



REGOLAMENT DELEGAT TAL-KUMMISSJONI (UE) 2024/1398

tal-14 ta' Marzu 2024

li jemenda r-Regolament (UE) Nru 528/2012 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill fir-rigward tal-estensjoni ulterjuri tat-tul tal-programm ta' hidma ghall-eżami sistematiku tas-sustanzi attivi bijoċidali eżistenti kollha

(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 89(1), it-tieni subparagrafu tiegħu,

Billi:

- (1) Ir-Regolament (UE) Nru 528/2012 dwar il-Prodotti Bijoċidali jipprovdi ghall-kontinwazzjoni tal-programm ta' hidma ghall-eżami sistematiku tas-sustanzi attivi kollha eżistenti użati fil-prodotti bijoċidali mibdi f'konformità mal-Artikolu 16(2) tad-Direttiva 98/8/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill (²).
- (2) F'konformità mal-Artikolu 89(1), l-ewwel subparagrafu tar-Regolament (UE) Nru 528/2012, il-programm ta' hidma għandu jitlesta sal-31 ta' Dicembru 2024.
- (3) Hemm dewmien sostanzjali fit-tlestitja tal-programm ta' hidma. Il-Kummissjoni ppreżentat valutazzjoni dettaljata ta' din is-sitwazzjoni lill-Kunsill u lill-Parlament Ewropew fir-rapport ta' implementazzjoni tar-Regolament (UE) Nru 528/2012 f'Għunju 2021 (³). Ir-raġunijiet ewlenin għaliex huma n-nuqqas ta' riżorsi allokati fl-Istati Membri, id-dewmien mill-applikanti biex jissottomettu data addizzjonal, mistoqsijiet teknici kumplessi dwar dossiers spċifici li jeħtieg li jiġu solvuti, l-evoluzzjoni tal-għida teknika u l-kriterji xjentifiċċi l-ġoddha għad-determinazzjoni tal-proprietajiet li jifixklu s-sistema endokrinali introddotti mir-Regolament Delegat tal-Kummissjoni (UE) 2017/2100 (⁴), li wasslu ghall-ħtieġa ta' aktar data u valutazzjonijiet ulterjuri.
- (4) Mill-2015 'l hawn, saru diskussionijiet b'mod regolari ma' esperti tal-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri dwar il-prodotti bijoċidali, u ntlaħqu ftehimiet dwar ghadd ta' azzjonijiet. Ĝew organizzati sessionijiet ta' hidma mill-Àgenzija Ewropea għas-Sustanzi Kimiči (ECHA), u ġie miftiehem ukoll Pjan ta' Azzjoni tal-ECHA dwar is-Sustanzi Attivi. Minkejja l-azzjonijiet li ttieħdu sa issa u l-progress li għadu jista' jinkiseb sal-31 ta' Dicembru 2024, huwa ċar li l-programm ta' hidma mhux se jiġi ffinalizzat sa dik id-data.
- (5) Meta jitqies li l-programm ta' hidma mhux se jiġi ffinalizzat sal-31 ta' Dicembru 2024, jeħtieg li jiġi estiż it-tul ta' żmien tiegħu. Wara diskussioni mal-esperti tal-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri dwar il-prodotti bijoċidali, il-Kummissjoni tqis li huwa xieraq li t-tul tal-programm ta' hidma jiġi estiż.
- (6) Għalhekk, jenħtieg li r-Regolament (UE) Nru 528/2012 jiġi emendat skont dan,

(¹) ĠU L 167, 27.6.2012, p. 1, ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/2012/528/oj?locale=mt>.

(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, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/1998/8/oj?locale=mt>).

(³) Ir-Rapport huwa disponibbli f'din il-link: <https://eur-lex.europa.eu/legal-content/MT/TXT/?uri=CELEX:52021DC0287> u d-Dokument ta' Hidma tal-Personal, li jippreżenta evidenza dettaljata għas-sejbiż deskritti fir-rapport, huwa disponibbli hawnhekk: <https://eur-lex.europa.eu/legal-content/EN/TXT/?uri=CELEX:3A52021SC0128&qid=1623670527414>

(⁴) Ir-Regolament Delegat tal-Kummissjoni (UE) 2017/2100 tal-4 ta' Settembru 2017 li jistabbilixxi l-kriterji xjentifiċċi għad-determinazzjoni tal-proprietajiet li jifixklu s-sistema endokrinali skont ir-Regolament (UE) Nru 528/2012 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill (ĠU L 301, 17.11.2017, p. 1, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_del/2017/2100/oj?locale=mt).

ADOTTAT DAN IR-REGOLAMENT:

Artikolu 1

Fl-Artikolu 89(1), l-ewwel subparagrafu, tar-Regolament (UE) Nru 528/2012, l-ahħar sentenza hija sostitwita b'dan li ġej:

“Il-Kummissjoni għandha tibqa’ għaddejja bil-programm ta’ hidma għall-eżami sistematiku tas-sustanzi attivi kollha eżistenti skont l-Artikolu 16(2) tad-Direttiva 98/8/KE bil-ghan li jitlesta sal-31 ta’ Diċembru 2030.”.

Artikolu 2

Dan ir-Regolament għandu jidhol fis-seħħi fl-ghoxrin jum wara dak tal-pubblikazzjoni tiegħu f'*Il-Ġurnal Ufficijali tal-Unjoni Ewropea*.

Dan ir-Regolament għandu jorbot fl-intier tiegħu u jaapplika direttament fl-Istati Membri kollha.

Magħmul fi Brussell, l-14 ta' Marzu 2024.

Għall-Kummissjoni

Il-President

Ursula VON DER LEYEN
