

KOMMISSJONENS GJENNOMFØRINGSFORORDNING (EU) 2018/614**2019/EØS/66/14****av 20. april 2018****om godkjenning av azoksydrobin som aktivt stoff til bruk i biocidprodukter av type 7, 9 og 10(*)**

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 9 nr. 1 bokstav a), og

ut fra følgende betraktninger:

- 1) Det forente kongerike mottok 13. april 2014 en søknad om godkjenning av det aktive stoffet azoksydrobin til bruk i biocidprodukter av type 7, konserveringsmidler for film, type 9, fibrer, lær, gummi og polymeriserte materialer og type 10, konserveringsmidler for byggematerialer, som beskrevet i vedlegg V til forordning (EU) nr. 528/2012.
- 2) Det forente kongerike framla vurderingsrapporter sammen med sine anbefalinger 1. desember 2016 i samsvar med artikkel 8 nr. 1 i forordning (EU) nr. 528/2012.
- 3) Komiteen for biocidprodukter avga 3. oktober 2017 Det europeiske kjemikaliebyrås uttalelser, der det var tatt hensyn til vurderende vedkommende myndighets konklusjoner.
- 4) I henhold til nevnte uttalelser kan biocidprodukter av type 7, 9 og 10 som inneholder azoksydrobin, forventes å oppfylle kravene fastsatt i artikkel 19 nr. 1 bokstav b) i forordning (EU) nr. 528/2012, forutsatt at visse spesifikasjoner og vilkår for bruk er oppfylt.
- 5) Azoksydrobin bør derfor godkjennes til bruk i biocidprodukter av type 7, 9 og 10, forutsatt at visse spesifikasjoner og vilkår er oppfylt.
- 6) I uttalelsene konkluderes det med at azoksydrobin oppfylder kriteriene for å være et meget persistent (vP) og giftig (T) stoff i henhold til vedlegg XIII til europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 1907/2006⁽²⁾. Azoksydrobin oppfylder vilkårene fastsatt i artikkel 10 nr. 1 bokstav d) i forordning (EU) nr. 528/2012, og bør anses som et stoff som bør erstattes.
- 7) I henhold til artikkel 10 nr. 4 i nevnte forordning bør godkjenningen av et aktivt stoff som bør erstattes, være for et tidsrom på høyst sju år.
- 8) Ettersom azoksydrobin oppfylder kriteriene for klassifisering som svært persistent (vP) i samsvar med vedlegg XIII til forordning (EF) nr. 1907/2006, bør behandlede produkter som er behandlet med eller inneholder azoksydrobin, være behørig merket når de bringes i omsetning.
- 9) 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.
- 10) Tiltakene fastsatt i denne forordning er i samsvar med uttalelse fra Den faste komité for biocidprodukter.

(*) Denne unionsrettsakten, kunngjort i EUT L 102 av 23.4.2018, s. 5, er omhandlet i EØS-komiteens beslutning nr. 182/2018 av 21. september 2018 om endring av EØS-avtalens vedlegg II (Tekniske forskrifter, standarder, prøving og sertifisering), ennå ikke kunngjort.

⁽¹⁾ EUT L 167 av 27.6.2012, s. 1.

⁽²⁾ 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).

VEDTATT DENNE FORORDNING:

Artikkel 1

Azoksystrobin godkjennes som aktivt stoff til bruk i biocidprodukter av type 7, 9 og 10, forutsatt at spesifikasjonene og vilkårene fastsatt i vedlegget er oppfylt.

Artikkel 2

Denne forordning trer i kraft den 20. dagen 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 20. april 2018.

For Kommisjonen

Jean-Claude JUNCKER

President

VEDLEGG

Vanlig navn	IUPAC-betegnelse identifikasjonsnumre	Minste renhetsgrad for det aktive stoffet ⁽¹⁾	Godkjennings- dato	Godkjenningen utløper	Produkt- type	Særlige vilkår
Azoksystrobin	IUPAC-betegnelse: metyl-(E)-2-{2[6-(2-cyanofenoksy)- pyrimidin-4-yloksy] fenyl}-3- metoksyakrylat EF-nr.: foreligger ikke CAS-nr. 131860-33-8	965 g/kg	1. november 2018	31. oktober 2025	7	<p>Azoksystrobin anses som et stoff som bør erstattes i samsvar med artikkel 10 nr. 1 bokstav d) i forordning (EU) nr. 528/2012.</p> <p>Godkjenningene av biocidprodukter omfattes av følgende vilkår:</p> <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>Behandlede produkter kan bringes i omsetning på følgende vilkår:</p> <p>Den personen som er ansvarlig for å bringe i omsetning et behandlet produkt som er behandlet med eller inneholder azoksystrobin, 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>
					9	<p>Azoksystrobin anses som et stoff som bør erstattes i samsvar med artikkel 10 nr. 1 bokstav d) i forordning (EU) nr. 528/2012.</p> <p>Godkjenningene av biocidprodukter omfattes av følgende vilkår:</p> <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>Behandlede produkter kan bringes i omsetning på følgende vilkår:</p> <p>Den personen som er ansvarlig for å bringe i omsetning et behandlet produkt som er behandlet med eller inneholder azoksystrobin, 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>

Vanlig navn	IUPAC-betegnelse identifikasjonsnumre	Minste renhetsgrad for det aktive stoffet ⁽¹⁾	Godkjennings- dato	Godkjenningen utløper	Produkt- type	Særlige vilkår
					10	<p>Azoksystrobin anses som et stoff som bør erstattes i samsvar med artikkel 10 nr. 1 bokstav d) i forordning (EU) nr. 528/2012.</p> <p>Godkjenningene av biocidprodukter omfattes av følgende vilkår:</p> <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>Behandlede produkter kan bringes i omsetning på følgende vilkår:</p> <p>Den personen som er ansvarlig for å bringe i omsetning et behandlet produkt som er behandlet med eller inneholder azoksystrobin, 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>

⁽¹⁾ Renheten angitt i denne kolonnen er minste renhetsgrad for det aktive stoffet som ble vurdert. 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 aktive stoffet.