

REGOLAMENT TA' IMPLIMENTAZZJONI TAL-KUMMISSJONI (UE) Nru 1033/2013

tal-24 ta' Ottubru 2013

li japprova s-sulfat tar-ram pentaidrat bħala sustanza attiva eżistenti għall-użu fil-prodotti bijoċidali għall-prodotti tat-tip 2

(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-tqeghid fis-suq u l-użu tal-prodotti bijoċidali ⁽¹⁾, u partikolarment it-tielet subparagrafu tal-Artikolu 89(1) tiegħu,

Billi:

(1) Ir-Regolament tal-Kummissjoni (KE) Nru 1451/2007 ⁽²⁾ jistabbilixxi elenku ta' sustanzi attivi li għandhom jiġu vvalutati, bil-ghan li possibbilment jiġu inklużi fl-Anness I, IA jew IB tad-Direttiva 98/8/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill ⁽³⁾. Dan l-elenku jinkludi s-sulfat tar-ram.

(2) Is-sulfat tar-ram gie evalwat skont l-Artikolu 11(2) tad-Direttiva 98/8/KE biex jintuża għal prodotti tat-tip 2, disinfezzanti u prodotti bijoċidali oħra, għal żoni privati u żoni tas-settur tal-kura tas-saħha pubblika kif iddefinit fl-Anness V ta' dik id-Direttiva, li tikkorrispondi mal-prodotti tat-tip 2 kif iddefiniti fl-Anness V tar-Regolament (UE) Nru 528/2012.

(3) Id-dejta sottomessa għall-ghan tal-evalwazzjoni ppermettiet li jinharġu konkluzjonijiet biss dwar ċertu forma ta' sulfat tar-ram, jiġifieri s-sulfat tar-ram pentaidrat CAS nru 7758-99-8. L-evalwazzjoni ma ppermettietx li jinharġu konkluzjonijiet dwar xi sustanza oħra konformi mad-definizzjoni tas-sulfat tar-ram CAS 7758-99-7 fl-elenku ta' sustanzi attivi msemmi hawn fuq fir-Regolament (KE) Nru 1451/2007. Għaldaqstant, is-sulfat tar-ram pentaidrat biss għandu jiġi kopert mill-approvazzjoni.

(4) Franza nhatret l-Istat Membru Relatur u ressqet ir-rapport tal-awtorità kompetenti, flimkien ma' rakkomandazzjoni, lill-Kummissjoni fil-5 ta' April 2011 skont l-Artikolu 14(4) u (6) tar-Regolament (KE) Nru 1451/2007.

(5) Ir-rapport tal-awtorità kompetenti gie rivedut mill-Istati Membri u mill-Kummissjoni. Skont l-Artikolu 15(4) tar-Regolament (KE) Nru 1451/2007, is-sejbiet tal-analiżi ġew inkorporati, fi hdan il-Kumitat Permanenti dwar il-Prodotti Bijoċidali fis-27 ta' Settembru 2013, f'rapport ta' valutazzjoni.

(6) Mir-rapport ta' valutazzjoni jidher li l-prodotti bijoċidali użati għall-prodotti tat-tip 2 u li fihom is-sulfat tar-ram pentaidrat huma mistennija li jissodisfaw ir-rekwiziti stipulati fl-Artikolu 5 tad-Direttiva 98/8/KE.

(7) Għaldaqstant huwa xieraq li s-sulfat tar-ram pentaidrat jiġi approvat għall-użu fil-prodotti bijoċidali għall-prodotti tat-tip 2.

(8) Billi l-evalwazzjoni ma indirizzatx in-nanomaterjali, l-approvazzjoni ma għandhiex tkopri tali materjali skont l-Artikolu 4(4) tar-Regolament (UE) Nru 528/2012.

(9) Għandu jithalla jgħaddi perjodu ta' żmien raġonevoli qabel tiġi approvata sustanza attiva, sabiex l-Istati Membri, il-partijiet interessati, u fejn xieraq il-Kummissjoni, ihejju rwiehhom biex jissodisfaw ir-rekwiziti l-godda li jirriżultaw.

(10) Il-miżuri stipulati f'dan ir-Regolament huma skont l-opinjoni tal-Kumitat Permanenti dwar il-Prodotti Bijoċidali,

ADOTTAT DAN IR-REGOLAMENT:

Artikolu 1

Is-sulfat tar-ram pentaidrat għandu jiġi approvat bħala sustanza attiva biex jintuża fi prodotti bijoċidali għal prodott tat-tip 2, soġġett għall-ispeċifikazzjonijiet u l-kundizzjonijiet stabbiliti fl-Anness.

⁽¹⁾ ĠU L 167, 27.6.2012, p. 1.

⁽²⁾ Ir-Regolament tal-Kummissjoni (KE) Nru 1451/2007 tal-4 ta' Diċembru 2007 dwar it-tieni fażi tal-programm ta' hidma ta' 10 snin li ssir referenza għalih fl-Artikolu 16(2) tad-Direttiva 98/8/KE ta-Parlament Ewropew u tal-Kunsill dwar it-tqeghid fis-suq ta' prodotti bijoċidali (ĠU L 325, 11.12.2007, p. 3).

⁽³⁾ Id-Direttiva 98/8/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tas-16 ta' Frar 1998 dwar it-tqeghid fis-suq ta' prodotti bijoċidali (ĠU L 123, 24.4.1998, p. 1).

Artikolu 2

Dan ir-Regolament għandu jidhol fis-seħh fl-ghoxrin jum wara dak tal-pubblikazzjoni tiegħu 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-24 ta' Ottubru 2013.

Għall-Kummissjoni
Il-President
José Manuel BARROSO

ANNEX

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' prodott	Kundizzjonijiet speċifiċi ⁽²⁾
Sulfat tar-ram pentaidrat	Isem IUPAC: Sulfat tar-ram pentaidrat Nru tal-KE: 231-847-6 ⁽³⁾ Nru tal-CAS: 7758-99-8	999 g/kg	L-1 ta' Lulju 2015	It-30 ta' Ġunju 2025	2	Il-valutazzjoni tal-prodott għandha tagħti attenzjoni partikolari lill-esponimenti, ir-riskji u l-effikaċja marbuta ma' kull użu kopert minn applikazzjoni għall-awtorizzazzjoni, iżda mhux indirizzat fil-valutazzjoni tar-riskju tas-sustanza attiva fil-livell tal-Unjoni. L-awtorizzazzjonijiet huma soġġetti għall-kundizzjonijiet li ġejja: Għandhom jiġu stabbiliti proċeduri operattivi sikuri u miżuri organizzattivi adegwati għall-utenti industrijali jew professjonali. Fejn l-esponiment ma jistax jitnaqqas għal livelli aċċettabbli b'mezzi ohra, il-prodotti għandhom jintużaw b'taġħmir personali protettiv xieraq.

⁽¹⁾ Il-purezza indikata f'din il-kolonna kienet il-grad minimu ta' purezza tas-sustanza attiva użata għall-ewalwazzjoni 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 għet ippruvata teknikament ekwivalenti għas-sustanza attiva evalwata.

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

⁽³⁾ Is-sulfat tar-ram pentaidrat biss għandu jiġi kkunsidrat skont dan in-numru KE.