

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* bhala sustanzi attivi****(Test b'rilevanza għaż-ŻEE)**

IL-KUMMISSJONI TAL-KOMUNITAJIET EWROPEJ,

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

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

Billi:

- (1) Skond l-Artikolu 6 (2) tad-Direttiva 91/414/KEE il-Greċja rċeviet fit-22 ta' Ottubru 1999 applikazzjoni min-Nisso Chemical Europe GmbH għall-inklużjoni f'Anness I tad-Direttiva 91/414/KEE tas-sustanza attiva *acetamiprid*. Id-Deciżjoni tal-Kummissjoni 2000/390/KE<sup>(2)</sup> ikkonfermat li l-inkartament 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 tikkonċerna t-*thiacloprid*. Id-Deciżjoni tal-Kummissjoni 2000/181/KE<sup>(3)</sup> ikkonfermat li l-inkartament 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-dispożizzjonijiet ta' Artikolu 6 (2) u (4) tad-Direttiva 91/414/KEE, għall-użi proposti mill-applikanti. L-Istati Membri mahtura bhala relaturi ressuq 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-Ikel u s-Sahha ta' l-Annimali. Ir-reviżjoni kienet finalizzata fid-29 ta' Ġunju 2004 fil-format ta' rapporti ta' revizjoni tal-Kummissjoni għall-*acetamiprid* u *thiacloprid*.
- (5) Ir-reviżjoni ta' l-*acetamiprid* u t-*thiacloprid* ma wasslitx għal xi kwistjonijiet jew preokkupazzjonijiet, li kieku kienu jitolbu konsultazzjoni tal-Kumitat Xjentifiku tal-Pjanti.
- (6) Mill-eżamijiet varjati deher li l-prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti li fihom is-sustanzi attivi konċernati jistgħu jissodisfaw, b'mod ġenerali, ir-rekwiżiti mnizżla f'Artikolu 5(1) (a) u (b) u Artikolu 5(3) tad-Direttiva 91/414/KEE, b'mod partikolari fir-rigward ta' l-użi li kienu eżaminati u dettaljati fir-rapport ta' revizjoni 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' tinghata l-awtorizzazzjoni għall-prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti li jkun fihom dawn is-sustanzi attivi skond id-dispożizzjonijiet 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 jinghataw perijodu raġjonevoli biex jimplimentaw id-dispożizzjonijiet ta' dik id-Direttiva fir-rigward tal-prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti li jkun fihom dawk is-sustanzi u b'mod partikolari biex jirrevedu l-awtorizzazzjonijiet proviżorji eżistenti u, biex sa l-ahhar ta' dan il-perjodu l-iktar tard, jibdli dawk l-awtorizzazzjonijiet f'awtorizzazzjonijiet shah, biex jemendawhom jew jirtirawhom skond dik id-Direttiva 91/414/KEE.
- (8) Huwa għalhekk xieraq li tiġi 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-Ikel u s-Sahha ta' l-Annimali,

ADOTTAT DIN ID-DIRETTIVA:

*Artikolu 1*

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

*Artikolu 2*

1. L-Istati Membri għandhom jadottaw u jippublikaw sat-30 ta' Ġunju 2005 l-iktar tard il-lijijiet, regolamenti u dispożizzjonijiet amministrattivi mehtieġa biex ikunu konformi ma' din id-Direttiva. Għandhom jikkomunikaw minnufih lill-Kummissjoni it-test ta' dawk id-dispożizzjonijiet u tabella tal-korrelazzjoni bejn dawk id-dispożizzjonijiet u din id-Direttiva.

Għandhom japplikaw dawn id-dispożizzjonijiet mill-1 ta' Lulju 2005.

Meta l-Istati Membri jadottaw dawk id-dispożizzjonijiet, dawn ta' l-ahhar 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.

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

<sup>(2)</sup> ĠU Nru L145, ta' l-20.6.2000, p.36.

<sup>(3)</sup> ĠU Nru L57, tat-2.3.2000, p.35.

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 għall-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 meħtieġ, huma għandhom jemendaw jew jirtiraw l-awtorizzazzjonijiet skond id-Direttiva 91/414/KEE sat-30 ta' Ġunju 2005 l-iktar tard.

2. Għal kull prodott għall-protezzjoni tal-pjanti awtorizzat li fih *l-acetamiprid* jew *it-thiacloprid* jew bħala l-unika sustanza attiva jew bħala waħda minn għadd ta' sustanzi attivi li kollha kienu elenkati f'Anness I tad-Direttiva 91/414/KEE sal-31 ta' Diċembru 2004 l-iktar tard, l-Istati Membri għandhom jevalwaw mill-ġdid il-prodott skond il-prinċipji uniformi msemmija f'Anness VI tad-Direttiva 91/414/KEE, fuq il-bażi ta' inkartament li jissodisfa r-rekwiżiti ta' Anness III ta' dik id-Direttiva. Fuq il-bażi 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* bħala l-unika sustanza attiva, fejn meħtieġ, 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* bħala waħda minn għadd ta' sustanzi attivi, fejn meħtieġ, jemendaw jew jirtiraw l-awtorizzazzjoni sat-30 ta' Ġunju 2006 jew sad-data ffissata għal dan it-tip ta' emenda jew irtirar fid-Direttiva jew Direttivi rispettivi li ziedu 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-seħh fl-1 ta' Jannar 2005.

### Artikolu 5

Din id-Direttiva hija indirizzata lill-Istati Membri.

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

Għall-Kummissjoni

David BYRNE

Membru tal-Kummissjoni

## ANNEX

F'Annex I, il-kolonna li għejjin huma miżjuda fl-ahhar tat-tabella:

"Nru	Isem komuni, numri ta' identifikazzjoni	Isem IUPAC	Purità <sup>(1)</sup>	Dhul fis-sehh	Skadenza ta' l-inkluzjoni	Dispożizzjonijiet speċifiċi
92	Acetamiprid Nru SAK1 60430-64-8 Nru CIPAC Għadu mhux allokat	(E)-N <sup>1</sup> -[(6-chloro-3-pyridyl)methyl]-N <sup>2</sup> -cyano-N <sup>1</sup> -methylacetamide	≥990 g/kg	L-1 ta' Jannar 2005	Il-31 ta' Dicembru 2014	Jistgħu jigu awtorizzati biss l-użi bhala insettiċida. Għall-implimentazzjoni tal-principji uniformi ta' Annex VI, għandhom ikunu kkunsidrati l-konkluzjonijiet tar-rapport ta' revizzjoni dwar l-Acetamiprid, u b'mod partikolari l-Appendiċi I u II tiegħu, kif finalizzati fid-29 ta' Ġunju 2004 fil-Kumitat Permanenti dwar il-Katina ta' l-Ikel u s-Sahha ta' l-Annimali. Fdin l-evalwazzjoni shiha l-Istati Membri — għandhom jagħtu attenzjoni partikolari għall-espożizzjoni tal-haddiem. — għandhom jagħtu attenzjoni partikolari għall-protezzjoni ta' l-organizmi akwatici. Mizuri għat-tnaqqis tar-riskju għandhom ikunu applikati fejn xieraq. Jistgħu jigu awtorizzati biss l-użi bhala insettiċida.
93	Thiacloprid Nru SAK 111988-49-9 Nru CIPAC 631	(Z)-N-(3-[(6-Chloro-3-pyridinyl)methyl]-1,3-thiazolan-2-ylidene)cyanamide	≥975 g/kg	L-1 ta' Jannar 2005	Il-31 ta' Dicembru 2014	Għall-implimentazzjoni tal-principji uniformi ta' Annex VI, għandhom ikunu kkunsidrati l-konkluzjonijiet tar-rapport ta' revizzjoni dwar it-Thiacloprid, u b'mod partikolari l-Appendiċi I u II tiegħu, kif finalizzati fid-29 ta' Ġunju 2004 fil-Kumitat Permanenti dwar il-Katina ta' l-Ikel u s-Sahha ta' l-Annimali. Fdin l-evalwazzjoni shiha l-Istati Membri — għandhom jagħtu attenzjoni partikolari għall-protezzjoni ta' l-artropodi mhux ittargitjati. — għandhom jagħtu attenzjoni partikolari għall-protezzjoni ta' l-organizmi akwatici. — għandhom jagħtu attenzjoni partikolari għall-potenzjal ta' kontaminazzjoni ta' l-ilma ta' l-art, meta s-sustanza attiva tkun applikata f'reġjuni b'hamrija u/jew kundizzjonijiet klimatiki vulnerabbli. Mizuri għat-tnaqqis tar-riskju għandhom ikunu applikati fejn xieraq.

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