

KOMMISJONENS GJENNOMFØRINGSBESLUTNING (EU) 2021/1299**2024/EØS/8/21****av 4. august 2021****om utsettelse av utløpsdatoen for godkjenningen av heksaflumuron til bruk i biocidprodukter av type 18(*)**

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,

etter samråd med Den faste komité for biocidprodukter og

ut fra følgende betraktninger:

- 1) Det aktive stoffet heksaflumuron ble godkjent som aktivt stoff til bruk i biocidprodukter av type 18⁽²⁾.
- 2) Godkjenningen av heksaflumuron til bruk i biocidprodukter av type 18 utløper 31. mars 2022. Det ble 23. september 2020 inngitt en søknad i samsvar med artikkel 13 nr. 1 i forordning (EU) nr. 528/2012 om fornyelse av godkjenningen av heksaflumuron.
- 3) Ettersom heksaflumuron oppfyller kriteriene som kreftframkallende i kategori 1B og oppfyller kriteriene som et persistent, bioakkumulerende og giftig stoff (PBT-stoff) og et svært persistent og svært bioakkumulerende stoff (vPvB-stoff) i henhold til vedlegg XIII til europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 1907/2006⁽³⁾, oppfyller det utelukkingskriteriene fastsatt i artikkel 5 nr. 1 bokstav e) i forordning (EU) nr. 528/2012.
- 4) Vurderende vedkommende myndighet i Hellas underrettet 18. februar 2021 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 vedkommende myndighet foreta en fullstendig vurdering av søknaden innen 365 dager etter at søknaden er validert.
- 5) Vurderende vedkommende myndighet kan om nødvendig anmode søkeren om å framlegge tilstrekkelige opplysninger til at vurderingen kan foretas, i samsvar med artikkel 8 nr. 2 i forordning (EU) nr. 528/2012. I slike tilfeller utsettes fristen på 365 dager i en periode som ikke kan overstige 180 dager til sammen, med mindre arten av de ønskede opplysningene eller uvanlige omstendigheter gjør en lengre utsettelse berettiget.
- 6) 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.
- 7) Av grunner som ligger utenfor søkerens kontroll, vil godkjenningen av heksaflumuron til bruk i biocidprodukter av type 18 derfor trolig utløpe før det er truffet beslutning om fornyelse. Utløpsdatoen for godkjenning av heksaflumuron til bruk i biocidprodukter av type 18 bør derfor utsettes i et tidsrom som er tilstrekkelig til at søknaden kan behandles.

(*) Denne unionsrettsakten, kunngjort i EUT L 282 av 5.8.2021, s. 36, er omhandlet i EØS-komiteens beslutning nr. 65/2022 av 18. mars 2022 om endring av EØS-avtalens vedlegg II (Tekniske forskrifter, standarder, prøving og sertifisering), se EØS-tillegget til *Den europeiske unions tidende* nr. 45 av 7.7.2022, s. 31.

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

(2) Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) 2015/1982 av 4. november 2015 om godkjenning av heksaflumuron som eksisterende aktivt stoff til bruk i biocidprodukter av type 18 (EUT L 289 av 5.11.2015, s. 13).

(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).

- 8) Med tanke på fristene for vurderende vedkommende myndighets vurdering og for byråets utarbeiding og framlegging av sin uttalelse, og den tiden som kreves for å avgjøre om minst ett av vilkårene i artikkel 5 nr. 2 første ledd i forordning (EU) nr. 528/2012 er oppfylt, og om godkjenningen av heksaflumuron dermed kan fornyes, er det hensiktsmessig å utsette utløpsdatoen for godkjenningen til 30. september 2024.
- 9) Bortsett fra når det gjelder godkjenningens utløpsdato, forblir heksaflumuron godkjent til bruk i biocidprodukter av type 18 i henhold til spesifikasjonene og vilkårene fastsatt i gjennomføringsforordning (EU) 2015/1982.

TRUFFET DENNE BESLUTNINGEN:

Artikkel 1

Utløpsdatoen for godkjenningen av heksaflumuron til bruk i biocidprodukter av type 18 er utsatt til 30. september 2024.

Artikkel 2

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

Utferdiget i Brussel 4. august 2021.

For Kommisjonen

Ursula VON DER LEYEN

President
