

REGOLAMENT TA' IMPLIMENTAZZJONI TAL-KUMMISSJONI (UE) Nru 187/2013**tal-5 ta' Marzu 2013****li jemenda r-Regolament ta' Implimentazzjoni (UE) Nru 540/2011 fir-rigward tal-kundizzjonijiet ta' approvazzjoni tas-sustanza attiva etilen****(Test b'relevanza għaž-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)(c) tiegħu,

Billi:

- (1) Is-sustanza attiva etilen giet inkluża fl-Anness I tad-Direttiva tal-Kunsill 91/414/KEE ⁽²⁾ permezz tad-Direttiva tal-Kummissjoni 2008/127/KE ⁽³⁾ skont il-proċedura stabbilita fl-Artikolu 24b tar-Regolament tal-Kummissjoni (KE) Nru 2229/2004 tat-3 ta' Diċembru 2004 li jistabbilixxi 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 ⁽⁴⁾. Mis-sostituzzjoni tad-Direttiva 91/414/KEE bir-Regolament (KE) Nru 1107/2009, din is-sustanza titqies bħala approvata skont dak ir-Regolament u hija elenkata fil-Parti A tal-Anness tar-Regolament ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 540/2011 tal-25 ta' Mejju 2011 li jimplimenta r-Regolament (KE) Nru 1107/2009 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill f'dak li għandu x'jaqsam mal-lista ta' sustanzi attivi approvati ⁽⁵⁾.
- (2) Skont l-Artikolu 25a tar-Regolament (KE) Nru 2229/2004, l-Awtorità Ewropea dwar is-Sigurtà fl-Ikel, minn hawn 'il quddiem "l-Awtorità", ipprezentat l-opinjoni tagħha dwar l-abbozz tar-rapport ta' reviżjoni għall-etilen ⁽⁶⁾ lill-Kummissjoni fis-16 ta' Diċembru 2011. L-Awtorità ressqet l-opinjoni tagħha dwar l-etilen lin-notifikatur. Il-Kummissjoni stednitha tressaq il-kummenti tagħha dwar l-abbozz tar-reviżjoni dwar l-etilen. L-abbozz dwar ir-rapport ta' reviżjoni flimkien mal-opinjoni tal-Awtorità ġew reveduti mill-Istati Membri u mill-Kummissjoni fi hdan il-Kumitat Permanenti dwar il-Katina Alimentari u s-Saħħa tal-Annimali u ġew iffinalizzati fl-1 ta' Frar 2013 fil-format tar-rapport ta' reviżjoni tal-Kummissjoni għall-etilen.

- (3) Huwa kkonfermat li s-sustanza attiva etilen għandha titqies bħalha approvata skont ir-Regolament (KE) Nru 1107/2009.
- (4) Skont l-Artikolu 13(2) tar-Regolament (KE) Nru 1107/2009 flimkien mal-Artikolu 6 tiegħu, kif ukoll fid-dawl tal-għarfien xjentifiku u tekniku attwali, huwa mehtieg li l-kundizzjonijiet għall-approvazzjoni tal-etilen jiġu emendati. B'mod partikolari, huwa xieraq li jiġi mmodifikat il-livell ta' purità minimu mitlub u biex l-awtorizzazzjonijiet jiġu ristretti għall-użu fuq ġewwa minn utenti professjonali biss. Barra minn hekk, meta l-Istati Membri jagħtu awtorizzazzjonijiet għal prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti li jkun fihom l-etilen, huma għandhom jagħtu attenzjoni partikolari għall-protezzjoni tal-operaturi, tal-haddiema u ta' daww li jkunu fil-qrib kif ukoll għall-konformità tal-etilen mal-ispeċifikazzjonijiet rekwiżiti, irrispettivament mill-forma li qed tiġi fornuta lill-utent.
- (5) L-Anness tar-Regolament ta' Implimentazzjoni (UE) Nru 540/2011 għandu għalhekk jiġi emendat skont dan.
- (6) Għandu jithalla perjodu raġonevoli ta' żmien qabel l-applikazzjoni ta' dan ir-Regolament sabiex l-Istati Membri, in-notifikatur u d-detenturi tal-awtorizzazzjonijiet tal-prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti li jkun fihom l-etilen ikunu jistgħu jissodisfaw ir-rekwiżiti li jirriżultaw mill-emenda tal-kundizzjonijiet għall-approvazzjoni.
- (7) Il-miżuri li previsti d'dan ir-Regolament huma skont l-opinjoni tal-Kumitat Permanenti dwar il-Katina Alimentari u s-Saħħa tal-Annimali,

ADOTTAT DAN IR-REGOLAMENT:

Artikolu 1

Il-Parti A tal-Anness tar-Regolament ta' Implimentazzjoni (UE) Nru 540/2011 hija emendata skont l-Anness ma' dan ir-Regolament.

Artikolu 2

Dan ir-Regolament għandu jidhol fis-seħh fl-20 jum wara l-pubblikazzjoni tiegħu f'Il-Ġurnal Uffiċjali tal-Unjoni Ewropea.

Għandu japplika mill-1 ta' Frar 2014.

⁽¹⁾ ĠU L 309, 24.11.2009, p. 1.⁽²⁾ ĠU L 230, 19.8.1991, p. 1.⁽³⁾ ĠU L 344, 20.12.2008, p. 89.⁽⁴⁾ ĠU L 379, 24.12.2004, p. 13.⁽⁵⁾ ĠU L 153, 11.6.2011, p. 1.⁽⁶⁾ L-Awtorità Ewropea dwar is-Sigurtà fl-Ikel; Conclusion on the peer review of the pesticide risk assessment of the active substance ethylene. *The EFSA Journal* 2012;10(1):2508. [43 pp.] doi:10.2903/j.efsa.2012.2508. Jinsab onlajn: www.efsa.europa.eu/efsajournal.

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

Magħmul fi Brussell, il-5 ta' Marzu 2013.

Għall-Kummissjoni

Il-President

José Manuel BARROSO

Il-Parti A tal-Anness tar-Regolament ta' Implimentazzjoni (UE) Nru 540/2011, ir-ringiela 227 dwar is-sustanza attiva etilen għandha tinbidel b'dan li ġej:

Numru	Isem Komuni, Numri tal-Identifikazzjoni	Isem tal-IUPAC	Purità ⁽¹⁾	Data tal-approvazzjoni	Skadenza tal-approvazzjoni	Dispożizzjonijiet speċifiċi
"227	Etilen Nru tal-CAS 74-85-1 Nru CIPAC 839	Etilen	≥ 90 % Impurità rilevanti: ossidu tal-etilen, kontenut massimu 1 mg/kg	fl-1 ta' Settembru 2009	fil-31 ta' Awwissu 2019	PARTI A Jista' jiġi awtorizzat biss l-użu fuq ġewwa bħala regolatur għat-tkabbir tal-pjanti minn utenti professjonali. PARTI B Għall-implimentazzjoni tal-prinċipji uniformi kif imsemmija fl-Artikolu 29(6) tar-Regolament (KE) Nru 1107/2009, għandhom jitqiesu l-konklużjonijiet tar-rapport ta' revizzjoni dwar l-etilen (SAN-CO/2608/2008), u b'mod partikolari l-Annessi I u II tiegħu, kif iffinalizzati fil-Kumitat Permanenti dwar il-Katina Alimentari u s-Saħħa tal-Annimali tal-1 ta' Frar 2013. Fdin il-valutazzjoni ġenerali, l-Istati Membri għandhom jagħtu attenzjoni partikolari: (a) għall-konformità tal-etilen mal-ispeċifikazzjonijiet rekwiziti, irrispettivament mill-forma li qed tiġi fornuta lill-utent; (b) il-protezzjoni tal-operaturi, tal-ħaddiema u tal-persuni li jkunu fil-qrib. Il-kundizzjonijiet tal-awtorizzazzjoni għandhom jinkludu, fejn huwa xieraq, miżuri għat-tnaqqis tar-riskju."

⁽¹⁾ Aktar dettalji dwar l-identità u l-ispeċifikazzjoni tas-sustanzi attivi huma pprovduti fir-rapport ta' revizzjoni.