

NOTAT



Miljøministeriet
Departementet

GRUNDNOTAT TIL FOLKETINGETS EUROPAUDVALG

om forslag til to kommissionsafgørelser om ikke-fornyelse af godkendelse af aktivstoffet acrolein i produkttype 12 hhv. ophævelse af tidligere kommissionsafgørelse om administrativ forlængelse af godkendelse af aktivstoffet acrolein i produkttype 12 i henhold til forordning 528/2012 om tilgængeliggørelse på markedet og anvendelse af biocidholdige produkter (komitesag)

KOM-dokument foreligger ikke

Resumé

Kommissionen foreslår ikke-fornyelse af godkendelse af aktivstoffet acrolein i produkttype 12 ("midler mod slim") samt ophævelse af tidligere kommissionsafgørelse om administrativ forlængelse af godkendelse af aktivstoffet acrolein i produkttype 12 i henhold til forordning 528/2012 om biocidholdige produkter (komitesag). Hvis forslagene bliver vedtaget, vil det betyde, at stoffet ikke længere må indgå som aktivstof i biocidholdige produkter i produkttype 12. Det vurderes, at forslagene ikke får væsentlige økonomiske eller administrative konsekvenser for stat, regioner, kommuner eller erhvervslivet. Samlet set påvirker forslagene miljøbeskyttelsesniveauet i Danmark neutralt, da der ikke findes godkendte produkter med stoffet på det danske marked i dag. Forslagene er drøftet på et møde i den stående komité for biocidholdige produkter den 17. marts 2023 med forventet efterfølgende skriftlig afstemning i maj/juni 2023. Ansøger har trukket sin ansøgning om en fornyet godkendelse af acrolein i produkttype 12, og derfor kan godkendelsen af stoffet ikke fornyes. Udløbsdatoen for den nuværende godkendelse er tidligere administrativt forlænget, fordi der var behov for yderligere tid for at færdiggøre revurderingen. Da revurderingen nu afsluttes med en ikke-fornyelse, bør Kommissionens tidligere afgørelse ophæves. Regeringen agter på den baggrund at støtte forslagene

Baggrund

Kommissionen forventes at fremsætte to forslag til kommissionsafgørelser om ikke-fornyelse af godkendelse af aktivstoffet acrolein i produkttype 12 hhv. ophævelse af kommissionsafgørelse nr. 2022/1486 om administrativ forlængelse af den nuværende godkendelse til 28. februar 2025 i henhold til forordning 528/2012 om tilgængeliggørelse på markedet og anvendelse af biocidholdige produkter.

Forslagene har hjemmel i Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EU) nr. 528/2012 om tilgængeliggørelse på markedet og anvendelse af biocidholdige produkter. Baggrunden for forslagene er artikel 14, stk. 4 hhv. artikel 14, stk. 5.

Forslaget om ikke-fornyelse af godkendelse af acrolein i produkttype 12 behandles i en undersøgelsesprocedure i den stående komité for biocidholdige produkter. Afgiver komitéen en positiv udtalelse med kvalificeret flertal, vedtager Kommissionen forslaget. Afgiver komitéen en negativ udtalelse med kvalificeret flertal, vedtager Kommissionen ikke forslaget. Afgives der ikke nogen udtalelse med kvalificeret flertal, kan

Kommissionen inden for to måneder forelægge komitéen et ændret forslag eller inden for en måned forelægge forslaget for appeludvalget. Afgiver appeludvalget med kvalificeret flertal en negativ udtalelse om forslaget, kan Kommissionen ikke vedtage forslaget. Afgiver appeludvalget med kvalificeret flertal en positiv udtalelse, vedtager Kommissionen forslaget. Afgiver appeludvalget ikke nogen udtalelse med kvalificeret flertal kan Kommissionen vedtage forslaget.

Forslaget om ophævelse af kommissionsafgørelse nr. 2022/1486 om administrativ forlængelse af godkendelsen behandles i en rådgivningsprocedure i den stående komité for biocidholdige produkter. Når rådgivningsproceduren finder anvendelse afgiver komitéen udtalelse, om nødvendigt ved afstemning. Hvis komitéen stemmer, afgives udtalelsen med simpelt flertal blandt komitéens medlemmer. Kommissionen træffer afgørelse om de udkast til retsakter, der skal vedtages under størst mulig hensynstagen til konklusionerne af komitéens drøftelser og komitéens udtalelse.

Forslagene er drøftet på et møde i den stående komité for biocidholdige produkter den 17. marts. 2023 med forventet efterfølgende skriftlig afstemning i maj/juni 2023.

Formål og indhold

Forslagene drejer sig om afgørelse om ikke-fornyelse af godkendelsen af aktivstoffet acrolein i produkttype 12 ("midler mod slim") samt afgørelse om ophævelse af kommissionsafgørelse nr. 2022/148 om administrativ forlængelse af godkendelsen af acrolein i produkttype 12 til 28. februar 2025.

Acrolein blev oprindeligt godkendt for en 10 årig periode med udløbsdato d. 31. august 2020. Der har foreligget en ansøgning om fornyet godkendelse indsendt til Tjekkiet. Godkendelsen er administrativt forlænget af to omgange, idet Tjekkiet har meddelt Kommissionen først, at en fuld evaluering er nødvendig, og dernæst, at der var behov for yderligere tid til at færdigvurdere supplerende dokumentation, som ansøger havde indsendt efter anmodning. Ansøger har trukket deres ansøgning om fornyelse af godkendelsen, og derfor kan det ikke fastslås, om stoffet stadig opfylder betingelserne for en godkendelse. På den baggrund foreslår Kommissionen en ikke-fornyelse af godkendelsen af acrolein i produkttype 12 samt en ophævelse af kommissionsafgørelse nr. 2022/148.

Europa-Parlamentets udtalelser

Europa-Parlamentet skal ikke udtale sig om forslagene.

Nærhedsprincippet

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

Gældende dansk ret

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

Konsekvenser

Lovgivningsmæssige konsekvenser

Hvis forslagene bliver vedtaget, vil stoffet udgå fra EU-listen over godkendte aktivstoffer. EU-listen over godkendte aktivstoffer er direkte gældende i Danmark, og der vil derfor ikke være lovgivningsmæssige konsekvenser af forslagene.

Økonomiske konsekvenser

Forslagene har ingen væsentlige statsfinansielle eller administrative konsekvenser for det offentlige eller konsekvenser for EU's budget. Det bemærkes, at afledte nationale udgifter, som følger af EU-retsakter, afholdes inden for de berørte ministeriers eksisterende bevillingsrammer, jf. budgetvejledningens bestemmelser herom. Forslaget skønnes ikke at have væsentlige samfundsøkonomiske

konsekvenser.

Der er ikke godkendte biocidprodukter med acrolein i produkttype 12 i Danmark i dag. Der vurderes derfor, at forslagene ikke har erhvervsøkonomiske konsekvenser.

Beskyttelsesniveauet og andre konsekvenser

Det vurderes, at forslagene har en neutral indflydelse på beskyttelsesniveauet i Danmark, idet der ikke findes godkendte biocidprodukter med stoffet i Danmark i dag.

Høring

Sagen har været i skriftlig høring i EU-Miljøspecialudvalget, hvor der ikke er indkommet bemærkninger.

Generelle forventninger til andre landes holdninger

Der forventes at være flertal for forslagene blandt medlemsstaterne.

Regeringens foreløbige generelle holdning

Ansøger har trukket sin ansøgning om en fornyet godkendelse af acrolein i produkttype 12, og derfor kan godkendelsen af stoffet ikke fornyes. Udløbsdatoen for den nuværende godkendelse er tidligere administrativt forlænget, fordi der var behov for yderligere tid for at færdiggøre revurderingen. Da revurderingen nu afsluttes med en ikke-fornyelse, bør Kommissionens tidligere afgørelse ophæves. Regeringen agter på den baggrund at støtte forslagene.

Tidligere forelæggelser for Folketingets Europaudvalg

Sagen har ikke tidligere været forelagt Folketingets Europaudvalg.