

KOMMISJONSDIREKTIV 2010/71/EF

2015/EØS/58/18

av 4. november 2010

om endring av europaparlaments- og rådsdirektiv 98/8/EF med henblikk på oppføring av metoflutrin som et aktivt stoff i vedlegg I (*)

EUROPAKOMMISJONEN HAR —

under henvisning til traktaten om Den europeiske unions virkemåte,

under henvisning til europaparlaments- og rådsdirektiv 98/8/EF av 16. februar 1998 om markedsføring av biocidprodukter⁽¹⁾, særlig artikkel 11 nr. 4, og

ut fra følgende betraktninger:

- 1) I samsvar med artikkel 11 nr. 1 i direktiv 98/8/EF mottok Det forente kongerike 23. desember 2005 en søknad fra Sumitomo Chemical (UK) Plc om oppføring av det aktive stoffet metoflutrin i vedlegg I til direktiv 98/8/EF for bruk i produkttype 18, insektmidler, middmidler og produkter til bekjempelse av andre leddyr, som definert i vedlegg V til direktiv 98/8/EF. Metoflutrin var på datoen nevnt i artikkel 34 nr. 1 i direktiv 98/8/EF ikke blitt markedsført som et aktivt stoff i et biocidprodukt.
- 2) Etter å ha foretatt en vurdering framla Det forente kongerike 19. juni 2008 sin rapport for Kommisjonen sammen med en anbefaling.
- 3) Rapporten ble gjennomgått av medlemsstatene og Kommisjonen i Den faste komité for biocidprodukter 27. mai 2010, og konklusjonene fra gjennomgåelsen ble innarbeidet i en vurderingsrapport.
- 4) Det framgår av undersøkelsene som er foretatt, at biocidprodukter som brukes som insektmidler, middmidler og produkter til bekjempelse av andre leddyr, og som inneholder metoflutrin, kan forventes å oppfylle kravene fastsatt i artikkel 5 i direktiv 98/8/EF. Metoflutrin bør derfor oppføres i vedlegg I til nevnte direktiv.
- 5) Det er ikke foretatt en vurdering av alle mulige anvendelser på europeisk plan. Medlemsstatene bør derfor vurdere de anvendelsene eller risikoscenarioene og de risikoene for deler av miljøet og populasjoner som ikke er behandlet på en representativ måte i risikovurderingen

på europeisk plan, og ved tildeling av produktgodkjenninger sikre at det treffes egnede tiltak eller innføres særlige vilkår for å redusere de påviste risikoene til et akseptabelt nivå.

- 6) Det er viktig at bestemmelsene i dette direktiv får anvendelse samtidig i alle medlemsstater, for å sikre lik behandling av markedsførte biocidprodukter som inneholder det aktive stoffet metoflutrin, og for at markedet for biocidprodukter i alminnelighet skal fungere riktig.
- 7) Før et stoff blir oppført i vedlegg I, bør medlemsstatene få en rimelig frist til å sette i kraft de lover og forskrifter som er nødvendige for å etterkomme dette direktiv.
- 8) Direktiv 98/8/EF bør derfor endres.
- 9) Tiltakene fastsatt i dette direktiv er i samsvar med uttalelse fra Den faste komité for biocidprodukter —

VEDTATT DETTE DIREKTIV:

Artikkel 1

Vedlegg I til direktiv 98/8/EF endres i samsvar med vedlegget til dette direktiv.

*Artikkel 2***Innarbeiding i nasjonal lovgivning**

1. Medlemsstatene skal innen 30. april 2011 vedta og kunngjøre de lover og forskrifter som er nødvendige for å etterkomme dette direktiv.

De skal anvende disse bestemmelsene fra 1. mai 2011.

Når disse bestemmelsene vedtas av medlemsstatene, skal de inneholde en henvisning til dette direktiv, eller det skal vises til direktivet når de kunngjøres. Nærmere regler for henvisningen fastsettes av medlemsstatene.

2. Medlemsstatene skal oversende Kommisjonen teksten til de viktigste internrettslige bestemmelser som de vedtar på det området dette direktiv omhandler.

(*) Denne fellesskapsrettsakten, kunngjort i EUT L 288 av 5.11.2010, s. 17, er omhandlet i EØS-komiteens beslutning nr. 33/2011 av 1. april 2011 om endring av EØS-avtalens vedlegg II (Tekniske forskrifter, standarder, prøving og sertifisering), se EØS-tillegget til *Den europeiske unions tidende* nr. 37 av 30.6.2011, s. 40.

(¹) EFT L 123 av 24.4.1998, s. 1.

Artikkel 3

Dette direktiv trer i kraft den 20. dag etter at det er kunngjort i *Den europeiske unions tidende*.

Artikkel 4

Dette direktiv er rettet til medlemsstatene.

Utferdiget i Brussel, 4. november 2010.

For Kommisjonen

José Manuel BARROSO

President

VEDEGG

I vedlegg I til direktiv 98/8/EF tilføyes følgende oppføring for stoffet metoflutrin:

Nr.	Vanlig navn	IUPAC-betegnelse Identifikasjonsnumre	Minste renhet av det aktive stoffet i biocidproduktet slik det markedsføres	Oppføringsdato	Frist for samsvar med artikkel 16 nr. 3 (unntatt produkter som inneholder mer enn ett aktivt stoff; her skal fristen for samsvar med artikkel 16 nr. 3 være den siste vedtaket om oppføring av produktets aktive stoffer)	Oppføringen utløper	Produkttype	Særlige bestemmelser(*)
«36	Metoflutrin	RTZ-isomer: 2,3,5,6-tetrafluor-4-(metoksymetyl) benzyl-(1R,3R)-2,2-dimetyl-3-(Z)- (prop-1-enyl)isyklopropankarboksylat EF-nr. ikke relevant CAS-nr. 240494-71-7 Summen av alle isomerer: 2,3,5,6-tetrafluor-4-(metoksymetyl) benzyl (EZ)-(1RS,3RS;1SR,3SR)- 2,2-dimetyl-3-prop-1- enylisyklopropankarboksylat EF-nr. ikke relevant CAS-nr. 240494-70-6	Det aktive stoffet skal overholde begge følgende minstekrav til renhet: RTZ-isomer: 754 g/kg Summen av alle isomerer: 930 g/kg	1. mai 2011	Ikke relevant	30. april 2021	18	Når medlemsstatene i samsvar med artikkel 5 og vedlegg VI vurderer søknaden om godkjenning av et produkt, skal de, når det er relevant for det aktuelle produktet, vurdere de anvendelsene eller risikoscenarioene og de risikoene for deler av miljøet og populasjoner som ikke er behandlet på en representativ måte i risikovurderingen på europeisk plan.»

(*) Når det gjelder gjennomføringen av fellesprinsippene i vedlegg VI, er innholdet og konklusjonene i vurderingsrapportene tilgjengelige på Kommissjonens nettsted: <http://ec.europa.eu/comm/environment/biocides/index.htm>