

DECYZJA WYKONAWCZA KOMISJI (UE) 2017/722**z dnia 20 kwietnia 2017 r.****dotycząca przedłużenia działania podjętego przez Niderlandy w sprawie udostępniania na rynku i stosowania produktu biobójczego VectoMaxFG zgodnie z art. 55 ust. 1 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 528/2012***(notyfikowana jako dokument nr C(2017) 2436)***(Jedynie tekst w języku niderlandzkim jest autentyczny)**

KOMISJA EUROPEJSKA,

uwzględniając Traktat o funkcjonowaniu Unii Europejskiej,

uwzględniając rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 528/2012 z dnia 22 maja 2012 r. w sprawie udostępniania na rynku i stosowania produktów biobójczych ⁽¹⁾, w szczególności jego art. 55 ust. 1 akapit trzeci,

a także mając na uwadze, co następuje:

- (1) W dniu 13 września 2016 r. Niderlandy przyjęły decyzję zgodnie z art. 55 ust. 1 akapit pierwszy rozporządzenia (UE) nr 528/2012 zezwalającą – na okres do dnia 1 listopada 2016 r. – na udostępnianie na rynku i stosowanie produktu biobójczego VectoMaxFG w celu zwalczania przez certyfikowane podmioty larw inwazyjnych komarów egzotycznych *Aedes albopictus* i *Aedes japonicus* („działanie”).
- (2) VectoMaxFG zawiera *Bacillus thuringiensis* subsp. *israelensis*, serotyp H14, szczep AM65-52 oraz *Bacillus sphaericus* subsp. 2362, szczep ABTS-1743 jako substancje czynne stosowane w grupie produktowej 18 opisanej w załączniku V do rozporządzenia (UE) nr 528/2012.
- (3) W dniu 5 grudnia 2016 r. Komisja otrzymała uzasadniony wniosek Niderlandów, zgodnie z art. 55 ust. 1 akapit trzeci rozporządzenia (UE) nr 528/2012, o przedłużenie działania.
- (4) Decyzją wykonawczą Komisji (UE) 2016/714 ⁽²⁾ zezwolono uprzednio Niderlandom na przedłużenie tymczasowego działania obejmującego udostępnianie na rynku i stosowanie dwóch innych produktów biobójczych, VectoBacWG i Aqua-K-Othrine. W decyzji tej uznano, że w Niderlandach nie są dostępne odpowiednie alternatywne produkty do zwalczania komarów-wektorów.
- (5) Według informacji udzielonych przez Niderlandy środek objęty decyzją wykonawczą (UE) 2016/714 był niezbędny do ochrony zdrowia publicznego, gdyż wspomniane komary, których obecność stwierdzono w Niderlandach na terenie przedsiębiorstw handlujących oponami, na cmentarzach i w ogrodach działkowych, mogą być wektorami chorób tropikalnych, takich jak denga i gorączka chikungunya. Dalsze monitorowanie prowadzone przez Niderlandy w 2016 r. wykazało obecność komarów również w przedsiębiorstwie prowadzącym recykling samochodów ciężarowych i na obszarze mieszkalnym.
- (6) Niderlandy stwierdziły, że produkty objęte decyzją wykonawczą (UE) 2016/714 nie są wystarczające do zwalczania larw komarów na obszarach, na których mogą rozwijać się komary i na których potrzebna jest bardziej długotrwała skuteczność rezydualna. Odpowiednie zwalczanie na tych obszarach ma zasadnicze znaczenie dla zapobieżenia wspomnianym powyżej zagrożeniom dla zdrowia publicznego, ponieważ jajeczka i larwy mogą przemieszczać się do innych miejsc. Dlatego też podstawą wniosku, o którym mowa w motywie 3, był argument, że stosowanie produktu VectoMaxFG, który ma postać granulek, w połączeniu z VectoBacWG jest niezbędne, aby móc skutecznie zapobiegać rozwojowi larw komarów.
- (7) Ponieważ brak odpowiedniego zwalczania larw komarów, których rozprzestrzenianiu się nie można zapobiegać innymi środkami, mógłby powodować zagrożenie dla zdrowia publicznego, należy zezwolić Niderlandom na przedłużenie działania pod pewnymi warunkami.
- (8) Środek przewidziany w niniejszej decyzji jest zgodny z opinią Stałego Komitetu ds. Produktów Biobójczych,

⁽¹⁾ Dz.U. L 167 z 27.6.2012, s. 1.⁽²⁾ Decyzja wykonawcza Komisji (UE) 2016/714 z dnia 11 maja 2016 r. w sprawie przedłużenia działania podjętego przez Niderlandy dotyczącego udostępniania na rynku i stosowania produktów biobójczych VectoBacWG i Aqua-K-Othrine zgodnie z art. 55 ust. 1 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 528/2012 (Dz.U. L 125 z 13.5.2016, s. 14).

PRZYJMUJE NINIEJSZĄ DECYZJĘ:

Artykuł 1

Niderlandy mogą przedłużyć na łączny okres nieprzekraczający 550 dni działanie polegające na udostępnianiu na rynku i stosowaniu produktu biobójczego VectoMaxFG w celu zwalczania komarów-wektorów przez certyfikowane podmioty i pod nadzorem właściwego organu.

Artykuł 2

Niniejsza decyzja skierowana jest do Królestwa Niderlandów.

Sporządzono w Brukseli dnia 20 kwietnia 2017 r.

W imieniu Komisji
Vytenis ANDRIUKAITIS
Członek Komisji
