

DECYZJA WSPÓLNEGO KOMITETU EOG**NR 84/2016****z dnia 29 kwietnia 2016 r.****zmieniająca załącznik II (Przepisy techniczne, normy, badania i certyfikacja) do Porozumienia EOG [2017/2034]**

WSPÓLNY KOMITET EOG,

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

a także mając na uwadze, co następuje:

- (1) W Porozumieniu EOG należy uwzględnić rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2016/105 z dnia 27 stycznia 2016 r. w sprawie zatwierdzenia substancji bifenyli-2-ol jako istniejącej substancji czynnej do stosowania w produktach biobójczych należących do grup produktowych 1, 2, 4, 6 i 13 ⁽¹⁾.
- (2) W Porozumieniu EOG należy uwzględnić rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2016/124 z dnia 29 stycznia 2016 r. zatwierdzające PHMB (1600; 1.8) jako istniejącą substancję czynną do stosowania w produktach biobójczych należących do grupy produktowej 4 ⁽²⁾.
- (3) W Porozumieniu EOG należy uwzględnić rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2016/125 z dnia 29 stycznia 2016 r. w sprawie zatwierdzenia PHMB (1600; 1.8) jako istniejącej substancji czynnej do stosowania w produktach biobójczych należących do grup produktowych 2, 3 i 11 ⁽³⁾.
- (4) W Porozumieniu EOG należy uwzględnić rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2016/131 z dnia 1 lutego 2016 r. w sprawie zatwierdzenia C(M)IT/MIT (3:1) jako istniejącej substancji czynnej do stosowania w produktach biobójczych należących do grup produktowych 2, 4, 6, 11, 12 i 13 ⁽⁴⁾.
- (5) W Porozumieniu EOG należy uwzględnić decyzję wykonawczą Komisji (UE) 2016/107 z dnia 27 stycznia 2016 r. niezatwierdzającą cybutryny jako istniejącej substancji czynnej do stosowania w produktach biobójczych należących do grupy produktowej 21 ⁽⁵⁾.
- (6) W Porozumieniu EOG należy uwzględnić decyzję wykonawczą Komisji (UE) 2016/108 z dnia 27 stycznia 2016 r. niezatwierdzającą nadtlenu 2-butanonu jako istniejącej substancji czynnej do stosowania w produktach biobójczych należących do grup produktowych 1 i 2 ⁽⁶⁾.
- (7) W Porozumieniu EOG należy uwzględnić decyzję wykonawczą Komisji (UE) 2016/109 z dnia 27 stycznia 2016 r. niezatwierdzającą PHMB (1600; 1.8) jako istniejącej substancji czynnej do stosowania w produktach biobójczych należących do grup produktowych 1, 6 i 9 ⁽⁷⁾.
- (8) W Porozumieniu EOG należy uwzględnić decyzję wykonawczą Komisji (UE) 2016/110 z dnia 27 stycznia 2016 r. niezatwierdzającą triklosanu jako istniejącej substancji czynnej do stosowania w produktach biobójczych należących do grupy produktowej 1 ⁽⁸⁾.
- (9) W Porozumieniu EOG należy uwzględnić decyzję wykonawczą Komisji (UE) 2016/135 z dnia 29 stycznia 2016 r. przedłużającą ważność zatwierdzenia flokumafenu, brodifakumu i warfaryny do stosowania w produktach biobójczych należących do grupy produktowej 14 ⁽⁹⁾.
- (10) Należy zatem odpowiednio zmienić załącznik II do Porozumienia EOG,

⁽¹⁾ Dz.U. L 21 z 28.1.2016, s. 74.⁽²⁾ Dz.U. L 24 z 30.1.2016, s. 1.⁽³⁾ Dz.U. L 24 z 30.1.2016, s. 6.⁽⁴⁾ Dz.U. L 25 z 2.2.2016, s. 48.⁽⁵⁾ Dz.U. L 21 z 28.1.2016, s. 81.⁽⁶⁾ Dz.U. L 21 z 28.1.2016, s. 83.⁽⁷⁾ Dz.U. L 21 z 28.1.2016, s. 84.⁽⁸⁾ Dz.U. L 21 z 28.1.2016, s. 86.⁽⁹⁾ Dz.U. L 25 z 2.2.2016, s. 65.

PRZYJMUJE NINIEJSZĄ DECYZJĘ:

Artykuł 1

Po pkt 12zzzb (rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2015/985) w rozdziale XV w załączniku II do Porozumienia EOG dodaje się punkty w brzmieniu:

- „12zzzc. **32016 R 0105**: rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2016/105 z dnia 27 stycznia 2016 r. w sprawie zatwierdzenia substancji bifenyli-2-ol jako istniejącej substancji czynnej do stosowania w produktach biobójczych należących do grup produktowych 1, 2, 4, 6 i 13 (Dz.U. L 21 z 28.1.2016, s. 74);
- 12zzzd. **32016 D 0107**: decyzja wykonawcza Komisji (UE) 2016/107 z dnia 27 stycznia 2016 r. niezatwierdzająca cybutryny jako istniejącej substancji czynnej do stosowania w produktach biobójczych należących do grupy produktowej 21 (Dz.U. L 21 z 28.1.2016, s. 81);
- 12zzze. **32016 D 0108**: decyzja wykonawcza Komisji (UE) 2016/108 z dnia 27 stycznia 2016 r. niezatwierdzająca nadtlenu 2-butanonu jako istniejącej substancji czynnej do stosowania w produktach biobójczych należących do grup produktowych 1 i 2 (Dz.U. L 21 z 28.1.2016, s. 83);
- 12zzzf. **32016 D 0109**: decyzja wykonawcza Komisji (UE) 2016/109 z dnia 27 stycznia 2016 r. niezatwierdzająca PHMB (1600; 1.8) jako istniejącej substancji czynnej do stosowania w produktach biobójczych należących do grup produktowych 1, 6 i 9 (Dz.U. L 21 z 28.1.2016, s. 84);
- 12zzzg. **32016 D 0110**: decyzja wykonawcza Komisji (UE) 2016/110 z dnia 27 stycznia 2016 r. niezatwierdzająca triklosanu jako istniejącej substancji czynnej do stosowania w produktach biobójczych należących do grupy produktowej 1 (Dz.U. L 21 z 28.1.2016, s. 86);
- 12zzzh. **32016 R 0124**: rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2016/124 z dnia 29 stycznia 2016 r. zatwierdzające PHMB (1600; 1.8) jako istniejącą substancję czynną do stosowania w produktach biobójczych należących do grupy produktowej 4 (Dz.U. L 24 z 30.1.2016, s. 1);
- 12zzzi. **32016 R 0125**: rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2016/125 z dnia 29 stycznia 2016 r. w sprawie zatwierdzenia PHMB (1600; 1.8) jako istniejącej substancji czynnej do stosowania w produktach biobójczych należących do grup produktowych 2, 3 i 11 (Dz.U. L 24 z 30.1.2016, s. 6);
- 12zzzj. **32016 R 0131**: rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2016/131 z dnia 1 lutego 2016 r. w sprawie zatwierdzenia C(M)IT/MIT (3:1) jako istniejącej substancji czynnej do stosowania w produktach biobójczych należących do grup produktowych 2, 4, 6, 11, 12 i 13 (Dz.U. L 25 z 2.2.2016, s. 48);
- 12zzzk. **32016 D 0135**: decyzja wykonawcza Komisji (UE) 2016/135 z dnia 29 stycznia 2016 r. przedłużająca ważność zatwierdzenia flokumafenu, brodifakumu i warfaryny do stosowania w produktach biobójczych należących do grupy produktowej 14 (Dz.U. L 25 z 2.2.2016, s. 65).”

Artykuł 2

Teksty rozporządzeń wykonawczych (UE) 2016/105, (UE) 2016/124, (UE) 2016/125 i (UE) 2016/131 oraz decyzji wykonawczych (UE) 2016/107, (UE) 2016/108, (UE) 2016/109, (UE) 2016/110 i (UE) 2016/135 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 30 kwietnia 2016 r., pod warunkiem dokonania wszystkich notyfikacji przewidzianych w art. 103 ust. 1 Porozumienia EOG (*).

(*) Nie wskazano wymogów konstytucyjnych.

Artykuł 4

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

Sporządzono w Brukseli dnia 29 kwietnia 2016 r.

W imieniu Wspólnego Komitetu EOG
Claude MAERTEN
Przewodniczący
