

KOMMISSJONENS GJENNOMFØRINGSBESLUTNING (EU) 2019/1951**2020/EØS/84/19**

av mandag 25. november 2019

om utsettelse av utløpsdatoen for godkjenningen av tebukonazol til bruk i biocidprodukter av type 8(*)

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

etter samråd med Den faste komité for biocidprodukter og

ut fra følgende betraktninger:

- 1) Det aktive stoffet tebukonazol 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 tebukonazol til bruk i biocidprodukter av type 8 utløper 31. mars 2020. Det er 27. september 2018 inngitt en søknad i samsvar med artikkel 13 nr. 1 i forordning (EU) nr. 528/2012 om fornyelse av godkjenningen av tebukonazol.
- 3) Vurderende vedkommende myndighet i Danmark underrettet 6. februar 2019 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 forordning (EU) nr. 528/2012 skal vurderende 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 utsettes fristen 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 utsettelse 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 tebukonazol til bruk i biocidprodukter av type 8 derfor trolig utløpe før det er truffet beslutning om fornyelse. Utløpsdatoen for godkjenning av tebukonazol 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 fredag 30. september 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.

(*) Denne unionsrettsakten, kunngjort i EUT L 304 av 26.11.2019, s. 21, er omhandlet i EØS-komiteens beslutning nr. 60/2020 av 30. april 2020 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 (EUT L 123 av 24.4.1998, s. 1).

TRUFFET DENNE BESLUTNINGEN:

Artikkel 1

Utløpsdatoen for godkjenningen av tebukonazol til bruk i biocidprodukter av type 8 er utsatt til 30. september 2022.

Artikkel 2

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

Utferdiget i Brussel mandag 25. november 2019.

For Kommisjonen

Jean-Claude JUNCKER

President
