

DIRETTIVI

DIRETTIVA TAL-KUMMISSJONI 2010/27/UE

tat-23 ta' April 2010

li temenda d-Direttiva tal-Kunsill 91/414/KEE għall-inklużjoni tat-triflumizole bħala sustanza attiva

(Test b'relevanza għaž-ŻEE)

IL-KUMMISSJONI EWROPEA,

Wara li kkunsidrat it-Trattat dwar il-Funzjonament tal-Unjoni Ewropea,

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 l-Artikolu 6(1) tagħha,

Billi:

- (1) Ir-Regolamenti tal-Kummissjoni (KE) Nru 451/2000 ⁽²⁾ u (KE) Nru 1490/2002 ⁽³⁾ jistipulaw regoli dettaljati għall-implimentazzjoni tat-tieni u t-tielet stadji 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 vvalutati, bl-ghan tal-inklużjoni possibbli tagħhom fl-Anness I tad-Direttiva 91/414/KEE. Din il-lista inkludiet it-triflumizole. Permezz tad-Deċiżjoni tal-Kummissjoni 2008/748/KE ⁽⁴⁾ ġie deċiż li t-triflumizole ma jkunx inkluż fl-Anness I tad-Direttiva 91/414/KEE.
- (2) Skont l-Artikolu 6(2) tad-Direttiva 91/414/KEE n-notifikant oriġinali ressaq applikazzjoni ġdida li titlob l-applikazzjoni tal-proċedura accelerata prevista fl-Artikoli minn 14 sa 19 tar-Regolament tal-Kummissjoni (KE) Nru 33/2008 tas-17 ta' Jannar 2008 li jstipula regoli dettaljati għall-applikazzjoni tad-Direttiva tal-Kunsill 91/414/KEE fir-rigward ta' proċedura regolari u accelerata għall-valutazzjoni ta' sustanzi attivi li kienu jagħmlu parti mill-programm ta' hidma msemmi fl-Artikolu 8(2) ta' dik id-Direttiva iżda li ma ġewx inklużi fl-Anness I tagħha ⁽⁵⁾.
- (3) L-applikazzjoni tressqet lill-Pajjiżi Baxxi, li kienu nhatru bħala l-Istat Membru relatur permezz tar-Regolament (KE) Nru 451/2000. Il-perjodu ta' żmien għall-proċedura accelerata ġie rispettat. L-ispeċifikazzjoni tas-sustanza attiva u l-utenti sostnuti huma l-istess kif kien is-suġġett

tad-Deċiżjoni 2008/748/KE. L-applikazzjoni tikkonforma wkoll mar-rekwiżiti proċedurali u sostantivi li fadal tal-Artikolu 15 tar-Regolament (KE) Nru 33/2008.

- (4) Il-Pajjiżi Baxxi vvalutaw l-informazzjoni l-ġdida u d-dejta mressqa min-notifikant u hejjew rapport addizzjonali fis-6 ta' Marzu 2009.
- (5) Ir-rapport addizzjonali ġie rivedut *inter pares* mill-Istati Membri u mill-EFSA u ġie ppreżentat lill-Kummissjoni fl-14 ta' Diċembru 2009 fil-format tal-Konklużjonijiet tal-EFSA għat-triflumizole ⁽⁶⁾. Dan ir-rapport ġie rivedut mill-Istati Membri u mill-Kummissjoni fil-Kumitat Permanenti dwar il-Katina Alimentari u s-Saħħa tal-Annimali u ġie ffinalizzat fit-12 ta' Marzu 2010 fil-format tar-rapport ta' reviżjoni tal-Kummissjoni għat-triflumizole.
- (6) Il-valutazzjoni l-ġdida mir-relatur tal-Istati Membri u l-konklużjoni mill-EFSA kkonċentraw fuq it-thassib li wassal għan-nuqqas ta' inklużjoni. Dak it-thassib kien il-valutazzjoni tar-riskju inaċċettabbli għall-operaturi u l-haddiema.
- (7) Id-dejta l-ġdida mressqa min-notifikant turi li l-esponent tal-operaturi u l-haddiema tista' titqies bħala aċċettabbli sakemm jintlibes it-tagħmir protettivi addizzjonali.
- (8) Mill-bosta eżamijiet li saru hareġ li l-prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti li fihom it-triflumizole jistgħu jkunu mistennija li jissodisfaw, b'mod ġenerali, ir-rekwiżiti stabbiliti fl-Artikolu 5(1)(a) u (b) tad-Direttiva 91/414/KEE, b'mod partikolari fir-rigward tal-użi li ġew eżaminati u rrapportati fid-detall fir-rapport ta' reviżjoni tal-Kummissjoni. Għaldaqstant, jixraq li t-triflumizole jiġi inkluż fl-Anness I, biex jiġi assigurat li fl-Istati Membri kollha jkunu jistgħu jingħataw l-awtorizzazzjonijiet tal-prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti li fihom din is-sustanza skont id-dispożizzjonijiet ta' dik id-Direttiva.

⁽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⁾ ĠU L 252, 20.9.2008, p. 37.⁽⁵⁾ ĠU L 15, 18.1.2008, p. 5.⁽⁶⁾ L-Awtorità Ewropea dwar is-Sikurezza tal-Ikel; Conclusion on the peer review of the pesticide risk assessment of the active substance triflumizole. Il-Ġurnal EFSA 2009; 7(12):1415. [49 pp.]. doi:10.2903/j.efsa.2009.1415. Disponibbli fuq l-internet: www.efsa.europa.eu

- (9) Għalhekk jixraq li tiġi emendata d-Direttiva 91/414/KEE skont dan.
- (10) Il-miżuri stipulati f'din id-Direttiva huma skont l-opinjoni tal-Kumitat Permanenti dwar il-Katina Alimentari u s-Saħha tal-Annimali,

ADOTTAT DIN ID-DIRETTIVA:

Artikolu 1

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

Artikolu 2

L-Istati Membri għandhom idahhlu fis-seħh il-liġijiet, regolamenti u dispożizzjonijiet amministrattivi neċessarji biex jikkonformaw ma' din id-Direttiva sa mhux aktar tard mit-30 ta' Novembru 2010. Huma għandhom minnufih jikkomunikaw lill-Kummissjoni t-test ta' dawk id-dispożizzjonijiet, kif ukoll tabella ta' korrelazzjoni bejn dawk id-dispożizzjonijiet u din id-Direttiva.

Meta l-Istati Membri jadottaw dawk id-dispożizzjonijiet, dawn għandhom jinkludu referenza għal din id-Direttiva jew ikunu akkumpanjati b'referenza bhal din fl-okkażjoni tal-pubblikazzjoni uffiċjali tagħhom. L-Istati Membri għandhom jistabbilixxu kif għandha ssir din ir-referenza.

Artikolu 3

Din id-Direttiva għandha tidhol fis-seħh fl-1 ta' Lulju 2010.

Artikolu 4

Din id-Direttiva hija indirizzata lill-Istati Membri.

Magħmul fi Brussell, it-23 ta' April 2010.

Għall-Kummissjoni

Il-President

José Manuel BARROSO

Dan li ġej għandu jġi inkluż fi tmiem it-tabella fl-Anness I tad-Direttiva 91/414/KEE:

Nru	Isem Komuni, Numri ta' Identifikazzjoni	Isem tal-IUPAC	Purità ⁽¹⁾	Dhul fis-sehh	Skadenza tal-inklużjoni	Dispożizzjonijiet speċifiċi
"311	Triflumizole Nru CAS: 99387-89-0 Nru CIPAC: 730	(E)-4-chloro- α,α,α -trifluoro-N-(1-imidazol-1-yl-2-propoxyethylidene)-o-toluidine	≥ 980 g/kg Impuritajiet: Toluene: mhux iktar minn 1 g/kg	l-1 ta' Lulju 2010	it-30 ta' Ġunju 2020	PARTI A Jistgħu jiġu awtorizzati biss l-użi bħala fungicida fis-serer fuq substrati artifiċjali. PARTI B Għall-implimentazzjoni tal-prinċipji uniformi tal-Anness VI, għandhom jitqiesu l-konklużjonijiet tar-rapport ta' reviżjoni dwar it-triflumizole u b'mod partikolari l-Appendiċi I u II tiegħu, kif iffinalizzat mill-Komitat Permanenti dwar il-Katina Alimentari u s-Saħħa tal-Animali fit-12 ta' Marzu 2010. F'din il-valutazzjoni ġenerali l-Istati Membri jridu joqogħdu partikolarment attenti għal dan li ġej: — is-sikurezza tal-operaturi u l-haddiema: il-kundizzjonijiet tal-użu għandhom jippreskrivu l-użu ta' tagħmir protettiv personali adegwat. — l-impatt potenzjali fuq l-organizmi akkwatiċi u jridu jiżguraw li l-kundizzjonijiet tal-awtorizzazzjoni jinkludu, fejn jixraq, miżuri għat-tnaqqis tar-riskju."

⁽¹⁾ Aktar dettalji dwar l-identità u l-ispeċifikazzjoni tas-sustanza attiva jinsabu fir-rapport ta' reviżjoni.