

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⁾
42	imidakloprid	(2E)-1-[(6-kloropiridin-3-il) metil]-N-nitroimida- zolidin-2-imin EC št.: 428-040-8 CAS št.: 138261- 41-3	970 g/kg	1. julij 2013	30. junij 2015	30. junij 2023	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 možnosti uporabe ali scenarije izpostavljenosti ter tista tveganja za skupine prebivalstva in dele okolja, ki niso bili reprezentativno obravnavani v oceni tveganja na ravni Skupnosti. Proizvodi se ne smejo uporabljati za objekte za namestitve živali, kjer se izpustov v napravo za čiščenje odpadkov ali neposrednih izpustov v površinske vode ne da preprečiti, razen če se predložijo podatki, ki dokazujejo, da bo proizvod izpolnjeval zahteve iz člena 5 in Priloge VI, če je potrebno z izvajanjem ustreznih ukrepov za zmanjševanje tveganja. Pri izdaji dovoljenja se sprejmejo ustrezni ukrepi za zmanjševanje tveganja. Zlasti se sprejmejo primerni ukrepi za zmanjšanje tveganja, s katerimi se zmanjša morebitna izpostavitve

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⁾
								dojenčkov in otrok. Za proizvode, ki vsebujejo imidakloprid in lahko puščajo ostanke v živilih ali krmi, se mora preveriti potreba po določitvi novih ali spremembi že obstoječih najvišjih mejnih vrednosti ostankov v skladu z Uredbo (ES) št. 470/2009 ali Uredbo (ES) št. 396/2005 in sprejeti vse primerne ukrepe za zmanjšanje tveganja, s čimer se zagotovi, da veljavne najvišje mejne vrednosti niso presežene.
43	abamektin	Abamektin je zmes avermektina B1a in avermektina B1b Abamektin: ime po IUPAC: ni podatka EC št.: ni podatka CAS št.: 71751-41-2 Avermektin B1a: Ime po IUPAC: (10E,14E,16E,22Z)-(1R,4S,5'S,6S,6'R,8R,12S,13S,20R,21R,24S)-6'-[(S)-sekbutil]-21,24-dihidroksi-5',11,13,22-tetrametil-2-okso-3,7,19-	Aktivna snov mora biti v skladu z vsemi naslednjimi ravnmi čistosti: Abamektin: najmanj 900 g/kg; Avermektin B1a: najmanj 830 g/kg; Avermektin B1b:	1. julij 2013	30. junij 2015	30. junij 2023	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 možnosti uporabe ali scenarije izpostavljenosti ter tista tveganja za skupine prebivalstva in dele okolja, ki niso bili reprezentativno obravnavani v oceni tveganja na ravni Skupnosti. Tisti proizvodi, ki se uporabljajo na tak način, da ni mogoče preprečiti izpustov v napravo za obdelavo odpadne vode, se ne dovolijo za tiste odmerke, za katere je ocena tveganja na ravni Skupnosti pokazala nesprejemljiva tveganja, razen če se predložijo podatki, ki kažejo, da bo proizvod izpolnjeval zahteve člena 5 in Priloge VI, po potrebi ob uporabi ustreznih ukrepov za zmanjševanje tveganja.

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⁾
		trioksatetraciklo[15. 6.1.14,8.020,24]pe ntakoza-10,14,16, 22-tetraen-6-spiro- 2'-(5',6'-dihidro-2'H- piran)-12-il 2,6- dideoksi-4-O-(2,6- dideoksi-3-O-metil- α-L-arabino- heksopiranozil)-3- O-metil-α-L- arabinoheksopirano zid EC št.: 265-610-3 CAS št.: 65195-55- 3 Avermektin B1b: ime po IUPAC: (10E,14E,16E,22Z) -(1R,4S,5'S,6S, 6'R,8R,12S,13S,20 R,21R,24S)-21,24- dihidroksi-6'- izopropil-5',11,13, 22-tetrametil-2- okso-3,7,19- trioksatetraciklo[15. 6.1.1 ^{4,8} .0 ^{20,24}] pentakoza- 10,14,16,22-	največ 80 g/kg					Pri izdaji dovoljenja se sprejmejo ustrezni ukrepi za zmanjševanje tveganja. Zlasti se sprejmejo primerni ukrepi za zmanjšanje tveganja, s katerimi se zmanjša morebitna izpostavitve dojenčkov in otrok.

Št.	Splošno ime	Ime po IUPAC Identifikacijske številk	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⁾
		tetraen-6-spiro-2'- (5',6'-dihidro-2'H- piran)-12-il2,6- dideoksi-4-O-(2,6- dideoksi-3-O-metil- α-L-arabino- heksopiranozil)-3- O-metil-α-L- arabinoheksopirano zid EC št.: 265-611-9 CAS št.: 65195-56- 4						
44	4,5-dikloro-2- oktil-2H- izotiazol-3-on	4,5-dikloro-2-oktil izotiazol-3(2H)-on EC št.: 264-843-8 CAS št.: 64359-81- 5	950 g/kg	1. julij 2013	30. junij 2015	30. junij 2023	8	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 možnosti uporabe ali scenarije izpostavljenosti ter tista tveganja za skupine prebivalstva in dele okolja, ki niso bili reprezentativno obravnavani v oceni tveganja na ravni Skupnosti. Uporaba proizvodov se ne dovoli za obdelavo lesa, ki bo trajno izpostavljen vremenskim pojavom oziroma zaščiten pred vremenskimi pojavi, vendar izpostavljen vlagi, razen če se predložijo podatki, ki dokazujejo, da bo proizvod izpolnjeval zahteve iz člena 5 in Priloge VI, če je potrebno z izvajanjem ustreznih ukrepov za zmanjšanje tveganja.

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⁾
								Za izdajo dovoljenja morajo biti izpolnjeni naslednji pogoji: (1) proizvode z dovoljenjem za industrijsko ali poklicno uporabo je treba uporabljati v skladu s postopki za varno ravnanje. Proizvodi se morajo uporabljati z ustrezno osebno zaščitno opremo, 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; (2) na etiketah in, kjer so na voljo, varnostnih listih dovoljenih proizvodov se navede, da se sveže obdelani les po obdelavi hrani pod streho in/ali na pokriti neprepustni trdni podlagi, da se prepreči neposredno spiranje proizvodov v tla ali vodo, ter da se ostanki proizvodov zbirajo za ponovno uporabo ali odstranitev.
45	kreozot	kreozot EC št.: 232-287-5 CAS št.: 8001-58-9	Razred B ali razred C v skladu z evropskim standardom EN 13991:2003	1. maj 2013	30. april 2015	30. april 2018	8	Biocidni proizvodi, ki vsebujejo kreozot, se lahko dovolijo le za tiste uporabe, za katere na podlagi analize izvedljivosti nadomestitve s tehničnega in ekonomskega vidika ter na podlagi vseh drugih informacij, ki so na voljo, ni na voljo nobenih ustreznih nadomestnih možnosti. Pred ponovno vključitvijo aktivne snovi v to prilogo se bo izvedla primerjalna ocena tveganja v skladu z drugim pododstavkom člena 10(5)(i).

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⁾
								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 možnosti uporabe ali scenarije izpostavljenosti ter tista tveganja za skupine prebivalstva in dele okolja, ki niso bili reprezentativno obravnavani v oceni tveganja na ravni Skupnosti. Za izdajo dovoljenja morajo biti izpolnjeni naslednji pogoji: (1) kreozot se lahko uporablja le pod pogoji iz točke 2 drugega stolpca vnosa št. 31 v Prilogi XVII k Uredbi (ES) št. 1907/2006 Evropskega Parlamenta in Sveta z dne 18. decembra 2006 o registraciji, evalvaciji, avtorizaciji in omejevanju kemikalij (REACH), o ustanovitvi Evropske agencije za kemikalije ter spremembi Direktive 1999/45/ES ter razveljavitvi Uredbe Sveta (EGS) št. 793/93 in Uredbe Komisije (ES) št. 1488/94 ter Direktive Sveta 76/769/EGS in direktiv Komisije 91/155/EGS, 93/67/EGS, 93/105/ES in 2000/21/ES; (2) kreozot se ne uporablja za obdelavo lesa za uporabe iz točke 3 drugega stolpca vnosa št. 31 v Prilogi XVII k Uredbi (ES) št. 1907/2006; (3) sprejmejo se primerni ukrepi za zmanjševanje

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⁾
								tveganja za zaščito delavcev, vključno s končnimi uporabniki, pred izpostavljenostjo med obdelavo lesa in ravnanjem z obdelanim lesom v skladu z Uredbo (ES) št. 1907/2006 in Direktivo 2004/37/ES Evropskega Parlamenta in Sveta z dne 29. aprila 2004 o varovanju delavcev pred nevarnostmi zaradi izpostavljenosti rakotvornim ali mutagenim snovem pri delu (šesta posebna direktiva v skladu s členom 16(1) Direktive Sveta 89/391/EGS); (4) sprejmejo se primerni ukrepi za zmanjševanje tveganja za varovanje tal in vodnih ekosistemov. Zlasti se na etiketah in, če je primerno, varnostnih listih proizvodov, katerih uporaba je dovoljena, navede, da je treba sveže obdelan les po obdelavi hraniti pod streho in/ali na neprepustni trdni podlagi, da se prepreči neposredno spiranje proizvodov v tla ali vodo in da se omogoči njihovo zbiranje za ponovno uporabo ali odstranjevanje.
46	<i>Bacillus thuringiensis</i> subsp. <i>israelensis</i> , serotip H14, sev AM65-52	Se ne uporablja.	Relevantnih nečistot ni.	1. oktober 2013	30. september 2015	30. september 2023	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 možnosti uporabe ali scenarije izpostavljenosti ter tista tveganja za skupine prebivalstva in dele okolja, ki niso bili reprezentativno obravnavani v oceni tveganja na ravni Skupnosti.

Št.	Splošno ime	Ime po IUPAC Identifikacijske številk	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⁾
								Proizvodi, za katere je izdano dovoljenje za poklicno uporabo, se uporabljajo z ustrezno osebno zaščitno opremo, razen če se lahko v vlogi za izdajo dovoljenja za proizvod dokaže, da je tveganje za poklicne uporabnike mogoče zmanjšati na sprejemljivo raven z drugimi sredstvi. Za proizvode, ki vsebujejo <i>Bacillus thuringiensis</i> subsp. <i>israelensis</i>, serotip H14, sev AM65-52, in lahko puščajo ostanke v živilih ali krmi, se mora preveriti potreba po določitvi novih ali spremembi obstoječih najvišjih mejnih vrednosti ostankov v skladu z Uredbo (ES) št. 470/2009 ali Uredbo (ES) št. 396/2005 in sprejeti vse primerne ukrepe za zmanjšanje tveganja, s čimer se zagotovi, da veljavne najvišje mejne vrednosti niso presežene.
47	fipronil	(±)-5-amino-1-(2,6-dikloro- α,α,α -trifluoro-p-tolil)-4-trifluorometilsulfinil pirazol-3-karbonitril (1:1) EC št.: 424-610-5 CAS št.: 120068-37-3	950 g/kg	1. oktober 2013	30. september 2015	30. september 2023	18	V oceni tveganja na ravni Skupnosti so bile obravnavane samo poklicne uporabe v zaprtih prostorih na mestih, ki po uporabi navadno niso dostopni ljudem in domačim živalim. 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 možnosti uporabe ali scenarije izpostavljenosti ter tista tveganja za skupine prebivalstva in dele okolja, ki niso bili reprezentativno obravnavani v oceni tveganja na

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⁾
								ravni Skupnosti.
48	lambda- cihalotrin	Reakcijska zmes (R)- α -ciano-3- fenoksibenzil (1S,3S)-3-[(Z)-2- kloro-3,3,3- trifluoropropenil]- 2,2-dimetilciklo- propankarboksilata in (S)- α -ciano-3- fenoksibenzil (1R,3R)-3-[(Z)-2- kloro-3,3,3- trifluoropropenil]- 2,2-dimetilciklo- propankarboksilata (1:1) CAS št.: 91465-08- 6 EC št.: 415-130-7	900 g/kg	1. oktober 2013	30. september 2015	30. september 2023	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 možnosti uporabe ali scenarije izpostavljenosti ter tista tveganja za skupine prebivalstva in dele okolja, ki niso bili reprezentativno obravnavani v oceni tveganja na ravni Skupnosti. Za proizvode, ki se uporabljajo tako, da ni mogoče preprečiti izpusta v napravo za čiščenje odplak, se dovoljenje ne sme izdati, razen če se predložijo podatki, ki dokazujejo, da bo proizvod izpolnjeval zahteve iz člena 5 in Priloge VI, po potrebi z uporabo ustreznih ukrepov za zmanjševanje tveganja. Proizvodi, za katere je izdano dovoljenje za poklicno uporabo, se uporabljajo z ustrezno osebno zaščitno opremo, razen če se v vlogi za izdajo dovoljenja dokaže, da je tveganja za poklicne uporabnike mogoče zmanjšati na sprejemljivo raven z drugimi sredstvi. Za proizvode, ki vsebujejo lambda-cihalotrin in lahko puščajo ostanke v živilih ali krmi, se mora preveriti potreba po določitvi novih ali spremembi obstoječih najvišjih mejnih vrednosti ostankov v

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⁾
								skladu z Uredbo (ES) št. 470/2009 ali Uredbo (ES) št. 396/2005 in sprejeti vse primerne ukrepe za zmanjšanje tveganja, s čimer se zagotovi, da veljavne najvišje mejne vrednosti niso presežene.
49	deltametrin	(S)- α -ciano-3-fenoksibenzil (1R,3R)-3-(2,2-dibromovinil)-2,2-dimetilciklopropan karboksilat CAS št.: 52918-63-5 EC št.: 258-256-6	985 g/kg	1. oktober 2013	30. september 2015	30. september 2023	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 možnosti uporabe ali scenarije izpostavljenosti ter tista tveganja za skupine prebivalstva in dele okolja, ki niso bili reprezentativno obravnavani v oceni tveganja na ravni Skupnosti. Uporaba proizvodov za obdelavo odplak v zaprtem prostoru, posledica katere so izpusti v čistilno napravo v obsegu, za katerega je po oceni tveganja na ravni Skupnosti tveganje nesprejemljivo, se ne dovoli, razen če se predložijo podatki, ki dokazujejo, da bo proizvod izpolnjeval zahteve člena 5 in Priloge VI, po potrebi z uporabo ustreznih ukrepov za zmanjševanje tveganja.

(1) Za izvajanje splošnih načel Priloge VI so vsebina in sklepne 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 proizvodov v promet (UL L št. 123 z dne 24. 4. 1998, str. 1)