



Kunsill
tal-Unjoni Ewropea

Brussell, 21 ta' Novembru 2018
(OR. en)

14561/18

ENV 798
MI 871
DELECT 154

NOTA TA' TRASMISSJONI

minn:	Segretarju Ġenerali tal-Kummissjoni Ewropea, iffirmat mis-Sur Jordi AYET PUIGARNAU, Direttur
data meta waslet:	19 ta' Novembru 2018
lil:	Is-Sur Jeppe TRANHOLM-MIKKELSEN, Segretarju Ġenerali tal-Kunsill tal-Unjoni Ewropea
Nru dok. Cion:	C(2018) 7505 final
Suġġett:	DIRETTIVA DELEGATA TAL-KUMMISSJONI (UE) .../... ta' 16.11.2018 li temenda, għall-finijiet ta' adattament għall-progress xjentifiku u tekniku, l-Anness III tad-Direttiva 2011/65/UE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill fir-rigward ta' eżenzjoni għaċ-ċomb bħala attivatur fit-trab fluworexxenti ta' bozoz b'discharge li fihom il-fosfri

Id-delegazzjonijiet għandhom isibu meħmuż id-dokument C(2018) 7505 final.

Mehmuż: C(2018) 7505 final



IL-KUMMISSJONI
EWROPEA

Brussell, 16.11.2018
C(2018) 7505 final

DIRETTIVA DELEGATA TAL-KUMMISSJONI (UE) .../...

ta' 16.11.2018

li temenda, għall-finijiet ta' adattament għall-progress xjentifiku u tekniku, l-Anness III tad-Direttiva 2011/65/UE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill fir-rigward ta' eżenzjoni għaċ-ċomb bhala attivatur fit-trab fluworexxenti ta' bozoz b'discharge li fihom il-fosfri

(Test b'rilevanza għaž-ŻEE)

MEMORANDUM TA' SPJEGAZZJONI

1. KUNTEST TAL-ATT DELEGAT

Din id-Direttiva Delegata tal-Kummissjoni temenda, għall-finijiet tal-adattament għall-progress tekniku, l-Anness III tad-Direttiva 2011/65/UE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill dwar ir-restrizzjoni tal-użu ta' ċerti sustanzi perikolużi fit-tagħmir elettriku u elettroniku (tfassil mill-ġdid)¹ (id-Direttiva RoHS 2) fir-rigward ta' eżenzjoni għal applikazzjonijiet speċifiċi li fihom iċ-ċomb.

Id-Direttiva RoHS 2 tirrestringi l-użu ta' ċerti sustanzi perikolużi fit-tagħmir elettriku u elettroniku, kif previst fl-Artikolu 4 tagħha. Din daħlet fis-seħħ fil-21 ta' Lulju 2011.

Is-sustanzi ristretti huma elenkati fl-Anness II tad-Direttiva RoHS 2. Filwaqt li r-restrizzjonijiet fuq iċ-ċomb, il-merkurju, il-kadmju, il-kromju eżavalenti, il-bifenili polibromurati u l-eteri tad-difenil polibromurati huma diġà fis-seħħ, ir-restrizzjonijiet fuq il-bis(2-etilezil)ftalat (DEHP), il-benzilbutilftalat (BBP), il-ftalat tad-dibutil (DBP) u l-ftalat tad-diisobutil (DIBP) jibdew japplikaw mit-22 ta' Lulju 2019 jew aktar tard. L-Annessi III u IV tad-Direttiva RoHS 2 jelenkaw il-materjali u l-komponenti tat-tagħmir elettriku u elettroniku (EEE) għal applikazzjonijiet speċifiċi eżentati mir-restrizzjoni fuq is-sustanzi skont l-Artikolu 4(1) tad-Direttiva RoHS 2.

L-Artikolu 5 jipprevedi l-adattament għall-progress xjentifiku u tekniku (l-inklużjoni, it-tiġdid, l-emendi u r-revoka tal-eżenzjonijiet) tal-Annessi III u IV. Skont l-Artikolu 5(1)(a) l-eżenzjonijiet iridu jiġu inklużi fl-Annessi III u IV biss jekk l-inklużjoni ma ddgħajjifx il-protezzjoni tal-ambjent u tas-saħħa li jagħti r-Regolament (KE) Nru 1907/2006² u meta tiġi ssodisfata kwalunkwe waħda mill-kundizzjonijiet li ġejjin: it-tnehhija jew is-sostituzzjoni tagħhom permezz ta' bidliet fid-disinn jew fil-materjali u l-komponenti li ma jehtieġu l-ebda materjal jew sustanza elenkati fl-Anness II, mhijiex prattikabbli mil-lat xjentifiku jew tekniku; l-affidabbiltà tas-sostituti mhijiex żgurata; jew it-total tal-impatti negattivi fuq l-ambjent, is-saħħa u s-sikurezza tal-konsumatur ikkawżati mis-sostituzzjoni x'aktarx li jkun oghla mit-total tal-benefiċċji għall-ambjent, għas-saħħa u għas-sikurezza tal-konsumatur.

Barra minn hekk, l-Artikolu 5(1) jipprevedi li l-Kummissjoni Ewropea (il-Kummissjoni) għandha tinkludi materjali u komponenti tal-EEE għal applikazzjonijiet speċifiċi fil-listi tal-Annessi III u IV permezz ta' atti delegati individwali b'konformità mal-Artikolu 20. L-Artikolu 5(3) u l-Anness V jistabbilixxu l-proċedura għall-preżentazzjoni ta' applikazzjonijiet għall-ghoti, għat-tiġdid jew għar-revoka ta' eżenzjoni.

2. KONSULTAZZJONIJIET QABEL L-ADOZZJONI TAL-ATT

Mill-pubblikazzjoni tad-Direttiva RoHS 2, il-Kummissjoni rċeviet għadd ġmielu³ ta' talbiet minghand l-operaturi ekonomiċi, skont id-dispożizzjonijiet fl-Artikolu 5(3) u fl-Anness V, kemm għall-ghoti ta' eżenzjonijiet godda, kif ukoll għat-tiġdid ta' daww eżistenti.

¹ GU L 174, 1.7.2011, p. 88.

² GU L 396, 30.12.2006, p. 1.

³ Il-lista tinsab fuq: http://ec.europa.eu/environment/waste/rohs_eee/adaptation_en.htm

L-eżenzjoni 18(b) attwali tal-Anness III tippermetti l-użu taċ-ċomb bhala attivatur fit-trab fluworexxenti (1 % ċomb skont il-piż jew anqas) ta' bozoz b'discharge meta jintużaw bhala lampi għat-tismir li fihom il-fosfri bhall-BSP (BaSi2O5:Pb). Il-Kummissjoni rċeviet żewġ applikazzjonijiet għat-tiġdid ta' din l-eżenzjoni f'Diċembru 2014 u f'Jannar 2015. Filwaqt li l-eżenzjoni 18(b) kienet tiskadi fil-21 ta' Lulju 2016 għall-kategoriji 1 sa 7 u 10⁴, b'konformità mar-rekwiżiti tad-Direttiva RoHS (l-Artikolu 5(5), it-tieni subparagrafu), din għandha tibqa' tapplika sakemm il-Kummissjoni tiegħu deċiżjoni dwar l-applikazzjoni għat-tiġdid. Barra minn hekk, f'Jannar 2015, il-Kummissjoni rċeviet talba għal eżenzjoni ġdida nru 2015-3 biex tiżdied eżenzjoni ġdida fl-Anness IV għal bozoz b'discharge meta jintużaw bhala bozoz tal-fototerapija li fihom il-fosfri. Billi l-evalwazzjoni wriet li huwa mekkanikament possibbli li bozza maħsuba għall-użu mediku tista' toqgħod f'taġħmir għat-tismir u *vice versa*, ġie deċiż li dawn it-talbiet għal eżenzjoni jingħaqdu fil-valutazzjoni tal-eżenzjoni 18(b).

Sabiex issir evalwazzjoni tal-applikazzjoni għal eżenzjoni, il-Kummissjoni nediet studju biex twettaq il-valutazzjoni teknika u xjentifika meħtieġa, li kienet tinkludi konsultazzjoni online u miftuħa- ta' tmien ġimġhat mal-partijiet ikkonċernati⁵ dwar l-applikazzjoni. Waqt il-konsultazzjoni mal-partijiet ikkonċernati wasal kontribut wieħed.

Ir-rapport finali bil-valutazzjoni tal-applikazzjoni ġie ppubblikat⁶; u l-partijiet ikkonċernati ġew notifikati b'dan.

Sussegwentement, fil-15 ta' Diċembru 2016, il-Kummissjoni kkonsultat lill-grupp ta' esperti tal-Istati Membri għall-atti delegati skont id-Direttiva RoHS 2, waqt il-laqgħa ta' esperti, li involviet ukoll preżentazzjonijiet mill-applikanti u mill-partijiet l-aktar ikkonċernati. L-esperti qablu mal-abbozz ippreżentat mill-Kummissjoni, b'maġġoranza kbira ta' membri assenti jew li ma ddikjarawx il-fehma tagħhom. Skont il-Linji Gwida għal Regolamentazzjoni Aħjar, l-abbozz tad-Direttiva Delegata ġie ppubblikat fuq il-Portal għal Regolamentazzjoni Aħjar għal perjodu ta' erba' ġimġhat li matulu l-pubbliku seta' jippreżenta r-reazzjonijiet tiegħu. Waslu żewġ kummenti, li t-tnejn indirizzaw il-kwistjoni tal-kategoriji applikabbli għall-formulazzjoni tal-abbozz tad-Direttiva Delegata. Il-kummenti tqiesu u l-abbozz tad-Direttiva Delegata ġie emendat b'mod korrispondenti. Wara din l-emenda, matul it-tieni perjodu ta' erba' ġimġhat għar-reazzjonijiet mill-pubbliku, waslu erba' kummenti, li kollha kemm huma appoġġaw l-abbozz tad-Direttiva Delegata, u b'kumment wieħed li talab għal applikabbiltà immedjata u għal perjodu ta' validità itwal. Twettqu l-passi kollha meħtieġa marbuta mal-eżenzjonijiet mir-restrizzjoni tas-sustanza skont l-Artikoli 5(3) sa 5(7)⁷. Il-Kunsill u l-Parlament Ewropew ġew notifikati dwar l-attivitajiet kollha.

Ir-rapport finali saħaq l-aktar fuq l-informazzjoni u l-valutazzjoni tekniċi li ġejjin:

- L-attivatur taċ-ċomb fit-trab fluworexxenti huwa meħtieġ biex jippermetti li jiffluworixxi s-silikat tal-barju tal-fosfru. Dan jittrasforma r-radjażzjoni 254 nm għar-

⁴ Dawn il-kategoriji huma: 1. Apparat elettrodomestiku kbir; 2. Apparat elettrodomestiku żgħir; 3. Taġħmir tal-informatika u tat-telekomunikazzjoni; 4. Taġħmir tal-konsumatur; 5. Taġħmir tat-tidwil; 6. Ghodda elettrika u elettronika; 7. Ġugarelli, taġħmir ta' divertiment u tal-isport; 10. Apparat ta' distribuzzjoni awtomatika. Il-kategoriji EEE huma elenkati fl-Anness I tad-Direttiva RoHS.

⁵ [Perjodu ta' konsultazzjoni](#): mill-21.08.2015 sas-16.10.2015

⁶ <https://bookshop.europa.eu/en/assistance-to-the-commission-on-technological-socio-economic-and-cost-benefit-assessment-related-to-exemptions-from-the-substance-restrictions-in-electrical-and-electronic-equipment-pbKH0416554/>

⁷ Lista tal-passi amministrattivi meħtieġa tinsab fuq is-[sit web tal-Kummissjoni](#). L-istadju attwali tal-proċedura jista' jiġi kkonsultat għal kull abbozz tal-att delegat fir-Reġistru Interistituzzjonali tal-Atti Delegati fuq <https://webgate.ec.europa.eu/regdel/#/home>.

radjazzjoni UV ddisinjata (290nm-400nm) u jintuza faktar minn 95 % tal-lampi fluworexxenti ta' ġewwa tal-gass tal-merkurju bi pressjoni baxxa fit-tismir u f'ċerti applikazzjonijiet mediċi. Dan jipprovi intensità UV fuq tul ta' mewġa ta' 350 nm li hija kruċjali sabiex tinbeda l-pigmentazzjoni tal-ġilda (ir-riżultat tat-tismir).

- It-tagħmir għat-tismir huwa rregolat strettament fl-Unjoni u kwalunkwe alternattiva possibbli għaċ-ċomb jkollha tissodisfa il-kriterji dwar it-thassib fuq l-affidabbiltà, is-sikurezza u r-riskju għas-saħħa. Bhalissa, ma hemm l-ebda tali alternattiva disponibbli u għalhekk is-sostituzzjoni taċ-ċomb għadha xjentifikament u teknikament imprattikabbli.

Ir-riżultati tal-evalwazzjoni għall-kategoriji 1 sa 7 u għall-kategorija 10 juru li l-eżenzjoni speċifika hija konsistenti mar-Regolament (KE) Nru 1907/2006 (REACH) u b'hekk ma ddgħajjifx il-protezzjoni ambjentali u tas-saħħa mogħtija minnha, b'konformità mal-Artikolu 5 tad-Direttiva 2011/65/UE. Barra minn hekk, mill-inqas wieħed mill-kriterji rilevanti speċifikati fl-Artikolu 5(1)(a) huwa ssodisfat mit-talba għal eżenzjoni fir-rigward tal-entrata 18(b) fl-Anness III. Minhabba li għall-applikazzjonijiet ikkonċernati llum ma hemm l-ebda alternattiva affidabbli biżżejjed, jew alternattiva li x'aktarx titqiegħed fis-suq dalwaqt, il-perjodu ta' validità sal-21 ta' Lulju 2021 huwa ġġustifikat; billi ma jeżisti l-ebda sostitut affidabbli, tul dan il-perjodu mhu mistenni l-ebda impatt soċjoekonomiku negattiv tas-sostituzzjoni. Lanqas il-perjodu ta' validità mogħti mhu mistenni jhalli impatti negattivi fuq l-innovazzjoni. Barra minn hekk, fid-dawl tat-talba nru 2015-3 u tal-fatt li huwa mekkanikament possibbli li bozza maħsuba għall-użu mediku jew għat-tismir tista' toqgħod fl-istess unità tat-tidwil jew tagħmir, għandha tiżdied subentrata ġdida għall-eżenzjoni 18(b) speċifika għall-applikazzjonijiet mediċi (hlief dawk koperti mill-punt 34 tal-Anness IV).

Għall-kategoriji l-oħra għajr il-kategoriji 1 sa 7 u 10, l-eżenzjoni attwali tibqa' tghodd għall-perjodi ta' validità stabbiliti fl-Artikolu 5(2).

3. ELEMENTI ĠURIDIĊI TAL-ATT DELEGAT

Id-Direttiva Delegata tagħti eżenzjoni mir-restrizzjonijiet fl-Artikolu 4(1), li jridu jiġu elenkati fl-Anness III tad-Direttiva 2011/65/UE, għall-użu taċ-ċomb f'applikazzjonijiet speċifiċi.

L-istrument huwa Direttiva Delegata, kif previst fid-Direttiva 2011/65/UE, u b'mod partikolari li tissodisfa r-rekwiżiti rilevanti fl-Artikolu 5(1)(a) tagħha.

Id-Direttiva Delegata għandha l-għan li tikkontribwixxi għall-protezzjoni tas-saħħa tal-bniedem u tal-ambjent u li tapprossima d-dispożizzjonijiet għall-funzjonament tas-suq intern fil-qasam tat-tagħmir elettriku u elettroniku, billi tippermetti l-użu ta' sustanzi li suppost huma projbiti għal applikazzjonijiet speċifiċi, b'konformità mad-dispożizzjonijiet tad-Direttiva RoHS 2 u skont il-kundizzjonijiet mogħtija fiha u b'konformità mal-proċedura stabbilita fiha għall-adattament tal-Annessi III u IV għall-progress xjentifiku u tekniku.

B'konformità mal-prinċipju tal-proporzjonalità l-miżura ma tmurx lil hinn minn dak li hu meħtieġ sabiex jintlaħaq l-għan tagħha.

Il-proposta ma għandha l-ebda implikazzjoni fuq il-baġit tal-UE.

DIRETTIVA DELEGATA TAL-KUMMISSJONI (UE) .../...

ta' 16.11.2018

li temenda, għall-finijiet ta' adattament għall-progress xjentifiku u tekniku, l-Anness III tad-Direttiva 2011/65/UE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill fir-rigward ta' eżenzjoni għaċ-ċomb bhala attivatur fit-trab fluworexxenti ta' bozoz b'discharge li fihom il-fosfri

(Test b'rilevanza għaž-ŻEE)

IL-KUMMISSJONI EWROPEA,

Wara li kkunsidrat it-Trattat dwar il-Funzjonament tal-Unjoni Ewropea,

Wara li kkunsidrat id-Direttiva 2011/65/UE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tat-8 ta' Ġunju 2011 dwar ir-restrizzjoni tal-użu ta' ċerti sustanzi perikolużi fit-tagħmir elettriku u elettroniku¹, u b'mod partikolari l-Artikolu 5(1)(a) tagħha,

Billi:

- (1) Id-Direttiva 2011/65/UE teziġi li l-Istati Membri jiżguraw li t-tagħmir elettriku u elettroniku mqiegħed fis-suq ma jkunx fih ċerti sustanzi perikolużi elenkati fl-Anness II ta' dik id-Direttiva. Dak ir-rekwiżit ma japplikax għall-applikazzjonijiet elenkati fl-Anness III tad-Direttiva 2011/65/UE.
- (2) Il-kategoriji differenti tat-tagħmir elettriku u elettroniku li għalihom tapplika d-Direttiva 2011/65/UE huma elenkati fl-Anness I ta' dik id-Direttiva.
- (3) Iċ-ċomb hu sustanza ristretta elenkata fl-Anness II tad-Direttiva 2011/65/UE. L-użu taċ-ċomb bhala attivatur fit-trab fluworexxenti (1 % ċomb skont il-piż jew anqas) ta' bozoz b'discharge meta jintużaw bhala lampi għat-tismir li fihom il-fosfri bhall-BSP (BaSi2O5:Pb) kien, madankollu, eżentat mir-restrizzjoni u effettivament attwalment huwa elenkat fl-entrata 18(b) tal-Anness III ta' dik id-Direttiva. Id-data ta' skadenza oriġinali ta' dik l-eżenzjoni kienet, għall-kategoriji 1 sa 7 u 10, il-21 ta' Lulju 2016, skont it-tieni subparagrafu tal-Artikolu 5(2) ta' dik id-Direttiva.
- (4) Skont l-Artikolu 5(5) tad-Direttiva 2011/65/UE, il-Kummissjoni rċeviet applikazzjoni għat-tigdid ta' dik l-eżenzjoni qabel il-21 ta' Jannar 2015. Skont it-tieni subparagrafu ta' dak l-Artikolu, dik l-eżenzjoni tibqa' valida sakemm tkun giet adottata deċiżjoni dwar dik l-applikazzjoni.
- (5) Barra minn hekk, f'Jannar 2015, il-Kummissjoni rċeviet it-talba nru 2015-3 biex tiżdied eżenzjoni ġdida fl-Anness IV għall-bozoz b'discharge meta jintużaw bhala lampi tal-fototerapija (tagħmir mediku) li fihom il-fosfri. Billi l-evalwazzjoni wriet li

¹ ĠUL 174, 1.7.2011, p. 88.

huwa mekkanikament possibbli li bozza maħsuba għall-użu mediku tista' toqgħod f'taġġmir għat-tismir u *vice versa*, ġie deċiż li dawn it-talbiet għal eżenzjoni jingħaqdu fil-valutazzjoni tal-eżenzjoni 18(b) fl-Anness III.

- (6) L-attivatur taċ-ċomb fit-trab fluworexxenti huwa meħtieġ biex jippermetti li jiffluworixxi s-silikat tal-barju tal-fosfru. Dan jittrasforma r-radjazzjoni 254 nm għar-radjazzjoni UV ddisinjata (290nm-400nm) u huwa użat f'aktar minn 95 % tal-lampi fluworexxenti ta' ġewwa tal-gass tal-merkurju bi pressjoni baxxa fit-tismir u f'ċerti applikazzjonijiet mediċi. Dan jipprovd i intensità UV fuq tul ta' mewġa ta' 350 nm li hija kruċjali sabiex tinbeda l-pigmentazzjoni tal-ġilda.
- (7) It-tagħmir għat-tismir huwa rregolat strettament fl-Unjoni u kwalunkwe alternattiva possibbli għaċ-ċomb jkollha tissodisfa il-kriterji dwar it-tħassib fuq l-affidabbiltà, is-sikurezza u r-riskju għas-saħħa. Bħalissa, ma hemm l-ebda tali alternattivi disponibbli.
- (8) Minhabba n-nuqqas ta' sostituti affidabbli, is-sostituzzjoni jew l-eliminazzjoni taċ-ċomb għadu xjentifikament u teknikament imprattikabbli għal ċerti bozoz b'discharge li fihom il-fosfri. L-eżenzjoni hija konsistenti mar-Regolament (KE) Nru 1907/2006 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill² u għalhekk ma ddgħajjifx il-protezzjoni ambjentali u tas-saħħa mogħtija minnha. Għalhekk jenħtieġ li tiġġedded l-eżenzjoni għall-użu taċ-ċomb bħala attivatur fit-trab fluworexxenti (1 % ċomb skont il-piż jew anqas) tal-bozoz b'discharge meta jintużaw bħala lampi għat-tismir li fihom il-fosfri.
- (9) Billi, għall-applikazzjonijiet ikkonċernati għad ma hemmx alternattivi affidabbli disponibbli fis-suq, jenħtieġ li l-eżenzjoni għall-kategoriji 1 sa 7 u 10 tal-Anness I tad-Direttiva 2011/65/UE tiġi mġedda għall-perjodu massimu ta' validità ta' hames snin sal-21 ta' Lulju 2021. Fid-dawl tar-riżultati tal-isforzi li għaddejjin biex tinsab sostituzzjoni affidabbli, aktarx li t-tul tal-eżenzjoni mhux se jhalli impatti negattivi fuq l-innovazzjoni.
- (10) Għall-kategoriji l-oħra għajr il-kategoriji 1 sa 7 u 10 tal-Anness I tad-Direttiva 2011/65/UE, l-eżenzjoni attwali tibqa' valida skont il-perjodi ta' validità stabbiliti fit-tieni subparagrafu tal-Artikolu 5(2) tad-Direttiva 2011/65/UE. Għal raġunijiet ta' ċarezza, jenħtieġ li d-dati tal-iskadenza jiżdiedu fl-Anness III ta' dik id-Direttiva.
- (11) Fid-dawl tat-talba nru 2015-3 u tal-fatt li huwa mekkanikament possibbli li bozza maħsuba għall-użu mediku toqgħod f'taġġmir għat-tismir u *vice versa*, jenħtieġ li tiżdied subentrata ġdida 18(b)-I fl-Anness III tad-Direttiva 2011/65/UE speċifiċi għall-applikazzjonijiet mediċi bl-eċċezzjoni ta' daww koperti mill-entrata 34 tal-Anness IV tad-Direttiva 2011/65/UE. Jenħtieġ li din is-subentrata tkun tapplika għall-kategoriji 5 u 8 u li tkun valida sal-21 ta' Lulju 2021.
- (12) Għalhekk, jenħtieġ li d-Direttiva 2011/65/UE tiġi emendata skont dan.

² Ir-Regolament (KE) Nru 1907/2006 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tat-18 ta' Diċembru 2006 dwar ir-Registrazzjoni, l-Evalwazzjoni, l-Awtorizzazzjoni u r-Restrizzjoni ta' Sustanzi Kimiċi (REACH) u li stabilixxa Aġenzija Ewropea tal-Kimiċi (GU L 396, 30.12.2006, p. 1);

ADOTTAT DIN ID-DIRETTIVA:

Artikolu 1

L-Anness III tad-Direttiva 2011/65/UE hu emendat kif stabbilit fl-Anness ta' din id-Direttiva.

Artikolu 2

1. L-Istati Membri għandhom jadottaw u jippubblikaw, sa mhux iktar tard mi[nn] [l-aħħar jum tat- 12-il xahar wara d-dhul fis-seħh ta' din id-Direttiva] il-ligijiet, ir-regolamenti u d-dispożizzjonijiet amministrattivi meħtieġa biex jikkonformaw ma' din id-Direttiva. Huma għandhom jikkomunikaw minnufih it-test ta' dawk id-dispożizzjonijiet lill-Kummissjoni.

Huma għandhom japplikaw dawk id-dispożizzjonijiet mi[nn] [l-aħħar jum tat- 12-il xahar wara d-dhul fis-seħh ta' din id-Direttiva + jum 1].

Meta l-Istati Membri jadottaw dawk id-dispożizzjonijiet, fihom għandu jkun hemm referenza għal din id-Direttiva jew għandhom ikunu akkumpanjati minn dik ir-referenza meta ssir il-pubblikazzjoni uffiċjali tagħhom. Huma l-Istati Membri li għandhom jiddeċiedu kif issir dik ir-referenza.

2. L-Istati Membri għandhom jikkomunikaw lill-Kummissjoni t-test tad-dispożizzjonijiet prinċipali tad-dritt nazzjonali li jadottaw fil-qasam kopert minn din id-Direttiva.

Artikolu 3

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

Artikolu 4

Din id-Direttiva hija indirizzata lill-Istati Membri.

Magħmul fi Brussell, 16.11.2018

Għall-Kummissjoni
Il-President
Jean-Claude JUNCKER