



Brüsszel, 2018. január 23.

KÖZLEMÉNY AZ ÉRDEKELT FELEK RÉSZÉRE

**AZ EGYESÜLT KIRÁLYSÁG EU-BÓL VALÓ KILÉPÉSE ÉS A BIOCID TERMÉKEKRE
VONATKOZÓ UNIÓS SZABÁLYOK**

Az Egyesült Királyság 2017. március 29-én az Európai Unióról szóló szerződés 50. cikkének megfelelően bejelentette az Unióból való kilépésre vonatkozó szándékát. Ez azt jelenti, hogy az elsődleges és másodlagos uniós jogszabályok 2019. március 30-án közép-európai idő szerint 00:00 órától („a kilépés időpontja”) kezdődően nem alkalmazandók többé az Egyesült Királyságra, kivéve, ha a kilépésről rendelkező megállapodás¹ eltérő időpontot határoz meg. Az Egyesült Királyság ezt követően „harmadik ország” lesz.

A kilépésre való felkészülés nemcsak az európai és a nemzeti hatóságok ügye, hanem a magánfeleket is érinti.

A – különösen a kilépésről rendelkező esetleges megállapodás tartalmával kapcsolatos – jelentős bizonytalanságokra tekintettel a biocid termékek forgalmazásáról és felhasználásáról szóló 528/2012/EU rendelet hatálya alá tartozó tevékenységekben érintett vállalkozókat emlékeztetni kell egyes olyan, az uniós jog jelenleg alkalmazandó szabályaiból fakadó jogi következményekre, amelyeket figyelembe kell venni akkor, amikor az Egyesült Királyság harmadik országgá válik.

A kilépésről rendelkező esetleges megállapodásban foglalt bármely átmeneti intézkedésre is figyelemmel a kilépés időpontjától kezdődően a biocid termékekre vonatkozó uniós szabályok már nem alkalmazandók az Egyesült Királyságra. A vállalkozóknak mindenekelőtt szem előtt kell tartaniuk, hogy az uniós jog szerint harmadik országok nem léphetnek fel értékelő vagy referencia-tagállamként².

Bármely új kérelem benyújtását illetően a vállalkozóknak figyelembe kell venniük azon különböző eljárások várható határidejét, amelyekben az Egyesült Királyság például értékelő tagállamként vagy referencia-tagállamként lép fel. Tekintettel e bizonytalanságokra és a keretszabályozásra, a vállalkozóknak mérlegelniük kell a megfelelő lépések megtételét. Amennyiben például fennáll annak a kockázata, hogy az Egyesült Királyság Unióból való kilépésének időpontjáig nem zárulnak le az eljárások, a kérelmezők tetszés szerint egy másik értékelő tagállamot vagy referencia-tagállamot is választhatnak az értékelés lebonyolítása céljából.

Azon **folyamatban lévő eljárásokat** illetően, amelyekkel kapcsolatban az Egyesült Királyság jelenleg értékelést folytat, a vállalkozóknak gondosan nyomon kell követniük az

¹ Az Egyesült Királysággal folyamatban vannak a kilépésről rendelkező megállapodásra irányuló tárgyalások.

² Az Európai Gazdasági Térség szerződő felei (a továbbiakban: EGT-országok) és Svájc kivételével.

előrehaladást. Amennyiben egyértelmű jelek utalnak arra, hogy az eljárás nem fog lezárulni a kilépés időpontjáig, a vállalkozóknak – tekintettel a bizonytalanságokra és a keretszabályozásra – mérlegelniük kell a megfelelő lépések megtételét. A vállalkozók például mérlegelhetik, hogy egy másik értékelő tagállamot választanak.

A vállalkozóknak továbbá szem előtt kell tartaniuk, hogy az uniós jog szerint:

- a termékengedélyek jogosultjainak az Unión belül (vagy EGT-országban, vagy Svájcban) kell letelepedniük;
- a biocid termékekről szóló 528/2012/EU rendelet 95. cikkében említett jegyzékben foglalt hatóanyag- vagy termék szállítóknak, vagy valamely képviselőjüknek az Unióban (vagy EGT-országban, vagy Svájcban) letelepedettnek kell lenniük.

A Bizottság szolgálatai és az Európai Vegyiügynökség (ECHA) jelenleg együttműködnek a tagállamokkal, az EGT-országokkal és Svájjal, hogy koordinált módszereket dolgozzanak ki a dokumentációval kapcsolatos, kellő időben folytatott kommunikáció, megállapodás és technikai átruházás lebonyolítására, amennyiben szükségessé válnék a tagállam felváltása. Ez különösen lényeges lesz azon létező hatóanyagok felülvizsgálati programja tekintetében, amelyek esetében a jogszabály (az 1062/2014/EU felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet) az Egyesült Királyságot nevezte ki értékelő tagállamnak.

A Bizottságnak a hatóanyagok engedélyezésére vonatkozó weboldala (https://ec.europa.eu/health/biocides/policy_en) általános tájékoztatást nyújt a hatóanyagok engedélyezéséről, továbbá egy „Kérdések és válaszok” (Q&A) összeállítást is tartalmaz a biocid termékekről szóló 528/2012/EU rendelettel kapcsolatban. Ez az információ elérhető lesz az ECHA weboldalán.

Ezek az oldalak szükség esetén további információkkal és a vonatkozó „Kérdések és válaszok” összeállítással frissülnek.

Európai Bizottság
Egészségügyi és Élelmiszerbiztonsági Főigazgatóság