

DECIJONI TA' IMPLIMENTAZZJONI TAL-KUMMISSJONI

tat-13 ta' Marzu 2013

**li tirrifjuta restrizzjoni tal-awtorizzazzjoni ta' prodott bijoċidali li fih l-indoxacarb innotifikat mill-
Germanja skont id-Direttiva 98/8/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill**

(notifikata bid-dokument C(2013) 1366)

(Il-test bil-Ġermaniż biss huwa awtentiku)

(2013/130/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 4(4) tagħha,

Billi:

- (1) L-Anness I tad-Direttiva 98/8/KE fih il-lista tas-sustanzi attivi approvati fil-livell tal-Unjoni għall-inklużjoni fil-prodotti bijoċidali. Id-Direttiva tal-Kummissjoni 2009/87/KE tad-29 ta' Lulju 2009 li temenda d-Direttiva 98/8/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill biex tinkludi l-indoxacarb bhala sustanza attiva fl-Anness I għaliha ⁽²⁾ żiedet is-sustanza attiva indoxacarb mal-prodotti li jappartjenu għat-tip ta' prodotti Nru 18: Insettici, akaricidi u prodotti għall-kontroll ta' artropodi oħra, kif iddefinit fl-Anness V tad-Direttiva 98/8/KE.
- (2) Id-Direttiva 2009/87/KE tehtieg li l-Istati Membri jivvalutaw, bl-iskop li tingħata l-awtorizzazzjoni għal prodott, kwalunkwe xenarju rilevant ta' użu li ma ġieq indirizzat b'mod rappreżentativ fil-valutazzjoni tar-riskji fil-livell tal-Unjoni.
- (3) Il-kumpanija DuPont de Nemours (Deutschland) GmbH ("l-applikant") bagħtiet applikazzjoni l-ir-Renju Unit għal awtorizzazzjoni ta' prodott li fih l-indoxacarb ("il-prodott ikkortestat") skont l-Artikolu 8 tad-Direttiva 98/8/KE. L-ismijiet u n-numri ta' referenza tal-prodott ikkortestat fir-Registru ghall-Prodotti Bijoċidali ("R4BP") huma indikati fl-Anness ta' din id-deċiżjoni.
- (4) Fit-28 ta' Ottubru 2011, ir-Renju Unit awtorizza l-prodott ikkortestat għall-kontroll tan-nemel. Skont dik l-awtorizzazzjoni, il-prodott jista' jiġi applikat biss fid-djar residenzjali u madwarhom, ffacilitajiet industrijali, fuċċċiġi, imħażen, kċejjen kummerċjali, spartijiet, skejjej, centri tal-kura, lukandi, karozzi tal-linjal, ferroviji, ajruppani u stabbilimenti kummerċjali u ta' bejgh bl-imnut. Dik l-awtorizzazzjoni tipprevedi wkoll li l-applikazzjoni tal-prodott ikkortestat f'zoni fejn jiġi servit l-ikel jew l-ghalf jew stabbilimenti tal-ghalf tista' ssehh biss bhala tratta-fil-qsim u x-xquq. L-awtorizzazzjoni stabbilixxiet li fuq il-prodott kellu jkun hemm tikketta bil-kliem li ġej:

"Mhux għall-użu f'żoni fejn ikel/ghalf, utensili għall-ikel jew uċū li jintużaw għall-ipproċessar tal-ikel jistgħu jiġi f'kuntatt mal-prodott jew ikkontaminati minnu".

- (5) Fil-21 ta' Diċembru 2011, l-applikant bagħħat applikazzjoni kompluta lill-Ġermanja għal rikonoxxiem reciproku tal-ewwel awtorizzazzjoni fir-rigward tal-prodott ikkortestat.
- (6) Fit-23 ta' April 2012, il-Ġermanja nnotifikat lill-Kummissjoni, lill-Istati Membri l-ohra u lill-applikant dwar il-proposta tagħha li tirrestriġi l-ewwel awtorizzazzjoni skont l-Artikolu 4(4) tad-Direttiva 98/8/KE billi teskludi l-protezzjoni tal-ikel mill-użi awtorizzati maħsuba tal-prodott ikkortestat.
- (7) Bħala ġustifikazzjoni għan-notifika, il-Ġermanja fis-sotto-missjoni tagħha sostnet li l-prodotti użati għall-protezzjoni tal-ikel huma koperti, għal dan il-ghan, bir-Regolament (KE) Nru 1107/2009 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tal-21 ta' Ottubru 2009 dwar it-tqegħid fis-suq ta' prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti u li jħassar id-Direttivi tal-Kunsill 79/117/KEE u 91/414/KEE ⁽³⁾, u huma għalhekk eskluzi mill-kamp ta' applikazzjoni tad-Direttiva 98/8/KE jekk l-ikel protett jikkonsisti minn pjanti jew prodotti tal-pjanti fi hdan it-tifsira tal-Artikolu 3(5) u (6) tar-Regolament (KE) Nru 1107/2009.
- (8) Il-Kummissjoni stiednet lill-Istati Membri l-ohra u lill-applikant biex jissottomettu kummenti bil-miktab rigward in-notifika fi żmien 90 jum skont l-Artikolu 27(1) tad-Direttiva 98/8/KE. Intbagħtu kummenti qabel l-iskadenza mir-Renju Unit, Franzia u Spanja. In-notifika ġiet diskussa wkoll bejn ir-rappreżentanti tal-Kummissjoni u r-rappreżentanti tal-Awtoritajiet Kompetenti tal-Istati Membri għall-prodotti bijoċidali waqt il-laqqha tal-Grupp li Jiffacilita l-awtorizzazzjoni tal-Prodotti u r-Rikonoxxiem Reciproku tat-22-23 ta' Mejju 2012 li fiha l-applikant kien prezenti.

- (9) Peress li ma hemmx dubju dwar li l-prodott huwa kopert bid-definizzjoni ta' prodott bijoċidali fl-Artikolu 2(1)(a) tad-Direttiva 98/8/KE, li jrid jiġi eżeminat huwa sempliċiement jekk il-prodott huwiex madankollu eskluzi

⁽¹⁾ ĠU L 123, 24.4.1998, p. 1.

⁽²⁾ ĠU L 198, 30.7.2009, p. 35.

⁽³⁾ ĠU L 309, 24.11.2009, p. 1.

- mill-kamp ta' applikazzjoni tad-Direttiva 98/8/KE permezz tal-Artikolu 1(2)(r) ta' dik id-Direttiva għal finijiet ta' certi uži, fliema każ dawk l-uži partikolari jkunu jehtiegu awtorizzazzjoni addizzjonal skont ir-Regolament (KE) Nru 1107/2009.
- (10) Għaldaqstant skont l-Artikolu 2(1)(a) tar-Regolament (KE) Nru 1107/2009 dak ir-Regolament ma jaapplikax għal prodotti li l-għan ewljeni tagħhom huwa meqjus li huwa l-iġjene iktar milli l-protezzjoni ta' pjanti jew ta' prodotti tal-pjanti.
- (11) Il-prodott ikkонтestat huwa, fost asfarrijiet oħra, maħsub ghall-užu bħala insetticida kontra n-nemel fil-kċejjen kummerċjali. Wahda mill-intenzjonijiet ta' tali užu tista' tkun il-protezzjoni ta' prodotti tal-pjanti kif iddefinit fl-Artikolu 3(6) tar-Regolament (KE) Nru 1107/2009, li jistgħu jinkludu l-ikel.
- (12) Il-prodott ikkонтestat huwa maħsub wkoll għal ghadd kbir ta' oqsma ta' užu, fejn mhux se jaqdi l-ghan li jipp-roteġi l-ikel li jikkonsisti minn pjanti jew prodotti tal-pjanti. Barra minn hekk, anki l-applikazzjoni fil-kċejjen kummerċjali ma tistax titqies bħala maħsuba l-ewwel u qabel kollox ghall-protezzjoni tal-prodotti tal-pjanti: L-ewwel nett, il-prodott ikkонтestat ma għandux jiġi applikat direttament fuq l-ikel jew indirettament jiġi fkuntatt mal-ikel permezz tal-applikazzjoni fuq struturi vojta. It-tieni, hafna mill-prodotti užati fi kċina kummerċjali mħumiex prodotti tal-pjanti⁽¹⁾. It-tielet, Stati Membri oħra minbarra l-Ġermanja infurmaw lill-Kummissjoni li l-prodott ikkonta jiddu jantużha fil-kċejjen ghall-konformità mar-rekwiziti ta' iġjene ġenerali skont l-Anness II tar-Regolament (KE) Nru 852/2004 tal-Parlement Ewropew u tal-Kunsill tad-29 ta' April 2004 dwar l-iġjene tal-ogġetti tal-ikel⁽²⁾ ghall-istadji kollha tal-produzzjoni, l-iproċċessar u t-tqassim.

(13) Peress li l-iskop ewljeni tal-prodott ikkontestat huwa l-iġjene iktar milli l-protezzjoni ta' pjanti jew ta' prodotti tal-pjanti, il-prodott muhuwiex eskluz mill-kamp ta' applikazzjoni tad-Direttiva 98/8/KE bis-sahħha tal-Artikolu 1(2)(r) ta' dik id-Direttiva għall-iskop tal-uži tiegħu fil-kċejjen kummerċjali. Il-Kummissjoni għalhekk tikkunsidra li r-restrizzjoni mitluba mill-Ġermanja ma tistax tkun iġġustifikata għar-raġunijiet ipprezentati.

(14) Il-miżuri previsti f'din id-Deċiżjoni huma skont l-opinjoni tal-Kunitat Permanenti dwar il-Prodotti Bijoċidali,

ADOTTAT DIN ID-DECIJONI:

Artikolu 1

Il-proposta mill-Ġermanja għar-restrizzjoni tal-awtorizzazzjoni mogħtija mir-Renju Unit fit-28 ta' Ottubru 2011 tal-prodott imsemmi fl-Anness, billi tigħi eskużha l-protezzjoni tal-ikel mill-uži awtorizzati maħsuba tal-prodott, hija rrifjutata.

Artikolu 2

Din id-Deċiżjoni hija indirizzata lir-Repubblika Federali tal-Ġermanja.

Magħmul fi Brussell, it-13 ta' Marzu 2013.

*Għall-Kummissjoni
Janez POTOČNIK
Membru tal-Kummissjoni*

⁽¹⁾ Ara, fdan ir-rigward, dokument gwida ppubblikat li dwaru hemm qbil bejn is-servizzi tal-Kummissjoni u l-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri għad-Direttiva dwar il-Prodotti Bijoċidali 98/8/KE u għad-Direttiva tal-Kunsill 91/414/KEE (GU L 230, 19.8.1991, p. 1) dwar il-prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti bl-isem ta' "Demarkazzjoni bejn id-Direttiva 98/8/KEE dwar it-tqegħid fis-suq tal-prodotti bijoċidali u d-Direttiva 91/414/KEE li tikkonċerna t-tqegħid fis-suq ta' prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti", disponibbli fuq il-websajt http://ec.europa.eu/food/plant/protection/evaluation/borderline_en.htm

⁽²⁾ GU L 139, 30.4.2004, p. 1.

ANNESS

Prodott li għalih il-proposta mill-Ġermanja ta' restrizzjoni tal-awtorizzazzjoni mogħtija skont l-Artikolu 4 tad-Direttiva 98/8/KE, hija rrifjutata:

Isem il-prodott fir-Renju Unit	In-numru ta' referenza tal-applikazzjoni tar-Renju Unit fir-Registru ghall-Prodotti Bijoċidali	Isem il-prodott fil-Ġermanja	Numru ta' referenza tal-applikazzjoni tal-Ġermanja fir-Registru tal-Prodotti Bijoċidali
DuPont Advion Ant Gel 0,05 %	2010/1949/4987/UK/ AA/5945	Advion® Ameisen Gel	2011/1949/4987/DE/ MA/28005