

DIRETTIVA TAL-KUMMISSJONI 2008/77/KE**tal-25 ta' Lulju 2008**

**li temenda d-Direttiva 98/8/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill biex tinkludi t-thiamethoxam
bhala sustanza attiva fl-Anness I għaliha**

(Test b'relevanza għaż-ŻEE)

IL-KUMMISSJONI TAL-KOMUNITAJIET EWROPEJ,

Wara li kkunsidrat it-Trattat li jistabbilixxi l-Komunità Ewropea,

Wara li kkunsidrat id-Direttiva 98/8/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tas-16 ta' Frar 1998 dwar it-tqegħid fis-suq tal-prodotti bijoċidali (¹), u b'mod partikolari t-tieni subparagrafu ta' l-Artikolu 16(2) tagħha,

Billi:

- (1) Ir-Regolament tal-Kummissjoni (KE) Nru 1451/2007 ta' l-4 ta' Dicembru 2007 dwar it-tieni fażi tal-programm ta' hidma ta' għaxar snin imsemmi fl-Artikolu 16(2) tad-Direttiva 98/8/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill dwar it-tqegħid fis-suq tal-prodotti bijoċidali (²) jistabbilixxi lista ta' sustanzi attivi li għandhom jiġu vvalutati, bil-ghan li possibbilment ikunu inklużi fl-Anness I, IA jew IB għad-Direttiva 98/8/KE. Dik il-lista tinkludi t-thiamethoxam.
- (2) Skond ir-Regolament (KE) Nru 1451/2007, it-thiamethoxam ġie evalwat skond l-Artikolu 11(2) tad-Direttiva 98/8/KE għall-użu fi prodotti tat-tip 8, preservattivi ta' l-injam, kif definit fl-Anness V għad-Direttiva 98/8/KE.
- (3) Spanja nhatret bhala l-Istat Membru Rapporteur u ressjet ir-rapport ta' l-awtorità kompetenti, flimkien ma' rakkommandazzjoni, lill-Kummissjoni fis-27 ta' Lulju 2007 skond l-Artikolu 14(4) u (6) tar-Regolament (KE) Nru 1451/2007.
- (4) Ir-rapport ta' l-awtorità kompetenti ġie rivedut mill-Istati Membri u mill-Kummissjoni. Skond l-Artikolu 15(4) tar-Regolament (KE) Nru 1451/2007, is-sejbiet mill-analizi ġew inkorporati, fi ħdan il-Kumitat Permanenti dwar il-Prodotti Bijoċidali fit-22 ta' Frar 2008, frapport ta' valutazzjoni.

(¹) GU L 123, 24.4.1998, p. 1. Id-Direttiva kif emendata l-ahħar mid-Direttiva 2008/31/KE (GU L 81, 20.3.2008, p. 57).

(²) GU L 325, 11.12.2007, p. 3.

(5) Mill-eżamijiet li saru jidher li prodotti bijoċidali li jintużaw bhala preservattivi ta' l-injam u li jkun fihom it-thiamethoxam jistgħu jiġi preżunti li jissodisfaw ir-rekwiżi stipulati fl-Artikolu 5 tad-Direttiva 98/8/KE. Għalhekk huwa xieraq li t-thiamethoxam jiġi inklużi fl-Anness I, sabiex ikun żgurat li fl-Istati Membri kollha l-awtorizzazzjonijiet għall-prodotti bijoċidali li jintużaw bhala preservattivi ta' l-injam u li fihom it-thiamethoxam jistgħu jingħataw, jiġi mmodifikati jew ikkancellati skond l-Artikolu 16(3) tad-Direttiva 98/8/KE.

(6) Madankollu, ġew identifikati riskji mhux aċċettabbli għat-trattament fil-post ta' njam fl-apert u ghall-injam ittrattat espost għall-elementi. Għalhekk, l-awtorizzazzjonijiet għal dawn l-užijiet ma għandhomx jingħataw sakemm ma titressaqx dejta sabiex turi li l-prodotti jistgħu jintużaw mingħajr riskji għall-ambient li mhumiex aċċettabbli.

(7) Meta jitqiesu r-riżultati tar-rapport ta' valutazzjoni, huwa floku li, għall-prodotti li fihom it-thiamethoxam u li jintużaw bhala preservattivi ta' l-injam, ikun hemm l-esigenza li jittieħdu miżuri ta' tnaqqis tar-riskju fuq il-livell ta' l-awtorizzazzjoni tal-prodotti, biex jiġi żgurat li r-riskji jitnaqqus għal livell aċċettabbli skond l-Artikolu 5 tad-Direttiva 98/8/KE u l-Anness VI għaliha. B'mod partikolari, għandhom jittieħdu miżuri flokhom sabiex iharsu l-kompartimenti tal-hamrija u akkwatiċi għaliex waqt l-evalwazzjoni ġew identifikati riskji li mhumiex aċċettabbli f'dawn il-kumpartimenti u l-prodotti intenzjonati għall-użu industrijal u/jew professionali għandhom jintużaw b'tagħmir protettiv xieraq jekk ir-riskju identifikat għall-utenti industrijal u/jew professionali ma jistax jitnaqqas b'xi mod ieħor.

(8) Huwa importanti li d-dispożizzjoni tiegħi ta' din id-Direttiva jkunu applikati b'mod simultanju fl-Istati Membri kollha sabiex jiżguraw trattament ugħwali tal-prodotti bijoċidali fis-suq li fihom is-sustanza attiva thiamethoxam u wkoll biex jiffacilitaw l-operat kif suppost tas-suq ġenerali tal-prodotti bijoċidali.

(9) Għandu jithalla jgħaddi perjodu ragonevoli qabel ma sustanza attiva tiġi inkluża fl-Anness I sabiex jippermetti l-İstati Membri u l-Partijiet interessati jippreparaw ruħhom biex jissodisfaw ir-rekwiżi l-ġoddha involuti u jiżgura li l-applikanti li ppreparaw id-dokumentazzjoni jistgħu jibbenifikaw bis-shih mill-perjodu ta' għaxar snin ta' protezzjoni tad-dejta, li skond l-Artikolu 12(1)(c)(ii) tad-Direttiva 98/8/KE jibda mid-data ta' l-inklużjoni.

- (10) Wara l-inklużjoni, l-Istati Membri għandhom jingħataw perjodu raġonevoli biex jimplimentaw l-Artikolu 16(3) tad-Direttiva 98/8/KE u b'mod partikolari biex jagħtu, jimmodifikaw jew jikkancellaw l-awtorizzazzjonijiet tal-prodotti bijoċidali fi prodotti tat-tip 8 li fihom it-thiamet-hoxam biex jiżguraw li dawn jikkonformaw mad-Direttiva 98/8/KE.
- (11) Id-Direttiva 98/8/KE għalhekk għandha tiġi emendata skond dan.
- (12) Il-miżuri provvuti f'din id-Direttiva huma skond l-opinjoni tal-Kumitat Permanenti tal-Prodotti Bijoċidali,

ADOTTAT DIN ID-DIRETTIVA:

Artikolu 1

L-Anness I għad-Direttiva 98/8/KE huwa emendat skond l-Anness għal din id-Direttiva.

Artikolu 2

Traspożizzjoni

1. L-Istati Membri għandhom jadottaw u jippubblikaw il-lig-jiġiet, ir-regolamenti u d-dispożizzjonijiet amministrattivi meħtieġa sabiex ikunu konformi ma' din id-Direttiva, sa mhux aktar tard mit-30 ta' Ġunju 2009. Huma għandhom jikkomunikaw minnufih lill-Kummissjoni t-test ta' dawk id-dispożizzjoni u t-tabella ta' korrelazzjoni bejn dawk id-dispożizzjoni u din id-Direttiva.

Għandhom japplikaw dawk id-dispożizzjonijiet mill-1 ta' Lulju 2010.

Meta l-Istati Membri jadottaw dawk id-dispożizzjoni, dawn għandhom ikollhom referenza għal din id-Direttiva jew għandhom ikunu akkumpanjati b'referenza bhal din fl-okkaż-joni tal-pubblikazzjoni ufficjali tagħhom. L-Istati Membri għandhom jistabbilixxu kif għandha ssir tali referenza.

2. L-Istati Membri għandhom jikkomunikaw lill-Kummissjoni t-test tad-dispożizzjoni prinċipali tal-liggi nazzjonali li huma jadottaw fil-qasam kopert b'din id-Direttiva.

Artikolu 3

Din id-Direttiva għandha tidhol fis-sehh fl-ghoxrin jum wara dak tal-pubblikazzjoni tagħha fil-Ġurnal Uffiċjali ta' l-Unjoni Ewropea.

Artikolu 4

Din id-Direttiva hija indirizzata lill-Istati Membri.

Magħmulu fi Brussell, 25 ta' Lulju 2008.

Għall-Kummissjoni

Stavros DIMAS

Membru tal-Kummissjoni

ANNEXS

L-entrata li ġejja "Nru 14" tiddahħal fl-Anness I għad-Dirrettiva 98/8/KE:

Nru	Isem Komuni	Isem IUPAC Numri ta' Identifikazzjoni	Purezza minima tas-sustanza attiva fil-prodott bijċċidali kif imqiegħed fis-suq	Data ta' l-inkluzjoni	Skadenza sa meta għandha tigħiġi ddeterminata l-konformità ma' l-Artikolu 16(3) (ħlief għall-prodotti li fihom iktar minn sustanza attiva waħda li għaliex l-iskaddenza sa meta għandhom jikkon-formaw na' l-Artikolu 16(3) għandha tkun dik stipulata fl-ahhar deċiżjoni minn dawk dwar l-inkluzjoni marbuta mas-sustanzi attiv tagħhom)	Data ta' skadenza ta' l-inkluzjoni	Tip ta' prodott	Dispozizzjonijiet spċifici (*)
14	thiamethoxam	thiamethoxam Nru tal-KE: 428-650-4 Nru tal-CAS: 153719-23-4	980 g/kg	1-1 ta' Luuju 2010	it-30 ta' Ġunju 2012	it-30 ta' 2020	ta'	ġunju

Meta jitqiesu s-suppożizzjoni jiet li saru waqt il-valutazzjoni tar-riskju, il-prodotti awtorizzati għall-użu industriali u/jew professionali jeħtieg li jiddu jidherx bit-taghħim persuna protteg-xieraq, sakemm ma jistax jintwera fl-applikazzjoni għall-utenti industriali u/jew professionali jisigħu jittaqqsu għal livell accettabbi b'mezzi ohra.

Meta jitqiesu r-riskji id-identifikati għall-kompartimenti tal-hamrija u akkwatċi, jeħtieg li jitteħedu mizuri xierqa għat-taffija tar-riskji sabiex jippro-tegu dawk il-kompartimenti. B'mod partikolari, it-tikkien u/jew il-fultetti tad-dejha tas-sikurezza tal-prodotti awtorizzati għall-użu industrijal għandhom jindikaw li l-injam li jkun għadu kemm gie trittat jeħtieġ lu jinħażen wara l-trattament taħha għata jew fuq baxi ieħsa impermeabbi biex ma jidherx li jkun hemm rilaxxi diretti fil-hamrija jew fl-ilma, u li kwalunkwe materjal li jiskula mill-injam jeħtieġ lu jingħabar għall-użu mill-ġdid jew għar-rimi.

Il-prodotti ma għandhomx jiġu awtorizzati għat-trattament fil-post ta' njan fl-apert jew għall-injan espost għall-elementi, sakemm ma tkunx tressset dejha biex turi li l-prodott jiġi dista r-rekkwiziti ta' l-Artikolu 5 u ta' l-Anness VI, jekk meħtieg bl-applikazzjoni ta' miżuri xierqa tat-taffija tar-riskju."

(*) Ghall-implementazzjoni tal-principji komuni ta' l-Anness VI, il-kontenut u l-konkużjoni jipu disponibbi fuq il-websajt tal-Kunċijsjoni: <http://ec.europa.eu/comm/environment/biocides/index.htm>