

## DEĊIŻJONI TAL-KUMMISSJONI

tat-3 ta' Lulju 2009

## dwar l-awtorizzazzjoni provviżorja tal-prodotti bijoċidali li fihom il-malathion fid-Dipartiment tal-Gujana Franciża

(notifikata taht id-dokument numru C(2009) 5349)

(2009/521/KE)

IL-KUMMISSJONI TAL-KOMUNITAJIET EWROPEJ,

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

Wara li kkunsidrat id-Direttiva 98/8/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tas-16 ta' Frar 1998 dwar it-tqeghid fis-suq tal-prodotti bijoċidali<sup>(1)</sup>, u b'mod partikolari l-Artikolu 15(1) tagħha,

Billi:

- (1) L-ewwel subparagrafu tal-Artikolu 16(2) tad-Direttiva 98/8/KE (minn hawn 'il quddiem imsemmija "id-Direttiva") jipprovdi li l-Kummissjoni għandha tibda programm ta' hidma ta' ghaxar snin sabiex b'mod sistematiku teżamina s-sustanzi attivi kollha li diġà kienu fis-suq fl-14 ta' Mejju 2000 (minn hawn 'il quddiem imsemmi "il-programm tar-reviżjoni").
- (2) Il-Malathion (Nru tal-KE 204-497-7; Nru CAS 121-75-5) ġie identifikat li kien disponibbli fis-suq qabel l-14 ta' Mejju 2000 bħala sustanza attiva fil-prodotti bijoċidali għal skopijiet barra dawk imsemmija fl-Artikolu 2(2)(c) u (d) tad-Direttiva.
- (3) Ladarba ebda dokument komplut ma tressaq biex jappoġġa l-inkluzjoni tal-malathion fl-Anness I, IA jew IB tad-Direttiva sad-data tal-iskadenza preskritta fil-parti B tal-Anness V għar-Regolament tal-Kummissjoni (KE) Nru 2032/2003<sup>(2)</sup>, il-Kummissjoni ddecidiet, bid-Deciżjoni tal-Kummissjoni 2007/565/KE<sup>(3)</sup>, li l-malathion ma għandux jiġi inkluz fl-Annessi I, IA jew IB tad-Direttiva. Skont l-Artikolu 4(1) tar-Regolament (KE) Nru 1451/2007<sup>(4)</sup>, il-prodotti bijoċidali li fihom il-malathion mhux se jibqgħu jitqiegħdu fis-suq.
- (4) L-Artikolu 15(1) tad-Direttiva jstabbilixxi l-kundizzjonijiet li bihom l-Istati Membri jistgħu jagħtu awtorizzazzjoni provviżorja għal perjodu li ma jaqbiżx 120 jum għat-tqeghid fis-suq tal-prodotti bijoċidali li ma jikkonformawx mad-dispożizzjonijiet tad-Direttiva. Awtorizzazzjoni provviżorja bħal din tista' tingħata biss għall-

użu limitat u kontrollat kemm-il darba din il-miżura tkun meħtieġa minhabba xi periklu mhux previst u li ma jistax jiġi kkontrollat mod iehor. F'dan il-każ, l-Istat Membru ikkonċernat għandu jgħarraf minnufih lill-Istati Membri l-oħra u lill-Kummissjoni bl-azzjoni tiegħu u bil-ġustifikazzjoni għaliha. Il-miżura provviżorja tista' tittawwal b'deciżjoni meħuda skont il-proċedura tal-ġestjoni msemmija fl-Artikolu 28(2) tad-Direttiva.

- (5) Franza għarrfet lill-Kummissjoni u lill-Istati Membri l-oħra dwar id-deciżjoni tagħha tas-27 ta' Frar 2009 biex tagħti awtorizzazzjoni provviżorja għat-tqeghid fis-suq tal-prodotti bijoċidali li fihom il-malathion għall-prodotti tat-tip 18 kif inhu definit fl-Anness V tad-Direttiva 98/8/KE (insettiċidi, akariċidi u prodotti li jikkontrollaw artropodi oħra). L-awtorizzazzjoni nġhatat għal perjodu ta' 120 jum li jibda mit-3 ta' Marzu 2009 u kien validu biss għall-kontroll tal-mard li jittiehed permezz tal-insetti li jgħorru l-parassiti mwettaq minn operaturi pubbliċi fid-Dipartiment tal-Gujana Franciża. Skont l-informazzjoni pprovduta minn Franza, l-awtorizzazzjoni provviżorja tal-prodotti bijoċidali li fihom il-malathion kienet meħtieġa minhabba t-tixrid rapidu tal-epidemija tad-dengue fil-Gujana Franciża. L-awtoritajiet lokali ma kellhomx prodotti insettiċidi effettivi oħra disponibbli għall-użu fuq skala kbira għal kontra n-nemus adult.
- (6) Fit-28 ta' April 2009, Franza talbet lill-Kummissjoni biex tiddeciedi li l-azzjoni tista' tittawwal jew tiġi ripetuta skont l-Artikolu 15(1) tad-Direttiva 98/8/KE. It-talba saret abbażi tar-riskju li xorta ma jkun hemm l-ebda prodott alternattiv xieraq għall-kontroll tan-nemus li jgħorru il-parassiti disponibbli fil-Gujana Franciża fl-1 ta' Lulju 2009 meta l-awtorizzazzjoni tal-bidu tiskadi.
- (7) Fir-rigward tal-importanza tal-epidemija tad-dengue fid-Dipartiment Franciż *extra-Ewropew* tal-Gujana, in-nuqqas ta' disponibbiltà ta' prodotti insettiċidi li hemm bħalissa barra l-malathion fid-dipartiment imsemmi, kif ukoll ir-riskju li l-alternattivi ma jkunux disponibbli meta l-awtorizzazzjoni provviżorja mogħtija minn Franza tiskadi, huwa xieraq li Franza tkun tista' ttawwal l-awtorizzazzjoni provviżorja sakemm prodotti insettiċidi alternattivi jkun disponibbli sa mhux iktar tard mill-1 ta' Novembru 2009.
- (8) Il-miżuri pprovduti f'din id-Deciżjoni huma skont l-opinjoni tal-Kumitat Permanenti dwar il-Prodotti Bijoċidali,

<sup>(1)</sup> ĠU L 123, 24.4.1998, p. 1.<sup>(2)</sup> ĠU L 307, 24.11.2003, p. 1.<sup>(3)</sup> ĠU L 216, 21.8.2007, p. 17.<sup>(4)</sup> ĠU L 325, 11.12.2007, p. 3.

ADOTTAT DIN ID-DEĊIŻJONI:

*Artikolu 1*

Skont l-Artikolu 15(1) tad-Direttiva 98/8/KE, Franza tista' tippermetti t-tqeghid fis-suq tal-prodotti bijoċidali li fihom il-malathion (Nru tal-KE 204-497-7; Nru CAS 121-75-5) għall-prodotti tat-tip 18 kif inhu definit fl-Anness V tad-Direttiva 98/8/KE (insettċidi, akariċidi u prodotti għall-kontroll ta' artropodi oħra) għall-kontroll tan-nemus li jgħorr il-parassiti fid-Dipartiment tal-Gujana Franciża sal-1 ta' Novembru 2009.

*Artikolu 2*

1. Hija u tippermetti t-tqeghid fis-suq tal-prodotti bijoċidali li jkun fihom il-malathion skont l-Artikolu 1, Franza għandha tiżgura li jiġu ssodisfati l-kundizzjonijiet li ġejjin:

(a) prodotti bijoċidali bħal dawn għandhom jintużaw biss taht il-kontroll tal-awtoritajiet pubbliċi;

(b) prodotti bijoċidali bħal dawn għandhom jintużaw biss sakemm prodotti bijoċidali alternattivi xierqa li jissodisfaw id-dispożizzjonijiet tad-Direttiva 98/8/KE isiru disponibbli fid-Dipartiment tal-Gujana Franciża.

2. Franza għandha tgharraf lill-Kummissjoni dwar l-applikazzjoni tal-paragrafu 1 sal-10 ta' Settembru 2009.

*Artikolu 3*

Din id-Deciżjoni hija indirizzata lir-Repubblika Franciża.

Magħmul fi Brussell, it-3 ta' Lulju 2009.

*Għall-Kummissjoni*

Stavros DIMAS

*Membre tal-Kummissjoni*