

DEĊIŻJONI TAL-KUMMISSJONI

tal-25 ta' Mejju 2007

dwar l-esklużjoni ta' thiodicarb mill-Anness I tad-Direttiva tal-Kunsill 91/414/KEE u l-irtirar ta' awtorizzazzjonijiet għal prodotti għall-harsien tal-pjanti li fihom dik is-sustanza

(notifikata taħt id-dokument numru C(2007) 2165)

(Test b'relevanza għaž-ŻEE)

(2007/366/KE)

IL-KUMMISSJONI TAL-KOMUNITAJIET EWROPEJ,

8(1) tar-Regolament (KE) Nru 451/2000. Għallt-thiodicarb, l-Istat Membru *rapporteur* kien ir-Renju Unit u kull informazzjoni rilevanti tressqet fid-19 ta' Jannar 2004.

Wara li kkunsidrat it-Trattat li jstabbilixxi l-Komunitajiet Ewropej,

Wara li kkunsidrat id-Direttiva tal-Kunsill 91/414/KEE tal-15 ta' Lulju 1991 li tikkonċerna t-tqeghid fis-suq ta' prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti ⁽¹⁾, u b'mod partikolari r-raba' subpara-grafu ta' l-Artikolu 8(2) tagħha,

Billi:

(1) L-Artikolu 8(2) tad-Direttiva 91/414/KEE jistipola li Stat Membru jista', matul perjodu ta' tnax-il sena min-notifika ta' dik id-Direttiva, jawtorizza t-tqeghid fis-suq ta' prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti li fihom sustanzi attivi mhux elenkati fl-Anness I ta' dik id-Direttiva li digà jinsabu fis-suq sentejn wara d-data tan-notifika, filwaqt li dawk is-sustanzi jkunu qeghdin jiġu eżaminati bil-mod fil-qafas ta' programm ta' hidma.

(2) Ir-Regolamenti tal-Kummissjoni (KE) Nru 451/2000 ⁽²⁾ u (KE) Nru 703/2001 ⁽³⁾ jistipulaw ir-regoli dettaljati għall-implimentazzjoni tat-tieni stadju tal-programm ta' hidma msemmi fl-Artikolu 8(2) tad-Direttiva tal-Kunsill 91/414/KEE u jstabbilixxu lista ta' sustanzi attivi li għandhom jiġu evalwati bil-ghan li jiġu possibbilment inkluzi fl-Anness I tad-Direttiva 91/414/KEE. Din il-lista tinkludi t-thiodicarb.

(3) Għat-thiodicarb, l-effetti fuq is-saħha tal-bniedem u fuq l-ambjent ġew evalwati skond id-dispożizzjonijiet stipolati mir-Regolamenti (KE) Nru 451/2000 u (KE) Nru 703/2001 għal firxa ta' użi proposti min-notifikant. Barra minn hekk, dawn ir-Regolamenti jinnominaw lill-Istati Membri *rapporteur* li għandhom jipprezentaw ir-rapporti ta' valutazzjoni u r-rakkomandazzjonijiet rilevanti lill-Awtorità Ewropea dwar is-Sigurtà Alimentari (*European Food Safety Authority* - EFSA) skond l-Artikolu

(4) Ir-rapport ta' valutazzjoni saritlu reviżjoni esperta mill-Istati Membri u l-EFSA fil-Grupp ta' Hidma tagħha għall-Evalwazzjoni u kien ippreżentat lill-Kummissjoni fl-14 ta' Diċembru 2005 fil-format tal-konkluzjoni ta' l-EFSA fir-rigward tar-reviżjoni esperta tal-valutazzjoni tar-riskju tal-pestiċidi tas-sustanza attiva *thiodicarb* ⁽⁴⁾. Dan ir-rapport ġie rivedut mill-Istati Membri u mill-Kummissjoni fi hdan il-Komitat Permanenti dwar il-Katina Alimentari u s-Saħha ta' l-Annimali u ġie ffinalizzat fl-14 ta' Lulju 2006 fil-format tar-rapport ta' reviżjoni tal-Kummissjoni għat-thiodicarb.

(5) Matul il-valutazzjoni ta' din is-sustanza attiva, ġie identifikat xi thassib. Il-valutazzjoni tar-riskju għall-użu fl-insettiċidi indika riskju djetetiku kbir għat-tfal żgħar li jirriżulta mill-konsum ta' għeneb għall-ikel ittrattati u għall-adulti mill-konsum ta' l-inbid. Barra minn hekk, il-valutazzjoni tar-riskju għall-użu tat-thiodicarb bhala molluskiċida wera lakuni sinifikanti ta' data, partikolarment fir-rigward ta' l-esponiment ta' l-operatur u l-possibbiltà tal-kontaminazzjoni ta' l-ilma fil-blat, u għalhekk, ma kinitx possibbli li tiġi konkluzja fuq il-baži ta' l-informazzjoni disponibbli li t-thiodicarb jissodisfa l-kriterji għall-inkluzjoni fl-Anness I tad-Direttiva 91/414/KEE.

(6) Il-Kummissjoni stiednet lin-notifikant sabiex jippreżenta l-kummenti tiegħu dwar ir-riżultati tar-reviżjoni esperta u dwar jekk kienx behsiebu jappoġġja aktar is-sustanza. In-notifikant ippreżenta l-kummenti tiegħu li ġew eżaminati bir-reqqa. Madankollu, minkejja l-argumenti mressqa, it-thassib imsemmi hawn fuq baqa' mhux solvut, u valutazzjonijiet li saru abbaži tat-tagħrif ippreżentat u vvalutat matul il-laqgħat ta' esperti ta' l-EFSA ma wrewx li wiehed jista' jistenna li, fil-kundizzjonijiet proposti ta' użu, prodotti għall-harsien tal-pjanti li fihom it-thiodicarb jissodisfaw b'mod ġenerali r-rekwiziti stipolati fl-Artikolu 5(1)(a) u (b) tad-Direttiva 91/414/KEE.

⁽¹⁾ ĠU L 230, 19.8.1991, p. 1. Id-Direttiva kif emendata l-aħħar bid-Direttiva tal-Kummissjoni 2007/25/KE (ĠU L 106, 24.4.2007, p. 34).

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

⁽³⁾ ĠU L 98, 7.4.2001, p. 6.

⁽⁴⁾ Rapport Xjentifiku EFSA (2005) 55, 1-76, Konkluzjoni dwar il-peer review ta' l-aissessjar tar-riskju tal-pesticide tat-Thiodicarb.

- (7) Ghalhekk, it-*thiodicarb* ma ghandhiex tkun inkluża fl-Anness I tad-Direttiva 91/414/KEE.

ADOTTAT DIN ID-DEĊIŻJONI:

Artikolu 1

- (8) Ghandhom jittiehdu miżuri biex jiżguraw li l-awtorizzazzjonijiet moghtija għall-prodotti għall-harsien tal-pjanti li jkun fihom it-*thiodicarb* jiġu rtirati fi żmien perjodu preskrutt u ma jiġux imġedda u li ma jinghatawx awtorizzazzjonijiet godda għal prodotti bħal dawn.

It-*thiodicarb* ma ghandux jiġi inkluż bħala sustanza attiva fl-Anness I tad-Direttiva 91/414/KEE.

Artikolu 2

L-Istati Membri ghandhom jiżguraw li:

- (9) Kull perjodu ta' klemenza permess mill-Istati Membri għar-rimi, il-ħżin, it-tqeghid fis-suq u l-użu tal-ħażniet eżistenti ta' prodotti għall-harsien tal-pjanti li fihom it-*thiodicarb*, għandu jkun limitat għal perjodu ta' tnax-il xahar biex jippermetti li l-ħażniet eżistenti jkunu użati fi staġun iehor tat-tkabbir.

(a) awtorizzazzjonijiet għal prodotti għall-harsien tal-pjanti li fihom it-*thiodicarb* jiġu irtirati sal-25 ta' Novembru 2007;

(b) l-ebda awtorizzazzjoni għal prodotti għall-harsien tal-pjanti li fihom it-*thiodicarb* m'hi se tinghata jew tiġġedded mid-data tal-pubblikazzjoni ta' din id-Deċiżjoni.

Artikolu 3

- (10) Din id-Deċiżjoni ma tippregudika ebda azzjoni li l-Kummissjoni tista' tiehu fi stadju aktar tard għal din is-sustanza attiva fi hdan il-qafas tad-Direttiva tal-Kunsill 79/117/KEE tal-21 ta' Diċembru 1978 li ttipprojbixxi t-tqeghid fis-suq u l-użu ta' prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti li jkun fihom ċerti sustanzi attivi ⁽¹⁾.

Kull perjodu ta' klemenza moghti mill-Istati Membri skond id-dispożizzjonijiet ta' l-Artikolu 4(6) tad-Direttiva 91/414/KEE, għandu jkun qasir kemm jista' jkun u għandu jiskadi mhux aktar tard mill-25 ta' Novembru 2008.

Artikolu 4

- (11) Din id-deċiżjoni ma tippregudikax is-sottomissjoni ta' applikazzjoni għat-*thiodicarb* skond id-dispożizzjonijiet ta' l-Artikolu 6(2) tad-Direttiva 91/414/KEE fid-dawl ta' inklużjoni possibbli fl-Anness I tagħha.

Din id-Deċiżjoni hija indirizzata lill-Istati Membri.

Magħmul fi Brussell, 25 ta' Mejju 2007

- (12) Il-miżuri pprovduti f'din id-Deċiżjoni huma konformi ma' l-opinjoni tal-Kumitat Permanenti dwar il-Katina Alimentari u Sħħet l-Annimali,

Għall-Kummissjoni

Markos KYPRIANOU

Membru tal-Kummissjoni

⁽¹⁾ ĠU L 33, 8.2.1979, p. 36. Id-Direttiva kif emendata l-aħħar bir-Regolament (KE) Nru 850/2004 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill (ĠU L 158, 30.4.2004, p. 7) verżjoni kkoreġuta (ĠU L 229, 29.6.2004, p. 5).