

**KOMMISJONENS GJENNOMFØRINGSFORORDNING (EU) nr. 90/2014****2019/EØS/28/22****av 31. januar 2014****om godkjenning av dekansyre som eksisterende aktivt stoff til bruk i biocidprodukter i produkttype 4, 18 og 19(\*)**

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 dekansyre.
- 2) Dekansyre er vurdert i samsvar med artikkel 11 nr. 2 i direktiv 98/8/EF til bruk i produkttype 4, desinfeksjonsmidler for overflater som kommer i kontakt med næringsmidler og fôrvarer, produkttype 18, insektmidler, middmidler og produkter til bekjempelse av andre leddyr, og produkttype 19, repellenter og lokkestoffer, som definert i vedlegg V til nevnte direktiv, som tilsvarer produkttype 4, 18 og 19 som definert i vedlegg V til forordning (EU) nr. 528/2012.
- 3) Østerrike ble utpekt til rapporterende medlemsstat og framla 7. desember 2010 for Kommisjonen rapportene fra vedkommende myndighet sammen med anbefalinger i samsvar med artikkel 14 nr. 4 og 6 i forordning (EF) nr. 1451/2007.
- 4) Rapportene fra vedkommende myndighet ble gjennomgått av medlemsstatene og Kommisjonen. Resultatet av gjennomgåelsen ble i samsvar med artikkel 15 nr. 4 i forordning (EF) nr. 1451/2007 innarbeidet i to vurderingsrapporter innenfor Den faste komité for biocidprodukter 13. desember 2013.

- 5) Det framgår av rapportene at biocidprodukter som brukes i produkttype 4, 18 og 19 og inneholder dekansyre, kan forventes å oppfylle kravene fastsatt i artikkel 5 i direktiv 98/8/EF.
- 6) Dekansyre bør derfor godkjennes til bruk i biocidprodukter i produkttype 4, 18 og 19.
- 7) Ettersom vurderingene ikke tok for seg nanomaterialer, bør godkjenningene ikke omfatte slike materialer i henhold til artikkel 4 nr. 4 i forordning (EU) nr. 528/2012.
- 8) Når det gjelder bruk i produkttype 4, tok vurderingen ikke for seg biocidprodukter som inneholder dekansyre, i materialer og gjenstander som er beregnet på å komme i direkte eller indirekte kontakt med næringsmidler i henhold til artikkel 1 nr. 1 i europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 1935/2004<sup>(4)</sup>. Slike materialer kan kreve at det fastsettes bestemte grenser for migrasjon til næringsmidler, som omhandlet i artikkel 5 nr. 1 bokstav e) i forordning (EF) nr. 1935/2004. Godkjenningen bør derfor ikke omfatte slik bruk med mindre Kommisjonen har fastsatt slike grenser eller det etter nevnte forordning er fastslått at slike grenser ikke er nødvendige.
- 9) 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.
- 10) Tiltakene fastsatt i denne forordning er i samsvar med uttalelse fra Den faste komité for biocidprodukter —

VEDTATT DENNE FORORDNING:

*Artikkel 1*

Dekansyre godkjennes som aktivt stoff til bruk i biocidprodukter i produkttype 4, 18 og 19, idet det omfattes av spesifikasjonene og vilkårene fastsatt i vedlegget.

(\*) Denne unionsrettsakten, kunngjort i EUT L 32 av 1.2.2014, s. 9, er omhandlet i EØS-komiteens beslutning nr. 121/2014 av 27. juni 2014 om endring av EØS-avtalens vedlegg II (Tekniske forskrifter, standarder, prøving og sertifisering), se EØS-tillegget til *Den europeiske unions tidende* nr. 71 av 27.11.2014, s. 15.

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

<sup>(4)</sup> Europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 1935/2004 av 27. oktober 2004 om materialer og gjenstander beregnet på å komme i kontakt med næringsmidler og om oppheving av direktiv 80/590/EØF og 89/109/EØF (EUT L 338 av 13.11.2004, s. 4).

*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, 31. januar 2014.

*For Kommissjonen*

José Manuel BARROSO

*President*

---

VEDLEGG

Vanlig navn	IUPAC-betegnelse Identifikasjonsnumre	Minste renhetsgrad for det aktive stoffet <sup>(1)</sup>	Godkjenningsdato	Godkjenningen utløper	Produkttype	Særlige vilkår <sup>(2)</sup>
Dekansyre	IUPAC-betegnelse:  N-dekansyre  EF-nr.: 206-376-4  CAS-nr.: 334-48-5	985 g/kg	1. september 2015	31. august 2025	4	<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>For produkter som kan føre til rester i næringsmidler eller fôrvarer, skal behovet for å definere nye eller endre eksisterende grenseverdier i samsvar med europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 470/2009<sup>(3)</sup> eller europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 396/2005<sup>(4)</sup> vurderes, og det skal eventuelt treffes hensiktsmessige risikoreducerende tiltak for å sikre at gjeldende grenseverdier ikke overskrides.</p> <p>Produkter som inneholder dekansyre, skal ikke inngå i materialer og gjenstander som er beregnet på å komme i kontakt med næringsmidler i henhold til artikkel 1 nr. 1 i forordning (EF) nr. 1935/2004, med mindre Kommisjonen har fastsatt bestemte grenser for migrasjon av dekansyre til næringsmidler eller det etter nevnte forordning er fastslått at slike grenser ikke er nødvendige.</p>
					18	<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>Godkjenning av produkter som ikke er til yrkesbruk, gis forutsatt at emballasjen utformes slik at brukereksponeringen blir så liten som mulig, med mindre det i søknaden om produktgodkjenning kan godtgjøres at risikoen for menneskers helse kan reduseres til et akseptabelt nivå på andre måter.</p>

Vanlig navn	IUPAC-betegnelse Identifikasjonsnumre	Minste renhetsgrad for det aktive stoffet <sup>(1)</sup>	Godkjenningsdato	Godkjenningen utløper	Produkttype	Særlige vilkår <sup>(2)</sup>
						For produkter som kan føre til rester i næringsmidler eller fôrvarer, skal behovet for å definere nye eller endre eksisterende grenseverdier i samsvar med forordning (EF) nr. 470/2009 eller forordning (EF) nr. 396/2005 vurderes, og det skal eventuelt treffes hensiktsmessige risikoreduserende tiltak for å sikre at gjeldende grenseverdier ikke overskrides.
					19	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.

- (1) 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.
- (2) Når det gjelder gjennomføringen av de felles prinsipper 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>
- (3) Europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 470/2009 av 6. mai 2009 om framgangsmåter i Fellesskapet for å fastsette grenseverdier for restmengder av farmakologisk virksomme stoffer i næringsmidler av animalsk opprinnelse, om oppheving av rådsforordning (EØF) nr. 2377/90 og om endring av europaparlaments- og rådsdirektiv (EF) 2001/82/EF og europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 726/2004 (EUT L 152 av 16.6.2009, s. 11).
- (4) Europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 396/2005 av 23. februar 2005 om grenseverdier for rester av plantevernmidler i eller på næringsmidler og fôrvarer av vegetabilsk og animalsk opprinnelse, og om endring av rådsdirektiv 91/414/EØF (EUT L 70 av 16.3.2005, s. 1).