

## DEĆIŽJONI TA' IMPLIMENTAZZJONI TAL-KUMMISSJONI (UE) 2019/1960

tas-26 ta' Novembru 2019

**li ma tapprovax iż-żeolit tal-fidda bhala sustanza attiva eżistenti ghall-użu fil-prodotti bijoċidali tat-tipi ta' prodott 2 u 7**

(Test b'rilevanza 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 b'mod partikolari t-tielet subparagrafu tal-Artikolu 89(1) tiegħu,

Billi:

- (1) Ir-Regolament ta' Delega tal-Kummissjoni (UE) Nru 1062/2014 (²) jistabbilixxi lista ta' sustanzi attivi eżistenti li jridu jiġu evalwati biex possibbilmment jiġu approvati ghall-użu fil-prodotti bijoċidali. Dik il-lista tinkludi ż-żeolit tal-fidda (Nru KE: n.a., Nru CAS: 130328-18-6).
- (2) Iż-żeolit tal-fidda gie evalwat ghall-użu fil-prodotti tat-tipi ta' prodott 2, diżinfettanti u alkaċidi li mħumiex maħsuba biex jiġi applikati direttament fuq il-bnedmin jew l-annimali, u fil-prodotti tat-tipi ta' prodott 7, preservattivi ghall-pellikoli, kif deskrift fl-Anness V tar-Regolament (UE) Nru 528/2012.
- (3) L-Iż-vezja nhadret bhala l-Istat Membru relatur u l-awtorità kompetenti tagħha ssottommett ir-rapporti tal-valutazzjoni flimkien mal-konklużjonijiet tagħha lill-Aġenzija Ewropea għas-Sustanzi Kimiċi fit-12 ta' Ġunju 2017.
- (4) Fis-17 ta' Ottubru 2018, il-Kunitat dwar il-Prodotti Bijoċidali fformula l-opinjoni tal-Aġenzija Ewropea għas-Sustanzi Kimiċi (³), fkonformità mal-Artikolu 7(2) tar-Regolament ta' Delega (UE) Nru 1062/2014, wara li tqiesu l-konklużjonijiet tal-awtorità kompetenti tal-evalwazzjoni.
- (5) Skont dawk l-opinjonijiet, il-prodotti bijoċidali tat-tipi ta' prodott 2 u 7 li fihom iż-żeolit tal-fidda jistgħu ma jkunux mistennija li jissodisfaw il-kriterji stabbiliti fl-Artikolu 19(1)(b) tar-Regolament (UE) Nru 528/2012 peress li ma ntweriex effikaċja suffiċienti.
- (6) Filwaqt li jitqiesu l-opinjonijiet tal-Aġenzija Ewropea għas-Sustanzi Kimiċi, mħuwiex xieraq li jiġi approvat iż-żeolit tal-fidda ghall-użu fil-prodotti bijoċidali tat-tipi ta' prodott 2 u 7, peress li l-kundizzjonijiet stabbiliti fl-Artikolu 4(1) tar-Regolament (UE) Nru 528/2012 mħumiex issodisfati.
- (7) Il-miżuri previsti f'din id-Deċižjoni huma fkonformità mal-opinjoni tal-Kunitat Permanenti dwar il-Prodotti Bijoċidali,

ADOTTAT DIN ID-DEĆIŽJONI:

### Artikolu 1

Żeolit tal-fidda (Nru KE: n.a., Nru CAS: 130328-18-6) mħuwiex approvat bhala sustanza attiva ghall-użu fil-prodotti bijoċidali tat-tipi ta' prodott 2 u 7

(¹) ĜU L 167, 27.6.2012, p. 1.

(²) Ir-Regolament ta' Delega tal-Kummissjoni (UE) Nru 1062/2014 tal-4 ta' Awwissu 2014 dwar il-programm ta' hidma ghall-evalwazzjoni sistematika tas-sustanzi attivi bijoċidali kollha li jeżistu fil-prodotti bijoċidali msemmijin fir-Regolament (UE) Nru 528/2012 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill (ĜU L 294, 10.10.2014, p. 1).

(³) Opinjoni tal-Kunitat dwar il-Prodotti Bijoċidali (BPC) fir-rigward tal-applikazzjoni ghall-approvazzjoni tas-sustanza attiva Żeolit tal-fidda, Tip ta' prodott: 2, ECHA/BPC/209/2018, adottat fis-17 ta' Ottubru 2018; Opinjoni tal-Kunitat dwar il-Prodotti Bijoċidali (BPC) fir-rigward tal-applikazzjoni ghall-approvazzjoni tas-sustanza attiva Żeolit tal-fidda, Tip ta' prodott: 7, ECHA/BPC/212/2018, adottat fis-17 ta' Ottubru 2018.

*Artikolu 2*

Din id-Deċiżjoni għandha tidħol fis-seħħ fl-ghoxrin jum wara l-pubblikazzjoni tagħha f' *Il-Ġurnal Uffiċjali tal-Unjoni Ewropea*.

Magħmul fi Brussell, is-26 ta' Novembru 2019.

*Għall-Kummissjoni*

*Il-President*

Jean-Claude JUNCKER

---