

*Miljøstyrelsen  
Pesticider og genteknologi*

*10. juni 2013  
J. nr.*

## **NOTAT TIL FOLKETINGETS EUROPAUDVALG**

**Kommissionens delegerede forordning af 17. maj 2013 om ændring af Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EU) nr. 528/2012, for så vidt angår varigheden af arbejdsprogrammet for undersøgelse af eksisterende biocidholdige aktivstoffer.  
KOM(2013) 2814.**

### **Delegeret retsakt**

#### **1. Resumé**

Kommissionens har udstedt forordning af 17. maj 2013 om ændring af Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EU) nr. 528/2012 (biocidforordningen), for så vidt angår varigheden af arbejdsprogrammet for undersøgelse af eksisterende biocidholdige aktivstoffer (delegeret retsakt). Den delegerede retsakt regulerer arbejdsprogrammet for systematisk undersøgelse af alle eksisterende aktivstoffer, der anvendes i biocidholdige produkter. Kommissionens delegerede retsakt anses for vedtaget 2 måneder efter fremlæggelsen, med mindre Rådet eller Europa-Parlamentet gør indsigelse eller tilbagekalder delegationen til Kommissionen generelt. Den delegerede retsakt vurderes generelt at påvirke beskyttelsesniveauet i Danmark neutralt. Regeringen kan støtte, at Rådet ikke gør indsigelse mod udstedelsen af den konkrete delegerede retsakt, og vil 8 dage fra oversendelsen af nærværende notat lægge dette til grund.

#### **2. Baggrund**

Kommissionen sendte den 17. maj 2013 ovennævnte forslag til Rådet. Forslaget har hjemmel i Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EU) nr. 528/2012 om tilgængeliggørelse på markedet og anvendelse af biocidholdige produkter (biocidforordningen). Forslaget behandles i henhold til procedurerne for delegerede retsakter i TEUF artikel 290, jf. Kommissionens meddelelse KOM (2009) 673 af 9. december 2009 om anvendelse af artikel 290 i traktaten om Den Europæiske Unions funktionsmåde.

#### **3. Formål og indhold**

I begrundelsen for forslaget henviser Kommissionen til, at det igangværende arbejdsprogram for systematisk undersøgelse af alle eksisterende aktivstoffer, der anvendes i biocidholdige produkter, blev påbegyndt i 1998 og er fastsat til at være afsluttet den 14. maj 2014. Ifølge meddelelse fra

Kommissionen til Europa-Parlamentet vil undersøgelsen imidlertid først blive fuldført den 31. december 2024. Med den delegerede retsakt vil arbejdsprogrammet derfor blive forlænget til den 31. december 2024. Denne undersøgelse blev iværksat mhp. at kunne optage godkendte stoffer på en positivliste, når det er vurderet, at der er sikker anvendelse. Alle stoffer som ikke er vurderet i forhold til sikker anvendelse og dermed ikke er opført på positivlisten, vil ikke kunne anvendes lovligt i EU, med de nuværende regler efter 14 maj 2014. Forsinkelsen af arbejdsprogrammet skyldes bl.a. at der er blevet indført skrappe krav til databehandling, samt at der generelt har været flere ansøgninger om godkendelse af biocidaktivstoffer end man oprindeligt lagde til grund. Det forsøges der nu rettet op på med en mere realistisk tidsplan for hvornår arbejdsprogrammet kan afsluttes, hvilket bl.a. indebærer at antallet af beslutninger om godkendelse af aktivstoffer forøges fra de nuværende ca. 10-20 pr. år til ca. 50 beslutninger pr. år. Desuden vil EU's kemikalieagentur blive inddraget i arbejdet.

#### **4. Europa Parlamentets udtalelser**

Europa Parlamentet har endnu ikke udtalt sig om forslaget.

#### **5. Nærhedsprincippet**

Ikke relevant i denne sammenhæng.

#### **6. Gældende dansk ret**

Forordningen vil gælde umiddelbart i Danmark. Det vurderes, at forslaget ikke vil medføre behov for ændring af national lovgivning.

#### **7. Konsekvenser**

##### Forslagets økonomiske og erhvervsadministrative konsekvenser:

Kommissionen har ikke udarbejdet en konsekvensvurdering. Forslaget vurderes ikke at have negative økonomiske og erhvervsadministrative konsekvenser.

##### Statsfinansielle konsekvenser:

Forslaget vurderes ikke at have væsentlige statsfinansielle konsekvenser i forhold til den nuværende situation, hvor overgangsperioden fungerer.

##### Erhvervsadministrative konsekvenser:

Forslaget vurderes ikke at have væsentlige erhvervsadministrative konsekvenser.

##### Samfundsøkonomiske konsekvenser:

Forslaget vurderes ikke at få væsentlige samfundsøkonomiske konsekvenser.

### Beskyttelsesniveau:

I forhold til den nuværende retstilstand, hvor overgangsperioden fungerer, forventes forslaget at påvirke beskyttelsesniveauet for miljø og sundhed i Danmark neutralt.

I det omfang der er behov for at regulere produkter med et bestemt aktivstof, som endnu ikke er vurderet på EU-plan, vil dette kunne ske under den eksisterende nationale godkendelsesordning.

### **8. Høring**

Forslaget har været i høring i specialudvalget for miljø fra den 4.- 10. juni, og har ikke givet anledning til bemærkninger.

### **9. Generelle forventninger til andre landes holdninger**

Den fremgangsmåde, som foreslås i den delegerede retsakt, har været genstand for yderligere diskussioner og samråd med en ekspertgruppe (de kompetente myndigheders møde om biocider), der er sammensat af repræsentanter for medlemsstaternes kompetente myndigheder vedrørende biocidholdige produkter, repræsentanter for Det Europæiske Kemikalieagentur og repræsentanter for biocidindustrien, på møder den 19.-21. september 2012 og 12.-14. december 2012. På møderne var der bred støtte til forslaget.

### **10. Regeringens foreløbige generelle holdning**

Regeringen er enig i, at der er behov for en forlængelse af det igangværende arbejdsprogram for systematisk undersøgelse af alle eksisterende aktivstoffer, der anvendes i biocidholdige produkter. Regeringen beklager dog, at arbejdet i EU med vurderingen af aktivstoffer og selve arbejdsprogrammet har taget længere tid end oprindeligt planlagt. Regeringen lægger vægt på, at hvis en forlængelse ikke gennemføres vil Danmark og EU komme til at mangle biocidholdige produkter, der er nødvendige for at bekæmpe skadelige organismer. Dette kan få betydning for brugere af biocidholdige produkter, da nødvendige produkter så skal fjernes fra markedet. Regeringen lægger også vægt på, at selvom arbejdsprogrammet forlænges til 2024, vil tempoet for undersøgelse af de eksisterende aktivstoffer faktisk skulle sættes op i forhold til det nuværende niveau, hvilket Kommissionen har stærkt fokus på. Regeringen kan således støtte, at Rådet ikke gør indsigelse imod udstedelsen af den delegerede retsakt, og vil 8 dage fra oversendelse af nærværende notat lægge dette til grund.

### **11. Tidligere forelæggelser for Folketingets Europaudvalg**

Forslaget har ikke tidligere været forelagt Folketingets Europaudvalg.