

32007L0020

4.4.2007

IL-ĠURNAL UFFIĊJALI TA' L-UNJONI EWROPEA

L 94/23

DIRETTIVA TAL-KUMMISSJONI (KE) Nru 2007/20**tat-3 ta' April 2007**

li temenda d-Direttiva 98/8/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill biex tinkludi d-dichlofluanid bħala sustanza attiva fl-Anness I għaliha

(Test b'rilevanza għaż-ŻEE)

IL-KUMMISSJONI TAL-KOMUNITAJIET EWROPEJ,

Wara li kkunsidrat it-Trattat li jistabbilixxi l-Komunità Ewropea,

Wara li kkunsidrat id-Direttiva 98/8/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tas-16 ta' Frar 1998 dwar it-tqegħid fis-suq ta' prodotti bijoċidali¹, u b'mod partikolari it-tieni paragrafu tal-Artikolu 16(2) tagħha,

Billi:

- (1) Ir-Regolament tal-Kummissjoni (KE) Nru 2032/2003 tal-4 ta' Novembru 2003 dwar it-tieni fażi tal-programm ta' ħidma ta' ghaxar snin imsemmi fl-Artikolu 16(2) tad-Direttiva 98/8/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill dwar it-tqegħid fis-suq ta' prodotti bijoċidali, u li jemenda r-Regolament (KE) Nru 1896/2000² jistabbilixxi lista ta' sustanzi attivi li għandhom jiġu evalwati bil-għan li possibbilment ikunu inkluži fl-Annessi I, IA jew IB tad-Direttiva 98/8/KE. Din il-lista tinkludi d-dichlofluanid.
- (2) Skont ir-Regolament (KE) Nru 2032/2003, il-dichlofluanid ġie evalwat skont l-Artikolu 11(2) tad-Direttiva 98/8/KE għall-użu fil-prodott tat-tip 8, preservattivi tal-injam, kif iddefinit fl-Anness V għad-Direttiva 98/8/KE.
- (3) Skont l-Artikolu 5(2) tar-Regolament (KE) Nru 2032/2003, ir-Renju Unit ġie nnominat bħala l-Istat Membru Rapporteur. Ir-Renju Unit ressaq ir-rapport tal-awtorità kompetenti, flimkien ma' rakkomandazzjoni, lill-Kummissjoni fid-13 ta' Settembru 2005 skont l-Artikolu 10(5) u (7) ta' dak ir-Regolament.
- (4) Ir-rapport tal-awtorità kompetenti ġie analizzat mill-Istati Membri u l-Kummissjoni. Skont l-Artikolu 11(4) tar-Regolament (KE) Nru 2032/2003, ir-riżultati tal-analizi ġew

¹ GU L 123, 24.4.1998, p. 1. Id-Direttiva kif l-aħħar emadata bid-Direttiva tal-Kummissjoni 2006/50/KE (GU L 142, 30.5.2006, p. 6).

² GU L 307, 24.11.2003, p. 1. Ir-Regolament kif emdat l-aħħar bir-Regolament (KE) Nru 1849/2006 (GU L 355, 15.12.2006, p. 63).

inkorporati, fi ħdan il-Kumitat Permanenti dwar il-Prodotti Bijoċidali fit-28 ta' Novembru 2006, f'rappor ta' evalwazzjoni.

- (5) L-analizi tad-dichlofluanid ma kixfet l-ebda kwistjoni jew thassib mhux solvuti li għandhom jiġu indirizzati mill-Kumitat Xjentifiku dwar ir-Riskji għas-Saħha u l-Ambjent (SCHER).
- (6) Mill-eżaminazzjonijiet varji li twettqu jidher li wieħed jista' jistenna li l-prodotti bijoċidali użati bhala preservattivi tal-injam u li fihom id-dichlofluanid jissodisfaw ir-rekwiziti stipolati fl-Artikolu 5 tad-Direttiva 98/8/KE, b'mod partikolari fir-rigward tal-uži li kienu eżaminati u ddetjaljati fir-rappor ta' evalwazzjoni. Għalhekk huwa xieraq li d-dichlofluanid jiġi inkluż fl-Anness I tad-Direttiva 98/8/KE, sabiex ikun żgurat li fl-Istati Membri kollha l-awtorizzazzjonijiet ghall-prodotti bijoċidali użati bhala preservattivi tal-injam u li fihom id-dichlofluanid jistgħu jingħataw, jiġu mmodifikati jew ikkanċellati skont l-Artikolu 16(3) tad-Direttiva 98/8/KE.
- (7) Huwa importanti li d-dispożizzjonijiet ta' din id-Direttiva għandhom ikunu applikati b'mod simultanju fl-Istati Membri kollha sabiex jiġi żgurat trattament ugħalli tal-prodotti bijoċidali fis-suq li fihom is-sustanza attiva dichlofluanid u wkoll biex jiffacilitaw l-operat kif suppost tas-suq tal-prodotti bijoċidali b'mod ġenerali.
- (8) Fid-dawl tar-riżultati tar-rappor ta' evalwazzjoni, huwa f'loku li, l-prodotti li huma awtorizzati ghall-użu industrijali jridu jintużaw b'tagħmir ta' protezzjoni personali adatt u li jiġu provduti struzzjonijiet biex jindikaw li injam trattat, wara t-trattament irid jinħażen f'post b'bażi impermeabbli biex il-prodott ma jispicċax fil-ħamrija u dak li jaqa' zejjed irid jingħabar u jerġa' jintużaw jew jintrema, skont l-Artikolu 10(2)(i)(d) tad-Direttiva 98/8/KE.
- (9) Għandu jithalla jgħaddi perjodu raġonevoli qabel ma sustanza attiva tiġi inkluża fl-Anness I tad-Direttiva 98/8/KE sabiex jippermetti lill-Istati Membri u lill-partijiet interessati jippreparaw ruħhom biex jissodisfaw ir-rekwiziti l-ġoddha involuti u jiżgura li l-applikanti li ppreparaw id-dokumentazzjoni jistgħu jibbenefikaw bis-sħiħ mill-perjodu ta' għaxar snin ta' protezzjoni tad-data, li skont l-Artikolu 12(1)(c)(ii) tad-Direttiva 98/8/KE jibda mid-data tal-inklużjoni.
- (10) Wara l-inklużjoni, l-Istati Membri għandhom jingħataw perjodu raġonevoli biex jimplimentaw l-Artikolu 16(3) tad-Direttiva 98/8/KE u b'mod partikolari, biex jagħtu, jimmodifikaw jew jikkancellaw l-awtorizzazzjonijiet tal-prodotti bijoċidali fil-prodotti tat-tip 8 li fihom id-dichlofluanid biex jiżguraw li dawn jikkonformaw mad-Direttiva 98/8/KE.
- (11) Id-Direttiva 98/8/KE għalhekk għandha tiġi emenda skont dan.
- (12) Il-miżuri stipulati f'din id-Direttiva huma f'konformità mal-opinjoni tal-Kumitat Permanenti dwar il-Prodotti Bijoċidali,

ADOTTAT DIN ID-DIRETTIVA:*Artikolu 1*

L-Anness I għad-Direttiva 98/8/KE huwa emendat skont l-Anness għal din id-Direttiva.

Artikolu 2

1. L-Istati Membri għandhom jadottaw u jippubblikaw mhux iktar tard mid-29 ta' Frar 2008 il-ligġijiet, ir-regolamenti u d-disposizzjonijiet amministrattivi meħtieġa sabiex jikkonformaw ma' din id-Direttiva. Huma għandhom jikkomunikaw minnufih lill-Kummissjoni t-test ta' dawk id-dispożizzjonijiet u t-tabella ta' korrelazzjoni bejn dawk id-dispożizzjonijiet u din id-Direttiva.

Huma għandhom jaapplikaw dawn id-dispożizzjonijiet mill-1 ta' Marzu 2009

Meta l-Istati Membri jadottaw dawk id-dispożizzjonijiet, dawn għandhom jinkludu referenza għal din id-Direttiva jew jinkludu din ir-referenza meta jippubblikawhom b'mod uffiċjali. L-Istati Membri għandhom jistabbilixx kif għandha ssir din ir-referenza.

2. L-Istati Membri għandhom jikkomunikaw lill-Kummissjoni t-test tad-dispożizzjonijiet ewlenin tal-liġi nazzjonali li jadottaw fil-qasam kopert minn din id-Direttiva.

Artikolu 3

Din id-Direttiva għandha tidħol fis-seħħi fl-għoxrin jum wara dak tal-publikazzjoni tagħha f'*Il-Ġurnal Uffiċjali tal-Unjoni Ewropea*.

Artikolu 4

Din id-Direttiva hija indirizzata lill-Istati Membri.

Magħmul fi Brussell, 3 ta' April 2007

*Għall-Kummissjoni
Stavros Dimas
Membru tal-Kummissjoni*

ANNESS**Ir-registrazzjoni lit-tabellu digà teżiżi fl-Annessi 'Nru 2' għandha tizidie fit-tabellu fl-ANNESS II għad-Direttiva 98/8/KF**

No	Isem Komuni	Isem IUPAC Numri Identifikazzjoni	Purezza minima sustanza attiva fil-prodott bijocidali kif imqiegħed susq	Data inklużjoni	tal- skadenza ghandu konformità Artikolu 16(3)	Skadenza sa hemm inklużjoni	Data skadenza tal- inklużjoni	Tip ta' prodott	Dispozizzjonijiet specifici(*)
"2	dichlofluaniđ	N-(Dichlorofluorom ethylthio)-N,N'-dimethyl-N-phenylsulfamide Nru tal-KE: 214-118-7	>96% w/w	1- 1 ta' Marzu 2009	28 ta' Frar 2011	28 ta' Frar 2019	L-Istati jiżguraw awtorizzazzjonijiet sugġetti li ġejjin:	Membri li ikunu għall-kundizzjoni Prodotti awtorizzati għal użu industrijali u/jew professionali	ghandhom li ikun għall-kundizzjoni li

No	Isem Komuni	Isem IUPAC Numri Identifikazzjoni	Purezza minima sustanza attiva fil-prodott bijocidali kif inqiegħed fis-suq	Data inkluzjoni	Skadenza għandu konformità Artikolu 16(3)	Skadenza sa hemm mal- skadenza tal- inkluzjoni	Data ta' prodott	Tip ta'	Dispozizzjonijiet specifiċi(*)
				Nru CAS: 1085-98-9	(hlief għall-prodotti li fihom iktar minn sustanza attiva wahda, li għalihom l-iskadenza sa meta għandhom jikkonformaw mal- Artikolu 16(3) għandha tkun dik stipulata fl- ahhar deċiżjoni minn dawk dwar l-inkluzjoni marbuta mas-sustanzi attivi tagħha)	jridu jiġu użati b'taghħir protettiv personali adatt.	Fid-dawl tar-riskji identifikati għall-kompartimenti tal- ħamrija, jehtieġ li jittieħdu niżur xierqa għat-taffija tar- riskji sabiex jiġi protett dak il- kompartiment.	It-tikketti u/jew il-fujetti tad- dejta tas-sikurezza tal-prodotti għall-użu awtorizzati industrijali jindikaw li l-injam li jkun għadu kemm ġie ttrattat jehtiegleu jinħażen wara t-	

No	Isem Komuni	Isem IUPAC Numri Identifikazzjoni	Purezza minima sustanza attiva fil-prodott bijocidali kif inqiegħed fis-suq	Data inklużjoni	Skadenza għandu konformità Artikolu 16(3)	Skadenza sa hemm mal-tal- inklużjoni	Data skadenza ta' tal-inkluzjoni	Tip ta' prodott	Dispozizzjonijiet specifiċi(*)
					(ħlief għall-prodotti li fihom iktar minn sustanza attiva wahda, li għalihom l-iskadenza sa meta għandhom jikkonformaw mal- Artikolu 16(3) għandha tkun dik stipulata fl- ahhar deċiżjoni minn dawk dwar l-inklużjoni marbuta mas-sustanzi attivi tagħha)				
									trattament fuq baži īebsa impermeabbi biex ma jithallix li jkun hemm rilaxxi diretti fil-hamrija, u li kwalunkwe materjal li jiskula mill-injam jehtiegħu jingħabar ghall-użu mill-ġdid jew għar- rimi."