

DEĊIŻJONI TAL-KUMMISSJONI

tat-8 ta' Frar 2010

dwar in-nuqqas ta' inklużjoni tad-diazinon fl-Anness I, IA jew IB għad-Direttiva 98/8/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill dwar it-tqegħid fis-suq tal-prodotti bijoċidali

(notifikata bid-dokument numru C(2010) 749)

(Test b'relevanza għaż-ŻEE)

(2010/71/UE)

IL-KUMMISSJONI EWROPEA,

Wara li kkunsidrat it-Trattat dwar il-Funzjonament tal-Unjoni 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 tal-Artikolu 16(2) tagħha,

Billi:

(1) Ir-Regolament tal-Kummissjoni (KE) Nru 1451/2007 tal-4 ta' Diċembru 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 ta' prodotti bijoċidali ⁽²⁾ jistabbilixxi lista ta' sustanzi attivi li għandhom jiġu vvalutati, bl-għan li possibbilment jiġu inklużi fl-Anness I, IA jew IB għad-Direttiva 98/8/KE.

(2) Id-diazinon huwa inkluż f'dik il-lista għall-użu fil-prodotti tat-tip 18, l-insettiċidi, l-akariċidi u prodotti oħra għall-kontroll tal-artropodi, kif iddefinit fl-Anness V għad-Direttiva 98/8/KE.

(3) Id-data ta' skadenza għas-sottomissjoni ta' dossier komplet għas-sustanzi attivi għall-użu fil-prodotti tat-tip 18 kienet it-30 ta' April 2006. Madankollu ma wasal l-ebda dossier komplet f'dan il-perjodu taż-żmien.

(4) Il-Kummissjoni għarrfet lill-Istati Membri skont dan. Fl-14 ta' Ġunju 2006, il-Kummissjoni ppubblikat ukoll dak it-tagħrif permezz ta' mezzi elettronici.

(5) Fil-perjodu ta' tliet xhur minn dik il-pubblikazzjoni, kumpanija waħda indikat interess biex tiehu r-rwol ta' partecipant għad-diazinon għall-użu fil-prodotti tat-tip 18.

(6) Id-Deciżjoni tal-Kummissjoni 2007/794/KE tad-29 ta' Novembru 2007 li tistabbilixxi data ta' skadenza għida għall-prezentazzjoni ta' dossiers għal ċerti sustanzi li għandhom jiġu eżaminati skont il-programm ta' għaxar snin imsemmi fl-Artikolu 16(2) tad-Direttiva 98/8/KE ⁽³⁾ iffissat id-data ta' skadenza l-għida għas-sottomissjoni ta' dossier għat-30 ta' April 2008.

(7) Fi żmien din id-data ta' skadenza l-għida, qabel ma ssottometta d-dossier tiegħu, l-applikant ikkonsulta l-Portugall, l-Istat Membru Rapporteur mahtur għall-evalwazzjoni tad-diazinon, sabiex jistaqsi jekk il-prodott ta' referenza tiegħu, kullar kontra l-brieghed, kellux jitqies bħala prodott bijoċidali jew prodott mediċinali veterinarju.

(8) Il-Portugall, wara konsultazzjoni mal-Kummissjoni u l-Istati Membri l-oħra, għarraf lill-applikant li l-biċċa l-kbira tal-Istati Membri ma jqisux kullar kontra l-brieghed bħal dak li tqiegħed fis-suq mill-applikant bħala prodott bijoċidali iżda bħala prodott mediċinali veterinarju, kif iddefinit fl-Artikolu 1(2) tad-Direttiva 2001/82/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill ⁽⁴⁾.

(9) Fid-dawl ta' dan it-tagħrif l-applikant ma ssottomettix dossier għall-inklużjoni tad-diazinon fl-Anness I, IA jew IB għad-Direttiva 98/8/KE għall-prodotti tat-tip 18. Skont l-Artikolu 12(4) tar-Regolament (KE) Nru 1451/2007, ir-rwol ta' partecipant għad-diazinon għall-prodotti tat-tip 18 ma għadux jista' jittiehed.

(10) Minhabba li l-applikant ma ssottomettix dossier fi żmien il-perjodu stipulat, id-diazinon ma għandux jiġi inkluż għall-prodotti tat-tip 18 fl-Anness I, IA jew IB għad-Direttiva 98/8/KE.

(11) Huwa meħtieġ li jiġi stabbilit perjodu itwal għat-tnehhija gradwali tal-kullari kontra l-brieghed li tqiegħdu fis-suq ta' ċerti Stati Membri bħala prodotti bijoċidali sabiex jippermetti l-awtorizzazzjoni tagħhom bħala prodotti mediċinali veterinarji skont id-Direttiva 2001/82/KE.

⁽¹⁾ ĠU L 123, 24.4.1998, p. 1.

⁽²⁾ ĠU L 325, 11.12.2007, p. 3.

⁽³⁾ ĠU L 320, 6.12.2007, p. 35.

⁽⁴⁾ ĠU L 311, 28.11.2001, p. 1.

(12) Il-miżuri pprovduti f'din id-Deciżjoni huma skont l-opinjoni tal-Kumitat Permanenti dwar il-Prodotti Bijocidali,

ADOTTAT DIN ID-DECIŻJONI:

Artikolu 1

Id-diazinon (numru tas-CAS 333-41-5, numru tal-KE 206-373-8) ma ghandux jigi inkluz fl-Annessi I, IA jew IB għad-Direttiva 98/8/KE għall-prodotti tat-tip 18.

Artikolu 2

Il-kullari kontra l-brieghed li tqieghdu fis-suq bhala prodotti bijocidali u li fihom id-diazinon għall-użu fil-prodotti tat-tip 18 ma ghandhomx jibqghu jitqieghdu fis-suq b'effett mill-1 ta' Marzu 2013.

Prodotti bijocidali ohra li fihom id-diazinon għall-użu fil-prodotti tat-tip 18 ma ghandhomx jibqghu jitqieghdu fis-suq b'effett mill-1 ta' Marzu 2011.

Artikolu 3

Din id-Deciżjoni hija indirizzata lill-Istati Membri.

Magħmul fi Brussell, it-8 ta' Frar 2010.

Għall-Kummissjoni

Stavros DIMAS

Membre tal-Kummissjoni