

DELEGERT KOMMISJONSFORORDNING (EU) nr. 1062/2014**2019/EØS/65/35****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(*)**

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 første ledd, og

ut fra følgende betraktninger:

- 1) Ved kommisjonsforordning (EF) nr. 1451/2007⁽²⁾ er det fastsatt nærmere regler for programmet for vurdering av eksisterende aktive stoffer i biocidprodukter (heretter kalt «vurderingsprogrammet»), som ble påbegynt i samsvar med artikkel 16 nr. 2 i europaparlaments- og rådsdirektiv 98/8/EF⁽³⁾. Ettersom nevnte direktiv er blitt opphevet og erstattet av forordning (EU) nr. 528/2012, bør de nærmere reglene for videreføringen av vurderingsprogrammet tilpasses bestemmelsene i nevnte forordning.
- 2) Det er viktig å identifisere hvilke kombinasjoner av aktivt stoff og produkttype som kan gjøres tilgjengelig på markedet og brukes, med mindre annet er fastlagt i nasjonale regler, i henhold til de overgangsbestemmelsene som er fastsatt i artikkel 89 i forordning (EU) nr. 528/2012. Dette bør gjelde for kombinasjoner av aktivt stoff og produkttype som vurderes innenfor rammen av vurderingsprogrammet.
- 3) Når et produkt er omfattet av unntaket for næringsmidler og fôr fastsatt ved artikkel 6 i forordning (EF) nr. 1451/2007, men ikke av unntaket for næringsmidler og fôr fastsatt i artikkel 2 nr. 5 bokstav a) i forordning (EU) nr. 528/2012, skal de aktive stoffene det inneholder, vurderes innenfor rammen av vurderingsprogrammet for den relevante produkttypen. Med mindre annet er fastlagt i de nasjonale reglene bør produktet kunne gjøres tilgjengelig på markedet og brukes inntil vurderingen er avsluttet. En ordning med forhåndsmelding bør definere hvilke produkter som omfattes av denne bestemmelsen. Det samme bør gjelde når manglende melding av en kombinasjon av aktivt stoff og produkttype skyldes den nye definisjonen av produkttyper i forordning (EU) nr. 528/2012 sammenlignet med definisjonen i direktiv 98/8/EF, eller er vel begrunnet på grunnlag av en kommisjonsbeslutning truffet i samsvar med artikkel 3 nr. 3 i forordning (EU)

(*) Denne unionsrettsakten, kunngjort i EUT L 294 av 10.10.2014, s. 1, er omhandlet i EØS-komiteens beslutning nr. 52/2015 av 20. mars 2015 om endring av EØS-avtalens vedlegg II (Tekniske forskrifter, standarder, prøving og sertifisering), se EØS-tillegget til *Den europeiske unions tidende* nr. 29 av 19.5.2016, s. 34.

⁽¹⁾ EUT L 167 av 27.6.2012, s. 1.

⁽²⁾ 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).

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

nr. 528/2012, i rettspraksis som f.eks. sak C-420/10⁽¹⁾, eller en bindende veiledning fra Kommissjonen eller medlemsstatenes vedkommende myndigheter, som blir gjennomgått senere.

- 4) Dersom et biocidprodukt inneholder, består av eller danner et aktivt stoff som ikke lenger omfattes av vurderingsprogrammet, men bruken av biocidproduktet er viktig i en medlemsstat, bør bruken og tilgjengeliggjøringen på markedet for slik bruk tillates i denne medlemsstaten på medlemsstatens ansvar, på visse vilkår og i et begrenset tidsrom.
- 5) Med henblikk på å sikre enhetlig og forenklet anvendelse bør framgangsmåten for vurdering av aktive stoffer i vurderingsprogrammet i alle relevante deler være identisk med framgangsmåten for søknader som inngis i henhold til artikkel 7 i forordning (EU) nr. 528/2012 eller i henhold til Kommissjonens gjennomføringsforordning (EU) nr. 88/2014⁽²⁾.
- 6) For stoffer som oppfyller kriteriene for utelukkelse eller erstatning, skal vurderende vedkommende myndighet framlegge for Byrået et forslag om harmonisert klassifisering og merking i henhold til artikkel 37 nr. 1 i europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 1272/2008⁽³⁾ med hensyn til endepunkter som gir grunn til bekymring, uten at det påvirker medlemsstatenes rett til å legge fram et forslag om andre eller alle endepunkter. Vurderende vedkommende myndighet bør også rådføre seg med Byrået om stoffer som oppfyller kriteriene for å bli regnet som persistente, bioakkumulerende eller giftige, eller om stoffer som kan anses å ha hormonforstyrrende egenskaper.
- 7) For å sikre at vurderingsprogrammet avsluttes innen datoen angitt i artikkel 89 nr. 1 i forordning (EU) nr. 528/2012 bør vurderingene begrenses til de kombinasjonene av aktivt stoff og produkttype som det er framlagt relevante opplysninger for innen fristene fastsatt i forordning (EF) nr. 1451/2007 eller i denne forordning. Videre bør det fastsettes rimelige frister for utarbeiding av de endelige vurderingene, idet det tas hensyn til muligheten for at søknader kan bli validert mindre enn ett år før disse fristene.
- 8) Det er ennå ikke fastsatt noen krav til opplysninger for oppføring i kategori 7 i vedlegg I til forordning (EU) nr. 528/2012. Det er derfor hensiktsmessig å begrense søknader om oppføring i nevnte vedlegg til kategori 1, 2, 3, 4, 5 eller 6 på det nåværende tidspunkt.
- 9) Uten at det berører artikkel 90 nr. 2 i forordning (EU) nr. 528/2012 følger det av samme forordnings artikkel 91 at kriteriene i forordningens artikkel 10 bør være relevante for den etterfølgende godkjenningen av biocidprodukter i alle tilfeller. Det er derfor hensiktsmessig å identifisere stoffer som oppfyller disse kriteriene i alle vurderinger av aktive stoffer.
- 10) En potensiell deltaker i vurderingsprogrammet bør kunne slutte seg til eller erstatte en eksisterende deltaker etter gjensidig avtale, forutsatt at vurderingen som følge av dette ikke blir forsinket på grunn av begrenset tilgang til opplysninger, ettersom den potensielle søkeren ellers ville være nødt til å framlegge opplysningene på nytt.
- 11) Ettersom deltaking i vurderingsprogrammet er frivillig, bør en deltaker kunne trekke seg fra programmet. Dersom dette skjer, bør potensielle deltakere kunne overta støtten, med mindre denne muligheten allerede har vært benyttet én gang slik at vurderingsprogrammet allerede er blitt forsinket, og dersom Byrået ikke allerede er begynt å arbeide med sin uttalelse.
- 12) Dersom vurderingen av et aktivt stoff viser at den identiteten som formelt omfattes av vurderingsprogrammet, ikke tilsvarende nøyaktig identiteten til stoffet som faktisk vurderes, og vurderingen ikke gjør det mulig å trekke konklusjoner om den formelt oppførte stoffidentiteten, bør det være mulig å omdefinere stoffet i løpet av vurderingen og tillate andre å overta støtten til det formelt oppførte stoffet.

⁽¹⁾ Sak C-420/10: Domstolens dom (tredje avdeling) av 1. mars 2012 (begjæring om en foreløpig kjennelse fra Landgericht Hamburg — Tyskland) — Söll GmbH mot Tetra GmbH (markedsføring av biocidprodukter — direktiv 98/8/EF — artikkel 2 nr. 1 bokstav a) — begrepet «biocidprodukter» — produkt som forårsaker flokkulering av skadelige organismer uten at de ødelegges, avskrekkes eller uskadeliggjøres).

⁽²⁾ Kommissjonens gjennomføringsforordning (EU) nr. 88/2014 av 31. januar 2014 om fastsettelse av en framgangsmåte for endring av vedlegg I til europaparlaments- og rådsforordning (EU) nr. 528/2012 om tilgjengeliggjøring på markedet og bruk av biocidprodukter (EUT L 32 av 1.2.2014, s. 3).

⁽³⁾ Europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 1272/2008 av 16. desember 2008 om klassifisering, merking og emballering av stoffer og stoffblandinger, om endring og oppheving av direktiv 67/548/EØF og 1999/45/EF, og om endring av forordning (EF) nr. 1907/2006 (EUT L 353 av 31.12.2008, s. 1).

- 13) Visse stoffer som omfattes av vurderingsprogrammet, støttes ikke av noen deltakere på tidspunktet for vedtakelse av denne forordning. Det samme gjelder visse nanomaterialer, selv om slike materialer i henhold til artikkel 4 nr. 4 i forordning (EU) nr. 528/2012 ikke kan godkjennes med mindre de er uttrykkelig nevnt. Det bør være tillatt for andre personer å overta deltakingen for disse stoffene og nanomaterialene, og i andre tilfeller bør disse stoffene og nanomaterialene utelukkes fra vurderingsprogrammet.
- 14) For å sikre at ingen stoffer uberettiget forblir eller tas opp i vurderingsprogrammet uten en etterfølgende vurdering, bør et stoff som ennå ikke er under vurdering, bare forbli eller tas opp i programmet dersom det inngis en melding om viktige opplysninger om stoffet —

VEDTATT DENNE FORORDNING:

KAPITTEL 1

FORMÅL OG DEFINISJONER

Artikkel 1

Formål

Denne forordning fastsetter regler for gjennomføringen av arbeidsprogrammet for systematisk undersøkelse av alle eksisterende aktive stoffer nevnt i artikkel 89 i forordning (EU) nr. 528/2012.

Artikkel 2

Definisjoner

I denne forordning menes med:

- a) «beslutning om avslag på godkjenning» en beslutning om ikke å godkjenne en kombinasjon av stoff og produkttype i henhold til artikkel 9 nr. 1 bokstav b) i forordning (EU) nr. 528/2012 eller artikkel 89 nr. 1 i nevnte forordning, eller om ikke å oppføre den i vedlegg I eller IA til direktiv 98/8/EF,
- b) «kombinasjon av stoff og produkttype som omfattes av vurderingsprogrammet» en kombinasjon av stoff og produkttype som er oppført på listen i vedlegg II, og som oppfyller følgende krav:
 - i) den omfattes ikke av noe av følgende:
 - et direktiv om oppføring i vedlegg I eller IA til direktiv 98/8/EF,
 - en forordning som fastsetter at den er godkjent i henhold til artikkel 89 nr. 1 tredje ledd i forordning (EU) nr. 528/2012,
 - ii) den omfattes ikke av en beslutning om avslag på godkjenning, eller den siste beslutningen om avslag på godkjenning for kombinasjonen er trukket tilbake,
- c) «deltaker» en person som har inngitt en søknad om en kombinasjon av stoff og produkttype som omfattes av vurderingsprogrammet, eller som har inngitt en melding som anses å oppfylle kravene i henhold til artikkel 17 nr. 5 i denne forordning, eller på hvis vegne en slik søknad eller melding er inngitt,
- d) «vurderende vedkommende myndighet» den vedkommende myndighet som er utpekt i henhold til artikkel 81 i forordning (EU) nr. 528/2012 av den medlemsstaten som er angitt i vedlegg II til denne forordning.

KAPITTEL 2

FRAMGANGSMÅTE FOR VURDERING AV DOKUMENTASJON

*Artikkel 3***Søknad om godkjenning eller oppføring i vedlegg I til forordning (EU) nr. 528/2012**

1. En søknad om godkjenning eller oppføring i vedlegg I til forordning (EU) nr. 528/2012 kan inngis bare av en deltaker hvis melding etter Byråets mening oppfyller kravene i henhold til artikkel 17 nr. 5 i denne forordning.

Dersom søknaden gjelder oppføring i vedlegg I til forordning (EU) nr. 528/2012, kan den bare gjelde vedleggets kategori 1, 2, 3, 4, 5 eller 6.

2. Søknadene nevnt i nr. 1 skal inngis til Byrådet senest to år etter samsvarserklæringen i henhold til artikkel 17 nr. 5.

*Artikkel 4***Godtakelse av søknader**

1. Byrådet skal underrette deltakeren om de gebyrene som skal betales i henhold til Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) nr. 564/2013⁽¹⁾, og skal avslå søknaden dersom deltakeren ikke har betalt gebyrene innen 30 dager. Det skal underrette deltakeren og vurderende vedkommende myndighet om dette.

2. Når Byrådet mottar de gebyrene som skal betales i henhold til Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) nr. 564/2013, skal det godta søknaden og underrette deltakeren og vurderende vedkommende myndighet om dette ved å angi dato for når søknaden ble godtatt, og dens entydige identifikasjonskode.

3. Byråets beslutninger i henhold til nr. 1 i denne artikkel kan påklages i samsvar med artikkel 77 i forordning (EU) nr. 528/2012.

4. Vurderende vedkommende myndighet skal underrette deltakeren om de gebyrene som skal betales i henhold til artikkel 80 nr. 2 i forordning (EU) nr. 528/2012 innen 30 dager etter at Byrådet har godtatt søknaden, og skal avslå søknaden dersom deltakeren ikke har betalt gebyrene innen 30 dager. Det skal underrette deltakeren og Byrådet om dette.

*Artikkel 5***Validering av søknader om godkjenning eller oppføring i kategori 6 i vedlegg I til forordning (EU) nr. 528/2012**

1. Dersom Byrådet i henhold til artikkel 4 nr. 2 har godtatt en søknad om godkjenning eller oppføring i kategori 6 i vedlegg I til forordning (EU) nr. 528/2012 som inneholder de opplysningene som kreves i samsvar med artikkel 6 nr. 1 og 2, og gebyret er betalt i henhold til artikkel 4 nr. 4, skal vurderende vedkommende myndighet validere søknaden innen 30 dager etter at gebyrene er betalt.

2. Dersom vurderende vedkommende myndighet har mottatt dokumentasjonen i henhold til forordning (EF) nr. 1451/2007 fra deltakeren, men ennå ikke har godtatt dokumentasjonen som fullstendig i henhold til artikkel 13 i nevnte forordning, skal vurderende vedkommende myndighet validere søknaden senest 3. januar 2015.

3. I tilfellene nevnt i nr. 1 og 2 skal vurderende vedkommende myndighet ikke vurdere kvaliteten på eller relevansen av opplysningene eller begrunnelsene som er framlagt.

4. Dersom vurderende vedkommende myndighet anser søknaden som ufullstendig, skal den underrette deltakeren om hvilke tilleggsopplysninger som er nødvendige for å kunne validere søknaden, og skal fastsette en rimelig frist for framlegging av nevnte opplysninger. Fristen skal normalt ikke overskride 90 dager.

⁽¹⁾ Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) nr. 564/2013 av 18. juni 2013 om gebyrer og avgifter til Det europeiske kjemikaliebyrå i henhold til europaparlaments- og rådsforordning (EU) nr. 528/2012 om tilgjengeliggjøring på markedet og bruk av biocidprodukter (EUT L 167 av 19.6.2013, s. 17).

Vurderende vedkommende myndighet skal innen 30 dager etter at tilleggsopplysningene er mottatt, validere søknaden dersom den anser at de framlagte tilleggsopplysningene er tilstrekkelige for at kravet i nr. 2 skal være oppfylt.

Vurderende vedkommende myndighet skal avvise søknaden dersom deltakeren innen fristen ikke har framlagt opplysningene det er anmodet om, og skal underrette deltakeren og Byrået om dette. I slike tilfeller skal en del av gebyret som er innbetalt i samsvar med artikkel 80 nr. 1 og 2 i forordning (EU) nr. 528/2012, tilbakebetales.

Når vurderende vedkommende myndighet har validert en søknad, skal den uten unødig opphold underrette deltakeren, Byrået og andre vedkommende myndigheter om dette og angi dato for valideringen.

Artikkel 6

Vurdering av søknader

1. Denne artikkel får anvendelse når et av følgende vilkår er oppfylt:

- a) når en søknad er blitt validert i henhold til artikkel 5,
- b) når vurderende vedkommende myndighet har godtatt dokumentasjonen som fullstendig i henhold til artikkel 13 i forordning (EF) nr. 1451/2007, men ennå ikke framlagt rapporten fra vedkommende myndighet for Kommisjonen i henhold til artikkel 14 nr. 4 i nevnte forordning,
- c) når en søknad om oppføring i kategori 1, 2, 3, 4 eller 5 i vedlegg I til forordning (EU) nr. 528/2012 er blitt godtatt av Byrået i henhold til artikkel 4 nr. 2 og gebyret er betalt i henhold til artikkel 4 nr. 4.

2. Vurderende vedkommende myndighet skal vurdere søknaden i samsvar med artikkel 4 og 5 i forordning (EU) nr. 528/2012, herunder, om relevant, eventuelle forslag om å tilpasse opplysningskravene framlagt i samsvar med artikkel 6 nr. 3 i nevnte forordning, og sende en vurderingsrapport og konklusjonene av sin vurdering til Byrået.

3. Når flere deltakere støtter samme kombinasjon av stoff og produkttype, skal vurderende vedkommende myndighet utarbeide bare ett utkast til vurderingsrapport. Vurderingsrapporten og konklusjonene i den skal sendes før en av følgende frister, avhengig av hvilken som utløper sist:

- a) 365 dager etter den siste valideringen nevnt i nr. 1 bokstav a), godtakelse av at dokumentasjonen er fullstendig som nevnt i nr. 1 bokstav b) eller betaling av gebyret nevnt i nr. 1 bokstav c) for den aktuelle kombinasjonen av stoff og produkttype,
- b) fristene fastsatt i vedlegg III.

4. Før vurderende vedkommende myndighet sender sine konklusjoner til Byrået, skal den gi deltakeren 30 dager til å komme med skriftlige merknader til vurderingsrapporten og konklusjonene av vurderingen. Vurderende vedkommende myndighet skal ta behørig hensyn til disse merknadene når den utarbeider sin endelige vurdering.

5. Dersom det viser seg at det er behov for tilleggsopplysninger for å kunne utføre vurderingen, skal vurderende vedkommende myndighet anmode deltakeren om å framlegge slike opplysninger før en gitt frist, og skal underrette Byrået om dette.

Tidsrommet på 365 dager nevnt i nr. 3 skal avbrytes på den datoen anmodningen framsettes, og skal ikke begynne å løpe igjen før opplysningene er mottatt. Med mindre arten av de ønskede opplysningene eller uvanlige omstendigheter tilsier det, skal avbruddet ikke overskride følgende frister:

- a) 365 dager, når tilleggsopplysningene gjelder spørsmål som ikke behandles i direktiv 98/8/EF eller i den praksisen som er innført i forbindelse med gjennomføringen av nevnte direktiv,
- b) 180 dager i andre tilfeller.

6. Dersom vurderende vedkommende myndighet anser at de kumulative virkningene av bruken av biocidprodukter som inneholder samme eller andre aktive stoffer, gir grunn til bekymring for menneskers eller dyrs helse eller miljøet, skal den dokumentere sine bekymringer i samsvar med kravene i de relevante delene av avsnitt II.3 i vedlegg XV til europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 1907/2006⁽¹⁾ og ta med denne dokumentasjonen i sine konklusjoner.

⁽¹⁾ Europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 1907/2006 av 18. desember 2006 om registrering, vurdering og godkjenning av samt begrensninger for kjemikalier (REACH), om opprettelse av et europeisk kjemikaliebyrå, om endring av direktiv 1999/45/EF og om oppheving av rådsforordning (EØF) nr. 793/93 og kommisjonsforordning (EF) nr. 1488/94 samt rådsdirektiv 76/769/EØF og kommisjonsdirektiv 91/155/EØF, 93/67/EØF, 93/105/EF og 2000/21/EF (EUT L 396 av 30.12.2006, s. 1).

7. Når vurderende vedkommende myndighet har avsluttet sin farevurdering, skal den uten opphold og senest ved tidspunktet for framlegging av vurderingsrapporten i henhold til nr. 3 om nødvendig:

- a) framlegge et forslag for Byrådet i henhold til artikkel 37 nr. 1 i forordning (EF) nr. 1272/2008 dersom den mener at et av kriteriene i artikkel 36 nr. 1 i samme forordning er oppfylt og ikke behørig behandlet i del 3 i vedlegg VI til nevnte forordning,
- b) rådføre seg med Byrådet dersom den mener at et av kriteriene i artikkel 5 nr. 1 bokstav d) eller e) i forordning (EU) nr. 528/2012, eller vilkåret i artikkel 10 nr. 1 bokstav d) i nevnte forordning, er oppfylt og ikke behørig behandlet i vedlegg XIV til forordning (EF) nr. 1907/2006 eller i kandidatlisten nevnt i artikkel 59 nr. 1 i nevnte forordning.

Artikkel 7

Byråets uttalelse

1. Denne artikkel får anvendelse når et av følgende vilkår er oppfylt:

- a) når vurderende vedkommende myndighet har framlagt en vurderingsrapport i henhold til artikkel 6 nr. 2 og, om relevant, et forslag eller et samråd i henhold til artikkel 6 nr. 7,
- b) når en rapport fra vurderende vedkommende myndighet er framlagt for Kommisjonen i henhold til artikkel 14 nr. 4 i forordning (EF) nr. 1451/2007, men når vurderingsrapporten ennå ikke er gjennomgått av Den faste komité for biocidprodukter i henhold til artikkel 15 nr. 4 i nevnte forordning.

2. Når rapporten er godtatt, skal Byrådet utarbeide og framlegge en uttalelse for Kommisjonen om godkjenning av kombinasjonen av stoff og produkttype eller om oppføring av kombinasjonen i kategori 1, 2, 3, 4, 5 eller 6 i vedlegg I til forordning (EU) nr. 528/2012, eller begge, idet det tas hensyn til den vurderende vedkommende myndighets konklusjoner.

Byrådet skal begynne å utarbeide uttalelsen før en av følgende frister, avhengig av hvilken som utløper sist:

- a) tre måneder etter at rapporten er godtatt,
- b) fristene fastsatt i vedlegg III.

Byrådet skal framlegge uttalelsen for Kommisjonen senest 270 dager etter at utarbeidingen har startet.

Artikkel 8

Aktive stoffer som det kan være aktuelt å erstatte

1. Når Byrådet utarbeider sin uttalelse i henhold til artikkel 7 nr. 2, skal det undersøke om det aktive stoffet oppfyller noen av kriteriene i artikkel 10 nr. 1 i forordning (EU) nr. 528/2012 og gjøre rede for dette i sin uttalelse.

2. Før Byrådet framlegger sin uttalelse for Kommisjonen, skal det med forbehold for artikkel 66 og 67 i forordning (EU) nr. 528/2012 offentliggjøre opplysninger om stoffer som det kan være aktuelt å erstatte i løpet av et tidsrom på høyst 60 dager, som andre interesserte tredjemenn kan bruke for å framlegge relevante opplysninger, herunder opplysninger om tilgjengelige erstatningsstoffer. Byrådet skal ta behørig hensyn til de mottatte opplysningene når det utarbeider sin endelige uttalelse.

3. Dersom det aktive stoffet er godkjent og oppfyller et av kriteriene fastsatt i artikkel 10 nr. 1 i forordning (EU) nr. 528/2012, skal det identifiseres som et stoff det kan være aktuelt å erstatte i den forordning som vedtas i henhold til artikkel 89 nr. 1 første ledd i samme forordning.

Artikkel 9

Kommisjonsbeslutning

Når Kommisjonen har mottatt Byråets uttalelse i henhold til artikkel 7 nr. 2, skal den uten unødige opphold utarbeide et utkast til beslutning, som skal vedtas i henhold til artikkel 89 nr. 1 eller, dersom det er aktuelt, artikkel 28 nr. 1 i forordning (EU) nr. 528/2012.

KAPITTEL 3

ENDRINGER I DELER AV VURDERINGSPROGRAMMET

*Artikkel 10***Tilslutning eller utskiftning av deltakere etter gjensidig avtale**

1. Deltakerens rolle kan overtas eller deles etter gjensidig avtale mellom en eksisterende deltaker og en potensiell deltaker, forutsatt at den potensielle deltakeren har rett til å vise til alle de opplysningene som den eksisterende deltakeren har framlagt eller henvist til.
2. Den potensielle og den eksisterende deltakeren skal i fellesskap framlegge for Byrået en melding i henhold til denne artikkel via registeret for biocidprodukter nevnt i artikkel 71 i forordning (EU) nr. 528/2012 (heretter kalt «registeret»), som skal omfatte alle relevante fullmakter.
3. Når Byrået mottar en melding i henhold til nr. 2, skal det ajourføre opplysningene i registeret med hensyn til deltakerens identitet.
4. En person som er etablert i Unionen og har overtatt eller sluttet seg til rollen som deltaker i henhold til denne artikkel, skal anses for å ha framlagt dokumentasjon eller en fullmakt om tilgang til dokumentasjon i samsvar med artikkel 95 i forordning (EU) nr. 528/2012.

*Artikkel 11***Deltakeres tilbaketrekking**

1. En deltaker skal anses for å ha trukket sin støtte til en kombinasjon av stoff og produkttype i vurderingsprogrammet i følgende tilfeller:
 - a) når deltakeren via registeret har underrettet Byrået eller vurderende vedkommende myndighet om at deltakeren har til hensikt å trekke seg,
 - b) når deltakeren ikke har inngitt en søknad før fristene fastsatt i artikkel 3 nr. 2,
 - c) når deltakerens søknad er blitt avvist i henhold til artikkel 4 nr. 1, artikkel 4 nr. 4 eller artikkel 5 nr. 4,
 - d) når deltakeren ikke har framlagt tilleggsopplysninger før fristene fastsatt i artikkel 6 nr. 5,
 - e) når deltakeren har unnlatt å betale de gebyrene som skal betales til vurderende vedkommende myndighet eller Byrået.
2. En tilbaketrekking skal anses som rettidig dersom den inntreffer etter den datoen den vurderende vedkommende myndighet framlegger rapporten fra vedkommende myndighet for søkeren i henhold til artikkel 6 nr. 4 i denne forordning.

*Artikkel 12***Konsekvenser av en rettidig tilbaketrekking**

1. Når vurderende vedkommende myndighet, men ikke Byrået, er kjent med en rettidig tilbaketrekking, skal vurderende vedkommende myndighet uten unødige opphold underrette Byrået om dette via registeret.
2. Når Byrået er kjent med en rettidig tilbaketrekking, skal det ajourføre opplysningene i registeret med hensyn til deltakerens identitet.
3. Dersom alle deltakere som støtter samme kombinasjon av stoff og produkttype, har foretatt en rettidig tilbaketrekking fra vurderingsprogrammet, og dersom rollen som deltaker for kombinasjonen tidligere er blitt overtatt, skal Byrået underrette Kommisjonen om dette via registeret.

*Artikkel 13***Omdefinering av aktive stoffer**

1. Dersom vurderingen av et eksisterende aktivt stoff ikke gjør det mulig å trekke konklusjoner om stoffet slik det er definert i vedlegg II, skal vurderende vedkommende myndighet, etter samråd med den berørte deltakeren, fastsette en ny stoffidentitet. Vurderende vedkommende myndighet skal underrette Byrådet om dette.
2. Byrådet skal ajourføre opplysningene i registeret med hensyn til stoffets identitet.

*Artikkel 14***Overtakelse av rollen som deltaker**

1. Byrådet skal offentliggjøre en åpen invitasjon til å overta rollen som deltaker for en kombinasjon av stoff og produkttype i følgende tilfeller:
 - a) dersom alle deltakere som støtter samme kombinasjon av stoff og produkttype, har foretatt en rettidig tilbaketrekking i henhold til artikkel 11, og rollen som deltaker for kombinasjonen ikke tidligere er blitt overtatt,
 - b) etter en omdefinering i henhold til artikkel 13, og invitasjonen skal da gjelde bare stoffer som omfattes av den eksisterende identiteten i vedlegg II, men ikke av den nye stoffidentiteten.
2. Innen 12 måneder fra datoen for offentliggjøringen nevnt i nr. 1 kan enhver person inngi en melding om kombinasjonen i henhold til artikkel 17.
3. Innen 12 måneder etter datoen for ikrafttredelse av denne forordning kan enhver person melde en kombinasjon av stoff og produkttype som er oppført i del 2 i vedlegg II i henhold til artikkel 17.

*Artikkel 15***Kombinasjoner av stoff og produkttype som kan omfattes av vurderingsprogrammet**

Når et biocidprodukt som omfattes av virkeområdet for forordning (EU) nr. 528/2012 og bringes i omsetning, består av, inneholder eller danner et eksisterende aktivt stoff som verken er godkjent eller omfattes av vurderingsprogrammet for produkttypen og ikke er oppført i vedlegg I til nevnte forordning, skal stoffet kunne omfattes av vurderingsprogrammet for den relevante produkttypen på grunnlag av følgende:

- a) personen som bringer produktet i omsetning, har basert seg på veiledning utgitt av, eller skriftlig rådgivning mottatt fra, Kommisjonen eller en vedkommende myndighet utpekt i samsvar med artikkel 26 i direktiv 98/8/EF eller artikkel 81 i forordning (EU) nr. 528/2012, og veiledningen eller rådgivningen ga objektivt berettigede grunner til å anta at produktet var utelukket fra virkeområdet for direktiv 98/8/EF eller forordning (EU) nr. 528/2012, eller at den relevante produkttypen var en produkttype som det aktive stoffet hadde blitt meldt for, og veiledningen eller rådgivningen senere blir endret i en beslutning truffet i henhold til artikkel 3 nr. 3 i forordning (EU) nr. 528/2012 eller i en ny, offentlig veiledning utgitt av Kommisjonen,
- b) stoffet er omfattet av unntaket for næringsmidler og fôr fastsatt ved artikkel 6 i forordning (EF) nr. 1451/2007,
- c) biocidproduktet tilhører en annen produkttype i henhold til forordning (EU) nr. 528/2012 enn produkttypen det tilhørte i henhold til direktiv 98/8/EC, som følge av en endring av virkeområdet for disse produkttypene, og inneholder et stoff som inngikk i vurderingsprogrammet for den opprinnelige produkttypen, men ikke for den nye.

*Artikkel 16***Erklæring om å melde interesse**

1. En erklæring om å melde interesse for et stoff som kan omfattes av vurderingsprogrammet i henhold til artikkel 15, skal inngis via registeret av alle som har interesse av å melde en kombinasjon av stoff og produkttype til en av følgende mottakere:
 - a) til Kommisjonen senest 12 måneder etter offentliggjøringen av beslutningen eller veiledningen nevnt i artikkel 15 bokstav a),
 - b) til Byrådet senest 30. oktober 2015 i tilfellene nevnt i artikkel 15 bokstav b),
 - c) til Kommisjonen senest 30. oktober 2015 i tilfellene nevnt i artikkel 15 bokstav c).
2. En erklæring skal angi den relevante kombinasjonen av stoff og produkttype. I tilfellene nevnt i artikkel 15 bokstav a) skal erklæringen inneholde en dokumentert begrunnelse som viser at alle vilkårene som er angitt der, er oppfylt.
3. Når en erklæring er gitt i et av de tilfellene som er nevnt i artikkel 15 bokstav a) eller c), og Kommisjonen etter samråd med medlemsstatene mener at artikkel 6 ikke får anvendelse og, om relevant, at de angitte vilkårene for melding i artikkel 15 bokstav a) er oppfylt, skal den underrette Byrådet om dette.
4. Når en erklæring er gitt i tilfellet nevnt i artikkel 15 bokstav b), eller dersom Kommisjonen har underrettet Byrådet i henhold til nr. 3, skal Byrådet offentliggjøre disse opplysningene elektronisk og samtidig angi den relevante kombinasjonen av stoff og produkttype. I denne forordning skal en offentliggjøring i henhold til artikkel 3a nr. 3 tredje ledd i forordning (EF) nr. 1451/2007 anses som en offentliggjøring i henhold til dette nummer.
5. Innen 6 måneder fra datoen for en offentliggjøring nevnt i nr. 4 kan enhver som har interesse av å melde kombinasjonen av stoff og produkttype, gjøre dette i henhold til artikkel 17.
6. I tilfellene nevnt i artikkel 15 bokstav a) og c) skal en kombinasjon av stoff og produkttype anses som meldt av en deltaker og skal ikke bli gjenstand for ytterligere melding når følgende vilkår er oppfylt:
 - a) det relevante aktive stoffet omfattes allerede av vurderingsprogrammet,
 - b) noe av dokumentasjonen som er framlagt for den vurderende medlemsstat for det relevante aktive stoffet, inneholder allerede alle opplysninger som er nødvendige for å vurdere produkttypen,
 - c) deltakeren som har framlagt dokumentasjonen, viser interesse for å støtte kombinasjonen av stoff og produkttype.

*Artikkel 17***Framgangsmåte for melding**

1. Meldinger i henhold til artikkel 14 nr. 2 og 3 eller artikkel 16 nr. 5 skal inngis til Byrådet via registeret.
2. Meldingen skal inngis i IUCLID-format. Den skal inneholde opplysningene nevnt i vedlegg I.
3. Når det ikke er angitt en vurderende vedkommende myndighet i vedlegg II for det aktuelle aktive stoffet, skal melder underrette Byrådet om navnet på sitt valg av vedkommende myndighet utpekt i samsvar med artikkel 81 i forordning (EU) nr. 528/2012, og framlegge en skriftlig bekreftelse på at nevnte vedkommende myndighet har godtatt å vurdere dokumentasjonen.
4. Når Byrådet har mottatt en melding, skal det underrette Kommisjonen om dette og underrette melder om gebyrene som skal betales i henhold til forordning (EU) nr. 564/2013. Dersom melder ikke har betalt gebyrene innen 30 dager etter at underretningen er mottatt, skal Byrådet avvise meldingen og underrette melder og Kommisjonen om dette.

5. Når Byrået har mottatt gebyrene, skal det innen 30 dager kontrollere hvorvidt meldingen oppfyller kravene i nr. 2. Dersom meldingen ikke oppfyller disse kravene, skal Byrået gi melderer en frist på 30 dager til å komplettere eller korrigere meldingen. Etter at denne fristen på 30 dager er utløpt, skal Byrået innen 30 dager enten erklære at meldingen oppfyller kravene i nr. 2, eller avvise meldingen, og underrette melderer og Kommisjonen om dette.
6. Byråets beslutninger i henhold til nr. 4 eller 5 kan påklages i samsvar med artikkel 77 i forordning (EU) nr. 528/2012.
7. Når en melding anses å ha oppfylt kravene i henhold til nr. 5, skal Byrået uten opphold,
- a) når meldingen er inngitt i henhold til artikkel 14 nr. 2 eller 3, ajourføre opplysningene i registeret med hensyn til deltakerens identitet og, om det er relevant, stoffets identitet,
- b) når meldingen er inngitt i henhold til artikkel 16 nr. 5, underrette Kommisjonen om at kravene er oppfylt.

Artikkel 18

Opptak i vurderingsprogrammet

Når en kombinasjon av stoff og produkttype anses å være meldt i henhold til artikkel 16 nr. 6, eller når Byrået underretter Kommisjonen om at kravene er oppfylt i samsvar med artikkel 17 nr. 7 bokstav b), skal Kommisjonen ta opp kombinasjonen av stoff og produkttype i vurderingsprogrammet.

Artikkel 19

Informasjon om stoffer som ikke lenger støttes innenfor vurderingsprogrammet

Dersom Byrået ikke har mottatt en melding før fristen angitt i artikkel 16 nr. 5, eller dersom det har mottatt en melding nevnt i artikkelen og senere avvist den i henhold til artikkel 17 nr. 4 eller 5, skal Byrået underrette medlemsstatene om dette via registeret og offentliggjøre opplysningene elektronisk.

Artikkel 20

Kommisjonsbeslutninger om stoffer som ikke lenger støttes innenfor vurderingsprogrammet

Kommisjonen skal i følgende tilfeller utarbeide et utkast til en beslutning om avslag på godkjenning i henhold til artikkel 89 nr. 1 tredje ledd i forordning (EU) nr. 528/2012:

- a) når Byrået underretter Kommisjonen om alle deltakernes rettidige tilbaketreking i henhold til artikkel 12 nr. 3 i denne forordning,
- b) når ingen har inngitt en melding før fristene fastsatt i artikkel 14 nr. 2 eller 3 i denne forordning, eller når en slik melding er blitt inngitt og avvist i henhold til forordningens artikkel 17 nr. 4 eller 5,
- c) når en melding er inngitt før fristene fastsatt i artikkel 14 nr. 2 eller 3 i denne forordning og anses å oppfylle kravene i forordningens artikkel 17 nr. 5, men stoffets identitet i meldingen omfatter bare en del av den eksisterende identiteten i vedlegg II til denne forordning.

I tilfellet nevnt i første ledd bokstav c) skal utkastet til beslutning om avslag på godkjenning omfatte alle stoffer som omfattes av den eksisterende identiteten i vedlegg II til denne forordning, men ikke av meldingen eller av en beslutning om godkjenning.

KAPITTEL 4

OVERGANGSTILTAK

*Artikkel 21***Overgangstiltak for stoffer nevnt i artikkel 15**

1. En medlemsstat kan fortsatt anvende sin gjeldende ordning eller praksis for å gjøre tilgjengelig på markedet og bruke et biocidprodukt som består av, inneholder eller genererer et eksisterende aktivt stoff nevnt i artikkel 15 bokstav b) og c). I slike tilfeller

- a) skal biocidproduktet ikke lenger gjøres tilgjengelig på markedet med virkning 24 måneder etter datoen for ikrafttredelse av denne forordning,
- b) kan bruk av eksisterende lagre av biocidproduktet fortsette i inntil 30 måneder etter datoen for ikrafttredelse av denne forordning.

2. En medlemsstat kan fortsatt anvende sin gjeldende ordning eller praksis for å gjøre tilgjengelig på markedet og bruke et biocidprodukt som består av, inneholder eller genererer et eksisterende aktivt stoff nevnt i artikkel 15 bokstav a). I slike tilfeller

- a) skal biocidproduktet ikke lenger gjøres tilgjengelig på markedet med virkning 24 måneder etter et av følgende, avhengig av hva som kommer sist:
 - i) datoen for ikrafttredelse av denne forordning,
 - ii) meldingen eller offentliggjøringen av beslutningen eller veiledningen nevnt i artikkel 15 bokstav a),
- b) kan bruk av eksisterende lagre av biocidproduktet fortsette i inntil 30 måneder etter et av følgende, avhengig av hva som kommer sist:
 - i) datoen for ikrafttredelse av denne forordning,
 - ii) meldingen eller offentliggjøringen av beslutningen eller veiledningen nevnt i artikkel 15 bokstav a).

3. En medlemsstat kan fortsatt anvende sin gjeldende ordning eller praksis for å gjøre tilgjengelig på markedet eller bruke et biocidprodukt som består av, inneholder eller genererer et eksisterende aktivt stoff som Byrådet har offentliggjort i henhold til artikkel 16 nr. 4 for den relevante produkttypen. I slike tilfeller

- a) skal biocidproduktet ikke lenger gjøres tilgjengelig på markedet med virkning 12 måneder etter datoen da Byrådet foretok den elektroniske offentliggjøringen nevnt i artikkel 19, og
- b) kan bruk av eksisterende lagre av biocidproduktet fortsette i inntil 18 måneder etter datoen for offentliggjøringen.

*Artikkel 22***Viktig bruk**

1. Uten at det berører artikkel 55 nr. 1 i forordning (EU) nr. 528/2012 kan en medlemsstat innen 18 måneder fra datoen for en beslutning om ikke å godkjenne et aktivt stoff, når den anser at det eksisterende aktive stoffet er viktig av en av grunnene som er nevnt i artikkel 5 nr. 2 første ledd bokstav b) eller c) i forordning (EU) nr. 528/2012, inngi en begrunnet søknad til Kommissjonen om unntak fra forordningens artikkel 89 nr. 2 annet ledd.

2. Anmodende medlemsstat skal inngi den begrunnede søknaden til Byrådet via registeret. Dersom søknaden inneholder fortrolige opplysninger, skal anmodende medlemsstat samtidig inngi en ikke-fortrolig versjon.

3. Byrådet skal offentliggjøre søknaden eller, dersom det er relevant, den ikke-fortrolige versjonen elektronisk. Medlemsstatene eller andre personer kan komme med merknader inntil 60 dager etter offentliggjøringen.

4. Med hensyn til mottatte merknader kan Kommissjonen gi unntak fra artikkel 89 nr. 2 annet ledd i forordning (EU) nr. 528/2012 og tillate at biocidprodukter som består av, inneholder eller genererer, gjøres tilgjengelige på markedet i den anmodende medlemsstaten og brukes i nevnte medlemsstat i samsvar med nasjonale regler og på de vilkårene som er fastsatt i nr. 5, og eventuelle ytterligere vilkår som Kommissjonen angir.

5. Medlemsstaten som gis unntak skal

- a) sikre at fortsatt bruk begrenses til tilfeller og tidsrom der vilkårene i nr. 1 er oppfylt,
- b) innføre hensiktsmessige risikoreducerende tiltak for å sikre at eksponeringen av mennesker, dyr og miljøet begrenses mest mulig,
- c) sikre at det letes etter alternativer, eller at det utarbeides en søknad om godkjenning av det aktive stoffet i samsvar med artikkel 7 i forordning (EU) nr. 528/2012 i behørig tid før unntaket løper ut.

KAPITTEL 5

SLUTTBESTEMMELSER

Artikkel 23

Oppheving

Forordning (EF) nr. 1451/2007 oppheves.

Henvisninger til forordningen skal forstås som henvisninger til denne forordning.

Artikkel 24

Ikrafttredelse

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, 4. august 2014.

For Kommissjonen
José Manuel BARROSO
President

VEDLEGG I

Opplysningskrav ved meldinger i henhold til artikkel 17

En melding i henhold til artikkel 17 skal inneholde følgende opplysninger:

- 1) dokumentasjon på at stoffet er et eksisterende aktivt stoff i henhold til artikkel 3 nr. 1 bokstav d) i forordning (EU) nr. 528/2012,
- 2) angivelse av hvilke produkttyper meldingen gjelder,
- 3) opplysninger om alle undersøkelser som er iverksatt med henblikk på godkjenning eller oppføring i vedlegg I til forordning (EU) nr. 528/2012, samt forventet dato for slutføring,
- 4) opplysningene nevnt i
 - a) nr. 1, 2 og 7.1-7.5 i tabellen i avsnitt 1 i vedlegg II til forordning (EU) nr. 528/2012 for kjemiske stoffer,
 - b) nr. 1, 2 og 6.1-6.4 i tabellen i avsnitt 2 i vedlegg II til forordning (EU) nr. 528/2012 for mikroorganismer,
- 5) dersom meldingen er inngitt i et av tilfellene nevnt i artikkel 15 bokstav a), dokumentasjon på at stoffet var bragt i omsetning som et aktivt stoff i et biocidprodukt som hører inn under den relevante produkttypen på datoen for meldingen eller offentliggjøringen av beslutningen eller veiledningen omhandlet i nevnte bokstav.

VEDLEGG II

KOMBINASJONER AV STOFF OG PRODUKT SOM OMFATTES AV VURDERINGSPROGRAMMET 4. AUGUST 2014

DEL 1

Kombinasjoner av aktivt stoff og produkttype som støttes 4. august 2014, unntatt alle nanomaterialer som ikke uttrykkelig er nevnt i post 1017 og 1019

Post	Stoffnavn	Rapporterende medlemsstat	EF-nummer	CAS-nummer	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	17	18	19	21	22
1	Formaldehyd	DE	200-001-8	50-00-0		x	x															x
6	2-(2-butoksyetoksy)etyl-6-propylpiperonyleter (piperonylbutoksid/PBO)	EL	200-076-7	51-03-6														x				
9	Bronopol	ES	200-143-0	52-51-7		x				x			x		x	x						x
29	Klorkresol	FR	200-431-6	59-50-7	x	x	x			x			x				x					
36	Etanol	EL	200-578-6	64-17-5	x	x		x														
37	Maursyre	BE	200-579-1	64-18-6		x	x	x	x	x					x	x						
40	2-propanol	DE	200-661-7	67-63-0	x	x		x														
43	Salisylsyre	NL	200-712-3	69-72-7		x	x	x														
45	1-propanol	DE	200-746-9	71-23-8	x	x		x														
52	Etylenoksid	N	200-849-9	75-21-8		x																
60	Sitronsyre	BE	201-069-1	77-92-9	x																	
69	Glykolsyre	LT	201-180-5	79-14-1		x	x	x														
70	Pereddiksyre	FI	201-186-8	79-21-0	x	x	x	x	x	x					x	x						
71	L(+)-melkesyre	DE	201-196-2	79-33-4		x	x	x		x												

Post	Stoffnavn	Rapporterende medlemsstat	EF-nummer	CAS-nummer	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	17	18	19	21	22
79	(2R,6aS,12aS)-1,2,6,6a,12,12a-heksahydro-2-isopropenyl-8,9-dimetoksykromeno[3,4-b]furo[2,3-h]kromen-6-on (rotenon)	UK	201-501-9	83-79-4														x				
85	Triklorisocyanursyre	UK	201-782-8	87-90-1		x	x	x	x						x	x						
92	2-fenylfenol	ES	201-993-5	90-43-7	x	x	x	x		x	x		x	x			x					
113	Kanelaldehyd / 3-fenylpropen-2-al (cinnaminaldehyd)	UK	203-213-9	104-55-2		x																
117	Geraniol	FR	203-377-1	106-24-1															x	x		
122	Glyoksal	FR	203-474-9	107-22-2		x	x	x														
133	2,4-heksadiensyre/sorbinsyre	DE	203-768-7	110-44-1						x												
136	Glutaral (glutaraldehyd)	FI	203-856-5	111-30-8		x	x	x		x					x	x						
154	Klorofen	N	204-385-8	120-32-1		x	x															
171	2-fenoksyetanol	UK	204-589-7	122-99-6	x	x		x		x								x				
172	Cetylpyridinklorid	UK	204-593-9	123-03-5		x																
179	Karbondioksid	FR	204-696-9	124-38-9																	x	
180	Natriumdimetylarсенat (natriumkakodylat)	PT	204-708-2	124-65-2															x			
185	Natriumtosylkloramid (natriumtosylkloramid, kloramin T)	ES	204-854-7	127-65-1		x	x	x	x													
187	Kaliumdimetylditiokarbamat	UK	204-875-1	128-03-0									x		x	x						
188	Natriumdimetylditiokarbamat	UK	204-876-7	128-04-1									x		x	x						

Post	Stoffnavn	Rapporterende medlemsstat	EF-nummer	CAS-nummer	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	17	18	19	21	22
195	Natrium-2-bifenylat	ES	205-055-6	132-27-4	x	x	x	x		x	x		x	x			x					
198	N-(triklormetyltio)ftalimid (folpet)	IT	205-088-6	133-07-3							x		x									
206	Tiram	BE	205-286-2	137-26-8									x									
210	Metam-Na	BE	205-293-0	137-42-8									x		x							
227	2-tiazol-4-yl-1H-benzoimidazol (tiabendazol)	ES	205-725-8	148-79-8							x		x	x								
235	Diuron	DK	206-354-4	330-54-1							x			x								
239	Cyanamid	DE	206-992-3	420-04-2			x											x				
253	Tetrahydro-3,5-dimetyl-1,3,5-tiadiazin-2-tion (dazomet)	BE	208-576-7	533-74-4						x						x						
279	Diklor-N-[(dimetylamino)sulfonyl]fluor-N-(p-tolyl)metansulfenamid (tolylfluamid)	FI	211-986-9	731-27-1							x										x	
283	Terbutryn	SK	212-950-5	886-50-0							x		x	x								
288	N-(diklorfluormetyltio)-N',N'-dimetyl-N-fenylsulfamid (diklofluamid)	UK	214-118-7	1085-98-9							x										x	
289	Kobbertycyanat	FR	214-183-1	1111-67-7																	x	
292	(1,3,4,5,6,7-heksahydro-1,3-dioakso-2H-isoindol-2-yl)metyl (1R-trans)-2,2-dimetyl-3-(2-metylprop-1-enyl)syklopropankarboksylat (d-tetrametrin)	DE	214-619-0	1166-46-7														x				

Post	Stoffnavn	Rapporterende medlemsstat	EF-nummer	CAS-nummer	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	17	18	19	21	22
958	Kalsiumdihydroksid / kalsiumhydroksid / kaustisk kalk/ hydratkalk / lesket kalk	UK	215-137-3	1305-62-0		x	x															
959	Kalsiumoksid / kalk / brent kalk / ulesket kalk	UK	215-138-9	1305-78-8		x	x															
306	Dikobberoksid	FR	215-270-7	1317-39-1																	x	
315	2-butanon, peroksid	HU	215-661-2	1338-23-4	x	x																
321	Monolinuron	UK	217-129-5	1746-81-2		x																
330	N-(3-aminopropyl)-N-dodecylpropan-1,3-diamin (diamin)	PT	219-145-8	2372-82-9		x	x	x		x		x			x	x	x					
336	2,2'-ditio-bis[N-metylbenzamid] (DTBMA)	PL	219-768-5	2527-58-4						x												
339	1,2-benzisotiazol-3(2H)-on (BIT)	ES	220-120-9	2634-33-5		x				x			x		x	x	x					
341	2-metyl-2H-isotiazolidin-3-on (MIT)	SI	220-239-6	2682-20-4						x					x	x	x					
346	Natriumdiklorisocyanuratdihydrat	UK	220-767-7	51580-86-0		x	x	x	x						x	x						
345	Troclosennatrium	UK	220-767-7	2893-78-9		x	x	x	x						x	x						
348	Mecetroniumetylsulfat (MES)	PL	221-106-5	3006-10-8	x																	
354	Triklosan	DK	222-182-2	3380-34-5	x																	
359	(etylendioksy)dimetanol (reaksjonsprodukter av etylenglykol og paraformaldehyd (EGForm))	PL	222-720-6	3586-55-8		x				x					x	x	x					
365	Pyridin-2-tiol 1-oksid, natriumsalt (natriumpyrition)	SE	223-296-5	3811-73-2		x	x			x	x		x	x			x					

Post	Stoffnavn	Rapporterende medlemsstat	EF-nummer	CAS-nummer	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	17	18	19	21	22
368	Metenamin 3-klorallylchlorid (CTAC)	PL	223-805-0	4080-31-3						x						x	x					
377	2,2',2''-(heksahydro-1,3,5-triazin-1,3,5-triyl)trietanol (HHT)	PL	225-208-0	4719-04-4						x					x	x	x					
382	Tetrahydro-1,3,4,6-tetrakis(hydroksymetyl)imidazo[4,5-d]imidazol-2,5(1H,3H)-dion (TMAD)	ES	226-408-0	5395-50-6		x				x					x	x	x					
387	N,N'-metylenbismorfolin (MBM)	AT	227-062-3	5625-90-1						x							x					
392	Metylenditiocyanat	FR	228-652-3	6317-18-6												x						
393	1,3-bis(hydroksymetyl)-5,5-dimetylimidazolidin-2,4-dion (DMDMH)	PL	229-222-8	6440-58-0						x							x					
397	Didecyldimetylammoniumchlorid (DDAC)	IT	230-525-2	7173-51-5	x	x	x	x		x				x	x	x						
401	Sølv	SE	231-131-3	7440-22-4		x		x	x						x							
403	Kobber	FR	231-159-6	7440-50-8																	x	
405	Svoveldioksid	DE	231-195-2	7446-09-5				x														
424	Natriumbromid	NL	231-599-9	7647-15-6		x									x	x						
432	Natriumhypokloritt	IT	231-668-3	7681-52-9	x	x	x	x	x						x	x						
434	Tetrametrin	DE	231-711-6	7696-12-0														x				
439	Hydrogenperoksid	FI	231-765-0	7722-84-1	x	x	x	x	x	x					x	x						
444	7a-etyldihydro-1H,3H,5H-oksazolo[3,4-c]oksazol (EDHO)	PL	231-810-4	7747-35-5						x							x					

Post	Stoffnavn	Rapporterende medlemsstat	EF-nummer	CAS-nummer	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	17	18	19	21	22
450	Sølvnitrat	SE	231-853-9	7761-88-8	x																	
453	Dinatriumperoksodisulfat/natriumpersulfat	PT	231-892-1	7775-27-1				x														
455	Kalsiumhypokloritt	IT	231-908-7	7778-54-3		x	x	x	x						x							
457	Klor	IT	231-959-5	7782-50-5		x			x						x							
458	Ammoniumsulfat	UK	231-984-1	7783-20-2											x	x						
473	Pyretriner og pyretroider	ES	232-319-8	8003-34-7														x	x			
491	Klordioksid	PT	233-162-8	10049-04-4		x	x	x	x						x	x						
494	2,2-dibrom-2-cyanoacetamid (DBNPA)	DK	233-539-7	10222-01-2		x		x		x					x	x	x					
501	Karbendazim	DE	234-232-0	10605-21-7							x		x	x								
515	Ammoniumbromid	SE	235-183-8	12124-97-9											x	x						
522	Pyridin-1-oxid-2-tiol (sinkpyrition)	SE	236-671-3	13463-41-7		x				x	x		x	x							x	
524	Dodecylguanidinmonohydroklorid	ES	237-030-0	13590-97-1						x					x							
526	Kalium-2-bifenylat	ES	237-243-9	13707-65-8						x			x	x			x					
529	Bromklorid	NL	237-601-4	13863-41-7											x							
531	(benzyloksy)metanol	UK	238-588-8	14548-60-8						x							x					
534	Bis(1-hydrokxy-1H-pyridin-2-tionato-O,S)kobber (kobberpyrition)	SE	238-984-0	14915-37-8																	x	
541	Natrium-p-klor-m-kresolat	FR	239-825-8	15733-22-9	x	x	x			x			x				x					

Post	Stoffnavn	Rapporterende medlemsstat	EF-nummer	CAS-nummer	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	17	18	19	21	22
550	D-glukonsyre, forbindelse med N,N"-bis(4-klorfenyl)-3,12-diimino-2,4,11,13-tetraazatetradekandiamidin (2:1) (CHDG)	PT	242-354-0	18472-51-0	x	x	x															
554	p-[(dijodmetyl)sulfonyl]toluen	UK	243-468-3	20018-09-1						x	x		x	x								
559	(benzotiazol-2-yltio)metyltiocyanat (TCMTB)	N	244-445-0	21564-17-0									x			x						
562	2-metyl-4-okso-3-(prop-2-ynyl)syklopent-2-en-1-yl-2,2-dimetyl-3-(2-metylprop-1-enyl)syklopropankarboksylat (pralletrin)	EL	245-387-9	23031-36-9															x			
563	Kalium-(E,E)-heksa-2,4-dienat (kaliumsorbat)	DE	246-376-1	24634-61-5						x		x										
566	.alfa.,.alfa.',.alfa."-trimetyl-1,3,5-triazin-1,3,5(2H,4H,6H)-trietanol (HPT)	AT	246-764-0	25254-50-6		x				x					x		x					
571	2-oktyl-2H-isotiazol-3-on (OIT)	UK	247-761-7	26530-20-1						x	x		x	x	x		x					
577	Dimetyloktadekyl[3-(trimetoksysilyl)propyl]ammoniumklorid	ES	248-595-8	27668-52-6		x					x		x									
578	N'-tert-butyl-N-syklopropyl-6-(metyltio)-1,3,5-triazin-2,4-diamin (cybutryn)	NL	248-872-3	28159-98-0																	x	
588	Bromklor-5,5-dimetylimidazolidin-2,4-dion (BCDMH/bromklordimetylhydantoin)	NL	251-171-5	32718-18-6		x									x	x						
590	3-(4-isopropylfenyl)1,1-dimetylurea / isoproturon	DE	251-835-4	34123-59-6							x			x								

Post	Stoffnavn	Rapporterende medlemsstat	EF-nummer	CAS-nummer	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	17	18	19	21	22
597	1-[2-(allyloksy)-2-(2,4-diklorfenyl)etyl]-1H-imidazol (imazalil)	DE	252-615-0	35554-44-0			x															
599	S-[(6-klor-2-oksooksazolo[4,5-b]pyridin-3(2H)-yl)metyl] O,O-dimetyltiofosfat (azametifos)	UK	252-626-0	35575-96-3															x			
600	2-brom-2-(brommetyl)pentandinitril (DBDCB)	CZ	252-681-0	35691-65-7						x												
961	Kalsiummagnesiumoksid/dolomittkalk	UK	253-425-0	37247-91-9		x	x															
962	Kalsiummagnesiumtetrahydroksid / kalsiummagnesiumhydroksid / hydratisert dolomittkalk	UK	254-454-1	39445-23-3		x	x															
606	.alfa.-cyano-3-fenoksybenzyl 2,2-dimetyl-3-(2-metylprop-1-enyl)syklopropankarboksylat (cyfenotrin)	EL	254-484-5	39515-40-7															x			
608	Dimetyltetradekyl[3-(trimetoksysilyl)propyl]ammoniumklorid	PL	255-451-8	41591-87-1									x									
609	Blanding av cis- og trans-p-mentan-3,8-diol (citriodiol)	UK	255-953-7	42822-86-6																x		
614	(RS)- α -cyano-3-fenoksybenzyl-(1RS)-cis,trans-3-(2,2-diklorvinyl)-2,2-dimetylsyklopropankarboksylat (cypermetrin)	BE	257-842-9	52315-07-8															x			
615	3-fenoksybenzyl (1RS,3RS;1RS,3SR)-3-(2,2-diklorvinyl)-2,2-dimetylsyklopropankarboksylat (permetrin)	IE	258-067-9	52645-53-1								x							x			

Post	Stoffnavn	Rapporterende medlemsstat	EF-nummer	CAS-nummer	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	17	18	19	21	22
618	1-etynyl-2-metylpent-2-enyl 2,2-dimetyl-3-(2-metylprop-1-enyl)syklopropan-karboksylat (empentrin)	BE	259-154-4	54406-48-3															x			
619	3-jod-2-propynylbutylkarbammat (IPBC)	DK	259-627-5	55406-53-6							x		x	x			x					
620	Tetrakis(hydroksymetyl)fosfoniumsulfat (2:1) (THPS)	MT	259-709-0	55566-30-8		x				x					x	x						
628	1-[[2-(2,4-diklorfenyl)-4-propyl-1,3-dioksolan-2-yl]metyl]-1H-1,2,4-triazol (propikonazol)	FI	262-104-4	60207-90-1							x											
635	Kokosalkyltrimetylammoniumklorid (ATMAC/TMAC)	IT	263-038-9	61789-18-2								x										
648	4,5-diklor-2-oktylisotiazol-3(2H)-on (4,5-diklor- 2-oktyl-2H- isotiazol-3-on (DCOIT))	N	264-843-8	64359-81-5							x		x	x	x							
649	2-klor-N-[[4-(trifluormetoksy)fenyl]-amino]karbonyl]benzamid (triflumuron)	IT	264-980-3	64628-44-0															x			
656	3,3'-metylenbis[5-metyloksazolidin] (oksazolidin / MBO)	AT	266-235-8	66204-44-2		x				x					x	x	x					
657	N-syklopropyl-1,3,5-triazin-2,4,6-triamin (cyromazin)	EL	266-257-8	66215-27-8															x			
666	.alfa.-cyano-4-fluor-3-fenoksybenzyl-3-(2,2-diklorvinyl)-2,2-dimetylsyklopropankarboksylat (cyflutrin)	DE	269-855-7	68359-37-5															x			

Post	Stoffnavn	Rapporterende medlemsstat	EF-nummer	CAS-nummer	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	17	18	19	21	22
667	Alkyl(C ₁₂₋₁₈)dimetylbenzylammoniumklorid (ADBAC (C ₁₂₋₁₈))	IT	269-919-4	68391-01-5	x	x	x	x						x	x	x						x
671	Alkyl(C ₁₂₋₁₆)dimetylbenzylammoniumklorid (ADBA/BKC (C _{12-C16}))	IT	270-325-2	68424-85-1	x	x	x	x						x	x	x						x
673	Didecyldimetylammmoniumklorid (DDAC (C ₈₋₁₀))	IT	270-331-5	68424-95-3	x	x	x	x	x	x				x	x	x						
690	Kvaternære ammoniumforbindelser, benzyl-C ₁₂₋₁₈ -alkyldimetyl, salter med 1,2-benzisotiazol-3(2H)-on-1,1-dioksid (1:1) (ADBAS)	MT	273-545-7	68989-01-5		x		x														
691	Natrium-N-(hydroksymetyl)glysinat	AT	274-357-8	70161-44-3						x												
692	Aminer, C ₁₀₋₁₆ -alkyldimetyl, N-oksider	PT	274-687-2	70592-80-2				x														
693	Pentakalium-bis-(peroksymonosulfat)-bis-(sulfat)	SI	274-778-7	70693-62-8		x	x	x	x													
701	Magnesium-monoperoksyftalat-heksahydrat (MMPP)	PL	279-013-0	84665-66-7		x																
1015	Margosaekstrakt	DE	283-644-7	84696-25-3																x		
724	Alkyl (C _{12-C14}) dimetylbenzyl-ammoniumklorid (ADBAC (C _{12-C14}))	IT	287-089-1	85409-22-9	x	x	x	x						x	x	x						x
725	Alkyl (C _{12-C14}) dimetyl(etylbenzyl)-ammoniumklorid (ADEBAC (C _{12-C14}))	IT	287-090-7	85409-23-0	x	x	x	x						x	x	x						x
731	<i>Chrysanthemum cinerariaefolium</i> , ekstrakt	ES	289-699-3	89997-63-7															x			
744	Lavendel, <i>Lavandula hybrida</i> , ekstrakt / lavandinolje	PT	294-470-6	91722-69-9																x		

Post	Stoffnavn	Rapporterende medlemsstat	EF-nummer	CAS-nummer	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	17	18	19	21	22
776	1-(3,5-diklor-4-(1,1,2,2-tetrafluoretoksy)-fenyl)-3-(2,6-difluorbenzoyl)urea (heksaflumuron)	PT	401-400-1	86479-06-3															x			
779	Reaksjonsprodukter av: glutaminsyre og N-(C ₁₂ -C ₁₄ -alkyl)propylendiamin (glukoprotamin)	DE	403-950-8	164907-72-6		x		x														
785	6-(ftalimido)peroksyheksansyre (PAP)	IT	410-850-8	128275-31-0	x	x	x	x														
791	2-butyl-benzo[d]isotiazol-3-on (BBIT)	CZ	420-590-7	4299-07-4						x	x		x	x			x					
792	Tetraklordekaoksidkompleks (TCDO)	DE	420-970-2	92047-76-2	x	x		x														
811	Sølvnatriumhydrogenzirkoniumfosfat	SE	422-570-3	265647-11-8	x	x		x			x	x										
794	sec-butyl 2-(2-hydroksetyl)piperidin-1-karboksylat / icaridin (icaridin)	DK	423-210-8	119515-38-7																x		
797	cis-1-(3-klorallyl)-3,5,7-triaza-1-azoniaadamantanklorid (cis CTAC)	PL	426-020-3	51229-78-8						x							x					
800	[2,4-diokso-(2-propyn-1-yl)imidazolidin-3-yl]metyl(1R)-cis-chrysanthemat;[2,4-diokso-(2-propyn-1-yl)imidazolidin-3-yl]-metyl(1R)-trans-chrysanthemat (imiprotrin)	UK	428-790-6	72963-72-5															x			
790	5-klor-2-(4-klorfenoksy)fenol (DCPP)	AT	429-290-0	3380-30-1	x	x		x														
807	(E)-1-(2-klor-1,3-tiazol-5-ylmetyl)-3-metyl-2-nitroguanidin (klotianidin)	DE	433-460-1	210880-92-5															x			

Post	Stoffnavn	Rapporterende medlemsstat	EF-nummer	CAS-nummer	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	17	18	19	21	22
952	<i>Bacillus sphaericus</i>	IT	Mikro-organisme	143447-72-7															x			
955	<i>Bacillus thuringiensis</i> var. <i>israelensis</i> , serotype H14	IT	Mikro-organisme	Ikke relevant															x			
957	<i>Bacillus subtilis</i>	DE	Mikro-organisme	Ikke relevant			x															
928	Blanding av 5-klor-2-metyl-2H-isotiazol-3-on (EINECS 247-500-7) og 2-metyl-2H-isotiazol-3-on (EINECS 220-239-6) (blanding av CMIT/MIT)	FR	Stoffblanding	55965-84-9		x		x		x					x	x	x					
939	Aktivt klor: framstilt <i>in situ</i> ved reaksjon mellom hypoklorsyre og natriumhypokloritt	SK	Stoffblanding	Ikke relevant		x	x	x	x													
813	Peroksyoktansyre	FR	Ikke relevant	33734-57-5		x	x	x														
1014	Sølvzeolitt	SE	Ikke relevant	Ikke relevant		x		x	x		x		x									
931	Aminer, N-C ₁₂ -C ₁₄ (likt antall)-alkyltrimetylendi-, reaksjonsprodukter med kloreddisysyre (amfolytt 20)	IE	Ikke relevant	139734-65-9		x	x	x														
152	Reaksjonsprodukter av 5,5-dimetylhydantoin, 5-etyl-5-metylhydantoin med bromin og klor (DCDMH)	NL	Ikke tilgjengelig	Ikke tilgjengelig											x							

Post	Stoffnavn	Rapporterende medlemsstat	EF-nummer	CAS-nummer	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	17	18	19	21	22
459	Reaksjonsmasse av titandioksid og sølvklorid	SE	Ikke tilgjengelig	Ikke tilgjengelig	x	x				x	x		x	x	x							
777	Reaksjonsprodukter av 5,5-dimetylhydantoin, 5-etyl-5-metylhydantoin med klor (DCEMH)	NL	Ikke tilgjengelig	Ikke tilgjengelig											x							
810	Sølvfosfatglass	SE	Ikke tilgjengelig	308069-39-8		x					x		x									
824	Sølvsinkzeolitt	SE	Ikke tilgjengelig	130328-20-0		x		x	x		x		x									
1013	Sølvkobberzeolitt	SE	Ikke tilgjengelig	130328-19-7		x		x	x		x		x									
1017	Sølv adsorbent på silisiumdioksid (som nanomateriale i form av et stabilt aggregat med primærpartikler av nanostørrelse)	SE	Ikke tilgjengelig	Ikke tilgjengelig									x									
1019	Silisiumdioksid (som nanomateriale dannet av aggregater og agglomerater)	FR	Ikke tilgjengelig	68909-20-6															x			
831	Silisiumdioksid (silisiumdioksid/kiseldur)	FR	Plantevern-middel	61790-53-2															x			
854	(RS)-3-allyl-2-metyl-4-oksosyklopent-2-enyl(1R,3R;1R,3S)-2,2-dimetyl-3-(2-metylprop-1-enyl)-syklopropankarboksylat (blanding av 4 isomerer 1R-trans, 1R: 1R trans, 1S: 1R cis, 1R: 1R cis, 1S 4:4:1:1) (d-alletrin)	DE	Plantevern-middel	231937-89-6															x			

Post	Stoffnavn	Rapporterende medlemsstat	EF-nummer	CAS-nummer	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	17	18	19	21	22
855	(RS)-3-allyl-2-metyl-4-oksosyklopent-2-enyl(1R,3R)-2,2-dimetyl-3-(2-metylprop-1-enyl)-syklopropankarboksylat (blanding av 2 isomerer 1R-trans: 1R/S bare 1:3) (esbiotrin)	DE	Plantevern-middel	260359-57-7															x			
848	N-((6-klor-3-pyridinyl)metyl)-N'-cyano-N-metyletanimidamid (acetamiprid)	BE	Plantevern-middel	160430-64-8															x			
835	Esfenvalerat / (S)-alfa-cyano-3-fenoksybenzyl-(S)-2-(4-klorfenyl)-3-metylbutyrat (esfenvalerat)	PT	Plantevern-middel	66230-04-4															x			
836	[1.alfa.(S*),3.alfa.]-(.alfa.)-cyano-(3-fenoksyfenyl)metyl-3-(2,2-dikloretenyl)-2,2-diklorvinyl)-2,2-dimetylsyklopropankarboksylat (alfa-cypermethrin)	BE	Plantevern-middel	67375-30-8															x			
843	4-brom-2-(4-klorfenyl)-1-etoksymetyl-5-trifluormetylpyrrol-3-karbonitril (klorfenapyr)	PT	Plantevern-middel	122453-73-0															x			
859	Polymer av N-metylmetanamin (EINECS 204-697-4 med (klormetyl)oksiran (EINECS 203-439-8) / polymert kvaternært ammoniumklorid (PQ-polymer)	HU	Polymer	25988-97-0		x									x							
863	Monohydroklorid av polymer av N,N'''-1,6-heksandiylbis[N'-cyanoguanidin] (EINECS 240-032-4) og heksametylendiamin (EINECS 204-679-6) / polyheksametylendiguanid (monomer: 1,5-bis-(trimetylen)-guanylguanidinium monohydroklorid) (PHMB)	FR	Polymer	27083-27-8/ 32289-58-0	x	x	x	x	x	x			x		x							

Post	Stoffnavn	Rapporterende medlemsstat	EF-nummer	CAS-nummer	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	17	18	19	21	22
213	Benzododeciniumklorid (se nr. 948)		205-351-5	139-07-1																		
214	Miristalkoniumklorid (se post 948)		205-352-0	139-08-2																		
331	Didecyldimetylammoniumbromid (se post 949)		219-234-1	2390-68-3																		
384	Dimetyldioktylammoniumklorid (se post 949)		226-901-0	5538-94-3																		
399	Benzylododecyldimetylammoniumbromid (se post 948)		230-698-4	7281-04-1																		
401	Sølv	SE	231-131-3	7440-22-4									x									
418	Silisiumdioksid, amorft	FR	231-545-4	7631-86-9														x				
449	Kobbersulfat	FR	231-847-6	7758-98-7		x																
1016	Sølvklorid	SE	232-033-3	7783-90-6	x	x				x	x		x	x	x							
554	p-[(dijodmetyl)sulfonyl]toluen	UK	243-468-3	20018-09-1		x																
587	Decyldimetyloktylammoniumklorid (se post 949)		251-035-5	32426-11-2																		
601	Benzyl dimetyloleylammoniumklorid (se post 948)		253-363-4	37139-99-4																		
615	3-fenoksybenzyl (1RS,3RS;1RS,3SR)-3-(2,2-diklorvinyl)-2,2-dimetylsyklopropan-karboxylat (permetrin)	IE	258-067-9	52645-53-1									x									

Post	Stoffnavn	Rapporterende medlemsstat	EF-nummer	CAS-nummer	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	17	18	19	21	22
637	Kvaternære ammoniumforbindelser, benzylkokosalkyldimetyl, klorider (se post 948)		263-080-8	61789-71-7																		
638	Kvaternære ammoniumforbindelser, di-kokosalkyldimetyl, klorider (se post 949)		263-087-6	61789-77-3																		
639	Kvaternære ammoniumforbindelser, bis(hydrogeneret talgalkyl)dimetyl, klorider (se post 949)		263-090-2	61789-80-8																		
647	Kvaternære ammoniumforbindelser, benzyl-C ₈₋₁₈ -alkyldimetyl, klorider (se post 948)		264-151-6	63449-41-2																		
668	Kvaternære ammoniumforbindelser, di-C ₆₋₁₂ -alkyldimetyl, klorider (se post 949)		269-925-7	68391-06-0																		
670	Kvaternære ammoniumforbindelser, benzyl-C ₈₋₁₆ -alkyldimetyl, klorider (se post 948)		270-324-7	68424-84-0																		
689	Kvaternære ammoniumforbindelser, benzyl-C ₁₀₋₁₆ -alkyldimetyl, klorider (se post 948)		273-544-1	68989-00-4																		
692	Aminer, C ₁₀₋₁₆ -alkyldimetyl, N-oksider	PT	274-687-2	70592-80-2		x																
697	Kvaternære ammoniumforbindelser, di-C ₈₋₁₈ -alkyldimetyl, klorider (se post 949)		277-453-8	73398-64-8																		
1000	Dihydrogenbis[monoperoksyftalato(2-)-O1,OO1]magnesat(2-) heksahydrat	PL	279-013-0	14915-85-4		x																

Post	Stoffnavn	Rapporterende medlemsstat	EF-nummer	CAS-nummer	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	17	18	19	21	22
998	Margosaekstrakt som ikke er fra kjerner av <i>Azadirachta indica</i> , utvunnet med vann og videre bearbeidet med organiske løsemidler.	DE	283-644-7	84696-25-3															x			
741	Kvaternære ammoniumforbindelser, benzyl-C ₈₋₁₈ -alkyldimetyl, bromider (se post 948)		293-522-5	91080-29-4																		
1020	1,3-diklor-5-etyl-5-metylimidazolidin-2,4-dion (omdefinert i henhold til post 777)	NL	401-570-7	89415-87-2											x							
778	1-(4-klorfenyl)-4,4-dimetyl-3-(1,2,4-triazol-1-ylmetyl)pentan-3-ol (tebukonazol)	DK	403-640-2	107534-96-3									x									
805	Reaksjonsprodukt av dimetyladipat, dimetylglutarat, dimetylsuksinat med hydrogenperoksid (perestan)	HU	432-790-1	Ikke relevant		x																
923	Alkyl-benzyl-dimetylammoniumklorid / benzalkoniumklorid (se post 948)		Stoffblanding	8001-54-5																		
949	Kvaternære ammoniumforbindelser (dialkyldimetyl (alkyl fra C ₆ -C ₁₈ , mettet og umettet, og talgalkyl, kokosalkyl og soyaalkyl) klorider, bromider eller metylsulfater) (DDAC)	IT	Blanding av EINECS-oppførte stoffer	Ikke relevant	x	x	x	x					x		x	x	x					
950	Kvaternære ammoniumforbindelser (alkyltrimetyl (alkyl fra C ₈ -C ₁₈ , mettet og umettet, og talgalkyl, kokosalkyl og soyaalkyl) klorider, bromider eller metylsulfater) (TMAC)	IT	Blanding av EINECS-oppførte stoffer	Ikke relevant									x									

Post	Stoffnavn	Rapporterende medlemsstat	EF-nummer	CAS-nummer	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	17	18	19	21	22
948	Kvaternære ammoniumforbindelser (benzylalkyldimetyl (alkyl fra C ₈ -C ₂₂ , mettet og umettet, talgalkyl, kokosalkyl og soyaalkyl) klorider, bromider eller hydroksider) (BKC)	IT	Blanding av EINECS-oppførte stoffer	Ikke relevant	x	x	x	x				x		x	x	x						
849	3-fenoksybenzyl (1R)-cis,trans-2,2-dimetyl-3-(2-metylprop-1-enyl)syklopropankarboksylat (d-fenotrin)	IE	Ikke relevant	188023-86-1														x				
1001	Kvaternære ammoniumforbindelser, benzyl-C ₁₂₋₁₆ -alkyldimetyl, klorider (andre enn stoffet som omfattes av post 671)	IT	Ikke relevant	Ikke relevant	x	x	x	x				x		x	x	x						x
1002	Kvaternære ammoniumforbindelser, benzyl-C ₁₂₋₁₈ -alkyldimetyl, klorider (andre enn stoffet som omfattes av post 667)	IT	Ikke relevant	Ikke relevant	x	x	x	x						x	x	x						x
1003	Kvaternære ammoniumforbindelser, C ₁₂₋₁₄ -alkyl[(etylfenyl)metyl]dimetyl, klorider (andre enn stoffet som omfattes av post 725)	IT	Ikke relevant	Ikke relevant	x	x	x	x						x	x	x						x
1005	Kvaternære ammoniumforbindelser, benzyl-C ₁₂₋₁₄ -alkyldimetyl, klorider (andre enn stoffet som omfattes av post 724)	IT	Ikke relevant	Ikke relevant	x	x	x	x						x	x	x						x
1006	Sølv-sink-aluminium-borfosfatglass / glassoksid, sølv- og sinkholdig	SE	Ikke relevant	398477-47-9		x					x		x									
1009	Kvaternære ammoniumforbindelser, di-C ₈₋₁₀ -alkyldimetyl, klorider (andre enn stoffet som omfattes av post 673)	IT	Ikke relevant	Ikke relevant	x	x	x	x	x	x				x	x	x						

Post	Stoffnavn	Rapporterende medlemsstat	EF-nummer	CAS-nummer	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	17	18	19	21	22
1011	Kvaternære ammoniumforbindelser, kokosalkyltrimetyl, klorider (andre enn stoffet som omfattes av post 635)	IT	Ikke relevant	Ikke relevant								x										
1012	Aluminiumnatriumsilikat-sølv-sink-kompleks / sølvsinkzeolitt	SE	Ikke relevant	130328-20-0		x					x		x									
598	(±)-1-(.beta.-allyloksy-2,4-diklorfenyletyl)-imidazol (teknisk imazalil)	DE	Plantevern-middel	73790-28-0			x															

VEDLEGG III

Frister

Produkttyper	Frister for å inngi vurderingsrapporten i henhold til artikkel 6 nr. 3 bokstav b)	Frister for å starte utarbeidingen av uttalelsen i henhold til artikkel 7 nr. 2 bokstav b)
8, 14, 16, 18, 19 og 21	31.12.2015	31.3.2016
3, 4 og 5	31.12.2016	31.3.2017
1 og 2	31.12.2018	31.3.2019
6 og 13	31.12.2019	31.3.2020
7, 9 og 10	31.12.2020	31.3.2021
11, 12, 15, 17, 20 og 22	31.12.2022	30.9.2023