

32006L0039

L 14/30

IL-ĠURNAL UFFIĊJALI TA' L-UNJONI EWROPEA

13.4.2006

DIRETTIVA TAL-KUMMISSJONI 2006/39/KE

tat-12 ta' April 2006

li temenda d-Direttiva tal-Kunsill 91/414/KEE għall-inkluzjoni tal-clodinafop, il-pirimicarb, ir-rimsulfuron, it-tolclofos-methyl u t-triticonazole 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 dwar it-tqeghid fis-suq ta' prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti ⁽¹⁾, u partikolarment l-Artikolu 6 (1) tagħha,

Billi:

- (1) Ir-Regolamenti tal-Kummissjoni (KE) Nru 451/2000 ⁽²⁾ u (KE) Nru 703/2001 ⁽³⁾ jistipolaw regoli dettalljati għall-implimentazzjoni tat-tieni stadju tal-programm ta' xogħol imsemmi fl-Artikolu 8(2) tad-Direttiva tal-Kunsill 91/414/KEE u jstabbilixxu lista ta' sustanzi attivi li għandhom jiġu vvalutati, bil-ghan ta' l-inkluzjoni possibbli tagħhom fl-Anness I tad-Direttiva 91/414/KEE. Dik il-lista tinkludi il-clodinafop, il-pirimicarb, ir-rimsulfuron, it-tolclofos-methyl u t-triticonazole.
- (2) Għal dawk is-sustanzi attivi l-effetti fuq is-saħħa tal-bniedem u fuq l-ambjent ġew valutati skond id-dispożizzjonijiet stipolati mir-Regolament (KE) Nru 451/2000 u (KE) Nru 703/2001 għal gabra ta' uzi proposti minn notifikant. Barra minn hekk, dawk ir-Regolamenti jinnotaw lill-Istati Membri relaturi li għandhom iressqu r-rapporti ta' valutazzjoni u r-rakkomandazzjonijiet rilevanti lill-Awtorità Ewropea dwar is-Sigurtà ta' l-Ikel (EFSA) skond l-Artikolu 8(1) tar-Regolament (KE) Nru 451/2000. Għall-clodinafop l-Istat Membru Relatur kienet l-Olanda u kull informazzjoni rilevanti tressqet fis-7 ta' Novembru 2003. Għall-pirimicarb l-Istat Membru Relatur kien ir-renju Unit u kull informazzjoni rilevanti tressqet fl-4 ta' Novembru 2003. Għar-rimsulfuron l-Istat

Membru Relatur kien il-Ġermanja u kull informazzjoni rilevanti tressqet fis-6 ta' Awissu 2003. Għall-tolclofos-methyl l-Istat Membru Relatur kien l-Iżvezja u kull informazzjoni rilevanti tressqet fit-3 ta' Novembru 2003. Għat-triticonazole l-Istat Membru Relatur kien l-Awstrija u kull informazzjoni rilevanti tressqet fid-29 ta' Settembru 2003.

- (3) Ir-rapporti ta' valutazzjoni ġew riveduti flimkien ma' Stati membri u l-EFSA ipprezentat lill-Kummissjoni fl-14 ta' Marzu u fl-10 ta' Awissu fil-format tar-Rapporti Xjentifiċi ta' l-EFSA għall-clodinafop, il-pirimicarb, ir-rimsulfuron, it-tolclofos-methyl u t-triticonazole ⁽⁴⁾. Dan ir-rapport ġie rivedut mill-Istati Membri u mill-Kummissjoni fi hdan il-Kumitat Permanenti dwar il-Katina Alimentari u s-Saħħa ta' l-Annimali u ġie ffinalizzat fis-27 ta' Jannar 2006 fil-format tar-rapport ta' revizzjoni tal-Kummissjoni għall-clodinafop, pirimicarb, rimsulfuron, tolclofos-methyl ut-triticonazole.
- (4) Ir-revizjoni ta' l-pirimicarb wriet numru ta' mistoqsijiet miftuha li ġew indirizzati mill-Bord Xjentifiku dwar is-saħħa tal-Pjanti, il-prodotti għall-Protezzjoni tal-Pjanti u r-Residwi tagħhom (PPR) ta' l-Awtorità Ewropea Dwar is-Sigurtà ta' l-Ikel (EFSA). Il-Bord Xjentifiku ġie mistoqsi biex jagħti opinjoni dwar l-użu ta' "approċċ ta' kwozjent taż-żmien" fil-valutazzjoni akuta tar-riskji għall-ghasafar u fil-valutazzjoni tar-riskji akuti fl-ghasafar li kienu saru. Fl-opinjoni tagħhom dwar l-ewwel mistoqsija, il-Bord tal-PPR ikkonkludew li "l-approċċ bil-kwozjent taż-żmien" fuq suggeriment ta'; l-OECD huwa ekwivalenti għall-ewwel livell Ewropew tal-valutar tar-riskji akuti hlief li l-Anness VI tad-Direttiva 91/414/KEE tistipola fattur ta' sigurtà ta' 10. Għalhekk, analiżi xjentifika dettalljata tkun meħtieġa għall-valutazzjoni dwar jekk il-fattur ta' sigurtà kurrenti tiġi konsiderazzjoni xierqa tal-kwestjonijiet kollha li huma rilevanti. Minhabba li dn jeħtieġ ammont sostanzjali ta'

⁽⁴⁾ EFSA Scientific Report (2005) 34, 1-78, Conclusion regarding the Peer review of the pesticide risk assessment of the active substance clodinafop (ffinalizzat: l-10 ta' Awissu 2005).
EFSA Scientific Report (2005) 43, 1-76, Conclusion regarding the Peer review of the pesticide risk assessment of the active substance pirimicarb (ffinalizzat: l-10 ta' Awissu 2005).
EFSA Scientific Report (2005) 45, 1-61, Conclusion regarding the Peer review of the pesticide risk assessment of the active substance rimsulfuron (ffinalizzat: l-10 ta' Awissu 2005).
EFSA Scientific Report (2005) 28, 1-77, Conclusion regarding the peer review of the pesticide risk assessment of the active substance triticonazole (ffinalizzat: l-14 ta' Marzu 2005).
EFSA Scientific Report (2005) 28, 1-77, Conclusion regarding the peer review of the pesticide risk assessment of the active substance tolclofos-methyl (ffinalizzat: l-14 ta' Marzu 2005).

⁽¹⁾ ĠU L 230, 19.8.1991, p. 1.

⁽²⁾ ĠU L 55, 29.2.2000, p. 25. Regolament kif emendat l-aħħar mir-Regolament (KE) Nru 1044/2003 (ĠU L 151, 19.6.2003, p. 32).

⁽³⁾ ĠU L 98, 7.4.2001, p. 6.

xogħol żejjed li jmur lil hinn mill-ambitu ta' l-opinjoni, il-Bord tal-PPR jissuġġerixxi li għandu jintuża approċċ għal skond xi jkun il-każ. Riżultat ta' dan, dwar it-tieni mistoqsija, il-Bord tal-PPR wettaq valutazzjoni tar-riskji iktar preċiża u kkonkludew li fl-ogħla livell ta' esponiment kredibbli l-għasafar li jieklu mill-haxix li jinsab f'din l-għalqa mhumiex fil-periklu li jieħdu wkoll doża mortali ta' *pirimicarb* ⁽¹⁾.

(5) Ir-revizjonijiet tal-*clodinafop*, *rimsulfuron*, *tolclofos-methyl* u *triticonazole* ma wrew ebda mistoqsijiet miftuħa li għandhom jiġu indirizzati mill-Bord Xjentifiku dwar is-saħħa tal-Pjanti, il-prodotti għall-Protezzjoni tal-Pjanti u r-Residwi tagħhom (PPR) ta' l-Awtorità Ewropea Dwar is-Sigurtà ta' l-Ikel (EFSA).

(6) Hareġ ċar minn bosta eżaminazzjonijiet li saru li l-prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti li fihom il-*clodinafop*, *pirimicarb*, *rimsulfuron*, *tolclofos-methyl* u *triticonazole* jistgħu huma mistennija li jikkonformaw, b'mod ġenerali, mall-kondizzjonijiet stipolati fl-Artikolu 5(1) (a) u (b) tad-Direttiva 91/414/KEE, b'mod partikolari dwar l-użu għalihom li ġew eżaminati u mniżżla fid-dettall fir-rapport ta' revizzjoni tal-Kummissjoni. Huwa għalhekk xieraq li jkunu inklużi dawn is-sustanzi attivi fl-Anness I, sabiex ikun żgurat li fl-Istati Membri kollha, l-awtorizzazzjonijiet tal-prodotti tal-protezzjoni tal-pjanti li fihom dawn is-sustanzi attivi, jistgħu jingħataw skond id-dispożizzjonijiet ta' dik id-Direttiva.

(7) Mingħajr preġudizzju għal dik il-konkluzjoni, huwa xieraq li tinkiseb iktar informazzjoni dwar ċerti punti speċifiċi li jikkonċernaw il-*pirimicarb* u t-*triticonazole*. L-Artikolu 6(1) tad-Direttiva 91/414/KEE jistipola li l-inklużjoni ta' sustanza fl-Anness I tista' tiġi soġġetta għall-kondizzjonijiet. Għalhekk huwa xieraq li jinhtieg li l-*pirimicarb* u t-*triticonazole* ikunu soġġetti għal aktar testijiet għall-konferma tal-valutazzjoni tar-riskji għal ċerti kwistjonijiet u li tali studji għandhom jitressqu minn notifikanti.

(8) Perjodu ta' żmien raġonevoli għandu jiithalla jgħaddi qabel is-sustanza attiva tiġi inkluża fl-Anness I sabiex l-Istati Membri u partijiet interessati jkunu jistgħu jithallew jagħmlu l-preparamenti sabiex jilhqqu l-kondizzjonijiet godda li jirriżultaw mill-inklużjoni.

(9) Mingħajr preġudizzju għall-obbligazzjonijiet stipolati mid-Direttiva 91/414/KEE konsegwenza ta' l-inklużjoni

tas-sustanzi attivi fl-Anness I, l-Istati Membri għandhom jithallew għal perjodu ta' sitt xhur wara l-inklużjoni li jirrevedu l-awtorizzazzjonijiet ta' prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti eżistenti li fihom il-*clodinafop*, *pirimicarb*, *rimsulfuron*, *tolclofos-methyl* jew *triticonazole* sabiex jaċċertaw li l-kondizzjonijiet stipolati fid-Direttiva 91/414/KEE, u b'mod partikolari l-Artikolu 13 tagħha u l-kondizzjonijiet rilevanti stipolati fl-Anness I, jiġu sodisfatti. L-Istati Membri għandhom iwarjaw, ibiddu jew jirtiraw, kif xieraq, awtorizzazzjonijiet eżistenti, skond id-dispożizzjonijiet tad-Direttiva 91/414/KEE. Permezz tad-deroga mil-limitu ta' żmien stabilit hawn fuq, perjodu itwal għandu jiġi pprovdut għas-sottomissjoni u għall-assessjar ta' *dossier* komplut ta' Anness III għal kull prodott għall-protezzjoni tal-pjanti għal kull użu intenzjonat skond il-prinċipji uni-formi stipolati fid-Direttiva 91/414/KEE.

(10) L-esperjenza miksuba minn inklużjonijiet preċedenti fl-Anness I għad- Direttiva 91/414/KEE ta' sustanzi attivi evalwati fil-qafas tar-Regolament (KEE) Nru 3600/92 uriet li jistgħu jinqalghu xi diffikultajiet fl-interpretazzjoni tad-dmirijiet tad-detenturi ta' awtorizzazzjonijiet eżistenti dwar l-aċċess għad-data. Sabiex jiġu evitati iżjed diffikultajiet, għalhekk, jidher li huwa mehtieg li d-dmirijiet ta' l-Istati Membri jiġu ċċarati, speċjalment id-dmir li jivverifikaw li d-detentur ta' awtorizzazzjoni juri aċċess għal dossier li jissodisfa r-rekwiżiti ta' l-Anness II għal dik id-Direttiva. Madankollu, din il-kjarifika ma timponix xi obbligi godda fuq l-Istati Membri jew id-detenturi ta' l-awtorizzazzjonijiet meta mqabbla mad-direttivi li ġew adottati sa issa li jemendaw l-Anness I.

(11) Huwa għalhekk xieraq li tiġi emendata d-Direttiva 91/414/KEE kif xieraq.

(12) Il-miżuri previsti f'din id-Direttiva huma konformi ma' l-opinjoni tal-Kumitat Permanenti dwar il-Katina ta' l-Ikel u s-Saħħa ta' l-Annimali,

ADOTTAT DIN ID-DIRETTIVA:

Artikolu 1

⁽¹⁾ Opinjoni tal-Bord Xjentifiku dwar is-Saħħa tal-Pjanti; prodotti għall-protezzjoni tal-Pjanti u residwi tagħhom fuq talba ta' l-EFSA fir-rigward tal-valutazzjoni tal-*pirimicarb* Ġurnal EFSA (2005) 240, 1-21.

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

Artikolu 2

L-Istati Membri għandhom jadottaw u jpubblikaw sal-31 ta' Lulju 2007 l-aktar tard, il-liġijiet, regolamenti u d-dispożizzjonijiet amministrattivi neċessarji sabiex jikkonformaw ma' din id-Direttiva. Huma għandhom minnufih jikkomunikaw lill-Kummissjoni it-test ta' dawn id-dispożizzjonijiet u tabella ta' korrelazzjoni bejn dawk id-dispożizzjonijiet u din id-Direttiva.

Għandhom japplikaw dawk id-dispożizzjonijiet mill-1 ta' Awissu ta' l-2007.

Meta l-Istati Membri jadottaw dawk id-dispożizzjonijiet, dawn għandhom jinkludu referenza għal din id-Direttiva jew ikunu akkumpanjati mit-tali referenza meta dawn jiġu ppubblikati ufficialment. L-Istati Membri għandhom jistabbilixxu kif għandha issir referenza bhal din.

Artikolu 3

1. L-Istati Membri għandhom, fejn meħtieġ, u skond id-Direttiva 91/414/KEE, jemendaw jew jirtiraw l-awtorizzazzjonijiet eżistenti għall-prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti li fihom il-*clodinafop*, *pirimicarb*, *rimсульфuron*, *tolclofos-methyl* jew *triticonazole* bħala sustanzi attivi sal-31 ta' Lulju 2007.

Sa dik id-data huma għandhom b'mod partikolari jivverifikaw li l-kondizzjonijiet fl-Anness I ta' dik id-Direttiva li jikkoncernaw il-*clodinafop*, *pirimicarb*, *rimсульфuron*, *tolclofos-methyl* jew *triticonazole* bl-eċċezzjoni ta' dawk identifikati fil-parti B tad-dahla li jikkoncernaw dik is-sustanza attiva, u li d-detentur ta' l-awtorizzazzjoni jkollu fidejha, jew li jkollu aċċess għal, dossier li jissodisfa l-kondizzjonijiet ta' l-Anness II ta' dik id-Direttiva skond il-kondizzjonijiet ta' l-Artikolu 13 ta' dik id-Direttiva.

2. B'deroga minn paragrafu 1, għal kull prodott għall-protezzjoni tal-pjanti li fih il-*clodinafop*, *pirimicarb*, *rimсульфuron*, *tolclofos-methyl* jew *triticonazole* bħala l-unika sustanza attiva jew inkella bħala wahda minn bosta sustanzi attivi li huma kollha elenkati fl-Anness I tad-Direttiva 91/414/KEE sa mhux aktar tard mit-31 ta' Jannar 2007, l-Istati Membri għandhom jergħu jevalwaw mill-gdid il-prodott skond il-prinċipji uniformi li hemm imsemmija fl-Anness VI tad-Direttiva 91/414/KEE, fuq

il-bażi ta' dossier li jissodisfa r-rekwiżiti ta' l-Anness III ta' dik id-Direttiva u billi titqies il-parti B tad-dahla fl-Anness I ta' dik id-Direttiva li tikkoncerna l-*clodinafop*, *pirimicarb*, *rimсульфuron*, *tolclofos-methyl* jew *triticonazole* rispettivament. Fuq il-bażi ta' dik l-evalwazzjoni, għandhom jiddeterminaw jekk il-prodott jissodisfa il-kondizzjonijiet stabbiliti fl-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 il-*clodinafop*, *pirimicarb*, *rimсульфuron*, *tolclofos-methyl* jew *triticonazole* bħala l-unika sustanza attiva, fejn meħtieġ, jemendaw jew jirtiraw l-awtorizzazzjoni sa mhux aktar tard mill-31 ta' Jannar 2011; jew
- (b) fil-każ ta' prodott li fih il-*clodinafop*, *pirimicarb*, *rimсульфuron*, *tolclofos-methyl* jew *triticonazole* bħala wahda minn bosta sustanzi attivi, fejn meħtieġ, għandhom jemendaw jew jirtiraw l-awtorizzazzjoni sat-31 ta' Jannar 2011 jew sad-data ffixxata, għal tali emenda jew l-irtirar fid-Direttiva jew Direttivi rispettivi li kien għabu fis-seħh l-inkluzjoni tas-sustanza jew tas-sustanzi inkwistjoni fl-Anness I tad-Direttiva 91/414/KEE, skond liema wahda hi l-iktar reċenti.

Artikolu 4

Din id-Direttiva ser tidhol fis-seħh fl-1 ta' Frar 2007.

Artikolu 5

Din id-Direttiva hija indirizzata lill-Istati Membri.

Magħmul fi Brussell, nhar it-12 ta' April 2006.

Għall-Kummissjoni

Markos KYPRIANOU

Membre tal-Kummissjoni

"Nru	Isem Komuni, Numri ta' Identifikazzjoni	Isem IUPAC	Purezza (1)	Id-dhul fis-sehh	Skadenza ta' żmien għall-inkluzjoni	Disposizzjonijiet speċifiċi
125	<i>Clodinafop</i> CAS N° 114420-56-3 CIPAC N° 683	(R)-2-[4-(5-chloro-3-fluoro-2-pyridyloxy)-phenoxy]-propionic acid	≥ 950 g/kg (expressi bhala <i>clodinafop-propargyl</i>)	l-1 ta' Frar 2007	il-31 ta' Jannar 2017	<p>PARTI A</p> <p>Użu bhala erbiċida biss jista' jiġi awtorizzat.</p> <p>PARTI B</p> <p>Għall-implimentazzjoni tal-prinċipji uniformi ta' l-Anness VI, għandhom jitqiesu l-konkluzjonijiet tar-rapport ta' evalwazzjoni dwar il-<i>clodinafop</i> b'mod partikolari l-Appendiċi I u II tiegħu, kif iffinalizzat mill-Kumitat Permanenti dwar il-Katina Alimentari u s-Sahha ta' l-Annimali fis-27 ta' Jannar 2006.</p>
126	<i>Pirimicarb</i> CAS N° 23103-98-2 CIPAC N° 231	2-dimethylamino-5,6-dimethylpyrimidin-4-yl dimethylcarbamate	≥ 950 g/kg	l-1 ta' Frar 2007	il-31 ta' Jannar 2017	<p>PARTI A</p> <p>Huma biss uzi bhala insettiċidi li jistgħu jiġu awtorizzati.</p> <p>PARTI B</p> <p>Għall-implimentazzjoni tal-prinċipji uniformi ta' l-Anness VI, għandhom jitqiesu l-konkluzjonijiet tar-rapport ta' evalwazzjoni dwar il-<i>pirimicarb</i> u b'mod partikolari l-Appendiċi I u II tiegħu, kif iffinalizzat mill-Kumitat Permanenti dwar il-Katina Alimentari u s-Sahha ta' l-Annimali fis-27 ta' Jannar 2006.</p> <p>L-Istati Membri għandhom jagħtu attenzjoni partikolari għas-sigurtà ta' l-operaturi u jaċċertaw li l-kondizzjonijiet ta' l-użu jipprekriw tagħmir ta' protezzjoni personali xieraq.</p> <p>L-Istati Membri għandhom joqgħodu attenti b'mod partikolari għall-protezzjoni ta' l-organizmi akwatiċi u għandhom jiżguraw li l-kundizzjonijiet ta' l-awtorizzazzjoni jinkludu miżuri għall-mitigazzjoni tar-riskji, fejn jixraq, bhala pereżempju. il-buffer zones.</p> <p>L-Istati Membri kkonċernati għandhom jitolbu s-sottomissjoni ta' iktar studji sabiex jikkonfermaw li l-valutazzjoni tar-riskji ta' terminu taż-żmien twil għall-ghasafar u għall-kontaminazzjoni potenzjali ta' l-ilam tal-pjan, b'mod partikolari fir-rigward tal-prodott metaboliku l-R35140. Huma għandhom jaċċertaw lin-notifikanti li fuq talba tagħhom il-<i>pirimicarb</i> ġie inkluz f'dan l-Anness jipprovdu tali studji lill-Kummissjoni fi żmien sentejn mid-dhul fis-sehh ta' din id-Direttiva.</p>

"Nru	Isem Komuni, Numri ta' Identifikazzjoni	Isem IUPAC	Purezza (1)	Id-dhul fis-sehh	Skadenza ta' żmien għall-inkluzjoni	Disposizzjonijiet speċifiċi
127	<i>Rimsulfuron</i> CAS N° 122931-48-0 CIPAC N° 716	1-(4-6 dimethoxyimidin-2-yl)-3-(3-ethylsulfonyl-2-pyridylsulfonyl) urea	≥ 960 g/kg (expressi bhala <i>rimsulfuron</i>)	l-1 ta' Frar 2007	il-31 ta' Jannar 2017	<p>PARTI A</p> <p>Użu bhala erbiċida biss jista' jiġi awtorizzat.</p> <p>PARTI B</p> <p>Għall-implimentazzjoni tal-prinċipji uniformi ta' l-Anness VI, għandhom jitqiesu l-konkluzjonijiet tar-rapport ta' evalwazzjoni dwar it-<i>rimsulfuron</i> b'mod partikolari l-Appendiċi I u II tiegħu, kif iffinalizzat mill-Kumitat Permanenti dwar il-Katina Alimentari u s-Saħħa ta' l-Animali fis-27 ta' Jannar 2006.</p> <p>L-Istati Membri għandhom jagħtu attenzjoni partikolari għall-protezzjoni tal-pjanti li mhumiex fil-mira u għall-ilma tal-pjan f'sitwazzjonijiet vulnerabbli. Kundizzjonijiet ta' awtorizzazzjoni għandhom jinkludu miżuri għat-tnaqqis tar-riskju, fejn huma xierqa.</p>
128	<i>Tolclofos-methyl</i> CAS N° 57018-04-9 CIPAC N° 479	O-2,6-dichloro-p-tolyl O,O-dimethyl phosphorothioate O-2,6-dichloro-4-methylphenyl O,O-dimethyl phosphorothioate	≥ 960 g/kg	l-1 ta' Frar 2007	il-31 ta' Jannar 2017	<p>PARTI A</p> <p>L-użu biss bhala fungicida jista' jkun awtorizzat</p> <p>PARTI B</p> <p>Waqt il-valutazzjoni ta' l-applikazzjonijiet għall-awtorizzazzjoni tal-prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti li fihom it-<i>tolclofos-methyl</i> għall-użi għajr dawk ta' trattamenti ta' qabel iż-żriġ tat-tuberi (taż-żrieragh) tal-patata u t-trattament tal-ħamrija għall-ħass fis-serer, l-Istati Membri għandhom joqogħdu partikolarment attenti għall-kriterji fl-Artikolu 4(1)(b), u għandhom jassiguraw li tiġi pprovduta kull data jew informazzjoni meħtieġa qabel ma tingħata awtorizzazzjoni bħal din.</p> <p>Għall-implimentazzjoni tal-prinċipji uniformi ta' l-Anness VI, għandhom jitqiesu l-konkluzjonijiet tar-rapport ta' revizzjoni dwar it-<i>tolclofos-methyl</i>, u b'mod partikolari l-Appendiċi I u II tiegħu, kif iffinalizzat mill-Kumitat Permanenti tal-Katina Alimentari u s-Saħħa ta' l-Animali nhar is-27 ta' Jannar 2006.</p>

"Nru	Isem Komuni, Numri ta' Identifikazzjoni	Isem IUPAC	Purezza ⁽¹⁾	Id-dhul fis-sehh	Skadenza ta' żmien għall-inkluzjoni	Disposizzjonijiet speċifiċi
129	<i>Triticonazole</i> CAS N° 131983-72-7 CIPAC N° 652	(±)-(E)-5-(4-chlorobenzylidene)-2,2-dimethyl-1-(1H-1,2,4-triazol-1-ylmethyl)cyclopentanol	≥ 950 g/kg	l-1 ta' Frar 2007	il-31 ta' Jannar 2017	<p>PARTI A</p> <p>L-użu biss bhala fungicida jista' jkun awtorizzat</p> <p>PARTI B</p> <p>Waqt il-valutazzjoni ta' l-applikazzjonijiet għall-awtorizzazzjoni tal-prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti li fihom it-<i>triticonazole</i> għall-użi għajr dawk ta' trattament taż-żrieragħ, l-Istati Membri għandhom joqogħdu partikolarment attenti għall-kriterji fl-Artikolu 4(1)(b), u għandhom jassiguraw li tiġi pprovduta kull data jew informazzjoni meħtieġa qabel ma tingħata awtorizzazzjoni bhal din.</p> <p>Għall-implimentazzjoni tal-prinċipji uniformi ta' l-Anness VI, għandhom jitqiesu l-konkluzjonijiet tar-rapport ta' evalwazzjoni dwar it-<i>triticonazole</i> b'mod partikolari l-Appendiċi I u II tiegħu, kif iffinalizzat mill-Kumitat Permanenti dwar il-Katina Alimentari u s-Saħħa ta' l-Annimali fis-27 ta' Jannar 2006. F'din il-valutazzjoni generali, l-Istati Membri għandhom:</p> <ul style="list-style-type: none"> — agħtu attenzjoni partikolari għas-sikurezza ta' l-operatur. Kondizzjonijiet ta' awtorizzazzjoni għandhom jinkludu miżuri ta' protezzjoni fejn huma xierqa. — għandhom jagħtu attenzjoni partikolari għall-potenzjal tal-kontaminazzjoni ta' l-ilma tal-pjan, b'mod partikolari għall-persistenza għolja tas-sustanza attiva u l-prodotti metabolici tagħha l-RPA 406341, f'żoni meqjusa bhala vulnerabbli; — għadhom jagħtu attenzjoni partikolari għall-protezzjoni ta' l-ghasafar granivori (riskji b'effett ta' terminu twil). <p>Il-kondizzjonijiet ta' l-awtorizzazzjoni għandhom jinkludu miżuri ta' mitigazzjoni tar-riskju, fejn ikun xieraq.</p> <p>L-Istati Membri kkonċernati għandhom jitolbu s-sottomissjoni ta' iktar studji sabiex jikkonfermaw il-valutazzjoni tar-riskju għall-ghasafar granivori. Huma għandhom jaċċertaw lin-notifikant li fuq talba tiegħu it-<i>triticonazole</i> gie inkluz f'dan l-Anness jipprovdu tali studji lill-Kummissjoni fi żmien sentejn mid-dhul fis-sehh ta' din id-Direttiva.</p>

⁽¹⁾ Dettalji ohra dwar l-identità u l-ispeċifikazzjoni tas-sustanzi attivi huma pprovduti fir-rapport tar-reviżjoni."