

REGOLAMENT TA' IMPLIMENTAZZJONI TAL-KUMMISSJONI (UE) NRU 955/2013

tal-4 ta' Ottubru 2013

li japprova l-propikonażol bħala sustanza attiva eżistenti għall-użu fil-prodotti bijoċidali għall-prodotti tat-tip 9

(Test b'relevanza għaż-ŻEE)

IL-KUMMISSJONI EWROPEA,

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

Wara li kkunsidrat ir-Regolament (UE) Nru 528/2012 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tat-22 ta' Mejju 2012 dwar it-tqegħid fis-suq u l-użu tal-prodotti bijoċidali⁽¹⁾, u partikolarment it-tielet subparagraphu tal-Artikolu 89(1) tiegħu,

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 jiġu vvalutati, bil-ghan li possibbilment jiġu inkluži fl-Anness I, IA jew IB għad-Direttiva 98/8/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill⁽³⁾. Din il-lista tħalli l-propikonażol.
- (2) Skont ir-Regolament (KE) Nru 1451/2007, il-propikonażol ġie evalwat skont l-Artikolu 11(2) tad-Direttiva 98/8/KE għall-użu fi prodotti tat-tip 9, fibra, ġilda, gomma u materjali polimerizzati preservattivi, kif iddejfeni fl-Anness V għal dik id-Direttiva, li jikkorrispondi mal-prodotti tat-tip 9 kif definit fl-Anness V għar-Regolament (UE) Nru 528/2012.
- (3) Il-Finlandja nħatret bħala l-Istat Membru Referent u ressjet ir-rapport tal-awtorità kompetenti, flimkien ma'rakkomandazzjoni, lill-Kummissjoni fil-11 ta' Frar 2011 skont l-Artikolu 14(4) u (6) tar-Regolament (KE) Nru 1451/2007.
- (4) Ir-rapport tal-awtorità kompetenti ġie rrevedut mill-Istati Membri u mill-Kummissjoni. Skont l-Artikolu 15(4) tar-Regolament (KE) Nru 1451/2007, ir-riżultati tal-analizi

gew inkorporati, fi ħdan il-Kumitat Permanenti dwar il-Prodotti Bijoċidali fit-12 ta' Lulju 2013, frappor ta' valutazzjoni.

- (5) Mir-rapport ta' valutazzjoni jidher li l-prodotti bijoċidali użati għall-prodotti tat-tip 9 u li fihom il-propikonażol jistgħu jiġi prezunti li jissodisfaw ir-rekwiziti stipulati fl-Artikolu 5 tad-Direttiva 98/8/KE.
- (6) Għaldaqstant huwa xieraq li jiġi approuvat il-propakonażol għall-użu fil-prodotti bijoċidali għall-prodotti tat-tip 9.
- (7) Billi l-evalwazzjoni ma indirizzatx in-nanomaterjali, l-approvazzjoni m'għandhiex tkopri tali materjali skont l-Artikolu 4(4) tar-Regolament (UE) Nru 528/2012.
- (8) Perjodu ta' żmien raġonevoli għandu jithalla jghaddi qabel sustanza attiva tkun approuvata, sabiex l-Istati Membri, il-partijiet interessati, u l-Kummissjoni fejn xieraq, jippreparaw irwieħhom biex jissodisfaw ir-rekwiziti l-ġoddha li jirriżultaw.
- (9) Il-miżuri stipulati f'dan ir-Regolament huma skont l-opinjoni tal-Kumitat Permanenti dwar il-Prodotti Bijoċidali,

ADOTTAT DAN IR-REGOLAMENT:

Artikolu 1

Skont l-ispeċifikazzjonijiet u l-kundizzjonijiet stabiliti fl-Anness għal dan ir-Regolament, il-propikonażol għandu jiġi approuvat bħala sustanza attiva għall-użu fil-prodotti bijoċidali għall-prodotti tat-tip 9.

Artikolu 2

Dan ir-Regolament għandu jidhol fis-sehh fl-ghoxrin jum wara dak tal-pubblikazzjoni tagħha f'*Il-Ġurnal Uffiċjali tal-Unjoni Ewropea*.

Dan ir-Regolament għandu jorbot fl-intier tiegħu u japplika direttament fl-Istati Membri kollha.

Magħmul fi Brussell, l-4 ta' Ottubru 2013.

Għall-Kummissjoni

Il-President

José Manuel BARROSO

⁽¹⁾ ĠU L 167, 27.6.2012, p. 1.

⁽²⁾ ĠU L 325, 11.12.2007, p. 3.

⁽³⁾ ĠU L 123, 24.4.1998, p. 1.

ANNESS

| Isem Komuni | Isem tal-IUPAC Numri ta' Identifikazzjoni | Grad minimu tal-purezza tas-sustanza attiva (¹) | Data tal-approvazzjoni | Data ta' Skadenza tal-approvazzjoni | Tip ta' prodotti | Kundizzjonijiet speċifici (²) |
|--------------|---|--|------------------------|--|------------------|--|
| Propikonażol | 1-[[2-(2,4-dichlorophenyl)-4-propyl-1,3-dioxolan-2-yl]methyl]-1H-1,2,4-triazole Nru tal-KE: 262-104-4 Nru tal-CAS: 60207-90-1 | 930 gm/kg | It-1 ta' Ĝunju 2015 | Il-31 ta' Mejju 2025 | 9 | <p>Il-valutazzjoni tal-prodott għandu jagħti attenzjoni partikolari fuq l-esponenti, ir-riskji u l-effikaċja marbuta ma' xi užu kopert minn applikazzjoni ghall-awtorizzazzjoni, iżda mhux indirizzata fil-valutazzjoni tar-riskju fil-livell tal-Unjoni tas-sustanza attiva.</p> <p>L-awtorizzazzjonijiet huma soġġetti għal din il-kundizzjoniji:</p> <p>Għandhom jiġu stabbiliti proċeduri operattivi sikuri u miżuri organizzativi adegwati għall-utenti industrijali jew professjonali. Il-prodotti għandhom jiġu użati bit-tagħmir protettiv personali adegwat fejn l-esponenti ma jkunx jista' jitnaqqas għal livell aċċettabbli b'mezzi oħrajn.</p> <p>Fejn l-oġgett ittrattat ikun għie ttrattat bi, jew intenzjonjalment jinkorpora l-propikonażol, u fejn dan ikun neċessarju minħabba l-possibbiltà ta' kuntatt mal-gilda kif ukoll tar-rilaxx ta' propikonażol taht il-kundizzjonijiet normali tal-użu, il-persuna responsabbi għat-taqeqħid tal-oġgett ittrattat fis-suq għandha tiżgura li t-tikketta tippordi informazzjoni dwar ir-riskju ta' sensitizzazzjoni tal-gilda, kif ukoll l-informazzjoni msemimmiha fit-tieni subparagraphu tal-Artikolu 58(3) tar-Regolament (UE) Nru 528/2012.</p> |

(¹) Il-purezza indikata f'din il-kolonna kienet il-grad minimu ta' purezza tas-sustanza attiva użata ghall-evalwazzjoni li saret skont l-Artikolu 8 tar-Regolament (UE) Nru 528/2012. Is-sustanza attiva fil-prodott imqiegħed fis-suq tista' tkun ta' purezza ugwali jew differenti, jekk tkun għiet ippruvata teknikament ekwivalenti għas-sustanza attiva evalwata.

(²) Ghall-implementazzjoni tal-prinċipi komuni tal-Anness VI tar-Regolament (UE) Nru 528/2012, il-kontenut u l-konklużjonijiet tar-rapporti ta' valutazzjoni huma disponibbli fuq is-sit elettroniku tal-Kummissjoni: <http://ec.europa.eu/comm/environment/biocides/index.htm>