

REGOLAMENT TA' IMPLIMENTAZZJONI TAL-KUMMISSJONI (UE) Nru 1089/2013

tal-4 ta' Novembru 2013

li jemenda r-Regolament ta' Implementazzjoni (UE) Nru 540/2011 fir-rigward tal-kundizzjonijiet ta' approvazzjoni tas-sustanza attiva kieselgur (trab tad-diatomi)

(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-tqegħid fis-suq ta' prodotti ghall-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) tieghu,

Billi:

- (1) Is-sustanza attiva kieselgur (trab tad-diatomi) kienet inkluża fl-Anness I tad-Direttiva tal-Kummissjoni 2008/127/KEE⁽²⁾ bid-Direttiva tal-Kummissjoni 2008/127/KEE⁽³⁾ skont il-proċedura stipulata fl-Artikolu 24b tar-Regolament tal-Kummissjoni (KE) Nru 2229/2004⁽⁴⁾. Billi d-Direttiva Nru 91/414/KEE nbidlet bir-Regolament (KE) Nru 1107/2009, din is-sustanza qed titqies li giet approvata skont dak ir-Regolament u hija elenka fil-Parti A tal-Anness tar-Regolament ta' Implementazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 540/2011⁽⁵⁾.
- (2) Fit-22 ta' Ĝunju 2012, l-Awtorità Ewropea dwar is-Sigurtà fl-Ikel, minn hawn 'il quddiem imsejha "l-Awtorità", ipprezentat lill-Kummissjoni l-opinjoni tagħha dwar l-abbozz tar-rapport ta' reviżjoni ghall-kieselgur (trab tad-diatomi) skont l-Artikolu 25a tar-Regolament (KE) Nru 2229/2004. L-Awtorità kkomunikat l-opinjoni tagħha dwar il-kieselgur (trab tad-diatomi) lin-notifikatur. Il-Kummissjoni stednitha tressaq il-kummenti tagħha dwar l-abbozz tar-rapport ta' reviżjoni dwar il-kieselgur (trab tad-diatomi). L-abbozz tar-rapport ta' reviżjoni flimkien mal-opinjoni tal-Awtorità gew riveduti mill-Istati Membri u mill-Kummissjoni fi ħdan il-Kumitat Permanenti dwar il-Katina Alimentari u s-Sahha tal-Annimali u l-abbozz

⁽¹⁾ ĜU L 309, 24.11.2009, p. 1.

⁽²⁾ Id-Direttiva tal-Kunsill 91/414/KEE tal-15 ta' Lulju 1991 li tikkonċerġa t-tqegħid fis-suq ta' prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti (ĠU L 230, 19.8.1991, p. 1).

⁽³⁾ Id-Direttiva tal-Kummissjoni 2008/127/KEE tat-18 ta' Dicembru 2008 li temenda d-Direttiva tal-Kunsill 91/414/KEE ghall-inklużjoni ta' bosta sustanzi attivi (ĠU L 344, 20.12.2008, p. 89).

⁽⁴⁾ Ir-Regolament tal-Kummissjoni (KE) Nru 2229/2004 tat-3 ta' Dicembru 2004 li jistabbilixxi aktar regoli fid-dettall ghall-implementazzjoni tar-raba' stadiu tal-programm ta' hidma msemmi fl-Artikolu 8(2) tad-Direttiva tal-Kunsill 91/414/KEE (ĠU L 379, 24.12.2004, p. 13).

⁽⁵⁾ Ir-Regolament ta' Implementazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 540/2011 tal-25 ta' Mejju 2011 li jipplimenta r-Regolament (KE) Nru 1107/2009 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill fdak li għandu x'jaqsam mal-lista ta' sustanzi attivi approvati (ĠU L 153, 11.6.2011, p. 1).

tar-rapport ta' reviżjoni ġie ffinalizzat fit-3 ta' Ottubru 2013 fil-format tar-rapport ta' reviżjoni tal-Kummissjoni ghall-kieselgur (trab tad-diatomi).

- (3) Huwa kkonfermat li s-sustanza attiva kieselgur (trab tad-diatomi) għandha titqies bhala approvata skont ir-Regolament (KE) Nru 1107/2009.
- (4) Skont l-Artikolu 13(2) tar-Regolament (KE) Nru 1107/2009 flimkien mal-Artikolu 6 tieghu, kif ukoll fid-dawl tal-gharfien xjentifku u tekniku attwali, huwa meħtieg li l-kundizzjonijiet ghall-kieselgur (trab tad-diatomi) emendati. B'mod partikolari, jixraq li tintalab iktar informazzjoni ta' konferma.
- (5) L-Anness tar-Regolament ta' Implementazzjoni (UE) Nru 540/2011 għandu għalhekk jiġi emendat kif xieraq.
- (6) L-Istati Membri għandhom jingħataw biżżejjed żmien biex jemendaw jew jirtiraw l-awtorizzazzjonijiet għal prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti li fihom il-kieselgur (trab tad-diatomi).
- (7) Ghall-prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti li fihom il-kieselgur (trab tad-diatomi), fejn l-Istati Membri jaġħu xi perjodu ta' grazza skont l-Artikolu 46 tar-Regolament (KE) Nru 1107/2009, dan il-perjodu għandu jiskadi sa mhux aktar tard minn tmintax-il xahar wara d-data tad-dħul fis-seħħi ta' dan ir-Regolament.
- (8) Il-miżuri stipulati f'dan ir-Regolament huma konformi mal-opinjoni tal-Kumitat Permanenti dwar il-Katina Alimentari u s-Sahha tal-Annimali,

ADOTTAT DAN IR-REGOLAMENT:

Artikolu 1

Emendi tar-Regolament ta' Implementazzjoni (UE) Nru 540/2011

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

Artikolu 2

Miżuri ta' tranzizzjoni

L-Istati Membri għandhom, f'konformità mar-Regolament (KE) Nru 1107/2009, u fejn hu meħtieg, jemendaw jew jirtiraw awtorizzazzjonijiet eżistenti ghall-prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti li fihom il-kieselgur (trab tad-diatomi) bhala sustanza attiva sal-25 ta' Mejju 2014.

Artikolu 3**Perjodu ta' grazzja**

Kull perjodu ta' grazzja mogħti mill-Istati Membri skont l-Artikolu 46 tar-Regolament (KE) Nru 1107/2009 għandu jkun qasir kemm jista' jkun u għandu jiskadi f'data li ma tkunx aktar tard mill-25 ta' Mejju 2015.

Artikolu 4**Dħul fis-seħħ**

Dan ir-Regolament għandu jidhol fis-seħħ fl-ghoxrin jum wara dak tal-pubblikazzjoni tiegħi f'*Il-Ġurnal Ufficijali tal-Unjoni Ewropea*.

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

Magħmul fi Brussell, l-4 ta' Novembru 2013.

Għall-Kummissjoni

Il-President

José Manuel BARROSO

ANNESS

Fil-Parti A tal-Anness tar-Regolament ta' Implantazzjoni (UE) Nru 540/2011, ir-tingiela 236 dwar is-sustanza attiva kieselgur (trab tad-diatomi) tinbidel b'dan li gej:

Numru	Isem Komuni, Numri ta' Identifikazzjoni	Isem tal-IUPAC	Purità	Data tal-approvazzjoni	Skadenza tal-approvazzjoni	Dispożizzjonijiet specifiċi
"236	Kieselgur (trab tad-diatomi) Nru CAS 61790-53-2 Nru CIPAC 647	Kieselgur (m'ghandux isem tal-IUPAC) Trab tad-diatomi Diossidu tas-siliċju amorfu Silika Diatomite	Il-prodott huwa magħul 100 % mit-trab tad-diatomi. Massimu ta' 0,1 % ta' particelli tas-silika kristallina b'dijametru ta' anqas minn 50 µm	L-1 ta' Settembru 2009	Il-31 ta' Awwissu 2019	<p>IL-PARTI A</p> <p>Jista' jiġi awtorizzat biss l-użu fuq ġewwa bhala insettiċida u akariċċida minn utenti professionali.</p> <p>IL-PARTI B</p> <p>Għall-implementazzjoni tal-principji uniformi kif imsemmija fl-Artikolu 29(6) tar-Regolament (KE) Nru 1107/2009, għandhom jitqiesu l-konklużjonijiet tar-rapport ta' reviżjoni dwar il-kieselgur (trab tad-diatomi) (SANCO/2617/2008) u b'mod partikolari l-Appendiċċijiet I u II tiegħu, kif iffinalizzati fil-Kumitat Permanenti dwar il-Katina Alimentari u s-Sahha tal-Annimali fit-3 ta' Ottubru 2013.</p> <p>Fdin il-verifika generali, l-Istati Membri għandhom jaġħtu attenzjoni partikolari lis-sikurezza tal-operaturi u tal-haddiema. Il-kundizzjonijiet tal-użu għandhom jinkludu l-applikazzjoni ta' tagħmir protettiv personali u respiratorju xieraq. Fejn meħtieġ, il-kundizzjonijiet tal-użu għandhom jipprobixxu l-prezenza tal-haddiema wara l-applikazzjoni tal-prodott ikkonċernat għal perjodu xieraq fid-dawl tar-riskji kkawżati minn dak il-prodott.</p> <p>L-Istati Membri kkonċernati għandhom jiżguraw li n-notifikaturi jissottomettu, sal-25 ta' Novembru 2015, lill-Kummissjoni, lill-Istati Membri u lill-Awtorità l-informazzjoni dwar it-tossiċità mill-inalazzjoni biex jikkonfermaw il-limiti tax-xogħol tal-kieselgur (trab tad-diatomi)."</p>