

## Udenrigsministeriet

Medlemmerne af Folketingets Europaudvalg

Asiatisk Plads 2  
DK-1448 København K  
Telefon +45 33 92 00 00  
Telefax +45 32 54 05 33  
E-mail: um@um.dk  
http://www.um.dk  
Girokonto 3 00 18 06

Bilag  
1

Sagsnummer  
2017-108

Kontor  
EKN

22. juni 2017

### **KOMITÉSAG**

#### **Tilgængeliggørelse på markedet og anvendelse af biocidholdige produkter**

Til underretning for Folketingets Europaudvalg vedlægges Miljø- og Fødevareministeriets notat vedrørende forslag til tre Kommissionsforordninger om godkendelse af aktivstofferne fludioxonil i produkttyperne 7, 9 og 10, 2-methylisothiazol-3(2H)-one (MIT) i produkttype 12 og margosa ekstrakt (kold-presset olie fra *Azadirachta indica* frø uden skal, ekstraheret ved super-kritisk kuldioxid) i produkttype 19, samt otte Kommissionsforordninger om fornyset godkendelse af aktivstofferne warfarin, chlorophacinon, coumatetralyl, difenacoum, bromadiolon, brodifacoum, difethialon og flocoumafen i produkttype 14, i henhold til forordning 528/2012 om tilgængeliggørelse på markedet og anvendelse af biocidholdige produkter.

Der skal stemmes om forslagene i Den Stående Komité for Biocidholdige produkter den 12. juli 2017 eller ved en skriftlig procedure, som forventes at kunne finde sted i juni 2017.

Det er umiddelbart ikke muligt at vurdere konsekvenserne af forslagene for miljøbeskyttelsesniveauet i forhold til godkendelsen af de foreslåede tre aktivstoffer. Det vurderes, at forslaget om en fornyet godkendelse af de otte aktivstoffer har en positiv indflydelse på beskyttelsesniveauet i EU, da der her er indført nye krav til risikoreducerende foranstaltninger i optagelsesforordningerne i forhold til de nuværende godkendelser.

Regeringen mener, at der er vist sikker anvendelse til de i EU ansøgte anvendelsesområder for aktivstofferne:

- fludioxonil i produkttyperne 7, 9 og 10,
- 2-methylisothiazol-3(2H)-one (MIT) i produkttype 12 og
- margosa ekstrakt (kold-presset olie fra *Azadirachta indica* frø uden skal, ekstraheret ved super-kritisk kuldioxid) i produkttype 19.

Regeringen agter derfor at stemme for Kommissionens forslag om godkendelse af de tre aktivstoffer i de respektive produkttyper.

Regeringen mener ikke, at der er vist sikker anvendelse til det i EU ansøgte anvendelsesområde for aktivstofferne warfarin, chlorophacinon, coumatetralyl, difenacoum, bromadiolon, brodifacoum, difethialon og flocoumafen i produkttype 14 (rodenticider – midler til bekæmpelse af mus, rotter og andre gnavere), men regeringen er enig i, at der foreligger dokumentation for, at de pågældende aktivstoffer er nødvendige for at forebygge eller bekæmpe en alvorlig fare for menneskers sundhed, dyrs sundhed eller miljøet, samt for at en ikke-godkendelse af disse aktivstoffer kan have en uforholdsmæssig negativ samfundsmæssig konsekvens i forhold til risikoen for menneskers sundhed, dyrs sundhed eller miljøet som følge af stoffernes anvendelse.

Regeringen agter derfor at stemme for Kommissionens forslag om fornyet godkendelse af aktivstofferne warfarin, chlorophacinon, coumatetralyl, difenacoum, bromadiolon, brodifacoum, difethialon og flocoumafen i produkttype 14.

Anders Samuelson