

**KOMMISJONENS GJENNOMFØRINGSFORORDNING (EU) nr. 1037/2013****2019/EØS/27/33****av 24. oktober 2013****om godkjenning av IPBC som eksisterende aktivt stoff til bruk i biocidprodukter for produkttype 6(\*)**

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<sup>(1)</sup>, særlig artikkel 89 nr. 1 tredje ledd, og

ut fra følgende betraktninger:

- 1) I forordning (EF) nr. 1451/2007<sup>(2)</sup> er det fastsatt en liste over aktive stoffer som skal vurderes med henblikk på mulig oppføring i vedlegg I, IA eller IB til europaparlaments- og rådsdirektiv 98/8/EF<sup>(3)</sup>. Denne listen omfatter IPBC.
- 2) IPBC er vurdert i samsvar med artikkel 11 nr. 2 i direktiv 98/8/EF til bruk i produkttype 6, konserveringsmidler til bruk i beholdere, som definert i vedlegg V til nevnte direktiv, som tilsvarende produkttype 6 som definert i vedlegg V til forordning (EU) nr. 528/2012.
- 3) Danmark ble utpekt til rapporterende medlemsstat og framla 27. juni 2011 for Kommisjonen rapporten fra vedkommende myndighet sammen med en anbefaling i samsvar med artikkel 14 nr. 4 og 6 i forordning (EF) nr. 1451/2007.
- 4) Rapporten fra vedkommende myndighet er gjennomgått av medlemsstatene og Kommisjonen. Resultatet av gjennomgåelsen er i samsvar med artikkel 15 nr. 4 i forordning (EF) nr. 1451/2007 innarbeidet i en

vurderingsrapport fra Den faste komité for biocidprodukter 27. september 2013.

- 5) Det framgår av vurderingene at biocidprodukter som brukes i produkttype 6 og inneholder IPBC, kan forventes å oppfylle kravene fastsatt i artikkel 5 i direktiv 98/8/EF.
- 6) IPBC bør derfor godkjennes til bruk i biocidprodukter for produkttype 6.
- 7) Ettersom vurderingen ikke tok for seg nanomaterialer, bør godkjenningen ikke omfatte slike materialer i henhold til artikkel 4 nr. 4 i forordning (EU) nr. 528/2012.
- 8) Før et aktivt stoff godkjennes, bør medlemsstatene, berørte parter og eventuelt Kommisjonen gis en rimelig frist til å forberede seg på å oppfylle de nye kravene som følger av godkjenningen.
- 9) Tiltakene fastsatt i denne forordning er i samsvar med uttalelse fra Den faste komité for biocidprodukter —

VEDTATT DENNE FORORDNING:

*Artikkel 1*

IPBC godkjennes som aktivt stoff til bruk i biocidprodukter for produkttype 6, idet det omfattes av spesifikasjonene og vilkårene fastsatt i vedlegget.

*Artikkel 2*

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

Denne forordning er bindende i alle deler og kommer direkte til anvendelse i alle medlemsstater.

Utferdiget i Brussel, 24. oktober 2013.

*For Kommisjonen*

José Manuel BARROSO

*President*

(\*) Denne unionsrettsakten, kunngjort i EUT L 283 av 25.10.2013, s. 38, er omhandlet i EØS-komiteens beslutning nr. 43/2014 av 8. april 2014 om endring av EØS-avtalens vedlegg II (Tekniske forskrifter, standarder, prøving og sertifisering), se EØS-tillegget til *Den europeiske unions tidende* nr. 49 av 28.8.2014, s. 17.

<sup>(1)</sup> EFT L 167 av 27.6.2012, s. 1.

<sup>(2)</sup> 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).

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

VEDLEGG

Vanlig navn	IUPAC-betegnelse Identifikasjonsnumre	Minste renhetsgrad for det aktive stoffet <sup>(1)</sup>	Godkjenningsdato	Godkjenningen utløper	Produkttype	Særlige vilkår <sup>(2)</sup>
IPBC	IUPAC-navn: 3-jod-2-propynylbutylkarbammat EF-nr.: 259-627-5 CAS-nr.: 55406-53-6	980 g/kg	1. juli 2015	30. juni 2025	6	<p>Produktvurderingen skal ta særlig hensyn til eksponering, risiko og virkning knyttet til bruk som omfattes av en søknad om godkjenning, men som ikke er tatt i betraktning i risikovurderingen av det aktive stoffet på unionsplan.</p> <p>Godkjenninger omfattes av følgende vilkår:</p> <p>Det skal fastsettes sikre driftsrutiner og egnede organisatoriske tiltak for industrielle brukere eller yrkesbrukere. Dersom eksponering ikke kan reduseres til et akseptabelt nivå på andre måter, skal produkter brukes sammen med egnet personlig verneutstyr.</p> <p>Dersom en behandlet gjenstand er behandlet med eller med forsett inneholder IPBC, og dersom det er nødvendig ut fra muligheten for hudkontakt og frigivelse av IPBC ved normale bruksvilkår, skal den som har ansvar for å bringe gjenstanden i omsetning, sikre at etiketten inneholder opplysninger om risikoen for hudsensibilisering samt opplysningene omhandlet i artikkel 58 nr. 3 annet ledd i artikkel 58 nr. 3 i forordning (EU) nr. 528/2012.</p>

<sup>(1)</sup> Renheten angitt i denne kolonnen var minste renhetsgrad for det aktive stoffet som ble brukt ved vurderingen i samsvar med artikkel 8 i forordning (EU) nr. 528/2012. Det aktive stoffet i produktet som bringes i omsetning, kan ha samme eller en annen renhetsgrad dersom det er påvist å være teknisk likeverdig med det vurderte stoffet.

<sup>(2)</sup> Når det gjelder gjennomføringen av fellesprinsippene i vedlegg VI til forordning (EU) nr. 528/2012, er innholdet og konklusjonene i vurderingsrapportene tilgjengelige på Kommissjonens nettsted: <http://ec.europa.eu/comm/environment/biocides/index.htm>