

DEĊIŻJONI TA' IMPLIMENTAZZJONI TAL-KUMMISSJONI**tal-25 ta' Ġunju 2014****li tipposponi d-data ta' skadenza tal-approvazzjoni tad-difetjalon u d-difenakum għall-użu fil-prodotti bijoċidali għall-prodotti tat-tip 14****(Test b'rilevanza għaż-ŻEE)**

(2014/397/UE)

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 b'mod partikolari l-Artikolu 14(5) tiegħu,

Billi:

- (1) Is-sustanzi attivi difetjalon u difenakum kienu inklużi fl-Anness I tad-Direttiva 98/8/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill ⁽²⁾ dwar it-tqeghid fis-suq tal-prodotti bijoċidali għall-prodotti tat-tip 14, u skont l-Artikolu 86 tar-Regolament (UE) Nru 528/2012 jitqiesu approvati f'konformità ma' dak ir-Regolament skont l-ispeċifikazzjonijiet u l-kundizzjonijiet stabbiliti fl-Anness I ta' dik id-Direttiva.
- (2) L-approvazzjoni tagħhom tiskadi fil-31 ta' Ottubru 2014 u fil-31 ta' Marzu 2015, rispettivament. Ġew ipprezentati applikazzjonijiet għat-tiġdid tal-approvazzjoni ta' dawn is-sustanzi attivi, u dan skont l-Artikolu 13(1) tar-Regolament (UE) Nru 528/2012.
- (3) Minhabba r-riskji identifikati u l-karatteristiċi tas-sustanzi attivi difetjalon u difenakum, li jagħmluhom potenzjalment persistenti, b'tendenza ta' bjoakkumulazzjoni u tossiċi, jew persistenti hafna u b'tendenza kbira ta' bjoakkumulazzjoni, it-tiġdid tal-approvazzjoni tagħhom huwa sugġett għal valutazzjoni ta' sustanza jew sustanzi attivi alternattivi. Barra minn hekk, minhabba dawn il-karatteristiċi, l-approvazzjoni ta' dawk is-sustanzi attivi tista' tiġ-ġedded biss jekk jintwera li mill-inqas wahda mill-kundizzjonijiet tal-ewwel subparagrafu tal-Artikolu 5(2) tar-Regolament (UE) Nru 528/2012 tiġi sodisfatta.
- (4) Il-Kummissjoni nediet studju dwar il-miżuri li jnaqqsu r-riskji li jistgħu jiġu applikati għal rodenticidi antikoagulanti bil-hsieb li tipproponi l-miżuri li huma l-aktar adattati biex jitnaqqsu r-riskji marbuta mal-karatteristiċi ta' dawk is-sustanzi attivi.
- (5) Dan l-istudju għaddej bhalissa u għandha tinghata l-possibbiltà lil dawk li applikaw għat-tiġdid tal-approvazzjoni ta' dawk is-sustanzi attivi biex jindirizzaw il-konkluzjonijiet tal-istudju fl-applikazzjoni tagħhom. Barra minn hekk, il-konkluzjonijiet ta' dan l-istudju għandhom jitqiesu meta tittiehed deċiżjoni dwar it-tiġdid tal-approvazzjoni tar-rodenticidi antikoagulanti kollha.
- (6) Sabiex jithaffu l-eżami u l-paragun tar-riskji u l-benefiċċji tar-rodenticidi antikoagulanti kollha, kif ukoll il-miżuri għat-tnaqqis tar-riskji applikati lilhom, il-valutazzjoni tad-difetjalon u d-difenakum għandha tiġi posposta sakemm tiġi pprezentata l-aħhar applikazzjoni għat-tiġdid tal-aħhar rodenticida antikoagulanti. L-applikazzjonijiet għat-tiġdid tal-approvazzjoni tal-aħhar rodenticidi antikoagulanti, jiġifieri l-brodifakum, il-warfarina u s-sodju tal-warfarina, huma mistennija li jiġu pprezentati sal-31 ta' Lulju 2015.
- (7) Għaldaqstant, għal raġunijiet lil hinn mill-kontroll tal-applikanti, l-approvazzjoni tad-difetjalon u d-difenakum x'aktarx tiskadi qabel ma tittiehed deċiżjoni dwar it-tiġdid tagħhom. Huwa xieraq għalhekk li tiġi posposta d-data tal-iskadenza tal-approvazzjoni ta' dawk is-sustanzi attivi għal perjodu ta' żmien twil biżżejjed biex ikun jista' jsir l-eżami tal-applikazzjonijiet.
- (8) Minbarra d-data tal-iskadenza tal-approvazzjoni, dawk is-sustanzi għandhom jibqgħu approvati skont l-ispeċifikazzjonijiet u l-kundizzjonijiet stabbiliti fl-Anness I tad-Direttiva 98/8/KE.
- (9) Il-miżuri previsti f'din id-Deciżjoni huma skont l-opinjoni tal-Kumitat Permanenti dwar il-Prodotti Bijoċidali,

⁽¹⁾ ĠU L 167, 27.6.2012, p. 1.⁽²⁾ Id-Direttiva 98/8/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tas-16 ta' Frar 1998 dwar it-tqeghid fis-suq tal-prodotti bijoċidali (ĠU L 123, 24.4.1998, p. 1).

ADOTTAT DIN ID-DEĊIŻJONI:

Artikolu 1

Id-data tal-iskadenza tal-approvazzjoni tad-difetjalon u d-difenakum għall-użu fil-prodotti bijoċidali għall-prodotti tat-tip 14 għandha tiġi posposta għat-30 ta' Ġunju 2018.

Artikolu 2

Din id-Deciżjoni għandha tidhol fis-seħh fl-għoxrin jum wara l-pubblikazzjoni tagħha f'Il-Ġurnal Uffiċjali tal-Unjoni Ewropea.

Magħmul fi Brussell, il-25 ta' Ġunju 2014.

Għall-Kummissjoni
Il-President
José Manuel BARROSO
