

DEĊIŻJONI TA' IMPLIMENTAZZJONI TAL-KUMMISSJONI (UE) 2021/354**tal-25 ta' Frar 2021****li tipposponi d-data tal-iskadenza tal-approvazzjoni tal-propikonazol għall-użu fi prodotti bijoċidali tat-tip ta' prodott 8****(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 l-Artikolu 14(5) tiegħu,

Wara li kkonsultat mal-Kumitat Permanenti dwar il-Prodotti Bijoċidali,

Billi:

- (1) Is-sustanza attiva propikonazol iddahhlet fl-Anness I tad-Direttiva 98/8/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill ⁽²⁾ biex tintuża fi prodotti bijoċidali tat-tip ta' prodott 8, u b'hekk skont l-Artikolu 86 tar-Regolament (UE) Nru 528/2012 hija meqjusa li hi approvata skont dak ir-Regolament soġġett għall-ispeċifikazzjonijiet u għall-kundizzjonijiet stipulati fl-Anness I ta' dik id-Direttiva.
- (2) Fl-1 ta' Ottubru 2018 giet ipprezentata applikazzjoni f'konformità mal-Artikolu 13(1) tar-Regolament (UE) Nru 528/2012 għat-tigdid tal-approvazzjoni tal-propikonazol.
- (3) Fit-8 ta' Frar 2019, l-awtorità kompetenti li tevalwa tal-Finlandja infurmat lill-Kummissjoni li kienet iddeċidiet, skont l-Artikolu 14(1) tar-Regolament (UE) Nru 528/2012, li kienet mehtieġa evalwazzjoni shiha tal-applikazzjoni. Skont l-Artikolu 8(1) tar-Regolament (UE) Nru 528/2012, l-awtorità kompetenti li tevalwa trid twettaq evalwazzjoni shiha tal-applikazzjoni fi żmien 365 jum mill-validazzjoni tagħha. F'konformità mal-Artikolu 8(2) ta' dak ir-Regolament, l-awtorità kompetenti li tevalwa talbet li l-applikant jipprovdi biżżejjed *data* għat-twertiq tal-evalwazzjoni.
- (4) Billi l-awtorità kompetenti qed twettaq evalwazzjoni shiha tal-applikazzjoni, f'konformità mal-Artikolu 14(3) tar-Regolament (UE) Nru 528/2012, l-Aġenzija Ewropea għas-Sustanzi Kimiċi, ("l-Aġenzija") għandha trid thejji u tissottometti opinjoni lill-Kummissjoni dwar it-tigdid tal-approvazzjoni tas-sustanza attiva fi żmien 270 jum minn meta tircievi r-rakkomandazzjoni mingħand l-awtorità kompetenti li tevalwa.
- (5) Meta wiehed iqis li l-propikonazol huwa kklassifikat bħala tossiku għar-riproduzzjoni kategorija 1B f'konformità mar-Regolament (KE) Nru 1272/2008 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill ⁽³⁾ u għalhekk jissodisfa l-kriterju ta' esklużjoni stipulat fil-punt (c) tal-Artikolu 5(1) tar-Regolament (UE) Nru 528/2012, huwa mehtieġ eżami ulterjuri sabiex jiġi deċiż jekk tal-inqas waħda mill-kundizzjonijiet tal-ewwel subparagrafu tal-Artikolu 5(2) tar-Regolament (UE) Nru 528/2012 hix issodisfata, u għaldaqstant jekk l-approvazzjoni tal-propikonazol tistax tiġġedded.
- (6) Id-data tal-iskadenza tal-approvazzjoni tal-propikonazol giet posposta għall-31 ta' Marzu 2021 bid-Deciżjoni ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) 2020/27 ⁽⁴⁾ sabiex jingħata biżżejjed żmien għall-eżami tal-applikazzjoni. Dan l-eżami għadu ma ġiex iffinalizzat u l-awtorità kompetenti tal-evalwazzjoni għadha ma ressqitx ir-rapport ta' valutazzjoni tagħha u l-konkluzjonijiet tal-evalwazzjoni tagħha lill-Aġenzija.

⁽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-tqegħid fis-suq tal-prodotti bijoċidali (ĠU L 123, 24.4.1998, p. 1).

⁽³⁾ Ir-Regolament (KE) Nru 1272/2008 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tas-16 ta' Diċembru 2008 dwar il-klassifikazzjoni, l-ittikkettar u l-imbagg tas-sustanzi u t-tahlitiet, li jemenda u jhassar id-Direttivi 67/548/KEE u 1999/45/KE, u li jemenda r-Regolament (KE) Nru 1907/2006 (ĠU L 353, 31.12.2008, p. 1).

⁽⁴⁾ Id-Deciżjoni ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) 2020/27 tat-13 ta' Jannar 2020 li tipposponi d-data tal-iskadenza tal-approvazzjoni tal-propikonazol għall-użu fil-prodotti bijoċidali tat-tip 8 (ĠU L 8, 14.1.2020, p. 39).

- (7) Ghaldaqstant, għal raġunijiet li mhumiex fil-kontroll tal-applikant, l-approvazzjoni tal-propikonazol għall-użu fi prodotti bijoċidali tat-tip ta' prodott 8 x'aktarx li se tiskadi qabel ma tittiehed deċiżjoni dwar it-tigdid tagħha. Għalhekk jixraq li tiġi posposta d-data tal-iskadenza tal-approvazzjoni tal-propikonazol għall-użu fi prodotti bijoċidali tat-tip ta' prodott 8 għal perjodu ta' żmien twil biżżejjed biex ikun jista' jsir l-istudju tal-applikazzjoni.
- (8) Meta jitqies il-perjodu meħtieġ għat-thejjja u s-sottomissjoni tal-opinjoni mill-Aġenzija, il-perjodu meħtieġ biex jiġi vvalutat jekk gietx issodisfata mill-inqas waħda mill-kundizzjonijiet tal-ewwel subparagrafu tal-Artikolu 5(2) tar-Regolament (UE) Nru 528/2012 u jekk tistax għalhekk tiġgedded l-approvazzjoni tal-propikonazol, huwa xieraq li d-data ta' skadenza tal-approvazzjoni tiġi posposta għall-31 ta' Diċembru 2022.
- (9) Minbarra d-data tal-iskadenza tal-approvazzjoni, jeħtieġ li l-propikonazol għall-użu fi prodotti bijoċidali tat-tip ta' prodott 8 jibqa' approvat soġġett għall-ispeċifikazzjonijiet u għall-kundizzjonijiet stipulati fl-Anness I tad-Direttiva 98/8/KE.

ADOTTAT DIN ID-DEĊIŻJONI:

Artikolu 1

Id-data tal-iskadenza tal-approvazzjoni tal-propikonazol għall-użu fi prodotti bijoċidali tat-tip ta' prodott 8 hija posposta għall-31 ta' Diċembru 2022.

Artikolu 2

Din id-Deċiżjoni għandha tidhol fis-seħh fl-ghoxrin jum wara dak tal-pubblikazzjoni tagħha fl-*Il-Ġurnal Uffiċjali tal-Unjoni Ewropea*.

Magħmul fi Brussell, il-25 ta' Frar 2021.

Għall-Kummissjoni

Il-President

Ursula VON DER LEYEN
