

DEĆIŽONI TAL-KUMMISSJONI

tal-20 ta' Awwissu 2012

li tistabbilixxi data ta' skadenza ġdida għas-sottomissjoni tad-dossiers għal ċerti sustanzi li għandhom jiġi eżaminati skont il-programm ta' hidma ta' 14-il sena msemmi fl-Artikolu 16(2) tad-Direttiva 98/8/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill

(notifikata bid-dokument numru C(2012) 5787)

(Test b'relevanza għaż-ŻEE)

(2012/483/UE)

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 l-Artikolu 16(2) tagħha,

Billi:

- (1) Ir-Regolament tal-Kummissjoni (KE) Nru 1451/2007 tal-4 ta' Diċembru 2007 dwar it-tieni faži 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 jiġi vvalutati, bil-għan li possibbilment jiġi inkluži fl-Anness I, IA jew IB għad-Direttiva 98/8/KE.
- (2) Għal għadd ta' tħalliet ta' sustanzi/tipi ta' prodotti inkluži f'dik il-lista, jew il-partecipanti kollha waqqfu l-partecipazzjoni tagħhom fil-programm ta' analiżi, jew ma wasal l-ebda dossier komplut fil-perjodu ta' żmien speċifikat fl-Artikolu 9 u fl-Artikolu 12(3) tar-Regolament (KE) Nru 1451/2007 mill-Istat Membru mahtur bhala r-Rapporteur ghall-evalwazzjoni.
- (3) Konsegwentement, u skont l-Artikoli 11(2), 12(1) u 13(5) tar-Regolament (KE) Nru 1451/2007, il-Kummissjoni gharrfet lill-Istati Membri skont dan. Dak it-tagħrif ġie ppubblikat ukoll bil-mezzi elettroniċi fis-17 ta' Jannar 2011.

(4) Fi żmien tliet xħur mill-pubblikkazzjoni elettronika ta' dak it-tagħrif, bosta kumpaniji indikaw l-interess tagħhom li jieħdu r-rwl ta' partecipant għal uħud mis-sustanzi u mit-tipi ta' prodotti kkonċernati, skont l-Artikolu 12(1) tar-Regolament (KE) Nru 1451/2007.

(5) Għalhekk, għandha tiġi ffissata data ta' skadenza ġdida għas-sottomissjoni tad-dossiers għal dawk is-sustanzi u t-tipi ta' prodotti skont it-tieni subparagrafu tal-Artikolu 12(3) ta' dak ir-Regolament.

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

ADOTTAT DIN ID-DECIŽJONI:

Artikolu 1

Id-data ta' skadenza l-ġdida għas-sottomissjoni tad-dossiers għas-sustanzi u t-tipi ta' prodotti stipulati fl-Anness hija t-30 ta' Settembru 2013.

Artikolu 2

Din id-Deċiżjoni hija indirizzata lill-Istati Membri.

Magħmul fi Brussell, l-20 ta' Awwissu 2012.

*Għall-Kummissjoni
Janez POTOČNIK
Membru tal-Kummissjoni*

⁽¹⁾ ĠU L 123, 24.4.1998, p. 1.

⁽²⁾ ĠU L 325, 11.12.2007, p. 3.

ANNESS

Sustanzi u tipi ta' prodotti li d-data ta' skadenza l-ġdida għas-sottomissjoni tad-dossiers tagħhom hija t-30 ta' Settembru 2013

Isem	Numru tal-KE	Numru tal-CAS	Tip ta' prodott	Stat Membru Rapporteur
Triklosan	222-182-2	3380-34-5	2	DK
Triklosan	222-182-2	3380-34-5	7	DK
Triklosan	222-182-2	3380-34-5	9	DK
2-fenossietanol	204-589-7	122-99-6	3	UK