

DIRETTIVA TAL-KUMMISSJONI 2008/78/KE

tal-25 ta' Lulju 2008

li temenda d-Direttiva 98/8/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill biex tinkludi l-propiconazole bhala sustanza attiva fl-Anness I tagħha

(Test b'relevanza għaż-ŻEE)

IL-KUMMISSJONI TAL-KOMUNITAJIET EWROPEJ,

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

Wara li kkunsidrat id-Direttiva tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill 98/8/KE tas-16 ta' Frar 1998 dwar it-tqeghid fis-suq ta' prodotti bijoċidali [bijoċidali] ⁽¹⁾, u b'mod partikolari t-tieni subparagrafu ta' l-Artikolu 16(2) tagħha,

Billi:

(1) 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 dwar it-tqeghid fis-suq ta' prodotti bijoċidali ⁽²⁾ jistabbilixxi lista ta' sustanzi attivi li għandhom jiġu evalwati bil-ghan li possibbilment ikunu inkluzi fl-Annessi I, IA jew IB tad-Direttiva 98/8/KE. Din il-lista tinkludi l-propiconazole.

(2) Skond ir-Regolament (KE) Nru 1451/2007, il-propiconazole gie evalwat skond l-Artikolu 11(2) tad-Direttiva 98/8/KE għall-użu fi prodotti tat-tip 8, preservattivi ta' l-injam, kif definit fl-Anness V għad-Direttiva 98/8/KE.

(3) Il-Finlandja nhatret bhala l-Istat Membru Referent u ressqet ir-rapport ta' l-awtorità kompetenti, flimkien ma' rakkomandazzjoni, lill-Kummissjoni fil-5 ta' April 2006 skond l-Artikolu 14(4) u (6) tar-Regolament (KE) Nru 1451/2007.

(4) Ir-rapport ta' l-awtorità kompetenti gie analizzat mill-Istati Membri u l-Kummissjoni. Skond l-Artikolu 15(4) tar-Regolament (KE) Nru 1451/2007, is-sejbiet mill-analizi ġew inkorporati frapport ta' evalwazzjoni, fi hdan il-Kumitat Permanenti dwar il-Prodotti Bijoċidali, fid-29 ta' Novembru 2007.

(5) L-analizi tal-propiconazole ma kixfet l-ebda kwistjoni jew thassib mhux solvut li għandhom jiġu ttrattati mill-Kumitat Xjentifiku dwar ir-Riskji għas-Sahħa u l-Ambjent.

(6) Mill-eżamijiet li saru, jidher li l-prodotti bijoċidali żati bhala preservattivi ta' l-injam u li fihom il-propiconazole jistgħu jiġu preżunti li jissodisfaw ir-rekwiżiti stipulati fl-Artikolu 5 tad-Direttiva 98/8/KE. Għalhekk huwa xieraq li l-propiconazole jiġi inkluz fl-Anness I għal prodotti tat-tip 8, sabiex ikun żgurat li fl-Istati Membri kollha l-awtorizzazzjonijiet għall-prodotti bijoċidali żati bhala preservattivi ta' l-injam u li fihom il-propiconazole jistgħu jingħataw, jiġu mmodifikati jew ikkanċellati skond l-Artikolu 16(3) tad-Direttiva 98/8/KE. Madankollu, ġew identifikati riskji mhux aċċettabbli għat-trattament fil-post ta' njam fl-apert, u għall-injam ittrattat espost għall-elementi. L-Awtorizzazzjonijiet ta' dawn l-użi sejrini jirrikjedu s-sottomissjoni ta' dejta li turi li l-prodotti jistgħu jintużaw mingħajr riskji mhux aċċettabbli għall-ambjent.

(7) Fid-dawl tas-sejbiet tar-rapport ta' evalwazzjoni, huwa fl-oku ssir l-esiġenza li l-prodotti li jkun fihom il-propiconazole u li jintużaw bhala preservattivi ta' l-injam jehtigilhom jintużaw b'taġhmira adegwat għall-protezzjoni personali, li jittiehdu iżuri għat-taffija tar-riskju għall-harsien tal-kompartimenti tal-hamrija u akkwatici, u li jingħataw struzzjonijiet relatati, skond l-Artikolu 10(2)(i)(d) tad-Direttiva 98/8/KE.

(8) Huwa importanti li d-dispożizzjonijiet ta' din id-Direttiva jkunu applikati b'mod simultanju fl-Istati Membri kollha sabiex jiżguraw trattament ugwali tal-prodotti bijoċidali fis-suq li fihom is-sustanza attiva propiconazole u wkoll biex jiffacilitaw l-operat kif suppost tas-suq tal-prodotti bijoċidali in generali.

(9) Għandu jithalla jgħaddi perjodu raġonevoli qabel ma sustanza attiva tiġi inkluz fl-Anness I 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-shih mill-perjodu ta' għaxar snin ta' protezzjoni tad-data, li skond l-Artikolu 12(1)(c)(ii) tad-Direttiva 98/8/KE jibda mid-data ta' l-inkluzjoni.

(10) Wara l-inkluzjoni, 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 jikkancellaw l-awtorizzazzjonijiet tal-prodotti bijoċidali fi prodotti tat-tip 8 li fihom il-propiconazole biex jiżguraw li dawn jikkonformaw mad-Direttiva 98/8/KE.

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

⁽²⁾ ĠU L 325, 11.12.2007, p. 3.

- (11) Id-Direttiva 98/8/KE ghalhekk ghandha tiġi emendata kif jixraq.
- (12) Il-miżuri provduti f'din id-Direttiva huma f'konformità ma' l-opinjoni tal-Kumitat Permanenti tal-Prodotti Bijocidali,

ADOTTAT DIN ID-DIRETTIVA:

Artikolu 1

L-Anness I tad-Direttiva 98/8/KE huwa emendat kif stipulat fl-Anness ta' din id-Direttiva.

Artikolu 2

Traspożizzjoni

1. L-Istati Membri ghandhom jadottaw u jippubblikaw, sa mhux iktar tard mill-31 ta' Marzu 2009, il-liġijiet, ir-regolamenti u d-dispożizzjonijiet amministrattivi meħtieġa biex jikkonformaw ma' din id-Direttiva. Huma ghandhom jikkomunikaw minnufih lill-Kummissjoni t-test ta' dawn id-dispożizzjonijiet u t-tabella ta' korrelazzjoni bejn dawn id-dispożizzjonijiet u din id-Direttiva.

Ghandhom japplikaw dawk id-dispożizzjonijiet mill-1 ta' April 2010.

Meta l-Istati Membri jadottaw dawn id-dispożizzjonijiet, dawn ghandu jkun fihom referenza ghal din id-Direttiva jew ikunu akkumpanjati b'din ir-referenza meta jigu ppubblikati uffiċjalment. L-Istati Membri ghandhom jstabbilixxu kif ghandha ssir tali referenza.

2. L-Istati Membri ghandhom jikkomunikaw lill-Kummissjoni t-test tad-dispożizzjonijiet ewlenin tal-liġi nazzjonali li jadottaw fil-qasam kopert b'din id-Direttiva.

Artikolu 3

Din id-Direttiva ghandha tidhol fis-seħh fl-għoxrin jum wara dak tal-pubblikazzjoni tagħha fil-*Ġurnal Uffiċjali ta' l-Unjoni Ewropea*.

Artikolu 4

Din id-Direttiva hija indirizzata lill-Istati Membri.

Magħmula fi Brussell, 25 ta' Lulju 2008.

Ghall-Kummissjoni

Stavros DIMAS

Membru tal-Kummissjoni

ANNEX

L-entrata li ġejja "Nru 8" għandha tiddahhal fl-Anness I tad-Direttiva 98/8/KE:

Nru	Isem Komuni	Isem IUPAC Numri ta' identifikazzjoni	Purezza minima tas-sustanza attiva fl-prodott b'jocidali kif jitqiegħed fis-suq	Data ta' l-inkluzjoni	Skadenza ta' l-inkluzjoni	Tip ta' prodott	Dispożizzjonijiet speċifiċi (*)
"8	propiconazole	1-[[2-(2,4-dichlorophenyl)-4-propyl-1,3-dioxolan-2-yl]methyl]-1H-1,2,4-triazole Nru tal-KE: 262-104-4 Nru tal-CAS: 60207-90-1	930 g/kg	1-1 ta' April 2010	il-31 ta' Marzu 2012	il-31 ta' Marzu 2020	8 L-Istati Membri għandhom jizguraw li l-awtorizzazzjonijiet huma sugġetti għall-kundizzjonijiet li ġejjin: Fid-dawl tal-preżunzjonijiet waqt l-evalwazzjoni tar-riskju, il-prodotti awtorizzati għall-użu industrijali u/jew professjonali jehtilgħom jintużaw bit-tagħmir persunali protettiv adegwat, sakemm ma jistax jintwera fl-applikazzjoni li r-riskji għall-utenti industrijali u/jew professjonali jistgħu jitrażżnu għal livell aċċettabbli b'mezzi oħra. Fid-dawl tar-riskju identifikat għall-kompartimenti tal-hamrija u akkwatici, miżuri xierqa għat-taffija tar-riskju għandhom jittiehdu sabiex jiproteġu dawk il-kompartimenti. B'mod partikolari, it-tikketti u/jew il-fuljetti tad-dejta tas-sikurezza tal-prodotti awtorizzati għall-użu industrijali għandhom jindikaw l-injam li jkun. Barra minn hekk, il-prodotti ma jistgħux jiġu awtorizzati għat-trattament fil-post ta' njam fl-apert jew għall-injam ittrattat espost għall-elementi, sakemm ma titressaqx dejta biex turi li l-prodott jissodisfa r-rekwiżiti ta' l-Artikolu 5 ta' l-Anness VI, jekk mehtieg bl-applikazzjoni ta' miżuri adegwati tat-taffija tar-riskju."

(*) Għall-implimentazzjoni tal-principji komuni ta' l-Anness VI, il-kontenut u l-konkluzjonijiet tar-rapporti ta' valutazzjoni huma disponibbli fuq il-websajt tal-Kummissjoni: <http://ec.europa.eu/comm/environment/biocides/index.htm>