

KOMMISSJONENS GJENNOMFØRINGSBESLUTNING (EU) 2016/135**2018/EØS/84/36****av 29. januar 2016****om utsettelse av utløpsdatoen for godkjenningen av flokumafen, brodifakum og warfarin til bruk i biocidprodukter av type 14(*)**

EUROPAKOMMISSJONEN 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 14 nr. 5, og

ut fra følgende betraktninger:

- 1) De aktive stoffene flokumafen, brodifakum og warfarin er oppført i vedlegg I til europaparlaments- og rådsdirektiv 98/8/EF⁽²⁾ til bruk i biocidprodukter av type 14, og anses i henhold til artikkel 86 i forordning (EU) nr. 528/2012 som godkjente i henhold til nevnte forordning, forutsatt at spesifikasjonene og vilkårene fastsatt i vedlegg I til nevnte direktiv er oppfylt.
- 2) Godkjenningen av nevnte aktive stoffer utløper 30. september 2016 for flokumafen og 31. januar 2017 for brodifakum og warfarin. I samsvar med artikkel 13 nr. 1 i forordning (EU) nr. 528/2012 er det inngitt søknader om fornyelse av godkjenningen av nevnte aktive stoffer.
- 3) På grunn av de påviste risikoene ved bruk av de aktive stoffene flokumafen, brodifakum og warfarin forutsetter en fornyelse av godkjenningene av dem at det utføres en vurdering av ett eller flere alternative aktive stoffer. På grunn av nevnte risikoer kan godkjenningen av disse aktive stoffene bare fornyes dersom det kan dokumenteres at minst ett av vilkårene i artikkel 5 nr. 2 første ledd i forordning (EU) nr. 528/2012 er oppfylt.
- 4) Kommisjonen har igangsatt en undersøkelse av hvilke risikoreduserende tiltak som kan iverksettes for antikoagulerende rottegift, med henblikk på å foreslå de best egnede tiltak for å redusere risikoene knyttet til disse aktive stoffenes egenskaper.
- 5) De som søker om fornyelse av godkjenningen av nevnte aktive stoffer, bør få mulighet til å vise til konklusjonene fra undersøkelsen i sine søknader. Videre bør det tas hensyn til konklusjonene fra undersøkelsen når det treffes beslutning om fornyelse av godkjenningen av alle antikoagulerende rottegifter.
- 6) For å gjøre det lettere å gjennomgå og sammenligne risikoene og fordelene ved alle antikoagulerende rottegifter samt de risikoreduserende tiltak som iverksettes for dem, bør vurderingen av flokumafen, brodifakum og warfarin foretas parallelt med vurderingen av de andre antikoagulerende rottegiftene.
- 7) Av grunner som ligger utenfor søkernes kontroll, vil godkjenningen av flokumafen, brodifakum og warfarin derfor trolig utløpe før det er truffet beslutning om en eventuell fornyelse av godkjenningen. Utløpsdatoen for godkjenning av nevnte aktive stoffer bør derfor utsettes i et tidsrom som er tilstrekkelig til at søknadene kan behandles.
- 8) Uavhengig av godkjenningens utløpsdato bør nevnte stoffer fortsatt være godkjent, forutsatt at spesifikasjonene og vilkårene fastsatt i vedlegg I til direktiv 98/8/EF er oppfylt.
- 9) Tiltakene fastsatt i denne beslutning er i samsvar med uttalelse fra Den faste komité for biocidprodukter —

(*) Denne unionsrettsakten, kunngjort i EUT L 21 av 28.1.2016, s. 86, er omhandlet i EØS-komiteens beslutning nr. 84/2016 av 29. april 2016 om endring av EØS-avtalens vedlegg II (Tekniske forskrifter, standarder, prøving og sertifisering), se EØS-tillegget til *Den europeiske unions tidende* nr. 73 av 16.11.2017, s. 32.

⁽¹⁾ EUT L 167 av 27.6.2012, s. 1.

⁽²⁾ Europaparlaments- og rådsdirektiv 98/8/EF av 16. februar 1998 om markedsføring av biocidprodukter (EFT L 123 av 24.4.1998, s. 1).

TRUFFET DENNE BESLUTNING:

Artikkel 1

Utløpsdatoen for godkjenningen av flokumafen, brodifakum og warfarin til bruk i biocidprodukter av type 14 utsettes til 30. juni 2018.

Artikkel 2

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

Utferdiget i Brussel, 29. januar 2016.

For Kommissjonen

Jean-Claude JUNCKER

President
