

32006L0132

L 349/22

IL-ĠURNAL UFFIĊJALI TA' L-UNJONI EWROPEA

12.12.2006

DIRETTIVA TAL-KUMMISSJONI 2006/132/KE

tal-11 ta' Diċembru 2006

li temenda d-Direttiva tal-Kunsill 91/414/KEE għall-inklużjoni tal-*procymidone* bhala sustanza attiva

(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-tqegħid fuq is-suq ta' prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti ⁽¹⁾, u partikolarment l-Artikolu 6(1) tagħha,

Billi:

- (1) Ir-Regolament tal-Kummissjoni (KEE) Nru 3600/92 tal-11 ta' Diċembru ta' l-1992 li jstabbilixxi r-regoli dettaljati għall-implimentazzjoni ta' l-ewwel stadju tal-programm ta' xogħol imsemmi fl-Artikolu 8(2) tad-Direttiva tal-Kunsill 91/414/KEE li tikkonċerna t-tqegħid fis-suq ta' prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti ⁽²⁾ jstabbilixxi lista ta' sustanzi attivi li għandhom jiġu assessjati, bil-hsieb ta' l-inklużjoni possibbli tagħhom fl-Anness I tad-Direttiva 91/414/KEE. Dik il-lista tinkludi l-*procymidone*.
- (2) Dwar il-*procymidone*, l-effetti fuq is-saħħa tal-bniedem u l-ambjent ġew assessjati skond id-dispożizzjonijiet preskritti fir-Regolament (KEE) Nru 3600/92 għal firxa ta' użi proposti minn min jinnotifika. Permezz tar-Regolament tal-Kummissjoni (KE) Nru 933/94 tas-27 ta' April ta' l-1994 li jipprovdi s-sustanzi attivi ta' prodotti ta' protezzjoni ta' pjanti u jawtorizza r-rapporteur ta' l-Istati Membri għall-implimentazzjoni tar-Regolament (KEE) Nru 3600/92 ⁽³⁾, Franza ġiet nominata bhala l-Istat Membru Rapporteur. Franza ressqet lill-Kummissjoni r-rapport rilevanti ta' l-assessjar u r-rakkomandazzjonijiet fil-15 ta' Jannar 2001 skond l-Artikolu 7(1)(c) tar-Regolament (KEE) Nru 3600/92.
- (3) Ir-rapport ta' assessjar ġie eżaminat mill-Istati Membri u mill-Kummissjoni fi hdan il-Kumitat Permanenti dwar il-Katina Alimentari u s-Saħħa ta' l-Annimali.
- (4) Minn eżamijiet varji li saru deher li jista' jiġi mistenni li l-prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti li fihom il-*procymidone* jissodisfaw, b'mod ġenerali, il-kundizzjonijiet stipolati fl-Artikolu 5(1)(a) u (b) tad-Direttiva 91/414/KEE, fir-rigward ta' l-użi li ġew eżaminati u ddettaljati fir-rapport ta' revizzjoni tal-Kummissjoni, sakemm jittiehdu l-miżuri

adegwati għat-taffija tar-riskji. Ġaladarba l-*procymidone* huwa sustanza perikoluża, l-użu tiegħu ma għandux ikun mingħajr restrizzjonijiet. B'mod partikolari, hemm thassib dwar l-effetti tossiċi intrinżiċi fih, inklużi proprjetajiet li potenzjalment iħawdu l-endokrini. Sal-lum għad ma hemmx qbil bejn ix-xjenzjati dwar il-kobor preċiż tar-riskju. Bl-applikazzjoni tal-prinċipju prekawżonarju, u bil-kunsiderazzjoni tal-qagħda preżenti ta' l-għarfien xjentifiku, għandhom jiġu imposti miżuri għat-taffija tar-riskju sabiex jintlaħaq il-livell għoli ta' protezzjoni li l-Komunità għażlet għas-saħħa tal-bniedem u ta' l-annimali, kif ukoll ta' l-ambjent.

- (5) L-Artikoli 5(4) u 6(1) tad-Direttiva 91/414/KE jipprovdu li l-inklużjoni ta' sustanza fl-Anness I tista' tiġi sugġetta għal restrizzjonijiet u kundizzjonijiet. F'dan il-każ, ir-restrizzjonijiet dwar il-perjodu ta' inklużjoni u l-uċuħ tar-raba' awtorizzati huma miżuri li jitqies li huma ta' hteġa. Il-miżuri originali ppreżentati lill-Kumitat Permanenti dwar il-Katina Alimentari u s-Saħħa ta' l-Annimali pproponew ir-restrizzjoni tal-perjodu ta' l-inklużjoni għal seba' snin sabiex l-Istati Membri jagħtu prijorità lir-reviżjoni tal-prodotti tal-protezzjoni tal-pjanti li fihom il-*procymidone* u li diġà jinsabu fis-suq. Sabiex jiġu evitati d-diskrepanzi fil-livell għoli mixtieq ta' protezzjoni, l-inklużjoni fl-Anness I tad-Direttiva 91/414/KEE kienet maħsuba li tkun limitata għall-użi tal-*procymidone* li tasew ġew assessjati fl-evalwazzjoni Komunitarja u li l-użi proposti għalihom tqiesu li jissodisfaw il-kundizzjonijiet tad-Direttiva 91/414. Dan jimplika li użi oħra, li f'dan l-assessjar ma ġew koperti jew inkella ġew koperti parzjalment, qabel ma jkunu kkunsidrati biex jiddaħhlu fl-Anness I tad-Direttiva 91/414/KEE l-ewwel kien jehtigilhom ikunu sugġetti għal eżami komplet. Fl-ahharnett, minhabba l-livell ta' periklu tal-*procymidone*, tqies ta' hteġa li jsir provvediment għal armonizzazzjoni minima fuq il-livell Komunitarju ta' certi miżuri għat-taffija tar-riskju li l-Istati Membri kellhom japplikawhom meta jagħtu l-awtorizzazzjonijiet.

- (6) Skond il-proċeduri stipolati fid-Direttiva 91/414, l-approvazzjoni ta' sustanzi attivi, inkluża d-definizzjoni ta' miżuri għat-taffija tar-riskji, għandha tiġi deċiża mill-Kummissjoni. L-Istati Membri għandhom ir-responsabbiltà ta' l-implimentazzjoni, l-applikazzjoni u l-kontroll tal-miżuri maħsuba biex itaffu r-riskji ġġenerati mill-prodotti tal-protezzjoni tal-pjanti. It-thassib li wrew bosta Stati Membri jirrifletti l-ġudizzju tagħhom li restrizzjonijiet addizzjonali huma meħtieġa biex jtnaqqas ir-riskju għal livell li jista' jkun ikkunsidrat aċċettabbli u konsistenti

(1) ĠU L 230, 19.8.1991, p. 1. Id-Direttiva kif emendata l-ahhar bid-Direttiva tal-Kummissjoni 2006/85/KE. (ĠU L 293, 24.10.2006, p. 3).

(2) ĠU L 366, 15.12.1992, p. 10. Ir-Regolament kif emendat l-ahhar bir-Regolament (KE) Nru 2266/2000 (ĠU L 259, 13.10.2000, p. 10).

(3) ĠU L 107, 28.4.1994, p. 8. Ir-Regolament kif emendat l-ahhar mir-Regolament (KE) Nru 2230/95 (ĠU L 225, 22.9.1995, p. 1).

- mal-livell għoli ta' protezzjoni mixtieq fil-Komunità. Fil-preżent, hija kwistjoni ta' ġestjoni tar-riskji li jwaqqaf livell xieraq ta' sikurezza u protezzjoni biex tissokkta l-produzzjoni, il-kummerċjalizzazzjoni u l-użu tal-*procymidone*.
- (7) B'konsegwenza ta' dan ta' hawn fuq, il-Kummissjoni eżaminat mill-ġdid il-pożizzjoni tagħha. Sabiex jirriflettu sewwa l-livell għoli ta' protezzjoni tas-saħħa tal-bniedem u dik ta' l-annimali kif ukoll l-ambjent sostenibbli mixtieq fil-Komunità, huwa meqjus xieraq li, flimkien mal-prinċipji stipolati fil-Premessa 5, jitnaqqas il-perjodu ta' inklużjoni għall-18-il xahar minflok seba' snin. Dan jerga' jnaqqas kwalunkwe riskju billi jiżgura evalwazzjoni mill-ġdid bi prijorità ta' din is-sustanza.
- (8) Jista' jkun mistenni li l-prodotti tal-protezzjoni tal-pjanti li fihom il-*procymidone* jissodisfaw ir-rekwiżiti stipolati fl-Artikolu 5(1) (a) u (b) tad-Direttiva 91/414/KE, fir-rigward ta' l-użi li ġew eżaminati u ddetaljat fir-rapport ta' analiżi tal-Kummissjoni, u bil-kundizzjoni li l-miżuri ta' taffija tar-riskji jiġu applikati.
- (9) Minghajr hsara għall-konklużjoni li l-prodotti tal-protezzjoni tal-pjanti li fihom il-*procymidone* jistgħu jkunu preżunti li jissodisfaw ir-rekwiżiti stipolati fl-Artikolu 5(1) (a) u (b) tad-Direttiva 91/414/KEE, huwa f'loku li jinkiseb aktar tagħrif dwar ċerti punti speċifiċi. Il-proprjetajiet potenzjali tal-*procymidone* għat-taħwid ta' l-endokrini ġew assessjati f'test li segwa l-aħjar Prattika Disponibbli fil-preżent. Il-Kummissjoni hija konxja li l-Organizzazzjoni għall-Kooperazzjoni u l-Iżvilupp Ekonomiku (OECD) qiegħda tiżviluppa linji ta' gwida għall-ittestjar sabiex tinfina aktar l-assessjar tal-proprjetajiet potenzjali għat-taħwid ta' l-endokrini. Għaldaqstant huwa f'loku li jiġi rikjest li l-*procymidone* għandu jiġi suġġett għal ittestjar ulterjuri bħal dan hekk kif il-Linji ta' Gwida ta' l-OECD jkunu disponibbli, u dawn l-istudji għandhom jiġu ppreżentati minn min jagħmel in-notifika. Barra minn hekk, l-Istati Membri għandhom jesigū mid-detenturi ta' l-awtorizzazzjonijiet li dawn jagħtu l-informazzjoni dwar l-użu tal-*procymidone*, inkluż tagħrif dwar l-inċidenzi fuq saħħet l-operaturi.
- (10) Bħalma jgħodd għas-sustanzi kollha inklużi fl-Anness I tad-Direttiva 91/414/KEE, l-istatus tal-*procymidone* jista' jiġi rivedut taħt l-Artikolu 5(5) ta' dik id-Direttiva, fid-dawl ta' kwalunkwe tagħrif ġdid li jsir disponibbli. Bl-istess mod, il-fatt li l-inklużjoni ta' din is-sustanza fl-Anness I tiskadi f'data partikolari ma jipprevenix it-tiġdid ta' l-inklużjoni skond il-proċeduri stabbiliti fid-Direttiva.
- (11) L-esperjenza miksuba minn inklużjonijiet preċedenti fl-Anness I tad-Direttiva 91/414/KEE ta' sustanzi attivi assessjati 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*. Għalhekk, sabiex jiġu evitati iżjed diffikultajiet, jidher li jehtieġ li d-dmirijiet ta' l-Istati Membri jiġu ċċarati, speċjalment id-dmir li jivverifikaw li d-detentur ta' l-awtorizzazzjoni juri aċċess għal dokumentazzjoni li tissodisfa r-rekwiżiti ta' l-Anness II ta' 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 jemendaw l-Anness I li ġew adottati s'allum.
- (12) Perjodu raġonevoli għandu jithalla qabel ma tiġi inkluża fl-Anness I xi sustanza attiva, biex l-Istati Membri u l-partijiet interessati jkunu jistgħu jhejju lillhom infushom biex jissodisfaw ir-rekwiżiti godda li jirriżultaw minn dik l-inklużjoni.
- (13) Minghajr hsara għall-obbligi stipolati mid-Direttiva 91/414/KEE b'konsegwenza ta' l-inklużjoni ta' sustanza attiva fl-Anness I, l-Istati Membri għandhom jingħataw perjodu ta' sitt xhur wara l-inklużjoni biex jirvedu l-awtorizzazzjonijiet ta' prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti eżistenti li fihom il-*procymidone* sabiex jaċċertaw li jkunu sodisfatti l-kundizzjonijiet stipolati fid-Direttiva 91/414/KEE, u b'mod partikolari fl-Artikolu 13 tagħha u fil-kundizzjonijiet rilevanti stipolati fl-Anness I. L-Istati Membri għandhom ivarjaw, ibiddu jew jirtiraw, kif ikun f'loku, l-awtorizzazzjonijiet eżistenti, skond id-dispożizzjonijiet tad-Direttiva 91/414/KEE. B'deroga mill-iskadenza ta' hawn fuq, għandu jingħataw perjodu itwal għall-preżentazzjoni u l-evalwazzjoni tad-dokumentazzjoni shiħa ta' l-Anness III għal kull prodott għall-protezzjoni tal-pjanti għal kull użu mahsub skond il-prinċipji uniformi stabbiliti fid-Direttiva 91/414/KEE. Fid-dawl tal-proprjetajiet perikolużi tal-*procymidone*, il-perjodu li fih l-Istati Membri għandhom jivverifikaw jekk il-prodotti tal-protezzjoni tal-pjanti li fihom il-*procymidone*, waħdu jew inkella ma' sustanzi attivi awtorizzati oħra, jikkonformawx mad-dispożizzjonijiet ta' l-Anness VI ma għandux jaqbeż it-18-il xahar.
- (14) Għalhekk huwa xieraq li tiġi emendata hekk id-Direttiva 91/414/KEE.
- (15) Il-Kumitat Permanenti dwar il-Katina Alimentari u s-Saħħa ta' l-Annimali ma ta l-ebda opinjoni fil-limitu ta' żmien stabbilit mill-President tiegħu u l-Kummissjoni għalhekk ressqet proposta lill-Kunsill rigward dawn il-miżuri. Fid-data ta' għeluq tal-perjodu stipulat fit-tieni subparagrafu ta' l-Artikolu 19(2) tad-Direttiva 91/414/KEE, il-Kunsill la kien adotta l-att ta' implimentazzjoni propost la kien indika l-oppożizzjoni tiegħu għall-proposta għall-miżuri ta' implimentazzjoni u hu xieraq għall-Kummissjoni li tadotta dawn il-miżuri.

ADOTTA DIN ID-DIRETTIVA:

Artikolu 1

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 jippublikaw sat-30 ta' Ġunju 2007 l-aktar tard il-liġijiet, regolamenti u d-dispożizzjonijiet amministrattivi mehtieġa biex tkun imharsa 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 dawn id-dispożizzjonijiet mill-1 ta' Lulju 2007.

Meta l-Istati Membri jadottaw dawk id-dispożizzjonijiet, dawn għandu jkun fihom referenza għal din id-Direttiva jew għandu jkollhom magħhom referenza bhal din fl-okkażjoni tal-pubblikazzjoni uffiċjali tagħhom. L-Istati Membri għandhom jid-determinaw kif għandha ssir din ir-referenza.

Artikolu 3

1. F'konformità mad-Direttiva 91/414/KEE, fejn ikun mehtieġ, l-Istati Membri għandhom jemendaw jew jirtiraw awtorizzazzjonijiet eżistenti għall-prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti li fihom il-*procymidone* bhala sustanza attiva sat-30 ta' Ġunju 2007. Sa dik id-data, dawn għandhom, b'mod partikolari, jivverifikaw li l-kundizzjonijiet fl-Anness I ta' dik id-Direttiva rigward il-*procymidone* ikunu ssodisfati, minbarra dawk identifikati fil-parti B tar-reġistrazzjoni dwar dik is-sustanza

attiva, u li d-detentur ta' l-awtorizzazzjoni jkollu, jew ikollu aċċess għal, dokumentazzjoni li tissodisfa r-rekwiżiti ta' l-Anness II ta' dik id-Direttiva skond il-kundizzjonijiet ta' l-Artikolu 13.

2. B'deroga mill-paragrafu 1, għal kull prodott awtorizzat tal-protezzjoni tal-pjanti li fih il-*procymidone*, l-Istati Membri għandhom jevalwaw il-prodott mill-ġdid skond il-prinċipji uniformi stipolati fl-Anness VI tad-Direttiva 91/414/KEE, fuq il-bażi ta' dokumentazzjoni li tissodisfa r-rekwiżiti ta' l-Anness III ta' dik id-Direttiva u li tikkunsidra l-parti B tar-reġistrazzjoni dwar il-*procymidone* fl-Anness I ta' dik id-Direttiva. Fuq il-bażi ta' dik l-evalwazzjoni, għandhom jiddeterminaw jekk il-prodott jissodisfa ir-rekwiżiti stabbiliti fl-Artikolu 4(1)(b), (c), (d) u (e) tad-Direttiva 91/414/KEE.

Wara dik id-determinazzjoni, għall-prodotti li fihom il-*procymidone*, fejn ikun mehtieġ l-Istati Membri għandhom jemendaw jew jirtiraw l-awtorizzazzjoni sat-30 ta' Ġunju 2008.

Artikolu 4

Din id-Direttiva għandha tidhol fis-seħh fl-1 ta' Jannar 2007.

Artikolu 5

Din id-Direttiva hija indirizzata lill-Istati Membri.

Magħmula fi Brussell, 11 ta' Diċembru 2006.

Għall-Kummissjoni
Markos KYPRIANOU
Member of the Commission

ANNEX

Ir-reġistrazzjonijiet li ġejjin għandhom jinzieđu fl-aħħar tat-tabella fl-Anness I tad-Direttiva 91/414/KE.

Nru	Isem Komuni, Numri ta' identifikazzjoni	Isem IUPAC	Purezza (*)	Dhul fis-sehh	Skadenza ta' l-inkluzjoni	Dispożizzjonijiet speċifiċi
"146	Procymidone Nru CAS 32809-16-8 Nru CIPAC 383	N-(3,5-dichlorophenyl)-1,2-dimethylcyclopropane-1,2-dicarboximide	985 g/kg	l-1 ta' Jannar 2007	30 ta' Ġunju 2008	<p>PARTI A</p> <p>Jistgħu jiġu awtorizzati biss l-użi bhala funġiċida fuq l-uċuh tar-raba' li ġejjin:</p> <ul style="list-style-type: none"> — il-hjar fis-serer (sistemi idroponiċi magħluqa) — għanbaqar (għall-ipproċessar) <p>b'rati li ma jaqbzux</p> <ul style="list-style-type: none"> — 0,75 g ta' sustanza attiva kull ettaru kull applikazzjoni. <p>L-użi li ġejjin ma għandhomx jiġu awtorizzati:</p> <ul style="list-style-type: none"> — l-applikazzjoni fl-arja; — applikazzjonijiet minn fuq id-dahar jew minsusa mill-operatur, sew jekk kien dilettant jew professjonali; — il-ġardinagg domestiku. <p>L-Istati Membri għandhom jiżguraw li jiġu applikati l-miżuri kollha għat-taffija tar-riskju. Għandha tingħata attenzjoni partikolari għall-protezzjoni ta':</p> <ul style="list-style-type: none"> — l-organizmi akkwatiċi. Fejn ikun rilevanti, jehtieg li tinzamm distanza adegwata bejn l-uċuh trattati u l-ilmijiet tal-wiċċ. Din id-distanza tista' tkun tiddependi mill-applikazzjoni jew le ta' metodi jew tagħmir li jnaqqsu t-tifrix aċċidentali; — l-ghasafar u l-mammiferi Il-kundizzjonijiet ta' l-awtorizzazzjoni għandhom jinkludu miżuri għat-taffija tar-riskju, bħalma huma l-użu f'waqtu tal-prodott u l-ghazla ta' dawk il-formulazzjonijiet li, minhabba l-preżentazzjoni fizika tagħhom jew il-preżenza ta' aġenti li jiżguraw evitar adegwat, jimminimizzaw l-esponiment ta' l-ispeċi kkonċernata. — il-konsumaturi, li l-esponiment tagħhom fl-ikel jehtieg li jiġi kkontrollat; — l-ilma tal-pjan, meta s-sustanza attiva tiġi applikata f'reġjuni b'kundizzjonijiet vulnerabbli tal-hamrija u/jew il-klima. Il-kundizzjonijiet għall-awtorizzazzjoni għandhom jinkludu miżuri għat-taffija tar-riskju; — l-operaturi, li jehtigilhom jilbsu lbies protettiv adegwat, partikolarment l-ingwanti, il-coveralls, bwiez tal-lastku u l-protezzjoni tal-wiċċ jew in-nuċċalijiet tas-sikurezza waqt it-tahlit, it-tagħbija, l-applikazzjoni u t-tindif tat-tagħmir, sakemm l-esponiment għas-sustanza attiva ma jkunx adegwatament imbarri mid-disinn u l-kostruzzjoni tat-tagħmir innifsu, jew inkella bl-immuntar ta' komponenti protettivi speċifiċi fuq it-tagħmir;

Nru	Isem Komuni, Numri ta' identifikazzjoni	Isem IUPAC	Purezza ⁽¹⁾	Dhul fis-sehh	Skadenza ta' l-inkluzjoni	Dispożizzjonijiet speċifiċi
						<p>— il-haddiema, li jehtigilhom jilbsu lbies protettiv adegwat, partikolarment l-ingwanti, jekk ikollhom jidhlu ferja trattata qabel ma jkun skada l-perjodu speċifiku ghad-dhul mill-gdid.</p> <p>PARTI B</p> <p>Ghall-implimentazzjoni tal-prinċipji uniformi ta' Anness VI, ghandhom jit-qiesu l-konkluzjonijiet tar-rapport ta' revizjoni dwar il-<i>procymidone</i>, u partikolarment l-Appendicijiet I u II tiegħu.</p> <p>L-Istati Membri jehtigilhom jiżguraw li d-detenturi ta' l-awtorizzazzjonijiet jirrappurtaw sa mhux aktar tard mill-31 ta' Dicembru ta' kull sena dwar l-incidenti ta' problemi tas-saħħa fost l-operaturi. L-Istati Membri jistgħu jirrikjedu li jinghata tagħrif, bhal <i>data</i> dwar il-bejgħ u s-servej tax-xejriet ta' l-użu, halli tkun tista' tinkiseb stampa realistika tal-kundizzjonijiet ta' l-użu u l-impatt tossikoloġiku possibbli tal-<i>procymidone</i>.</p> <p>L-Istati Membri ghandhom jitolbu li jiġu pprezentati aktar <i>data</i> ta' konferma u informazzjoni biex tinghata prova ta' l-aċċettabbiltà tas-sustanza attiva meta tiġi applikata f'sitwazzjonijiet fejn ikun hemm il-probabbiltà ta' l-esponiment fit-tul ta' mammiferi selvaġġi, u dwar it-trattament tad-drenagg li jkun sar fil-każ ta' applikazzjonijiet fis-serer.</p> <p>L-Istati Membri ghandhom jitolbu li jiġu pprezentati aktar studji biex jindirizzaw il-proprietajiet potenzjali tal-<i>procymidone</i> ghat-taħwid ta' l-endokrina fi żmien sentejn wara l-adozzjoni, min-naha ta' l-Organizzazzjoni għall-Kooperazzjoni u l-Iżvilupp Ekonomiku (OECD), tal-Linji ta' Gwida dwar it-taħwid ta' l-endokrina. Ghandhom jiżguraw li min jagħmel in-notifika li fuq talba tiegħu il-<i>procymidone</i> ikun ġie inkluz f'dan l-Anness jipprovdi dawn l-istudji lill-Kummissjoni fi żmien sentejn mid-dhul fis-seħħ ta' din id-Direttiva."</p>

⁽¹⁾ Aktar dettalji dwar l-identità u l-ispeċifikazzjoni tas-sustanza attiva huma pprovduti fir-rapport tar-revizjoni.