

DIRETTIVA TAL-KUMMISSJONI 2011/81/UE**tal-20 ta' Settembru 2011**

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

(Test b'relevanza għaż-ŻEE)

IL-KUMMISSJONI EWROPEA,

Wara li kkunsidrat it-Trattat dwar il-Funzjonament tal-Unjoni Ewropea,

Wara li kkunsidrat 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 t-tieni subparagrafu tal-Artikolu 16(2) tagħha,

Billi:

(1) Ir-Regolament tal-Kummissjoni (KE) Nru 1451/2007 tal-4 ta' Dicembru 2007 dwar it-tieni fażi tal-programm ta' hidma ta' 10 snin imsemmi fl-Artikolu 16(2) tad-Direttiva 98/8/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill rigward it-tqegħid fis-suq ta' prodotti bijoċidali (²), jistabbilixxi lista ta' sustanzi attivi li għandhom jiġu vvalutati, bil-għan li possibbilment jiġu inkluži fl-Anness I, IA jew IB għad-Direttiva 98/8/KE. Dik il-lista tinkludi d-deltametrin.

(2) Skont ir-Regolament (KE) Nru 1451/2007, id-deltametrin gie evalwat skont l-Artikolu 11(2) tad-Direttiva 98/8/KE għall-użu fi prodotti tat-tip 18, insetticidi, akariċidi u prodotti għall-kontroll ta' artropodi ohra, kif iddefiniti fl-Anness V għal dik id-Direttiva.

(3) L-Isvezja nhadret bhala l-Istat Membru Rapporteur u ressdaq ir-rapport tal-awtorità kompetenti, flimkien ma' rakkomandazzjoni, lill-Kummissjoni fis-27 ta' Ĝunju 2008 skont l-Artikolu 14(4) u (6) tar-Regolament (KE) Nru 1451/2007.

(4) Ir-rapport tal-awtorità kompetenti gie analizzat mill-Istati Membri u mill-Kummissjoni. Skont l-Artikolu 15(4) tar-Regolament (KE) Nru 1451/2007, fis-6 ta' Mejju 2011, is-sejbiet tal-analiżi gew inkorporati frapport ta' valutazzjoni mill-Kunitat Permanenti dwar il-Prodotti Bijoċidali.

(5) Mill-evalwazzjonijiet li saru, jidher li l-prodotti bijoċidali użati bhala insetticidi, akariċidi u prodotti għall-kontroll ta' artropodi ohra u li fihom id-deltametrin jistgħu jiġu prezunti li jissodisfaw ir-rekwiżi stipulati fl-Artikolu 5 tad-Direttiva 98/8/KE. Għalda qstant jixraq li d-deltametrin jiġi inkluż fl-Anness I għal dik id-Direttiva.

(6) Ma gewx evalwati l-użi potenzjali kollha fil-livell tal-Unjoni. Għaldaqstant huwa xieraq li l-Istati Membri jivvalutaw dawk ix-xenarji ta' użu jew esponiment u dawk ir-riskji ghall-popolazzjonijiet umani u l-kompartimenti ambientali li għadhom ma gewx indirizzati b'mod rappreżentativ fil-valutazzjoni tar-riskji li saret fil-livell tal-Unjoni, u li, meta jkunu qed jagħtu l-awtorizzazzjoni jist-tal-prodott, jiżguraw li jittieħdu miżuri xierqa jew li jiġi imposti kundizzjonijiet speċifici sabiex ir-riskji identifikati jitnaqqsu għal livelli aċċettabbli.

(7) Fid-dawl tar-riskji identifikati ghall-ekosistema akkwatika meta l-prodotti jintużaw għat-trattament ta' barrieri fuq ġewwa, li jirriżultaw f-emissionijiet ta' certu skala fimp-jant tat-trattament tad-drenaġġ, jixraq li jkun meħtieġ li l-prodotti ma jkunux awtorizzati għal użijiet li jirriżultaw ftali emissionijiet, sakemm ma tkun tressaq dejta li turi li l-prodott se jissodisfa r-rekwiżi tal-Artikolu 5 tad-Direttiva 98/8/KE kif ukoll tal-Anness VI għaliha, jekk ikun hemm bżonn permezz tal-applikazzjoni ta' miżuri xierqa ta' mitigazzjoni tar-riskji.

(8) Id-dispożizzjonijiet ta' din id-Direttiva għandhom ikunu applikati fl-istess hin fl-Istati Membri kollha sabiex jiġi żgurat trattament ugħalli fis-suq tal-Unjoni tal-prodotti bijoċidali li fihom is-sustanza attiva deltametrin u wkoll biex jiġi ffaċilitat l-operat kif suppost tas-suq ġenerali tal-prodotti bijoċidali.

(9) Għandu jithalla jghaddi perjodu raġonevoli qabel ma sustanza attiva tiġi inkluża fl-Anness I għad-Direttiva 98/8/KE sabiex jippermetti lill-Istati Membri u lill-partijiet interessati jippreparaw ruħhom biex jissodisfaw ir-rekwiżi l-għoddha involuti u biex jiżgura li l-applikanti li ppreparaw id-dokumentazzjoni jistgħu jibbenefikaw biss-hi mill-perjodu ta' ghaxar (10) snin ta' protezzjoni tad-dejta, li skont l-Artikolu 12(1)(c)(ii) tad-Direttiva 98/8/KE jibda mid-data tal-inklużjoni.

(10) Wara l-inklużjoni, l-Istati Membri għandhom jingħataw perjodu raġonevoli biex jimplimentaw l-Artikolu 16(3) tad-Direttiva 98/8/KE.

(11) Id-Direttiva 98/8/KE għalhekk għandha tiġi emendata skont dan.

(12) Il-miżuri pprovduti f'din id-Direttiva huma skont l-opinjoni tal-Kunitat Permanenti dwar il-Prodotti Bijoċidali,

(¹) ĠU L 123, 24.4.1998, p. 1.

(²) ĠU L 325, 11.12.2007, p. 3.

ADOTTAT DIN ID-DIRETTIVA:

Artikolu 1

L-Anness I għad-Direttiva 98/8/KE huwa emendat skont l-Anness ġhal din id-Direttiva.

Artikolu 2

1. L-Istati Membri għandhom jadottaw u jippubblifikaw, sa mhux aktar tard mit-30 ta' Settembru 2012, il-ligijiet, ir-regolamenti u d-dispożizzjonijiet amministrattivi meħtieġa sabiex ikunu konformi ma' din id-Direttiva.

Huma għandhom jaapplikaw dawn id-dispożizzjonijiet mill-1 ta' Ottubru 2013.

Meta l-Istati Membri jadottaw dawk id-dispożizzjonijiet, dawn għandhom jinkludu referenza għal din id-Direttiva jew għandhom ikunu akkumpanjati mit-tali referenza fl-okkażjoni tal-pubblikazzjoni ufficjali tagħhom. L-Istati Membri għandhom jiddeterminaw kif għandha ssir tali referenza.

2. L-Istati Membri għandhom jikkommunikaw lill-Kummissjoni t-test tad-dispożizzjonijiet ewlenin tal-ligi nazzjonali li huma jadottaw fil-qasam kopert b'din id-Direttiva.

Artikolu 3

Din id-Direttiva għandha tidhol fis-sehh fl-ghoxrin jum wara l-pubblikazzjoni tagħha f'*Il-Ġurnal Uffiċjali tal-Unjoni Ewropea*.

Artikolu 4

Din id-Direttiva hija indirizzata lill-Istati Membri.

Magħmul fi Brussell, l-20 ta' Settembru 2011.

Għall-Kummissjoni

Il-President

José Manuel BARROSO

ANNESS

Fl-Anness I għad-Direttiva 98/8/KE għandha tiżdied l-entrata li ġejja:

Nru	Isem Komuni	Isem tal-IUPAC Numri ta' Identifikazzjoni	Purezza minima tas-sustanza attiva fil-prodott bjoċidali kif jitqiegħed fis-suq	Data tal-inklużjoni	Skadenza sa meta għandu jkun hemm konformitā mal-Artikolu 16(3) (hliex ghall-ghall-prodotti li jkun filhom aktar minn sustanza attiva wahda, li għalihom l-is-kadenza sa meta għandhom jikkonformaw mal-Artikolu 16(3) għandha tkun dik stipulata fl-ahhar deċiżjoni minn dawk dwar l-inklużjoni marbuta mas-sustanzi attivi tagħhom)	Data ta' skadenza tal-inklużjoni	Tip tal-prodott	Dispożizzjonijiet specifiċi (*)
"49	deltametrin	(S)-α-ċjano-3-fenossibenžil (1R,3R)-3-(2,2-dibromovinil)-2,2-karbossilat tad-dimetilċiklopropan Nru tal-CAS: 52918-63-5 Nru tal-KE: 258-256-6	985 g/kg	fl-1 ta' Ottubru 2013.	fit-30 ta' Settembru 2015.	fit-30 ta' Settembru 2023.	18	<p>Meta l-applikazzjoni għall-awtorizzazzjoni ta' prodott tkun qed tiġi vvalutata, skont l-Artikolu 5 u l-Anness VI, l-Istati Membri għandhom jivvalutaw, fejn rilevanti għall-prodott partikolari, dawk ix-xenarji ta' użu jew esponiment u dawk ir-riski għall-popolazzjonijiet umani u għall-kompartimenti ambientali li ma gewx indirizzati b'mod rappreżentativ fil-valutazzjoni tar-riskji fil-livell tal-Unjoni.</p> <p>Il-prodotti ma għandhomx jiġi awtorizzati għażiex għad-dibba fuq ġewwa li jirriżultaw f'emmijiet fl-impjanti tat-trattament tad-drenaġġ fi skala li fiha l-valutazzjoni tar-riskji fil-livell tal-Unjoni wriet li hemm riskji inaccettabbli, sakemm ma titressaqx dejta li turi li l-prodott se jissodisfa r-rekwiziti tal-Artikolu 5 u l-Anness VI, jekk ikun hemm bżonn permezz tal-applikazzjoni ta' miżuri xierqa ta' mitigazzjoni tar-riskji."</p>

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