



22 septembre 2022

(22-7101)

Page: 1/2

Comité des obstacles techniques au commerce

Original: anglais

## NOTIFICATION

La notification suivante est communiquée conformément à l'article 10.6.

<b>1. Membre notifiant:</b> UNION EUROPÉENNE <b>Le cas échéant, pouvoirs publics locaux concernés (articles 3.2 et 7.2):</b>
<b>2. Organisme responsable:</b> Commission européenne <b>Les nom et adresse (y compris les numéros de téléphone et de fax et les adresses de courrier électronique et de site Web, le cas échéant) de l'organisme ou de l'autorité désigné pour s'occuper des observations concernant la notification doivent être indiqués si cet organisme ou cette autorité est différent de l'organisme susmentionné:</b> Commission européenne, Point d'information de l'UE sur les OTC, Fax: +(32) 2 299 80 43, Courrier électronique: <a href="mailto:grow-eu-tbt@ec.europa.eu">grow-eu-tbt@ec.europa.eu</a> Site Web: <a href="https://ec.europa.eu/growth/tools-databases/tbt/fr/">https://ec.europa.eu/growth/tools-databases/tbt/fr/</a>
<b>3. Notification au titre de l'article 2.9.2 [X], 2.10.1 [ ], 5.6.2 [ ], 5.7.1 [ ], 3.2 [ ], 7.2 [ ], autres:</b>
<b>4. Produits visés (le cas échéant, position du SH ou de la NCCD, sinon position du tarif douanier national. Les numéros de l'ICS peuvent aussi être indiqués, le cas échéant):</b> Produits biocides
<b>5. Intitulé, nombre de pages et langue(s) du texte notifié:</b> <i>Draft Commission Implementing Decision not approving cyanamide as an existing active substance for use in biocidal products of product-types 3 and 18 in accordance with Regulation (EU) No 528/2012 of the European Parliament and of the Council</i> (Projet de décision d'exécution de la Commission n'approuvant pas la cyanamide en tant que substance active existante destinée à être utilisée dans les produits biocides des types de produits 3 et 18, conformément au Règlement (UE) n° 528/2012 du Parlement européen et du Conseil), 5 pages, en anglais.
<b>6. Teneur:</b> Le projet de décision d'exécution de la Commission notifié n'approuve pas la cyanamide en tant que substance active destinée à être utilisée dans les produits biocides des types de produits 3 et 18.  En raison des incertitudes concernant les propriétés de la cyanamide perturbant le système endocrinien, il n'est pas possible de déterminer si les risques pour la santé des personnes et pour l'environnement liés au produit représentatif utilisé pour le type de produits 3 (pour la désinfection par des professionnels relative à la présence de <i>Brachyspira hyodysenteriae</i> dans le fumier liquide stocké sous le sol en caillebotis des porcheries afin de protéger les porcs d'engraissement de la dysenterie porcine) et pour le type de produits 18 (contrôle par des professionnels de la présence de <i>Musca domestica</i> dans le fumier liquide des porcheries) sont acceptables ou pas. Il n'a donc en fin de compte pas été démontré, sur la base des données disponibles dans la demande

	<p>d'approbation, que le produit biocide représentatif contenant de la cyanamide pour les types de produits 3 et 18 ne devrait pas lui-même, ou à cause de ses résidus, avoir d'effet inacceptable sur la santé des personnes et des animaux ou sur l'environnement.</p> <p>En conséquence, il convient de ne pas approuver la cyanamide à des fins d'utilisation dans les produits biocides des types de produits 3 et 18.</p> <p>Les avis de l'Agence européenne des produits chimiques sont disponibles sur son site Web (<a href="http://echa.europa.eu/regulations/biocidal-products-regulation/approval-of-active-substances/bpc-opinions-on-active-substance-approval">http://echa.europa.eu/regulations/biocidal-products-regulation/approval-of-active-substances/bpc-opinions-on-active-substance-approval</a>).</p>
7.	<p><b>Objectif et justification, y compris la nature des problèmes urgents, le cas échéant:</b> Harmonisation du marché des produits biocides de l'UE; protection de la santé ou de la sécurité des personnes; protection de l'environnement.</p>
8.	<p><b>Documents pertinents:</b></p> <p>Règlement (UE) n° 528/2012 du Parlement européen et du Conseil du 22 mai 2012 concernant la mise à disposition sur le marché et l'utilisation des produits biocides (J.O. L 167, 27/06/2012, page 1). Disponible dans toutes les langues de l'UE</p> <p><a href="#">EUR-Lex - 32012R0528 - FR - EUR-Lex (europa.eu)</a></p>
9.	<p><b>Date projetée pour l'adoption:</b> novembre 2022</p> <p><b>Date projetée pour l'entrée en vigueur:</b> 20 jours à compter de la publication au Journal officiel de l'UE (application 12 mois après adoption)</p>
10.	<p><b>Date limite pour la présentation des observations:</b> 60 jours à compter de la date de notification</p>
11.	<p><b>Entité auprès de laquelle les textes peuvent être obtenus: point d'information national [ ] ou adresse, numéros de téléphone et de fax et adresses de courrier électronique et de site Web, le cas échéant, d'un autre organisme:</b></p> <p>Commission européenne, Point d'information de l'UE sur les OTC, Fax: + (32) 2 299 80 43, Courrier électronique: <a href="mailto:grow-eu-tbt@ec.europa.eu">grow-eu-tbt@ec.europa.eu</a> Texte accessible via le site Web de l'UE sur les OTC: <a href="https://ec.europa.eu/growth/tools-databases/tbt/fr/">https://ec.europa.eu/growth/tools-databases/tbt/fr/</a> <a href="https://members.wto.org/crnattachments/2022/TBT/EEC/22_6425_00_e.pdf">https://members.wto.org/crnattachments/2022/TBT/EEC/22_6425_00_e.pdf</a></p>