

**EØS-KOMITEENS BESLUTNING
nr. 84/2016****2017/EØS/73/19****av 29. april 2016****om endring av EØS-avtalens vedlegg II (Tekniske forskrifter, standarder, prøving og sertifisering)**

EØS-KOMITEEN HAR –

under henvisning til avtalen om Det europeiske økonomiske samarbeidsområde, heretter kalt EØS-avtalen, særlig artikkel 98,

og på følgende bakgrunn:

- 1) Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) 2016/105 av 27. januar 2016 om godkjenning av bifenyyl-2-ol som eksisterende aktivt stoff til bruk i biocidprodukter av type 1, 2, 4, 6 og 13⁽¹⁾ skal innlemmes i EØS-avtalen.
- 2) Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) 2016/124 av 29. januar 2016 om godkjenning av PHMB (1600; 1,8) som eksisterende aktivt stoff til bruk i biocidprodukter av type 4⁽²⁾ skal innlemmes i EØS-avtalen.
- 3) Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) 2016/125 av 29. januar 2016 om godkjenning av PHMB (1600; 1,8) som eksisterende aktivt stoff til bruk i biocidprodukter av type 2, 3 og 11⁽³⁾ skal innlemmes i EØS-avtalen.
- 4) Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) 2016/131 av 1. februar 2016 om godkjenning av C(M)IT/MIT (3:1) som eksisterende aktivt stoff til bruk i biocidprodukter av type 2, 4, 6, 11, 12 og 13⁽⁴⁾ skal innlemmes i EØS-avtalen.
- 5) Kommisjonens gjennomføringsbeslutning (EU) 2016/107 av 27. januar 2016 om ikke å godkjenne cybutryn som eksisterende aktivt stoff til bruk i biocidprodukter av type 21⁽⁵⁾ skal innlemmes i EØS-avtalen.
- 6) Kommisjonens gjennomføringsbeslutning (EU) 2016/108 av 27. januar 2016 om ikke å godkjenne 2-butanon, peroksid som eksisterende aktivt stoff til bruk i biocidprodukter av type 1 og 2⁽⁶⁾ skal innlemmes i EØS-avtalen.
- 7) Kommisjonens gjennomføringsbeslutning (EU) 2016/109 av 27. januar 2016 om ikke å godkjenne PHMB (1600; 1,8) som eksisterende aktivt stoff til bruk i biocidprodukter av type 1, 6 og 9⁽⁷⁾ skal innlemmes i EØS-avtalen.
- 8) Kommisjonens gjennomføringsbeslutning (EU) 2016/110 av 27. januar 2016 om ikke å godkjenne triklosan som eksisterende aktivt stoff til bruk i biocidprodukter av type 1⁽⁸⁾ skal innlemmes i EØS-avtalen.
- 9) Kommisjonens gjennomføringsbeslutning (EU) 2016/135 av 29. januar 2016 om utsettelse av utløpsdatoen for godkjenningen av flokumafen, brodifakum og warfarin til bruk i biocidprodukter av type 14⁽⁹⁾ skal innlemmes i EØS-avtalen.
- 10) EØS-avtalens vedlegg II bør derfor endres –

⁽¹⁾ EUT L 21 av 28.1.2016, s. 74.

⁽²⁾ EUT L 24 av 30.1.2016, s. 1.

⁽³⁾ EUT L 24 av 30.1.2016, s. 6.

⁽⁴⁾ EUT L 25 av 2.2.2016, s. 48.

⁽⁵⁾ EUT L 21 av 28.1.2016, s. 81.

⁽⁶⁾ EUT L 21 av 28.1.2016, s. 83.

⁽⁷⁾ EUT L 21 av 28.1.2016, s. 84.

⁽⁸⁾ EUT L 21 av 28.1.2016, s. 86.

⁽⁹⁾ EUT L 25 av 2.2.2016, s. 65.

TRUFFET DENNE BESLUTNING:

Artikkel 1

I EØS-avtalens vedlegg II kapittel XV etter nr. 12zzzb (Komisjonens gjennomføringsforordning (EU) 2015/985) skal nye nr. 12zzzc–12zzzk lyde:

- ”12zzzc. **32016 R 0105:** Kommissionens gjennomføringsforordning (EU) 2016/105 av 27. januar 2016 om godkjenning av bifenyl-2-ol som eksisterende aktivt stoff til bruk i biocidprodukter av type 1, 2, 4, 6 og 13 (EUT L 21 av 28.1.2016, s. 74).
- 12zzzd. **32016 D 0107:** Kommissionens gjennomføringsbeslutning (EU) 2016/107 av 27. januar 2016 om ikke å godkjenne cybutryn som eksisterende aktivt stoff til bruk i biocidprodukter av type 21 (EUT L 21 av 28.1.2016, s. 81).
- 12zzze. **32016 D 0108:** Kommissionens gjennomføringsbeslutning (EU) 2016/108 av 27. januar 2016 om ikke å godkjenne 2-butanon, peroksid som eksisterende aktivt stoff til bruk i biocidprodukter av type 1 og 2 (EUT L 21 av 28.1.2016, s. 83).
- 12zzzf. **32016 D 0109:** Kommissionens gjennomføringsbeslutning (EU) 2016/109 av 27. januar 2016 om ikke å godkjenne PHMB (1600; 1,8) som eksisterende aktivt stoff til bruk i biocidprodukter av type 1, 6 og 9 (EUT L 21 av 28.1.2016, s. 84).
- 12zzzg. **32016 D 0110:** Kommissionens gjennomføringsbeslutning (EU) 2016/110 av 27. januar 2016 om ikke å godkjenne triklosan som eksisterende aktivt stoff til bruk i biocidprodukter av type 1 (EUT L 21 av 28.1.2016, s. 86).
- 12zzzh. **32016 R 0124:** Kommissionens gjennomføringsforordning (EU) 2016/124 av 29. januar 2016 om godkjenning av PHMB (1600; 1,8) som eksisterende aktivt stoff til bruk i biocidprodukter av type 4 (EUT L 24 av 30.1.2016, s. 1).
- 12zzzi. **32016 R 0125:** Kommissionens gjennomføringsforordning (EU) 2016/125 av 29. januar 2016 om godkjenning av PHMB (1600; 1,8) som eksisterende aktivt stoff til bruk i biocidprodukter av type 2, 3 og 11 (EUT L 24 av 30.1.2016, s. 6).
- 12zzzj. **32016 R 0131:** Kommissionens gjennomføringsforordning (EU) 2016/131 av 1. februar 2016 om godkjenning av C(M)IT/MIT (3:1) som eksisterende aktivt stoff til bruk i biocidprodukter av type 2, 4, 6, 11, 12 og 13 (EUT L 25 av 2.2.2016, s. 48).
- 12zzzk. **32016 D 0135:** Kommissionens gjennomføringsbeslutning (EU) 2016/135 av 29. januar 2016 om utsettelse av utløpsdatoen for godkjenningen av flokumafen, brodifakum og warfarin til bruk i biocidprodukter av type 14 (EUT L 25 av 2.2.2016, s. 65).”

Artikkel 2

Teksten til gjennomføringsforordning (EU) 2016/105, (EU) 2016/124, (EU) 2016/125 og (EU) 2016/131 og gjennomføringsbeslutning (EU) 2016/107, (EU) 2016/108, (EU) 2016/109, (EU) 2016/110 og (EU) 2016/135 på islandsk og norsk, som skal kunngjøres i EØS-tillegget til *Den europeiske unions tidende*, skal gis gyldighet.

Artikkel 3

Denne beslutning trer i kraft 30. april 2016, forutsatt at alle meddelelser etter EØS-avtalens artikkel 103 nr. 1 er inngitt(*).

(*) Ingen forfatningsrettslige krav angitt.

Artikkel 4

Denne beslutning skal kunngjøres i EØS-avdelingen av og EØS-tillegget til *Den europeiske unions tidende*.

Utferdiget i Brussel 29. april 2016.

For EØS-komiteen

Claude Maerten

Formann