

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 bhala sustanza attiva fl-Anness I ghalha****(Test b'rilevanza ghaż-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' hidma ta' għaxar 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 inkluzi 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 gie 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 gie nnominat bhala 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 gie analizzat mill-Istati Membri u l-Kummissjoni. Skont l-Artikolu 11(4) tar-Regolament (KE) Nru 2032/2003, ir-rizultati tal-analiżi ġew

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

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

- inkorporati, fi ħdan il-Kumitat Permanenti dwar il-Prodotti Bijočidali fit-28 ta' Novembru 2006, f'rapport ta' evalwazzjoni.
- (5) L-analizi tad-dichlofluanid ma kixfet l-ebda kwistjoni jew tħassib mhux solvuti li għandhom jiġu indirizzati mill-Kumitat Xjentifiku dwar ir-Riskji għas-Sahħa u l-Ambjent (SCHER).
 - (6) Mill-eżaminazzjonijiet varji li twettqu jidher li wieħed jista' jistenna li l-prodotti bijočidali użati bħala preservattivi tal-injam u li fihom id-dichlofluanid jissodisfaw ir-rekwiżiti stipolati fl-Artikolu 5 tad-Direttiva 98/8/KE, b'mod partikolari fir-rigward tal-użi li kienu eżaminati u ddetaljati fir-rapport 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 għall-prodotti bijočidali użati bħala 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 ugwali tal-prodotti bijočidali fis-suq li fihom is-sustanza attiva dichlofluanid u wkoll biex jiffaċilitaw l-operat kif suppost tas-suq tal-prodotti bijočidali b'mod generali.
 - (8) Fid-dawl tar-riżultati tar-rapport ta' evalwazzjoni, huwa f'loku li, l-prodotti li huma awtorizzati għall-użu industrijali jridu jintużaw b'taġħmir 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' żejjed irid jingabar u jerga' 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-rekwiżiti l-ġodda 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 jimplementaw l-Artikolu 16(3) tad-Direttiva 98/8/KE u b'mod partikolari, biex jagħtu, jimmodifikaw jew jikkannċellaw l-awtorizzazzjonijiet tal-prodotti bijočidali 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 emendata skont dan.
 - (12) Il-miżuri stipulati f'din id-Direttiva huma f'konformità mal-opinjoni tal-Kumitat Permanenti dwar il-Prodotti Bijočidali,

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-liġijiet, 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 japplikaw 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 jistabbilixxu 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 tidhol fis-seħħ fl-għoxrin jum wara dak tal-pubblikazzjoni 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
Membri tal-Kummissjoni

ANNEXIr-regjistrazzjoni lit-tabella diġà teżisti fl-Anness Nru 2' għandha tiddied fit-tabella fl-ANNEX II għad-Direttiva 98/8/KE

No	Isem Komuni	Isem IUPAC Numri Identifikazzjoni	Purezza minima sustanza attiva fi-prodott bijoċidali imqiegħed fis- suq	Data tal- inkluzjoni	Skadenza sa meta għandu jkun hemm konformità mal- Artikolu 16(3)	Data ta' skadenza tal- inkluzjoni	Tip ta' prodott	Dispożizzjonijiet speċifiċi(*)
"2	dichlofluamid	N- (Dichlorofluorom ethylthio)-N',N'- dimethyl-N- phenylsulfamide Nru tal-KE: 214- 118-7	>96% w/w	l- 1 ta' Marzu 2009	Skadenza sa meta għandu jkun hemm konformità mal-Artikolu 16(3) (hliet għall-prodotti li fihom iktar minn sustanza attiva waħda, li għalihom l-iskadenza sa meta għandhom jikkonformaw mal-Artikolu 16(3) għandha tkun dik stipulata fl-aħħar deċiżjoni minn dawġ dwar l-inkluzjoni marbuta mas-sustanzi attivi tagħha)	28 ta' Frar 2011	8	L-Istati Membri għandhom jiżguraw li l-awtorizzazzjonijiet ikunu sugġetti għall-kundizzjonijiet li ġejjin: Prodotti awtorizzati għal użu industrijali u/jew professjonali

No	Isem Komuni	Isem IUPAC Numri ta' Identifikazzjoni	Purezza minima sustanza attiva fil-prodott bijoċidali kif imqiegħed fis-suq	Data tal-inkluzjoni	Skadenza sa meta għandu jkun hemm konformità Artikolu 16(3) (hlief għall-prodotti li fihom iktar minn sustanza attiva waħda, li għalihom l-iskadenza sa meta għandhom jikkonformaw mal-Artikolu 16(3) għandha tkun dik stipulata fl-aħhar deċiżjoni minn dawk dwar l-inkluzjoni marbuta mas-sustanzi attivi tagħha)	Data ta' skadenza tal-inkluzjoni	Tip ta' prodott	Dispożizzjonijiet speċifiċi(*)
		Nru CAS: 1085-98-9						<p>jridu jiġu użati b'taġmir protettiv personali adatt.</p> <p>Fid-dawl tar-riskji identifikati għall-kompartimenti tal-hamrija, jehtieg li jittiehdu miżuri xierqa għat-taffija tar-riskji sabiex jiġi protett dak il-kompartiment.</p> <p>It-tikketi u/jew il-fujetti tad-dejta tas-sikurezza tal-prodotti awtorizzati għall-użu industrijali jindikaw li l-injam li jkun għadu kemm ġie ttrattat jehtieglu jinhażen wara t-</p>

No	Isem Komuni	Isem IUPAC Numri ta' Identifikazzjoni	Purezza minima sustanza attiva fil-prodott bijoċidali kif imqiegħed fis-suq	Data tal-inkluzjoni	Skadenza sa meta għandu jkun hemm konformità mal-Artikolu 16(3) (hlief għall-prodotti li fihom iktar minn sustanza attiva waħda, li għalihom l-iskadenza sa meta għandhom jikkonformaw mal-Artikolu 16(3) għandha tkun dik stipulata fl-aħhar deċiżjoni minn dawk dwar l-inkluzjoni marbuta mas-sustanzi attivi tagħha)	Data ta' skadenza tal-inkluzjoni	Tip ta' prodott	Dispożizzjonijiet speċifiċi(*)
								trattamento fuq bazi iebsa impermeabbi biex ma jiġthallix li jkun hemm rilaxxi diretti fil-ħamrija, u li kwalunkwe materjal li jiskula mill-injam jeħtieġlu jingabar għall-użu mill-ġdid jew għar-rimi."