

KOMMISJONSBEKLUTNING**2017/EØS/51/39**

av 11. mai 2012

om at naled for produkttype 18 ikke skal oppføres i vedlegg I, IA eller IB til europaparlaments- og rådsdirektiv 98/8/EF om markedsføring av biocidprodukter*[meddelt under nummer K(2012) 3050]*

(2012/257/EU)(*)

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 16 nr. 2 annet ledd, og

ut fra følgende betraktninger:

- 1) Ved 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⁽²⁾ ble det fastsatt en liste over aktive stoffer som skal vurderes med henblikk på en mulig oppføring i vedlegg I, IA eller IB til direktiv 98/8/EF. Denne listen omfatter naled.
- 2) I henhold til forordning (EF) nr. 1451/2007 er naled (CAS-nr. 300-76-5, EF-nr. 206-098-3) blitt vurdert i samsvar med artikkel 11 nr. 2 i 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.
- 3) Frankrike ble utpekt til rapporterende medlemsstat og oversendte rapporten fra vedkommende myndighet sammen med en anbefaling til Kommisjonen 17. februar 2010 i samsvar med artikkel 14 nr. 4 og 6 i forordning (EF) nr. 1451/2007.
- 4) Rapporten fra vedkommende myndighet er behandlet av medlemsstatene og Kommisjonen. Resultatet av gjennomgåelsen ble i samsvar med artikkel 15 nr. 4 i forordning (EF) nr. 1451/2007 innarbeidet i en vurderingsrapport på et møte i Den faste komité for biocidprodukter 9. desember 2011.
- 5) Vurderingen har vist at biocidprodukter som brukes som insektmidler, middmidler og produkter til bekjempelse av andre leddyr, og som inneholder naled, ikke kan forventes å oppfylle kravene fastsatt i artikkel 5 i

direktiv 98/8/EF. Scenarioene som ble vurdert i risikovurderingen av menneskers helse samt i miljørisikovurderingen, viste en potensiell og uakseptabel risiko. Vurderingen har videre ikke påvist tilstrekkelig effektivitet. Naled bør derfor ikke oppføres i vedlegg I, IA eller IB til direktiv 98/8/EF til bruk i produkttype 18.

- 6) Av hensyn til rettsikkerheten bør det angis en dato for når biocidprodukter av produkttype 18 som inneholder naled, ikke lenger bør bringes i omsetning, samtidig som det tas hensyn til både de uakseptable virkningene av disse produktene og de rettmessige forventningene til produsentene av disse produktene.
- 7) Tiltakene fastsatt i denne beslutning er i samsvar med uttalelse fra Den faste komité for biocidprodukter —

TRUFFET DENNE BESLUTNING:

Artikkel 1

Naled skal ikke oppføres i vedlegg I, IA eller IB til direktiv 98/8/EF for produkttype 18.

Artikkel 2

I henhold til artikkel 4 nr. 2 i forordning (EF) nr. 1451/2007 skal biocidprodukter av produkttype 18 som inneholder naled (CAS-nr. 300-76-5, EF-nr. 206-098-3), ikke lenger bringes i omsetning fra og med 1. november 2012.

Artikkel 3

Denne beslutning er rettet til medlemsstatene.

Utferdiget i Brussel, 11. mai 2012.

For Kommisjonen

Janez POTOČNIK

Medlem av Kommisjonen

(*) Denne unionsrettsakten, kunngjort i EUT L 126 av 15.5.2012, s. 12, er omhandlet i EØS-komiteens beslutning nr. 66/2013 av 3. mai 2013 om endring av EØS-avtalens vedlegg II (Tekniske forskrifter, standarder, prøving og sertifisering), se EØS-tillegget til *Den europeiske unions tidende* nr. 61 av 31.10.2013, s. 25.

⁽¹⁾ EFT L 123 av 24.4.1998, s. 1.

⁽²⁾ EUT L 325 av 11.12.2007, s. 3.