

REGOLAMENT TA' IMPLIMENTAZZJONI TAL-KUMMISSJONI (UE) Nru 798/2011

tad-9 ta' Awwissu 2011

li japprova s-sustanza attiva ossifworfen, skont ir-Regolament (KE) Nru 1107/2009 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill dwar it-tqeghid fis-suq ta' prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti, u li jemenda l-Anness tar-Regolament ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 540/2011 u d-Deċiżjoni tal-Kummissjoni 2008/934/KE

(Test b'relevanza għaż-ŻEE)

IL-KUMMISSJONI EWROPEA,

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

Wara li kkunsidrat ir-Regolament (KE) Nru 1107/2009 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tal-21 ta' Ottubru 2009 dwar it-tqeghid fis-suq ta' prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti u li jhassar id-Direttivi tal-Kunsill 79/117/KEE u 91/414/KEE ⁽¹⁾, u b'mod partikolari l-Artikolu 13(2) u l-Artikolu 78(2) tiegħu,

Billi:

- (1) Skont l-Artikolu 80(1)(c) tar-Regolament (KE) Nru 1107/2009, id-Direttiva tal-Kunsill 91/414/KEE ⁽²⁾ trid tapplika għas-sustanzi attivi li għalihom giet stabbilita l-kompletezza bi qbil mal-Artikolu 16 tar-Regolament tal-Kummissjoni (KE) Nru 33/2008 ⁽³⁾, fir-rigward tal-proċedura u l-kondizzjonijiet għall-approvazzjoni. L-Ossifworfen hija sustanza attiva li għaliha giet stabbilita l-kompletezza skont dak ir-Regolament.
- (2) Ir-Regolamenti tal-Kummissjoni (KE) Nru 451/2000 ⁽⁴⁾ u (KE) Nru 1490/2002 ⁽⁵⁾ jistipulaw ir-regoli dettaljati għall-implimentazzjoni tat-tieni u t-tielet stadji tal-programm ta' hidma msemmi fl-Artikolu 8(2) tad-Direttiva 91/414/KEE u jistabbilixxu lista ta' sustanzi attivi li għandhom jiġu vvalutati bil-hsieb li possibbilment jiġu inklużi fl-Anness I tad-Direttiva 91/414/KEE. Din il-lista kienet tinkludi l-ossifworfen.
- (3) Skont l-Artikolu 3(2) tar-Regolament tal-Kummissjoni (KE) Nru 1095/2007 tal-20 ta' Settembru 2007 li jemenda r-Regolament (KE) Nru 1490/2002 li jstabbilixxi aktar regoli fid-dettall għall-implimentazzjoni tat-tielet stadju tal-programm ta' hidma msemmi fl-Artikolu 8(2) tad-Direttiva tal-Kunsill 91/414/KEE u r-Regolament (KE) Nru 2229/2004 li jstabbilixxi aktar regoli fid-dettall għall-implimentazzjoni tar-raba' stadju tal-programm ta' hidma msemmi fl-Artikolu 8(2) tad-Direttiva tal-Kunsill 91/414/KEE ⁽⁶⁾ n-notifikant irtira l-appoġġ

tiegħu tal-inklużjoni ta' dik is-sustanza attiva fl-Anness I tad-Direttiva 91/414/KEE fi żmien xahrejn mid-dhul fis-sehh ta' dan ir-Regolament. B'riżultat ta' dan, id-Deċiżjoni tal-Kummissjoni 2008/934/KE tal-5 ta' Diċembru 2008 dwar in-noninklużjoni ta' certi sustanzi attivi fl-Anness I mad-Direttiva tal-Kunsill 91/414/KEE u l-irtirar ta' awtorizzazzjonijiet għal prodotti għall-harsien tal-pjanti li fihom dawn is-sustanzi ⁽⁷⁾ giet adottata rigward in-noninklużjoni tal-ossifworfen.

- (4) Skont l-Artikolu 6(2) tad-Direttiva 91/414/KEE n-notifikatur oriġinali (minn hawn 'il quddiem "l-applikant") ressaq applikazzjoni ġdida li titlob l-applikazzjoni tal-proċedura aċċellerata, kif stipulat fl-Artikoli 14 sa 19 tar-Regolament (KE) Nru 33/2008 li jstabbilixxi regoli dettaljati għall-applikazzjoni tad-Direttiva 91/414/KEE fir-rigward ta' proċedura regolari u aċċellerata 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 għew inklużi fl-Anness I tagħha.
- (5) L-applikazzjoni tressqet lil Spanja, li nhatret bhala Stat Membru relatur bir-Regolament (KE) Nru 1490/2002. Il-perjodu ta' żmien għall-proċedura aċċellerata gie rrispettat. L-ispeċifikazzjoni tas-sustanza attiva u l-użi sostenuti huma l-istess bhal dawk li kienu s-sugġett tad-Deċiżjoni 2008/934/KE. Dik l-applikazzjoni hija konformi wkoll mar-rekwiżiti sostantivi u proċedurali li jifdal tal-Artikolu 15 tar-Regolament (KE) Nru 33/2008.
- (6) Spanja vvalutat id-dejta addizzjonali mressqa mill-applikant u ppreparat rapport addizzjonali. Hija bagħtet dan ir-rapport lill-Awtorità Ewropea dwar is-Sigurtà tal-Ikel (minn hawn 'il quddiem "l-Awtorità") u lill-Kummissjoni fit-13 ta' Jannar 2010. L-Awtorità kkomunikat ir-rapport addizzjonali lill-Istati Membri l-oħra u lill-applikant għall-kummenti u għaddiet il-kummenti li kienu waslulha lill-Kummissjoni. B'konformità mal-Artikolu 20(1) tar-Regolament (KE) Nru 33/2008 u fuq talba tal-Kummissjoni, l-Awtorità pprezentat il-konklużjoni tagħha dwar l-ossifworfen lill-Kummissjoni fit-23 ta' Novembru 2010 ⁽⁸⁾. L-abbozz tar-rapport ta' valutazzjoni, ir-rapport addizzjonali u l-konklużjoni tal-Awtorità għew riveduti mill-Istati

⁽¹⁾ ĠU L 309, 24.11.2009, p. 1.⁽²⁾ ĠU L 230, 19.8.1991, p. 1.⁽³⁾ ĠU L 15, 18.1.2008, p. 5.⁽⁴⁾ ĠU L 55, 29.2.2000, p. 25.⁽⁵⁾ ĠU L 224, 21.8.2002, p. 23.⁽⁶⁾ ĠU L 246, 21.9.2007, p. 19.⁽⁷⁾ ĠU L 333, 11.12.2008, p. 11.⁽⁸⁾ L-Awtorità Ewropea dwar is-Sigurtà fl-Ikel; Konklużjoni dwar ir-reviżjoni inter pares tal-valutazzjoni tar-riskju għall-pestiċidi tas-sustanza attiva ossifworfen. *EFSA Journal* 2010;8(11):1906. [78 pp.]. doi:10.2903/j.efsa.2010.1906. Disponibbli onlajn: www.efsa.europa.eu

Membri u mill-Kummissjoni fil-Kumitat Permanenti dwar il-Katina Alimentari u s-Sahha tal-Annimali, u ġew iffinalizzati fis-17 ta' Ġunju 2011 fil-format tar-rapport ta' revizjoni tal-Kummissjoni għall-ossiflorwen.

- (7) Mill-bosta eżamijiet li saru hareġ li l-prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti li fihom l-ossiflorwen 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' revizjoni tal-Kummissjoni. Huwa għalhekk xieraq li l-ossiflorwen jiġi approvat skont ir-Regolament (KE) Nru 1107/2009.
- (8) Skont l-Artikolu 13(2) tar-Regolament (KE) Nru 1107/2009 flimkien mal-Artikolu 6 tiegħu u fid-dawl tal-għarfien xjentifiku u teknoloġiku attwali, jehtieg, madankollu, li jiġi inkluzi ċerti kundizzjonijiet u restrizzjonijiet.
- (9) Mingħajr hsara għall-konkluzjoni li l-ossiflorwen għandu jiġi approvat, huwa xieraq b'mod partikolari li jintalab aktar taġġir ta' konferma.
- (10) Għandu jithalla jgħaddi perjodu raġonevoli qabel l-approvazzjoni biex l-Istati Membri u l-partijiet interessati jhejju ruhhom biex jilhq u r-rekwiżiti l-ġodda li jirriżultaw mill-approvazzjoni.
- (11) Mingħajr hsara għall-obbligi ddefiniti bir-Regolament (KE) Nru 1107/2009 bhala konsegwenza tal-approvazzjoni, meqjusa s-sitwazzjoni speċifika mahluqa bit-tranzizzjoni mid-Direttiva 91/414/KEE għar-Regolament (KE) Nru 1107/2009 għandu, madankollu, japplika dan li ġej. L-Istati Membri għandhom jingħataw perjodu ta' sitt xhur wara l-approvazzjoni biex jirvedu l-awtorizzazzjonijiet tal-prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti li fihom l-ossiflorwen. L-Istati Membri għandhom ivarjaw, jissostitwixxu jew jirtiraw l-awtorizzazzjonijiet attwali skont kif xieraq. B'deroga mill-iskadenza ta' hawn fuq, għandu jingħataw perjodu itwal għas-sottomissjoni u l-valutazzjoni tal-aġġornament tal-falġ komplut tal-Anness III, kif stabbilit fid-Direttiva 91/414/KEE, għal kull prodott għall-protezzjoni tal-pjanti għal kull użu intenzjonat skont il-principji uniformi.
- (12) L-esperjenza miksuba minn inkluzjonijiet fl-Anness I mad-Direttiva 91/414/KEE ta' sustanzi attivi vvalutati fil-qafas tar-Regolament tal-Kummissjoni (KEE) Nru 3600/92 tal-11 ta' Diċembru 1992 li jistabbilixxi r-regoli dettaljati għall-implimentazzjoni tal-ewwel stadju tal-programm ta' hidma imsemmi fl-Artikolu 8(2) tad-Direttiva tal-Kunsill 91/414/KEE li jittratta dwar it-tqeghid fis-suq ta' prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti⁽¹⁾, uriet li jistgħu jinholqu d-diffikultajiet fl-interpretazzjoni tal-

obbligi tad-detenturi ta' awtorizzazzjonijiet eżistenti b'rabta mal-aċċess għad-dejta. Għalhekk, sabiex jiġu evitati aktar diffikultajiet, jidher li huwa mehtieg li l-obbligi tal-Istati Membri jiġu ċċarati, speċjalment l-obbligu li jkun verifikat li d-detentur ta' awtorizzazzjoni juri li għandu aċċess għal fajl li jissodisfa r-rekwiżiti tal-Anness II ma' dik id-Direttiva. Madankollu, din il-kjarifika ma timponi l-ebda obbligi ġodda fuq l-Istati Membri jew id-detenturi tal-awtorizzazzjonijiet bi tqabbil mad-direttivi li ġew adottati s'issa li jemendaw l-Anness I ma' dik id-Direttiva jew ir-Regolamenti li japprovaw sustanzi attivi. Bi qbil mal-Artikolu 13(4) tar-Regolament (KE) Nru 1107/2009 l-Anness tar-Regolament ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 540/2011⁽²⁾ għandu jiġi emendat skont dan.

- (13) Id-Deciżjoni 2008/934/KE tistipula n-noninkluzjoni tal-ossiflorwen u l-irtirar tal-awtorizzazzjonijiet għall-prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti li fihom din is-sustanza sal-31 ta' Diċembru 2011. Jehtieg li tithassar il-linja dwar l-ossiflorwen fl-Anness ma' dik id-Deciżjoni. Huwa għalhekk xieraq li d-Deciżjoni 2008/934/KE tiġi emendata skont dan.
- (14) Il-miżuri stipulati f'dan ir-Regolament huma skont l-opinjoni tal-Kumitat Permanenti dwar il-Katina Alimentari u s-Sahha tal-Annimali,

ADOTTAT DAN IR-REGOLAMENT:

Artikolu 1

Approvazzjoni ta' sustanza attiva

Is-sustanza attiva ossiflorwen, kif speċifikat fl-Anness I, hija approvata soġġetta għall-kundizzjonijiet stipulati f'dak l-Anness.

Artikolu 2

Evalwazzjoni mill-ġdid tal-prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti

1. B'konformità mar-Regolament (KE) Nru 1107/2009, l-Istati Membri għandhom, fejn mehtieg, jemendaw jew jirtiraw l-awtorizzazzjonijiet attwali għall-prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti li fihom l-ossiflorwen bhala sustanza attiva sat-30 ta' Ġunju 2012.

Sa dakinhar huma għandhom, b'mod partikolari, jiverifikaw li l-kundizzjonijiet fl-Anness I ma' dak ir-Regolament jintlahqu, bl-eċċezzjoni ta' dawk identifikati fil-Parti B tal-kolonna dwar dispożizzjonijiet speċifiċi ta' dak l-Anness, u li d-detentur tal-awtorizzazzjoni jkollu fajl, jew l-aċċess għalih, li jissodisfa r-rekwiżiti tal-Anness II tad-Direttiva 91/414/KEE skont il-kundizzjonijiet tal-Artikolu 13 (1) sa (4) ta' dik id-Direttiva u l-Artikolu 62 tar-Regolament (KE) Nru 1107/2009.

⁽¹⁾ ĠU L 366, 15.12.1992, p. 10.

⁽²⁾ ĠU L 153, 11.6.2011, p. 1.

2. B'deroga mill-paragrafu 1, għal kull prodott awtorizzat għall-protezzjoni tal-pjanti li fih l-ossiflorfen jew bhala l-unika sustanza attiva jew bhala wahda minn bosta sustanzi attivi lkoll elenkati fl-Anness tar-Regolament ta' Implimentazzjoni (UE) Nru 540/2011 sa mhux aktar tard mill-31 ta' Diċembru 2011, l-Istati Membri għandhom jerġghu jivvalutaw il-prodott skont il-prinċipji uniformi, kif imsemmi fl-Artikolu 29(6) tar-Regolament (KE) Nru 1107/2009, fuq il-bażi ta' fajl li jissodisfa r-rekwiżiti tal-Anness III tad-Direttiva 91/414/KEE u billi titqies il-Parti B tal-kolonna dwar dispożizzjonijiet speċifiċi tal-Anness I ta' dan ir-Regolament. Fuq il-bażi ta' dik il-valutazzjoni, għandhom jistabbilixxu jekk il-prodott jissodisfax il-kundizzjonijiet stipulati fl-Artikolu 29(1) tar-Regolament (KE) Nru 1107/2009. Wara li ssir dik id-determinazzjoni l-Istati Membri għandhom:

- (a) fil-każ ta' prodott li jkun fih l-ossiflorfen bhala l-unika sustanza attiva, fejn meħtieġ, jemendaw jew jirtiraw l-awtorizzazzjoni sa mhux aktar tard mill-31 ta' Diċembru 2015; jew
- (b) fil-każ ta' prodott li fih l-ossiflorfen bhala wahda minn bosta sustanzi attivi, fejn meħtieġ, jemendaw jew jirtiraw l-awtorizzazzjoni sal-31 ta' Diċembru 2015 jew sad-data ffissata għal emenda jew irtirar ta' din ix-xorta fl-att jew atti rispettivi li ziedu s-sustanza jew is-sustanzi rilevanti fl-Anness I tad-Direttiva 91/414/KEE jew approva/approvaw

dik is-sustanza jew sustanzi, skont liema wahda tkun l-aktar reċenti.

Artikolu 3

Emendi għar-Regolament ta' Implimentazzjoni (UE) Nru 540/2011

L-Anness tar-Regolament ta' Implimentazzjoni (UE) Nru 540/2011 huwa emendat skont l-Anness II ta' dan ir-Regolament.

Artikolu 4

Emendi għad-Deciżjoni 2008/934/KE

Il-linja dwar l-ossiflorfen fl-Anness mad-Deciżjoni 2008/934/KE qiegħda tithassar.

Artikolu 5

Dhul fis-seħh u data ta' applikazzjoni

Dan ir-Regolament għandu jidhol fis-seħh fl-ghoxrin jum wara dak tal-pubblikazzjoni tiegħu f'Il-Ġurnal Uffiċjali tal-Unjoni Ewropea.

Dan għandu japplika mill-1 ta' Jannar 2012.

Dan ir-Regolament għandu jorbot fl-intier tiegħu u japplika direttament fl-Istati Membri kollha.

Magħmul fi Brussell, id-9 ta' Awwissu 2011.

Għall-Kummissjoni

Il-President

José Manuel BARROSO

ANNEX I

| Isem Komuni, Numri ta' Identifikazzjoni | Isem tal-IUPAC | Purità ⁽¹⁾ | Data tal-approvazzjoni | Skadenza tal-approvazzjoni | Dispożizzjonijiet speċifiċi |
|---|--|---|------------------------|----------------------------|---|
| Ossifluorfen Nru CAS 42874-03-3 Nru CIPAC 538 | 2-kloro-a,a,a-trifloro-p-tolil 3-etossi-4-nitrofenil etere | ≥ 970 g/kg Impuritajiet: N,N-dimetilnitrosammin: mhux aktar minn 50 µg/kg , | l-1 ta' Jannar 2012. | il-31 ta' Diċembru 2021 | <p>PARTI A</p> <p>Jistgħu jiġu awtorizzati biss l-użi bhala erbiċida għal applikazzjonijiet identifikati qrib il-hamrija mill-harifa sal-bidu tar-rebbiegħa.</p> <p>PARTI B</p> <p>Għall-implimentazzjoni tal-prinċipji uniformi kif imsemmija fl-Artikolu 29(6) tar-Regolament (KE) Nru 1107/2009, għandhom jitqiesu l-konkluzjonijiet tar-rapport ta' revizzjoni dwar l-ossifluorfen u b'mod partikolari l-Appendiċijiet I u II tiegħu, kif iffinalizzati mill-Kumitat Permanenti dwar il-Katina Alimentari u s-Saħħa tal-Annimali fis-17 ta' Ġunju 2011.</p> <p>F'din il-valutazzjoni kumplessiva l-Istati Membri għandhom:</p> <p>(a) jagħtu attenzjoni partikolari għas-sikurezza tal-operatur u jiżguraw li l-kondizzjonijiet tal-użu jippreskrivu l-applikazzjoni ta' tagħmir ta' protezzjoni personali fejn ikun xieraq;</p> <p>(b) jagħtu attenzjoni partikolari għar-riskji għall-organizmi akkwatiċi, il-mammali li jieklu d-dud tal-art, makroorganizmi li jgħixu fil-hamrija, artropodi mhux fil-mira u pjanti mhux fil-mira.</p> <p>Il-kundizzjonijiet għall-użu għandhom jinkludu miżuri għat-taffija tar-riskju, fejn xieraq.</p> <p>L-applikant għandu jibgħat tagħrif ta' konferma dwar:</p> <p>(1) l-ispeċifikazzjoni tal-materjal tekniku kif immanifatturat kummerċjalment inkluż tagħrif dwar ir-rilevanza tal-impuritajiet;</p> <p>(2) l-ekwivalenza bejn l-ispeċifikazzjonijiet tal-materjal tekniku, kif immanifatturat kummerċjalment, u l-ispeċifikazzjonijiet tal-materjal tat-test li ntuża fl-istudju dwar it-tossicità;</p> <p>(3) ir-riskju potenzjali għall-organizmi akkwatiċi minhabba s-sustanza attiva u l-metaboliti RH-45469 ⁽²⁾, MW 306 ⁽³⁾, MW 347 ⁽⁴⁾, MW 274 ⁽⁵⁾ u l-metabolit Deg 27 mhux identifikat;</p> <p>(4) ir-riskju potenzjali mill-bjoakkumulazzjoni u l-bijomanjifikazzjoni fil-katina almentari akkwatika, inklużi l-organizmi li jgħixu fil-hama;</p> <p>(5) dejta ta' espożizzjoni għall-applikazzjoni identifikata xierqa għall-użu bhala kejl tat-taffija ta' tiffrix.</p> <p>L-applikant għandu jibgħat lill-Kummissjoni, lill-Istati Membri u lill-Awtorità t-tagħrif stabbilit fil-punti (1) u (2) sat-30 ta' Ġunju 2012 u t-tagħrif stabbilit fil-punti (3) sa (5) sal-31 ta' Diċembru 2013.</p> |

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

⁽²⁾ 5-[2-kloro-4-(triflorometil)fenossi]-2-[(metossimetil)amino]fenol.

⁽³⁾ 3-kloro-4-[3-(etenilossi)-4-idrossifenossi]aċidu benzojku.

⁽⁴⁾ 2-kloro-1-(3-metossi-4-nitrofenossi)-4-(triflorometil)benzin.

⁽⁵⁾ 4-(3-etossi-4-idrossifenossi)aċidu benzojku.

ANNEX II

Fil-Parti B tal-Anness tar-Regolament ta' Implimentazzjoni (UE) Nru 540/2011, tizdied l-annotazzjoni li ġejja:

| | | | | | | |
|------------|---|--|--|--------------------------|---------------------------------|--|
| <p>"11</p> | <p>Ossifluworfen Nru CAS 42874-03-3 Nru CIPAC 538</p> | <p>2-kloro-α,α,α-trifloro-<i>p</i>-tolil 3-etossi-4-nitrofenil etere</p> | <p>≥ 970 g/kg Impuritajiet: N,N-dimetilnitrosammin: mhux aktar minn 50 $\mu\text{g}/\text{kg}$,</p> | <p>1 ta' Jannar 2012</p> | <p>31 ta' Diċembru 2021</p> | <p>PARTI A</p> <p>Jistgħu jiġu awtorizzati biss l-użi bhala erbicida għal applikazzjonijiet identifikati qrib il-hamrija mill-harifa sal-bidu tar-rebbiegħa.</p> <p>PARTI B</p> <p>Għall-implimentazzjoni tal-principji uniformi kif imsemmija fl-Artikolu 29(6) tar-Regolament (KE) Nru 1107/2009, għandhom jitqiesu l-konklużjonijiet tar-rapport ta' reviżjoni dwar l-ossifluworfen u b'mod partikolari l-Appendicijiet I u II tiegħu, kif iffinalizzat mill-Kumitat Permanenti dwar il-Katina Alimentari u s-Saħħa tal-Annimali fis-17 ta' Ġunju 2011.</p> <p>F'din il-valutazzjoni kumplessiva l-Istati Membri għandhom:</p> <p>(a) jagħtu attenzjoni partikolari għas-sikurezza tal-operatur u jiżguraw li l-kondizzjonijiet tal-użu jippreskrivu l-applikazzjoni ta' tagħmir ta' protezzjoni personali fejn ikun xieraq;</p> <p>(b) jagħtu attenzjoni partikolari għar-riskji għall-organizmi akkwatiċi, il-mammali li jieklu d-dud tal-art, makroorganizmi li jghixu fil-hamrija, artropodi mhux fil-mira u pjanti mhux fil-mira.</p> <p>Il-kundizzjonijiet għall-użu għandhom jinkludu miżuri għat-taffija tar-riskju, fejn xieraq.</p> <p>L-applikant għandu jibgħat tagħrif ta' konferma dwar:</p> <p>(1) l-ispeċifikazzjoni tal-materjal tekniku kif immanifatturat kummerċjalment inkluż tagħrif dwar ir-rilevanza tal-impuritajiet;</p> <p>(2) l-ekwivalenza bejn l-ispeċifikazzjonijiet tal-materjal tekniku, kif immanifatturat kummerċjalment, u l-ispeċifikazzjonijiet tal-materjal tat-test li nuża fl-istudju dwar it-tossiċità;</p> |
|------------|---|--|--|--------------------------|---------------------------------|--|

| | | | | | |
|--|--|--|--|--|---|
| | | | | | <p>(3) ir-riskju potenzjali għall-organizmi akkwatici minhabba s-sustanza attiva u l-metaboliti RH-45469 (*), MW 306 (**), MW 347 (***), MW 274 (****) u l-metabolit Deg 27 mhux identifikat;</p> <p>(4) ir-riskju potenzjali mill-bijoakkumulazzjoni u l-bijomanjifikazzjoni fil-katina alimentari akkwatika, inklużi l-organizmi li jgħixu fil-hama;</p> <p>(5) dejta ta' espożizzjoni għall-applikazzjoni identifikata xierqa għall-użu bhala kejl tat-taffija ta' tifrix.</p> <p>L-applikant għandu jibgħat lill-Kummissjoni, lill-Istati Membri u lill-Awtorità t-tagħrif stabbilit fil-punti (1) u (2) sat-30 ta' Ġunju 2012 u t-tagħrif stabbilit fil-punti (3) sa (5) sal-31 ta' Diċembru 2013.</p> |
|--|--|--|--|--|---|

- (*) 5-[2-kloro-4-(triflorometil)fenossi]-2-[(metossimetil)amino]fenol.
(**) 3-kloro-4-[3-(etenilossi)-4-idrossifenossi]aċidu benzojku.
(***) 2-kloro-1-(3-metossi-4-nitrofenossi)-4-(triflorometil)benzin.
(****) 4-(3-etossi-4-idrossifenossi)aċidu benzojku."