



DECYZJA WYKONAWCZA KOMISJI (UE) 2026/378

z dnia 20 lutego 2026 r.

nieodnawiająca zatwierdzenia etofenproksu do stosowania w produktach biobójczych należących do grup produktowych 8 i 18 zgodnie z rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 528/2012

(Tekst mający znaczenie dla EOG)

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. 14 ust. 4 akapit pierwszy lit. b),

a także mając na uwadze, co następuje:

- (1) Etofenproks został włączony do załącznika I do dyrektywy 98/8/WE Parlamentu Europejskiego i Rady ⁽²⁾ jako substancja czynna przeznaczona do stosowania w produktach biobójczych należących do grupy produktowej 8 (Środki stosowane do konserwacji drewna). Na podstawie art. 86 rozporządzenia (UE) nr 528/2012 uznano zatem, że został on zatwierdzony na mocy tego rozporządzenia, z zastrzeżeniem wymogów określonych w załączniku I do dyrektywy 98/8/WE.
- (2) Zatwierdzenie etofenproksu do stosowania w produktach biobójczych należących do grupy produktowej 8 miało wygasnąć w dniu 31 stycznia 2020 r. W dniu 27 lipca 2018 r. złożono wniosek dotyczący odnowienia tego zatwierdzenia zgodnie z art. 13 ust. 1 rozporządzenia (UE) nr 528/2012.
- (3) Decyzją wykonawczą Komisji (UE) 2019/994 ⁽³⁾ ważność zatwierdzenia etofenproksu do stosowania w produktach biobójczych należących do grupy produktowej 8 została przedłużona do dnia 31 października 2022 r., aby zapewnić wystarczającą ilość czasu na rozpatrzenie wniosku dotyczącego odnowienia zatwierdzenia. Decyzją wykonawczą Komisji (UE) 2022/1487 ⁽⁴⁾ ważność zatwierdzenia etofenproksu do stosowania w produktach biobójczych należących do grupy produktowej 8 została ponownie przedłużona do dnia 31 października 2026 r. ze względu na opóźnienia związane z badaniami niezbędnymi do oceny kryteriów określania właściwości etofenproksu zaburzających funkcjonowanie układu hormonalnego.
- (4) Rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) nr 1036/2013 ⁽⁵⁾ etofenproks zatwierdzono również jako substancję czynną przeznaczoną do stosowania w produktach biobójczych należących do grupy produktowej 18, z zastrzeżeniem przestrzegania warunków określonych w załączniku do tego rozporządzenia.
- (5) Zatwierdzenie etofenproksu do stosowania w produktach biobójczych należących do grupy produktowej 18 miało wygasnąć w dniu 30 czerwca 2025 r. W dniu 25 października 2023 r. złożono wniosek dotyczący odnowienia tego zatwierdzenia zgodnie z art. 13 ust. 1 rozporządzenia (UE) nr 528/2012.

⁽¹⁾ Dz.U. L 167 z 27.6.2012, s. 1, ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/2012/528/oj>.

⁽²⁾ Dyrektywa 98/8/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 16 lutego 1998 r. dotycząca wprowadzania do obrotu produktów biobójczych (Dz.U. L 123 z 24.4.1998, s. 1, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/1998/8/oj>).

⁽³⁾ Decyzja wykonawcza Komisji (UE) 2019/994 z dnia 17 czerwca 2019 r. przedłużająca ważność zatwierdzenia etofenproksu do stosowania w produktach biobójczych należących do grupy produktowej 8 (Dz.U. L 160 z 18.6.2019, s. 26, ELI: http://data.europa.eu/eli/dec_impl/2019/994/oj).

⁽⁴⁾ Decyzja wykonawcza Komisji (UE) 2022/1487 z dnia 7 września 2022 r. przedłużająca ważność zatwierdzenia etofenproksu do stosowania w produktach biobójczych należących do grupy produktowej 8 zgodnie z rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 528/2012 (Dz.U. L 233 z 8.9.2022, s. 85, ELI: http://data.europa.eu/eli/dec_impl/2022/1487/oj).

⁽⁵⁾ Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) nr 1036/2013 z dnia 24 października 2013 r. w sprawie zatwierdzenia etofenproksu jako istniejącej substancji czynnej do stosowania w produktach biobójczych typu 18 (Dz.U. L 283 z 25.10.2013, s. 35, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2013/1036/oj).

- (6) Decyzją wykonawczą Komisji (UE) 2025/434 ⁽⁶⁾ ważność zatwierdzenia etofenproksu do stosowania w produktach biobójczych należących do grupy produktowej 18 została przedłużona do dnia 31 grudnia 2027 r., aby zapewnić wystarczającą ilość czasu na rozpatrzenie wniosku dotyczącego odnowienia.
- (7) W dniu 12 czerwca 2025 r. wnioskodawca, który złożył wnioski o odnowienie zatwierdzenia etofenproksu do stosowania w produktach biobójczych należących do grup produktowych 8 i 18, poinformował jednak Komisję, że wycofał swoje wnioski o odnowienie zatwierdzenia.
- (8) W związku z tym, ponieważ nie ustalono, że etofenproks nadal spełnia warunki określone w art. 4 ust. 1 rozporządzenia (UE) nr 528/2012, nie należy odnawiać zatwierdzenia.
- (9) Aby zapewnić podmiotom gospodarczym wystarczająco dużo czasu na dostosowanie się, wyroby poddane działaniu etofenproksu lub zawierające tę substancję, przeznaczone do stosowania w produktach biobójczych należących do grup produktowych 8 i 18, mogą być wprowadzane do obrotu przez okres 180 dni od wejścia w życie niniejszej decyzji.
- (10) Środki przewidziane w niniejszej decyzji są zgodne z opinią Stałego Komitetu ds. Produktów Biobójczych,

PRZYJMUJE NINIEJSZĄ DECYZJĘ:

Artykuł 1

Zatwierdzenie etofenproksu jako substancji czynnej przeznaczonej do stosowania w produktach biobójczych należących do grup produktowych 8 i 18 nie zostaje odnowione.

Artykuł 2

Wyroby poddane działaniu etofenproksu lub celowo zawierające tę substancję do stosowania w produktach biobójczych należących do grup produktowych 8 i 18 nie mogą być już wprowadzane do obrotu od dnia 11 września 2026 r.

Artykuł 3

Niniejsza decyzja wchodzi w życie dwudziestego dnia po jej opublikowaniu w *Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej*.

Sporządzono w Brukseli dnia 20 lutego 2026 r.

W imieniu Komisji
Przewodnicząca
Ursula VON DER LEYEN

⁽⁶⁾ Decyzja wykonawcza Komisji (UE) 2025/434 z dnia 5 marca 2025 r. przedłużająca ważność zatwierdzenia etofenproksu do stosowania w produktach biobójczych należących do grupy produktowej 18 zgodnie z rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 528/2012 (Dz.U. L, 2025/434, 6.3.2025, ELI: http://data.europa.eu/eli/dec_impl/2025/434/oj).