

BESCHIKKING VAN DE COMMISSIE**van 3 juli 2009****betreffende de tijdelijke toelating in het Franse departement Guyana van biociden die malathion bevatten***(Kennisgeving geschied onder nummer C(2009) 5349)**(2009/521/EG)*

DE COMMISSIE VAN DE EUROPESE GEMEENSCHAPPEN,

Gelet op het Verdrag tot oprichting van de Europese Gemeenschap,

Gelet op Richtlijn 98/8/EG van het Europees Parlement en de Raad van 16 februari 1998 betreffende het op de markt brengen van biociden ⁽¹⁾, en met name op artikel 15, lid 1,

Overwegende hetgeen volgt:

- (1) In artikel 16, lid 2, eerste alinea, van Richtlijn 98/8/EG (hierna „de richtlijn” genoemd) is bepaald dat de Commissie een tienjarig werkprogramma start voor een systematisch onderzoek van alle werkzame stoffen die op 14 mei 2000 reeds op de markt waren (hierna „het beoordelingsprogramma” genoemd).
- (2) Malathion (EC-nr. 204-497-7; CAS-nr. 121-75-5) is geïdentificeerd als een stof die vóór 14 mei 2000 op de markt is gebracht als werkzame stof voor biociden bestemd voor andere doeleinden dan bedoeld in artikel 2, lid 2, onder c) en d), van de richtlijn.
- (3) Aangezien er binnen de in deel B van bijlage V bij Richtlijn (EG) nr. 2032/2003 van de Commissie ⁽²⁾ voorgeschreven termijn geen volledig dossier is ingediend ter ondersteuning van de opname van malathion in bijlage I, IA of IB van de richtlijn, heeft de Commissie bij Beschikking 2007/565/EG van de Commissie ⁽³⁾ besloten dat malathion niet in bijlage I, IA en IB bij de richtlijn wordt opgenomen. Overeenkomstig artikel 4, lid 1, van Verordening (EG) nr. 1451/2007 van de Commissie ⁽⁴⁾ worden biociden die malathion bevatten niet meer op de markt gebracht.
- (4) In artikel 15, lid 1, van de richtlijn zijn de voorwaarden vastgesteld waaronder de lidstaten tijdelijk, voor een periode van ten hoogste 120 dagen, mogen toelaten dat biociden die niet aan de bepalingen van de richtlijn voldoen, op de markt worden gebracht. Een dergelijke toelating mag alleen worden verleend voor een beperkt en gecontroleerd gebruik, indien die maatregel noodzakelijk blijkt wegens een onvoorzien, niet op andere wijze te bestrijden gevaar. In dat geval licht de betrokken lidstaat

de andere lidstaten en de Commissie onmiddellijk in over deze maatregel onder opgave van de redenen daarvoor. De tijdelijke maatregel mag worden verlengd na een beslissing overeenkomstig de procedure als genoemd in artikel 28, lid 2, van de richtlijn.

- (5) Frankrijk heeft de Commissie en de andere lidstaten op de hoogte gebracht van zijn beslissing van 27 februari 2009 tot tijdelijke toelating van het op de markt brengen van malathion bevattende biociden van productsoort 18, zoals gedefinieerd in bijlage V bij Richtlijn 98/8/EG (insecticiden, acariciden en producten voor de bestrijding van andere geleedpotigen). De toelating is met ingang van 3 maart 2009 voor een termijn van 120 dagen verleend en geldt alleen voor de bestrijding van ziekteoverdragende insecten, uitgevoerd door overheidsinstanties in het Franse departement Guyana. Volgens de door Frankrijk verstrekte informatie was de tijdelijke toelating van biociden die malathion bevatten noodzakelijk gezien de zich snel verspreidende epidemie van dengue (knokkelkoorts) in Frans-Guyana. De lokale overheden hadden geen ander doeltreffend insecticide dat op grote schaal ter bestrijding van volwassen muskieten kan worden gebruikt, beschikbaar.
- (6) Op 28 april 2009 heeft Frankrijk de Commissie verzocht te besluiten dat de maatregel overeenkomstig artikel 15, lid 1, van Richtlijn 98/8/EG mag worden verlengd of herhaald. Dit verzoek was gebaseerd op het risico dat er in Frans-Guyana na afloop van de toelating op 1 juli 2009 nog steeds geen geschikt alternatief middel ter bestrijding van ziekteoverdragende muskieten beschikbaar zal zijn.
- (7) Gezien de ernst van de dengue-epidemie in het Franse overzeese departement Guyana, het huidige gebrek aan andere insecticiden dan malathion in dat departement en het risico dat alternatieve middelen na afloop van de tijdelijke toelating door Frankrijk nog niet beschikbaar zijn, is het wenselijk om Frankrijk een verlenging van de tijdelijke toelating toe te staan totdat alternatieve insecticiden beschikbaar zijn, doch uiterlijk tot 1 november 2009.
- (8) De in deze beschikking vervatte maatregelen zijn in overeenstemming met het advies van het Permanent Comité voor biociden,

⁽¹⁾ PB L 123 van 24.4.1998, blz. 1.⁽²⁾ PB L 307 van 24.11.2003, blz. 1.⁽³⁾ PB L 216 van 21.8.2007, blz. 17.⁽⁴⁾ PB L 325 van 11.12.2007, blz. 3.

HEEFT DE VOLGENDE BESCHIKKING GEGEVEN:

Artikel 1

Overeenkomstig artikel 15, lid 1, van Richtlijn 98/8/EG wordt Frankrijk tot 1 november 2009 toegestaan om malathion (EC-nr. 204-497-7; CAS-nr. 121-75-5) bevattende biociden van productsoort 18, zoals gedefinieerd in bijlage V van Richtlijn 98/8/EG (insecticiden, acariciden en producten voor de bestrijding van andere geleedpotigen), ter bestrijding van ziekteoverdragende muskieten in het Franse departement Guyana op de markt te brengen.

Artikel 2

1. Bij de toelating van het overeenkomstig artikel 1 op de markt brengen van biociden die malathion bevatten, dient Frankrijk te voldoen aan de volgende voorwaarden:

a) dergelijke biociden worden alleen onder toezicht van overheidsinstanties gebruikt;

b) dergelijke biociden worden alleen gebruikt totdat geschikte alternatieve biociden die voldoen aan de bepalingen van Richtlijn 98/8/EG in het Franse departement Guyana beschikbaar zijn.

2. Frankrijk informeert de Commissie uiterlijk 10 september 2009 over de toepassing van lid 1.

Artikel 3

Deze beschikking is gericht tot de Franse Republiek.

Gedaan te Brussel, 3 juli 2009.

Voor de Commissie

Stavros DIMAS

Lid van de Commissie