

KUMMISSJONI

DEĊIŻJONI TAL-KUMMISSJONI

tat-8 ta' Mejju 2008

li tistabbilixxi data ta' skadenza ġdida għall-preżentazzjoni ta' *dossiers* għal ċerti sustanzi li għandhom jiġu eżaminati skond il-programm tax-xogħol ta' għaxar snin imsemmi fl-Artikolu 16(2) tad-Direttiva 98/8/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill

(notifikata taħt id-dokument numru C(2008) 1736)

(2008/423/KE)

IL-KUMMISSJONI TAL-KOMUNITAJIET EWROPEJ,

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

Wara li kkunsidrat ir-Regolament tal-Kummissjoni (KE) Nru 1451/2007 ta' l-4 ta' Diċembru 2007 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 rigward it-tqeghid fis-suq ta' prodotti bijoċidali⁽¹⁾, u b'mod partikolari t-tieni subparagrafu ta' l-Artikolu 12(3) tiegħu,

Billi:

- (1) Ir-Regolament (KE) Nru 1451/2007 jistabbilixxi lista ta' sustanzi attivi li għandhom jiġu evalwati bil-għan li possibbilment ikunu inklużi fl-Annessi I, IA jew IB tad-Direttiva 98/8/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill⁽²⁾,
- (2) Għal għadd ta' sustanzi/kombinazzjonijiet ta' tipi ta' prodotti inklużi f'dik il-lista, jew irtiraw il-partiċipanti kollha inkella ma wasal l-ebda *dossier* sad-dati ta' skadenza speċifikati fl-Artikolu 9 tar-Regolament (KE) Nru 1451/2007 mill-Istat Membru mahtur bhala r-Rapporteur għall-evalwazzjoni.
- (3) Għalhekk, u skond l-Artikolu 11(2) tar-Regolament (KE) Nru 1451/2007, il-Kummissjoni infurmat lill-Istati Membri b'dan. Fit-22 ta' Ġunju 2007, dik l-informazzjoni giet ukoll ippubblikata elettronikament.
- (4) Fi żmien tliet xhur mill-pubblikazzjoni elettronika ta' dik l-informazzjoni, ċerti persuni indikaw l-interess tagħhom

li jassumu r-rwol ta' parteċipant għal xi whud mis-sustanzi u tipi ta' prodotti kkonċernati, f'konformità ma' l-Artikolu 12(1) tar-Regolament (KE) Nru 1451/2007.

- (5) Għaldaqstant, għandha tiġi stabbilita data ta' skadenza ġdida għall-preżentazzjoni ta' *dossiers* għal dawn is-sustanzi u tipi ta' prodotti.
- (6) Il-miżuri pprovduti f'din id-Deciżjoni huma f'konformità ma' l-opinjoni tal-Kumitat Permanenti dwar il-Prodotti Bijoċidali,

ADOTTAT DIN ID-DEĊIŻJONI:

Artikolu 1

Id-data ta' skadenza l-ġdida għall-preżentazzjoni ta' *dossiers* għas-sustanzi u tipi ta' prodotti stipulati fl-Anness għandha tkun it-30 ta' Ġunju 2009.

Artikolu 2

Din id-Deciżjoni hija indirizzata lill-Istati Membri.

Magħmula fi Brussell, 8 ta' Mejju 2008.

Għall-Kummissjoni

Stavros DIMAS

Membru tal-Kummissjoni

⁽¹⁾ ĠU L 325, 11.12.2007, p. 3.

⁽²⁾ ĠU L 123, 24.4.1998, p. 1. Id-Direttiva kif emendata l-aħhar bid-Direttiva 2008/31/KE (GU L 81, 20.3.2008, p. 57).

ANNEX

Sustanzi u tipi ta' prodotti li d-data ta' skadenza l-għdida għall-preżentazzjoni tad-dossiers tagħhom hija t-30 ta' Ġunju 2009

Isem	Numru KE	Numru CAS	Tip ta' prodott
Formaldehyde	200-001-8	50-00-0	1
Formaldehyde	200-001-8	50-00-0	2
Formaldehyde	200-001-8	50-00-0	3
Formaldehyde	200-001-8	50-00-0	4
Formaldehyde	200-001-8	50-00-0	5
Formaldehyde	200-001-8	50-00-0	6
Tahlita ta' cis- u trans-p-menthane-3,8 diol/Citriodiol	255-953-7	42822-86-6	19
Diossidu tas-siliċju/Kieselguhr	Prodott għall-protezzjoni tal-pjanti	61790-53-2	18