



GOBIERNO
DE ESPAÑA

MINISTERIO
DE SANIDAD, SERVICIOS SOCIALES
E IGUALDAD

**LA ACTIVIDAD DE LOS COMITÉS EUROPEOS
RELACIONADOS CON RIESGOS QUÍMICOS**
Madrid, 12 de ABRIL de 2018
<http://www.remanet.net/>

COMITÉ DE BIOCIDAS (BPC)

M Luisa González Márquez
Ministerio de Sanidad, Servicios Sociales e Igualdad



¿Qué es un biocida?

Toda sustancia o mezcla, en la forma en que se suministra al usuario, que esté compuesto por, o genere, una o más sustancias activas, con la finalidad de destruir, contrarrestar o neutralizar cualquier organismo nocivo, o de impedir su acción o ejercer sobre él un efecto de control de otro tipo, por cualquier medio que no sea una mera acción física o mecánica,

Toda sustancia o mezcla generada a partir de sustancias o mezclas distinta de las contempladas en el primer guión, destinada a ser utilizada con la intención de destruir, contrarrestar o neutralizar cualquier organismo nocivo, o de impedir su acción o ejercer sobre él un efecto de control de otro tipo, por cualquier medio que no sea una mera acción física o mecánica.

Un artículo tratado que tenga una función biocida primaria se considerará un biocida



GOBIERNO
DE ESPAÑA

MINISTERIO
DE SANIDAD, SERVICIOS SOCIALES
E IGUALDAD

Tipos de biocidas

Grupo 1.- Desinfectantes

- TP1: Higiene humana
- TP2: No para personas o animales
- TP3: Higiene veterinaria
- TP4: Relacionado con alimentos y piensos
- TP5: Agua potable

Grupo 3.- Plaguicidas

- TP14: Rodenticidas
- TP15: Avicidas
- TP16: Molusquicidas
- TP17: Piscicidas
- TP18: Insecticidas, acaricidas
- TP19: Repelentes y atrayentes
- TP20: Otros vertebrados

Grupo 2.- Conservantes

- TP6: Durante almacenamiento
- TP7: Para películas
- TP8: Protectores de madera
- TP9: De fibras, cuero, polímeros
- TP: 10: Materiales de construcción
- TP11: Líquidos de procesos industriales
- TP12: Productos antimoho
- TP13: Líquidos para cortar metales

Grupo 4: Otros

- TP21: Antiincrustantes
- TP22: Embalsamamiento y taxidermia



Regulados por el:
**REGLAMENTO (UE) N° 528/2012, relativo a la
comercialización y el uso de los biocidas
(BPR)**

- No se podrán comercializar biocidas que no estén autorizados.
- La autorización se lleva a cabo en dos fases:
 - Aprobación de la sustancia activa (Programa de revisión)
 - Autorización de los biocidas que la contienen, mediante alguno de los siguientes procedimientos:
 - Autorización nacional
 - Reconocimiento mutuo (RM)
 - Autorización de la Unión
 - Otros (simplificado, mismo biocida)



El BPC en el Reglamento BPR

- Creado por el artículo 75 del BPR, con el objetivo de elaborar **opiniones** en materias relacionadas con el Reglamento
- Formado por un miembro de cada Estado de la UE.
 - Cada Estado puede nombrar también un sustituto.
 - Los miembros, nombrados atendiendo a su experiencia, por 3 años renovables, cuentan con el apoyo de los recursos científicos y técnicos de sus EEMM.
- Liderado por un *Chairman* de la ECHA y asistido por una secretaría proporcionada por la Agencia.
- Posible asistencia a las reuniones de otras partes interesadas (stakeholders)
- Posibilidad de establecer comités paralelos



Funciones del BPC asignadas por el BPR

El BPC es responsable de preparar la opinión de la ECHA en relación a:

- Solicitudes de aprobación y renovación de ssaa (270 d.)
- Revisión de la aprobación (270 d.)
- Solicitudes de inclusión de ssaa en el Anexo I
- Identificación de sustancias como candidatas a sustitución
- Solicitudes de autorizaciones de la Unión (para productos). Renovación, cancelación y modificación (salvo cambios administrativos) de las mismas. (180 d.)
- Cuestiones científicas y técnicas relativas a RM (art. 38 de BPR) (120 d.)
- A requerimiento de la COM o de las autoridades competentes de los EEMM, otras cuestiones relativas a guías técnicas o a riesgos para humanos, animales o medioambiente. (art. 75)



Reglas de procedimiento

- Los miembros:
 - Derecho al voto
 - Sustituto con los mismos derechos, salvo actuar como ponente o co-ponente.
 - Responsables de coordinación entre tareas de la ECHA y el EM.
- Otros participantes: Expertos, observadores...
- Presidente:
 - Comprobar cumplimiento de reglas y conflictos de interés
 - Que se recoge el debate en las opiniones
 - Coordinar la labor de otros Comités de la ECHA con BPC
 - Facilitar la adopción de opiniones
- Transparencia: Publicidad de reglas de procedimiento, actas, agendas, declaraciones de interés y miembros BPC



Grupos de Trabajo

- Grupo de Trabajo - Eficacia
- Grupo de Trabajo – Métodos analíticos y propiedades F-Q
- Grupo de Trabajo – Salud humana
- Grupo de Trabajo – Medio ambiente

- Grupo de Trabajo Ad hoc – Exposición Humana
- Grupo de Trabajo Ad hoc – Evaluación de transferencia de residuos a alimentos
- Grupo de Trabajo Ad hoc - Exposición medioambiental
- Grupo de Trabajo Ad hoc – Microorganismos

- Grupo de Expertos de Disruptores Endocrinos



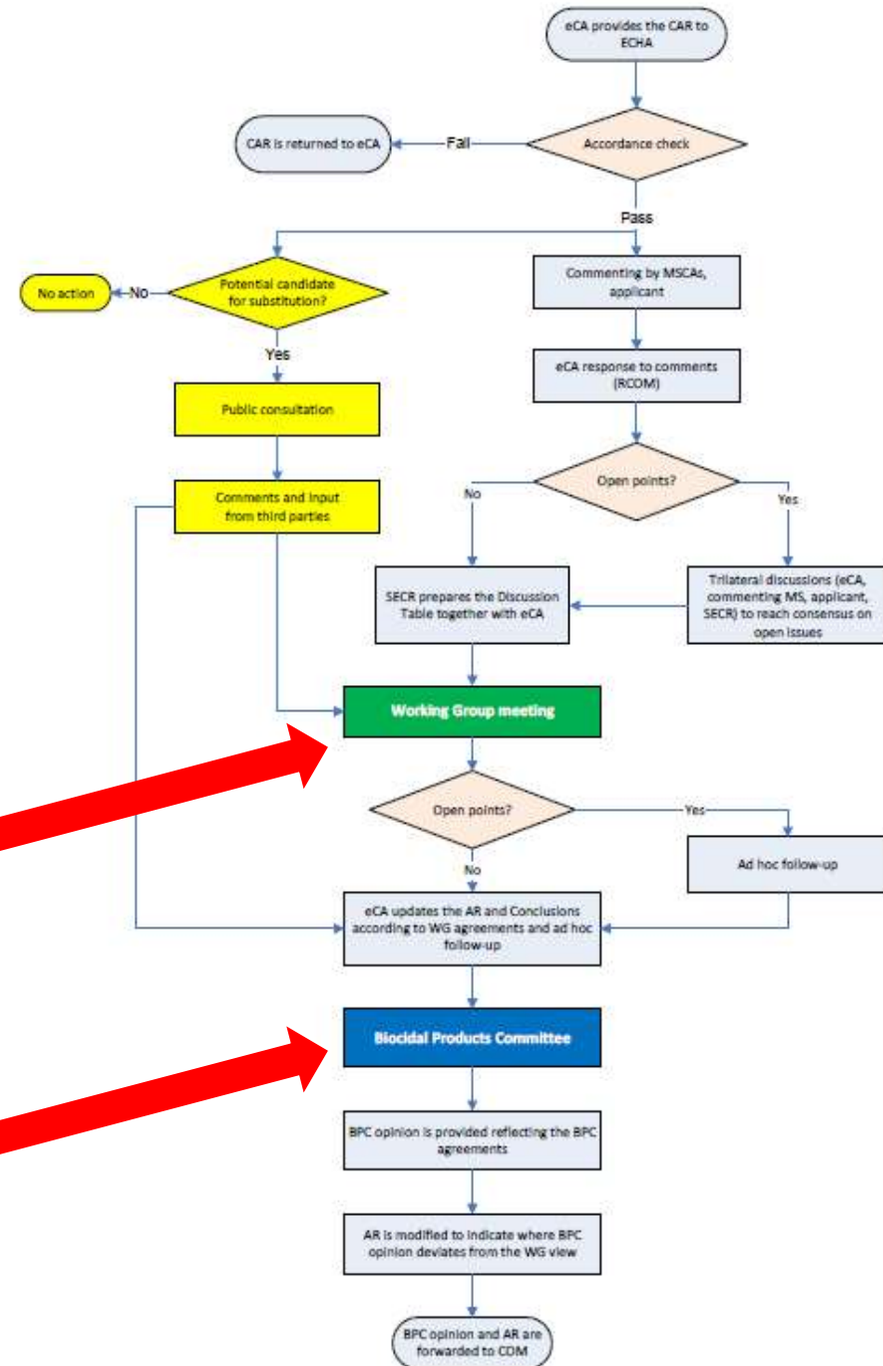
GOBIERNO DE ESPAÑA

MINISTERIO DE SANIDAD, SERVICIOS SOCIALES E IGUALDAD

Opiniones sobre sustancias activas

- Emitidas 174 opiniones de aprobación de combinaciones de sustancia activa/tipo de producto

Figure 1. Flowchart of the biocidal active substance approval process.





Timelines for the peer review of active substance evaluations

As indicated in section 3 of the [Working procedure for active substance approval](#), the dates given below are the actual dates for each step. The first column 'WP step' refers to the steps given in the working procedure. The numbering for process flows 25 onwards has been reassigned to match the BPC meeting numbering: from PF 29 onwards the PF number is the same as the corresponding BPC meeting number.

WP step	Task		Process flow 19	Process flow 20	Process flow 21	Process flow 22	Process flow 23	Process flow 24	Process flow 29	Process flow 30	Process flow 31	Process flow 32	Process flow 33
1	Submission window	Start	07 Jun 2017	18 Mar 2017	13 Jun 2017	01 Aug 2017	03 Oct 2017	23 Jan 2018	07 Mar 2018	01 Jun 2018	14 Jul 2018	29 Sep 2018	04 Jan 2019
		End	17 Mar 2017	12 Jun 2017	31 Jul 2017	02 Oct 2017	22 Jan 2018	06 Mar 2018	31 May 2018	13 Jul 2018	28 Sep 2018	03 Jan 2019	15 Mar 2019
2	Accordance check	Start	17 Mar 2017	12 Jun 2017	31 Jul 2017	02 Oct 2017	22 Jan 2018	06 Mar 2018	31 May 2018	13 Jul 2018	28 Sep 2018	03 Jan 2019	15 Mar 2019
		End	07 Apr 2017	03 Jul 2017	21 Aug 2017	23 Oct 2017	12 Feb 2018	09 Apr 2018	21 Jun 2018	03 Aug 2018	19 Oct 2018	24 Jan 2019	05 Apr 2019
4	Public consultation	Start	21 Apr 2017	17 Jul 2017	04 Sep 2017	06 Nov 2017	26 Feb 2018	23 Apr 2018	05 Jul 2018	17 Aug 2018	02 Nov 2018	07 Feb 2019	18 Apr 2019
		End	20 Jun 2017	15 Sep 2017	03 Nov 2017	05 Jan 2018	27 Apr 2018	22 Jun 2018	03 Sep 2018	16 Oct 2018	01 Jan 2019	08 Apr 2019	17 Jun 2019
8	Commenting CAR	Start	07 Apr 2017	03 Jul 2017	21 Aug 2017	23 Oct 2017	12 Feb 2018	09 Apr 2018	21 Jun 2018	03 Aug 2018	19 Oct 2018	24 Jan 2019	05 Apr 2019
		End	12 May 2017	14 Aug 2017	25 Sep 2017	27 Nov 2017	19 Mar 2018	14 May 2018	26 Jul 2018	07 Sep 2018	23 Nov 2018	28 Feb 2019	10 May 2019
9	RCOM	Start	12 May 2017	14 Aug 2017	25 Sep 2017	27 Nov 2017	19 Mar 2018	14 May 2018	26 Jul 2018	07 Sep 2018	23 Nov 2018	28 Feb 2019	10 May 2019
		End	09 Jun 2017	11 Sep 2017	23 Oct 2017	08 Jan 2018	16 Apr 2018	11 Jun 2018	23 Aug 2018	05 Oct 2018	21 Dec 2018	28 Mar 2019	07 Jun 2019
14	Trilateral discussions	Start	09 Jun 2017	11 Sep 2017	23 Oct 2017	08 Jan 2018	16 Apr 2018	11 Jun 2018	23 Aug 2018	05 Oct 2018	21 Dec 2018	28 Mar 2019	07 Jun 2019
		End	16 Aug 2017	18 Oct 2017	29 Nov 2017	21 Feb 2018	27 Apr 2018	15 Aug 2018	17 Oct 2018	29 Nov 2018	20 Feb 2019	25 Apr 2019	21 Aug 2019
15	Updated RCOM	Start	16 Aug 2017	18 Oct 2017	29 Nov 2017	21 Feb 2018	27 Apr 2018	15 Aug 2018	17 Oct 2018	29 Nov 2018	20 Feb 2019	25 Apr 2019	21 Aug 2019
		End	21 Aug 2017	23 Oct 2017	04 Dec 2017	26 Feb 2018	02 May 2018	20 Aug 2018	22 Oct 2018	04 Dec 2018	25 Feb 2019	30 Apr 2019	26 Aug 2019
17	Disagreeing to close point	Start	21 Aug 2017	23 Oct 2017	04 Dec 2017	26 Feb 2018	02 May 2018	20 Aug 2018	22 Oct 2018	04 Dec 2018	25 Feb 2019	30 Apr 2019	26 Aug 2019
		End	28 Aug 2017	30 Oct 2017	11 Dec 2017	05 Mar 2018	08 May 2018	27 Aug 2018	29 Oct 2018	11 Dec 2018	04 Mar 2019	06 May 2019	02 Sep 2019
18	Discussion table	Start	21 Aug 2017	23 Oct 2017	04 Dec 2017	26 Feb 2018	02 May 2018	20 Aug 2018	22 Oct 2018	04 Dec 2018	25 Feb 2019	26 Apr 2019	26 Aug 2019
		End	01 Sep 2017	03 Nov 2017	15 Dec 2017	09 Mar 2018	12 May 2018	31 Aug 2018	02 Nov 2018	15 Dec 2018	08 Mar 2019	10 May 2019	06 Sep 2019
21	WG	Start	11 Sep 2017	13 Nov 2017	15 Jan 2018	19 Mar 2018	22 May 2018	10 Sep 2018	12 Nov 2018	21 Jan 2019	18 Mar 2019	20 May 2019	16 Sep 2019
		End	15 Sep 2017	24 Nov 2017	26 Jan 2018	30 Mar 2018	01 Jun 2018	21 Sep 2018	22 Nov 2018	01 Feb 2019	29 Mar 2019	31 May 2019	27 Sep 2019
30	WG minutes	Start	15 Sep 2017	24 Nov 2017	26 Jan 2018	30 Mar 2018	01 Jun 2018	21 Sep 2018	22 Nov 2018	01 Feb 2019	29 Mar 2019	31 May 2019	27 Sep 2019
		End	29 Sep 2017	08 Dec 2017	09 Feb 2018	13 Apr 2018	15 Jun 2018	05 Oct 2018	07 Dec 2018	15 Feb 2019	12 Apr 2019	14 Jun 2019	11 Oct 2019
31	Commenting minutes	Start	29 Sep 2017	08 Dec 2017	09 Feb 2018	13 Apr 2018	15 Jun 2018	05 Oct 2018	07 Dec 2018	15 Feb 2019	12 Apr 2019	14 Jun 2019	11 Oct 2019
		End	20 Oct 2017	21 Dec 2017	26 Feb 2018	02 May 2018	20 Aug 2018	22 Oct 2018	31 Dec 2018	25 Feb 2019	29 Apr 2019	26 Aug 2019	28 Oct 2019
42	Updated CAR	Start	15 Sep 2017	24 Nov 2017	26 Jan 2018	30 Mar 2018	01 Jun 2018	21 Sep 2018	22 Nov 2018	01 Feb 2019	29 Mar 2019	31 May 2019	27 Sep 2019
		End	07 Nov 2017	30 Jan 2018	20 Mar 2018	22 May 2018	11 Sep 2018	06 Nov 2018	21 Jan 2019	04 Mar 2019	20 May 2019	02 Sep 2019	04 Nov 2019
43	Checking updated CAR	Start	08 Nov 2017	31 Jan 2018	21 Mar 2018	23 May 2018	12 Sep 2018	07 Nov 2018	22 Jan 2019	05 Mar 2019	21 May 2019	03 Sep 2019	05 Nov 2019
		End	21 Nov 2017	13 Feb 2018	04 Apr 2018	04 Jun 2018	25 Sep 2018	20 Nov 2018	05 Feb 2019	19 Mar 2019	04 Jun 2019	17 Sep 2019	19 Nov 2019
44	Draft BPC opinion & AR	Start	07 Nov 2017	30 Jan 2018	20 Mar 2018	22 May 2018	11 Sep 2018	06 Nov 2018	21 Jan 2019	04 Mar 2019	20 May 2019	02 Sep 2019	04 Nov 2019
		End	21 Nov 2017	13 Feb 2018	04 Apr 2018	04 Jun 2018	25 Sep 2018	20 Nov 2018	05 Feb 2019	19 Mar 2019	04 Jun 2019	17 Sep 2019	19 Nov 2019
47	Commenting AR & opinion	Start	21 Nov 2017	13 Feb 2018	04 Apr 2018	04 Jun 2018	25 Sep 2018	20 Nov 2018	05 Feb 2019	19 Mar 2019	04 Jun 2019	17 Sep 2019	19 Nov 2019
		End	01 Dec 2017	23 Feb 2018	13 Apr 2018	14 Jun 2018	05 Oct 2018	30 Nov 2018	15 Feb 2019	29 Mar 2019	14 Jun 2019	27 Sep 2019	29 Nov 2019
48	Open issues table	Start	04 Dec 2017	26 Feb 2018	16 Apr 2018	17 Jun 2018	08 Oct 2018	03 Dec 2018	18 Feb 2019	01 Apr 2019	17 Jun 2019	30 Sep 2019	02 Dec 2019
		End	06 Dec 2017	28 Feb 2018	18 Apr 2018	19 Jun 2018	10 Oct 2018	05 Dec 2018	20 Feb 2019	03 Apr 2019	19 Jun 2019	02 Oct 2019	04 Dec 2019
49	BPC	Number	BPC-23	BPC-24	BPC-25	BPC-26	BPC-27	BPC-28	BPC-29	BPC-30	BPC-31	BPC-32	BPC-33
		Start	11 Dec 2017	05 Mar 2018	23 Apr 2018	24 Jun 2018	15 Oct 2018	10 Dec 2018	25 Feb 2019	08 Apr 2019	24 Jun 2019	07 Oct 2019	09 Dec 2019
51	Opinion finalisation	End	15 Dec 2017	09 Mar 2018	27 Apr 2018	29 Jun 2018	19 Oct 2018	14 Dec 2018	01 Mar 2019	12 Apr 2019	28 Jun 2019	11 Oct 2019	13 Dec 2019
		Start	15 Dec 2017	09 Mar 2018	27 Apr 2018	29 Jun 2018	19 Oct 2018	14 Dec 2018	01 Mar 2019	12 Apr 2019	28 Jun 2019	11 Oct 2019	13 Dec 2019
52	Updating CAR & IUCLID/Doc III	End	02 Jan 2018	30 Mar 2018	18 May 2018	20 Jul 2018	09 Nov 2018	01 Jan 2019	19 Mar 2019	30 Apr 2019	16 Jul 2019	29 Oct 2019	31 Dec 2019
		Start	15 Dec 2017	09 Mar 2018	27 Apr 2018	29 Jun 2018	19 Oct 2018	14 Dec 2018	01 Mar 2019	12 Apr 2019	28 Jun 2019	11 Oct 2019	13 Dec 2019
54	Confidentiality check	End	26 Jan 2018	20 Apr 2018	08 Jun 2018	10 Aug 2018	30 Nov 2018	25 Jan 2019	12 Apr 2019	24 May 2019	09 Aug 2019	22 Nov 2019	24 Jan 2020
		Start	15 Dec 2017	09 Mar 2018	27 Apr 2018	29 Jun 2018	19 Oct 2018	14 Dec 2018	01 Mar 2019	12 Apr 2019	28 Jun 2019	11 Oct 2019	13 Dec 2019
55	Non-confidential IUCLID/Doc III	End	25 Feb 2018	20 May 2018	08 Jul 2018	09 Sep 2018	03 Jan 2019	24 Feb 2019	12 May 2019	23 Jun 2019	08 Sep 2019	22 Dec 2019	23 Feb 2020
		Start	25 Feb 2018	20 May 2018	08 Jul 2018	09 Sep 2018	03 Jan 2019	24 Feb 2019	12 May 2019	23 Jun 2019	08 Sep 2019	22 Dec 2019	23 Feb 2020
55	Non-confidential IUCLID/Doc III	End	14 Apr 2018	07 Jul 2018	25 Aug 2018	27 Oct 2018	16 Feb 2019	13 Apr 2019	29 Jun 2019	20 Aug 2019	26 Oct 2019	08 Feb 2020	11 Apr 2020
		Start	25 Feb 2018	20 May 2018	08 Jul 2018	09 Sep 2018	03 Jan 2019	24 Feb 2019	12 May 2019	23 Jun 2019	08 Sep 2019	22 Dec 2019	23 Feb 2020



REQUISITOS DE INFORMACIÓN SOBRE SUSTANCIAS ACTIVAS (ANEXO II)

Se debe incluir una descripción completa y detallada de los estudios realizados o mencionados y de los métodos empleados.

Los ensayos presentados a efectos de la aprobación de una sustancia activa deben realizarse siguiendo los métodos descritos en el Reglamento (CE) n o 440/2008 de la Comisión, de 30 de mayo de 2008, por el que se establecen métodos de ensayo de acuerdo con el Reglamento[...]REACH. Sin embargo, en caso de que un método no sea adecuado o no esté descrito, se deben usar otros métodos científicamente adecuados, y reconocidos internacionalmente siempre que sea posible, y su adecuación ha de justificarse en la solicitud.

Los ensayos efectuados deben cumplir los requisitos pertinentes sobre protección de animales de laboratorio, ..., y en el caso de los ensayos ecotoxicológicos y toxicológicos, las BPL.

Cuando existan datos de ensayos generados antes del 1 de septiembre de 2013 por métodos distintos de los establecidos en el Reglamento (CE) n o 440/2008, la autoridad competente del Estado miembro correspondiente debe decidir caso por caso si dichos datos son adecuados

Los nuevos ensayos con animales vertebrados que haya que realizar para facilitar la información obligatoria establecida en el presente anexo, se realizarán como último recurso, cuando se hayan agotado todas las demás fuentes de datos. Se han de evitar asimismo los ensayos in vivo con sustancias corrosivas a niveles de concentración o dosis que produzcan corrosividad.



NORMAS GENERALES PARA LA ADAPTACIÓN DE LOS REQUISITOS DE DATOS (ANEXO IV)

- Peso de la evidencia
- Relación cualitativa o cuantitativa estructura-actividad (Q)SAR
- Métodos in vitro
- Agrupación de sustancias y enfoque comparativo

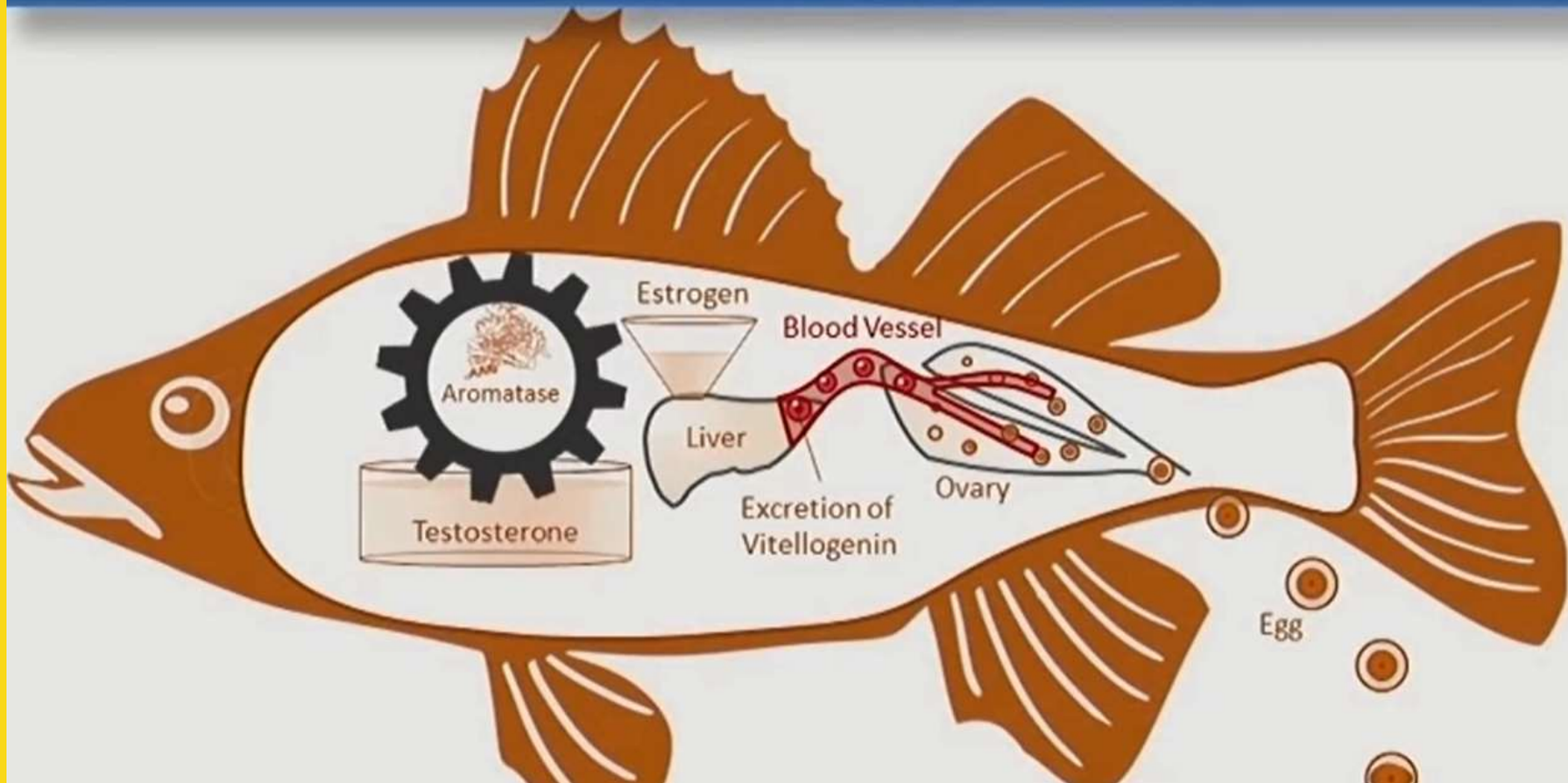


GOBIERNO DE ESPAÑA

MINISTERIO DE SANIDAD, SERVICIOS SOCIALES E IGUALDAD

OECD work on Adverse Outcome Pathways

AOP example: Aromatase and normal egg production





Autorizaciones de la Unión

Timelines for the peer review of Union Authorisation

As indicated in section 3 of the [Working procedure for Union authorisation](#), the dates given below are the actual dates for each step. The first column 'WP step' refers to the steps given in the working procedure. The numbering for process flows 25 onwards has been reassigned to match the BPC meeting numbering: from PF 29 onwards the PF number is the same as the corresponding BPC meeting number.

Step WP	Task		Process flow 20	Process flow 21	Process flow 22	Process flow 23	Process flow 24	Process flow 29	Process flow 30	Process flow 31	Process flow 32	Process flow 33
1	Submission	Start	08 Jun 2017	31 Aug 2017	19 Oct 2017	21 Dec 2017	12 Apr 2018	07 Jun 2018	23 Aug 2018	08 Oct 2018	11 Dec 2018	26 Mar 2019
		End	30 Aug 2017	18 Oct 2017	20 Dec 2017	11 Apr 2018	06 Jun 2018	22 Aug 2018	07 Oct 2018	10 Dec 2018	25 Mar 2019	05 Jun 2019
2	Accordance check	Start	30 Aug 2017	18 Oct 2017	20 Dec 2017	11 Apr 2018	06 Jun 2018	22 Aug 2018	07 Oct 2018	10 Dec 2018	25 Mar 2019	05 Jun 2019
		End	20 Sep 2017	08 Nov 2017	10 Jan 2018	18 Apr 2018	27 Jun 2018	12 Sep 2018	28 Oct 2018	09 Jan 2019	24 Apr 2019	26 Jun 2019
5	Commenting phase	Start	20 Sep 2017	08 Nov 2017	10 Jan 2018	18 Apr 2018	27 Jun 2018	12 Sep 2018	28 Oct 2018	09 Jan 2019	24 Apr 2019	26 Jun 2019
		End	18 Oct 2017	13 Dec 2017	14 Feb 2018	16 May 2018	25 Jul 2018	10 Oct 2018	02 Dec 2018	06 Feb 2019	22 May 2019	31 Jul 2019
6	Trilateral discussions and RCOM	Start	18 Oct 2017	13 Dec 2017	14 Feb 2018	16 May 2018	25 Jul 2018	10 Oct 2018	02 Dec 2018	06 Feb 2019	22 May 2019	31 Jul 2019
		End	08 Nov 2017	10 Jan 2018	14 Mar 2018	06 Jun 2018	15 Aug 2018	31 Oct 2018	30 Dec 2018	27 Feb 2019	12 Jun 2019	21 Aug 2019
12	Disagreement in closing a point	Start	08 Nov 2017	10 Jan 2018	14 Mar 2018	06 Jun 2018	15 Aug 2018	31 Oct 2018	30 Dec 2018	27 Feb 2019	12 Jun 2019	21 Aug 2019
		End	15 Nov 2017	17 Jan 2018	21 Mar 2018	13 Jun 2018	22 Aug 2018	07 Nov 2018	06 Jan 2019	06 Mar 2019	19 Jun 2019	28 Aug 2019
13	Disagreement in closing a point	Start	15 Nov 2017	17 Jan 2018	21 Mar 2018	13 Jun 2018	22 Aug 2018	07 Nov 2018	06 Jan 2019	06 Mar 2019	19 Jun 2019	28 Aug 2019
		End	24 Nov 2017	02 Feb 2018	13 Apr 2018	23 Jun 2018	31 Aug 2018	23 Nov 2018	18 Jan 2019	15 Mar 2019	28 Jun 2019	06 Sep 2019
6	WG	Start	04 Dec 2017	12 Feb 2018	23 Apr 2018	03 Jul 2018	10 Sep 2018	03 Dec 2018	28 Jan 2019	25 Mar 2019	08 Jul 2019	16 Sep 2019
		End	06 Dec 2017	14 Feb 2018	25 Apr 2018	05 Jul 2018	21 Sep 2018	05 Dec 2018	01 Feb 2019	29 Mar 2019	12 Jul 2019	27 Sep 2019
23	Minutes in the form of discussion table	Start	06 Dec 2017	14 Feb 2018	25 Apr 2018	05 Jul 2018	21 Sep 2018	05 Dec 2018	01 Feb 2019	29 Mar 2019	12 Jul 2019	27 Sep 2019
		End	20 Dec 2017	28 Feb 2018	09 May 2018	19 Jul 2018	05 Oct 2018	19 Dec 2018	15 Feb 2019	12 Apr 2019	26 Jul 2019	11 Oct 2019
24	Commenting WG minutes	Start	20 Dec 2017	28 Feb 2018	09 May 2018	19 Jul 2018	05 Oct 2018	19 Dec 2018	15 Feb 2019	12 Apr 2019	26 Jul 2019	11 Oct 2019
		End	10 Jan 2018	21 Mar 2018	30 May 2018	09 Aug 2018	26 Oct 2018	09 Jan 2019	08 Mar 2019	03 May 2019	16 Aug 2019	01 Nov 2019
30	SECR-eCA dialogue	Start	06 Dec 2017	14 Feb 2018	25 Apr 2018	05 Jul 2018	21 Sep 2018	05 Dec 2018	01 Feb 2019	29 Mar 2019	12 Jul 2019	27 Sep 2019
		End	29 Jan 2018	19 Mar 2018	20 May 2018	10 Sep 2018	05 Nov 2018	21 Jan 2019	04 Mar 2019	20 May 2019	02 Sep 2019	04 Nov 2019
31	Submitting the updated PAR and draft SPC	Start	06 Dec 2017	14 Feb 2018	25 Apr 2018	05 Jul 2018	21 Sep 2018	05 Dec 2018	01 Feb 2019	29 Mar 2019	12 Jul 2019	27 Sep 2019
		End	29 Jan 2018	19 Mar 2018	20 May 2018	10 Sep 2018	05 Nov 2018	21 Jan 2019	04 Mar 2019	20 May 2019	02 Sep 2019	04 Nov 2019
32	Checking updated PAR	Start	29 Jan 2018	19 Mar 2018	20 May 2018	10 Sep 2018	05 Nov 2018	21 Jan 2019	04 Mar 2019	20 May 2019	02 Sep 2019	04 Nov 2019
		End	12 Feb 2018	02 Apr 2018	03 Jun 2018	24 Sep 2018	19 Nov 2018	04 Feb 2019	18 Mar 2019	03 Jun 2019	16 Sep 2019	18 Nov 2019
33	Draft BPC opinion	Start	29 Jan 2018	19 Mar 2018	20 May 2018	10 Sep 2018	05 Nov 2018	21 Jan 2019	04 Mar 2019	20 May 2019	02 Sep 2019	04 Nov 2019
		End	12 Feb 2018	02 Apr 2018	03 Jun 2018	24 Sep 2018	19 Nov 2018	04 Feb 2019	18 Mar 2019	03 Jun 2019	16 Sep 2019	18 Nov 2019
36	Commenting AR and opinion	Start	12 Feb 2018	02 Apr 2018	03 Jun 2018	24 Sep 2018	19 Nov 2018	04 Feb 2019	18 Mar 2019	03 Jun 2019	16 Sep 2019	18 Nov 2019
		End	26 Feb 2018	16 Apr 2018	17 Jun 2018	08 Oct 2018	03 Dec 2018	18 Feb 2019	01 Apr 2019	17 Jun 2019	30 Sep 2019	02 Dec 2019
37	Open issues	Start	26 Feb 2018	16 Apr 2018	17 Jun 2018	08 Oct 2018	03 Dec 2018	18 Feb 2019	01 Apr 2019	17 Jun 2019	30 Sep 2019	02 Dec 2019
		End	28 Feb 2018	18 Apr 2018	19 Jun 2018	10 Oct 2018	05 Dec 2018	20 Feb 2019	03 Apr 2019	19 Jun 2019	02 Oct 2019	04 Dec 2019
8	BPC		BPC-24	BPC-25	BPC-26	BPC-27	BPC-28	BPC-29	BPC-30	BPC-31	BPC-32	BPC-33
		Start	05 Mar 2018	23 Apr 2018	24 Jun 2018	15 Oct 2018	10 Dec 2018	25 Feb 2019	08 Apr 2019	24 Jun 2019	07 Oct 2019	09 Dec 2019
39	Finalisation of the open issues document	End	09 Mar 2018	27 Apr 2018	29 Jun 2018	19 Oct 2018	14 Dec 2018	01 Mar 2019	12 Apr 2019	28 Jun 2019	11 Oct 2019	13 Dec 2019
		Start	09 Mar 2018	27 Apr 2018	29 Jun 2018	19 Oct 2018	14 Dec 2018	01 Mar 2019	12 Apr 2019	28 Jun 2019	11 Oct 2019	13 Dec 2019
40	Opinion finalization	End	19 Mar 2018	07 May 2018	09 Jul 2018	29 Oct 2018	24 Dec 2018	11 Mar 2019	26 Apr 2019	08 Jul 2019	21 Oct 2019	23 Dec 2019
		Start	09 Mar 2018	27 Apr 2018	29 Jun 2018	19 Oct 2018	14 Dec 2018	01 Mar 2019	12 Apr 2019	28 Jun 2019	11 Oct 2019	13 Dec 2019
		End	19 Mar 2018	07 May 2018	09 Jul 2018	29 Oct 2018	24 Dec 2018	11 Mar 2019	26 Apr 2019	08 Jul 2019	21 Oct 2019	23 Dec 2019



GOBIERNO
DE ESPAÑA

MINISTERIO
DE SANIDAD, SERVICIOS SOCIALES
E IGUALDAD

Consultas de la Comisión al BPC



Agreed at BPC-4
12 February 2014

Framework for dealing with requests for opinions according to Article 75(1)(g) of the BPR

The work plan for development of the opinion may contain the following elements:

- Appointment of (co-)rapporteur(s)
- Adequacy check
- Involvement of BPC WGs
- Referral of the request to the BPC
- Preparation of the first draft opinion
- Commenting round with BPC members
- Revised draft opinion (if necessary)
- A public consultation (if necessary)
- Revised draft opinion (if necessary)
- Opinion adoption at a plenary meeting or by written procedure
- Transmission of the opinion to the Commission or MSCA, as appropriate.



Otras opiniones

BPC opinions on other requests under the Biocidal Products Regulation

The Biocidal Products Committee has issued the following opinions on questions that have arisen from the operation of the Biocidal Products Regulation (BPR) relating to technical guidance or risks to human health, animal health or the environment under Article 75(1)(g) of the BPR:

Title	BPC Opinon	Other documents	Date of opinion
Polymeric binder		n/a	09/04/2014
HeiQ AGS-20		n/a	10/04/2014
Sulfuryl fluoride PT 8 and 18		n/a	30/09/2015
Questions regarding the comparative assessment of anticoagulant rodenticides		n/a	02/03/2017
Inclusion into Annex I of corn cob		 	11/12/2017
Copper sulphate pentahydrate PT 3		n/a	11/12/2017
Eligibility of certain food and feed substances for inclusion into Annex I		n/a	14/12/2017



Conclusión:

- El trabajo del CPB está condicionado a muchos factores, como la actividad de la COM, tanto legislativa como sus requerimientos
- Los Disruptores endocrinos representan un reto para todos, también para el BPC
- El conocimiento y la experiencia de los Grupos de Trabajo es fundamental para el correcto funcionamiento del Comité.



GOBIERNO
DE ESPAÑA

MINISTERIO
DE SANIDAD, SERVICIOS SOCIALES
E IGUALDAD

Gracias por su atención

biocidas-helpdesk@msssi.es