



Miljøministeriet  
Departementet

Den 14. juni 2021  
MIM 055

## GRUNDNOTAT TIL FOLKETINGETS EUROPAUDVALG

### om Kommissionens forslag til en gennemførelsesretsakt om at forlænge godkendelsen for "hexaflumuron" i produkttype 18 i henhold til forordning 528/2012 om tilgængeliggørelse på markedet og anvendelse af biocidholdige produkter (komitesag)

#### KOM-dokument foreligger

##### **Resumé**

Kommissionen foreslår en udskydelse af udløbsdatoerne for godkendelse af aktivstoffet "hexaflumuron" i "insekticider, acaricider og produkter til bekæmpelse af andre leddyr" (produkttype 18) i henhold til forordning 528/2012 om tilgængeliggørelse på markedet og anvendelse af biocidholdige produkter (biocidforordningen). Hvis forslaget bliver vedtaget, vil det betyde, at stofferne fortsat må indgå som aktivstof i biocidholdige produkter i de respektive produkttyper. Der er ingen væsentlige økonomiske eller administrative konsekvenser for erhvervslivet og staten. Der er heller ingen væsentlige økonomiske eller administrative konsekvenser for regioner og kommuner. Forslaget påvirker beskyttelsesniveauet neutral, da der er på nuværende tidspunkt ikke er godkendte midler med "hexaflumuron" i Danmark. Forslagene blev drøftet på et videomøde i den stående komité for biocidholdige produkter den 3. juni 2021 med efterfølgende skriftlig afstemning med forventet frist d. 1. eller 2. juli 2021. Kommissionen vurderer, at det på grund af forhold, der ikke kan tilskrives ansøgeren, er nødvendigt at udskyde godkendelsernes udløbsdatoer for "hexaflumuron" i produkttype 18 i en periode, der er tilstrækkelig til at give mulighed for at vurdere ansøgningerne om en eventuel fornyelse. Hexaflumuron opfylder udelukkelseskriterierne for godkendelse, da det er kategoriseret som PBT og vPvB i henhold til Bilag XIII til forordning (EF) nr. 1907/2006. Regeringen agter på den baggrund at stemme imod forslaget om en forlængelse af udløbsdatoerne.

##### **Baggrund**

Kommissionen har fremsat forslag til beslutning om at udskyde godkendelsens udløbsdato for "hexaflumuron" i "insekticider, acaricider og produkter til bekæmpelse af andre leddyr" (produkttype 18).

Forslaget har hjemmel i artikel 82 i Europa-Parlamentets og Rådets Forordning (EU) nr. 528/2012 om tilgængeliggørelse på markedet og anvendelse af biocidholdige produkter (biocidforordningen).

Forslaget behandles i en rådgivningsprocedure i den stående komité for biocidholdige produkter. Når rådgivningsproceduren finder anvendelser afgiver komitéen udtalelse, om nødvendigt ved afstemning. Hvis komitéen stemmer, afgives udtalelse med simpelt flertal blandt komitéens medlemmer. Kommissionen træffer afgørelse om de udkast til retsakter, der skal vedtages under størst mulig hensyntagen til konklusionerne af komitéens drøftelser og komitéens udtalelse.

Forslagene blev drøftet på et videomøde i den stående komité for biocidholdige produkter den 3. juni 2021 med efterfølgende skriftlig afstemning med forventet frist d. 1. eller 2. juli 2021.

### **Formål og indhold**

Forslaget drejer sig om en beslutning om at forlænge godkendelse i en periode, der er tilstrækkelig til at give mulighed for at vurdere ansøgningen om fornyet godkendelse for "hexaflumuron". Stoffet er på nuværende tidspunkt godkendt til brug i produkttype 18 (insekticider, aracider og produkter til bekæmpelse af andre leddyr). Godkendelsen står til at udløbe den 31. marts 2022. Den 23. september 2020 blev der indgivet en ansøgning om forlængelse af godkendelsen. Kommissionen foreslår, at udløbsdatoen for godkendelsen forlænges til den 30. september 2024.

Aktivstoffet er omfattet af udelukkelseskriterierne i Biocidforordningen, da det opfylder kriterierne for at være svært nedbrydelige, ophobende i levende organismer og giftige (PBT), samt meget svært nedbrydelige og meget ophobende i levende organismer (vPvB), i henhold til bilag XIII til forordning (EF)1907/2006. Ifm. ansøgningen om fornyet godkendelse vil det skulle undersøges, om stoffet på trods af at opfylde udelukkelseskriterierne kan godkendes i henhold til Biocidforordningens artikel 5 (2).

Der er ikke godkendte produkter i Danmark med "hexaflumuron" i dag, og det antages dermed, at der i Danmark eksisterer relevante alternativer til produkter med aktivstoffet.

### **Europa-Parlamentets udtalelser**

Europa-Parlamentet skal ikke udtale sig om forslaget.

### **Nærhedsprincippet**

Der er tale om gennemførelsesforanstaltninger til en allerede vedtaget retsakt. Det er derfor regeringens vurdering, at det følger heraf, at forslaget er i overensstemmelse med nærhedsprincippet.

### **Gældende dansk ret**

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

### **Konsekvenser**

Hvis forslaget bliver vedtaget, vil udløbsdatoen for godkendelsen blive ændret til den 30. september 2024. Det vil betyde, at "hexaflumuron" vil forblive på EU-listen over godkendte aktivstoffer. Denne liste er direkte gældende i Danmark, og der vil derfor ikke være lovgivningsmæssige konsekvenser for Danmark.

Forslaget har ingen væsentlige statsfinansielle eller administrative konsekvenser for det offentlige eller konsekvenser for EU's budget. Forslagene skønnes ikke at have væsentlige samfunds- eller erhvervsøkonomiske konsekvenser.

En vedtagelse af forslaget skønnes ikke at berøre beskyttelsesniveauet i Danmark og EU, da det ikke vil ændre på, hvilke midler med aktivstoffet, der på nuværende tidspunkt er godkendt.

### **Høring**

Et notat om Kommissionens forslag har været udsendt i skriftlig høring i EU Miljø-specialudvalget, hvor der er indkommet bemærkninger fra Rådet for Grøn Omstilling, som tilslutter sig Regeringens holdning om at stemme imod forslaget.

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

Man er fra dansk side ikke bekendt med offentlige tilkendegivelser om forslagene i andre medlemsstater. På baggrund af tidligere afstemninger om lignende forslag forventes der at være flertal for forslaget blandt medlemsstaterne.

### **Regeringens foreløbige generelle holdning**

Det er regeringens holdning, at det forhold, at stoffet falder for udelukkelseskriterierne ved at være klassificeret som PBT og vPvB og der pt. ikke er godkendt midler med "hexaflumuron" i Danmark og der derfor er alternativer i Danmark, betyder at der ikke bør ske en forlængelse af stoffet. Der bør i stedet igangsættes en officiel høring af alternativer. Stoffer, der falder for udelukkelseskriterierne, bør kun forlænges, hvis der mangler alternativer.

### **Tidligere forelæggelser for Folketingets Europaudvalg**

Sagen har ikke tidligere været forelagt Folketingets Europaudvalg.