

PRILOGA

SEZNAM SNOVI I

Seznam aktivnih snovi z zahtevami, dogovorjenimi na ravni Skupnosti za uporabo v biocidnih proizvodih

Št.	Splošno ime	Ime po IUPAC Identifikacijske številke	Minimalna čistota aktivne snovi v biocidnem proizvodu, kakor se daje v promet	Datum vključitve	Rok za uskladitev s členom 16(3) (razen za proizvode, ki vsebujejo več kot eno aktivno snov, za katere je rok za uskladitev s členom 16(3) enak roku, določenem v zadnji odločbi o vključitvi njegove aktivne snovi)	Datum izteka veljavnosti vključitve	Vrsta izdelka	Posebne določbe ⁽¹⁾
16	brodifakum	3-[3-(4'- bromobifenil- 4-il)- 1,2,3,4-tetrahydro-1- naftil]-4- hidroksikumarin ES št.: 259-980-5 CAS št.: 56073-10- 0	950 g/kg	1. februar 2012	31. januar 2014	31. januar 2017	14	Zaradi lastnosti aktivne snovi, ki je potencialno obstojna, nagnjena h kopičenju v organizmih in strupena ali zelo obstojna in zelo nagnjena h kopičenju v organizmih, je treba za aktivno snov pred njeno ponovno vključitvijo v to prilogo izvesti primerjalno oceno tveganja v skladu z drugim pododstavkom člena 10(5)(i)⁽²⁾. Za izdajo dovoljenja morajo biti izpolnjeni naslednji pogoji: (1) nominalna koncentracija aktivne snovi v proizvodu ne sme presegati 50 mg/kg, dovoljenje pa se izda samo za uporabo pripravljene proizvode; (2) proizvod mora vsebovati averzivno sredstvo in po potrebi barvilo; (3) proizvoda se ne sme uporabljati kot sledilni prah;

Št.	Splošno ime	Ime po IUPAC Identifikacijske številke	Minimalna čistota aktivne snovi v biocidnem proizvodu, kakor se daje v promet	Datum vključitve	Rok za uskladitev s členom 16(3) (razen za proizvode, ki vsebujejo več kot eno aktivno snov, za katere je rok za uskladitev s členom 16(3) enak roku, določenem v zadnji odločbi o vključitvi njegove aktivne snovi)	Datum izteka veljavnosti vključitve	Vrsta izdelka	Posebne določbe ⁽¹⁾
								(4) primarna in sekundarna izpostavljenost ljudi, neciljnih živali in okolja se zmanjšata z upoštevanjem in uporabo vseh primernih in razpoložljivih ukrepov za zmanjšanje tveganja. Ti med drugim vključujejo omejitev proizvoda za poklicno uporabo, določitev največje velikosti embalaže in določitev zahtev za uporabo vab, zaščitnih in odpornih proti posegom.
			830 g/kg	1. februar 2012	31. januar 2014	31. januar 2022	18	Kadar je za določen proizvod to potrebno, se morajo pri ocenjevanju vloge za izdajo dovoljenja za proizvod v skladu s členom 5 in Prilogo VI oceniti tiste populacije, ki bi lahko bile izpostavljene proizvodu ter uporabiti tiste scenarije uporabe ali izpostavljenosti, ki niso bili reprezentativno obravnavani v oceni tveganja na ravni Skupnosti. Po potrebi se zlasti oceni uporaba na prostem. Pri izdaji dovoljenja za proizvod se morajo zagotoviti ustrezni preskusi za ugotavljanje ostankov, da se omogoči ocena tveganja za potrošnike, in da se sprejmejo ustrezni ukrepi ali določijo posebni pogoji za zmanjšanje ugotovljenih tveganj. Za izdajo dovoljenja morajo biti izpolnjeni naslednji pogoji: (1) proizvod se lahko dobavlja samo poklicnim uporabnikom, usposobljenim za njegovo

Št.	Splošno ime	Ime po IUPAC Identifikacijske številke	Minimalna čistota aktivne snovi v biocidnem proizvodu, kakor se daje v promet	Datum vključitve	Rok za uskladitev s členom 16(3) (razen za proizvode, ki vsebujejo več kot eno aktivno snov, za katere je rok za uskladitev s členom 16(3) enak roku, določenem v zadnji odločbi o vključitvi njegove aktivne snovi)	Datum izteka veljavnosti vključitve	Vrsta izdelka	Posebne določbe ⁽¹⁾
								uporabo, ki ga edini lahko uporabljajo, v obliki za uporabo pripravljenega proizvoda; (2) zaradi ugotovljenih tveganj za uporabnike se morajo uporabiti ustrezni ukrepi za zmanjšanje tveganja. Ti med drugim vključujejo uporabo ustrezne osebne zaščitne opreme in opreme za zaščito dihal, uporabo nanašalcev in pakiranje proizvoda v obliko, ki izpostavljenost uporabnikov zmanjša na sprejemljivo raven. Pri uporabi v zaprtih prostorih vključujejo ukrepi tudi zaščito uporabnikov in delavcev med zaplinjevanjem, zaščito delavcev pri ponovnem vstopu v prostore (po končanem zaplinjevanju) in zaščito morebitnih navzočih pred uhajanjem plina; (3) za proizvode, ki vsebujejo aluminijev fosfid in lahko puščajo ostanke v živilih ali krmi, morajo oznake in/ali varnostni listi dovoljenih proizvodov vsebovati navodila za uporabo, kot je upoštevanje karence, ki zagotavljajo skladnost z določbami člena 18 Uredbe (ES) št. 396/2005 Evropskega parlamenta in Sveta (UL L 70, 16.3.2005, str. 1.).
26	magnezijev fosfid, ki sprošča fosfin	trimagnezijev difosfid ES št.: 235-023-7 CAS št: 12057-74-8	880 g/kg	1. februar 2012	31. januar 2014	31. januar 2022	18	Kadar je za določen proizvod to potrebno, se morajo pri ocenjevanju vlog za izdajo dovoljenja za proizvod v skladu s členom 5 in Prilogo VI oceniti tiste populacije, ki bi lahko bile izpostavljene proizvodu ter uporabiti tiste scenarije uporabe ali izpostavljenosti, ki niso bili

Št.	Splošno ime	Ime po IUPAC Identifikacijske številke	Minimalna čistota aktivne snovi v biocidnem proizvodu, kakor se daje v promet	Datum vključitve	Rok za uskladitev s členom 16(3) (razen za proizvode, ki vsebujejo več kot eno aktivno snov, za katere je rok za uskladitev s členom 16(3) enak roku, določenem v zadnji odločbi o vključitvi njegove aktivne snovi)	Datum izteka veljavnosti vključitve	Vrsta izdelka	Posebne določbe ⁽¹⁾
								reprezentativno obravnavani v oceni tveganja na ravni Skupnosti. Po potrebi se zlasti oceni uporaba na prostem. Pri izdaji dovoljenja za proizvod se morajo zagotoviti ustrezni preskusi za ugotavljanje ostankov, da se omogoči ocena tveganja za potrošnike, in da se sprejmejo ustrezni ukrepi ali določijo posebni pogoji za zmanjšanje ugotovljenih tveganj. Za izdajo dovoljenja morajo biti izpolnjeni naslednji pogoji: (1) proizvod se lahko dobavi samo poklicnim uporabnikom, usposobljenim za njegovo uporabo, ki ga edini lahko uporabljajo, v obliki za uporabo pripravljenega proizvoda; (2) zaradi ugotovljenih tveganj za uporabnike se morajo uporabiti ustrezni ukrepi za zmanjšanje tveganja. Ti med drugim vključujejo uporabo ustrezne osebne zaščitne opreme in opreme za zaščito dihal, uporabo nanašalcev in pakiranje proizvoda v obliko, ki izpostavljenost uporabnikov zmanjša na sprejemljivo raven. Pri uporabi v zaprtih prostorih vključujejo ukrepi tudi zaščito uporabnikov in delavcev med zaplinjevanjem, zaščito delavcev pri ponovnem vstopu v prostore (po končanem zaplinjevanju) in

Št.	Splošno ime	Ime po IUPAC Identifikacijske številke	Minimalna čistota aktivne snovi v biocidnem proizvodu, kakor se daje v promet	Datum vključitve	Rok za uskladitev s členom 16(3) (razen za proizvode, ki vsebujejo več kot eno aktivno snov, za katere je rok za uskladitev s členom 16(3) enak roku, določenem v zadnji odločbi o vključitvi njegove aktivne snovi)	Datum izteka veljavnosti vključitve	Vrsta izdelka	Posebne določbe ⁽¹⁾
								zaščito morebitnih navzočih pred uhajanjem plina; (3) za proizvode, ki vsebujejo magnezijev fosfid in lahko puščajo ostanke v živilih ali krmi, morajo oznake in/ali varnostni listi dovoljenih proizvodov vsebovati navodila za uporabo, kot je upoštevanje karence, ki zagotavljajo skladnost z določbami iz člena 18 Uredbe (ES) št. 396/2005 Evropskega parlamenta in Sveta (UL L 70, 16.3.2005, str. 1).
30	akrolein	akrilaldehid ES št.: 203-453-4 CAS št: 107-02-8	913 g/kg	1. september 2010	se ne uporablja	31. avgust 2020	12	Kadar je za določen proizvod to potrebno, se morajo pri ocenjevanju vlog za izdajo dovoljenja za proizvod v skladu s členom 5 in Prilogo VI oceniti tiste populacije, ki bi lahko bile izpostavljene proizvodni ter uporabiti tiste scenarije uporabe ali izpostavljenosti, ki niso bili reprezentativno obravnavani v oceni tveganja na ravni Skupnosti. Za izdajo dovoljenja morajo biti izpolnjeni naslednji pogoji: (1) odpadne vode, ki vsebujejo akrolein, se morajo spremljati pred izpustom, razen če se lahko dokaže, da je tveganje za okolje mogoče zmanjšati z drugimi sredstvi. Če je potrebno, se zaradi tveganja za morsko okolje odpadne vode hrani v ustreznih cisternah ali rezervoarjih ali ustrezno predela pred izpustom;

Št.	Splošno ime	Ime po IUPAC Identifikacijske številke	Minimalna čistota aktivne snovi v biocidnem proizvodu, kakor se daje v promet	Datum vključitve	Rok za uskladitev s členom 16(3) (razen za proizvode, ki vsebujejo več kot eno aktivno snov, za katere je rok za uskladitev s členom 16(3) enak roku, določenem v zadnji odločbi o vključitvi njegove aktivne snovi)	Datum izteka veljavnosti vključitve	Vrsta izdelka	Posebne določbe ⁽¹⁾
								(2) proizvode, ki se dovoljuje za industrijsko in/ali poklicno uporabo se mora uporabljati z ustrezno osebno zaščitno opremo in z izvajanjem varnostnih postopkov, razen če ni v vlogi za izdajo dovoljenja dokazano, da se tveganja za industrijske in/ali poklicne uporabnike lahko zmanjšajo na sprejemljivo raven z drugimi sredstvi.
32	varfarin	(RS)-4-hidroksi-3-(3-okso-1-fenilbutil) kumarin ES št: 201-377-6 CAS št: 81-81-2	990 g/kg	1. februar 2012	31. januar 2014	31. januar 2017	14	Pred ponovno vključitvijo aktivne snovi v to prilogo je treba izvesti primerjalno oceno tveganja v skladu z drugim pododstavkom člena 10(5)(i)⁽²⁾. Za izdajo dovoljenja morajo biti izpolnjeni naslednji pogoji: (1) nominalna koncentracija aktivne snovi v proizvodu ne sme presegati 790 mg/kg, dovoljenje pa se izda samo za uporabo pripravljene proizvode; (2) proizvod mora vsebovati averzivno sredstvo in po potrebi barvilo; (3) primarna in sekundarna izpostavljenost ljudi, neciljnih živali in okolja se zmanjšata z upoštevanjem in uporabo vseh primernih in razpoložljivih ukrepov za zmanjšanje tveganja. Ti med drugim vključujejo omejitev proizvoda za poklicno uporabo, določitev največje velikosti

Št.	Splošno ime	Ime po IUPAC Identifikacijske številke	Minimalna čistota aktivne snovi v biocidnem proizvodu, kakor se daje v promet	Datum vključitve	Rok za uskladitev s členom 16(3) (razen za proizvode, ki vsebujejo več kot eno aktivno snov, za katere je rok za uskladitev s členom 16(3) enak roku, določenem v zadnji odločbi o vključitvi njegove aktivne snovi)	Datum izteka veljavnosti vključitve	Vrsta izdelka	Posebne določbe ⁽¹⁾
								embalaže ter določitev zahtev za uporabo vab, zaščitene in odporne proti posegom.
33	varfarin natrij	natrijev 2-okso-3- (3- okso-1-fenilbutil) kromen-4-olat ES št: 204-929-4 CAS št: 129-06-6	910 g/kg	1. februar 2012	31. januar 2014	31. januar 2017	14	Pred ponovno vključitvijo aktivne snovi v to prilogo je treba izvesti primerjalno oceno tveganja v skladu z drugim pododstavkom člena 10(5)(i)⁽²⁾. Za izdajo dovoljenja morajo biti izpolnjeni naslednji pogoji: (1) nominalna koncentracija aktivne snovi v proizvodu ne sme presegati 790 mg/kg, dovoljenje pa se izda samo za uporabo pripravljenih proizvodov; (2) proizvod mora vsebovati averzivno sredstvo in po potrebi barvilo; (3) primarna in sekundarna izpostavljenost ljudi, neciljnih živali in okolja se zmanjšata z upoštevanjem in uporabo vseh primernih in razpoložljivih ukrepov za zmanjšanje tveganja. Ti med drugim vključujejo omejitve proizvodov za poklicno uporabo, določitev največje velikosti embalaže ter določitev zahtev za uporabo vab, zaščitene in odporne pred posegi.

(1) Za izvajanje splošnih načel Priloge VI so vsebina in sklepe ugotovitve poročil o oceni na voljo na spletni strani Komisije:
<http://ec.europa.eu/comm/environment/biocides/index.htm>

(2) Direktiva 98/8/ES Evropskega parlamenta in Sveta z dne 16. februarja 1998 o dajanju biocidnih pripravkov v promet (UL L št. 123 z dne 24. 4. 1998, str. 1)