

Il-Ġurnal Uffiċjali tal-Unjoni Ewropea

L 232



Edizzjoni bil-Malti

Legiżlazzjoni

Volum 60

8 ta' Settembru 2017

Werrej

II Atti mhux legiżlattivi

REGOLAMENTI

- ★ **Regolament ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) 2017/1529 tas-7 ta' Settembru 2017 li japprova s-sustanza bażika klorur tas-sodju skont ir-Regolament (KE) Nru 1107/2009 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill dwar it-tqeghid fis-suq ta' prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti, u li jemenda l-Anness tar-Regolament ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 540/2011 ⁽¹⁾** 1
- ★ **Regolament ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) 2017/1530 tas-7 ta' Settembru 2017 li jemenda r-Regolament ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 540/2011 fir-rigward tal-estensjoni tal-perjodu ta' approvazzjoni tas-sustanza attiva kwizalofop-p-tefuril ⁽¹⁾** 4
- ★ **Regolament ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) 2017/1531 tas-7 ta' Settembru 2017 li jgedded l-approvazzjoni tas-sustanza attiva imazamox bhala kandidat għal sostituzzjoni, skont ir-Regolament (KE) Nru 1107/2009 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill dwar it-tqeghid fis-suq ta' prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti, u li jemenda l-Anness tar-Regolament ta' Implimentazzjoni (UE) Nru 540/2011 ⁽¹⁾** 6

DEĊIŻIONIJET

- ★ **Deċiżjoni ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) 2017/1532 tas-7 ta' Settembru 2017 li tindirizza l-mistoqsijiet dwar il-valutazzjoni komparattiva tar-rodenticidi antikoagulanti skont l-Artikolu 23(5) tar-Regolament (UE) Nru 528/2012 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill ⁽¹⁾** 11

⁽¹⁾ Test b'rilevanza għaž-ŻEE.

Rettifika

- ★ **Rettifika tad-Deciżjoni (UE) 2017/1324 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tal-4 ta' Lulju 2017 dwar il-partecipazzjoni tal-Unjoni fis-Shubija fir-Riċerka u l-Innovazzjoni fiż-Żona tal-Mediterran (PRIMA) li pparteċipaw fiha b'mod kongunt diversi Stati Membri (ĠU L 185, 18.7.2017) 17**

II

(Atti mhux leġiżlattivi)

REGOLAMENTI

REGOLAMENT TA' IMPLIMENTAZZJONI TAL-KUMMISSJONI (UE) 2017/1529

tas-7 ta' Settembru 2017

li japprova s-sustanza bażika klorur tas-sodju skont ir-Regolament (KE) Nru 1107/2009 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill dwar it-tqeghid fis-suq ta' prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti, u li jemenda l-Anness tar-Regolament ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 540/2011

(Test b'rilevanza għaž-ŻEE)

IL-KUMMISSJONI EWROPEA,

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

Wara li kkunsidrat ir-Regolament (KE) Nru 1107/2009 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tal-21 ta' Ottubru 2009 dwar it-tqeghid fis-suq ta' prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti u li jhassar id-Direttivi tal-Kunsill 79/117/KEE u 91/414/KEE ⁽¹⁾, u b'mod partikolari l-Artikolu 23(5) flimkien mal-Artikolu 13(2) tiegħu,

Billi:

- (1) Bi qbil mal-Artikolu 23(3) tar-Regolament (KE) Nru 1107/2009, fis-7 ta' Ġunju 2016 il-Kummissjoni waslitilha applikazzjoni mill-Agriculture and Horticulture Development Board (UK) u mill-Institut Technique de l'Agriculture Biologique (ITAB) għall-approvazzjoni tal-melh bhala sustanza bażika biex tintuża bhala fungicida fuq il-faqgħegħ. Barra minn hekk, fil-21 ta' Lulju 2016, il-Kummissjoni rċeviet applikazzjoni minghand l-ITAB għall-approvazzjoni tal-melh tal-bahar bhala sustanza bażika għall-użu bhala fungicida u bhala insetticida fuq l-gheneb. Billi ż-żewġ applikazzjonijiet jikkonċernaw is-sustanza klorur tas-sodju ta' kwalità tajba għall-ikel, l-applikazzjonijiet ingħaqdu flimkien. L-applikazzjonijiet kellhom mehmuz magħhom l-informazzjoni mehtieġa skont it-tieni sottoparagrafu tal-Artikolu 23(3) tar-Regolament (KE) Nru 1107/2009.
- (2) Il-Kummissjoni talbet lill-Awtorità Ewropea dwar is-Sigurtà fl-Ikel (minn hawn 'il quddiem "l-Awtorità") għall-ghajnuna xjentifika. Fl-20 ta' Jannar 2017, l-Awtorità ppreżentat Rapport Tekniku dwar il-klorur tas-sodju lill-Kummissjoni ⁽²⁾. Il-Kummissjoni ppreżentat ir-rapport ta' rieżami ⁽³⁾ kif ukoll abbozz ta' dan ir-Regolament lill-Kumitat Permanenti dwar il-Pjanti, l-Animali, l-Ikel u l-Għalf fit-23 ta' Marzu 2017 u ffinalizzathom għal-laqgħa ta' dak il-Kumitat fl-20 ta' Lulju 2017.
- (3) Id-dokumentazzjoni mogħtija mill-applikant turi li l-klorur tas-sodju jissodisfa l-kriterji ta' oġġett tal-ikel kif iddefinit fl-Artikolu 2 tar-Regolament (KE) Nru 178/2002 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill ⁽⁴⁾. Barra minn hekk, is-sustanza ma tintużax b'mod ewlieni għal skopijiet ta' protezzjoni tal-pjanti, iżda madankollu hija utli għall-protezzjoni tal-pjanti f'prodott li jikkonsisti mis-sustanza u mill-ilma. Konsegwentement, għandha titqies bhala sustanza bażika.

⁽¹⁾ ĠU L 309, 24.11.2009, p. 1.

⁽²⁾ L-Awtorità Ewropea dwar is-Sigurtà fl-Ikel, 2016; Outcome of the consultation with Member States and EFSA on the basic substance application for hydrogen peroxide for use in plant protection as fungicide and bactericide in seed treatment and for disinfecting cutting tools. (L-eżitu tal-konsultazzjoni mal-Istati Membri u mal-EFSA dwar l-applikazzjoni tas-sustanza bażika għall-klorur tas-sodju għall-użu għall-protezzjoni tal-pjanti bhala fungicida u battericida fit-trattament taż-żrieragħ u għad-diżinfettar tal-ghodda tat-tqattigħ.) Pubblikazzjoni ġustifikattiva tal-EFSA 2016:EN-1091. 39 pp.

⁽³⁾ <http://ec.europa.eu/food/plant/pesticides/eu-pesticides-database/public/?event=activesubstance.selection&language=EN>.

⁽⁴⁾ Ir-Regolament (KE) Nru 178/2002 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tat-28 ta' Jannar 2002 li jistabbilixxi l-prinċipji ġenerali u l-htigijiet tal-liġi dwar l-ikel, li jistabbilixxi l-Awtorità Ewropea dwar is-Sigurtà fl-Ikel u jistabbilixxi l-proċeduri fi kwistjonijiet ta' sigurtà tal-ikel (ĠU L 31, 1.2.2002, p. 1).

- (4) Minn bosta eżaminazzjonijiet li saru jidher li l-klorur tas-sodju jista', b'mod ġenerali, jissodisfa r-rekwiżiti stabbiliti fl-Artikolu 23 tar-Regolament (KE) Nru 1107/2009, b'mod partikolari fir-rigward tal-użi li ġew eżaminati u ddettaljati fir-rapport ta' rieżami tal-Kummissjoni. Għaldaqstant jixraq li l-klorur tas-sodju jiġi approvat bħala sustanza bażika.
- (5) Madankollu, bi qbil mal-Artikolu 13(2) tar-Regolament (KE) Nru 1107/2009, flimkien mal-Artikolu 6 tiegħu, u fid-dawl tal-għarfien xjentifiku u tekniku attwali, jenħtieġ li jiddaħhlu ċerti kundizzjonijiet u restrizzjonijiet.
- (6) Bi qbil mal-Artikolu 13(4) tar-Regolament (KE) Nru 1107/2009, jenħtieġ li l-Anness tar-Regolament ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 540/2011 ⁽¹⁾ jiġi emendat skont dan.
- (7) Il-miżuri previsti f'dan ir-Regolament huma konformi mal-opinjoni tal-Kumitat Permanenti dwar il-Pjanti, l-Annimali, l-Ikel u l-Għalf,

ADOTTAT DAN IR-REGOLAMENT:

Artikolu 1

Approvazzjoni ta' sustanza bażika

Is-sustanza klorur tas-sodju hija approvata bħala sustanza bażika kif stabbilit fl-Anness I.

Artikolu 2

Emendi għar-Regolament ta' Implimentazzjoni (UE) Nru 540/2011

Ir-Regolament ta' Implimentazzjoni (UE) Nru 540/2011 huwa emendat bi qbil mal-Anness II ta' dan ir-Regolament.

Artikolu 3

Dhul fis-seħh

Dan ir-Regolament għandu jidhul fis-seħh fl-għoxrin jum wara dak tal-pubblikazzjoni tiegħu f'Il-Ġurnal Uffiċjali tal-Unjoni Ewropea.

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

Magħmul fi Brussell, is-7 ta' Settembru 2017.

Għall-Kummissjoni

Il-President

Jean-Claude JUNCKER

⁽¹⁾ Ir-Regolament ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 540/2011 tal-25 ta' Mejju 2011 li jimplementa r-Regolament (KE) Nru 1107/2009 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill f'dak li għandu x'jaqsam mal-lista ta' sustanzi attivi approvati (ĠU L 153, 11.6.2011, p. 1).

ANNEX I

Isem Komuni, Numri ta' Identifikazzjoni	Isem IUPAC	Purità ⁽¹⁾	Data tal-approvazzjoni	Dispożizzjonijiet speċifiċi
Klorur tas-sodju Nru CAS: 7647-14-5	Klorur tas-sodju	970 g/kg Tajjeb għall-ikel	It-28 ta' Settembru 2017	L-użi approvati bhala sustanza bażika huma biss dawk ta' fungicida u ta' insetticida. Il-klorur tas-sodju għandu jintuża skont il-kundizzjonijiet speċifiċi inklużi fil-konklużjonijiet tar-rapport ta' rieżami dwar il-klorur tas-sodju (SANTE/10383/2017) u b'mod partikolari fl-Appendiċijiet I u II tiegħu.

⁽¹⁾ Fir-rapport ta' rieżami jinsabu aktar dettalji dwar l-identità, l-ispeċifikazzjoni u l-modalitajiet tal-użu tas-sustanza bażika.

ANNEX II

Fil-Parti C tal-Anness tar-Regolament ta' Implimentazzjoni (UE) Nru 540/2011, tinzied l-entrata li ġejja:

Numru	Isem Komuni, Numri ta' Identifikazzjoni	Isem tal-IUPAC	Purità ⁽¹⁾	Data tal-approvazzjoni	Dispożizzjonijiet speċifiċi
"16"	Klorur tas-sodju Nru tal-CAS: 7647-14-5	Klorur tas-sodju	970 g/kg Tajjeb għall-ikel	It-28 ta' Settembru 2017	L-użi approvati bhala sustanza bażika huma biss dawk ta' fungicida u ta' insetticida. Il-klorur tas-sodju għandu jintuża skont il-kundizzjonijiet speċifiċi li jinsabu fil-konklużjonijiet tar-rapport ta' rieżami dwar il-klorur tas-sodju (SANTE/10383/2017) u b'mod partikolari fl-Appendiċijiet I u II tiegħu."

⁽¹⁾ Fir-rapport ta' rieżami jinsabu aktar dettalji dwar l-identità, l-ispeċifikazzjoni u l-modalitajiet tal-użu tas-sustanza bażika.

REGOLAMENT TA' IMPLIMENTAZZJONI TAL-KUMMISSJONI (UE) 2017/1530**tas-7 ta' Settembru 2017****li jemenda r-Regolament ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 540/2011 fir-rigward tal-estensjoni tal-perjodu ta' approvazzjoni tas-sustanza attiva kwizalofof-p-tefuril****(Test b'rilevanza għaż-ŻEE)**

IL-KUMMISSJONI EWROPEA,

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

Wara li kkunsidrat ir-Regolament (KE) Nru 1107/2009 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tal-21 ta' Ottubru 2009 dwar it-tqeghid fis-suq ta' prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti u li jhassar id-Direttivi tal-Kunsill 79/117/KEE u 91/414/KEE ⁽¹⁾, u b'mod partikolari l-ewwel paragrafu tal-Artikolu 17 tiegħu,

Billi:

- (1) Il-Parti A tal-Anness tar-Regolament ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 540/2011 ⁽²⁾ tistabbilixxi s-sustanzi attivi meqjusin approvati skont ir-Regolament (KE) Nru 1107/2009.
- (2) Iż-żmien u r-riżorsi mehtieġa biex titlesta l-valutazzjoni tal-applikazzjonijiet għat-tigdid tal-approvazzjonijiet tal-hafna sustanzi attivi li l-approvazzjonijiet tagħhom jiskadu bejn l-2019 u l-2021 u għalhekk id-Deciżjoni ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni C/2016/6104 ⁽³⁾ stabbiliet programm ta' hidma li jgħaqqad sustanzi attivi simili u jistabbilixxi l-prijoritajiet abbażi tat-thassib dwar is-sikurezza għas-saħha tal-bniedem u tal-annimali jew għall-ambjent kif previst fl-Artikolu 18 tar-Regolament (KE) Nru 1107/2009.
- (3) Orġinarjament, l-approvazzjonijiet tas-sustanzi attivi propakwiżafop, kwizalofof-p-etil u kwizalofof-p-tefuril kienu jiskadu bejn l-2019 u l-2021. Peress li dawn it-tliet sustanzi huma varjanti ester tal-kwizalofof, dawn għandhom proprjetajiet simili. Filwaqt li jitqiesu d-Deciżjoni ta' Implimentazzjoni C/2016/6104, il-proprjetajiet ta' periklu tal-kwizalofof-p-tefuril ⁽⁴⁾ u l-fatt li t-tliet sustanzi għandhom xebh importanti, jixraq li dawn jingabru flimkien biex tiġi allinjata l-għażla taż-żmien tal-valutazzjoni tagħhom u tal-proċess tal-analiżi bejn il-parti li tagħmel l-Awtorità Ewropea dwar is-Sigurtà fl-Ikel. Għalhekk il-fajls tat-tliet sustanzi għandhom jitressqu lill-Istati Membri relaturi rispettivi tagħhom matul l-istess perjodu taż-żmien.
- (4) L-approvazzjonijiet tal-propakwiżafop u tal-kwizalofof-p-etil jiskadu fit-30 ta' Novembru 2021. Sabiex tiġi allinjata l-għażla taż-żmien tal-valutazzjoni tas-sustanza kwizalofof-p-tefuril mal-valutazzjoni taż-żewġ sustanzi l-oħra, għandu jiġi estiż il-perjodu ta' approvazzjoni tas-sustanza kwizalofof-p-tefuril.
- (5) Tressqet applikazzjonijiet għat-tigdid tal-approvazzjoni tal-kwizalofof-p-tefuril skont ir-Regolament ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 844/2012 ⁽⁵⁾.
- (6) Fid-dawl tal-ghan tal-ewwel paragrafu tal-Artikolu 17 tar-Regolament (KE) Nru 1107/2009, għall-każijiet li ma jittressqilhom l-ebda fajl supplimentari skont ir-Regolament ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 844/2012 sa 30 xahar qabel id-data tal-iskadenza stabbilita fl-Artikolu 1 ta' dan ir-Regolament, il-Kummissjoni se tistabbilixxi d-data tal-iskadenza fl-istess data bħal dik ta' qabel dan ir-Regolament jew fl-eqreb data minn hemm 'il quddiem.
- (7) Fid-dawl tal-ghan tal-ewwel paragrafu tal-Artikolu 17 tar-Regolament (KE) Nru 1107/2009, għall-każijiet meta l-Kummissjoni se tadotta Regolament li jistipula li l-approvazzjoni tas-sustanza attiva msemmija f'dan

⁽¹⁾ ĠUL 309, 24.11.2009, p. 1.⁽²⁾ ĠUL 153, 11.6.2011, p. 1.⁽³⁾ Id-Deciżjoni ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni tat-28 ta' Settembru 2016 dwar l-istabbiliment ta' programm ta' hidma għall-valutazzjoni tal-applikazzjonijiet għat-tigdid tal-approvazzjonijiet tas-sustanzi attivi li jiskadu fl-2019, fl-2020 u fl-2021 skont ir-Regolament (KE) Nru 1107/2009 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill (ĠU C 357, 29.9.2016, p. 9).⁽⁴⁾ L-Opinjoni tal-Kumitat għall-Valutazzjoni tar-Riskji (RAC) tal-Aġenzija Ewropea għas-Sustanzi Kimiċi tipproponi l-klassifikazzjoni u t-tikkettar armonizzati tal-kwizalofof-p-tefuril fil-livell tal-UE. Adottata fit-3 ta' Ġunju 2016.⁽⁵⁾ Ir-Regolament ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 844/2012 tat-18 ta' Settembru 2012 li jistabbilixxi d-dispożizzjonijiet mehtieġa għall-implimentazzjoni tal-proċedura ta' tigdid għas-sustanzi attivi, kif previst fir-Regolament (KE) Nru 1107/2009 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill dwar it-tqeghid fis-suq ta' prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti (ĠU L 252, 19.9.2012, p. 26).

ir-Regolament ma tiġġeddidx għax ma jkunux ġew issodisfati l-kriterji tal-approvazzjoni, il-Kummissjoni se tistabbilixxi d-data tal-iskadenza bhall-istess data prevista qabel dan ir-Regolament jew inkella, jekk din id-data tiġi aktar tard, fid-data tad-dhul fis-sehh tar-Regolament li jistipula li l-approvazzjoni tas-sustanza attiva ma tiġġeddidx. Għall-kazijiet meta l-Kummissjoni se tadotta Regolament li jistipula t-tiġdid tas-sustanza attiva msemmija f'dan ir-Regolament, il-Kummissjoni se tipprova tistabbilixxi l-aktar data ta' applikazzjoni kmieni possibbli, kif xieraq skont iċ-ċirkostanzi.

- (8) Għalhekk ir-Regolament ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 540/2011 għandu jiġi emendat skont dan.
- (9) Il-miżuri previsti f'dan ir-Regolament huma skont l-opinjoni tal-Kumitat Permanenti dwar il-Pjanti, l-Annimali, l-Ikel u l-Għalf,

ADOTTAT DAN IR-REGOLAMENT:

Artikolu 1

Fis-sitt kolonna, "Skadenza tal-approvazzjoni", l-entrata 279 fil-Parti A tal-Anness tar-Regolament ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 540/2011, id-data "30 ta' Novembru 2019" fir-rigward tal-kwiżalofof-p-tefuri għandha ssir "30 ta' Novembru 2021".

Artikolu 2

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

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

Magħmul fi Brussell, is-7 ta' Settembru 2017.

Għall-Kummissjoni

Il-President

Jean-Claude JUNCKER

REGOLAMENT TA' IMPLIMENTAZZJONI TAL-KUMMISSJONI (UE) 2017/1531**tas-7 ta' Settembru 2017**

li jġedded l-approvazzjoni tas-sustanza attiva imazamox bhala kandidat għal sostituzzjoni, skont ir-Regolament (KE) Nru 1107/2009 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill dwar it-tqeghid fis-suq ta' prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti, u li jemenda l-Anness tar-Regolament ta' Implimentazzjoni (UE) Nru 540/2011

(Test b'rilevanza għaž-ŻEE)

IL-KUMMISSJONI EWROPEA,

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

Wara li kkunsidrat ir-Regolament (KE) Nru 1107/2009 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tal-21 ta' Ottubru 2009 dwar it-tqeghid fis-suq ta' prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti u li jhassar id-Direttivi tal-Kunsill 79/117/KEE u 91/414/KEE ⁽¹⁾, u b'mod partikulari l-Artikolu 24 flimkien mal-Artikolu 20(1) tiegħu,

Billi:

- (1) Id-Direttiva tal-Kummissjoni 2003/23/KE ⁽²⁾ inkludiet l-imazamox bhala sustanza attiva fl-Anness I tad-Direttiva tal-Kunsill 91/414/KEE ⁽³⁾.
- (2) Is-sustanzi attivi inklużi fl-Anness I tad-Direttiva 91/414/KEE jitqiesu li ġew approvati skont ir-Regolament (KE) Nru 1107/2009 u huma elenkati fil-Parti A tal-Anness tar-Regolament ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 540/2011 ⁽⁴⁾.
- (3) L-approvazzjoni tas-sustanza attiva imazamox, kif stipulat fil-Parti A tal-Anness tar-Regolament ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 540/2011, tiskadi fil-31 ta' Lulju 2018.
- (4) Tressqet applikazzjoni għat-tigdid tal-approvazzjoni tal-imazamox skont l-Artikolu 1 tar-Regolament ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 844/2012 ⁽⁵⁾ fil-perjodu taż-żmien previst f'dak l-Artikolu.
- (5) L-applikant ressaq id-dossiers supplimentari mehtieġa skont l-Artikolu 6 tar-Regolament ta' Implimentazzjoni (UE) Nru 844/2012. L-Istat Membru relatatur sab li l-applikazzjoni kienet kompluta.
- (6) L-Istat Membru relatatur hejja rapport ta' valutazzjoni tat-tigdid b'konsultazzjoni mal-Istat Membru korelatatur u pprezentah lill-Awtorità Ewropea dwar is-Sigurtà fl-Ikel (minn hawn 'il quddiem "l-Awtorità") u lill-Kummissjoni fit-13 ta' April 2015.
- (7) L-Awtorità baġtet ir-rapport ta' valutazzjoni tat-tigdid lill-applikant u lill-Istati Membri l-oħra għall-kummenti tagħhom, u għaddiet il-kummenti li rċeviet lill-Kummissjoni. L-Awtorità qiegħdet ukoll id-dossier tas-sommarju supplimentari għad-dispozzjoni tal-pubbliku.
- (8) Fil-15 ta' Marzu 2016, l-Awtorità baġtet lill-Kummissjoni l-konkluzjoni tagħha ⁽⁶⁾ dwar jekk jistax jiġi mistenni li l-imazamox tissodisfa l-kriterji għall-approvazzjoni previsti fl-Artikolu 4 tar-Regolament (KE) Nru 1107/2009. Fil-11 ta' Lulju 2016, il-Kummissjoni ressqet l-abbozz tar-rapport tat-tigdid għall-imazamox lill-Kumitat Permanenti dwar il-Pjanti, l-Annimali, l-Ikel u l-Għalf.
- (9) L-applikant ingħata l-opportunità li jipprezenta l-kummenti tiegħu dwar l-abbozz tar-rapport tat-tigdid.

⁽¹⁾ ĠUL 309, 24.11.2009, p. 1.

⁽²⁾ Id-Direttiva tal-Kummissjoni 2003/23/KE tal-25 ta' Marzu 2003 biex temenda d-Direttiva tal-Kunsill 91/414/KEE sabiex tinkludi imazamox, oxasulfuron, ethoxysulfuron, foramsulfuron, oxadiargyl u cyazofamid bhala sustanzi attivi (ĠUL 81, 28.3.2003, p. 39).

⁽³⁾ Id-Direttiva tal-Kunsill 91/414/KEE tal-15 ta' Lulju 1991 li tikkonċerna t-tqeghid fis-suq ta' prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti (ĠUL 230, 19.8.1991, p. 1).

⁽⁴⁾ Ir-Regolament ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 540/2011 tal-25 ta' Mejju 2011 li jimplimenta r-Regolament (KE) Nru 1107/2009 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill f'dak li għandu x'jaqsam mal-lista ta' sustanzi attivi approvati (ĠUL 153, 11.6.2011, p. 1).

⁽⁵⁾ Ir-Regolament ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 844/2012 tat-18 ta' Settembru 2012 li jistabbilixxi d-dispożizzjonijiet mehtieġa għall-implimentazzjoni tal-proċedura ta' tigdid għas-sustanzi attivi, kif previst fir-Regolament (KE) Nru 1107/2009 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill dwar it-tqeghid fis-suq ta' prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti (ĠUL 252, 19.9.2012, p. 26).

⁽⁶⁾ EFSA Journal 2016;14(4):4432. Disponibbli online fuq: www.efsa.europa.eu.

- (10) Dwar l-użu rappreżentattiv wiehed jew aktar ta' mill-inqas prodott wiehed għall-protezzjoni tal-pjanti li fih l-imazamox, ġie stabbilit li l-kriterji għall-approvazzjoni previsti fl-Artikolu 4 tar-Regolament (KE) Nru 1107/2009 huma ssodisfati. Jixraq għalhekk li l-approvazzjoni tal-imazamox tiġġedded.
- (11) Il-valutazzjoni tar-riskju għat-tiġdid tal-approvazzjoni tal-imazamox hija bbażata fuq għadd limitat ta' użi rappreżentattivi, li madankollu ma jillimitawx l-użi li għalihom jistgħu jiġu awtorizzati l-prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti li fihom l-imazamox. Għalhekk, huwa xieraq li titneħħa r-restrizzjoni fuq l-użu esklussivament bhala erbicida.
- (12) Madankollu, il-Kummissjoni tqis li l-imazamox huwa kandidat għal sostituzzjoni skont l-Artikolu 24 tar-Regolament (KE) Nru 1107/2009. L-imazamox hija sustanza persistenti u tossika skont il-punti 3.7.2.1 u 3.7.2.3 rispettivament tal-Anness II tar-Regolament (KE) Nru 1107/2009, billi n-nofs haġja fl-ilma helu u s-sediment hija aktar minn 120 jum u l-konċentrazzjoni ta' bla effett osservat għal żmien twil għall-pjanti akkwatiċi hija inqas minn 0,0045 mg/l. Għalhekk, l-imazamox jissodisfa l-kundizzjoni stabbilita fit-tieni inċiż tal-punt 4 tal-Anness II tar-Regolament (KE) Nru 1107/2009.
- (13) Għaldaqstant, jixraq li tiġġedded l-approvazzjoni tal-imazamox bhala kandidat għal sostituzzjoni.
- (14) Madankollu, skont l-Artikolu 14(1) tar-Regolament (KE) Nru 1107/2009, flimkien mal-Artikolu 6 tiegħu, u fid-dawl tal-għarfien xjentifiku u tekniku attwali, jehtieg li jiġu inklużi ċerti kundizzjonijiet u restrizzjonijiet.
- (15) Għaldaqstant, jenhtieg li l-Anness tar-Regolament ta' Implimentazzjoni (UE) Nru 540/2011 jiġi emendat skont dan.
- (16) Ir-Regolament ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) 2017/841 ⁽¹⁾ estenda l-perjodu ta' approvazzjoni tal-imazamox sal-31 ta' Lulju 2018 sabiex il-proċess ta' tiġdid ikun jista' jitlesta qabel tiskadi l-approvazzjoni ta' dik is-sustanza. Madankollu, peress li lahqet ittiehdet deċiżjoni dwar it-tiġdid qabel din id-data ta' skadenza estiża, jenhtieg li dan ir-Regolament japplika mill-1 ta' Novembru 2017.
- (17) Il-miżuri previsti f'dan ir-Regolament huma skont l-opinjoni tal-Kumitat Permanenti dwar il-Pjanti, l-Annimali, l-Ikel u l-Għalf,

ADOTTAT DAN IR-REGOLAMENT:

Artikolu 1

Tiġdid tal-approvazzjoni ta' sustanza attiva bhala kandidat għal sostituzzjoni

L-approvazzjoni tas-sustanza attiva imazamox bhala kandidat għal sostituzzjoni, iġġeddet kif stabbilit fl-Anness I.

Artikolu 2

Emendi tar-Regolament ta' Implimentazzjoni (UE) Nru 540/2011

L-Anness tar-Regolament ta' Implimentazzjoni (UE) Nru 540/2011 huwa emendat skont l-Anness II ta' dan ir-Regolament.

Artikolu 3

Dhul fis-seħh u data ta' applikazzjoni

Dan ir-Regolament għandu jidhul fis-seħh fl-għoxrin jum wara dak tal-pubblikazzjoni tiegħu f'Il-Ġurnal Uffiċjali tal-Unjoni Ewropea.

Għandu jibda japplika mill-1 ta' Novembru 2017.

⁽¹⁾ Ir-Regolament ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) 2017/841 tas-17 ta' Mejju 2017 li jemenda r-Regolament ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 540/2011 fir-rigward tal-estensjoni tal-perjodi ta' approvazzjoni tas-sustanzi attivi alfa-ċipermetrina, ir-razza *Ampelomyces quisqualis*: aq 10, benalaksil, bentażon, bifenazat, bromossinil, etil tal-karfentrażon, klorprofam, ċjażofamid, desmedifam, dikwat, DPX KE 459 (flupirsulfuron-metil), etossazol, famoksadon, fenamidon, flumjoksazina, foramsulfuron, ir-razza *Gliocladium catenulatum*: j1446, imazamox, imazosulfuron, isossaflutol, laminarin, metalaksil-m, metossifenożid, milbemektin, oksasulfuron, pendimetalin, fenmedifam, pimetozina, s-metolaklor, u triflossistrobin (ĠU L 125, 18.5.2017, p. 12).

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

Magħmul fi Brussell, is-7 ta' Settembru 2017.

Għall-Kummissjoni

Il-President

Jean-Claude JUNKER

Isem Komuni, Numri ta' Identifikazzjoni	Isem IUPAC	Purità ⁽¹⁾	Data tal-approvazzjoni	Skadenza tal-approvazzjoni	Dispożizzjonijiet speċifiċi
imazamox Nru CAS 114311-32-9 Nru CIPAC 619	2-[(RS)-4-isopropil-4-metil-5-osso-2-imidażolin-2-il]-5-metossimetil aċidu nikotiniku	≥ 950 g/kg L-impurità jon taċċjanur (CN ⁻) ma ghandhiex taqbeż il-5 mg/kg fil-materjal tekniku.	1 ta' Novembru 2017	31 ta' Ottubru 2024	Ghall-implimentazzjoni tal-prinċipji uniformi kif imsemmija fl-Artikolu 29(6) tar-Regolament (KE) Nru 1107/2009, ghandhom jitqiesu l-konklużjonijiet tar-rapport ta' tiġdid dwar l-imazamox, u b'mod partikolari l-Appendiċijiet I u II tiegħu. F'din il-valutazzjoni ġenerali, l-Istati Membri ghandhom jaghtu attenzjoni partikolari għal dan li ġej: — il-protezzjoni tal-konsumaturi; — il-protezzjoni tal-organizmi akkwatiċi u tal-pjanti terrestri mhux fil-mira; — il-harsien tal-ilma ta' taht l-art, meta s-sustanza tiġi applikata f'reġjuni li jkollhom hamrija u/jew kundizzjonijiet klimatiċi vulnerabbli. Il-kundizzjonijiet tal-użu ghandhom jinkludu miżuri ta' trazzin tar-riskju u ghandhom jinbnew programmi ta' monitoraġġ, fejn xieraq, biex tiġi vverifikata l-kontaminazzjoni potenzjali tal-ilma ta' taht l-art mill-imazamox u mill-metaboliti CL 312622 u CL 354825 f'żoni vulnerabbli.

⁽¹⁾ Aktar dettalji dwar l-identità u l-ispeċifikazzjoni tas-sustanza attiva jinsabu fir-rapport ta' rieżami.

L-Anness tar-Regolament ta' Implimentazzjoni (UE) Nru 540/2011 jiġi emendat kif ġej:

(1) fil-Parti A, tithassar l-entrata 41 dwar il-imazamox;

(2) fil-Parti E, tiżdied l-entrata li ġejja:

Numru	Isem Komuni, Numri ta' Identifikazzjoni	Isem IUPAC	Purità ⁽¹⁾	Data tal-approvazzjoni	Skadenza tal-approvazzjoni	Dispożizzjonijiet speċifiċi
"8	imazamox Nru CAS 114311-32-9 Nru CIPAC 619	2-[(RS)-4-isopropil-4-metil-5-osso-2-imidazo-lin-2-il]-5-metossimetil aċidu nikotiniku	≥ 950 g/kg L-impurità jon taċ-ċjanur (CN ⁻) ma għandhiex taqbeż il-5 mg/kg fil-materjal tekniku.	1 ta' Novembru 2017	31 ta' Ottubru 2024	Għall-implimentazzjoni tal-prinċipji uniformi kif imsemmija fl-Artikolu 29(6) tar-Regolament (KE) Nru 1107/2009, għandhom jitqiesu l-konkluzjonijiet tar-rapport ta' tiġdid dwar l-imazamox, u b'mod partikolari l-Appendicijiet I u II tiegħu. F'din il-valutazzjoni ġenerali, l-Istati Membri għandhom jagħtu attenzjoni partikolari għal dan li ġej: — il-protezzjoni tal-konsumaturi; — il-protezzjoni tal-organizmi akkwatiċi u tal-pjanti terrestri mhux fil-mira; — il-harsien tal-ilma ta' taħt l-art, meta s-sustanza tiġi applikata f'reġjuni li jkollhom hamrija u/jew kundizzjonijiet klimatiċi vulnerabbli. Il-kundizzjonijiet tal-użu għandhom jinkludu miżuri ta' trażżin tar-riskju u għandhom jinbnew programmi ta' monitoraġġ, fejn xieraq, biex tiġi vverifikata l-kontaminazzjoni potenzjali tal-ilma ta' taħt l-art mill-imazamox u mill-metaboliti CL 312622 u CL 354825 f'żoni vulnerabbli."

⁽¹⁾ Aktar dettalji dwar l-identità u l-ispeċifikazzjoni tas-sustanza attiva jinsabu fir-rapport ta' rieżami.

DEĊIŻJONIJIET

DEĊIŻJONI TA' IMPLIMENTAZZJONI TAL-KUMMISSJONI (UE) 2017/1532

tas-7 ta' Settembru 2017

li tindirizza l-mistoqsijiet dwar il-valutazzjoni komparattiva tar-rodenticidi antikoagulanti skont l-Artikolu 23(5) tar-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-ewwel subparagrafu tal-Artikolu 23(5) tiegħu,

Billi:

- (1) Matul is-60 laqgħa tar-rappreżentanti tal-Awtoritajiet Kompetenti tal-Istati Membri għall-implimentazzjoni tar-Regolament (UE) Nru 528/2012 li saret bejn l-20 u l-21 ta' Mejju 2015, l-Istati Membri kollha ressqu għadd ta' mistoqsijiet lill-Kummissjoni li jridu jiġu indirizzati fil-livell tal-Unjoni fil-kuntest tal-valutazzjoni komparattiva li trid titwettagħ mat-tiġdid tal-prodotti bijoċidali rodenticidi antikoagulanti ("rodenticidi antikoagulanti").
- (2) Il-mistoqsijiet imressqa kienu dawn li ġejjin: (a) Id-diversità kimika tas-sustanzi attivi fir-rodenticidi awtorizzati fl-Unjoni hija adegwata biex timinimizza l-okkorrenza tar-reżistenza fl-organizmi ta' hsara fil-mira?; (b) Għall-użi differenti speċifikati fl-applikazzjonijiet għat-tiġdid, jeżistu prodotti bijoċidali alternattivi awtorizzati jew mezz ta' kontroll mhux kimiċi u metodi ta' prevenzjoni?; (c) Dawn l-alternattivi għandhom riskju ġenerali ħafna aktar baxx għas-saħħa tal-bniedem, għas-saħħa tal-annimali u għall-ambjent?; (d) Dawn l-alternattivi huma effettivi biżżejjed?; (e) Dawn l-alternattivi ma għandhom l-ebda żvantaġġ Prattiku u ekonomiku sinifikanti?
- (3) It-tweġibiet għal dawn il-mistoqsijiet huma rilevanti għal kull awtorità kompetenti riċeventi sabiex tiddeċiedi jekk għewx issodisfati l-kriterji tal-Artikolu 23(3)(a) u (b) tar-Regolament (UE) Nru 528/2012, u b'konsegwenza ta' dan, jekk għandhiex tipprojbixxi jew tillimita t-tqeghid fis-suq jew l-użu tar-rodenticidi antikoagulanti.
- (4) Skont l-Artikolu 75(1)(g) tar-Regolament (UE) Nru 528/2012, il-Kummissjoni talbet lill-Aġenzija Ewropea għas-Sustanzi Kimiċi ("l-Aġenzija") biex tagħti opinjoni li tindirizza l-mistoqsijiet għall-użi differenti li jistgħu jkunu awtorizzati fir-rodenticidi antikoagulanti skont il-kundizzjonijiet u l-miżuri ta' mitigazzjoni tar-riskju msemmija fl-opinjonijiet ⁽²⁾ adottati mill-Kumitat dwar il-Prodotti Bijoċidali tal-Aġenzija waqt is-16-il laqgħa għat-tiġdid tal-approvazzjonijiet tas-sustanza attiva.
- (5) Fit-2 ta' Marzu 2017, il-Kumitat dwar il-Prodotti Bijoċidali tal-Aġenzija adotta l-opinjoni tal-Aġenzija ⁽³⁾.
- (6) Skont dik l-opinjoni, fin-nuqqas ta' rodenticidi antikoagulanti, l-użu ta' prodotti bijoċidali rodenticidi li fihom sustanzi attivi ohra, iwassal għal diversità kimika inadegwata biex tiġi minimizzata l-okkorrenza tar-reżistenza fl-organizmi ta' hsara fil-mira. Dawn il-prodotti wrew ukoll xi żvantaġġi Prattiki u ekonomiċi sinifikanti għall-użi rilevanti.
- (7) L-opinjoni qieset ukoll għadd ta' metodi ta' kontroll mhux kimiċi jew ta' prevenzjoni ("alternattivi mhux kimiċi"), li jistgħu jipprovdur effikaċja biżżejjed, f'ċerti ċirkostanzi, kemm jekk jintużaw waħedhom kif ukoll jekk ikunu

⁽¹⁾ ĠUL 167, 27.6.2012, p. 1.

⁽²⁾ <https://echa.europa.eu/mt/regulations/biocidal-products-regulation/approval-of-active-substances/bpc-opinions-on-active-substance-approval>

⁽³⁾ Opinjoni ECHA/BPC/145/2017, disponibbli fuq is-sit web: https://echa.europa.eu/documents/10162/21680461/bpc_opinion_comparative-assessment_ar_en.pdf/bf81f0a5-3e95-6b7d-d601-37db9bb16fa5

kkombinati. Madankollu, m'hemmx biżżejjed evidenza xjentifika li turi li dawk l-alternattivi mhux kimiċi huma effettivi biżżejjed skont il-kriterji stabbiliti fil-gwida maqbula tal-Unjoni ⁽¹⁾ bil-ghan li tipprojbixxi jew tillimita l-użi awtorizzati tar-rodenċiċi antikoagulanti.

- (8) Minkejja dan, il-Kummissjoni tinnota li r-rakkomandazzjoni fl-opinjoni li l-użu tal-alternattivi mhux kimiċi hija parti fundamentali tal-ġestjoni tal-organizmu ta' hsara għall-kontroll tar-roditori u tal-użu xieraq tar-rodenċiċi antikoagulanti skont l-Artikolu 17(5) tar-Regolament (UE) Nru 528/2012.
- (9) Il-miżuri previsti f'din id-Deċiżjoni huma skont l-opinjoni tal-Kumitat Permanenti dwar il-Prodotti Bijoiċidali,

ADOTTAT DIN ID-DEĊIŻJONI:

Artikolu 1

Għall-finijiet tal-Artikolu 23(3) tar-Regolament (UE) Nru 528/2012, l-awtoritajiet kompetenti riċevanti tal-Istati Membri għandhom iqisu l-informazzjoni li tindirizza dawn il-mistoqsijiet indirizzati lill-Kummissjoni dwar il-valutazzjoni komparattiva tal-prodotti bijoiċidali rodentiċi antikoagulanti mogħtija fl-Anness.

Artikolu 2

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

Magħmul fi Brussell, is-7 ta' Settembru 2017.

Għall-Kummissjoni

Il-President

Jean-Claude JUNCKER

⁽¹⁾ Nota ta' gwida teknika dwar il-Valutazzjoni komparattiva tal-prodotti bijoiċidali, disponibbli fuq is-sit web: <https://circabc.europa.eu/w/browse/d309607f-f75b-46e7-acc4-1653cadcaf7e>

ANNEX

Informazzjoni li tindirizza l-mistoqsijiet magħmula mill-Istati Membri lill-Kummissjoni dwar il-valutazzjoni komparattiva tal-prodotti bijoċidali rodenticidi antikoagulanti.

Għall-finijiet ta' dawn il-mistoqsijiet, l-użi speċifikati msemminja fl-Artikolu 23(3)(a) tar-Regolament (UE) Nru 528/2012 huma elenkati fit-Tabella 1.

Tabella 1

L-użi speċifikati għar-rodenticidi antikoagulanti

Numru tal-użu	Organizmi fil-mira	Qasam tal-użu	Kategoriji tal-utenti	Metodu ta' applikazzjoni
#1	<i>Mus musculus</i> (grieden tal-imramma) (Jistgħu jiżdiedu organizmi ohra fil-mira)	Intern	Pubbliku ingenerali	Lixka lesta biex tintuża fi stazzjonijiet tal-lixkar issigillati sew.
#2	<i>Rattus norvegicus</i> (far tal-kampanja) <i>Rattus rattus</i> (far iswed)	Intern	Pubbliku ingenerali	Lixka lesta biex tintuża fi stazzjonijiet tal-lixkar issigillati sew.
#3	<i>Rattus norvegicus</i> (far tal-kampanja) <i>Rattus rattus</i> (far iswed) (Organizmi ohra fil-mira — ħlief grieden tal-imramma — jistgħu jiżdiedu (eż. firien (gerriema))	Estern, madwar il-bini	Pubbliku ingenerali	Lixka lesta biex tintuża fi stazzjonijiet tal-lixkar issigillati sew.
#4	<i>Mus musculus</i> (grieden tal-imramma) (Jistgħu jiżdiedu organizmi ohra fil-mira)	Intern	Professjonisti	Lixka lesta biex tintuża fi stazzjonijiet tal-lixkar issigillati sew.
#5	<i>Rattus norvegicus</i> (far tal-kampanja) <i>Rattus rattus</i> (far iswed)	Intern	Professjonisti	Lixka lesta biex tintuża fi stazzjonijiet tal-lixkar issigillati sew.
#6	<i>Mus musculus</i> (grieden tal-imramma) <i>Rattus norvegicus</i> (far tal-kampanja) <i>Rattus rattus</i> (far iswed)	Estern, madwar il-bini	Professjonisti	Lixka lesta biex tintuża fi stazzjonijiet tal-lixkar issigillati sew.
#7	<i>Mus musculus</i> (grieden tal-imramma) <i>Rattus norvegicus</i> (far tal-kampanja) <i>Rattus rattus</i> (far iswed)	Intern	Professjonisti mharrġa	Lixka lesta biex tintuża jew formulazzjonijiet ta' kuntatt lesti biex jintużaw
#8	<i>Mus musculus</i> (grieden tal-imramma) <i>Rattus norvegicus</i> (far tal-kampanja) <i>Rattus rattus</i> (far iswed)	Estern, madwar il-bini	Professjonisti mharrġa	Lixka lesta biex tintuża
#9	<i>Rattus norvegicus</i> (far tal-kampanja) <i>Rattus rattus</i> (far iswed)	Estern, fil-mifuh Estern, fil-miżbljet	Professjonisti mharrġa	Lixka lesta biex tintuża
#10	<i>Rattus norvegicus</i> (far tal-kampanja)	Fid-drenagg	Professjonisti mharrġa	Lixka lesta biex tintuża

Mistoqsija (a): Id-diversità kimika tas-sustanzi attivi fir-rodentiċi awtorizzati fl-UE hija adegwata biex timinimizza l-okkorrenza tar-reżistenza fl-organizmi ta' hsara fil-mira?

Hemm hames sustanzi attivi approvati fil-prodotti bijoċidali għall-prodotti tat-tip 14 b'mod ta' azzjoni differenti minn dak tar-rodentiċi antikoagulanti (l-alfakloralożju, il-fosfidu tal-aluminju li jirrilaxxa l-fosfina, id-diossidu tal-karbonju, ċjanur tal-idroġenu u t-trab taċ-ċifċiegha tal-qamhirrum).

Skont l-opinjoni, ir-reqwiżit minimu fil-gwida maqbula tal-Unjoni li jkun hemm tliet alternattivi differenti b'modi differenti ta' azzjoni ma jintlaħaqx għal kwalunkwe wiehed mill-użi speċifikati elenkati fit-Tabella 1. Għalhekk, fin-nuqqas tar-rodentiċi antikoagulanti, il-kundizzjoni fl-Artikolu 23(3)(b) tar-Regolament (UE) Nru 528/2012 li d-diversità kimika tas-sustanzi attivi hija adegwata biex biex timinimizza l-okkorrenza tar-reżistenza fl-organizmi ta' hsara fil-mira ma gietx issodisfata.

Mistoqsija (b): Għall-użi differenti speċifikati fl-applikazzjonijiet għat-tiġdid, jeżistu prodotti bijoċidali alternattivi awtorizzati jew mezzi ta' kontroll mhux kimiċi u metodi ta' prevenzjoni?

It-tabelli 2 u 3 jagħtu harsa ġenerali tal-alternattivi meqjusa fl-opinjoni sabiex tiġi indirizzata din il-mistoqsija.

Tabella 2

Harsa ġenerali tal-prodotti bijoċidali alternattivi awtorizzati għall-użi speċifikati tar-rodentiċi antikoagulanti

Sustanza attiva fil-prodotti bijoċidali alternattivi	Tip ta' applikazzjoni	Numru tal-użu kif deskritt fit-Tabella 1									
		#1	#2	#3	#4	#5	#6	#7	#8	#9	#10
Alfakloralożju	Lixka	iva			iva			Għall-ġrieden biss			
Fosfid tal-aluminju li jirrilaxxa l-fosfina	Fumigant								Għar-R. norvegicus biss	Għar-R. norvegicus biss	
Diossidu tal-karbonju	Kannestru għal apparat tal-qbid							Għall-ġrieden biss			

Il-prodotti bijoċidali alternattivi awtorizzati ma jkopru l-użi kollha speċifikati għar-rodentiċi antikoagulanti (ara t-Tabella 2). Għal uħud mill-użi (numru tal-użu #2, #3, #5, #6 u #10), mhuwa disponibbli l-ebda prodott bijoċidali alternattiv awtorizzat. Għall-użu #7, hemm prodotti bijoċidali alternattivi awtorizzati għall-ġrieden biss, u għall-użi #8 u #9 hemm prodotti bijoċidali alternattivi awtorizzati għall-firien biss (*R. norvegicus*).

Tabella 3

Harsa ġenerali tal-alternattivi mhux kimiċi identifikati għall-użi speċifikati tar-rodentiċi antikoagulanti

Alternattiv mhux kimiku rrapportat	Mod ta' azzjoni	Użi potenzjalment koperti
Trattamenti kurattivi		
Nases tar-rodituri elettrici	Nases b'kurrent elettriku li joqtol ir-rodituri li jidhlu fin-nassa.	1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10
Pannelli bil-kolla	Ir-rodituri jehlu bil-kolla, iżda l-qtil irid isir separatament.	1, 4, 6, 7, 8

Alternattivi mhux kimiku rrapportat	Mod ta' azzjoni	Użi potenzjalment koperti
Nases mekkaniċi (nases bil-molol jew nases break-back)	Nases b'piz mekkaniku li joqtlu r-roditur malli jidhol fihom.	1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10
Sparar	Sparar tar-rodituri.	6, 8, 9

Trattamenti preventivi

Modifikazzjoni tal-habitat	Prevenzjoni mill-istabbiliment ta' popolazzjonijiet tar-rodituri billi tiġi limitata l-provvista ta' ikel/ilma/kenn	1,2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9
Protezzjoni kontra r-rodituri	Jiġi evitat l-aċċess tar-rodituri għall-binijiet billi jiġu imblukkati r-rotot ta' dhul.	1, 2, 4, 5, 7
Ultra-sound	Ir-rodituri jitwaqqfu b'output ultrasoniku ta' 70-140 dB.	1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9

Mistoqsija (c) Dawn l-alternattivi għandhom riskju ġenerali hafna aktar baxx għas-saħħa tal-bniedem, għas-saħħa tal-annimali u għall-ambjent?

Skont il-gwida maqbula tal-Unjoni, din il-mistoqsija jenhtieg li tiġi indirizzata biss jekk l-alternattivi meqjusa jkunu effettivi biżżejjed u ma jipprezentaw l-ebda żvantagġ ieħor sinifikanti ekonomiku jew Prattiku (ara t-taqsimiet li jindirizzaw il-Mistoqsijiet (d) u (e)).

Abbażi tal-konkluzjonijiet milhuqa għall-mistoqsijiet (a), (b), (d) u (e), l-opinjoni qieset li ma kienx hemm bżonn li tiġi indirizzata l-Mistoqsija (c).

Mistoqsija (d): Dawn l-alternattivi huma effettivi biżżejjed?

Il-prodotti bijoċidali awtorizzati identifikati skont il-Mistoqsija (b) jinkludu s-sustanzi attivi li ġew approvati u għalhekk jitqiesu effettivi għall-użi speċifikati. Peress li l-fatt li jkunu effettivi biżżejjed hija kriterju għall-ghoti tal-awtorizzazzjoni fl-Artikolu 19(1)(b)(i) tar-Regolament (UE) Nru 528/2012, daww il-prodotti jitqiesu li huma effettivi biżżejjed.

Fir-rigward tal-alternattivi mhux kimiċi identifikati skont il-Mistoqsija (b), skont l-opinjoni, kull alternattiva, waħedha jew flimkien ma' alternattivi oħra, tista' tipprovdi effikaċja biżżejjed f'certi ċirkostanzi, għalkemm forsi tkun limitata. Madankollu, m'hemmxx biżżejjed evidenza xjentifika li turi li kwalunkwe waħda mill-alternattivi mhux kimiċi riveduti hija effettiva biżżejjed skont il-gwida maqbula tal-Unjoni (jiġifieri li tipprovdi livelli simili ta' protezzjoni jew ta' kontroll tal-popolazzjonijiet tar-rodituri skont il-kundizzjonijiet tal-art) biex tiġi evitat il-ħtieġa tar-rodentiċidi antikoagulanti għall-użi speċifikati. Peress li ma gietx issodisfata l-kundizzjoni tal-alternattiva effettiva biżżejjed skont l-Artikolu 23(3)(a) tar-Regolament (UE) Nru 528/2012, ma saret l-ebda investigazzjoni ulterjuri għall-alternattivi mhux kimiċi identifikati.

Mistoqsija (e): Dawn l-alternattivi ma għandhom l-ebda żvantagġ Prattiku u ekonomiku sinifikanti?

Skont il-gwida maqbula tal-Unjoni, il-valutazzjoni tal-iżvantagġi Prattiki u ekonomiċi għandha ssir ma' daww tal-alternattivi li jissodisfaw il-kriterji ta' eligibbiltà. Għalhekk, għall-finijiet ta' din il-mistoqsija ġew iwwalutati biss il-prodotti bijoċidali awtorizzati identifikati fit-Tabella 2.

Skont l-opinjoni, l-użu tal-fosfid tal-aluminju li jirrilaxxa l-fosfina u tad-diossidu tal-karbonju jwassal għal żvantagġi Prattiki jew ekonomiċi sinifikanti meta mqabbla mar-rodentiċidi antikoagulanti, peress li l-kontroll tal-organizmi fil-mira kieku jinvolvi sforzi kbar hafna u/jew kost sproporzjonat. Għalhekk, il-kundizzjoni li ma jiġi pprezentat l-ebda żvantagġ ieħor sinifikanti ekonomiku jew Prattiku fl-Artikolu 23(3)(a) tar-Regolament (UE) Nru 528/2012 ma gietx issodisfata għall-prodotti bijoċidali awtorizzati msemmija hawn fuq.

Fir-rigward tal-prodotti alfakloralożju, l-effikaċja tagħhom li tiddependi mit-temperatura kieku tikkomprometti l-użu ta' din l-alternattiva fpostijiet fejn it-temperatura ma tistax tiġi kkontrollata, u b'hekk tirriżulta fi żvantaġġ prattiku għall-użu f'ambjenti shan. Barra minn hekk, meta titqies in-nuqqas ta' diversità kimika (ara t-taqsimha li tindirizza l-Mistoqsija (a)), mhuwiex rakkomandat li ssir is-sostituzzjoni jew li jiġi limitat l-użu tar-rodentiċidi antikoagulanti b'din is-sustanza biss biex tiġi mminimizzata l-okkorrenza tar-reżistenza.

RETTIFIKA**Rettifika tad-Deciżjoni (UE) 2017/1324 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tal-4 ta' Lulju 2017 dwar il-parteciċipazzjoni tal-Unjoni fis-Shubija fir-Riċerka u l-Innovazzjoni fiż-Żona tal-Mediterran (PRIMA) li pparteċipaw fiha b'mod kongunt diversi Stati Membri**

(Il-Ġurnal Uffiċjali tal-Unjoni Ewropea L 185 tat-18 ta' Lulju 2017)

Fil-paġna tal-Werrej u t-Titolu fil-paġna 1,

minflok: “Deciżjoni (UE) 2017/1324 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tal-4 ta' Lulju 2017 dwar il-parteciċipazzjoni tal-Unjoni fis-Shubija fir-Riċerka u l-Innovazzjoni fiż-Żona tal-Mediterran (PRIMA) li pparteċipaw fiha b'mod kongunt diversi Stati Membri”,

aqra: “Deciżjoni (UE) 2017/1324 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tal-4 ta' Lulju 2017 dwar il-parteciċipazzjoni tal-Unjoni fis-Shubija fir-Riċerka u l-Innovazzjoni fiż-Żona tal-Mediterran (PRIMA) li jipparteċipaw fiha b'mod kongunt diversi Stati Membri”;

Fil-paġna 5 u l-Artikolu 1(1),

minflok: “1. L-Unjoni għandha tipparteċipa fis-Shubija fir-Riċerka u l-Innovazzjoni fiż-Żona tal-Mediterran (‘PRIMA’), li pparteċipaw fiha b'mod kongunt ...”,

aqra: “1. L-Unjoni għandha tipparteċipa fis-Shubija fir-Riċerka u l-Innovazzjoni fiż-Żona tal-Mediterran (‘PRIMA’), li jipparteċipaw fiha b'mod kongunt ...”.

ISSN 1977-074X (edizzjoni elettronika)
ISSN 1725-5104 (edizzjoni stampata)



L-Uffiċċju tal-Pubblikazzjonijiet tal-Unjoni Ewropea
2985 Il-Lussemburgu
IL-LUSSEMBURGU

MT