



2025/362

24.2.2025

DEĊIŻJONI TA' IMPLIMENTAZZJONI TAL-KUMMISSJONI (UE) 2025/362

tal-21 ta' Frar 2025

li tipposponi l-iskadenza tal-approvazzjoni tas-cypermethrin 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-tqeghid 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) Is-cypermethrin gie approvat bhala sustanza attiva għall-użu fil-prodotti bijoċidali tat-tip ta' prodott 8 bir-Regolament ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 945/2013 ⁽²⁾, soġġett għall-kundizzjonijiet stabbiliti fl-Anness ta' dak ir-Regolament.
- (2) L-approvazzjoni tas-cypermethrin għall-użu fil-prodotti bijoċidali tat-tip ta' prodott 8 ("l-approvazzjoni") se tiskadi fil-31 ta' Mejju 2025. Fl-24 ta' Novembru 2023, tressqet applikazzjoni f'konformità mal-Artikolu 13(1) tar-Regolament (UE) Nru 528/2012 għat-tiġdid tal-approvazzjoni ("l-applikazzjoni").
- (3) Fit-22 ta' Mejju 2024, l-awtorità kompetenti li tevalwa tal-Belġju 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) ta' dak ir-Regolament, l-awtorità kompetenti li tevalwa trid twettaq evalwazzjoni shiha tal-applikazzjoni fi żmien 365 jum mill-validazzjoni tagħha.
- (4) L-awtorità kompetenti li tevalwa tista', skont il-każ, teżiġi li l-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 il-180 jum b'kollox, sakemm ma tkunx iġġustifikata sospensjoni itwal minhabba n-natura tad-*data* rikjesta jew minhabba ċirkostanzi eċċezzjonali.
- (5) Fi żmien 270 jum minn meta tirċievi rakkomandazzjoni minghand l-awtorità kompetenti li tevalwa, l-Aġenzija Ewropea għas-Sustanzi Kimiċi trid thejji u tippreżenta opinjoni lill-Kummissjoni dwar it-tiġdid tal-approvazzjoni tas-sustanza attiva f'konformità mal-Artikolu 14(3) tar-Regolament (UE) Nru 528/2012.
- (6) Għaldaqstant, għal raġunijiet lil hinn mill-kontroll tal-applikant, l-approvazzjoni aktarx tiskadi qabel ma tkun ittiehdet deċiżjoni dwar it-tiġdid tagħha. Għalhekk, jixraq li d-*data* tal-iskadenza tal-approvazzjoni tiġi posposta għal perjodu twil biżżejjed biex l-applikazzjoni tkun tista' tiġi eżaminata. Wara li tqiesu l-limiti ta' żmien għall-evalwazzjonijiet mill-awtorità kompetenti li tevalwa, għat-thejji u għall-prezentazzjoni mill-Aġenzija Ewropea għas-Sustanzi Kimiċi tal-opinjoni tagħha u ż-żmien mehtieġ biex il-Kummissjoni tiddeċiedi jekk iġġeddix l-approvazzjoni, jenhtieġ li d-*data* tal-iskadenza tiġi posposta għat-30 ta' Novembru 2027.
- (7) Wara l-posponiment tad-*data* tal-iskadenza tal-approvazzjoni, is-cypermethrin jibqa' approvat għall-użu fil-prodotti bijoċidali tat-tip ta' prodott 8, soġġett għall-kundizzjonijiet stabbiliti fl-Anness tar-Regolament ta' Implimentazzjoni (UE) Nru 945/2013,

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

⁽²⁾ Ir-Regolament ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 945/2013 tat-2 ta' Ottubru 2013 li japprova ċ-ċipermetrina bhala sustanza attiva eżistenti għall-użu fil-prodotti bijoċidali għall-prodotti tat-tip 8 (ĠU L 261, 3.10.2013, p. 23, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2013/945/oj).

ADOTTAT DIN ID-DEĊIŻJONI:

Artikolu 1

Id-data tal-iskadenza tal-approvazzjoni tas-cypermethrin għall-użu fil-prodotti bijoċidali tat-tip ta' prodott 8, stabbilita fl-Anness tar-Regolament ta' Implimentazzjoni (UE) Nru 945/2013, hija posposta għat-30 ta' Novembru 2027.

Artikolu 2

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

Magħmul fi Brussell, il-21 ta' Frar 2025.

Għall-Kummissjoni
Il-President
Ursula VON DER LEYEN
