

32006D0302

L 112/15

IL-ĠURNAL UFFIĊJALI TA' L-UNJONI EWROPEA

26.4.2006

DEĊIŻJONI TAL-KUMMISSJONI

tal-25 ta' April 2006

li tikkonċerna in-non inklużjoni tal-methabenzthiazuron fl-Anness I tad-Direttiva tal-Kunsill 91/414/KEE u l-irtirar ta' l-awtorizzazzjonijiet għall-prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti li fihom din is-sustanza attiva

(innotifikata taħt dokument numru C(2006) 1653)

(Test b' rilevanza għaž-ŻEE)

(2006/302/KE)

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 ta' l-1991 dwar it-tqegħid fis-suq ta' prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti ⁽¹⁾, kif l-aħħar emendata mid-Direttiva tal-Kummissjoni 2004/20/KE ⁽²⁾, u partikolarment ir-raba' sub paragrafu ta' l-Artikolu 8 (2) tagħha,

Billi:

(1) L-Artikolu 8(2) tad-Direttiva 91/414/KEE jstipola li Stat membru jista', matul perjodu ta' tmax-il sena minn notifika ta' dik id-Direttiva, jawtorizza t-tqegħid fis-suq ta' prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti li fihom is-sustanzi attivi mhux elenkati fl-Anness I ta' dik id-Direttiva li huma jkunu diġà fis-suq sentejn wara d-data ta' notifika, filwaqt li daww is-sustanzi jkunu qegħdin jiġu eżaminati bil-mod fil-kwadru ta' programm ta' hidma.

(2) Ir-Regolament (KE) Nru 1490/2002 ⁽³⁾ jstipola regoli dettalljati għall-implimentazzjoni tat-tieni u t-tielet stadju tal-programm ta' hidma li jissema fl-Artikolu 8(2) tad-Direttiva 91/414/KEE. Għal sustanzi attivi li għalihom innotifikant jonqos milli jwettaq l-obbligi tiegħu skond dawn ir-Regolamenti, mhu se jsir ebda kontroll għall-kompletezza jew evalwazzjoni tad-dossier. Għall-methabenzthiazuron ma tressaq ebda dossier komplut fil-limitu ta'onsegwenza ta' dan, din is-sustanza attiva m' għandhiex tkun inkluża fl-Anness I tad-Direttiva 91/414/KEE u l-Istati Membri għandhom jirtiraw kull awtorizzazzjoni għall-prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti li fihom din is-sustanza.

(3) Għas-sustanzi attivi li għalihom hemm biss perjodu qasir ta' notifika bil-quddiem għall-irtirar ta' prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti li fihom dawn is-sustanzi, huwa raġonevoli li jingħata perjodu ta' grazzja għar-rimi, il-ħażna,

it-tqegħid fis-suq u l-użu ta' l-istokk eżistenti għal perjodu ta' mhux iktar minn tmax-il xahar sabiex l-istokks eżistenti jkunu jistgħu jintużaw f' mhux iktar minn ciklu ta' kultivazzjoni wiehed. Fil-każ fejn jinhtieg perjodu itwal ta' notifika bil-quddiem, dan il- perjodu jista' jitqassar sabiex jiskadi fl-aħħar ta' l-istaġun tal-kultivazzjoni.

(4) Għall-methabenzthiazuron giet ipprezentata u evalwata informazzjoni mill-Kummissjoni flimkien ma' esperti minn Stati Membri li wriet htieġa għal aktar użu tas-sustanza kkonċernata. F' dawn il-każijiet, għandhom jiġu previsti miżuri temporanji sabiex iwasslu għall-iżvilupp ta' alternattivi.

(5) Il-miżuri stipolati f'din id-Deċiżjoni huma f'konformità ma' l-opinjoni tal-Kumitat Permanenti dwar il-Katina Alimentari u s-Saħħa ta' l-Annimali,

ADOTTAT DIN ID-DEĊIŻJONI:

Artikolu 1

Il-methabenzthiazuron m'għandux jiġi inkluż fl-Anness I tad-Direttiva 91/414/KEE.

Artikolu 2

L-Istati Membri għandhom jaċċertaw li:

(a) Awtorizzazzjonijiet għall-prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti li fihom il- methabenzthiazuron għandhom jiġu rtirati sa 25.10.2006;

(b) Minn 26.4.2006 ebda awtorizzazzjoni għall-prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti li fiha l-methabenzthiazuron ma tingħata jew tiġġedded skond id-deroga prevista fl-Artikolu 8(2) tad-Direttiva 91/414/KEE.

⁽¹⁾ ĠUL 230, 19.8.1991, p. 1.

⁽²⁾ ĠUL 70, 9.3.2004, p. 32.

⁽³⁾ ĠUL 224, 21.8.2002, p. 23. Regolament kif l-aħħar emendata bir-Regolament (KE) Nru 1044/2003 (ĠUL 151, 19.6.2003, p. 32).

Artikolu 3

1 Permezz tad-deroga mill-Artikolu 2, Stat Membru elenkat fil-kolonna B ta' l-Anness jista' jzomm awtorizzazzjonijiet għall-prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti li fihom is-sustanzi elenkati fil-kolonna A ta' l-użi li huma elenkati fil-kolonna C ta' dak l-Anness sa mhux iktar tard mit-30 ta' Ġunju ta' l-2009.

Stat Membru li jagħmel użu mid-deroga stipolata fl-ewwel sub-paragrafu għandu jaċċerta li l-kondizzjonijiet li ġejjin jintlahqu:

- (a) il-kontinwazzjoni ta' l-użu huwa permess sakemm ma jkollu ebda effetti ta' hsara fuq is-sahha tal-bniedem jew ta' l-animali u b' ebda influwenza inaċċettabbli fuq l-ambjent;
- (b) jaċċertaw li tali prodotti għall-protezzjoni ta' pjanti jibqgħu fuq is-suq wara 25.10.2006 u jiġu ttikkettjati mill-ġdid sabiex jaqblu mal-kundizzjonijiet ta' użu ristrett;
- (ċ) jiġu imposti l-miżuri kollha għat-trażżin tar-riskju sabiex jinaqqas kull riskju possibbli;
- (d) jifittxu b' mod serju alternattivi għal tali uzi.

2 L-Istat Membru kkonċernat għandu jinforma lil-Kummissjoni dwar il-miżuri li ttiehdu fl-applikar tal-paragrafu 1, u b' mod partikolari dwar l-azzjonijiet li ttiehdu skond il-punti (a) sa (d), sa mhux iktar tard mill-31 ta' Diċembru ta' kull sena.

Artikolu 4

Kull perjodu ta' grazzja mogħti mill-Istati Membri skond l-Artikolu 4(6) tad-Direttiva 91/414/KEE, għandu jkun qasir kemm jista' jkun.

Meta jiġu rtirati l-awtorizzazzjonijiet skond l-Artikolu 2(1) sa mhux iktar tard minn 25.10.2006, il-perjodu għandu jiskadi sa mhux iktar tard minn 25.10.2007.

Meta jiġu rtirati l-awtorizzazzjonijiet skond l-Artikolu 3(1) sa mhux iktar tard mit-30 ta' Ġunju ta' l-2009, il-perjodu għandu jiskadi sa mhux iktar tard mill-31 ta' Diċembru 2009.

Artikolu 5

Din id-Deciżoni hija indirizzata lill-Istati Membri.

Magħmul fi Brussell, nhar il-25 ta' April 2006.

Għall-Kummissjoni

Markos KYPRIANOU

Membru tal-Kummissjoni

ANNEX

Lista ta' awtorizzazzjonijiet msemmija fl-Artikolu 3(1)

Kolonna A	Kolonna B	Kolonna C
Sustanza attiva	Stat Membru	Użu
Methabenzthiazuron	Il-Belġju	Kurrat, pizelli
	Franza	Uċuħ tal-varjetà Allium Haxix għall-ghalf Uċuħ leguminużi