

32004L0099

L 309/6

IL-ĠURNAL UFFIĊJALI TA' L-UNJONI EWROPEA

6.10.2004

DIRETTIVA TAL-KUMMISSJONI 2004/99/KE**ta' l-1 ta' Ottubru 2004****li temenda d-Direttiva tal-Kunsill 91/414/KEE biex tinkludi l-acetamiprid u t-thiacloprid bħala sustanzi attivi****(Test b'rilevanza għaż-ŻEE)**

IL-KUMMISSJONI TAL-KOMUNITAJIET EWROPEJ,

Wara li kkunsidrat it-Trattat li jistabbilixxi l-Komunità Ewropea,

Wara li kkunsidrat id-Direttiva tal-Kunsill 91/414/KEE tal-15 ta' Lulju 1991 li tikkonċerha t-tpoġġija fis-suq ta' prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti (¹), u b'mod partikolari l-Artikolu 6(1) tagħha,

Billi:

- (1) Skond l-Artikolu 6 (2) tad-Direttiva 91/414/KEE il-Greċ-ja rċeviet fit-22 ta' Ottubru 1999 applikazzjoni min-Nisso Chemical Europe GmbH ghall-inklużjoni f'Anness I tad-Direttiva 91/414/KEE tas-sustanza attiva *acetamiprid*. Id-Deciżjoni tal-Kummissjoni 2000/390/KE (²) ikkonfermat li l-linkartament kien “komplut” fis-sens li seta’ jitqies bhala li jissodisfa, fil-prinċipju, ir-rekwiżiti ta’ data u informazzjoni ta’ Annessi II u III tad-Direttiva 91/414/KEE.
- (2) Ir-Renju Unit irċieva applikazzjoni skond l-Artikolu 6 (2) tad-Direttiva 91/414/KEE fil-11 ta’ Settembru 1998 mill-Bayer Plc. (illum Bayer CropScience AG) li tikkonċerha t-tħiacloprid. Id-Deciżjoni tal-Kummissjoni 2000/181/KE (³) ikkonfermat li l-linkartament kien “komplut” fis-sens li seta’ jitqies bhala li jissodisfa, fil-prinċipju, ir-rekwiżiti ta’ data u informazzjoni ta’ Annessi II u III tad-Direttiva 91/414/KEE.
- (3) Għal dawk is-sustanzi attivi, l-effetti fuq is-sahha tal-bniedem u fuq l-ambjent ġew evalwati, skond id-dispozizzjonijiet ta’ Artikolu 6 (2) u (4) tad-Direttiva 91/414/KEE, għall-uži proposti mill-applikanti. L-Istati Membri maħtura bhala relaturi ressqa abbozz ta’ rapporti ta’ evalwazzjoni lill-Kummissjoni li jikkonċernaw is-sustanzi fid-19 ta’ Marzu 2001 (*acetamiprid*) u fit-22 ta’ Novembru 2000 (*thiacloprid*).
- (4) L-abbozz ta’ rapporti ta’ evalwazzjoni ġew riċevuti mill-Istati Membri u mill-Kummissjoni fi hdan il-Kumitat Permanenti dwar il-Katina ta’ l-Annimali. Ir-reviżjoni kienet finalizzata fid-29 ta’ Ĝunju 2004 fil-format ta’ rapporti ta’ reviżjoni tal-Kummissjoni għall-acetamiprid u *thiacloprid*.
- (5) Ir-reviżjoni ta’ l-acetamiprid u t-thiacloprid ma wasslitx għal xi kwistjonijiet jew preokkupazzjonijiet, li kieku kien jitkolbu konsultazzjoni tal-Kumitat Xjentifiku tal-Pjanti.

(¹) GU L 230, tad-19.8.1991, p. 1. Direttiva kif emendata l-ahhar bid-Direttiva tal-Kummissjoni 2004/30/KE (GU L 77, tat-13.3.2004, p. 50).

(²) GU Nru L145, ta’ l-20.6.2000, p.36.

(³) GU Nru L57, tat-2.3.2000, p.35.

(6) Mill-eżamijiet varjati deher li l-prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti li fihom is-sustanzi attivi konċernati jistgħu jissodisfaw, b'mod ġenerali, ir-rekwiżiti mniżżla f'Artikolu 5(1) (a) u (b) u Artikolu 5(3) tad-Direttiva 91/414/KEE, b'mod partikolari fir-rigward ta’ l-uži li kienu eżaminati u dettaljati fir-rapport ta’ reviżjoni tal-Kummissjoni. Huwa għalhekk xieraq li l-acetamiprid u t-thiacloprid jiġu inklużi f'Anness I ta’ dik id-Direttiva, sabiex ikun assigurat li fl-Istati Membri kollha tkun tista’ tingħata l-awtorizzazzjoni għall-prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti li jkun fihom dawn is-sustanzi attivi skond id-dispozizzjonijiet ta’ dik id-Direttiva.

(7) Wara l-inklużjoni ta’ l-acetamiprid u t-thiacloprid f'Anness I tad-Direttiva 91/414/KEE, l-Istati Membri għandhom jingħataw perijodu raġjonevoli biex jimplimentaw id-dispozizzjonijiet ta’ dik id-Direttiva fir-rigward tal-prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti li jkun fihom dawk is-sustanzi u b'mod partikolari biex jirrevedu l-awtorizzazzjoni proviżorji eżistenti u, biex sa l-ahħar ta’ dan il-perjodu l-iktar tard, jibdu dawk l-awtorizzazzjoni fawtorizzazzjoni shah, biex jemendawhom jew jirti rawhom skond dik id-Direttiva 91/414/KEE.

(8) Huwa għalhekk xieraq li tigi emendata d-Direttiva 91/414/KEE skond dan.

(9) Il-miżuri msemmija f'din id-Direttiva huma skond l-opinjoni tal-Kumitat Permanenti dwar il-Katina ta’ l-İkel u s-Sahħha ta’ l-Annimali,

ADOTTAT DIN ID-DIRETTIVA:**Artikolu 1**

L-Anness I tad-Direttiva 91/414/KEE huwa emendat skond kif imniżżeż fl-Anness ta’ din id-Direttiva.

Artikolu 2

1. L-Istati Membri għandhom jadottaw u jippubblikaw sat-30 ta’ Ĝunju 2005 l-iktar tard il-ligħiġiet, regolamenti u dispozizzjonijiet amministrattivi meħtieġa biex ikunu konformi ma’ din id-Direttiva. Għandhom jikkomunikaw minnufi lill-Kummissjoni it-test ta’ dawk id-dispozizzjoni u tabella tal-korrelazzjoni bejn dawk id-dispozizzjoni u din id-Direttiva.

Għandhom japplikaw dawn id-dispozizzjoni mill-1 ta’ Lulju 2005.

Meta l-Istati Membri jadottaw dawk id-dispozizzjoni, dawn ta’ l-ahħar għandu jkollhom referenza għal din id-Direttiva jew għandhom ikunu akkumpanjati b'tali referenza fl-okkażjoni tal-pubblikazzjoni uffiċjali tagħhom. L-Istati Membri għandhom jiddeterminaw kif se ssir din ir-referenza.

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

Artikolu 3

1. L-Istati Membri għandhom jirrevedu l-awtorizzazzjoni għal kull prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti li fih l-acetamiprid jew it-thiacloprid biex jassiguraw li l-kondizzjonijiet relatati ma' dawn is-sustanzi attivi mniżżla f'Anness I tad-Direttiva 91/414/KEE huma mharsa. Fejn meħtieg, huma għandhom jemendaw jew jirtiraw l-awtorizzazzjoni skond id-Direttiva 91/414/KEE sat-30 ta' Ġunju 2005 l-iktar tard.

2. Għal kull prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti awtorizzat li fih l-acetamiprid jew it-thiacloprid jew bhala l-unika sustanza attiva jew bhala wahda minn ghadd ta' sustanzi attivi li kollha kienu elenkti f'Anness I tad-Direttiva 91/414/KEE sal-31 ta' Diċembru 2004 l-iktar tard, l-Istati Membri għandhom jeval-waw mill-ġdid il-prodott skond il-principji uniformi msemmija f'Anness VI tad-Direttiva 91/414/KEE, fuq il-baži ta' inkartament li jissodisfa r-rekwiżiti ta' Anness III ta' dik id-Direttiva. Fuq il-baži ta' dik l-evalwazzjoni, huma għandhom jiddeterminaw jekk il-prodott jissodisfax il-kondizzjonijiet imniżżla f'Artikolu 4(1)(b), (c), (d) u (e) tad-Direttiva 91/414/KEE.

Wara li jiddeterminaw dan, l-Istati Membri għandhom:

(a) fil-każ ta' prodott li jkun fih l-acetamiprid jew it-thiacloprid bhala l-unika sustanza attiva, fejn meħtieg, jemendaw jew jirtiraw l-awtorizzazzjoni sat-30 ta' Ġunju 2006 l-iktar tard; jew

(b) fil-każ ta' prodott li jkun fih l-acetamiprid jew it-thiacloprid bhala wahda minn ghadd ta' sustanzi attivi, fejn meħtieg, jemendaw jew jirtiraw l-awtorizzazzjoni sat-30 ta' Ġunju 2006 jew sad-data ffissata għal dan it-tip ta' emenda jew irtrir fid-Direttiva jew Direttivi rispettivi li żiedu s-sustanza jew sustanzi rilevanti f'Anness I tad-Direttiva 91/414/KEE, skond liema data tkun l-iktar tard.

Artikolu 4

Din id-Direttiva ser tidhol fis-seħħ fl-1 ta' Jannar 2005.

Artikolu 5

Din id-Direttiva hija indirizzata lill-Istati Membri.

Magħmulu fi Brussel, nhar l-1 ta' Ottubru 2004.

Għall-Kummissjoni

David BYRNE

Membru tal-Kummissjoni

ANNEX

F'Annex I, il-kolonne li ġejjin huma miżjudha fl-ahhar tat-tabella:

Nru	Isem komuni, numri ta' identifikazzjoni	Isem IUPAC	Purità ()	Dħul fis-sehh	Skadenza ta' l-inklużjoni	Dispozizzjonijiet spċifici
92	Acetaniprid Nru SAK 160430-64-8 Nru CIPAC Ghadu mhux allokat	(E)-N ¹ -[(6-chloro-3-pyridinyl)methyl]-N ² -cyano-N ¹ -methylacetamidine	≥990 g/kg	L-1 ta' Jannar 2005	Il-31 ta' Dicembru 2014	Jistgħu jiġu awtorizzati biss l-uži bhala insettied. Ghall-implementazzjoni tal-principji uniformi ta' Annex VI, għand-hom ikunu kkunsidrati l-konkluzjoniż tar-rapport ta' revizzjoni dwar l-Aċċetaniprid, u b'mod partikolari l-Appendici I u II tiegħu, kif finalizzati fid-29 ta' Ĝunju 2004 fil-Kumitat Permanenti dwar il-Katira ta' l-Ikel u s-Sahha ta' l-Annimali. F'din l-evalwazzjoni shiha l-Istati Membri <ul style="list-style-type: none"> — għandhom jaġħtu attenzjoni partikolari ghall-protezzjoni ta' l-haddiem. — għandhom jaġħtu attenzjoni partikolari ghall-epozizzjoni tal-organizmi akwatici. Mizuri għat-traqqis tar-risku għandhom ikunu applikati fejn xieraq.
93	Thiacloprid Nru SAK 111988-49-9 Nru CIPAC 631	(Z)-N-[{3-[(6-Chloro-3-pyridinyl)methyl]-1,3-thiazolan-2-yliden}cyanamide	≥975 g/kg	L-1 ta' Jannar 2005	Il-31 ta' Dicembru 2014	Jistgħu jiġu awtorizzati biss l-uži bhala insettied. Ghall-implementazzjoni tal-principji uniformi ta' Annex VI, għand-hom ikunu kkunsidrati l-konkluzjoniż tar-rapport ta' revizzjoni dwar it-Thiacloprid, u b'mod partikolari l-Appendici I u II tiegħu, kif finalizzati fid-29 ta' Ĝunju 2004 fil-Kumitat Permanenti dwar il-Katira ta' l-Ikel u s-Sahha ta' l-Annimali. F'din l-evalwazzjoni shiha l-Istati Membri <ul style="list-style-type: none"> — għandhom jaġħtu attenzjoni partikolari ghall-protezzjoni ta' l-arrropodi mhux itargħiġi. — għandhom jaġħtu attenzjoni partikolari ghall-protezzjoni ta' l-organizmi akwatici. — għandhom jaġħtu attenzjoni partikolari ghall-potenzjal ta' kontaminazzjoni ta' l-ilma ta' l-art, meta s-sustanza attiva tkun applikata fregħu b'hamrija u/jew kundizzjoniż klimatiki vulnerabli. Mizuri għat-traqqis tar-risku għandhom ikunu applikati fejn xieraq.

(*) Iktar dettajji dwar l-identità u l-ispeċifikazzjoni tas-sustanzi attivi huma mogħiġa fir-rapport ta' revizzjoni.⁽¹⁾