	7 α -etüüldihüdro-1H,3H,5H-oksasolo[3,4-c]oksasool (EDHO)	PL	231-810-4	7747-35-5						x							x					
450	Höbenitraat	SE	231-853-9	7761-88-8	x																	
453	Dinaatriumperoksodisulfaat/ naatriumpersulfaat	PT	231-892-1	7775-27-1				x														
455	Kaltsiumhüpoklorit	IT	231-908-7	7778-54-3		x	x	x	x						x							
457	Kloor	IT	231-959-5	7782-50-5		x			x						x							
458	Ammooniumsulfaat	UK	231-984-1	7783-20-2											x	x						
1016	Höbekloriid	SE	232-033-3	7783-90-6	x	x				x	x		x	x	x							
473	Püetriinid ja püetroidid	ES	232-319-8	8003-34-7															x	x		
491	Kloordioksiid	PT	233-162-8	10049-04-4		x	x	x	x						x	x						
494	2,2-dibromo-2-tsüanoatsetamiid (DBNPA)	DK	233-539-7	10222-01-2		x		x		x					x	x	x					
501	Karbendasiim	DE	234-232-0	10605-21-7							x		x	x								

▼M1

Kande number	Aine nimetus	Referentliikmesriik	EÜ number	CASi number	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	17	18	19	21	22
1022	Dialumiiniumkloriidpentahüdroksiid	NL	234-933-1	12042-91-0		x																
515	Ammooniumbromiid	SE	235-183-8	12124-97-9											x	x						
522	Tsinkpüritioon	SE	236-671-3	13463-41-7		x				x	x		x	x							x	
524	Dodetsüülguanidiinmonovesinikkloriid	ES	237-030-0	13590-97-1						x					x							
526	Kaalium-2-bifenülaat	ES	237-243-9	13707-65-8						x			x	x			x					
529	Broomkloriid	NL	237-601-4	13863-41-7											x							
531	(Bensüüloksü)metanool	UK	238-588-8	14548-60-8						x							x					
541	Naatrium- <i>p</i> -kloro- <i>m</i> -kresolaat	FR	239-825-8	15733-22-9	x	x	x			x			x				x					
550	D-glükoonhappe ja <i>N</i> , <i>N'</i> -bis(4-klorofenüül)-3,12-diimino-2,4,11,13-tetraasatetra-dekaandiamiini ühend (2:1) (CHDG)	PT	242-354-0	18472-51-0	x	x	x															
554	<i>p</i> -[(dijodometüül)sulfonüül]tolueen	UK	243-468-3	20018-09-1						x	x		x	x								
559	(Bensotiasool-2-üültio)metüültiotsüanaat (TCMTB)	N	244-445-0	21564-17-0									x			x						
562	2-metüül-4-okso-3-(prop-2-ünüül)tsüklopent-2-een-1-üül-2,2-dimetüül-3-(2-metüül-prop-1-enüül)tsüklopropankarboksülaat (pralletriin)	EL	245-387-9	23031-36-9															x			

▼M1

Kande number	Aine nimetus	Referentliikmesriik	EÜ number	CASi number	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	17	18	19	21	22
563	Kaalium-(<i>E,E</i>)-heksa-2,4-dienaat (kaaliumsorbaat)	DE	246-376-1	24634-61-5						x												
566	α , α' , α'' -trimetüül-1,3,5-triasiin-1,3,5(2 <i>H</i> ,4 <i>H</i> ,6 <i>H</i>)-trietanool (HPT)	AT	246-764-0	25254-50-6		x				x					x		x					
571	2-oktüül-2 <i>H</i> -isotiasool-3-oon (OIT)	UK	247-761-7	26530-20-1						x	x		x	x	x		x					
577	Dimetüül-oktadetsüül[3-(trimetoksüsilüül)-propüül]ammooniumkloriid	ES	248-595-8	27668-52-6		x					x		x									
588	Bromokloro-5,5-dimetüülimidasolidiin-2,4-dioon (BCDMH/bromoklorodimetüülhüdantoiin)	NL	251-171-5	32718-18-6		x									x	x						
590	3-(4-isopropüülfenüül)-1,1-dimetüülkarbamid/isoproturoon	DE	251-835-4	34123-59-6							x			x								
597	1-[2-(allüüloksü)-2-(2,4-diklorofenüül)etüül]-1 <i>H</i> -imidasool (imasaliil)	DE	252-615-0	35554-44-0			x															
599	<i>S</i> -[(6-kloro-2-oksooksasol o[4,5- <i>b</i>])püridiin-3(2 <i>H</i>)-üül)metüül]- <i>O,O</i> -dimetüül-tiofosfaat (asametifoss)	UK	252-626-0	35575-96-3																x		
606	α -tsüano-3-fenoksübensüül-2,2-dimetüül-3-(2-metüülprop-1-enüül)tsüklopropaankarboksülaat (tsüfenotriin)	EL	254-484-5	39515-40-7																x		
608	Dimetüül-tetradetsüül[3-(trimetoksüsilüül)-propüül]ammooniumkloriid	PL	255-451-8	41591-87-1									x									

▼M1

Kande number	Aine nimetus	Referentliikmesriik	EÜ number	CASi number	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	17	18	19	21	22
609	<i>Cis-</i> ja <i>trans-p</i> -mentaan-3,8-diooli segu (tsitriodiool)	UK	255-953-7	42822-86-6																x		
614	(<i>RS</i>)- α -tsüano-3-fenoksübensüül-(1 <i>RS</i>)- <i>cis,trans</i> -3-(2,2-diklorovinüül)-2,2-dime-tüültsüklopropankarboksülaad (tsüpermetriin)	BE	257-842-9	52315-07-8															x			
618	1-etünüül-2-metüülpent-2-enüül-2,2-dime-tüül-3-(2-metüülprop-1-enüül)tsüklopropankarboksülaad (empetriin)	BE	259-154-4	54406-48-3															x			
619	3-jodo-2-propünüülbutüülkarbamaad (IPBC)	DK	259-627-5	55406-53-6							x		x	x								
620	Tetrakis(hüdroksümetüül)fosfooniumsulfaat (2:1) (THPS)	MT	259-709-0	55566-30-8		x				x					x	x						
648	4,5-dikloro-2-oktüülisotiasool-3(2 <i>H</i>)-oon (4,5-dikloro-2-oktüül-2 <i>H</i> -isotiasool-3-oon (DCOIT))	N	264-843-8	64359-81-5							x		x	x	x							
656	3,3'-metüleenbis[5-metüüloksasolidiin] (oksasolidiin/MBO)	AT	266-235-8	66204-44-2		x				x					x	x	x					
667	C ₁₂₋₁₈ -alküüldimetüülbensüülammoonium-kloriid (ADBAC (C ₁₂₋₁₈))	IT	269-919-4	68391-01-5	x	x	x	x						x	x	x						x
671	C ₁₂₋₁₆ -alküüldimetüülbensüülammoonium-kloriid (ADBAC (C ₁₂₋₁₆))	IT	270-325-2	68424-85-1	x	x	x	x						x	x	x						x

▼M1

Kande number	Aine nimetus	Referentliikmesriik	EÜ number	CASi number	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	17	18	19	21	22
673	Didetsüüldimetüülammooniumkloriid (DDAC (C ₈₋₁₀))	IT	270-331-5	68424-95-3	x	x	x	x	x	x				x	x	x						
690	Kvaternaarsete bensüül-C ₁₂₋₁₈ -alküüldime-tüülammooniumühendite soolad 1,2-bensi-sotiasool-3(2H)-oon-1,1-dioksiidiga (1:1) (ADBAS)	MT	273-545-7	68989-01-5		x		x														
691	Naatrium-N-(hüdroksümetüül)glütsinaat	AT	274-357-8	70161-44-3						x												
692	C ₁₀₋₁₆ -alküüldimetüülamiinide N-oksiidid	PT	274-687-2	70592-80-2				x														
693	Pentakaaliumbis(peroksümonosulfaat)bis(sulfaat)	SI	274-778-7	70693-62-8		x	x	x	x													
701	Magneesiummonoperoksüftalaatheidsahü-draat (MMPP)	PL	279-013-0	84665-66-7		x																
1015	India neemipuu ekstrakt	DE	283-644-7	84696-25-3																	x	
1024	India neemipuu ekstrakt <i>Azadirachta indica</i> seemnetest ülekritilise süsinikdioksiidiga ekstraheeritud külmpressitud õlist	DE	283-644-7	84696-25-3																		x
724	C ₁₂₋₁₄ -alküüldimetüülbensüülammoonium-kloriid (ADBAC (C ₁₂₋₁₄))	IT	287-089-1	85409-22-9	x	x	x	x						x	x	x						x
725	C ₁₂₋₁₄ -alküüldimetüül(etüülbensüül)am-mooniumkloriid(ADEBAC (C ₁₂₋₁₄))	IT	287-090-7	85409-23-0	x	x	x	x						x	x	x						x

▼M1

Kande number	Aine nimetus	Referentliikmesriik	EÜ number	CASi number	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	17	18	19	21	22
731	<i>Chrysanthemum cinerariaefolium</i> , ekstrakt	ES	289–699-3	89997-63–7															x			
744	Lavandiin, <i>Lavandula hybrida</i> , ekstrakt/lavandiiniõli	PT	294–470-6	91722-69–9																x		
779	Glutamiinhappe ja N-(C _{12–14} -alküül)propüleendiamiini reaktsiooni saadused (glükoprotamiinid)	DE	403–950-8	164907-72–6		x		x														
785	6-(ftaalimido)peroksüheksaanhape (PAP)	IT	410–850-8	128275-31–0	x	x	x	x														
791	2-butüül-benso[<i>d</i>]isotiasool-3-oon (BBIT)	CZ	420–590-7	4.07.4299						x	x		x	x			x					
792	Tetraklorodekaoksiidi kompleks (TCDO)	DE	420–970-2	92047-76–2	x	x		x														
811	Hõbenaatriumvesiniktsirkooniumfosfaat	SE	422–570-3	265647-11–8	x	x		x			x		x									
794	<i>sec</i> -butüül-2-(2-hüdroksüetüül)piperidiin-1-karboksülaat/ikaridiin (ikaridiin)	DK	423–210-8	119515-38–7																x		
797	<i>cis</i> -1-(3-kloroallüül)-3,5,7-triasa-1-asoniaadamantaankloriid (<i>cis</i> -CTAC)	PL	426–020-3	51229-78–8						x							x					
800	[2,4-diokso-(2-propüün-1-üül)imidasolidiin-3-üül]metüül(1 <i>R</i>)- <i>cis</i> -krüsantemaat; [2,4-diokso-(2-propüün-1-üül)imidasolidiin-3-üül]metüül(1 <i>R</i>)- <i>trans</i> -krüsantemaat (imiprotriin)	UK	428–790-6	72963-72–5															x			

▼M1

Kande number	Aine nimetus	Referentliikmesriik	EÜ number	CASi number	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	17	18	19	21	22
807	(E)-1-(2-kloro-1,3-tiasool-5-üülmetüül)-3-metüül-2-nitroguanidiin (klotianidiin)	DE	433-460-1	210880-92-5																		
952	<i>Bacillus sphaericus</i> , v.a <i>Bacillus sphaericus</i> 2362, tüvi ABTS-1743	IT	Mikroorganism	143447-72-7															x			
955	<i>Bacillus thuringiensis subsp.israelensis</i> Serotype H14, v.a tüvi AM65-52 ja v.a tüvi SA3A	IT	Mikroorganism	Ei kohaldata															x			
957	<i>Bacillus subtilis</i>	DE	Mikroorganism	Ei kohaldata			x															
939	Aktiivkloor: hüpokloorishappe ja naatriumhüpokloriti reaktsiooni saadus <i>in situ</i>	SK	Segu	Ei kohaldata		x	x	x	x													
813	Peroksioktaanhape	FR	Ei kohaldata	33734-57-5		x	x	x														
1014	Höbeteoliit	SE	Ei kohaldata	Ei kohaldata		x		x	x		x		x									
152	5,5-dimetüülhüdantoiini ja 5-etüül-5-metüülhüdantoiini broomi ja klooriga reageerimise saadused (DCDMH)	NL	Puudub	Puudub											x							
459	Titaandioksiidi ja hõbekloriidi reaktsioonimass	SE	Puudub	Puudub	x	x				x	x		x	x	x							
777	5,5-dimetüülhüdantoiini ja 5-etüül-5-metüülhüdantoiini klooriga reageerimise saadused (DCEMH)	NL	Puudub	Puudub											x							

▼M1

Kande number	Aine nimetus	Referentliikmesriik	EÜ number	CASi number	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	17	18	19	21	22
810	Höbefosfaatklaas	SE	Puudub	308069-39-8		x					x		x									
824	Höbetsinkseoliit	SE	Puudub	130328-20-0		x		x	x		x		x									
1013	Höbevaskseoliit	SE	Puudub	130328-19-7		x		x	x		x		x									
1017	Ränidioksiidile adsorbeeritud hõbe (nanomaterjali kujul, mis esineb stabiilse agregaadina, mille esmased osakesed on nanomõõtmes)	SE	Puudub	Puudub									x									
1019	Ränidioksiid (agregaatidest ja aglomeraatidest koosneva nanomaterjali kujul)	FR	Puudub	68909-20-6															x			
831	Ränidioksiid (ränidioksiid/kiiselguur)	FR	Taimekaitsevahend	61790-53-2															x			
854	(<i>RS</i>)-3-allüül-2-metüül-4-oksotsüklopent-2-enüül-(1 <i>R</i> ,3 <i>R</i> ;1 <i>R</i> ,3 <i>S</i>)-2,2-dimetüül-3-(2-metüülprop-1-enüül)-tsüklopropanokarboksülaad (4 isomeeri segu: 1 <i>R-trans</i> ,1 <i>R</i> : 1 <i>R-trans</i> ,1 <i>S</i> : 1 <i>R-cis</i> ,1 <i>R</i> : 1 <i>R-cis</i> ,1 <i>S</i> , 4: 4: 1: 1) (d-alleetriin)	DE	Taimekaitsevahend	231937-89-6															x			
855	(<i>RS</i>)-3-allüül-2-metüül-4-oksotsüklopent-2-enüül-(1 <i>R</i> ,3 <i>R</i>)-2,2-dimetüül-3-(2-metüülprop-1-enüül)-tsüklopropanokarboksülaad (2 isomeeri segu: 1 <i>R-trans</i> : ainult 1 <i>R/S</i> ,1:3) (esbiotriin)	DE	Taimekaitsevahend	260359-57-7															x			

▼M1

Kande number	Aine nimetus	Referentliikmesriik	EÜ number	CASi number	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	17	18	19	21	22
848	<i>N</i> -((6-kloro-3-püridinüül)metüül)- <i>N'</i> -tsüano- <i>N</i> -metüületaanimidamiid (atsetamipriid)	BE	Taimekaitsevahend	160430-64-8															x			
835	Esfenvaleraat/(<i>S</i>)- α -tsüano-3-fenoksübensüül-(<i>S</i>)-2-(4-klorofenüül)-3-metüülbutüraat (esfenvaleraat)	PT	Taimekaitsevahend	66230-04-4															x			
843	4-bromo-2-(4-klorofenüül)-1-etoksümetüül-5-trifluorometüülpürrool-3-karbonitriil (kloorfenapüür)	PT	Taimekaitsevahend	122453-73-0															x			
859	<i>N</i> -metüülmetaanamiini (Einecs 204-697-4) ja (klorometüül)oksiraani (Einecs 203-439-8) polümeer/polümeerne kvaternaarne ammooniumkloriid (PQ-polümeer)	HU	Polümeer	25988-97-0		x									x							
863	<i>N,N''</i> -1,6-heksaandiüülbis[<i>N'</i> -tsüanoguanidiini] (Einecs 240-032-4) ja heksametüleendiamiini (Einecs 204-679-6) polümeeri monovesinikkloriid/polüheksametüleenbiguaaniid (monomeer: 1,5-bis(trimetüleen)guanüülguanidiiniummonovesinikkloriid) (PHMB)	FR	Polümeer	27083-27-8/ 32289-58-0					x													
868	Polü(heksametüleenbiguaaniid)	FR	Polümeer	91403-50-8	x	x	x	x	x	x			x		x							
869	α -[2-(didetsüülmetüülammonio)etüül]- ω -hüdroksüpolü(oksü-1,2-etaandiüül)propaanaat (sool) (bardap 26)	IT	Polümeer	94667-33-1		x		x						x								

▼ M1

Kande number	Aine nimetus	Referentliikmesriik	EÜ number	CASi number	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	17	18	19	21	22
872	<i>N</i> -didetsüül- <i>N</i> -dipolüetoksüammooniumbooraat/didetsüülpolüoksetüülammooniumbooraat (polümeerne betaiin)	EL	Polümeer	214710-34-6								x										

▼B

III LISA

Tähtajad

Tooteliigid	Artikli 6 lõike 3 punkti b kohased hindamisaruande esitamise tähtajad	Artikli 7 lõike 2 punkti b kohased arvamuse koostamise alustamise tähtajad
8, 14, 16, 18, 19 ja 21	31.12.2015	31.3.2016
3, 4 ja 5	31.12.2016	31.3.2017
1 ja 2	31.12.2018	31.3.2019
6 ja 13	31.12.2019	31.3.2020
7, 9 ja 10	31.12.2020	31.3.2021
11, 12, 15, 17, 20 ja 22	31.12.2022	► <u>C1</u> 30.9.2023 ◀