

**KOMMISJONENS GJENNOMFØRINGSFORORDNING  
(EU) 2015/1609****2022/EØS/23/11****av 24. september 2015****om godkjenning av propikonazol som eksisterende aktivt stoff til bruk i biocidprodukter  
for produkttype 7(\*)**

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) Ved delegert kommisjonsforordning (EU) nr. 1062/2014<sup>(2)</sup> ble det opprettet en liste over eksisterende aktive stoffer som skal vurderes med henblikk på mulig godkjenning til bruk i biocidprodukter. Denne listen omfatter propikonazol.
- 2) Propikonazol er vurdert til bruk i produkttype 7, konserveringsmidler for film, som definert i vedlegg V til forordning (EU) nr. 528/2012.
- 3) Finland ble utpekt til vurderende vedkommende myndighet og framla vurderingsrapporten sammen med sine anbefalinger 6. november 2013.
- 4) I samsvar med artikkel 7 nr. 1 bokstav b) i delegert forordning (EU) nr. 1062/2014 avga Komiteen for biocidprodukter 4. desember 2014 Det europeiske kjemikaliebyrås uttalelse, der det var tatt hensyn til vurderende vedkommende myndighets konklusjoner.
- 5) Ifølge nevnte uttalelse kan biocidprodukter av type 7 som inneholder propikonazol, forventes å oppfylle kravene fastsatt i artikkel 19 nr. 1 bokstav b) i forordning (EU) nr. 528/2012, forutsatt at visse vilkår for bruk er oppfylt.
- 6) Propikonazol bør derfor godkjennes til bruk i biocidprodukter av type 7, forutsatt at visse spesifikasjoner og vilkår er oppfylt.
- 7) Ettersom propikonazol oppfyller kriteriene for klassifisering som meget persistent (vP) i samsvar med vedlegg XIII til europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 1907/2006<sup>(3)</sup>, og oppfyller kriteriene for klassifisering som hudsensibiliserende i kategori 1 som definert i vedlegg I til europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 1272/2008<sup>(4)</sup>, bør produkter som er behandlet med eller inneholder propikonazol, være behørig merket når de bringes i omsetning.
- 8) Det bør fastsettes en rimelig frist før et aktivt stoff godkjennes, slik at berørte parter kan treffe de forberedende tiltak som er nødvendige for å oppfylle de nye kravene.
- 9) Tiltakene fastsatt i denne forordning er i samsvar med uttalelse fra Den faste komité for biocidprodukter —

(\*) Denne unionsrettsakten, kunngjort i EUT L 249 av 25.9.2015, s. 17, er omhandlet i EØS-komiteens beslutning nr. 300/2015 av 11. desember 2015 om endring av EØS-avtalens vedlegg II (Tekniske forskrifter, standarder, prøving og sertifisering), se EØS-tillegget til *Den europeiske unions tidende* nr. 64 av 12.10.2017, s. 11.

(1) EUT L 167 av 27.6.2012, s. 1.

(2) Delegert kommisjonsforordning (EU) nr. 1062/2014 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 (EUT L 294 av 10.10.2014, s. 1).

(3) 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).

(4) 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).

VEDT ATT DENNE FORORDNING:

*Artikkel 1*

Propikonazol godkjennes som aktivt stoff til bruk i biocidprodukter av type 7, forutsatt at spesifikasjonene og vilkårene fastsatt i vedlegget er oppfylt.

*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. september 2015.

*For Kommisjonen*  
Jean-Claude JUNCKER  
*President*

\_\_\_\_\_

VEDLEGG

Vanlig navn	IUPAC-betegnelse Identifikasjonsnumre	Minste renhetsgrad for det aktive stoffet <sup>(1)</sup>	Godkjennings- dato	Godkjenningen utløper	Produkt- type	Særlige vilkår
Propikonazol	IUPAC-betegnelse: 1-[[2-(2,4-diklorfenyl)-4-propyl-1,3-dioksolan-2-yl]metyl]-1H-1,2,4-triazol EF-nr. 262-104-4 CAS-nr. 60207-90-1	960 g/kg	1. desember 2016	30. november 2026	7	<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>Godkjenningene av biocidprodukter omfattes av følgende vilkår:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) Det skal fastsettes sikre driftsrutiner og egnede organisatoriske tiltak for industrielle brukere eller yrkesbrukere. Produktene skal brukes sammen med egnet personlig verneutstyr dersom eksponeringen ikke kan reduseres til et akseptabelt nivå på andre måter.</li> <li>2) Med hensyn til risikoene for jordmiljøet skal det framgå av etiketter og eventuelle sikkerhetsdatablader til produkter at det skal treffes tiltak for å verne jordbunnen ved påføring utendørs av de konserverte blandingene for å forhindre lekkasje og minimere utslipp til miljøet, med mindre det kan påvises at risikoene kan reduseres til et akseptabelt nivå på annen måte.</li> <li>3) Med hensyn til risikoene for vannmiljøet skal produkter ikke godkjennes til konservering av blandinger som påføres utendørs på mineraloverflater, med mindre det kan påvises at risikoene kan reduseres til et akseptabelt nivå.</li> </ol> <p>Behandlede produkter kan bringes i omsetning på følgende vilkår:</p> <p>Den personen som er ansvarlig for å bringe i omsetning et produkt som er behandlet med eller inneholder propikonazol, skal påse at etiketten til det behandlede produktet inneholder opplysningene oppført i artikkel 58 nr. 3 annet ledd 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 16 nr. 2 i direktiv 98/8/EF. 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.