

# Forskrift om biocider (Biocidforskriften)

**Hjemmel:** Fastsatt av Klima- og miljødepartementet og Arbeids- og sosialdepartementet 18. april 2017 med hjemmel i lov 11. juni 1976 nr. 79 om kontroll med produkter og forbrukertjenester (produktkontrollloven) § 4 og § 8a, jf. forskrift 5. august 1977 nr. 2 om gjennomføring av lov om kontroll med produkter og forbrukertjenester og delegeringsvedtak 7. september 1990 nr. 730 og lov 17. juni 2005 nr. 62 om arbeidsmiljø, arbeidstid og stillingsvern mv. (arbeidsmiljøloven) § 4-5 syvende ledd og § 5-4 tredje ledd.

**Tilføyd hjemmel:** Delegeringsvedtak 30. juni 2017 nr. 1126, delegeringsvedtak 30. november 2017 nr. 1863.

**EØS-henvisninger:** EØS-avtalen vedlegg II kap. XV nr. 12n (forordning (EU) nr. 528/2012, forordning (EU) nr. 736/2013, forordning (EU) nr. 837/2013, forordning (EU) nr. 334/2014, forordning (EU) 2019/1819, forordning (EU) 2019/1820, forordning (EU) 2019/1821, forordning (EU) 2019/1822, forordning (EU) 2019/1823, forordning (EU) 2019/1824, forordning (EU) 2019/1825, forordning (EU) 2021/407, forordning (EU) 2021/525), forordning (EU) 2021/806, forordning (EU) 2021/807, forordning (EU) 2024/1290 og forordning (EU) 2024/1398), nr. 12na (forordning (EU) nr. 945/2013), nr. 12nb (forordning (EU) nr. 955/2013), nr. 12nc (forordning (EU) nr. 1032/2013), nr. 12nd (forordning (EU) nr. 1033/2013), nr. 12ne (forordning (EU) nr. 1034/2013), nr. 12nf (forordning (EU) nr. 1035/2013), nr. 12ng (forordning (EU) nr. 1036/2013), nr. 12nh (forordning (EU) nr. 1037/2013), 12ni (forordning (EU) nr. 1038/2013), nr. 12nj (forordning (EU) nr. 1039/2013), nr. 12nk (forordning (EU) nr. 354/2013), nr. 12nl (forordning (EU) nr. 564/2013), nr. 12nm (forordning (EU) nr. 88/2014), nr. 12nn (forordning (EU) nr. 89/2014), nr. 12no (forordning (EU) nr. 90/2014), nr. 12np (forordning (EU) nr. 91/2014), nr. 12nq (forordning (EU) nr. 92/2014), nr. 12nr (forordning (EU) nr. 93/2014), nr. 12ns (forordning (EU) nr. 94/2014), nr. 12nt (forordning (EU) nr. 405/2014), nr. 12nu (forordning (EU) nr. 406/2014), nr. 12nv (forordning (EU) nr. 407/2014), nr. 12nw (forordning (EU) nr. 408/2014), nr. 12nx (beslutning 2014/227/EU), nr. 12ny (forordning (EU) nr. 437/2014), nr. 12nz (forordning (EU) nr. 438/2014), nr. 12nza (forordning (EU) nr. 1062/2014, forordning (EU) 2017/698, forordning (EU) 2019/157, forordning (EU) 2019/227), forordning (EU) 2022/825, nr. 12nzb (forordning (EU) nr. 1090/2014), nr. 12nzc (forordning (EU) nr. 1091/2014), nr. 12nna (forordning (EU) nr. 492/2014), nr. 12n nb (beslutning 2014/397/EU), nr. 12nnc (beslutning 2014/402/EU), nr. 12nnd (beslutning (EU) 2015/646), nr. 12nne (beslutning (EU) 2015/655), nr. 12nnf (forordning (EU) 2015/1609), nr. 12nng (forordning (EU) 2015/1610), nr. 12nnh (forordning (EU) 2015/1726), nr. 12nni (forordning (EU) 2015/1727), nr. 12nnj (forordning (EU) 2015/1728), nr. 12nnk (forordning (EU) 2015/1729), nr. 12nnl (forordning (EU) 2015/1730), nr. 12nnm (forordning (EU) 2015/1731), nr. 12nnn (beslutning (EU) 2015/1736), nr. 12nno (beslutning (EU) 2015/1737), nr. 12nnp (beslutning (EU) 2015/1751), nr. 12nnq (forordning (EU) 2015/1757), nr. 12nnr (forordning (EU) 2015/1758), nr. 12nns (forordning (EU) 2015/1759), nr. 12nnt (forordning (EU) 2015/1981), nr. 12n nu (forordning (EU) 2015/1982), nr. 12nnv (beslutning (EU) 2015/1985), nr. 12nnw (beslutning (EU) 2016/903), nr. 12nnx (beslutning (EU) 2016/904), nr. 12nny (beslutning (EU) 2016/1174), nr. 12nnz (beslutning (EU) 2016/1175), nr. 12nna (beslutning (EU) 2024/816), nr. 12z (vedtak 2007/597/EF), nr. 12zb (vedtak 2007/565/EF), nr. 12zi (vedtak 2008/809/EF), nr. 12zk (vedtak

2008/681/EF), nr. 12zq (vedtak 2009/322/EF), nr. 12zr (vedtak 2009/324/EF), nr. 12zu (beslutning 2010/71/EU), nr. 12zv (beslutning 2010/72/EU), nr. 12zy (beslutning 2010/675/EU), nr. 12zzc (beslutning 2011/391/EU), nr. 12zzg (beslutning 2012/77/EU), nr. 12zzh (beslutning 2012/78/EU), nr. 12zzj (beslutning 2012/254/EU), nr. 12zzk (beslutning 2012/257/EU), nr. 12zzl (beslutning 2012/483/EU), nr. 12zzm (beslutning 2012/728/EU), nr. 12zzn (beslutning 2013/85/EU), nr. 12zzo (beslutning 2013/204/EU), nr. 12zzp (forordning (EU) nr. 414/2013, forordning (EU) 2016/1802), nr. 12zrz (forordning (EU) 2015/292), nr. 12zrs (forordning (EU) 2015/405), nr. 12zrt (forordning (EU) 2015/406), nr. 12zru (forordning (EU) 2015/407), nr. 12zrv (beslutning (EU) 2015/411), nr. 12zrw (forordning (EU) 2015/416), nr. 12zrx (forordning (EU) 2015/417), nr. 12zry (forordning (EU) 2015/419), nr. 12zrza (forordning (EU) 2015/984), nr. 12zrzab (forordning (EU) 2015/985), nr. 12zrzac (forordning (EU) 2016/105), nr. 12zrzad (beslutning (EU) 2016/107), nr. 12zrzae (beslutning (EU) 2016/108), nr. 12zrzaf (beslutning (EU) 2016/109), nr. 12zrzag (beslutning (EU) 2016/110), nr. 12zrzah (forordning (EU) 2016/124), nr. 12zrazi (forordning (EU) 2016/125), nr. 12zraj (forordning (EU) 2016/131) og nr. 12zrak (beslutning (EU) 2016/135), nr. 12rzal (forordning (EU) 2016/1068), nr. 12rzam (forordning (EU) 2016/1083), nr. 12rzan (forordning (EU) 2016/1084), nr. 12zrao (forordning (EU) 2016/1085), nr. 12rzap (forordning (EU) 2016/1086), nr. 12zraq (forordning (EU) 2022/1990), nr. 12zrar (forordning (EU) 2016/1088), nr. 12zras (forordning (EU) 2016/1089), nr. 12zrat (forordning (EU) 2016/1090), nr. 12zrau (forordning (EU) 2016/1093), nr. 12zrav (forordning (EU) 2016/1094), nr. 12zraw (forordning (EU) 2016/1929), nr. 12zrax (forordning (EU) 2016/1930), nr. 12zray (forordning (EU) 2016/1931), nr. 12zraz (forordning (EU) 2016/1932), nr. 12zrzaa (forordning (EU) 2016/1933), nr. 12zrzab (forordning (EU) 2016/1934), nr. 12zrzac (forordning (EU) 2016/1935), nr. 12zrzad (forordning (EU) 2016/1937), nr. 12zrzae (forordning (EU) 2016/1938), nr. 12zrzaf (beslutning (EU) 2016/1943), nr. 12zrzag (beslutning (EU) 2016/1950), nr. 12zrzah (forordning (EU) 2016/1936), nr. 12zrazi (forordning (EU) 2016/2288), nr. 12zraj (forordning (EU) 2016/2289), nr. 12zrak (forordning (EU) 2016/2290), nr. 12rzal (forordning (EU) 2016/2291), nr. 12zram (forordning (EU) 2017/794), nr. 12zran (forordning (EU) 2017/795), nr. 12zrao (forordning (EU) 2017/796), nr. 12rzap (beslutning (EU) 2017/802), nr. 12zraq (forordning (EU) 2017/1273), nr. 12zrar (forordning (EU) 2017/1274), nr. 12zras (forordning (EU) 2017/1275), nr. 12zrat (forordning (EU) 2017/1276), nr. 12zrau (forordning (EU) 2017/1277), nr. 12zrav (forordning (EU) 2017/1278), nr. 12zraw (beslutning (EU) 2017/1282), nr. 12zrax (forordning (EU) 2017/1376), nr. 12zray (forordning (EU) 2017/1377), nr. 12zraz (forordning (EU) 2017/1378), nr. 12zrzaa (forordning (EU) 2017/1379), nr. 12zrzab (forordning (EU) 2017/1380), nr. 12zrzac (forordning (EU) 2017/1381), nr. 12zrzad (forordning (EU) 2017/1382), nr. 12zrzae (forordning (EU) 2017/1383), nr. 12zrzaf (forordning (EU) 2017/2326), nr. 12zrzag (forordning (EU) 2017/2327), nr. 12zrzah (beslutning (EU) 2017/2334), nr. 12zrazi (beslutning (EU) 2018/622), nr. 12zraj (forordning (EU) 2018/613), nr. 12zrak (forordning (EU) 2018/614), nr. 12rzal (beslutning (EU) 2018/619), nr. 12zram (forordning (EU) 2018/1129), nr. 12zran (forordning (EU) 2018/1130), nr. 12zrao (forordning (EU) 2018/1131), nr. 12rzap (beslutning (EU) 2018/1477), nr. 12zraq (beslutning (EU) 2018/1479), nr. 12zrar (beslutning (EU) 2018/1622), nr. 12zras (beslutning (EU) 2018/1623), nr. 12zrat (forordning (EU) 2018/1292), nr. 12zrau (beslutning (EU) 2018/1305), nr. 12zrav (beslutning (EU) 2018/1985), nr. 12zraw (beslutning (EU) 2018/1251), nr. 12zrax (forordning (EU)

2019/637), nr. 12zzzzzzy (beslutning (EU) 2019/641), nr. 12zzzzzzz (beslutning (EU) 2019/994), nr. 12zzzzzzza (beslutning (EU) 2019/1030), nr. 12zzzzzzzb (beslutning (EU) 2019/1331), nr. 12zzzzzzzd (beslutning (EU) 2019/1942), nr. 12zzzzzzze (beslutning (EU) 2019/1950), nr. 12zzzzzzzf (beslutning (EU) 2019/1951), nr. 12zzzzzzzg (beslutning (EU) 2019/1959), nr. 12zzzzzzzh (beslutning (EU) 2019/1960), nr. 12zzzzzzzi (beslutning (EU) 2019/1969), nr. 12zzzzzzzj (beslutning (EU) 2019/1973), nr. 12zzzzzzzk (beslutning (EU) 2020/27), nr. 12zzzzzzzm (beslutning (EU) 2020/1036), nr. 12zzzzzzzn (beslutning (EU) 2020/1037) nr. 12zzzzzzzo (beslutning (EU) 2020/1038), nr. 12zzzzzzzp (forordning (EU) 2020/1086), nr. 12zzzzzzzq (forordning (EU) 2020/1771), nr. 12zzzzzzzr (beslutning (EU) 2020/1765), nr. 12zzzzzzzs (beslutning (EU) 2021/98), nr. 12zzzzzzzt (beslutning (EU) 2021/103), nr. 12zzzzzzzu (forordning (EU) 2020/1763), nr. 12zzzzzzzv (forordning (EU) 2021/345), nr. 12zzzzzzzw (forordning (EU) 2021/347), nr. 12zzzzzzzx (forordning (EU) 2021/348), nr. 12zzzzzzzy (beslutning (EU) 2021/327), nr. 12zzzzzzzz (beslutning (EU) 2021/333), nr. 12zzzzzzzza (beslutning (EU) 2021/354), nr. 12zzzzzzzab (forordning (EU) 2021/364), nr. 12zzzzzzzbc (forordning (EU) 2021/365), nr. 12zzzzzzzbd (beslutning (EU) 2021/713), nr. 12zzzzzzzbe (forordning (EU) 2021/1045), nr. 12zzzzzzzbf (forordning (EU) 2021/1063), nr. 12zzzzzzzbg (beslutning (EU) 2021/1287), nr. 12zzzzzzzbh (beslutning (EU) 2021/1283), nr. 12zzzzzzzbi (beslutning (EU) 2021/1285), nr. 12zzzzzzzbj (beslutning (EU) 2021/1286), nr. 12zzzzzzzbk (beslutning (EU) 2021/1288), nr. 12zzzzzzzbl (beslutning (EU) 2021/1289), nr. 12zzzzzzzbm (beslutning (EU) 2021/1290), nr. 12zzzzzzzbn (beslutning (EU) 2021/1299), nr. 12zzzzzzzbo (beslutning (EU) 2021/1284), nr. 12zzzzzzzbp (forordning (EU) 2022/1950), nr. 12zzzzzzzbq (beslutning (EU) 2021/2146), nr. 12zzzzzzzbr (beslutning (EU) 2021/2148), nr. 12zzzzzzzbs (beslutning (EU) 2021/2149), nr. 12zzzzzzzbt (beslutning (EU) 2021/2174), nr. 12zzzzzzzbu (beslutning (EU) 2021/2166), nr. 12zzzzzzzbv (beslutning (EU) 2022/146), nr. 12zzzzzzzbw (beslutning (EU) 2022/986), nr. 12zzzzzzzbx (beslutning (EU) 2022/1005), nr. 12zzzzzzzby (beslutning (EU) 2022/1006), nr. 12zzzzzzz bz (beslutning (EU) 2022/323), nr. 12zzzzzzzzaa (beslutning (EU) 2022/1388), 12zzzzzzzabb (beslutning (EU) 2022/835), nr. 12zzzzzzzabc (beslutning (EU) 2022/866) nr. 12zzzzzzzabd (beslutning (EU) 2022/874), nr. 12zzzzzzzabe (beslutning (EU) 2022/1484), nr. 12zzzzzzzabg (beslutning (EU) 2022/1487), nr. 12zzzzzzzabh (beslutning (EU) 2022/1488), nr. 12zzzzzzzabi (beslutning (EU) 2022/1489), nr. 12zzzzzzzabj (beslutning (EU) 2022/1494), nr. 12zzzzzzzabk (beslutning (EU) 2022/1495), nr. 12zzzzzzzab l (beslutning (EU) 2022/1496), nr. 12zzzzzzzabm (beslutning (EU) 2022/1497), nr. 12zzzzzzzabn (beslutning (EU) 2022/1515), nr. 12zzzzzzzabo (beslutning (EU) 2022/1485), nr. 12zzzzzzzabp (beslutning (EU) 2022/2325), nr. 12zzzzzzzabq (beslutning (EU) 2022/2326), nr. 12zzzzzzzabr (beslutning (EU) 2022/2327), nr. 12zzzzzzzabs (forordning (EU) 2022/1992), nr. 12zzzzzzzabt (forordning (EU) 2022/1993), nr. 12zzzzzzzabu (beslutning (EU) 2022/2005), nr. 12zzzzzzzabv (forordning (EU) 2022/2048), nr. 12zzzzzzzabw (beslutning (EU) 2022/2054), nr. 12zzzzzzzabx (beslutning (EU) 2022/2570), nr. 12zzzzzzzaby (beslutning (EU) 2022/2298), nr. 12zzzzzzzabz (forordning (EU) 2022/1991), nr. 12zzzzzzzabaa (beslutning (EU) 2023/458), nr. 12zzzzzzzabab (beslutning (EU) 2023/459), nr. 12zzzzzzzabac (beslutning (EU) 2023/460), nr. 12zzzzzzzabad (forordning (EU) 2023/680), nr. 12zzzzzzzabae (forordning (EU) 2023/1078), nr. 12zzzzzzzabaf (forordning (EU) 2023/1079), nr. 12zzzzzzzabag (beslutning (EU) 2023/1084), nr. 12zzzzzzzabah (beslutning (EU) 2023/1085), nr. 12zzzzzzzabai (beslutning (EU) 2023/1086), nr.

12zzzzzzzzzzj (beslutning (EU) 2023/1087), nr. 12zzzzzzzzzzk (beslutning (EU) 2023/1088), nr. 12zzzzzzzzzzl (beslutning (EU) 2023/1097), nr. 12zzzzzzzzzzm (beslutning (EU) 2023/470), nr. 12zzzzzzzzzzn (beslutning (EU) 2023/471), nr. 12zzzzzzzzzzo (forordning (EU) 2023/2089), nr. 12zzzzzzzzzpp (beslutning (EU) 2023/2100), nr. 12zzzzzzzzzrr (beslutning (EU) 2023/2377), nr. 12zzzzzzzzzss (beslutning (EU) 2023/2378), nr. 12zzzzzzzzztt (beslutning (EU) 2023/2380), nr. 12zzzzzzzzzvu (beslutning (EU) 2023/2386), nr. 12zzzzzzzzzvv (forordning (EU) 2023/2088), nr. 12zzzzzzzzzww (forordning (EU) 2023/2596), nr. 12zzzzzzzzzxx (forordning (EU) 2023/2620), nr. 12zzzzzzzzzzy (beslutning (EU) 2023/2622), nr. 12zzzzzzzzzzz (beslutning (EU) 2023/2630), nr. 12zzzzzzzzzza (forordning (EU) 2023/2643), nr. 12zzzzzzzzzzb (beslutning (EU) 2023/2648), nr. 12zzzzzzzzzzc (beslutning (EU) 2023/2672, nr. 12zzzzzzzzzzd (beslutning (EU) 2023/2619), nr. 12zzzzzzzzzze (forordning (EU) 2023/1530), nr. 12zzzzzzzzzzf (beslutning (EU) 2023/1155), nr. 12zzzzzzzzzzg (beslutning (EU) 2023/1157), nr. 12zzzzzzzzzzh (beslutning (EU) 2023/2052), nr. 12zzzzzzzzzzi (beslutning (EU) 2024/208), nr. 12zzzzzzzzzzj (beslutning (EU) 2024/222), nr. 12zzzzzzzzzzk (forordning (EU) 2024/235), nr. 12zzzzzzzzzzl (beslutning (EU) 2024/241), nr. 12zzzzzzzzzzm (forordning (EU) 2024/893), nr. 12zzzzzzzzzzn (beslutning (EU) 2024/734), nr. 12zzzzzzzzzzo (beslutning (EU) 2024/731), nr. 12zzzzzzzzzpp (beslutning (EU) 2024/732), nr. 12zzzzzzzzzzq (beslutning (EU) 2024/733), nr. 12zzzzzzzzzrr (beslutning (EU) 2024/787), nr. 12zzzzzzzzzss (beslutning (EU) 2024/888), nr. 12zzzzzzzzztt (beslutning (EU) 2024/1278), nr. 12zzzzzzzzzvu (beslutning (EU) 2024/1286), nr. 12zzzzzzzzzvv (beslutning (EU) 2024/1305), nr. 12zzzzzzzzzww (beslutning (EU) 2024/1283), nr. 12zzzzzzzzzxx (beslutning (EU) 2024/1285), nr. 12zzzzzzzzzzy (forordning (EU) 2024/247), nr. 12zzzzzzzzzzz (beslutning (EU) 2024/2411), nr. 12zzzzzzzzzza (forordning (EU) 2024/2576), nr. 12zzzzzzzzzzb (forordning (EU) 2024/2635), nr. 12zzzzzzzzzzc (beslutning (EU) 2024/2410), nr. 12zzzzzzzzzzd (beslutning (EU) 2024/2416), nr. 12zzzzzzzzzze (beslutning (EU) 2024/2417), nr. 12zzzzzzzzzzf (beslutning (EU) 2024/2421), nr. 12zzzzzzzzzzg (beslutning (EU) 2024/2460), nr. 12zzzzzzzzzzh (beslutning (EU) 2024/2712), nr. 13zzzzzzzzzzz (beslutning (EU) 2023/1424), nr. 13zzzzzzzzzzd (forordning (EU) 2023/1421), nr. 13zzzzzzzzzze (forordning (EU) 2023/1429), nr. 14 (beslutning 2014/756/EU), nr. 15 (beslutning 2014/757/EU), nr. 16 (beslutning 2014/758/EU), nr. 18 (forordning (EU) 2016/672), nr. 19 (beslutning (EU) 2016/678) nr. 20 (beslutning (EU) 2017/1532), nr. 21 (forordning (EU) 2017/2001), nr. 22 (forordning (EU) 2017/2002), nr. 23 (forordning (EU) 2017/2003), nr. 24 (forordning (EU) 2017/2004), nr. 25 (forordning (EU) 2017/2005) og nr. 26 (forordning (EU) 2017/2100).

**Endret** ved forskrifter 29 sep 2017 nr. 1574, 21 des 2017 nr. 2363, 4 jan 2018 nr. 15, 15 feb 2018 nr. 217, 23 mars 2018 nr. 506, 21 sep 2018 nr. 1402, 27 aug 2018 nr. 1274, 5 des 2018 nr. 1808, 8 feb 2019 nr. 90, 29 mars 2019 nr. 438, 8 mai 2019 nr. 589, 14 juni 2019 nr. 747, 14 juni 2019 nr. 948, 27 sep 2019 nr. 1327, 13 des 2019 nr. 2133, 7 feb 2020 nr. 120, 30 april 2020 nr. 939, 23 okt 2020 nr. 2228, 5 feb 2021 nr. 478, 19 mars 2021 nr. 998, 23 april 2021 nr. 1393, 9 juli 2021 nr. 2409, 29 okt 2021 nr. 3146, 10 des 2021 nr. 3650, 10 feb 2022 nr. 234, 18 mars 2022 nr. 425, 29 april 2022 nr. 811, 10 juni 2022 nr. 1052, 28 okt 2022 nr. 1911, 9 des 2022 nr. 2228, 3 feb 2023 nr. 177, 28 april 2023 nr. 650, 13 juni 2023 nr. 858, 5 juli 2023 nr. 1251, 22 sep 2023 nr. 1485, 27 okt 2023 nr. 1775, 8 des 2023 nr. 1990, 2 feb 2024 nr. 206, 15 mars 2024 nr. 495, 22 april 2024 nr. 652, 26 april 2024 nr. 719, 12 juni 2024 nr. 1107, 23 sep 2024 nr. 2372, 7 feb 2025 nr. 281.

**Rettelser:** 10.01.2018 (ortografiske feil i EØS-henvisninger), 19.06.2016 (EØS-henvisningsfeltet), 16.07.2021 (korttittelfelt), 20.10.2021 (teksten under siste del «Rettsakter» endret i sin helhet), 04.07.2023 (plassering av overskrifter i Vedlegg 1), 09.11.2023 (rettelse i tabell i vedlegg 3), 15.12.2023 (rettelse i tabell i vedlegg 3), 15.02.2024 (rettelse i tabell i vedlegg 3), 08.05.2024 (rettelse i tabell i vedlegg 3)

## Kapittel 1. Gjennomføring av EØS-rettsakter

### § 1-1. Biocidforordningen

EØS-avtalen vedlegg II kapittel XV nr. 12n (forordning (EU) nr. 528/2012 som endret ved forordning (EU) nr. 736/2013, forordning (EU) nr. 837/2013, forordning (EU) nr. 334/2014, forordning (EU) 2019/1819, forordning (EU) 2019/1820, forordning (EU) 2019/1821, forordning (EU) 2019/1822, forordning (EU) 2019/1823, forordning (EU) 2019/1824, forordning (EU) 2019/1825, forordning (EU) 2021/407, forordning (EU) 2021/806, forordning (EU) 2021/807, forordning (EU) 2021/525, forordning (EU) 2024/1290 og forordning (EU) 2024/1398) om tilgjengeliggjøring på markedet og bruk av biocidprodukter (biocidforordningen) gjelder som forskrift med de endringer og tillegg som følger av vedlegg II, protokoll 1 til avtalen og avtalen for øvrig.

Endret ved forskrifter 7 feb 2020 nr. 120, 9 juli 2021 nr. 2409, 29 okt 2021 nr. 3146, 29 april 2022 nr. 811, 23 sep 2024 nr. 2372.

### § 1-2. Rettsakter om at aktive stoffer godkjennes eller ikke godkjennes

Rettsakter om å godkjenne eller ikke godkjenne aktive stoffer som Europakommisjonen, med hjemmel i forordning artikkel 9, har vedtatt, og som er listet opp i vedlegg 2 og 3 i denne forskriften, gjelder som forskrift med de endringer og tillegg som følger av EØS-avtalen vedlegg II, protokoll 1 til avtalen og avtalen for øvrig.

### § 1-3. Forordning om biocidprogrammet

EØS-avtalen vedlegg II kapittel XV nr. 12nza (forordning (EU) nr. 1062/2014) som endret ved forordning (EU) 2017/698, forordning (EU) 2019/157, forordning (EU) 2019/227 og forordning (EU) 2022/825 om arbeidsprogram for systematisk undersøkelse av alle eksisterende aktive stoffer i biocidprodukter som er omfattet av forordning (EU) nr. 528/2012, gjelder som forskrift med de endringer og tillegg som følger av vedlegg II, protokoll 1 til avtalen og avtalen for øvrig.

Endret ved forskrifter 29 sep 2017 nr. 1574, 8 mai 2019 nr. 589 (i kraft 1 juni 2019), 14 juni 2019 nr. 948, 9 des 2022 nr. 2228.

### § 1-4. Beslutning om utsatt frist

EØS-avtalen vedlegg II kapittel XV nr. 12nnb (beslutning 2014/397/EU) om forlengelse av godkjenning av difetialon og difenakum til bruk i biocidprodukter i produkttype 14, nr. 12nno (beslutning (EU) 2015/1737) om forlengelse av godkjenning av bromadiolon, klorfacinon og kumatetralyl til bruk i biocidprodukter i produkttype 14, nr. 12zzzk (beslutning (EU) 2016/135) om

forlengelse av godkjenning av flokumafen, brodifakum og warfarin til bruk i biocidprodukter i produkttype 14, nr. 12zzzzzh (beslutning (EU) 2017/2334) om forlengelse av godkjenning av kreosot til bruk i biocidprodukter i produkttype 8, nr. 12zzzzzq (beslutning (EU) 2018/1479) om utsettelse av utløpsdatoen for godkjenningen av sulfurylfluorid til bruk i biocidprodukter i produkttype 8, nr. 12zzzzzz (beslutning (EU) 2019/994) om utsettelse av utløpsdatoen for godkjenningen av etofenproks til bruk i biocidprodukter i produkttype 8, nr. 12zzzzzza (beslutning (EU) 2019/1030) om utsettelse av utløpsdatoen for godkjenningen av indoksakarb til bruk i biocidprodukter i produkttype 18, nr. 12zzzzzzn (beslutning (EU) 2020/1037) om utsettelse av utløpsdatoen for godkjenningen av akrolein til bruk i biocidprodukter i produkttype 12, nr. 12zzzzzzzo (beslutning (EU) 2020/1038) om utsettelse av utløpsdatoen for godkjenningen av kreosot til bruk i biocidprodukter i produkttype 8, nr. 12zzzzzzzy (beslutning (EU) 2021/327) om utsettelse av utløpsdatoen for godkjenningen av metoflutrinn til bruk i biocidprodukter i produkttype 18, nr. 12zzzzzzzz (beslutning (EU) 2021/333) om utsettelse av utløpsdatoen for godkjenningen av alfakloralose til bruk i biocidprodukter i produkttype 14, nr. 12zzzzzzzza (beslutning (EU) 2021/354) om utsettelse av utløpsdatoen for godkjenningen av propikonazol til bruk i biocidprodukter i produkttype 8 og nr. 12zzzzzzzzd (beslutning (EU) 2021/713) om utsettelse av utløpsdatoen for godkjenningen av sulfurylfluorid til bruk i biocidprodukter i produkttype 8 og 18, nr. 12zzzzzzzzg (beslutning (EU) 2021/1287) om utsettelse av utløpsdatoen for godkjenningen av indoksakarb til bruk i biocidprodukter i produkttype 18, nr. 12zzzzzzzzi (beslutning (EU) 2021/1285) om utsettelse av utløpsdatoen for godkjenningen av magnesiumfosfid til bruk i biocidprodukter i produkttype 18, nr. 12zzzzzzzzj (beslutning (EU) 2021/1286) om utsettelse av utløpsdatoen for godkjenningen av dinotefuran til bruk i biocidprodukter i produkttype 18, nr. 12zzzzzzzzk (beslutning (EU) 2021/1288) om utsettelse av utløpsdatoen for godkjenningen av borsyre til bruk i biocidprodukter i produkttype 8 og nr. 12zzzzzzzzl (beslutning (EU) 2021/1289) om utsettelse av utløpsdatoen for godkjenningen av dazomet til bruk i biocidprodukter i produkttype 8, nr. 12zzzzzzzzm (beslutning (EU) 2021/1290) om utsettelse av utløpsdatoen for godkjenningen av dinatriumtetraborat til bruk i biocidprodukter i produkttype 8, nr. 12zzzzzzzzn (beslutning (EU) 2021/1299) om utsettelse av utløpsdatoen for godkjenningen av heksaflumuron til bruk i biocidprodukter i produkttype 18 og nr. 12zzzzzzzzo (beslutning (EU) 2021/1284) om utsettelse av utløpsdatoen for godkjenningen av aluminiumfosfid til bruk i biocidprodukter i produkttype 14 og 18, nr. 12zzzzzzzzq (beslutning (EU) 2021/2146) om utsettelse av utløpsdatoen for godkjenningen av N,N'-dietyl-meta-toluamid til bruk i biocidprodukter i produkttype 19, nr. 12zzzzzzzzze (beslutning (EU) 2022/1484) om utsettelse av utløpsdatoen for godkjenningen av DDA-karbonat til bruk i biocidprodukter i produkttype 8, nr. 12zzzzzzzzzo (beslutning (EU) 2022/1485) om utsettelse av utløpsdatoen for godkjenningen av IPBC til bruk i biocidprodukter i produkttype 8, nr. 12zzzzzzzzzg (beslutning (EU) 2022/1487) om utsettelse av utløpsdatoen for godkjenningen av etofenproks til bruk i biocidprodukter i produkttype 8, nr. 12zzzzzzzzzh (beslutning (EU) 2022/1488) om utsettelse av utløpsdatoen for godkjenningen av K-HDO til bruk i biocidprodukter i produkttype 8, nr. 12zzzzzzzzzi (beslutning (EU) 2022/1489) om utsettelse av utløpsdatoen for godkjenningen av spinosad til bruk i biocidprodukter i produkttype 18, nr. 12zzzzzzzzzk (beslutning (EU) 2022/1495) om utsettelse av utløpsdatoen for godkjenningen av medetomidin til bruk i biocidprodukter i produkttype 21, nr. 12zzzzzzzzzl (beslutning (EU) 2022/1496) om utsettelse av utløpsdatoen for godkjenningen av tebukonazol til bruk i biocidprodukter i produkttype 8, nr. 12zzzzzzzzzy (beslutning (EU) 2022/2298) om utsettelse av utløpsdatoen for godkjenningen av propikonazol til bruk i biocidprodukter i produkttype 8, nr. 12zzzzzzzzzzc (beslutning (EU) 2023/460) om utsettelse av utløpsdatoen for godkjenningen av imidakloprid til bruk i biocidprodukter i produkttype 18, nr. 12zzzzzzzzzh (beslutning (EU) 2023/1085) om utsettelse av utløpsdatoen for godkjenningen av *Bacillus thuringiensis* subsp. *israelensis* Serotype H14, Strain AM65-52 til bruk i biocidprodukter i produkttype 18, nr.

12zzzzzzzzzi (beslutning (EU) 2023/1086) om utsettelse av utløpsdatoen for godkjenningen av metoflutrin til bruk i biocidprodukter i produkttype 18, nr. 12zzzzzzzzzj (beslutning (EU) 2023/1087 ) om utsettelse av utløpsdatoen for godkjenningen av lambda-cyhalotrin til bruk i biocidprodukter i produkttype 18, nr. 12zzzzzzzzzj (beslutning (EU) 2023/1088) om utsettelse av utløpsdatoen for godkjenningen av deltametrin til bruk i biocidprodukter i produkttype 18 og nr. 12zzzzzzzzzn (beslutning (EU) 2023/471) om utsettelse av utløpsdatoen for godkjenningen av DCOIT til bruk i biocidprodukter i produkttype 8, nr. 12zzzzzzzzzp (beslutning (EU) 2023/2100) om utsettelse av utløpsdatoen for godkjenningen av kobber(II)oksid til bruk i biocidprodukter i produkttype 8, nr. 12zzzzzzzzzs (beslutning (EU) 2023/2378) om utsettelse av utløpsdatoen for godkjenningen av alfakloralose til bruk i biocidprodukter i produkttype 14, nr. 12zzzzzzzzzt (beslutning (EU) 2023/2380) om utsettelse av utløpsdatoen for godkjenningen av basisk kobberkarbonat til bruk i biocidprodukter i produkttype 8, nr. 12zzzzzzzzzu (beslutning (EU) 2023/2386) om utsettelse av utløpsdatoen for godkjenningen av kobberhydroksid til bruk i biocidprodukter i produkttype 8, nr. 12zzzzzzzzzd (beslutning (EU) 2023/2619) om utsettelse av utløpsdatoen for godkjenningen av saltsyre til bruk som aktivt stoff i produkttype 2, nr. 12zzzzzzzzzzi (beslutning (EU) 2024/208) om utsettelse av utløpsdatoen for godkjenningen av dinatriumtetraborat til bruk i biocidprodukter i produkttype 8, nr. 12zzzzzzzzzj (beslutning (EU) 2024/222) om utsettelse av utløpsdatoen for godkjenningen av borsyre til bruk i biocidprodukter i produkttype 8, nr. 12zzzzzzzzzn (beslutning (EU) 2024/734) om utsettelse av utløpsdatoen for godkjenningen av brodifakum, bromadiolon, klorfacinon, kumatetralyl, difenakum, difetialon, flokumafen til bruk i biocidprodukter i produkttype 14, nr. 12zzzzzzzzzo (beslutning (EU) 2024/731) om utsettelse av utløpsdatoen for godkjenningen av indoksakarb til bruk i biocidprodukter i produkttype 18, nr. 12zzzzzzzzzp (beslutning (EU) 2024/732) om utsettelse av utløpsdatoen for godkjenningen av aluminiumfosfid til bruk i biocidprodukter i produkttype 14 og 18, nr. 12zzzzzzzzzq (beslutning (EU) 2024/733) om utsettelse av utløpsdatoen for godkjenningen av kolekalsiferol til bruk i biocidprodukter i produkttype 14, nr. 12zzzzzzzzzr (beslutning (EU) 2024/787) om utsettelse av utløpsdatoen for godkjenningen av magnesiumfosfid til bruk i biocidprodukter i produkttype 18, nr. 12zzzzzzzzzt (beslutning (EU) 2024/1278) om utsettelse av utløpsdatoen for godkjenningen av hydrogencyanid til bruk i biocidprodukter i produkttype 8, 14 og 18, nr. 12zzzzzzzzzw (beslutning (EU) 2024/1283 ) om utsettelse av utløpsdatoen for godkjenningen av cis-trikos-9-en til bruk i biocidprodukter i produkttype 19, nr. 12zzzzzzzzzx (beslutning (EU) 2024/1285) om utsettelse av utløpsdatoen for godkjenningen av heksaflumuron til bruk i biocidprodukter i produkttype 18, nr. 12zzzzzzzzzyc (beslutning (EU) 2024/2411) om utsettelse av utløpsdatoen for godkjenningen av didecyldimetylammoniumklorid til bruk i biocidprodukter i produkttype 8, nr. 12zzzzzzzzzzf (beslutning (EU) 2024/2410) om utsettelse av utløpsdatoen for godkjenningen av dinotefuran til bruk i biocidprodukter i produkttype 18, nr. 12zzzzzzzzzzg (beslutning (EU) 2024/2416) om utsettelse av utløpsdatoen for godkjenningen av pyriproksyfen til bruk i biocidprodukter i produkttype 18, nr. 12zzzzzzzzzzh (beslutning (EU) 2024/2417) om utsettelse av utløpsdatoen for godkjenningen av alkyl(C12-16)dimetylbenzylammoniumklorid til bruk i biocidprodukter i produkttype 8, nr. 12zzzzzzzzzzi (beslutning (EU) 2024/2421) om utsettelse av utløpsdatoen for godkjenningen av formaldehyd til bruk i biocidprodukter i produkttype 2 og 3 og nr. 12zzzzzzzzzzj (beslutning (EU) 2024/2460) om utsettelse av utløpsdatoen for godkjenningen av metoflutrin til bruk i biocidprodukter i produkttype 18 gjelder som forskrift med de endringer og tillegg som følger av vedlegg II, protokoll 1 til avtalen og avtalen for øvrig.

Endret ved forskrifter 23 mars 2018 nr. 506, 8 feb 2019 nr. 90, 27 sep 2019 nr. 1327, 30 april 2020 nr. 939, 23 okt 2020 nr. 2228, 5 feb 2021 nr. 478, 29 okt 2021 nr. 3146, 10 des 2021 nr. 3650, 18 mars 2022 nr. 425, 29 april 2022 nr. 811, 28 april 2023 nr. 650, 5 juli 2023 nr. 1251, 22 sep 2023

nr. 1485, 27 okt 2023 nr. 1775, 8 des 2023 nr. 1990, 2 feb 2024 nr. 206, 15 mars 2024 nr. 495, 26 april 2024 nr. 719, 23 sep 2024 nr. 2372, 7 feb 2025 nr. 281.

## § 1-5. Forordning om prosedyre for endring av vedlegg I til biocidforordningen

EØS-avtalen vedlegg II kapittel XV nr. 12nm (forordning (EU) nr. 88/2014) om fastsettelse av en prosedyre for endring av vedlegg I til forordning , gjelder som forskrift med de endringer og tillegg som følger av vedlegg II, protokoll 1 til avtalen og avtalen for øvrig.

## § 1-6. Forordninger om endringer av godkjenninger

EØS-avtalen vedlegg II kapittel XV nr. 12nk (forordning (EU) nr. 354/2013) om endringer av biocidprodukter som er godkjent i henhold til forordning gjelder som forskrift med de endringer og tillegg som følger av vedlegg II, protokoll 1 til avtalen og avtalen for øvrig.

## § 1-7. Rettsakter om fornyelse av godkjenninger

EØS-avtalen vedlegg II kapittel XV nr. 12nna (forordning (EU) nr. 492/2014) om utvidelse av forordning (EU) nr. 528/2012 for så vidt gjelder regler om fornyelse av godkjenning av biocidprodukter som er omfattet av gjensidig godkjennelse, nr. 20 (beslutning (EU) 2017/1532) om spørsmål knyttet til sammenlignende vurdering av antikoagulerende muse- og rottemidler i samsvar med artikkel 23(5) i forordning (EU) nr. 528/2012 og nr. 12nnna (beslutning (EU) 2024/816) om spørsmål knyttet til den andre sammenlignende vurderingen av antikoagulerende muse- og rottemidler i samsvar med artikkel 23(5) i forordning (EU) nr. 528/2012, gjelder som forskrift med de endringer og tillegg som følger av vedlegg II, protokoll 1 til avtalen og avtalen for øvrig.

Endret ved forskrifter 21 des 2017 nr. 2363, 23 sep 2024 nr. 2372.

## § 1-8. Forordning om samme produkt

EØS-avtalen vedlegg II kapittel XV nr. 12zzp (forordning (EU) nr. 414/2013 som endret ved forordning (EU) 2016/1802) om spesifisering av prosedyre for godkjenning av samme biocidprodukt i samsvar med forordning , gjelder som forskrift med de endringer og tillegg som følger av vedlegg II, protokoll 1 til avtalen og avtalen for øvrig.

## § 1-9. Rettsakter om tolkning av definisjoner

EØS-avtalen vedlegg II kapittel XV nr. 12nnd (beslutning (EU) 2015/646) om bakteriekulturer som har til formål å redusere fast organisk materiale og som bringes i omsetning med dette formål i medhold av artikkel 3(3) i forordning (EU) nr. 528/2012, nr. 12nne (beslutning (EU) 2015/655) om polydimetylsiloksanbasert formulering til myggbekjempelse i medhold av artikkel 3(3) i forordning (EU) nr. 528/2012, nr. 12nnv (beslutning (EU) 2015/1985) om et anti-virus lommeørkle impregnert med sitronsyre i medhold av artikkel 3(3) i forordning (EU) nr. 528/2012, nr. 12zzv (beslutning (EU) 2015/411) om kationiske polymere bindemidler med kvartære ammoniumforbindelser til bruk



i maling og overflatefilmer i medhold av artikkel 3(3) i forordning (EU) nr. 528/2012, nr. 12nnw (beslutning (EU) 2016/903) om et hestedekken impregnert med permethrin benyttet i den hensikt å kontrollere plagende insekter i hestens omgivelser i medhold av artikkel 3(3) i forordning (EU) nr. 528/2012, nr. 12nnx (beslutning (EU) 2016/904) om produkter brukt til hånddesinfisering som inneholder propan-2-ol i medhold av artikkel 3(3) i forordning (EU) nr. 528/2012, nr. 12zzzzzf (beslutning (EU) 2016/1943) om bruk av parafinolja som belegg på egg for å kontrollere bestander av rugende fugl i medhold av artikkel 3(3) i forordning (EU) nr. 528/2012, nr. 12zzzzzs (beslutning (EU) 2018/1623) om mygg som på ikke-naturlig måte er blitt smittet med Wolbachia og brukt til bekjempelse av smittebærere i medhold av artikkel 3(3) i forordning (EU) nr. 528/2012, nr. 12zzzzzzzv (beslutning (EU) 2022/146) om et produkt som inneholder alkyl(C12-16) dimetylbenzylammoniumklorid er et biocidprodukt i henhold til artikkel 3(3) i forordning (EU) nr. 528/2012, nr. 12zzzzzzzzm (beslutning (EU) 2022/1497) om et produkt som inneholder ekspellerpresset oleoresin av Capsicum er et biocidprodukt i henhold til artikkel 3(3) i forordning (EU) nr. 528/2012 og nr. 19 (beslutning (EU) 2016/678) om et produkt bestående av tørkede lavendelblomster i pose som markedsføres til bekjempelse av møll i medhold av artikkel 3(3) i forordning (EU) nr. 528/2012 og nr. 26 (forordning (EU) 2017/2100) om vitenskapelige kriterier til identifisering av hormonforstyrrende stoffer, gjelder som forskrift med de endringer og tillegg som følger av vedlegg II, protokoll 1 til avtalen og avtalen for øvrig.

Endret ved forskrifter 23 mars 2018 nr. 506, 8 feb 2019 nr. 90, 10 juni 2022 nr. 1052, 28 april 2023 nr. 650.

## § 1-10. Beslutninger om uenigheter ved gjensidige godkjenninger

EØS-avtalen vedlegg II kapittel XV nr. 12nnc (beslutning 2014/402/EU) om begrensning av godkjenninger av biocidprodukter som inneholder IPBC, meldt av Tyskland i samsvar med direktiv 98/8/EF, nr. 12nnp (beslutning (EU) 2015/1751) om vilkårene for godkjenning av et biocidprodukt som inneholder bromadiolon forelagt av Det forente kongerike i samsvar med artikkel 36 i forordning (EU) nr. 528/2012, nr. 12nny (beslutning (EU) 2016/1174) om vilkårene for godkjenning av et biocidprodukt som inneholder difenakum, forelagt av Spania i samsvar med artikkel 36 i forordning (EU) nr. 528/2012, nr. 12nnz (beslutning (EU) 2016/1175) om vilkårene for godkjenning av et biocidprodukt som inneholder spinosad, forelagt av Det forente kongerike i samsvar med artikkel 36 i forordning (EU) nr. 528/2012, nr. 12zzzzzp (beslutning (EU) 2018/1477) om vilkårene for godkjenning av biocidprodukter som inneholder etylbutylacetylaminopropionat, forelagt av Belgia i samsvar med artikkel 36 i forordning (EU) nr. 528/2012, og nr. 12zzzzzu (beslutning (EU) 2018/1305) om vilkårene for godkjenning av en biocidproduktfamilie som inneholder deltametrin, forelagt av Sverige i samsvar med artikkel 36 i forordning (EU) nr. 528/2012, nr. 12zzzzzy (beslutning (EU) 2019/641) om vilkårene for godkjenning av en biocidproduktfamilie som inneholder 1R-transfenotrin, forelagt av Irland i samsvar med artikkel 36 i forordning (EU) nr. 528/2012, nr. 12zzzzzzb (beslutning (EU) 2019/1331) om vilkårene for godkjenning av et biocidprodukt som inneholder peppermynteolje og sitronellal, forelagt av Det forente kongerike i samsvar med artikkel 36 i forordning (EU) nr. 528/2012, nr. 12zzzzzzzr (beslutning (EU) 2021/2148) om vilkårene for godkjenning av biocidproduktfamilien Oxybio som inneholder hydrogenperoksid i samsvar med artikkel 36 i forordning (EU) nr. 528/2012, nr. 12zzzzzzzs (beslutning (EU) 2021/2149) om vilkårene for godkjenning av et biocidprodukt som inneholder 5-klor-2-metyl-2H-isotiasol-3-on (C(M)IT) i samsvar med artikkel 36 i forordning (EU) nr. 528/2012, nr. 12zzzzzzzt (beslutning (EU) 2021/2174) om vilkårene for godkjenning av biocidproduktet Konservan P40 som inneholder permethrin i samsvar med artikkel 36 i forordning (EU) nr. 528/2012

, nr. 12zzzzzzzzu (beslutning (EU) 2021/2166) om de uløste innvendingene med hensyn til vilkårene for godkjenning av biocidproduktet Teknol Aqua 1411-01 i samsvar med artikkel 36 i forordning (EU) nr. 528/2012, nr. 12zzzzzzzzw (beslutning (EU) 2022/1005) om de uløste innvendingene med hensyn til vilkårene for godkjenning av biocidproduktfamilien Alphachloralose Grain forelagt av Frankrike og Sverige i samsvar med forordning (EU) nr. 528/2012, nr. 12zzzzzzzzy (beslutning (EU) 2022/1006) om de uløste innvendingene med hensyn til vilkårene for godkjenning av biocidproduktfamilien Alphachloralose Pasta forelagt av Frankrike og Sverige i samsvar med forordning (EU) nr. 528/2012, nr. 12zzzzzzzzz (beslutning (EU) 2022/323) om de uløste innvendingene med hensyn til vilkårene for godkjenning av biocidproduktet Sojet i samsvar med forordning (EU) nr. 528/2012, nr. 12zzzzzzzzza (beslutning (EU) 2022/1388) om de uløste innvendingene med hensyn til vilkårene for godkjenning av biocidproduktet Pat'Appât Souricide Canadien Foudroyant forelagt av Frankrike og Sverige i samsvar med forordning (EU) nr. 528/2012, nr. 12zzzzzzzzzb (beslutning (EU) 2022/835) om de uløste innvendingene med hensyn til vilkårene for godkjenning av biocidproduktet Primer Stain TIP i samsvar med forordning (EU) nr. 528/2012, nr. 12zzzzzzzzzc (beslutning (EU) 2022/866) om de uløste innvendingene med hensyn til vilkårene for godkjenning av biocidproduktet Primer PIP i samsvar med forordning (EU) nr. 528/2012, nr. 12zzzzzzzzzd (beslutning (EU) 2022/874) om vilkårene for godkjenning av et biocidprodukt som inneholder N-(triklormetyltio)ftalimid (folpet) forelagt av Nederland i samsvar med artikkel 36 (1) i forordning (EU) nr. 528/2012, nr. 12zzzzzzzzzj (beslutning (EU) 2022/1494) om de uløste innvendingene med hensyn til vilkårene for godkjenning av biocidproduktet Mouskito Spray i samsvar med forordning (EU) nr. 528/2012, nr. 12zzzzzzzzzn (beslutning (EU) 2022/1515) om de uløste innvendingene med hensyn til vilkårene for godkjenning av biocidproduktet Mouskito Junior Lotion i samsvar med forordning (EU) nr. 528/2012, nr. 12zzzzzzzzzw (beslutning (EU) 2022/2054) om de uløste innvendingene med hensyn til vilkårene for godkjenning av biocidproduktet Preventol A 12 TK 50 i samsvar med forordning (EU) nr. 528/2012, nr. 12zzzzzzzzzzg (beslutning (EU) 2023/1084) om de uløste innvendingene med hensyn til vilkårene for godkjenning av biocidproduktet A-Quasan i samsvar med forordning (EU) nr. 528/2012, nr. 12zzzzzzzzzzh (beslutning (EU) 2023/2630) om de uløste innvendingene med hensyn til vilkårene for godkjenning av biocidproduktet Procalx i samsvar med forordning (EU) nr. 528/2012, nr. 12zzzzzzzzzzc (beslutning (EU) 2023/2672) om de uløste innvendingene med hensyn til vilkårene for godkjenning av biocidproduktet INTEROX Biocidal Product Family 2 i samsvar med artikkel 36 i forordning (EU) nr. 528/2012, nr. 12zzzzzzzzzzf (beslutning (EU) 2023/1155) om de uløste innvendingene med hensyn til vilkårene for godkjenning av biocidproduktet Rapid Pro forelagt av Frankrike i samsvar med forordning (EU) nr. 528/2012, nr. 12zzzzzzzzzzg (beslutning (EU) 2023/1157) om de uløste innvendingene med hensyn til vilkårene for godkjenning av biocidproduktet Virazan forelagt av Frankrike i samsvar med forordning (EU) nr. 528/2012, nr. 12zzzzzzzzzzu (beslutning (EU) 2024/1286) om de uløste innvendingene med hensyn til vilkårene for godkjenning av biocidproduktet BOMBEX® PEBBYS® CS i samsvar med artikkel 36 i forordning (EU) nr. 528/2012, nr. 12zzzzzzzzzzv (beslutning (EU) 2024/1305) om de uløste innvendingene med hensyn til vilkårene for godkjenning av biocidproduktet Elector i samsvar med forordning (EU) nr. 528/2012, nr. 12zzzzzzzzzzk (beslutning (EU) 2024/2712) om de uløste innvendingene med hensyn til vilkårene for godkjenning av biocidproduktet Phenogen i samsvar med forordning (EU) nr. 528/2012, nr. 14 (beslutning 2014/756/EU) om begrensning av godkjenninger av biocidprodukter som inneholder IPBC og propikonazol, meldt av Tyskland i samsvar med direktiv 98/8/EF, nr. 15 (beslutning 2014/757/EU) om begrensning av godkjenningen av et biocidprodukt som inneholder IPBC, meldt av Tyskland i samsvar med direktiv 98/8/EF og nr. 16 (beslutning 2014/758/EU) om avvisning av avslaget på godkjenningen av et biocidprodukt meldt av Tyskland i samsvar med direktiv 98/8/EF, gjelder som forskrift med de endringer og

tillegg som følger av vedlegg II, protokoll 1 til avtalen og avtalen for øvrig.

Endret ved forskrifter 8 feb 2019 nr. 90, 29 mars 2019 nr. 438, 27 sep 2019 nr. 1327, 13 des 2019 nr. 2133, 29 april 2022 nr. 811, 10 juni 2022 nr. 1052, 28 okt 2022 nr. 1911, 9 des 2022 nr. 2228, 3 feb 2023 nr. 177, 28 april 2023 nr. 650, 27 okt 2023 nr. 1775, 15 mars 2024 nr. 495, 26 april 2024 nr. 719, 23 sep 2024 nr. 2372, 7 feb 2025 nr. 281.

## § 1-11. Forordning om gebyrer og avgifter som skal betales til ECHA

EØS-avtalen vedlegg II kapittel XV nr. 12nl (forordning (EU) nr. 564/2013) om gebyrer og avgifter til det europeiske kjemikalibyrået i henhold til forordning , gjelder som forskrift med de endringer og tillegg som følger av vedlegg II, protokoll 1 til avtalen og avtalen for øvrig.

## Kapittel 2. Nasjonale krav

### § 2-1. Emballering, merking og bruksanvisning

Biocidprodukter skal være merket på norsk. Informasjon om bruksområde og beskrivelse av tiltenkt bruk skal også være på norsk.

Biocidprodukter som kan forveksles med mat, drikke eller fôr skal emballeres slik at forvekslingsfare unngås.

Etiketten for et biocidprodukt må ikke være misvisende, og det skal aldri benyttes «lavrisikoprodukt», «giffritt», «uskadelig», «naturlig», «miljøvennlig» eller liknende uttrykk på etiketten.

### § 2-2. Registrering i produktregisteret

Alle tillatte biocidprodukter som inneholder aktive stoffer, jf. forordning artikkel 3 bokstav c, skal meldes til produktregisteret ved innførsel, omsetning eller bruk på det norske markedet.

Meldeplikten gjelder også produkter som ikke er deklarasjonspliktige i henhold til forskrift 19. mai 2015 nr. 541 om deklareringsplikten til produktregisteret (deklareringsforskriften). Meldingen skal sendes gjennom Miljødirektoratets løsning for elektronisk deklareringsplikten, Kjemikaliedeklarering til produktregisteret.

Meldingen skal alltid opplyse om produktnavn, angi produkttype og de aktive stoffene i produktet og oppgi produktansvarlig. Ved senere endringer i disse opplysningene eller dersom produktet trekkes fra markedet skal Miljødirektoratet gis særskilt melding. Kravene i paragrafen her gjelder i tillegg til kravene til melding i forskrift 19. mai 2015 nr. 541 om deklareringsplikten til produktregisteret (deklareringsforskriften).

Endret ved forskrift 27 aug 2018 nr. 1274 (i kraft 1 okt 2018).

### § 2-3. Nasjonale gebyrer

Den som søker godkjenning av et aktivt stoff, eller godkjenning eller registrering av et

biocidprodukt, skal betale et gebyr som dekker kostnadene for behandlingen av søknaden. Innehaver av en slik godkjenning eller registrering skal i tillegg betale et årsgebyr som skal dekke kostnadene ved gjennomføring av tilsyn og kontroll med at forskriften her eller vedtak gjort i medhold av forskriften blir overholdt.

Gebyrsatsene samt nærmere regler om gebyrer er fastsatt i vedlegg 1. Miljødirektoratet kan endre gebyrsatsene i samsvar med endringene i kostnadene nevnt i første ledd.

Miljødirektoratet kan årlig endre gebyrsatsene i vedlegg 1 i samsvar med endring i konsumprisindeksen beregnet for perioden 1. oktober til 30. september. Endringen trer i kraft den påfølgende 1. januar.

Når særlige grunner foreligger, kan Miljødirektoratet gjøre unntak fra reglene om gebyrer, herunder gebyrsatsene.

Endret ved forskrift 22 april 2024 nr. 652.

## Kapittel 3. Avsluttende bestemmelser

### § 3-1. Ansvarlig myndighet

Miljødirektoratet er ansvarlig myndighet etter rettsakter nevnt i denne forskriften og fatter vedtak etter biocidforordningen, herunder godkjenninger eller avslag som svarer til Kommisjonens vedtak etter artikkel 44(5) og vedtak som svarer til Kommisjonens vedtak om å endre eller tilbakekalle disse godkjenningene etter artikkel 48, 49 og 50.

Endret ved forskrift 4 jan 2018 nr. 15.

### § 3-2. Tilsyn m. m.

Miljødirektoratet og Arbeidstilsynet eller den Klima- og miljødepartementet eller Arbeids- og sosialdepartementet bemyndiger, fører tilsyn med at denne forskriften overholdes innenfor sine respektive myndighetsområder.

### § 3-3. Ikrafttredelse og opphevelse av forskrifter

Denne forskrift gjelder fra 18. april 2017. Fra samme tidspunkt oppheves forskrift 10. april 2014 nr. 548 om biocider (biocidforskriften).

## Vedlegg

### Vedlegg 1. Gebyrer for biocider og biocidprodukter

Endret ved forskrifter 10 feb 2022 nr. 234, 22 april 2024 nr. 652.

#### A. Gebyrer for søknadsvurdering\*

\* Alle artikler refererer til forordning (EU) nr. 528/2012 (BPR).

Før Miljødirektoratet påbegynner behandling av en søknad eller notifikasjon, skal det betales et gebyr. Gebyret kreves inn av Miljødirektoratet ved at det sendes en faktura pålydende det aktuelle beløpet.

Dersom gebyret overstiger kostnadene ved endt søknadsbehandling, inkludert eventuell klagebehandling, skal det overskytende beløpet tilbakebetales til søkeren for følgende typer søknader:

- a. Alle typer søknader om godkjenning av aktivt stoff,
- b. Søknad om godkjenning av produkt/produktfamilie med Norge som referanseland,
- c. Søknad om unionsgodkjenning,
- d. Tillegg til produktsøknader dersom dokumentasjonen inneholder ny full datapakke for aktivt stoff,
- e. Søknad om unntak for essensiell bruk i 180 dager (artikkel 55(1)), eller
- f. Søknad om midlertidig produktgodkjenning av produkt med nytt aktivt stoff (artikkel 55(2)).

Miljødirektoratet kan ilegge et tilleggsgebyr for behandling av søknader nevnt i annet ledd dersom kostnadene klart overstiger tidligere ilagt gebyr.

#### *Aktive stoffer – gebyrer*

<i>Type søknad</i>	<i>Kjemisk aktivt stoff, gebyr i NOK</i>	<i>Mikroorganisme som aktivt stoff, gebyr i NOK</i>
<i>Godkjenning av aktivt stoff</i>	7 333 248	3 666 624
– Tillegg per ekstra produkttype	3 666 624	1 833 312
<i>Oppføring i vedlegg I i BPR (forenklet prosedyre)</i>	3 666 624	1 833 312
<i>Forny et godkjenning – full vurdering</i>	7 333 248	3 666 624
– Tillegg per ekstra produkttype	3 666 624	1 833 312
<i>Forny et godkjenning – begrenset vurdering</i>	3 666 624	1 833 312
– Tillegg per ekstra produkttype	1 833 312	915 034
<i>Biocidprodukter – gebyrer ved godkjenning/notifikasjon</i>		
<i>Type søknad</i>	<i>Enkeltprodukt, gebyr i NOK</i>	<i>Produktfamilie, gebyr i NOK</i>
<i>Produktgodkjenning – referanseland</i>	1 466 650	2 933 299
– Produktet og dets bruk er identisk med referanseprodukt i stoffvurderingen	293 330	586 660
– Tillegg hvis ny full dokumentasjonspakke for aktivt stoff fra ny aktør	3 666 624	3 666 624

– Tillegg per ekstra aktivt stoff	117 462	234 924
– Tillegg for innhold av formuleringsstoff som gir grunn til bekymring («Substance of concern»)	117 462	234 924
– Tillegg per ekstra produkttype	117 462	234 924
– Tillegg for mer enn en brukerkategori	117 462	234 924
– Tillegg for komparativ vurdering	293 330	586 660
– Tillegg for vurdering av MRL (akseptable restnivåer i mat)	146 665	293 330
<i>Unionsgodkjenning – referanseland</i>	2 933 299	Etter avtale
– Tillegg per ekstra aktivt stoff	117 462	234 924
– Tillegg for innhold av formuleringsstoff som gir grunn til bekymring («Substance of concern»)	117 462	234 924
– Tillegg per ekstra produkttype	117 462	234 924
– Tillegg for mer enn en brukerkategori	117 462	234 924
– Tillegg for komparativ vurdering	293 330	586 660
– Tillegg for vurdering av MRL (akseptable restnivåer i mat)	146 665	293 330
<i>Gjensidig godkjenning</i>	81 120	162 240
– Tillegg per ekstra aktivt stoff	14 710	29 420
– Tillegg for innhold av formuleringsstoff som gir grunn til bekymring («Substance of concern»)	14 710	29 420
– Tillegg per ekstra produkttype	14 710	29 420
– Tillegg for mer enn en brukerkategori	14 710	29 420

– Tillegg for komparativ vurdering	36 666	73 332
<i>Godkjenning av samme biocidprodukt</i>	29 420	58 839
<i>Produktvurdering etter forenklet prosedyre</i>		
– Produktgodkjenning – referanseland (artikkel 25)	81 120	162 240
– Produktet og dets bruk er identisk med referanseprodukt i vurderingen av aktivt stoff – referanseland (artikkel 25)	44 129	–
– Notifisering av produkt på markedet (artikkel 27)	16 224	32 448
<i>Notifisering av hvert nytt produkt i en produktfamilie</i>	16 224	–
<i>Biocidprodukter – gebyrer ved fornyet godkjenning</i>		
<i>Type søknad</i>	<i>Enkeltprodukt, gebyr i NOK</i>	<i>Produktfamilie, gebyr i NOK</i>
<i>Full vurdering – referanseland</i>	1 099 987	2 199 974
– Tillegg per ekstra aktivt stoff	117 462	234 924
– Tillegg for innhold av formuleringsstoff som gir grunn til bekymring («Substance of concern»)	117 462	234 924
– Tillegg per ekstra produkttype	117 462	234 924
– Tillegg for mer enn en brukerkategori	117 462	234 924
– Tillegg for komparativ vurdering	293 330	586 660
– Tillegg for vurdering av MRL (akseptable restnivåer i mat)	146 665	293 330
<i>Full vurdering – gjensidig godkjenning</i>	137 471	274 943
– Tillegg per ekstra aktivt stoff	14 710	29 420

– Tillegg for innhold av formuleringsstoff som gir grunn til bekymring («Substance of concern»)	14 710	29 420
– Tillegg per ekstra produkttype	14 710	29 420
– Tillegg for mer enn en brukerkategori	14 710	29 420
– Tillegg for komparativ vurdering	36 666	73 332
<i>Begrenset vurdering – referanseland</i>	366 662	733 325
– Tillegg for komparativ vurdering	97 777	195 553
– Tillegg for vurdering av MRL (akseptable restnivåer i mat)	48 888	97 777
<i>Begrenset vurdering – gjensidig godkjenning</i>	45 860	91 720
– Tillegg for komparativ vurdering	12 222	24 444
<i>Biocidprodukter – gebyrer ved endringer</i>		
<i>Type søknad</i>	<i>Enkeltprodukt, gebyr i NOK</i>	<i>Produktfamilie, gebyr i NOK</i>
<i>Større endring av produktgodkjenning – referanseland</i>	587 309	1 174 618
– Gjensidig godkjenning	73 441	146 881
<i>Mindre endring av produktgodkjenning – referanseland</i>	87 934	175 868
– Gjensidig godkjenning	29 203	58 406
<i>Administrativ endring av produktgodkjenning</i>	14 602	29 203
<i>Biocidprodukter – andre gebyrer</i>		
<i>Type søknad</i>	<i>Enkeltprodukt, gebyr i NOK</i>	<i>Produktfamilie, gebyr i NOK</i>
<i>Parallell handelstillatelse (artikkel 53)</i>	58 731	–



<i>Forskning og utvikling (artikkel 56)</i>	40 560	–
<i>Essensiell bruk i 180 dager (artikkel 55(1))</i>	81 120	–
<i>Midlertidig godkjenning av produkt med nytt aktivt stoff (artikkel 55(2))</i>	146 665	293 330
– Gjensidig godkjenning	18 387	36 774

## B. Årsgebyr

Årsgebyret består av et fast årlig beløp som er knyttet til godkjente biocidprodukter og biocidproduktfamilier på det norske markedet.

Årsgebyr etter biocidforskriften kreves årlig inn av Miljødirektoratet.

<i>Fast årsgebyr</i>	<i>Gebyr i NOK</i>
Per godkjent produkt	3 120
Per godkjent produktfamilie	6 240

Vedlegg 2. Aktive stoffer som er godkjent for bruk i angitt(e) produkttype(r)