

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 tinkleudi l-propiconazole
bhala sustanza attiva fl-Anness I tagħha**

(Test b'relevanza għaż-ŻEE)

IL-KUMMISSJONI TAL-KOMUNITAJET EWROPEJ,

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

Wara li kkunsidrat id-Direttiva tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill 98/8/KE tas-16 ta' Frar 1998 dwar it-tqegħid fis-suq ta' prodotti bijoċidi [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' 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 ⁽²⁾ jistabbi-lixxi lista ta' sustanzi attivi li għandhom jiġu evalwati bil-għan li possibilment ikunu inklużi fl-Annessi I, IA jew IB tad-Direttiva 98/8/KE. Din il-lista tinkleudi 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 nhadret bhala l-Istat Membru Referent u ressjet 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 gew inkorporati frapport ta' evalwazzjoni, fi ħdan il-Kumitat Permanenti dwar il-Prodotti Bijoċidali, fid-29 ta' Novembru 2007.

(5) L-analiżi tal-propiconazole ma kixfet l-ebda kwistjoni jew thassib mhux solvut li għandhom jiġu trattati mill-Kumitat Xjentiku dwar ir-Riskji għas-Sħaha u l-Ambjent.

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

⁽²⁾ GU L 325, 11.12.2007, p. 3.

(6) Mill-eżamijiet li saru, jidher li l-prodotti bijoċidali żati bhala preservattivi ta' l-injam u li fihom il-propiconazole jistgħu jiġi preżunti li jissodisfaw ir-rekwiżiti stipulati fl-Artikolu 5 tad-Direttiva 98/8/KE. Għalhekk huwa xieraq li l-propiconazole jiġi inklużi fl-Anness I għal prodotti tat-tip 8, sabiex ikun żgurat li fl-Istati Membri kollha l-awtorizzazzjonijiet ghall-prodotti bijoċidali żati bhala preservattivi ta' l-injam u li fihom il-propiconazole jistgħu jingħataw, jiġu mmodifikati jew ikkancellati 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-uži sejriん jirrik jedu 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 flolu ssir l-esigenza li l-prodotti li jkun fihom il-propiconazole u li jintużaw bhala preservattivi ta' l-injam jeħtieġi għilhom jintużaw b'tagħmir adegwaw għall-protezzjoni persunal, li jittieħdu iżzuri għat-ħalli taff-ġall-harsien tal-kompartimenti tal-hamrija u akkwatiċi, 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 ugħalli tal-prodotti bijoċidali fis-suq li fihom is-sustanza attiva propiconazole u wkoll biex jiffaċilitaw l-operat kif suppost tas-suq tal-prodotti bijoċidali in generali.

(9) Għandu jithalla jghaddi perjodu rägonevoli qabel ma sustanza attiva tiġi inklużi fl-Anness I sabiex jippermetti lill-Istati Membri u lill-partijiet interessati jippreparaw ruħhom biex jissodisfaw ir-rekwiżiti l-ġoddha involuti u jiżgura li l-applikanti li ppeparaw id-dokumentazzjoni jistgħu jibbenifikaw 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-linklużjoni.

(10) Wara l-linklużjoni, l-Istati Membri għandhom jingħataw perjodu rägonevoli biex jimplimentaw l-Artikolu 16(3) tad-Direttiva 98/8/KE u b'mod partikolari biex jaġħu, jimmodifikaw jew ikkancellaw l-awtorizzazzjonijiet tal-prodotti bijoċidali fi prodotti tat-tip 8 li fihom il-propiconazole biex jiżguraw li dawn jikkonformaw mad-Direttiva 98/8/KE.

- (11) Id-Direttiva 98/8/KE għalhekk għandha tiġi emendata kif jixraq.
- (12) Il-miżuri provduti f'din id-Direttiva huma fkonformità ma' l-opinjoni tal-Kumitat Permanenti tal-Prodotti Bijoci-dali,

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 għandhom jadottaw u jippubblifikaw, sa mhux iktar tard mill-31 ta' Marzu 2009, il-ligijiet, ir-regolamenti u d-dispożizzjonijiet amministrattivi meħtieġa biex jikkonformaw ma' din id-Direttiva. Huma għandhom jikkomunikaw minnufih lill-Kummissjoni t-test ta' dawn id-dispożizzjonijiet u t-tabella ta' korrelazzjoni bejn dawn id-dispożizzjonijiet u din id-Direttiva.

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

Meta l-Istati Membri jadottaw dawn id-dispożizzjonijiet, dawn għandu jkun fihom referenza għal din id-Direttiva jew ikunu akkumpanjati b'din ir-referenza meta jiġu ppubblikati uffiċċialment. L-Istati Membri għandhom jistabbilixxu kif għandha ssir tali referenza.

2. L-Istati Membri għandhom 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 għandha tidhol fis-sehh fl-ghoxrin jum wara dak tal-pubblikazzjoni tagħha fil-Ġurnal Ufficjali ta' l-Unjoni Ewropea.

Artikolu 4

Din id-Direttiva hija indirizzata lill-Istati Membri.

Magħmulu fi Brussell, 25 ta' Lulju 2008.

Għall-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 fil-prodott bijoċċidi kif itqiegħed fis-suq	Data ta' l-inkluzjoni	Skadenza sa meta għandha tigħiġi ddeterminata l-konformità ma' l-Artikolu 16(3) (ħlief għall-prodotti li filhom ikar minn sustanza attiva waħda li għalihom l-skadenza sa meta għandhom jikkon- formaw ma' l-Artikolu 16(3) għandha tkun dik stipulata fl- ahhar deciżjoni minn dawk dwar l-inkluzjoni marbuta mas-sustanzi attivi tagħhom)	Skadenza ta' l-inkluzjoni Skadenza ta' l-inkluzjoni	Tip ta' prodott
"8	propiconazole	1-[[(2,4-dichlorophenyl)- 4-propyl]-1,3-dioxolan-2- y]methyl]-1H-1,2,4-triazole Nru tal-RE: 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

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