

KOMMISJONENS GJENNOMFØRINGSBESLUTNING (EU) 2019/994**2020/EØS/78/40****av 17. juni 2019****om utsettelse av utløpsdatoen for godkjenningen av etofenproks til bruk i biocidprodukter av type 8(*)**

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 14 nr. 5, og

etter samråd med Den faste komité for biocidprodukter og

ut fra følgende betraktninger:

- 1) Det aktive stoffet etofenproks er oppført i vedlegg I til europaparlaments- og rådsdirektiv 98/8/EF⁽²⁾ til bruk i biocidprodukter av type 8, og anses derfor i henhold til artikkel 86 i forordning (EU) nr. 528/2012 som godkjent i henhold til nevnte forordning, forutsatt at spesifikasjonene og vilkårene fastsatt i vedlegg I til nevnte direktiv er oppfylt.
- 2) Godkjenningen av etofenproks til bruk i biocidprodukter av type 8 utløper 31. januar 2020. Det er 27. juli 2018 inngitt en søknad i samsvar med artikkel 13 nr. 1 i forordning (EU) nr. 528/2012 om fornyelse av godkjenningen av etofenproks.
- 3) Vurderende vedkommende myndighet i Østerrike underrettet 19. desember 2018 Kommisjonen om sin beslutning i henhold til artikkel 14 nr. 1 i forordning (EU) nr. 528/2012 om at det var nødvendig med en fullstendig vurdering av søknaden. I henhold til artikkel 8 nr. 1 i nevnte forordning skal vurderende vedkommende myndighet foreta en fullstendig vurdering av søknaden innen 365 dager etter at søknaden er validert.
- 4) Vurderende vedkommende myndighet kan, når det er relevant, anmode søkeren om å framlegge tilstrekkelige opplysninger til at vurderingen skal kunne foretas, i samsvar med artikkel 8 nr. 2 i nevnte forordning. I slike tilfeller avbrytes perioden på 365 dager i en periode som ikke skal overstige 180 dager til sammen, med mindre arten av de ønskede opplysningene eller uvanlige omstendigheter gjør en lengre avbrytelse berettiget.
- 5) Det europeiske kjemikaliebyrå («Byrået») skal innen 270 dager etter mottak av anbefalingen fra vurderende vedkommende myndighet utarbeide og framlegge for Kommisjonen en uttalelse om fornyelse av godkjenningen av det aktive stoffet, i samsvar med artikkel 14 nr. 3 i forordning (EU) nr. 528/2012.
- 6) Av grunner som ligger utenfor søkerens kontroll, vil godkjenningen av etofenproks til bruk i biocidprodukter av type 8 derfor trolig utløpe før det er truffet beslutning om fornyelse. Utløpsdatoen for godkjenning av etofenproks til bruk i biocidprodukter av type 8 bør derfor utsettes i et tidsrom som er tilstrekkelig til at søknaden kan behandles. Med tanke på fristene for vurderende vedkommende myndighets vurdering og for Byråets utarbeiding og framlegging av sin uttalelse, er det hensiktsmessig å utsette utløpsdatoen for godkjenningen til 31. oktober 2022.
- 7) Bortsett fra når det gjelder godkjenningens utløpsdato, forblir K-HDO godkjent til bruk i biocidprodukter av type 8 i henhold til spesifikasjonene og vilkårene fastsatt i vedlegg I til direktiv 98/8/EF.

TRUFFET DENNE BESLUTNING:

Artikkel 1

Utløpsdatoen for godkjenningen av etofenproks til bruk i biocidprodukter av type 8 er utsatt til 31. oktober 2022.

(*) Denne unionsrettsakten, kunngjort i EUT L 160 av 18.6.2019, s. 26, er omhandlet i EØS-komiteens beslutning nr. 228/2019 av 27. september 2019 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 rådsdirektiv (EF) nr. 98/8/EF av 16. februar 1998 om markedsføring av biocidprodukter (EFT L 123 av 24.4.1998, s. 1).

Artikkel 2

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

Utferdiget i Brussel 17. juni 2019.

For Kommisjonen

Jean-Claude JUNCKER

President
