

Ez a dokumentum kizárólag tájékoztató jellegű és nem vált ki joghatást. Az EU intézményei semmiféle felelősséget nem vállalnak a tartalmáért. A jogi aktusoknak – ideértve azok bevezető hivatkozásait és preambulumbekendéseit is – az Európai Unió Hivatalos Lapjában közzétett és az EUR-Lex portálon megtalálható változatai tekintendők hitelesnek. Az említett hivatalos szövegváltozatok közvetlenül elérhetők az ebben a dokumentumban elhelyezett linkeken keresztül

► **B** A BIZOTTSÁG 1062/2014/EU FELHATALMAZÁSON ALAPULÓ RENDELETE

(2014. augusztus 4.)

a biocid termékekben található valamennyi létező hatóanyag szisztematikus vizsgálatára irányuló,
az 528/2012/EU európai parlamenti és tanácsi rendeletben említett munkaprogramról

(EGT-vonatkozású szöveg)

(HL L 294., 2014.10.10., 1. o.)

Módosította:

Hivatalos Lap

		Szám	Oldal	Dátum
► M1	A Bizottság (EU) 2017/698 felhatalmazáson alapuló rendelete (2017. február 3.)	L 103	1	2017.4.19.

Helyesbítette:

- **C1** Helyesbítés, HL L 198., 2015.7.28., 28. o. (1062/2014/EU)
- **C2** Helyesbítés, HL L 304., 2016.11.11., 11. o. (1062/2014/EU)



**A BIZOTTSÁG 1062/2014/EU FELHATALMAZÁSON ALAPULÓ
RENDELETE**

(2014. augusztus 4.)

**a biocid termékekben található valamennyi létező hatóanyag
szisztematikus vizsgálatára irányuló, az 528/2012/EU európai
parlamenti és tanácsi rendeletben említett munkaprogramról**

(EGT-vonatkozású szöveg)

1. FEJEZET

TÁRGY ÉS FOGALOMMEGHATÁROZÁSOK

1. cikk

Tárgy

Ez a rendelet a minden létező hatóanyag szisztematikus vizsgálatára irányuló, az 528/2012/EU rendelet 89. cikkében említett munkaprogram végrehajtására vonatkozó szabályokat határozza meg.

2. cikk

Fogalommeghatározások

E rendelet alkalmazásában:

- a) „jóváagyást megtagadó határozat”: arról rendelkező határozat, hogy az 528/2012/EU rendelet 9. cikke (1) bekezdésének b) pontja vagy az említett rendelet 89. cikke (1) bekezdésének harmadik albekezdése értelmében egy adott hatóanyag-/terméktípus-kombináció nem hagyható jóvá, illetve nem vehető fel a 98/8/EK irányelv I. vagy I.A. mellékletébe;
- b) „a felülvizsgálati programban szereplő hatóanyag-/terméktípus-kombináció”: a II. mellékletben felsorolt olyan hatóanyag-/terméktípus-kombináció, amely eleget tesz az alábbi feltételeknek:
- i. az alábbiak közül egyik hatálya alá sem tartozik:
- a 98/8/EK irányelv I. vagy I.A. mellékletébe való felvételtől szóló irányelv,
 - az anyagnak az 528/2012/EU rendelet 89. cikke (1) bekezdése harmadik albekezdése szerinti jóváagyásáról rendelkező rendelet;
- ii. nem képezte a jóváagyást megtagadó határozat tárgyát, vagy a rá vonatkozó legutóbbi ilyen határozatot hatályon kívül helyezték;
- c) „résztvevő”: olyan személy, aki kérelmet nyújtott be a felülvizsgálati programba bevont valamely hatóanyag-/terméktípus-kombinációra vonatkozóan, ►**C2** vagy e rendelet 17. cikkének (5) bekezdése alapján megfelelőnek minősített bejelentést tett ◀, vagy akinek nevében ilyen kérelmet vagy bejelentést nyújtottak be;

▼B

- d) „értékelő illetékes hatóság”: az e rendelet II. mellékletében szereplő valamely tagállamnak az 528/2012/EU rendelet 81. cikke szerint kijelölt illetékes hatósága.

2. FEJEZET

A DOKUMENTÁCIÓK ÉRTÉKELÉSÉNEK FOLYAMATA

3. cikk

Jóváhagyás vagy az 528/2012/EU rendelet I. mellékletébe való felvétel iránti kérelem

- (1) Jóváhagyás vagy az 528/2012/EU rendelet I. mellékletébe való felvétel iránti kérelmet csak olyan résztvevő nyújthat be, akinek a bejelentését az Ügynökség e rendelet 17. cikkének (5) bekezdése szerint megfelelőnek minősítette.

Amennyiben a kérelem az 528/2012/EU rendelet I. mellékletébe való felvételre irányul, az csak az említett melléklet 1., 2., 3., 4., 5. és 6. kategóriájára vonatkozhat.

- (2) Az (1) bekezdésben említett kérelmeket a 17. cikk (5) bekezdése szerinti megfelelés megállapítását követő két éven belül kell benyújtani az Ügynökségnek.

4. cikk

A kérelmek elfogadása

- (1) Az Ügynökség értesíti a résztvevőt az 564/2013/EU bizottsági végrehajtási rendelet⁽¹⁾ értelmében fizetendő díjakról, és elutasítja a kérelmet, ha a résztvevő 30 napon belül nem fizeti be a díjakat. Az Ügynökség tájékoztatja erről a résztvevőt és az értékelő illetékes hatóságot.

- (2) Az 564/2013/EU végrehajtási rendelet értelmében fizetendő díjak kézhezvételét követően az Ügynökség elfogadja a kérelmet, és tájékoztatja erről a résztvevőt és az értékelő illetékes hatóságot, megjelölve a kérelem elfogadásának időpontját és a kérelem egyedi azonosító kódját.

- (3) Az Ügynökség e cikk (1) bekezdése alapján hozott döntése ellen az 528/2012/EU rendelet 77. cikkével összhangban fellebbezéssel lehet élni.

- (4) Az értékelő illetékes hatóság értesíti a résztvevőt az 528/2012/EU rendelet 80. cikke (2) bekezdése értelmében a kérelem Ügynökség általi befogadásától számított 30 napon belül fizetendő díjakról, és elutasítja a kérelmet, ha a résztvevő 30 napon belül nem fizeti be a díjakat. Az értékelő illetékes hatóság tájékoztatja erről a résztvevőt és az Ügynökséget.

⁽¹⁾ A Bizottság 2013. június 18-i 564/2013/EU végrehajtási rendelete a biocid termékek forgalmazásáról és felhasználásáról szóló 528/2012/EU európai parlamenti és tanácsi rendelet alapján az Európai Vegyianyag-ügynökség részére fizetendő díjakról (HL L 167., 2013.6.19., 17. o.).

▼B*5. cikk***A jóváhagyás vagy az 528/2012/EU rendelet I. mellékletének 6. kategóriájába való felvétel iránti kérelmek érvényességének megállapítása**

(1) Amennyiben az Ügynökség a 4. cikk (2) bekezdése értelmében elfogadott egy, jóváhagyás vagy az 528/2012/EU rendelet I. mellékletének 6. kategóriájába történő felvétel iránti, az említett rendelet 6. cikke (1) és (2) bekezdésében előírt adatokat tartalmazó kérelmet, és a 4. cikk (4) bekezdésében előírt díjakat megfizették, az értékelő illetékes hatóság a díjak kifizetésétől számított 30 napon belül megállapítja a kérelem érvényességét.

(2) Amennyiben az értékelő illetékes hatóság az 1451/2007/EK rendelettel összhangban megkapta a résztvevőtől a dokumentációt, azt azonban az említett rendelet 13. cikke szerint még nem fogadta el teljes dokumentációként, az értékelő illetékes hatóság legkésőbb 2015. január 3-ig megállapítja a kérelem érvényességét.

(3) Az (1) és (2) bekezdésben említett esetekben az értékelő illetékes hatóság nem értékeli a benyújtott adatok vagy indokolások minőségét vagy megfelelőségét.

(4) Amennyiben az értékelő illetékes hatóság úgy ítéli meg, hogy a kérelem hiányos, tájékoztatja a résztvevőt a kérelem érvényességének megállapításához szükséges kiegészítő információkról, és ésszerű határidőt állapít meg a szóban forgó információk benyújtására. Ez a határidő rendes körülmények között nem haladhatja meg a 90 napot.

Az értékelő illetékes hatóság a kiegészítő információk kézhezvételétől számított 30 napon belül megállapítja a kérelem érvényességét, ha úgy ítéli meg, hogy a benyújtott kiegészítő információk elégségesek a (2) bekezdésben meghatározott követelménynek való megfeleléshez.

Az értékelő illetékes hatóság elutasítja a kérelmet, ha a résztvevő nem nyújtja be a kért információt a határidőn belül, és értesíti a résztvevőt és az Ügynökséget erről. Ilyen esetben az 528/2012/EU rendelet 80. cikke (1) és (2) bekezdésének megfelelően befizetett díj egy részét vissza kell téríteni.

Az értékelő illetékes hatóság a kérelem érvényességének megállapítását követően késedelem nélkül értesíti erről a résztvevőt, az Ügynökséget és más illetékes hatóságokat, megjelölve az érvényesség megállapításának időpontját.

*6. cikk***▼C2****A kérelmek értékelése****▼B**

(1) Ezt a cikket az alábbi feltételek valamelyikének teljesülése esetén kell alkalmazni:

- a) ha az 5. cikk szerint megállapították egy kérelem érvényességét;
- b) ha az értékelő illetékes hatóság az 1451/2007/EK rendelet 13. cikkével összhangban teljesként fogadta el a dokumentációt, de még nem nyújtotta be a Bizottságnak az említett rendelet 14. cikkének (4) bekezdésében előírtak szerint az illetékes hatóság jelentését;
- c) ha az Ügynökség a 4. cikk (2) bekezdése értelmében az 528/2012/EU rendelet I. mellékletének 1., 2., 3., 4. vagy 5. kategóriájába történő felvétel iránti kérelmet fogadott el, és a 4. cikk (4) bekezdésének megfelelően megfizették a szükséges díjat.

▼B

(2) Az értékelő illetékes hatóság az 528/2012/EU rendelet 4. és 5. cikkével összhangban értékeli a kérelmet, adott esetben az adatszolgáltatási követelmények kiigazítására vonatkozóan az említett rendelet 6. cikke (3) bekezdésének megfelelően benyújtott javaslatokat is beleértve, és értékelési jelentést küld az Ügynökségnek, amelyhez csatolja értékelése következtetéseit.

(3) Amennyiben egyazon hatóanyag-/terméktípus-kombinációt több résztvevő is támogat, az értékelő illetékes hatóság csak egy értékelési jelentést készít. Az értékelési jelentést és a kapcsolódó következtetéseket az alábbi határidők közül a későbbi időpontig kell elküldeni:

a) a szóban forgó hatóanyag-/terméktípus-kombináció tekintetében az (1) bekezdés a) pontjában említett, legutolsó érvényesség megállapítását, az (1) bekezdés b) pontjában említett teljes dokumentáció elfogadását vagy az (1) bekezdés c) pontjában említett díj megfizetését követő 365 napon belül;

b) a III. mellékletben előírt határidőig.

(4) Következtetéseinek az Ügynökség részére történő benyújtása előtt az értékelő illetékes hatóság a résztvevőnek lehetőséget biztosít arra, hogy az értékelési jelentéssel és annak következtetéseivel kapcsolatban 30 napon belül írásbeli észrevételeket tegyen. Az értékelő illetékes hatóság a fent említett megjegyzéseket kellő súllyal veszi figyelembe az értékelés végleges változatának kidolgozása során.

(5) Amennyiben úgy tűnik, hogy az értékelés elvégzéséhez további információkra van szükség, az értékelő illetékes hatóság utasítja a résztvevőt a hiányzó információk meghatározott határidőn belül történő benyújtására, és ennek megfelelően tájékoztatja az Ügynökséget.

A (3) bekezdésben említett 365 napos értékelési időszakot felfüggesztik a felhívás kibocsátásának napjától az információ kézhezvételének napjáig. A felfüggesztés időtartama nem haladhatja meg az alábbiakat, kivéve, ha azt a kért adat jellege vagy rendkívüli körülmények fennállása indokolja:

a) 365 napot azokban az esetekben, ha a kiegészítő információk a 98/8/EK irányelv értelmében vagy az ezen irányelv alkalmazása folyamán bevezetett gyakorlat során nem kezelt kérdésekhez kapcsolódnak;

b) minden más esetben 180 napot.

(6) Amennyiben az értékelő illetékes hatóság úgy ítéli meg, hogy az ugyanazon vagy eltérő hatóanyagokat tartalmazó biocid termékek felhasználása következtében fellépő kumulatív hatások veszélyeztetik az emberi egészséget, az állati egészséget vagy a környezetet, ezen aggályait az 1907/2006/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet⁽¹⁾ XV. melléklete II. pontja 3. alpontjának megfelelő részeiben előírt követelményeknek megfelelően dokumentálja, és feltünteti őket a következtetéseiben.

⁽¹⁾ Az Európai Parlament és a Tanács 2006. december 18-i 1907/2006/EK rendelete a vegyi anyagok regisztrálásáról, értékeléséről, engedélyezéséről és korlátozásáról (REACH), az Európai Vegyianyag-ügynökség létrehozásáról, az 1999/45/EK irányelv módosításáról, valamint a 793/93/EGK tanácsi rendelet, az 1488/94/EK bizottsági rendelet, a 76/769/EGK tanácsi irányelv, a 91/155/EGK, a 93/67/EGK, a 93/105/EK és a 2000/21/EK bizottsági irányelv hatályon kívül helyezéséről (HL L 396., 2006.12.30., 1. o.).

▼B

(7) A veszélyértékelés befejezésekor az értékelő illetékes hatóság indokolatlan késedelem nélkül, de adott esetben legkésőbb az értékelési jelentés (3) bekezdés szerinti benyújtásának időpontjában:

- a) az 1272/2008/EK rendelet 37. cikkének (1) bekezdésével összhangban javaslatot nyújt be az Ügynökségnek, ha úgy ítéli meg, hogy az említett rendelet 36. cikkének (1) bekezdésében megállapított valamely kritérium teljesül, és arra az említett rendelet VI. mellékletének 3. része nem nyújt kielégítő megoldást;
- b) konzultál az Ügynökséggel, ha úgy ítéli meg, hogy az 528/2012/EU rendelet 5. cikke (1) bekezdésének d) vagy e) pontjában foglalt valamely kritérium vagy az említett rendelet 10. cikke (1) bekezdésének d) pontjában foglalt feltétel teljesül, és arra az 1907/2006/EK rendelet XIV. melléklete vagy az utóbbi rendelet 59. cikkének (1) bekezdésében említett jelöltlista nem nyújt kielégítő megoldást.

*7. cikk***Az Ügynökség véleménye**

(1) Ezt a cikket minden olyan esetben alkalmazni kell, ha az alábbi feltételek valamelyike teljesül:

- a) ha az értékelő illetékes hatóság a 6. cikk (2) bekezdésével összhangban értékelési jelentést nyújtott be, és adott esetben a 6. cikk (7) bekezdésével összhangban javaslatot tett vagy konzultációt kezdeményezett;
- b) ha az 1451/2007/EK rendelet 14. cikkének (4) bekezdésével összhangban illetékes hatósági jelentést nyújtottak be a Bizottságnak, az értékelési jelentést azonban a biocid termékekkel foglalkozó állandó bizottság még nem vizsgálta felül az említett rendelet 15. cikkének (4) bekezdésével összhangban.

(2) A jelentés kézhezvételét követően az Ügynökség – az értékelő illetékes hatóság következtetéseinek figyelembevételével – véleményt dolgoz ki a hatóanyag-/terméktípus-kombináció jóváhagyásáról vagy az 528/2012/EU rendelet I. mellékletének 1., 2., 3., 4., 5. vagy 6. kategóriájába történő felvételéről, és benyújtja a Bizottságnak.

Az Ügynökség az alábbi határidők közül a későbbi időpontig megkezdí véleménye kidolgozását:

- a) a jelentés kézhezvételétől számított három hónapon belül;
- b) a III. mellékletben előírt határidőig.

Az Ügynökség a vélemény kidolgozásának megkezdését követő 270 napon belül benyújtja véleményét a Bizottságnak.

*8. cikk***▼C2****A helyettesítendő hatóanyagok****▼B**

(1) Véleményének a 7. cikk (2) bekezdése szerinti elkészítése során az Ügynökség megvizsgálja, hogy a hatóanyag megfelel-e az 528/2012/EU rendelet 10. cikkének (1) bekezdésében felsorolt kritériumok valamelyikének, és azt kifejti véleményében.

▼B

(2) Mielőtt az Ügynökség benyújtja véleményét a Bizottságnak, – az 528/2012/EU rendelet 66. és a 67. cikkének sérelme nélkül – legfeljebb 60 napon át ►**C2** információkat tesz közzé ◀ a helyettesítendő hatóanyagokról, amely időtartam alatt az érdekelt harmadik felek releváns információkat nyújthatnak be, a rendelkezésre álló helyettesítő anyagokra vonatkozó információkat is beleértve. Az ügynökség a kapott információkat kellően figyelembe veszi a vélemény végleges változatának kidolgozása során.

(3) Amennyiben a hatóanyagot jóváhagyják, és az megfelel az 528/2012/EU rendelet 10. cikke (1) bekezdésében foglalt kritériumok egyikének, azt az említett rendelet 89. cikke (1) bekezdésének első albekezdésével összhangban elfogadott rendeletben ►**C2** helyettesítendő hatóanyagként kell feltüntetni. ◀

*9. cikk***A Bizottság határozata**

A 7. cikk (2) bekezdése szerinti ügynökségi vélemény kézhezvételét követően a Bizottság indokolatlan késedelem nélkül elfogadandó határozattervezetet dolgoz ki az 528/2012/EU rendelet 89. cikkének (1) bekezdése vagy adott esetben 28. cikke (1) bekezdésének megfelelően.

3. FEJEZET

A FELÜLVIZSGÁLATI PROGRAM EGYES ELEMEIT ÉRINTŐ VÁLTOZÁSOK*10. cikk***A résztvevőkhöz közös megegyezéssel történő társulás vagy ilyen megegyezéssel történő felváltásuk**

(1) A résztvevő szerepe közös megegyezéssel átvehető egy meglévő résztvevőtől vagy megosztható egy meglévő és egy leendő résztvevő között, feltéve, hogy a leendő résztvevő valamennyi benyújtott vagy a meglévő résztvevő által hivatkozott adatra hivatkozhat.

(2) E cikk alkalmazásában a leendő és a meglévő résztvevő az 528/2012/EU rendelet 71. cikkében említett biocid termékek nyilvántartásán (a továbbiakban: nyilvántartás) keresztül közös bejelentést tesz az Ügynökségnek, amelyben minden lényeges hozzáférési felhatalmazást feltüntetnek.

(3) A (2) bekezdésnek megfelelő bejelentés kézhezvételekor az Ügynökség a résztvevő megnevezése tekintetében aktualizálja a nyilvántartásban szereplő információkat.

(4) A résztvevő szerepét e cikknek megfelelően átvevő vagy megosztva vállaló, Unióban letelepedett személyt úgy kell tekinteni, hogy az 528/2012/EU rendelet 95. cikkének alkalmazásában dokumentációt vagy dokumentációra vonatkozó hozzáférési felhatalmazást nyújtott be.

*11. cikk***A résztvevők visszalépése**

(1) Az alábbi esetekben úgy kell tekinteni, hogy a résztvevő visszavonta a felülvizsgálati programba bevont valamely hatóanyag-/terméktípus-kombinációra vonatkozó támogatását:

a) ha a nyilvántartáson keresztül értesítette az Ügynökséget vagy az értékelő illetékes hatóságot visszalépési szándékáról;

▼B

- b) ha a 3. cikk (2) bekezdésében előírt határidőig nem nyújtott be kérelmet;
- c) ha kérelmét a 4. cikk (1) bekezdése, a 4. cikk (4) bekezdése vagy az 5. cikk (4) bekezdése alapján utasították el;
- d) ha a 6. cikk (5) bekezdésében előírt határidőig nem nyújtotta be a kiegészítő információkat;
- e) ha más módon mulasztotta el az értékelő illetékes hatóságot vagy az Ügynökséget megillető díjak megfizetését.

(2) A visszalépés határidőn belülnek minősül, kivéve, ha arra azt követően kerül sor, hogy az értékelő illetékes hatóság az illetékes hatóság jelentését e rendelet 6. cikkének (4) bekezdésével összhangban elküldi a kérelmezőnek.

*12. cikk***A határidőn belüli visszalépés következményei**

(1) Amennyiben az értékelő illetékes hatóságnak tudomása van a határidőn belüli visszalépésről, az Ügynökségnek azonban nincs, az értékelő illetékes hatóság a nyilvántartáson keresztül indokolatlan késedelem nélkül értesíti erről az Ügynökséget.

(2) Amennyiben az Ügynökségnek tudomása van a határidőn belüli visszalépésről, a résztvevő megnevezése tekintetében aktualizálja a nyilvántartásban szereplő információkat.

(3) Amennyiben az ugyanazon hatóanyag-/terméktípus-kombinációt támogató valamennyi résztvevő határidőn belül visszalép a felülvizsgálati programtól, és amennyiben az adott kombináció tekintetében a résztvevő szerepét előzőleg mástól vették át, az Ügynökség a nyilvántartáson keresztül értesíti erről a Bizottságot.

*13. cikk***A hatóanyagok újbóli meghatározása**

(1) Amennyiben egy létező hatóanyag értékelése alapján nem vonhatók le következtetések a II. mellékletben meghatározott hatóanyagra vonatkozóan, az értékelő illetékes hatóság az érintett résztvevővel folytatott konzultációt követően a hatóanyagra vonatkozóan új azonosítót határoz meg. Erről az értékelő illetékes hatóság értesíti az Ügynökséget.

(2) Az Ügynökség az anyagot azonosító adatok tekintetében aktualizálja a nyilvántartásban szereplő információkat.

*14. cikk***A résztvevő szerepének átvétele**

(1) Az Ügynökség a következő esetekben nyílt felhívást tesz közzé hatóanyag-/terméktípus-kombináció tekintetében a résztvevő szerepének átvételére:

- a) amennyiben az ugyanazon hatóanyag-/terméktípus-kombinációt támogató valamennyi résztvevő a 11. cikkel összhangban a határidőn belül visszalépett, és amennyiben az adott kombináció tekintetében a résztvevő szerepét korábban még nem vették át;
- b) a 13. cikk szerinti újbóli meghatározást követően, amely esetben a felhívás csak a II. mellékletben szereplő létező azonosító adatoknak megfelelő, az új azonosító hatályán azonban kívül eső anyagokra vonatkozik.

▼B

(2) Az (1) bekezdésben említett közzététel időpontjától számított ►C2 12 hónapon belül ◀ bármely személy tehet bejelentést a 17. cikk szerint az adott kombinációra vonatkozóan.

▼M1**▼B***15. cikk***A felülvizsgálati programba bevonható hatóanyag-/terméktípus-kombinációk**

Amennyiben az 528/2012/EU rendelet hatálya alá tartozó és forgalomba hozott valamely biocid termék olyan létező hatóanyagból áll, hatóanyagot tartalmaz vagy keletkeztet, amelyet az adott terméktípus tekintetében nem hagytak jóvá, és nem vontak be a felülvizsgálati programba, valamint az említett rendelet I. mellékletében sem szerepel, ez a hatóanyag az érintett terméktípus tekintetében az alábbi indokok bármelyike alapján bevonható a felülvizsgálati programba:

- a) a terméket forgalomba hozó személy a Bizottság vagy a 98/8/EK irányelv 26. cikke, illetve az 528/2012/EU rendelet 81. cikke alapján kijelölt illetékes hatóság által közzétett útmutatást vagy az ezektől kapott írásbeli javaslatot figyelembe véve járt el, amely útmutatás vagy javaslat nyomán objektíven alátámasztott indokok alapján feltételezni lehetett, hogy a termék nem tartozik a 98/8/EK irányelv vagy az 528/2012/EU rendelet hatálya alá, illetve hogy az érintett terméktípus tekintetében a hatóanyagot bejelentették, és ha az útmutatást vagy a javaslatot később az 528/2012/EU rendelet 3. cikkének (3) bekezdése szerint elfogadott határozatban vagy a Bizottság által közzétett ►C2 új hivatalos útmutatásban ◀ felülvizsgálták;
- b) az anyag esetében alkalmazták az 1451/2007/EK rendelet 6. cikkében előírt, élelmiszerekre és takarmányokra vonatkozó eltérést;
- c) az 528/2012/EU rendelet értelmében a biocid termék – az érintett ►C2 terméktípusok alkalmazási körének ◀ módosítása következtében – más terméktípushoz tartozik, mint amelyhez a 98/8/EK irányelv értelmében tartozott, és olyan hatóanyagot tartalmaz, amely az eredeti terméktípus tekintetében szerepel a felülvizsgálati programban, az új terméktípus tekintetében azonban nem.

*16. cikk***Bejelentésre vonatkozó szándéknyilatkozat**

(1) A nyilvántartáson keresztül bárki, aki hatóanyag-/terméktípus-kombinációt kíván bejelenteni, benyújthatja a 15. cikk értelmében a felülvizsgálati programba bevonható anyag bejelentésére vonatkozó szándéknyilatkozatot az alábbi címzettek egyikének:

- a) a 15. cikk a) pontjában említett határozat vagy útmutatás közzétételétől számított 12 hónapon belül a Bizottságnak;

▼B

b) a 15. cikk b) pontjában említett esetekben 2015. október 30-ig az Ügynökségnek;

c) a 15. cikk c) pontjában említett esetekben 2015. október 30-ig a Bizottságnak.

(2) A nyilatkozatban meg kell nevezni az érintett hatóanyag-/termék-típus-kombinációt. A 15. cikk a) pontjában említett esetekben a nyilatkozatban megfelelően igazolni kell, hogy az adott pontban felsorolt valamennyi feltétel teljesül.

(3) Amennyiben a 15. cikk a) vagy c) pontjában említett valamely esetben nyilatkozatot tettek, és a Bizottság a tagállamokkal egyeztetve megállapítja, hogy a (6) bekezdés nem alkalmazható, valamint adott esetben azt, hogy a 15. cikk a) pontjában felsorolt bejelentési feltételek teljesülnek, értesíti erről az Ügynökséget.

(4) Amennyiben a 15. cikk b) pontjában említett esetben nyilatkozatot tettek, vagy ha a Bizottság a (3) bekezdéssel összhangban értesítette az Ügynökséget, az Ügynökség ►C2 elektronikus úton közzéteszi ezt az információt ◄, megnevezve az érintett hatóanyag-/termék-típus-kombinációt. E rendelet alkalmazásában az 1451/2007/EK rendelet 3a. cikke (3) bekezdésének harmadik albekezdése szerinti közzétételt az e bekezdés szerinti közzétételnek kell tekinteni.

(5) A (4) bekezdésben említett közzététel időpontjától számított ►C2 6 hónapon belül ◄ az adott hatóanyag-/termék-típus-kombinációt bejelenteni szándékozó bármely személy megteheti ezt a 17. cikknek megfelelően.

(6) A 15. cikk a) és c) pontjában említett esetekben a hatóanyag-/termék-típus-kombinációt úgy kell tekinteni, hogy azt egy résztvevő már bejelentette, és az nem képezheti további bejelentés tárgyát, amennyiben teljesülnek az alábbi feltételek:

- a) az érintett hatóanyag már szerepel a felülvizsgálati programban;
- b) az értékelő tagállamnak az adott hatóanyag tekintetében benyújtott dokumentációk egyike már tartalmazza a terméktípus értékeléséhez szükséges összes információt;
- c) a dokumentációt benyújtó résztvevő jelzi, hogy támogatni kívánja az adott hatóanyag-/termék-típus-kombinációt.

*17. cikk***Bejelentési eljárás****▼M1**

(1) A 14. cikk (2) bekezdése, valamint a 16. cikk (5) bekezdése szerinti bejelentéseket a nyilvántartáson keresztül juttatják el az Ügynökségnek.

▼B

(2) A bejelentést IUCLID-formátumban kell benyújtani. Tartalmaznia kell az I. mellékletben foglalt adatokat.

▼B

(3) Amennyiben a szóban forgó hatóanyag tekintetében a II. mellékletben nem szerepel értékelő illetékes hatóság, a bejelentő tájékoztatja az Ügynökséget az 528/2012/EU rendelet ►C2 81. cikkével összhangban kijelölt és általa választott illetékes hatóság nevééről, továbbá írásos megerősítést nyújt be arról ◀, hogy az adott illetékes hatóság vállalja a dokumentáció értékelését.

(4) Bejelentés kézhezvételekor az Ügynökség értesíti erről a Bizottságot, és tájékoztatja a bejelentőt az 564/2013/EU rendelet értelmében fizetendő díjakról. Ha a bejelentő az értesítés kézhezvételétől számított 30 napon belül nem fizeti be a díjakat, az Ügynökség elutasítja a bejelentést, és tájékoztatja erről a bejelentőt és a Bizottságot.

(5) A díjbefizetések beérkezését követően az Ügynökség 30 napon belül meggyőződik arról, hogy a bejelentés eleget tesz a (2) bekezdésben foglalt követelményeknek. Ha a bejelentés nem felel meg a követelményeknek, az Ügynökség 30 napos határidőt biztosít a bejelentőnek a bejelentés kiegészítésére vagy kijavítására. A 30 napos időszak lejártát követően az Ügynökség 30 napon belül megállapítja, hogy a bejelentés megfelel a (2) bekezdésben foglalt követelményeknek, vagy elutasítja a bejelentést, amiről tájékoztatja a bejelentőt és a Bizottságot.

(6) Az Ügynökségnek a (4) vagy (5) bekezdés alapján hozott döntése ellen az 528/2012/EU rendelet 77. cikkével összhangban lehet fellebbezéssel élni.

(7) Amennyiben egy bejelentés az (5) bekezdés alapján megfelelőnek minősül, az Ügynökség késedelem nélkül:

▼M1

a) amennyiben a 14. cikk (2) bekezdése szerinti bejelentés került benyújtásra, aktualizálja a nyilvántartásban szereplő adatokat a résztvevő és adott esetben az anyag azonosító adatai tekintetében;

▼B

b) értesíti a Bizottságot a megfelelésről, ha a 16. cikk (5) bekezdése szerinti bejelentést nyújtottak be.

*18. cikk***A felülvizsgálati programba történő felvétel**

Amennyiben valamely hatóanyag-/terméktípus-kombináció a 16. cikk (6) bekezdésével összhangban bejelentettnek minősül, vagy ha az Ügynökség a 17. cikk (7) bekezdésének b) pontjával összhangban megfelelésről értesíti a Bizottságot, a Bizottság a hatóanyag-/terméktípus-kombinációt felveszi a felülvizsgálati programba.

*19. cikk***A felülvizsgálati program keretében már nem támogatott anyagokra vonatkozó információk**

Amennyiben a 16. cikk (5) bekezdésében említett határidőig nem tesznek bejelentést, vagy ha ►C2 az abban a cikkben ◀ említett bejelentést nyújtottak be, és azt az Ügynökség a 17. cikk (4) vagy (5) bekezdése értelmében elutasította, az Ügynökség a nyilvántartáson keresztül értesíti erről a tagállamokat, és elektronikus úton közlésezi ezt az információt.

▼B*20. cikk***A felülvizsgálati program keretében már nem támogatott anyagokra vonatkozó bizottsági határozatok**

A Bizottság az 528/2012/EU rendelet 89. cikke (1) bekezdésének harmadik albekezdése értelmében jóváhagyás megtagadásáról szóló határozattervezetet készít az alábbi esetekben:

a) ha az Ügynökség e rendelet 12. cikke (3) bekezdésének megfelelően valamennyi résztvevő határidőn belüli visszalépéséről értesíti a Bizottságot;

▼M1

b) ha az e rendelet 14. cikkének (2) bekezdésében előírt határidőig nem tettek bejelentést, vagy ha a megtett bejelentést e rendelet 17. cikkének (4) vagy (5) bekezdése szerint elutasították;

c) ha az e rendelet 14. cikkének (2) bekezdésében előírt határidőig bejelentést tettek, amely a 17. cikk (5) bekezdése alapján megfelelőnek minősült, a bejelentésben szereplő, az anyagra vonatkozó azonosító adatok azonban az e rendelet II. mellékletében szereplő, létező azonosító adatokat csak részben foglalják magukban.

▼B

Az első bekezdés c) pontjában említett esetben a jóváhagyás megtagadásáról szóló határozattervezetet azokra az anyagokra kell alkalmazni, amelyekre az e rendelet II. mellékletében szereplő létező azonosító adatok vonatkoznak, a bejelentés vagy valamely jóváhagyó határozat hatálya azonban nem.

4. FEJEZET

ÁTMENETI INTÉZKEDÉSEK*21. cikk***A 15. cikkben említett anyagokra vonatkozó átmeneti intézkedések**

(1) A tagállamok továbbra is alkalmazhatják a 15. cikk b) és c) pontjában említett létező hatóanyagból álló, illetve ilyen hatóanyagot tartalmazó vagy keletkeztető valamely biocid termék forgalmazása és használata tekintetében aktuálisan alkalmazott rendszert vagy gyakorlatot. Ilyen esetekben:

a) a biocid termék az e rendelet hatálybalépésének időpontjától számított 24. hónapot követően nem forgalmazható;

b) a biocid termék meglévő készleteinek felhasználása az e rendelet hatálybalépésének időpontjától számított 30 hónapig folytatódhat.

(2) A tagállamok továbbra is alkalmazhatják a 15. cikk a) pontjában említett létező hatóanyagból álló, illetve ilyen hatóanyagot tartalmazó vagy keletkeztető valamely biocid termék forgalmazása és használata tekintetében aktuálisan alkalmazott rendszert vagy gyakorlatot. Ilyen esetekben:

a) A biocid termék az alábbi időpontok közül a későbbtől számított 24 hónapot követően nem forgalmazható:

i. e rendelet hatálybalépésének időpontja;

ii. a 15. cikk a) pontjában említett határozatról vagy útmutatásról szóló értesítésnek vagy azok közzétételének időpontja.

▼B

b) A biocid termék meglévő készleteinek felhasználása az alábbi időpontok közül a későbbtől számított 30 hónapig folytatódhat:

i. e rendelet hatálybalépésének időpontja;

ii. a 15. cikk a) pontjában említett határozatról vagy útmutatásról szóló értesítésnek vagy azok közzétételének időpontja.

(3) A tagállamok továbbra is alkalmazhatják az olyan hatóanyagból álló, illetve olyan hatóanyagot tartalmazó vagy keletkeztető valamely biocid termék forgalmazása és használata tekintetében aktuálisan alkalmazott rendszert vagy gyakorlatot, amelyre vonatkozóan az Ügynökség az érintett terméktípus tekintetében a 16. cikk (4) bekezdése szerinti információkat tett közzé. Ilyen esetekben:

a) a biocid termék a 19. cikkben említett, az Ügynökség általi elektronikus közzététel időpontjától számított 12. hónapot követően nem forgalmazható; és

b) a biocid termék meglévő készleteinek felhasználása az említett közzététel időpontjától számított 18 hónapig folytatódhat.

*22. cikk***Nem helyettesíthető felhasználás**

(1) A tagállamok a valamely létező hatóanyag jóváhagyásának megtagadásáról szóló határozat időpontjától számított 18 hónapon belül – az 528/2012/EU rendelet 55. cikke (1) bekezdésének sérelme nélkül – indokolással ellátott kérelemben kérhetik a Bizottságtól az említett rendelet 89. cikke (2) bekezdésének második albekezdésétől való eltérés engedélyezését, ha úgy ítélik meg, hogy ez a létező hatóanyag az 528/2012/EU rendelet 5. cikke (2) bekezdése első albekezdésének b) vagy c) pontjában említett okok valamelyike miatt alapvető fontosságú.

(2) A kérelmező tagállam indokolással ellátott kérelmet nyújt be az Ügynökségnek a nyilvántartáson keresztül. Amennyiben a kérelem bizalmas adatokat tartalmaz, a kérelmező tagállam egyúttal a dokumentum nyilvános változatát is benyújtja.

(3) Az Ügynökség a kérelmet vagy adott esetben annak nyilvános változatát elektronikus úton közzéteszi. A tagállamok vagy bármely más személy a közzététel időpontjától számított 60 napon belül észrevételekkel élhet.

(4) A kapott észrevételekre is figyelemmel a Bizottság engedélyezheti az 528/2012/EU rendelet 89. cikke (2) bekezdésének második albekezdésétől való eltérést, lehetővé téve az adott hatóanyagból álló, azt tartalmazó vagy azt keletkeztető biocid termékeknek a kérelmező tagállamon belüli, a tagállam saját nemzeti szabályai szerinti, valamint az (5) bekezdésben foglalt és a Bizottság által előírt esetleges további feltételek mellett történő forgalmazását és használatát.

(5) Az a tagállam, amelynek javára az eltérést engedélyezték:

a) gondoskodik arról, hogy a további felhasználás azokra az esetekre és olyan időtartamra korlátozódjon, amelyekben és amelynek során az (1) bekezdésben foglalt feltételek teljesülnek;

▼B

- b) megfelelő kockázatenyhítési intézkedéseket ír elő az emberek, az állatok és a környezet expozíciójának minimálisra csökkentése érdekében;
- c) alternatívák keresését biztosítja, vagy azt, hogy az eltérés lejárta előtt kellő időben elkészüljön a hatóanyag jóváhagyására vonatkozó, az 528/2012/EU rendelet 7. cikke szerint benyújtandó kérelem.

5. FEJEZET

ZÁRÓ RENDELKEZÉSEK

23. cikk

Hatályon kívül helyezés

Az 1451/2007/EK rendelet hatályát veszti.

A fenti rendeletre való hivatkozások az e rendeletre való hivatkozásnak minősülnek.

24. cikk

Hatálybalépés

Ez a rendelet az *Európai Unió Hivatalos Lapjában* való kihirdetését követő huszadik napon lép hatályba.

Ez a rendelet teljes egészében kötelező és közvetlenül alkalmazandó valamennyi tagállamban.

▼B*I. MELLÉKLET***A 17. cikk szerinti bejelentésben feltüntetendő információk****▼C2**

A 17. cikk szerinti bejelentésnek az alábbi információkat kell tartalmaznia:

▼B

1. arra vonatkozó bizonyíték, hogy a hatóanyag az 528/2012/EU rendelet 3. cikke (1) bekezdésének d) pontja értelmében vett létező hatóanyag;
2. ►C2 a bejelentéssel érintett terméktípus(ok) ◀ megjelölése;
3. ►C2 a jóváhagyás iránti vagy az 528/2012/EU rendelet I. mellékletébe való felvétel iránti kérelem céljából megrendelt vizsgálatokra vonatkozó információk, beleértve a vizsgálatok befejezésének várható időpontját is; ◀

▼C2

4. az alábbi rovatokban szereplő adatok:
 - a) az 528/2012/EU rendelet II. mellékletének 1. címében található, a vegyi anyagokra vonatkozó táblázat 1., 2. és 7.1–7.5. rovata;
 - b) az 528/2012/EU rendelet II. mellékletének 2. címében található, a mikro-organizmusokra vonatkozó táblázat 1., 2. és 6.1.–6.4. rovata;

▼B

5. ha a bejelentés a 15. cikk a) pontjában meghatározott esetben történt, arra vonatkozó bizonyíték, hogy az ebben a pontban említett határozat vagy iránymutatás közzététele vagy az ezekre vonatkozó bejelentés időpontjában az anyag az adott terméktípushoz tartozó biocid termék hatóanyagaként forgalomban volt.

II. MELLÉKLET

A 2017. FEBRUÁR 3-ÁN A FELÜLVIZSGÁLATI PROGRAMBA FELVETT HATÓANYAG/TERMÉKTÍPUS-KOMBINÁCIÓK

A 2017. február 3-án támogatott hatóanyagok/terméktípus kombinációk, az 1017-es, 1019-es és 1023-as bejegyzésekben kifejezetten megjelölt megjelöltek kivételével minden más nanoanyagot kizárva

Bejegyzés és száma	Anyag neve	Referens tagállam	EK-szám	CAS-szám	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	17	18	19	21	22
1	Formaldehid	DE	200-001-8	50-00-0		x	x															x
6	2-(2-butoxi)etil-6-propil-piperonil-éter (Piperonil-butoxid/PBO)	EL	200-076-7	51-03-6															x			
9	Bronopol	ES	200-143-0	52-51-7		x				x			x		x	x						x
36	Ethanol	EL	200-578-6	64-17-5	x	x		x														
37	Hangyasav	BE	200-579-1	64-18-6		x	x	x	x	x					x	x						
43	Szalicilsav	NL	200-712-3	69-72-7		x	x	x														
45	Propán-1-ol	DE	200-746-9	71-23-8	x	x		x														
52	Etilén-oxid	N	200-849-9	75-21-8		x																
60	Citromsav	BE	201-069-1	77-92-9	x																	
69	Glikolsav	NL	201-180-5	79-14-1		x	x	x														
70	Perecetsav	FI	201-186-8	79-21-0											x	x						
71	L-(+)-tejsav	DE	201-196-2	79-33-4		x	x	x		x												
79	(2R,6aS,12aS)-1,2,6,6a,12,12a-hexahidro-2- izopropenil-8,9-dimetoxikromeno[3,4-b]fu- ro[2,3-h]kromén-6-on (Rotenon)	UK	201-501-9	83-79-4														x				

▼M1

Bejegyzés száma	Anyag neve	Referens tagállam	EK-szám	CAS-szám	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	17	18	19	21	22
85	Szimklozén	UK	201-782-8	87-90-1		x	x	x	x						x	x						
92	Bifenil-2-ol	ES	201-993-5	90-43-7							x		x	x								
113	Fahéjaldehid/3-fenilpropén-2-al (Cinammaldehyd)	UK	203-213-9	104-55-2		x																
117	Geraniol	FR	203-377-1	106-24-1															x	x		
122	Glioxál	FR	203-474-9	107-22-2		x	x	x														
133	2,4-hexadién sav (Szorbinsav)	DE	203-768-7	110-44-1						x												
154	Klorofén (Klorofén)	N	204-385-8	120-32-1		x	x															
171	2-fenoxietanol	UK	204-589-7	122-99-6	x	x		x		x							x					
172	Cetilpiridinium-klorid	UK	204-593-9	123-03-5		x																
179	Szén-dioxid	FR	204-696-9	124-38-9																	x	
180	Nátrium-dimetilarzinát (Nátrium-kakodilát)	PT	204-708-2	124-65-2																	x	
185	Tozilklóramid-nátrium (Tozilklóramid-nátrium – Kloramin T)	ES	204-854-7	127-65-1		x	x	x	x													
187	Kálium-dimetil-ditiokarbamát	UK	204-875-1	128-03-0									x		x	x						
188	Nátrium-dimetil-ditiokarbamát	UK	204-876-7	128-04-1									x		x	x						
195	Nátrium-2-bifenilát	ES	205-055-6	132-27-4	x	x	x	x		x	x		x	x			x					
206	Tiram	BE	205-286-2	137-26-8									x									

▼MI

Bejegyzés száma	Anyag neve	Referens tagállam	EK-szám	CAS-szám	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	17	18	19	21	22
210	Metám-nátrium	BE	205-293-0	137-42-8									x		x							
227	2-tiazol-4-il-1H- benzimidazol (Tiabendazol)	ES	205-725-8	148-79-8							x		x	x								
235	Diuron	DK	206-354-4	330-54-1							x			x								
239	Ciánamid	DE	206-992-3	420-04-2			x												x			
253	Tetrahydro-3,5-dimetil-1,3,5-tiadiazin-2-tion (Dazomet)	BE	208-576-7	533-74-4						x						x						
283	Terbutrin	SK	212-950-5	886-50-0							x		x	x								
288	N-(diklór-fluormetil)io-N'-N'-dimetil-N-fenilszulfamid (Diklofluamid)	UK	214-118-7	1085-98-9							x										x	
292	(1,3,4,5,6,7-hexahidro-1,3-dioxo-2H-izoin-dol-2-il)-metil- (1R-transz)-2,2-dimetil-3-(2-metilprop-1-enil)-ciklopropánkarboxilát (d-tetrametrin)	DE	214-619-0	1166-46-7																	x	
321	Monolinuron	UK	217-129-5	1746-81-2		x																
330	N-(3-aminopropil)-N-dodecilpropán-1,3-diamin (Diamin)	PT	219-145-8	2372-82-9		x	x	x		x		x			x	x	x					
336	2,2'-ditiobisz[N-metil-benzamid] (DTBMA)	PL	219-768-5	2527-58-4						x												
339	1,2-benzizotiazol-3(2H)-on (BIT)	ES	220-120-9	2634-33-5		x				x			x		x	x	x					
341	2-metil-2H-izotiazol-3-on (MIT)	SI	220-239-6	2682-20-4						x					x	x						

▼MI

Bejegyzés száma	Anyag neve	Referens tagállam	EK-szám	CAS-szám	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	17	18	19	21	22
346	Nátrium-diklór-izocianurát-dihidrát	UK	220-767-7	51580-86-0		x	x	x	x						x	x						
345	Troklozén-nátrium	UK	220-767-7	2893-78-9		x	x	x	x						x	x						
348	Mecetrónium-etil-szulfát (MES)	PL	221-106-5	3006-10-8	x																	
359	(Etiléndioxi)dimetanol (etilén-glikol és formaldehid reakciótermékei (EGForm))	PL	222-720-6	3586-55-8		x				x					x	x	x					
365	Piridin-2-tiol-1-oxid, nátriumsó (Nátrium-pirition)	SE	223-296-5	3811-73-2		x	x			x	x		x	x			x					
368	Metén-amin-3-klór-allil-klorid (CTAC)	PL	223-805-0	4080-31-3						x						x	x					
377	2,2',2'-(hexahidro-1,3,5-triazin-1,3,5-triil)trietanol (HHT)	PL	225-208-0	4719-04-4						x					x	x	x					
382	Tetrahydro-1,3,4,6-tetrakis(hidroximetil)imidazo[4,5-d]imidazol-2,5(1H,3H)-dion (TMAD)	ES	226-408-0	5395-50-6		x				x					x	x	x					
392	Metilén-ditiocianát	FR	228-652-3	6317-18-6												x						
393	1,3-bisz(hidroximetil)-5,5-dimetil-imidazol-2,4-dion (DMDMH)	PL	229-222-8	6440-58-0						x							x					
397	Didecil-dimetil-ammónium-bromid (DDAC)	IT	230-525-2	7173-51-5	x	x	x	x		x				x	x	x						

▼M1

Bejegyzés száma	Anyag neve	Referens tagállam	EK-szám	CAS-szám	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	17	18	19	21	22
401	Ezüst	SE	231-131-3	7440-22-4		x		x	x				x		x							
1023	Ezüst mint nanoanyag	SE	231-131-3	7440-22-4		x		x					x									
405	Kén-dioxid	DE	231-195-2	7446-09-5				x														
424	Nátrium-bromid	NL	231-599-9	7647-15-6		x									x	x						
432	Nátrium-hipoklorit	IT	231-668-3	7681-52-9	x	x	x	x	x						x	x						
434	Tetrametrin	DE	231-711-6	7696-12-0															x			
439	Hidrogén-peroxid	FI	231-765-0	7722-84-1											x	x						
444	7a-etildihidro-1H,3H,5H-oxazolo[3,4-c]oxazol (EDHO)	PL	231-810-4	7747-35-5						x							x					
450	Ezüstnitrát	SE	231-853-9	7761-88-8	x																	
453	Dinátrium-peroxo-diszulfát/nátrium-perszulfát	PT	231-892-1	7775-27-1				x														
455	Kalcium-hipoklorit	IT	231-908-7	7778-54-3		x	x	x	x						x							
457	Kór	IT	231-959-5	7782-50-5		x			x						x							
458	Ammóniumsulfát	UK	231-984-1	7783-20-2											x	x						
1016	Ezüstklorid	SE	232-033-3	7783-90-6	x	x				x	x		x	x	x							
473	Piretrinek és piretroidok	ES	232-319-8	8003-34-7															x	x		
491	Klór-dioxid	PT	233-162-8	10049-04-4		x	x	x	x						x	x						
494	2,2-dibróm-2-cianoacetamid (DBNPA)	DK	233-539-7	10222-01-2		x		x		x					x	x	x					
501	Karbendazim	DE	234-232-0	10605-21-7							x		x	x								

▼M1

Bejegyzés száma	Anyag neve	Referens tagállam	EK-szám	CAS-szám	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	17	18	19	21	22
1022	Dialumínium-klorid-pentahidroxid	NL	234-933-1	12042-91-0		x																
515	Ammónium-bromid	SE	235-183-8	12124-97-9											x	x						
522	Pirition-cink (Cink-pirition)	SE	236-671-3	13463-41-7		x				x	x		x	x							x	
524	Dodecil-guanidin-monohidroklorid	ES	237-030-0	13590-97-1						x					x							
526	Kálium-2-bifenilát	ES	237-243-9	13707-65-8						x			x	x			x					
529	Bróm-klorid	NL	237-601-4	13863-41-7											x							
531	(Benziloxi)metanol	UK	238-588-8	14548-60-8						x							x					
541	Nátrium-p-klór-m-krezolát	FR	239-825-8	15733-22-9	x	x	x			x			x				x					
550	D-glukónsav reakcióterméke N,N'-bisz(4-klór-fenil)-3,12-diimino-2,4,11,13-tetraaza-tetradekán-diamidinnel (2:1) (CHDG)	PT	242-354-0	18472-51-0	x	x	x															
554	p-[(dijódmetil)szulfonil]toluol	UK	243-468-3	20018-09-1						x	x		x	x								
559	(Benzotiazol-2-iltio)metil-tiocianát (TCMTB)	N	244-445-0	21564-17-0									x			x						
562	2-metil-4-oxo-3-(prop-2-inil)ciklopent-2-én-1-ül 2,2-dimetil-3-(2-metilprop-1-enil)ciklopropán-karboxilát (Pralletrin)	EL	245-387-9	23031-36-9															x			

▼M1

Bejegyzés száma	Anyag neve	Referens tagállam	EK-szám	CAS-szám	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	17	18	19	21	22
563	Kálium-(E,E)-hexa.2,4-dieonát (Kálium-szorbát)	DE	246-376-1	24634-61-5						x												
566	alfa, alfa', alfa'-trimetil-1,3,5-triazin-1,3,5(2H,4H,6H)-trietanol (HPT)	AT	246-764-0	25254-50-6		x				x					x		x					
571	2-oktil-2H-izotiazol-3-on (OIT)	UK	247-761-7	26530-20-1						x	x		x	x	x		x					
577	Dimetil-oktadecil[3-(trimetoxiszilil)propil]ammónium-klorid	ES	248-595-8	27668-52-6		x					x		x									
588	Brómklor-5,5-dimetil-imidazolidin-2,4-dion (BCDMH/Brómklor-dimetil-hidantoin)	NL	251-171-5	32718-18-6		x									x		x					
590	3-(4-izopropilfenil)-1,1-dimetil-karbamid/Izoproturon	DE	251-835-4	34123-59-6							x			x								
597	1-[2-(alliloxi)-2-(2,4-diklórfenil)etil]-1H-imidazol (Imazalil)	DE	252-615-0	35554-44-0			x															
599	S-[(6-klor-2-oxooxazol[4,5-b]piridin-3(2H)-il)metil] O,O-dimetil-tiofoszfát (Azametifosz)	UK	252-626-0	35575-96-3															x			
606	Alfa-ciano-3-fenoxibenzil-2,2-dimetil-3-(2-metilprop-1-enil)ciklopropán-karboxilát (Cifenotrin)	EL	254-484-5	39515-40-7																x		
608	Dimetiltetradecil[3-(trimetoxiszilil)propil]ammónium-klorid	PL	255-451-8	41591-87-1									x									

▼M1

Bejegyzés és száma	Anyag neve	Referens tagállam	EK-szám	CAS-szám	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	17	18	19	21	22
609	Cisz- és transz-p-mentán-3,8-diol keverék (Citriodiol)	UK	255-953-7	42822-86-6																x		
614	(RS)- α -ciano-3-fenoxibenzil-(1RS)-cisz,transz-3-(2,2-diklórvinil)-2,2-dimetil-ciklopropán-karboxilát (Cipermetrin)	BE	257-842-9	52315-07-8															x			
618	1-etinil-2-metilpent-2-enil-2,2-dimetil-3-(2-metilprop-1-enil)ciklopropán-karboxilát (Empentrin)	BE	259-154-4	54406-48-3															x			
619	3-jód-2-propinil-butylkarbamát (IPBC)	DK	259-627-5	55406-53-6							x		x	x								
620	Tetrakisz-(hidroximetil)-foszfónium-szul-fát(2:1) (THPS)	MT	259-709-0	55566-30-8		x				x					x	x						
648	4,5-diklór-2-oktil-izotiazol-3(2H)-on (4,5-diklór- 2-oktil-2H- izotiazol-3- on (DCO-IT))	N	264-843-8	64359-81-5							x		x	x	x							
656	3,3'-metilén-bisz[5-metil-oxazolidin] (Oxazolidin/MBO)	AT	266-235-8	66204-44-2		x				x					x	x	x					
667	Alkil (C ₁₂₋₁₈) dimetil-benzil-ammónium-klorid (ADBAC C ₁₂₋₁₈)	IT	269-919-4	68391-01-5	x	x	x	x						x	x	x						x
671	Alkil (C ₁₂₋₁₆) dimetil-benzil-ammónium-klorid (ADBAC/BKC [C ₁₂ -C ₁₆])	IT	270-325-2	68424-85-1	x	x	x	x						x	x	x						x

▼M1

Bejegyzés száma	Anyag neve	Referens tagállam	EK-szám	CAS-szám	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	17	18	19	21	22
673	Didecil-dimetil-ammónium-klorid (DDAC (C ₈₋₁₀))	IT	270-331-5	68424-95-3	x	x	x	x	x	x				x	x	x						
690	Kvaterner ammóniumvegyületek, benzil-C ₁₂₋₁₈ -alkil-dimetil, sók és 1,2-benzizotiazol-3(2H)-on-1,1-dioxid (1:1) (ADBAS)	MT	273-545-7	68989-01-5		x		x														
691	Nátrium-N-(hidroximetil)glicinát	AT	274-357-8	70161-44-3						x												
692	Aminok, C ₁₀₋₁₆ -alkil-dimetil, N-oxidok	PT	274-687-2	70592-80-2				x														
693	Pentakálium-bisz(peroximonoszulfát)-bisz(sulfát)	SI	274-778-7	70693-62-8		x	x	x	x													
701	Magnézium-monoperoxifitalát-hexahidrát (MMPP)	PL	279-013-0	84665-66-7		x																
1015	Margózákvonot	DE	283-644-7	84696-25-3																	x	
1024	Az Azadirachta Indica magjából hidegen préselt, szuperkritikus szén-dioxiddal kivont margózákvonot	DE	283-644-7	84696-25-3																		x
724	Alkil (C ₁₂ -C ₁₄) dimetil-benzil-ammónium-klorid (ADBAC [C ₁₂ -C ₁₄])	IT	287-089-1	85409-22-9	x	x	x	x						x	x	x						x
725	Alkil (C ₁₂ -C ₁₄) dimetil-benzil-ammónium-klorid (ADEBAC [C ₁₂ -C ₁₄])	IT	287-090-7	85409-23-0	x	x	x	x						x	x	x						x

▼M1

Bejegyzés száma	Anyag neve	Referens tagállam	EK-szám	CAS-szám	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	17	18	19	21	22
731	<i>Chrysanthemum cinerariaefolium</i> , extraktum	ES	289-699-3	89997-63-7															x			
744	Levendula (<i>Lavandula hybrida</i>), kivonat/ Levendulaolaj	PT	294-470-6	91722-69-9																x		
779	Glutaminsav és N-(C ₁₂ -C ₁₄ -alkil)propiléndiamin reakciótermékei (Glukoprotamin)	DE	403-950-8	164907-72-6		x		x														
785	6-(ftálimido)peroxihexánsav (PAP)	IT	410-850-8	128275-31-0	x	x	x	x														
791	2-butilbenzo[d]izotiazol-3-on (BBIT)	CZ	420-590-7	4299-07-4						x	x		x	x			x					
792	Tetraklór-dekaoxid-komplex (TCDO)	DE	420-970-2	92047-76-2	x	x		x														
811	Ezüst-nátrium-hidrogén-cirkónium-foszfát	SE	422-570-3	265647-11-8	x	x		x			x		x									
794	Szek-butil-2-(2-hidroxietyl)piperidin-1-karboxilát/Ikaridin (Ikaridin)	DK	423-210-8	119515-38-7																x		
797	Cisz-1-(3-klórallil)-3,5,7-triaza-1-azoniaadamantán-klorid (cisz CTAC)	PL	426-020-3	51229-78-8						x							x					
800	[2,4-dioxo(2-propin-1-il)imidazolidin-3-il]metil-(1R)-cisz-krizantemát; [2,4-dioxo(2-propin-1-il)imidazolidin-3-il]metil-(1R)-transz-krizantemát (Imiprotrin)	UK	428-790-6	72963-72-5															x			

▼M1

Bejegyzés száma	Anyag neve	Referens tagállam	EK-szám	CAS-szám	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	17	18	19	21	22
807	(E)-1-(2-klór-1,3-tiazol-5-ilmetil)-3-metil-2-nitroguanidin (Klotianidin)	DE	433-460-1	210880-92-5																		
952	<i>A Bacillus sphaericus</i> 2362-től (ABTS-1743 törzs) eltérő <i>Bacillus sphaericus</i>	IT	Mikroorganizmus	143447-72-7															x			
955	<i>Bacillus thuringiensis subsp. israelensis</i> , H14 szerotípus, kivéve: AM65-52 és SA3A törzs.	IT	Mikroorganizmus	Nem alkalmazandó															x			
957	<i>Bacillus subtilis</i>	DE	Mikroorganizmus	Nem alkalmazandó			x															
939	Aktív klór: hipoklórossav és nátrium-hipoklorit reakciójával <i>in situ</i> előállítva	SK	Keverék	Nem alkalmazandó		x	x	x	x													
813	Peroxioktánsav	FR	Nem alkalmazandó	33734-57-5		x	x	x														
1014	Ezüst-zeolit	SE	Nem alkalmazandó	Nem alkalmazandó		x		x	x		x		x									
152	5,5-dimetilhidantoin, 5-etil-5-metilhidantoin, bróm és klór reakciótermékei (DCDMH)	NL	Nem áll rendelkezésre adat	Nem áll rendelkezésre adat											x							
459	Titán-dioxid és ezüst-klorid reakcióelegye	SE	Nem áll rendelkezésre adat	Nem áll rendelkezésre adat	x	x				x	x		x	x	x							
777	5,5-dimetilhidantoin, 5-etil-5-metilhidantoin és klór reakciótermékei (DCEMH)	NL	Nem áll rendelkezésre adat	Nem áll rendelkezésre adat											x							

▼M1

Bejegyzés száma	Anyag neve	Referens tagállam	EK-szám	CAS-szám	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	17	18	19	21	22
810	Ezüst-foszfát üveg	SE	Nem áll rendelkezésre adat	308069-39-8		x					x		x									
824	Ezüst-cink-zeolit	SE	Nem áll rendelkezésre adat	130328-20-0		x		x	x		x		x									
1013	Ezüst-réz-zeolit	SE	Nem áll rendelkezésre adat	130328-19-7		x		x	x		x		x									
1017	Szilikon-dioxidon abszorbált ezüst (nanoméretű primer részecskékkel stabil aggregátumot képező nanoanyag)	SE	Nem áll rendelkezésre adat	Nem áll rendelkezésre adat									x									
1019	Szilikon-dioxid (aggregátumokból és agglomerátumokból álló nanoanyag)	FR	Nem áll rendelkezésre adat	68909-20-6															x			
831	Szilícium-dioxid (szilícium-dioxid/kieselguhr)	FR	Növényvédő szer	61790-53-2															x			
854	(RS)-3-Allil-2-metil-4-oxociklopent-2-enil-(1R,3R, 1R, 3S)-2,2-dimetil-3-(2-metilprop-1-enil)-ciklopropán-karboxilát (4 izomer keveréke: 1R transz: 1R: 1R transz, 1S: 1R cisz, 1R: 1R cisz, 1S 4:4:1:1) (d-Alletrin)	DE	Növényvédő szer	231937-89-6															x			
855	(RS)-3-Allil-2-metil-4-oxociklopent-2-enil-(1R,3R)-2,2-dimetil-3-(2-metilprop-1-enil)-ciklopropán-karboxilát (2 izomer keveréke: 1R transz: 1RS; csak 1:3)/(Esbiotrin)	DE	Növényvédő szer	260359-57-7															x			

▼M1

Bejegyzés száma	Anyag neve	Referens tagállam	EK-szám	CAS-szám	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	17	18	19	21	22
848	N-((6-Klór-3-piridinil)metil)-N'-ciano-N-metiletánimidamid (Acetamiprid)	BE	Növényvédő szer	160430-64-8															x			
835	Eszfenvalerát/(S)-alfa-ciano-3-fenoxibenzil-(S)-2-(4-klórfeil)-3-metilbutirát (Eszfenvalerát)	PT	Növényvédő szer	66230-04-4															x			
843	4- bróm-2-(4-klórfeil)-1-etoximetil-5-trifluor-metilpirrol-3-karbonitril (Klórfeilapir)	PT	Növényvédő szer	122453-73-0															x			
859	N-metilmetánamin (EINECS-szám: 204-697-4) és (klórmetil)oxirán (EINECS-szám: 203-439-8) polimer/polimer kvaterner ammónium-klorid (PQ polimer)	HU	Polimer	25988-97-0		x									x							
863	N,N"-1,6-hexéndiilbisz[N'-cianoguanidin] (EINECS-szám: 240-032-4) és hexametilén-diamin (EINECS-szám: 204-679-6) polimer monohidroklorid/polihexametilén-biguanid (monomer: 1,5-bisz(trimetilén)guanilguanidinium-monohidroklorid) (PHMB)	FR	Polimer	27083-27-8/ 32289-58-0					x													
868	Poli(hexametilén-biguanid)	FR	Polimer	91403-50-8	x	x	x	x	x	x			x		x							
869	Poli(oxi-1,2-etándiil), alfa-[2-(didecil-metilammónium)etil]-omega-hidroxi-, propanoát (sól) (Bardap 26)	IT	Polimer	94667-33-1		x		x						x								

▼ **M1**

Bejegyzés száma	Anyag neve	Referens tagállam	EK-szám	CAS-szám	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	17	18	19	21	22
872	N-didecil-N-dipolietoxi-ammónium-borát/ Didecil-polioxetil-ammónium-borát (Polimer-beatain)	EL	Polimer	214710-34-6								x										

▼B*III. MELLÉKLET***Határidők**

Terméktípusok	A a 6. cikk (3) bekezdésének b) pontja értelmében az értékelési jelentés benyújtásának határideje	A 7. cikk (2) bekezdésének b) pontja értelmében a vélemény kidolgozásának megkezdésére kijelölt határidő
8., 14., 16., 18., 19. és a 21.	2015.12.31.	2016.3.31.
3., 4. és 5.	2016.12.31.	2017.3.31.
1. és 2.	2018.12.31.	2019.3.31.
6. és 13.	2019.12.31.	2020.3.31.
7., 9. és 10.	2020.12.31.	2021.3.31.
11., 12., 15., 17., 20. és 22.	2022.12.31.	► C1 2023.9.30. ◀