

DEĆIŽJONI TAL-KUMMISSJONI

tat-3 ta' Lulju 2009

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

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

(2009/521/KE)

IL-KUMMISSJONI TAL-KOMUNITAJIET EWROPEJ,

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

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

Billi:

- (1) L-ewwel subparagraphu 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 digħi 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 bhala 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-inklużjoni 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⁽²⁾, il-Kummissjoni ddecidiet, bid-Deciżjoni tal-Kummissjoni 2007/565/KE⁽³⁾, li l-malathion ma għandux jiġi inkluż fl-Annessi I, IA jew IB tad-Direttiva. Skont l-Artikolu 4(1) tar-Regolament (KE) Nru 1451/2007⁽⁴⁾, il-prodotti bijoċidali li fihom il-malathion mhux se jibqgħu jitqiegħdu fis-suq.
- (4) L-Artikolu 15(1) tad-Direttiva jistabbilixxi l-kundizzjoni jiet li bihom l-Istati Membri jistgħu jagħtu awtorizzazzjoni provviżorja għal perjodu li ma jaqbiżx 120 jum għat-tqegħid fis-suq tal-prodotti bijoċidali li ma jikkonformawx mad-dispożizzjoni jiet 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 Membri ikkonċernat għandu jgħarraf minnufihi lill-Istati Membri l-oħra u lill-Kummissjoni bl-azzjoni tieghu u bil-ġustifikazzjoni għaliha. Il-miżura provviżorja tista' tittawwal b'deċiżjoni meħuda skont il-proċedura tal-ġestjoni msemmija fl-Artikolu 28(2) tad-Direttiva.

- (5) Franzia gharrfet lill-Kummissjoni u lill-Istati Membri l-oħra dwar id-deċiżjoni tagħha tas-27 ta' Frar 2009 biex tagħti awtorizzazzjoni provviżorja għat-tqegħid fis-suq tal-prodotti bijoċidali li fihom il-malathion ghall-prodotti tat-tip 18 kif inhu definit fl-Anness V tad-Direttiva 98/8/KE (insetticidi, akariċidi u prodotti li jikkontrollaw artropodi oħra). L-awtorizzazzjoni nghatat għal perjodu ta' 120 jum li jibda mit-3 ta' Marzu 2009 u kien validu biss għall-kontroll tal-mard li jittieħed permezz tal-insejti li jgħorr il-parassiti mwettaq minn operaturi pubblici fid-Dipartiment tal-Gujana Franciža. Skont l-informazzjoni pprovduta minn Franzia, l-awtorizzazzjoni provviżorja tal-prodotti bijoċidali li fihom il-malathion kienet meħtieġa minhabba t-tixrid rapidu tal-epidemija tad-dengue fil-Gujana Franciža. L-awtoritajiet lokali ma kell-homx prodotti insetticidi effettivi oħra disponibbli għall-użu fuq skala kbira għal kontra n-nemus adult.
- (6) Fit-28 ta' April 2009, Franzia talbet lill-Kummissjoni biex tiddeċiedi 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 alternativ xieraq għall-kontroll tan-nemus li jgħorr il-parassiti disponibbli fil-Gujana Franciža 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 insetticidi li hemm bħalissa barra l-malathion fid-dipartiment imsemmi, kif ukoll ir-riskju li l-alternativi ma jkunux disponibbli meta l-awtorizzazzjoni provviżorja mogħtija minn Franzia tiskadi, huwa xieraq li Franzia tkun tista' ttawwal l-awtorizzazzjoni provviżorja sakemm prodotti insetticidi alternativi jkunu disponibbli sa mhux iktar tard mill-1 ta' Novembru 2009.

⁽¹⁾ GU L 123, 24.4.1998, p. 1.

⁽²⁾ GU L 307, 24.11.2003, p. 1.

⁽³⁾ GU L 216, 21.8.2007, p. 17.

⁽⁴⁾ GU L 325, 11.12.2007, p. 3.

(8) Il-miżuri pprovduti f'din id-Deċiżjoni huma skont l-opinjoni tal-Kumitat Permanenti dwar il-Prodotti Bijoċidali,

ADOTTAT DIN ID-DECIJONI:

Artikolu 1

Skont l-Artikolu 15(1) tad-Direttiva 98/8/KE, Franza tista' tippermetti t-tqegħid 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 (inseċċidi, akaricċidi 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-tqegħid 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 pubblici;

(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 tħarraf lill-Kummissjoni dwar l-applikazzjoni tal-paragrafu 1 sal-10 ta' Settembru 2009.

Artikolu 3

Din id-Deċiżjoni hija indirizzata lir-Repubblika Franciża.

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

Għall-Kummissjoni

Stavros DIMAS

Membru tal-Kummissjoni