

DECYZJA WSPÓLNEGO KOMITETU EOG

NR 218/2014

z dnia 24 października 2014 r.

zmieniająca załącznik II (Przepisy techniczne, normy, badania i certyfikacja) do Porozumienia EOG
[2015/1442]

WSPÓLNY KOMITET EOG,

uwzględniając Porozumienie o Europejskim Obszarze Gospodarczym („Porozumienie EOG”), w szczególności jego art. 98,

a także mając na uwadze, co następuje:

- (1) W Porozumieniu EOG należy uwzględnić rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 334/2014 z dnia 11 marca 2014 r. zmieniające rozporządzenie (UE) nr 528/2012 w sprawie udostępniania na rynku i stosowania produktów biobójczych w odniesieniu do niektórych warunków dostępu do rynku ⁽¹⁾.
- (2) W Porozumieniu EOG należy uwzględnić rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) nr 405/2014 z dnia 23 kwietnia 2014 r. w sprawie zatwierdzenia kwasu laurynowego jako istniejącej substancji czynnej do stosowania w produktach biobójczych typu 19 ⁽²⁾.
- (3) W Porozumieniu EOG należy uwzględnić rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) nr 406/2014 z dnia 23 kwietnia 2014 r. w sprawie zatwierdzenia butyloacetyloaminopropionianu etylu jako istniejącej substancji czynnej do stosowania w produktach biobójczych typu 19 ⁽³⁾.
- (4) W Porozumieniu EOG należy uwzględnić rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) nr 407/2014 z dnia 23 kwietnia 2014 r. zatwierdzające transflutrynę jako istniejącą substancję czynną do stosowania w produktach biobójczych typu 18 ⁽⁴⁾.
- (5) W Porozumieniu EOG należy uwzględnić rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) nr 408/2014 z dnia 23 kwietnia 2014 r. zatwierdzające syntetyczny amorficzny ditlenek krzemu jako istniejącą substancję czynną do stosowania w produktach biobójczych typu 18 ⁽⁵⁾.
- (6) W Porozumieniu EOG należy uwzględnić rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) nr 437/2014 z dnia 29 kwietnia 2014 r. zatwierdzające 4,5-dichloro-2-oktylo-2H-izotiazol-3-on jako istniejącą substancję czynną do stosowania w produktach biobójczych typu 21 ⁽⁶⁾.
- (7) W Porozumieniu EOG należy uwzględnić rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) nr 438/2014 z dnia 29 kwietnia 2014 r. zatwierdzające cyprokonazol jako istniejącą substancję czynną do stosowania w produktach biobójczych typu 8 ⁽⁷⁾.
- (8) W Porozumieniu EOG należy uwzględnić decyzję wykonawczą Komisji 2014/227/UE z dnia 24 kwietnia 2014 r. w sprawie niezatwierdzenia niektórych czynnych substancji biobójczych na mocy rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 528/2012 ⁽⁸⁾.
- (9) Należy zatem odpowiednio zmienić załącznik II do Porozumienia EOG,

PRZYJMUJE NINIEJSZĄ DECYZJĘ:

Artykuł 1

W rozdziale XV załącznika II do Porozumienia EOG wprowadza się następujące zmiany:

- 1) w pkt 12n (rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 528/2012) dodaje się tiret w brzmieniu:

„— **32014 R 0334**: rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 334/2014 z dnia 11 marca 2014 r. (Dz.U. L 103 z 5.4.2014, s. 22).”;

⁽¹⁾ Dz.U. L 103 z 5.4.2014, s. 22.

⁽²⁾ Dz.U. L 121 z 24.4.2014, s. 8.

⁽³⁾ Dz.U. L 121 z 24.4.2014, s. 11.

⁽⁴⁾ Dz.U. L 121 z 24.4.2014, s. 14.

⁽⁵⁾ Dz.U. L 121 z 24.4.2014, s. 17.

⁽⁶⁾ Dz.U. L 128 z 30.4.2014, s. 64.

⁽⁷⁾ Dz.U. L 128 z 30.4.2014, s. 68.

⁽⁸⁾ Dz.U. L 124 z 25.4.2014, s. 27.

- 2) po pkt 12ns (rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) nr 94/2014) dodaje się punkty w brzmieniu:
- „12nt. **32014 R 0405**: rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) nr 405/2014 z dnia 23 kwietnia 2014 r. w sprawie zatwierdzenia kwasu laurynowego jako istniejącej substancji czynnej do stosowania w produktach biobójczych typu 19 (Dz.U. L 121 z 24.4.2014, s. 8);
- 12nu. **32014 R 0406**: rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) nr 406/2014 z dnia 23 kwietnia 2014 r. w sprawie zatwierdzenia butyloacetyloaminopropionianu etylu jako istniejącej substancji czynnej do stosowania w produktach biobójczych typu 19 (Dz.U. L 121 z 24.4.2014, s. 11);
- 12nv. **32014 R 0407**: rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) nr 407/2014 z dnia 23 kwietnia 2014 r. w sprawie zatwierdzenia transflutryny jako istniejącej substancji czynnej do stosowania w produktach biobójczych typu 18 (Dz.U. L 121 z 24.4.2014, s. 14);
- 12nw. **32014 R 0408**: rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) nr 408/2014 z dnia 23 kwietnia 2014 r. zatwierdzające syntetyczny amorficzny ditlenek krzemu jako istniejącą substancję czynną do stosowania w produktach biobójczych typu 18 (Dz.U. L 121 z 24.4.2014, s. 17);
- 12nx. **32014 D 0227**: decyzja wykonawcza Komisji 2014/227/UE z dnia 24 kwietnia 2014 r. w sprawie niezatwierdzenia niektórych czynnych substancji biobójczych na mocy rozporządzenia (UE) nr 528/2012 (Dz.U. L 124 z 25.4.2014, s. 27).
- 12ny. **32014 R 0437**: rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) nr 437/2014 z dnia 29 kwietnia 2014 r. zatwierdzające 4,5-dichloro-2-oktylo-2H-izotiazol-3-on jako istniejącą substancję czynną do stosowania w produktach biobójczych typu 21 (Dz.U. L 128 z 30.4.2014, s. 64);
- 12nz. **32014 R 0438**: rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) nr 438/2014 z dnia 29 kwietnia 2014 r. zatwierdzające cyprokonazol jako istniejącą substancję czynną do stosowania w produktach biobójczych typu 8 (Dz.U. L 128 z 30.4.2014, s. 68).”.

Artykuł 2

Teksty rozporządzenia (UE) nr 334/2014 i rozporządzeń wykonawczych (UE) nr 405/2014, (UE) nr 406/2014, (UE) nr 407/2014, (UE) nr 408/2014, (UE) nr 437/2014 oraz (UE) nr 438/2014, jak również decyzji wykonawczej 2014/227/UE w języku islandzkim i norweskim, które zostaną opublikowane w Suplemencie EOG do *Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej*, są autentyczne.

Artykuł 3

Niniejsza decyzja wchodzi w życie z dniem 1 listopada 2014 r., pod warunkiem dokonania wszystkich notyfikacji przewidzianych w art. 103 ust. 1 Porozumienia EOG (*).

Artykuł 4

Niniejsza decyzja zostaje opublikowana w sekcji EOG i w Suplemencie EOG do *Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej*.

Sporządzono w Brukseli dnia 24 października 2014 r.

W imieniu Wspólnego Komitetu EOG

Kurt JÄGER

Przewodniczący

(*) Nie wskazano wymogów konstytucyjnych.