

KOMMISJONENS GJENNOMFØRINGSBESLUTNING (EU) 2016/107**2018/EØS/84/32**

av 27. januar 2016

om ikke å godkjenne cybutryn som eksisterende aktivt stoff til bruk i biocidprodukter av type 21(*)

EUROPAKOMMISJONEN HAR —

under henvisning til traktaten om Den europeiske unions virkemåte,

under henvisning til europaparlaments- og rådsforordning (EU) nr. 528/2012 av 22. mai 2012 om tilgjengeliggjøring på markedet og bruk av biocidprodukter⁽¹⁾, særlig artikkel 89 nr. 1 tredje ledd, og

ut fra følgende betraktninger:

- 1) Ved delegert kommisjonsforordning (EU) nr. 1062/2014⁽²⁾ ble det opprettet en liste over eksisterende aktive stoffer som skal vurderes med henblikk på mulig godkjenning til bruk i biocidprodukter. Denne listen omfatter cybutryn.
- 2) Cybutryn er vurdert i samsvar med artikkel 16 nr. 2 i europaparlaments- og rådsdirektiv 98/8/EF⁽³⁾ til bruk i produkttype 21, grohemmende midler, som definert i vedlegg V til nevnte direktiv, som tilsvarer produkttype 21 som definert i vedlegg V til forordning (EU) nr. 528/2012.
- 3) Nederland ble utpekt til vurderende vedkommende myndighet og framla vurderingsrapporten for Kommisjonen sammen med sine anbefalinger 7. april 2011, i samsvar med artikkel 14 nr. 4 og 6 i kommisjonsforordning (EF) nr. 1451/2007⁽⁴⁾.
- 4) I samsvar med artikkel 7 nr. 1 bokstav b) i delegert forordning (EU) nr. 1062/2014 avga Komiteen for biocidprodukter 17. juni 2015 Det europeiske kjemikaliebyrås uttalelse, der det var tatt hensyn til vurderende vedkommende myndighets konklusjoner.
- 5) Det framgår av nevnte uttalelse at biocidprodukter som brukes i produkttype 21 og inneholder cybutryn, ikke kan forventes å oppfylle kravene fastsatt i artikkel 5 i direktiv 98/8/EF. I scenarioene som ble vurdert ved miljørisikovurderingen, ble det påvist uakseptable risikoer.
- 6) Cybutryn bør derfor ikke godkjennes til bruk i biocidprodukter av type 21.
- 7) Tiltakene fastsatt i denne beslutning er i samsvar med uttalelse fra Den faste komité for biocidprodukter —

(*) Denne unionsrettsakten, kunngjort i EUT L 21 av 28.1.2016, s. 81, er omhandlet i EØS-komiteens beslutning nr. 84/2016 av 29. april 2016 om endring av EØS-avtalens vedlegg II (Tekniske forskrifter, standarder, prøving og sertifisering), se EØS-tillegget til *Den europeiske unions tidende* nr. 73 av 16.11.2017, s. 32.

⁽¹⁾ EUT L 167 av 27.6.2012, s. 1.

⁽²⁾ Delegert kommisjonsforordning (EU) nr. 1062/2014 av 4. august 2014 om arbeidsprogrammet for systematisk undersøkelse av alle eksisterende aktive stoffer i biocidprodukter nevnt i europaparlaments- og rådsforordning (EU) nr. 528/2012 (EUT L 294 av 10.10.2014, s. 1).

⁽³⁾ Europaparlaments- og rådsdirektiv 98/8/EF av 16. februar 1998 om markedsføring av biocidprodukter (EFT L 123 av 24.4.1998, s. 1).

⁽⁴⁾ Kommisjonsforordning (EF) nr. 1451/2007 av 4. desember 2007 om annen fase av det tiårige arbeidsprogrammet nevnt i artikkel 16 nr. 2 i europaparlaments- og rådsdirektiv 98/8/EF om markedsføring av biocidprodukter (EUT L 325 av 11.12.2007, s. 3).

TRUFFET DENNE BESLUTNING:

Artikkel 1

Cybutryn (EF-nr. 248-872-3; CAS-nr. 28159-98-0) godkjennes ikke som aktivt stoff til bruk i biocidprodukter av type 21.

Artikkel 2

Denne beslutning trer i kraft den 20. dag etter at den er kunngjort i *Den europeiske unions tidende*.

Utferdiget i Brussel, 27. januar 2016.

For Kommisjonen

Jean-Claude JUNCKER

President
