NOTIFICACIÓN

Se da traslado de la notificación siguiente de conformidad con el artículo 10.6.

|  |  |
| --- | --- |
| **1.** | **Miembro que notifica:** UNIÓN EUROPEA**Si procede, nombre del gobierno local de que se trate (artículos 3.2 y 7.2):** |
| **2.** | **Organismo responsable:** Comisión Europea**Nombre y dirección (incluidos los números de teléfono y de fax, así como las direcciones de correo electrónico y sitios web, en su caso) del organismo o autoridad encargado de la tramitación de observaciones sobre la notificación, en caso de que se trate de un organismo o autoridad diferente:***European Commission* (Comisión Europea)*EU-TBT Enquiry Point* (Servicio de Información OTC de la UE)Fax: +(32) 2 299 80 43Correo electrónico: grow-eu-tbt@ec.europa.euSitio web: <http://ec.europa.eu/growth/tools-databases/tbt/en/> |
| **3.** | **Notificación hecha en virtud del artículo 2.9.2 [X], 2.10.1 [ ], 5.6.2 [ ], 5.7.1 [ ], o en virtud de:** |
| **4.** | **Productos abarcados (partida del SA o de la NCCA cuando corresponda; en otro caso partida del arancel nacional. Podrá indicarse además, cuando proceda, el número de partida de la ICS):** Biocidas; Productos de la industria química (ICS: 71.100). |
| **5.** | **Título, número de páginas e idioma(s) del documento notificado:** *Draft Commission Implementing Decision not approving esbiothrin as an active substance for use in biocidal products of product-type 18* (Proyecto de Decisión de Ejecución de la Comisión por la que no se aprueba la esbiotrina como sustancia activa para biocidas, tipo de producto 18). Documento en inglés (3 páginas). |
| **6.** | **Descripción del contenido:** Mediante el Proyecto de Decisión de Ejecución notificado, la Comisión deniega la aprobación de la esbiotrina como sustancia activa para biocidas, tipo de producto 18.Se identificaron riesgos para la salud humana que no se pueden reducir con medidas adecuadas de reducción del riesgo y no se encontró ningún uso inocuo. |
| **7.** | **Objetivo y razón de ser, incluida, cuando proceda, la naturaleza de los problemas urgentes:** protección de la salud pública y del medio ambiente; armonización del mercado de biocidas de la UE; protección de la salud o seguridad humanas; protección del medio ambiente; armonización. |
| **8.** | **Documentos pertinentes:*** Reglamento (UE) Nº 528/2012 del Parlamento Europeo y del Consejo, de 22 de mayo de 2012, relativo a la comercialización y el uso de los biocidas (DO L 167, de 27 de junio de 2012, página 1). Disponible en todos los idiomas oficiales de la UE: <https://eur-lex.europa.eu/legal-content/ES/ALL/?uri=CELEX:32012R0528>
* El dictamen de la Agencia Europea de Sustancias y Mezclas Químicas se puede consultar en su sitio web: <http://echa.europa.eu/regulations/biocidal-products-regulation/approval-of-active-substances/bpc-opinions-on-active-substance-approval>
 |
| **9.** | **Fecha propuesta de adopción:** diciembre de 2020**Fecha propuesta de entrada en vigor:** 20 días después de la publicación en el Diario Oficial de la UE (se aplicará 12 meses después de la adopción). |
| **10.** | **Fecha límite para la presentación de observaciones:** 60 días después de la fecha de notificación |
| **11.** | **Textos disponibles en: Servicio nacional de información [ ], o dirección, números de teléfono y de fax y direcciones de correo electrónico y sitios web, en su caso, de otra institución:***European Commission* (Comisión Europea)*EU-TBT Enquiry Point* (Servicio de Información OTC de la UE)Fax: + (32) 2 299 80 43Correo electrónico: grow-eu-tbt@ec.europa.euEl documento está disponible en el sitio web UE-OTC: <http://ec.europa.eu/growth/tools-databases/tbt/en/><https://members.wto.org/crnattachments/2020/TBT/EEC/20_5355_00_e.pdf> |