

DEĊIŻJONI TAL-KUMMISSJONI

tat-13 ta' Jannar 2009

dwar in-non-inklużjoni tal-flurprimidol fl-Anness I tad-Direttiva tal-Kunsill 91/414/KEE u l-irtirar ta' awtorizzazzjonijiet għal prodotti għall-harsien tal-pjanti li fihom din is-sustanza

(notifikata taħt id-dokument numru C(2008) 8967)

(Test b'relevanza għaż-ŻEE)

(2009/28/KE)

IL-KUMMISSJONI TAL-KOMUNITAJIET EWROPEJ,

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

ta' valutazzjoni u r-rakkomandazzjonijiet rilevanti lill-Awtorità Ewropea dwar is-Sigurtà tal-Ikel (EFSA) skond l-Artikolu 10 (1) tar-Regolament (KE) Nru 1490/2002. Għall-flurprimidol l-Istat Membru relatur kien il-Finlandja u t-tagħrif kollu rilevanti ġie ppreżentat fl-20 ta' April 2007.

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' sottoparagrafu tal-Artikolu 8(2) tagħha,

(4) Ir-rapport ta' valutazzjoni saritlu reviżjoni esperta mill-Istati Membri u l-EFSA fil-Valutazzjoni tal-Grupp ta' Hidma tiegħu u kien ippreżentat lill-Kummissjoni fil-31 ta' Lulju 2008 fil-format tal-konklużjoni tal-EFSA fir-rigward tar-reviżjoni esperta tal-valutazzjoni tar-riskju tal-pestiċidi tas-sustanza attiva flurprimidol⁽⁴⁾. Dan ir-rapport ġie rivedut mill-Istati Membri u mill-Kummissjoni fi hdan il-Kumitat Permanenti dwar il-Katina Alimentari u s-Saħħa tal-Annimali u ffinalizzat fis-26 ta' Settembru 2008 fil-format ta' rapport ta' reviżjoni tal-Kummissjoni għall-flurprimidol.

Billi:

(1) L-Artikolu 8(2) tad-Direttiva 91/414/KEE jstipula li Stat Membru, matul perjodu ta' 12-il sena min-notifika ta' dik id-Direttiva, jista' 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 jkunu diġà jinsabu fis-suq sentejn wara d-data tan-notifika, filwaqt li dawn is-sustanzi jkunu qegħdin jiġu eżaminati bil-mod fil-qafas ta' programm ta' hidma.

(5) Matul il-valutazzjoni ta' din is-sustanza attiva, ġie identifikat xi thassib. B'mod partikolari, fuq il-baži tal-informazzjoni disponibbli, l-espożizzjoni tal-operatur u tal-haddiem taqbeż l-AOEL (il-livell ta' espożizzjoni aċċettabbli għall-operatur) f'kull każ valutat u f'kull kundizzjoni ta' użu. Barra minn hekk, l-ebda dejta ma kienet disponibbli dwar il-profil ta' impurità tal-lott użat fl-istudji tossikoloġiċi. Konsegwentement, ma kienx possibbli li tintlaħaq konklużjoni fuq il-baži tal-informazzjoni disponibbli li l-flurprimidol lahaq il-kriterji għall-inklużjoni fl-Anness I tad-Direttiva 91/414/KEE.

(2) Ir-Regolamenti tal-Kummissjoni (KE) Nru 451/2000⁽²⁾ u (KE) Nru 1490/2002⁽³⁾ jstipulaw ir-regoli dettaljati għall-implimentazzjoni tat-tielet stadju tal-programm ta' hidma msemmi fl-Artikolu 8(2) tad-Direttiva 91/414/KEE u jstabbilixxu lista ta' sustanzi attivi li għandhom jiġu vvalutati, bl-għan tal-inklużjoni possibbli tagħhom fl-Anness I tad-Direttiva 91/414/KEE. Dik il-lista tinkludi l-flurprimidol.

(6) Il-Kummissjoni stiednet lin-notifikant biex iressaq il-kummenti tiegħu dwar ir-riżultati tar-reviżjoni esperta u dwar jekk kienx behsiebu jkompli jappoġġja s-sustanza. In-notifikant ressaq il-kummenti tiegħu li ġew investigati bir-reqqa. Madankollu, minkejja l-argumenti mressqa min-notifikant, it-thassib identifikat ma setax jitneħħa, u l-valutazzjonijiet li saru fuq il-baži tat-tagħrif ippreżentat u vvalutat matul il-laqgħat tal-esperti tal-EFSA ma wrewx li wiehed jista' jistenna li, skond il-kundizzjonijiet ta' użu proposti, il-prodotti għall-harsien tal-pjanti li fihom il-flurprimidol jissodisfaw b'mod generali r-reqwiżiti stipulati fl-Artikolu 5(1)(a) u (b) tad-Direttiva 91/414/KEE.

(3) Għall-flurprimidol, l-effetti fuq is-saħħa tal-bniedem u fuq l-ambjent ġew eżaminati skond id-dispożizzjonijiet stipulati mir-Regolamenti (KE) Nru 451/2000 u (KE) Nru 1490/2002 għal firxa ta' uzi proposti min-notifikant. Barra minn hekk, dawn ir-Regolamenti jahtru lill-Istati Membri relaturi li għandhom jippreżentaw ir-rapporti

⁽¹⁾ ĠU L 230, 19.8.1991, p. 1.⁽²⁾ ĠU L 55, 29.2.2000, p. 25.⁽³⁾ ĠU L 224, 21.8.2002, p. 23.⁽⁴⁾ Rapport Xjentifiku tal-EFSA (2008) 151, Konklużjoni dwar ir-reviżjoni esperta tal-flurprimidol, finalizzat fil-31 ta' Lulju 2008.

- (7) Ghalhekk, il-flurprimidol m'għandux ikun inkluż fl-Anness I tad-Direttiva 91/414/KEE.
- (8) Għandhom jittiehdu miżuri biex ikun żgurat li l-awtorizzazzjonijiet mogħtija għall-prodotti għall-harsien tal-pjanti li jkun fihom il-flurprimidol jiġu rtirati fi żmien il-perjodu preskritt u ma jiġgeddux, kif ukoll biex ma tinghata l-ebda awtorizzazzjoni ġdida għal dawn il-prodotti.
- (9) Kull perjodu ta' konċessjoni mogħti minn xi Stat Membru għar-rimi, il-ħażna, it-tqegħid fis-suq u l-użu tal-ħażniet eżistenti ta' prodotti għall-harsien tal-pjanti li fihom il-flurprimidol għandu jkun limitat għal perjodu ta' tnaħ-il xahar biex jippermetti li l-ħażniet eżistenti jkunu użati fi staġun ieħor tat-tkabbir, li jiżgura li l-prodotti għall-harsien tal-pjanti li fihom il-flurprimidol jistgħu jibqgħu jinkisbu mill-bdiewa sa 18-il xahar wara l-adozzjoni ta' din id-Deciżjoni.
- (10) Din id-deciżjoni hija bla ħsara għas-sottomissjoni ta' applikazzjoni għall-flurprimidol skond id-dispożizzjonijiet tal-Artikolu 6(2) tad-Direttiva 91/414/KEE, li r-regoli ta' implimentazzjoni dettaljati tagħha tniżżlu fir-Regolament tal-Kummissjoni (KE) Nru 33/2008 ⁽¹⁾ fid-dawl ta' inklużjoni possibbli fl-Anness I tagħha.
- (11) Il-miżuri stipulati f'din id-Deciżjoni huma skond l-opinjoni tal-Kumitat Permanenti dwar il-Katina Alimentari u s-Saħħa tal-Animali,

ADOTTAT DIN ID-DECIŻJONI:

Artikolu 1

Il-flurprimidol m'għandux ikun inkluż bħala sustanza attiva fl-Anness I tad-Direttiva 91/414/KEE.

Artikolu 2

L-Istati Membri għandhom jiżguraw li:

- (a) awtorizzazzjonijiet għal prodotti għall-harsien tal-pjanti li fihom il-flurprimidol ikunu rtirati sat-13 ta' Lulju 2009;
- (b) l-ebda awtorizzazzjoni għal prodotti għall-harsien tal-pjanti li fihom il-flurprimidol ma tinghata jew tiġgedded mid-data tal-pubblikazzjoni ta' din id-Deciżjoni.

Artikolu 3

Kull perjodu fuq ir-riħ garantit mill-Istati Membri skond id-dispożizzjonijiet tal-Artikolu 4(6) tad-Direttiva 91/414/KEE, għandu jkun mill-iqsar possibbli u għandu jiskadi mhux aktar tard mit-13 ta' Lulju 2010.

Artikolu 4

Din id-Deciżjoni hija indirizzata lill-Istati Membri.

Magħmula fi Brussell, 13 ta' Jannar 2009.

Għall-Kummissjoni

Androulla VASSILIOU

Membru tal-Kummissjoni

⁽¹⁾ ĠU L 15, 18.1.2008, p. 5.