



NOTAT TIL FOLKETINGETS EUROPAUDVALG

om Forslag til 10 Kommissionsforordninger om godkendelse af aktivstofferne citronsyre i produkttype 2, cyfluthrin i produkttype 18, *bacillus thuringiensis kurstaki* i produkttype 18, chlorocresol i produkttyperne 1, 2, 3, 6 og 9, chlorocresol i produkttype 13, calcium magnesium oxid (brændt dolomit kalk) i produkttyperne 2 og 3, calcium oxid (brændt kalk) i produkttyperne 2 og 3, calcium magnesium tetrahydroxid (læske dolomit kalk) i produkttyperne 2 og 3, calcium dihydroxid (læske kalk) i produkttyperne 2 og 3, og coco alkyltrimethylammonium chlorid (ATMAC/TMAC) i produkttype 8, i henhold til forordning 528/2012 om tilgængeliggørelse på markedet og anvendelse af biocidholdige produkter. Forslag til 1 Kommissionsbeslutning om ikke-optagelse af visse aktivstoffer efter samme forordning.

Resumé

Kommissionen foreslår godkendelse af 9 aktivstoffer i henhold til forordning 528/2012 om biocidholdige produkter. Hvis forslagene om optagelsen af aktivstofferne bliver vedtaget, vil det betyde, at stofferne må indgå som aktivstof i biocidholdige produkter i de produkttyper som er vurderet.

Kommissionen foreslår også, at der laves en ikke-optagelsesbeslutning for en række aktivstoffer, hvor ansøger ikke har indsendt et dossier. Hvis forslaget bliver vedtaget, vil det betyde, at aktivstofferne skal udfases i biocidprodukter i de respektive produkttyper.

Samlet set vurderes der kun at være begrænsede økonomiske og eller administrative konsekvenser for erhvervslivet og staten. Der er ingen økonomiske eller administrative konsekvenser for regioner og kommuner.

Det er umiddelbart ikke muligt at vurdere konsekvenserne af forslagene for miljøbeskyttelsesniveauet, da det dels afhænger af om der efterfølgende konkret søges om godkendelse af biocidprodukter i Danmark og dels af den efterfølgende nationale vurdering.

Der skal stemmes om forslagene i Den Stående Komité for Biocidholdige produkter den 23. september 2016.

Regeringen mener, at der er vist sikker anvendelse til de i EU ansøgte anvendelsesområder for aktivstofferne citronsyre i produkttype 2, cyfluthrin i produkttype 18, bacillus thuringiensis kurstaki i produkttype 18, chlorocresol i produkttyperne 1, 2, 3, 6 og 9, chlorocresol i produkttype 13, calcium magnesium oxid (brændt dolomit kalk) i produkttyperne 2 og 3, calcium oxid (brændt kalk) i produkttyperne 2 og 3, calcium magnesium tetrahydroxid (læske dolomit kalk) i produkttyperne 2 og 3, calcium dihydroxid (læske kalk) i produkttyperne 2 og 3, og coco alkyltrimethylammonium chlorid (ATMAC/TMAC) i produkttype 8.

Regeringen er enig med Kommissionen om, at der laves en ikke-optagelsesbeslutning for en række aktivstoffer, hvor ansøger ikke har indsendt et dossier.

Regeringen agter derfor at stemme for Kommissionens forslag om godkendelse af de 9 aktivstoffer, samt Kommissionens forslag om en ikke-optagelsesbeslutning af bestemte aktivstoffer.

Baggrund

Kommissionen forventes at fremsætte ti selvstændige forslag til Kommissionsforordninger, samt en beslutning om ikke-optagelse af bestemte aktivstoffer:

- “ Draft Commission Implementing Regulation (EU) No./... of XXX approving citric acid as an existing active substance for use in biocidal products for product-types 2”,
- “ Draft Commission Implementing Regulation (EU) No./... of XXX approving cyfluthrin as an existing active substance for use in biocidal products for product-type 18”,
- “ Draft Commission Implementing Regulation (EU) No./... of XXX approving *Bacillus thuringiensis* subsp. *Kurstaki*, serotype 3a3b, strain ABTS-351, as an existing active substance for use in biocidal products for product-type 18”,
- “ Draft Commission Implementing Regulation (EU) No./... of XXX approving chlorocresol as an existing active substance for use in biocidal products for product-types 1, 2, 3, 6 and 9”,
- “ Draft Commission Implementing Regulation (EU) No./... of XXX approving chlorocresol as an existing active substance for use in biocidal products for product-type 13 ”,
- “ Draft Commission Implementing Regulation (EU) No./... of XXX approving calcium magnesium oxide (burnt dolomitic lime) as an existing active substance for use in biocidal products for product-types 2 and 3”,
- “ Draft Commission Implementing Regulation (EU) No./... of XXX approving calcium oxide (burnt lime) as an existing active substance for use in biocidal products for product-types 2 and 3”,
- “ Draft Commission Implementing Regulation (EU) No./... of XXX approving calcium magnesium tetrahydroxide (hydrated dolomitic lime) as an existing active substance for use in biocidal products for product-types 2 and 3”,
- “ Draft Commission Implementing Regulation (EU) No./... of XXX approving calcium dihydroxide (hydrated lime) as an existing active substance for use in biocidal products for product-types 2 and 3”,
- “ Draft Commission Implementing Regulation (EU) No./... of XXX approving coco alkyltrimethylammonium chloride (ATMAC/TMAC) as an existing active substance for use in biocidal products for product-type 8”,
- “ Draft Commission Implementing Decision of XXX on the non-approval of certain biocidal active substances pursuant to Regulation (EU) No 528/2012”.

Alle forslag har hjemmel i Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EU) nr. 528/2012 om tilgængeliggørelse på markedet og anvendelse af biocidholdige produkter.

Aktivstofferne har været på markedet i EU før den 14. maj 2000 og skal revurderes, idet det fremgår af forordningens artikel 89, stk. 1, at alle aktivstoffer, der var på markedet i EU før den 14. maj 2000, skal vurderes.

Forslagene skal behandles i henhold til procedurerne for gennemførelsesretsakter i TEUF artikel 291, og skal vedtages efter undersøgelsesproceduren i komitologiforordningen nr. 182/2011 i henhold til art 82 i forordning 528/2012 om biocidholdige produkter.

- Ved en *positiv udtalelse* i undersøgelseskomitéen vedtager Kommissionen forslaget.
- Ved en *ikke-udtalelse*, dvs. hvor der hverken er kvalificeret flertal for eller imod i undersøgelseskomitéen, kan Kommissionen ikke vedtage forslaget, da det vedrører beskyttelse af menneskers, dyrs eller planters sundhed og sikkerhed. Kommissionen kan dog vælge enten at forelægge forslaget for en appelkomité indenfor 1 måned eller forelægge et revideret forslag for undersøgelseskomitéen indenfor 2 måneder.
- Ved en *negativ udtalelse*, dvs. kvalificeret flertal imod i komitéen, og hvor Kommissionen vurderer, at foranstaltningerne er nødvendige, kan Kommissionen enten indenfor 1 måned forelægge sagen for appelkomitéen, eller indenfor 2 måneder forelægge et revideret forslag for undersøgelseskomitéen. I appelkomitéen kan Kommissionen vedtage forslaget i tilfælde af en positiv udtalelse og ved ikke-udtalelse. Afstemningsreglerne i appelkomiteen er identiske med undersøgelseskomitéens afstemningsregler. I tilfælde af negativ udtalelse kan Kommissionen ikke vedtage forslaget.

Appelkomitéen skal mødes tidligst 14 dage og senest 6 uger efter en sag er henvist dertil. Appelkomitéen afgiver udtalelse senest 2 måneder efter sagens henvisning.

Formål og indhold

Forslagene drejer sig om beslutning om optagelse af 9 aktivstoffer i 18 produkttyper (PT), samt en ikke optagelsesbeslutning af bestemte aktivstoffer.

For forslagene der drejer sig om beslutning om optagelse af aktivstofferne, er der tale om aktivstoffet:

Citronsyre (CAS Nr. 77-92-9) inden for anvendelsesområdet ”produkter til desinfektionsmidler og algedræbende midler, som ikke er beregnet til direkte anvendelse på mennesker eller dyr”(PT2). Stoffet har ingen harmoniseret klassificering¹. Den foreslåede klassificering er følgende: Skin Irrit.2:H315; Eye Irrit.2: H319.

Citronsyre er ikke omfattet af udelukkelseskriterierne i henhold til Artikel 5² og er ikke et aktivstof, som er kandidat til substitution i henhold til Artikel 10³ i forordning 528/2012.

Cyfluthrin (CAS nr. 68359-37-5) inden for anvendelsesområdet ”produkter til bekæmpelse af leddyr (f.eks. insekter, spindlere og krebsdyr) på anden vis end ved afskrækkelse eller tiltrækning” (PT

¹ Alle biocidaktivstoffer skal have en harmoniseret klassificering som er bindende i hele EU, og vedtages af ECHA's udvalg for risikovurdering. For enkelte ældre aktivstofansøgninger er disse ikke vedtaget endnu.

² Udelukkelseskriterierne er de kriterier som gør at et aktivstof som udgangspunkt ikke kan godkendes, hvis det fx er kræftfremkaldende, mutagen eller reproduktionstoksisk i kategori 1A eller 1B.

³ Aktivstoffer der er kandidater til substitution vil ved fornyelse og produktvurdering få foretaget en sammenlignende vurdering med andre kemiske og fysiske alternativer, og godkendes i kortere perioder end andre biocidaktivstoffer og -produkter.

18). Stoffet har en harmoniseret klassificering: Acute Tox 2, H300; Acute Tox. 3, H331; Aquatic Acute 1, H400; Aquatic Chronic 1, H410.

Cyfluthrin er ikke omfattet af udelukkelseskriterierne i henhold til Artikel 5 og er ikke et aktivstof, som er kandidat til substitution i henhold til Artikel 10 i forordning 528/2012.

***Bacillus thuringiensis kurstaki* (CAS Nr. ikke relevant)** inden for anvendelsesområdet ”produkter til bekæmpelse af leddyr (f.eks. insekter, spindlere og krebsdyr) på anden vis end ved afskrækkelse eller tiltrækning” (PT 18). Ingen klassificering eller mærkning er nødvendig i henhold til forordning 1272/2008.

Bacillus thuringiensis kurstaki er ikke omfattet af udelukkelseskriterierne i henhold til Artikel 5 og er ikke et aktivstof, som er kandidat til substitution i henhold til Artikel 10 i forordning 528/2012.

Chlorocresol (CAS Nr. 59-50-7) inden for anvendelsesområderne ”produkter der anvendes til hygiejne for mennesker, og som anvendes på eller i berøring med hud eller hovedbund med det primære formål at desinficere huden eller hovedbunden (PT1), desinfektionsmidler og algedræbende midler, som ikke er beregnet til direkte anvendelse på mennesker eller dyr ”(PT2), produkter til veterinærhygiejnisk brug såsom desinfektionsmidler, desinficerende sæber, hygiejneprodukter til mund eller krop eller med en antimikrobiel funktion. Produkter til desinficering af materialer og overflader i forbindelse med staldfaciliteter eller dyretransport” (PT 3), konserveringsmidler for produkter under opbevaring (PT 6) og beskyttelsesmidler til fibermaterialer, læder, gummi og polymeriserede materialer ”(PT9). Chlorocresol har en harmoniseret klassifikation: Acute Tox. 4; Eye Dam. 1; Skin Sens 1; Aquatic acute 1

I henhold til konklusionen på det 36th RAC møde marts 2016) blev det vedtaget at lave følgende ændring i forhold til den eksisterende klassificering: Acute Tox. 4; STOT SE 3; Skin Corr. 1C; Skin sens 1B; Aquatic acute 1; Aquatic chronic 3

Chlorocresol er ikke omfattet af udelukkelseskriterierne i henhold til Artikel 5 og er ikke et aktivstof, som er kandidat til substitution i henhold til Artikel 10 i forordning 528/2012.

Chlorocresol (CAS Nr. 59-50-7) inden for anvendelsesområdet ”konserveringsmidler til væsker, der anvendes ved bearbejdning eller skæring” (PT13). Stoffets klassifikation er beskrevet ovenfor. Det skal bemærkes, at der er to optagelsesforordninger på dette stof. Dette skyldes, at den rapporterende medlemsstat indsendte deres udkast til vurdering af stoffet i PT 13 til Kommissionen før 1. september 2013. Dette betyder, at stoffet skal vurderes efter Biociddirektivets retningslinjer.

Vurderingsrapporterne for chlorocresol i PT 1, 2, 3, 6 og 9 blev først indsendt til Kommissionen efter 1. sept. 2013 og skal derfor vurderes efter Biocidforordningens vurderingsprincipper.

Calcium magnesium oxid (CAS Nr. 37247-91-9), Calcium oxid (CAS Nr. 1305-78-8), Calcium magnesium tetrahydroxid (CAS Nr. 39445-23-3) og Calcium dihydroxid (CAS Nr. 1305-62-0), anvendes alle inden for anvendelsesområderne ”desinfektionsmidler og algedræbende midler, som ikke er beregnet til direkte anvendelse på mennesker eller dyr ”(PT2), produkter til veterinærhygiejnisk brug såsom desinfektionsmidler, desinficerende sæber, hygiejneprodukter til mund eller krop eller med en antimikrobiel funktion. Produkter til desinficering af materialer og overflader i forbindelse med staldfaciliteter eller dyretransport” (PT 3).

Ingen af stofferne har en harmoniseret klassificering. Forslag til klassificering er følgende: Skin Irrit. 2; Eye Dam. 1; STOT SE 3

Stofferne er ikke omfattet af udelukkelseskriterierne i henhold til Artikel 5 og er ikke et aktivstof, som er kandidat til substitution i henhold til Artikel 10 i forordning 528/2012.

Coco alkyltrimethylammonium chlorid (ATMAC/TMAC) (CAS Nr. 61789-18-2) inden for anvendelsesområdet "træbeskyttelsesmidler" (PT 8). Coco alkyltrimethylammonium chlorid (ATMAC/TMAC) har ikke en harmoniseret klassifikation. Forslag til klassificering er følgende:

Acute toxicity (oral) Hazard Category 3

Acute toxicity (dermal) Hazard Category 3

Skin Corrosion Hazard Category 1B

Aquatic Acute 1

Coco alkyltrimethylammonium chlorid (ATMAC/TMAC) er ikke omfattet af udelukkelseskriterierne i henhold til Artikel 5 og er ikke et aktivstof, som er kandidat til substitution i henhold til Artikel 10 i forordning 528/2012.

Stofferne er blevet vurderet af et medlemsland, og vurderingen er derefter behandlet i arbejdsgrupper under Kommissionen, hvor alle EU-landes biocidmyndigheder og ECHA har deltaget. I forbindelse med dette arbejde er der udarbejdet en risikovurderingsrapport for hvert aktivstof/PT kombination. Disse rapporter har dannet grundlaget for Biocidkomitéens udtalelse. I biocidkomitéen er samtlige EU-landes biocidmyndigheder og ECHA repræsenteret. Komitéen har støttet optagelsen af samtlige aktivstof/PT kombinationer. Danmark har ikke haft indvendinger vedr. vurderingen af stofferne, som har resulteret i ovennævnte forslag, der har til hovedformål at optage aktivstofferne på en EU-liste over godkendte aktivstoffer i de respektive produkttyper.

Ifølge udkastet til vurderingsrapporten, som er knyttet til forordningsforslaget, har vurderingen af stofferne ud fra de angivne anvendelsesområder vist, at stofferne - og produkter indeholdende disse stoffer opfylder betingelserne i artikel 5 i direktiv 98/8/EC samt artikel 19 i forordning (EU) Nr. 528/2012; dvs. at der ikke er uacceptable effekter på sundhed og miljø ved de angivne anvendelsesområder. I forbindelse med godkendelsen af aktivstoffer i EU er det tilstrækkeligt at vise, at der er en sikker anvendelse. Dette vil sige, at man ved miljø- og sundhedsvurdering har vist, at det ikke udgør en risiko for menneskers sundhed eller for miljøet. Aktivstoffet i sig selv kan godt have iboende skadelige egenskaber, men en faktisk risiko for sundhed eller miljø afhænger af, hvor meget af det pågældende aktivstof miljøet eller mennesker udsættes for ved den ansøgte anvendelse. Til at vurdere denne risiko findes forskellige eksponeringsscenerier, hvor man kan estimere, hvor meget enten miljø eller mennesker udsættes for ved brugen af det repræsentative produkt. Hvis denne eksponering ikke overskrider de fastsatte værdier for skadelig effekt af stoffet, kan aktivstoffet godkendes på EU plan.

Når et aktivstof er optaget på EU-listen over godkendte aktivstoffer, er det en national eller en EU- (for EU-godkendelser) opgave at tage stilling til, om de biocidprodukter, aktivstoffet indgår i, kan godkendes til brug i det pågældende land eller i hele EU. Denne stillingtagen skal ske på grundlag af de såkaldte "ensartede principper" (bilag VI til forordningen) samt den viden om aktivstoffet, der er opnået ved vurderingen. I forslagene om beslutning om optagelse af aktivstofferne på EU-listen er der skrevet en restriktion ind om, at landene eller EU skal foretage en risikovurdering og sikre passende risikobegrænsningsforanstaltninger på de anvendelsesområder, som ikke er beskrevet i optagelsesforordningen.

Aktivstofferne har ikke været til høring i den Videnskabelige Komité for sundhed og miljørisiko (SCHER), da Kommissionen ikke har fundet det nødvendigt at stille specifikke spørgsmål til stofferne og vurderingen. Aktivstofferne der foreslås optaget indgår i øjeblikket ikke i biocidprodukter, der er godkendelsespligtige i de relevante produkttyper i Danmark. Dette udelukker dog ikke, at disse aktivstoffer kan indgå i biocidprodukter, der ikke hidtil har været godkendelsespligtige i Danmark. Aktivstoffer i produkttyperne 1, 2, 3, 6 9 og 13 indgår ikke i øjeblikket i godkendelsespligtige produkttype under den nationale ordning (med undtagelse af algebekæmpelsesmidler i produkttype

2). Dog kan biocidprodukter i visse produkttyper, der ikke er omfattet af den nationale biocidgodkendelsesordning, være reguleret under andre nationale regelsæt, f.eks. har Fødevarestyrelsen en godkendelsesordning for desinfektionsmidler, der bruges på overflader, som kommer i kontakt med fødevarer, samt pattedypnings- og yveraftørringsmidler.

Vedr. ikke-optagelsesbeslutningen for visse aktivstoffer er dette en naturlig konsekvens af Biocidforordningen, da en ansøgning om deltagelse i revurderingsprogrammet for disse aktivstoffer skulle have været indsendt til og accepteret af ECHA i 2015. Da dette ikke er sket skal aktivstofferne udfases. Kommissionen har endnu ikke fremsendt beslutningsforslaget og det er således ikke på nuværende tidspunkt muligt klart at identificerer hvilke aktivstoffer der er tale om. Kommissionen forventes at fremsende deres forslag inden for få dage.

Europa-Parlamentets udtalelser

Europa-Parlamentet skal ikke udtale sig om forslaget.

Nærhedsprincippet

Kommissionen har ikke redegjort for nærhedsprincippet. Der er tale om en gennemførelsesforanstaltning af en allerede vedtaget retsakt, hvorfor regeringen vurderer, at forslagene er i overensstemmelse med nærhedsprincippet.

Gældende dansk ret

Der er tale om vedtagelse af nye forordninger, som er direkte gældende i Danmark.

Konsekvenser

Lovgivningsmæssige konsekvenser

Hvis forslagene om optagelsen af stofferne bliver vedtaget, vil stofferne blive optaget på EU-listen over godkendte aktivstoffer. Denne liste er direkte gældende i Danmark.

Derudover skal det bemærkes, at der ikke i øjeblikket er en national godkendelsesordning for biocidprodukter i produkttyperne 1, 2, 3, 6, 9 og 13 (med undtagelse af algebekæmpelsesmidler i produkttype 2). Dog kan biocidprodukter i visse produkttyper, der ikke er omfattet af den nationale biocidgodkendelsesordning være reguleret under andre nationale regelsæt, f.eks. har Fødevarestyrelsen en godkendelsesordning for desinfektionsmidler, der bruges på overflader, som kommer i kontakt med fødevarer, samt pattedypnings- og yveraftørringsmidler.

Økonomiske konsekvenser

Hvis forslagene om optagelse af stofferne på EU-listen over godkendte aktivstoffer vedtages, skal forordningerne træde i kraft ca. 1½ år efter afstemningen.

Eventuelle ansøgninger om nationale eller EU godkendelser af biocidholdige produkter indeholdende de nævnte aktivstoffer skal indsendes til vurderingsmyndighederne eller EU's kemikalieagentur (ECHA) på ikrafttrædelsesdatoen for forordningerne. Disse produktansøgninger skal vurderes i henhold til de ensartede principper.

Denne vurdering af produktansøgninger vurderes at få begrænsede statsfinansielle eller administrative konsekvenser for det offentlige eller konsekvenser for EU's budget, selv om vurderingen baseret på de "ensartede principper" er mere omfattende og kræver yderligere dokumentationsmateriale i forhold til den nuværende danske vurdering under den nationale overgangsordning. De begrænsede statsfinansielle og administrative konsekvenser for det offentlige er primært en følge af biocidforordningen snarere end af de aktuelle forslag om, at stofferne kan godkendes i EU. Dette

skyldes, at statens omkostninger i forbindelse med godkendelsen af biocidprodukter indeholdende disse aktivstoffer er gebyrfinansieret. De konkrete forslag om optagelse af 9 aktivstoffer påvirker ikke EU's budget.

Evt. statsfinansielle konsekvenser afholdes, jf. budgetvejledningens retningslinjer, indenfor ressortministeriets egne rammer.

Forslagene skønnes ikke at have væsentlige samfundsøkonomiske konsekvenser (herunder konsekvenser for kommuner og regioner).

Forslagenes vedtagelse vurderes ud fra en samlet betragtning kun at få begrænsede økonomiske konsekvenser for erhvervslivet. På byrdesiden vil de relativt få danske firmaer, der importerer og sælger biocidholdige produkter, inden for få år blive mødt med biocidforordningens gradvise forøgelse af antallet af biocidprodukter, der bliver godkendelsespligtige, skærpede krav om dokumentationsmateriale samt et gebyr i forbindelse med godkendelsesbehandlingen. Til gengæld betyder harmoniseringen i EU af ansøgningskrav mv. at virksomheder, som markedsfører i flere lande, inden for visse rammer kan genbruge ansøgninger indgivet i andre EU-medlemslande med store besparelser til følge. Det bemærkes, at forøgelsen af antallet af biocidprodukter der bliver godkendelsespligtige, krav om forøget dokumentation og gebyr mv. er en følge af biocidforordningen snarere end af de nærværende forslag om, at stofferne kan godkendes i EU.

Konsekvensen ved ikke at vedtage forslag om EU-godkendelse af stofferne ville være, at stofferne vil blive forbudt at sælge og anvende i biocidholdige produkter i EU for de respektive produkttyper, hvilket kunne udgøre en betydelig økonomisk byrde for virksomhederne.

Beskyttelsesniveauet og andre konsekvenser

Det er ved optagelsen af et aktivstof på EU-listen over godkendte aktivstoffer tilstrækkeligt at påvise en sikker anvendelse af stoffet, men der vil efterfølgende kunne søges godkendelser af produkter der ikke bruges på nøjagtig samme måde, og derfor er sundheds- og miljøpåvirkningen ved alle potentielle anvendelser ikke afdækket ved aktivstofgodkendelsen. Det er derfor ikke muligt på nuværende tidspunkt at give en præcis vurdering af konsekvenserne for beskyttelsesniveauet i Danmark ved optagelsen af stofferne i de respektive produkttyper. Derudover vil effekten på beskyttelsesniveauet afhænge dels af, om der konkret søges om godkendelse af et produkt med det pågældende aktivstof i Danmark eller EU, dels af den efterfølgende nationale vurdering af, om produkterne kan godkendes under danske forhold. Sundheds- og miljøpåvirkningen ved andre anvendelser vurderes i forbindelse med produktgodkendelsen.

Der har ikke tidligere været krav om godkendelse for den type biocidanvendelser som er omfattet af produkttyperne 1, 2, 3, 6, 9, og 13 (med undtagelse af algebekæmpelsesmidler i produkttype 2), og der har heller ikke været anden markedsovervågning af biocidforbruget på dette område. Derfor er der ikke præcis viden om, i hvilke mængder de berørte aktivstoffer bliver brugt til biocidformål i dag i Danmark.

Høring

Sagen har været i høring i EU-miljøspecialudvalget 7. – 9. september 2016, og der er indkommet et svar fra Det Økologiske Råd (DØR). DØR fremfører skepsis overfor brugen af flere af aktivstofferne, da de har miljø- og sundhedsskadelige effekter, som kan bidrage til flere hormonforstyrrelser blandt særligt børn. DØR fremhæver Cyfluthrin og Chlorocresol.

Generelle forventninger til andre landes holdninger

Forslagene forventes vedtaget med kvalificeret flertal.

Regeringens foreløbige generelle holdning

Ved behandlingen i EU er det vurderet, at der generelt er sikre anvendelser for citronsyre i produkttype 2, cyfluthrin i produkttype 18, *bacillus thuringiensis kurstaki* i produkttype 18, chlorocresol i produkttyperne 1, 2, 3, 6, 9 og 13, calcium magnesium oxid (brændt dolomit kalk) i produkttyperne 2 og 3, calcium oxid (brændt kalk) i produkttyperne 2 og 3, calcium magnesium tetrahydroxid (hydreret dolomit læske) i produkttyperne 2 og 3, calcium dihydroxid (hydreret læske) i produkttyperne 2 og 3 og coco alkyltrimethylammonium chlorid (ATMAC/TMAC) i produkttype 8, hvilket Danmark er enig i. Danmark er også enig i Kommissionens forslag om ikke-optagelse af bestemte aktivstoffer.

Regeringen agter på den baggrund at støtte forslagene.

Tidligere forelæggelser for Folketingets Europaudvalg

Sagen har ikke tidligere været forelagt Folketingets Europaudvalg.