



2026/619

20.3.2026

DEĊIŻJONI TA' IMPLIMENTAZZJONI TAL-KUMMISSJONI (UE) 2026/619

tad-19 ta' Marzu 2026

li tipposponi d-data tal-iskadenza tal-approvazzjoni tal-ossidu tar-ram għall-użu fil-prodotti bijoċidali tat-tip ta' prodott 8 f'konformità mar-Regolament (UE) Nru 528/2012 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill

(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 lill-Kumitat Permanenti dwar il-Prodotti Bijoċidali,

Billi:

- (1) L-ossidu tar-ram iddahhal fl-Anness I tad-Direttiva 98/8/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill ⁽²⁾ bħala sustanza attiva għall-użu fil-prodotti bijoċidali tat-tip ta' prodott 8. Skont l-Artikolu 86 tar-Regolament (UE) Nru 528/2012, ġie għalhekk ikkunsidrat bħala approvat skont dak ir-Regolament sal-31 ta' Jannar 2024 soġġett għall-kundizzjonijiet stabbiliti fl-Anness I tad-Direttiva 98/8/KE.
- (2) Fis-27 ta' Lulju 2022, ġiet sottomessa applikazzjoni f'konformità mal-Artikolu 13(1) tar-Regolament (UE) Nru 528/2012 għat-tigdid tal-approvazzjoni tal-ossidu tar-ram għall-użu fil-prodotti bijoċidali tat-tip ta' prodott 8 ("l-applikazzjoni").
- (3) Fil-21 ta' Marzu 2023, l-awtorità kompetenti tal-evalwazzjoni ta' Franza infurmat lill-Kummissjoni li kienet iddeċidiet, skont l-Artikolu 14(1) tar-Regolament (UE) Nru 528/2012, li kienet meħtieġa evalwazzjoni shiha tal-applikazzjoni. Skont l-Artikolu 8(1) ta' dak ir-Regolament, l-awtorità kompetenti tal-evalwazzjoni għandha twettaq evalwazzjoni shiha tal-applikazzjoni fi żmien 365 jum mill-validazzjoni tagħha.
- (4) L-awtorità kompetenti tal-evalwazzjoni tista', skont kif ikun xieraq, tirrikjedi lill-applikant jipprovdi biżżejjed data biex titwettaq l-evalwazzjoni, f'konformità mal-Artikolu 8(2) tar-Regolament (UE) Nru 528/2012. F'dak il-każ, il-perjodu ta' 365 jum jiġi sospiż għal perjodu li ma jistax jaqbeż 180 jum b'kolloxx sakemm ma tkunx iġġustifikata sospensjoni itwal min-natura tad-data rikjesta jew minhabba ċirkostanzi eċċezzjonali.
- (5) Fi żmien 270 jum minn meta tircievi rakkomandazzjoni mill-awtorità kompetenti tal-evalwazzjoni, l-Aġenzija Ewropea għas-Sustanzi Kimiċi ("l-Aġenzija") trid theggi opinjoni dwar it-tigdid tal-approvazzjoni tas-sustanza attiva u tipprezentaha lill-Kummissjoni f'konformità mal-Artikolu 14(3) tar-Regolament (UE) Nru 528/2012.
- (6) Id-Deciżjoni ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) 2023/2100 ⁽³⁾ ipposponiet id-data tal-iskadenza tal-approvazzjoni tal-ossidu tar-ram għall-użu fil-prodotti bijoċidali tat-tip ta' prodott 8 għall-31 ta' Lulju 2026, sabiex ikun hemm biżżejjed żmien għall-eżami tal-applikazzjoni.
- (7) Fit-8 ta' Ottubru 2025, l-awtorità kompetenti tal-evalwazzjoni infurmat lill-Kummissjoni li l-evalwazzjoni ddewmet. L-awtorità kompetenti tal-evalwazzjoni tistenna li tibgħat ir-rapport ta' valutazzjoni tat-tigdid lill-Aġenzija fl-ewwel trimestru tal-2028.

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

⁽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>).

⁽³⁾ Id-Deciżjoni ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) 2023/2100 tat-28 ta' Settembru 2023 li tipposponi d-data tal-iskadenza tal-approvazzjoni tal-ossidu tar-ram għall-użu fil-prodotti bijoċidali tat-tip ta' prodott 8 f'konformità mar-Regolament (UE) Nru 528/2012 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill (ĠU L 241, 29.9.2023, p. 145, ELI: http://data.europa.eu/eli/dec_impl/2023/2100/oj).

- (8) Konsegwentement, minhabba raġunijiet lil hinn mill-kontroll tal-applikant, l-approvazzjoni aktarx tiskadi qabel ma tkun ittiehdet deċiżjoni dwar it-tigdid tagħha. Għalhekk, jixraq li d-data tal-iskadenza tal-approvazzjoni tiġi posposta ulterjorment għal perjodu ta' żmien biżżejjed biex tkun tista' tiġi eżaminata l-applikazzjoni. Wara li tqiesu l-limiti ta' żmien għall-evalwazzjoni mill-awtorità kompetenti tal-evalwazzjoni, u għat-thejjija u għas-sottomissjoni mill-Aġenzija tal-opinjoni tagħha u ż-żmien meħtieġ biex il-Kummissjoni tiddeċiedi jekk iġġeddidx l-approvazzjoni tal-ossidu tar-ram għall-użu fil-prodotti bijoċidali tat-tip ta' prodott 8, jenhtieg li d-data tal-iskadenza tiġi posposta għall-31 ta' Lulju 2029.
- (9) Wara l-posponiment ulterjuri tad-data tal-iskadenza tal-approvazzjoni, l-ossidu tar-ram jibqa' approvat għall-użu fil-prodotti bijoċidali tat-tip ta' prodott 8 sogġett għall-kundizzjonijiet stabbiliti fl-Anness I tad-Direttiva 98/8/KE,

ADOTTAT DIN ID-DEĊIŻJONI:

Artikolu 1

Id-data tal-iskadenza tal-approvazzjoni tal-ossidu tar-ram għall-użu fil-prodotti bijoċidali tat-tip ta' prodott 8 stabbilita fid-Deċiżjoni ta' Implimentazzjoni (UE) 2023/2100 hija posposta għall-31 ta' Lulju 2029.

Artikolu 2

Din id-Deċiżjoni għandha tidhol fis-sehh fl-ghoxrin jum wara dak tal-pubblikazzjoni tagħha f'*Il-Gurnal Uffiċjali tal-Unjoni Ewropea*.

Magħmul fi Brussell, id-19 ta' Marzu 2026.

Għall-Kummissjoni

Il-President

Ursula VON DER LEYEN