



KUMMISSJONI TAL-KOMUNITAJIET EWROPEJ

Brussel 14.09.2006
KUMM(2006) 536 finali

Proposta għal

DIRETTIVA TAL-KUNSILL

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

(preżentata mill-Kummissjoni)

MEMORANDUM TA' SPJEGAZZJONI

Il-Konklużjonijiet:

Il-proposta ta' abbozz meħmuża għal Direttiva tal-Kunsill tikkonċerna l-inklużjoni tal-flusilazole taħt kundizzjonijiet stretti bħala sustanza attiva fil-lista pożittiva (Anness I) tad-Direttiva tal-Kunsill 91/414/KEE dwar it-tqegħid ta' prodotti ta' protezzjoni għall-pjanti fis-suq. Hija temenda u tirrestringi l-Proposta inizjali li giet ippreżentata lill-Kunsill aktar kmieni.

It-tħassib li esprimew bosta Stati Membri fil-qafas tad-dibattiti li għadhom għaddejjin fil-Kunsill jirrifletti l-għudizzju tagħhom li l-miżuri ta' taffija tar-riskju previsti mill-Kummissjoni, fil-prattika tagħhom, mhumix biżżejjed sabiex inaqqsu jew jimminimizzaw ir-riskju ta' livell aċċettabbli f'dan il-każ partikolari. Sabiex tirrifletti l-livell għoli ta' ħarsien tas-saħħa tal-bniedem u ta' l-annimali u ta' l-ambjent sostenibbli mfittex fil-Komunità, il-Kummissjoni qieset bħala xieraq, minbarra l-kondizzjonijiet u l-mitigazzjoni tar-riskju propst aktar kmieni, li tnaqqas aktar il-perjodu ta' inklużjoni għal 18-xahar minflok seba' snin, u b'hekk qiegħda tenfasizza l-htieġa ta' rivalutazzjoni tal-prijorità ta' din is-sustanza.

L-Istorja:

Id-Direttiva tal-Kunsill 91/414/KEE toħloq programm ta' qafas armonizzat għall-awtorizzazzjoni u t-tqegħid fis-suq ta' prodotti ta' protezzjoni tal-pjanti. Is-sustanzi attivi li jridu jintużaw bħala prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti huma evalwati u awtorizzati fil-livell Komunitarju u huma elenkati fl-Anness I għad-Direttiva. Il-prodotti individwali għall-protezzjoni tal-pjanti li fihom sustanzi attivi huma evalwati u awtorizzati mill-Istati Membri skond regoli armonizzati.

Id-data ppreżentata mill-industrija kienet inizjalment evalwata minn Stat Membru rapporteur, f'dan il-każ l-Irlanda u wara, fuq il-bażi ta' l-abbozz tar-rapport evalwattiv tagħhom, mill-Kummissjoni u l-Istati Membri kollha fi hdan il-qafas tal-Kumitat Permanenti dwar il-Katina ta' l-Ikel u s-Saħħa ta' l-Annimali.

Minhabba l-profil perikoluż tas-sustanza, il-kondizzjonijiet ta' inklużjoni jipprovdu restrizzjonijiet lil dawn l-uċuħ ta' l-art li tqiesu effettivament waqt il-valutazzjoni Komunitarja u li għalihom kien mistenni użu aċċettabbli bil-kundizzjoni li jiġu applikati miżuri preskrittivi ferm għat-taffija tar-riskju.

L-abbozz tad-Direttiva tressaq fit-3 ta' Marzu 2006 quddiem il-Kumitat Permanenti dwar il-Katina ta' l-Ikel u s-Saħħa ta' l-Annimali.

5 Stati Membri (92 vot) ivvutaw favur,
18-il Stat Membru (193 vot) ivvutaw kontra u
2 Stati Membri (36 vot) astjenew

Il-Kumitat ma ta l-ebda opinjoni. Konsegwentement, skond l-Artikolu 19 tad-Direttiva Nru 91/414/KEE u bi qbil ma' l-Artikolu 5 tad-Deċizzjoni tal-Kunsill 1999/468/KE, il-Kummissjoni jehtigilha tissottometti lill-Kunsill proposta relatata mal-miżuri li għandhom jittiehdu, u l-Kunsill ikollu tliet xhur sabiex jaġixxi permezz ta' maġġoranza kwalifikata.

Il-Kummissjoni għaddiet lill-Kunsill abbozz ta' Proposta għall-Direttiva li ssegwi l-istess strateġija, jiġifieri l-inklużjoni tas-sustanza taht kundizzjonijiet restrittivi ħafna. Minkejja dan, fid-dawl tad-dibattiti ta' dan l-aħħar fil-Kunsill, il-Kummissjoni tqis bħala xieraq li tirrevedi l-propsta inizjali tagħha billi tirristringi aktar il-perjodu ta' inklużjoni 18-il xahar.

L-abbozz tad-Direttiva mhuwiex sugġett għad-dritt ta' skrutinju tal-Parlament Ewropew (l-Artikolu 8 tad-Deċiżjoni tal-Kunsill 199/468/KE).

Proposta ghal

DIRETTIVA TAL-KUNSILL

li temenda d-Direttiva tal-Kunsill 91/414/KEE għall-inklużjoni tal-flusilazole bhala sustanza attiva

(Test b'relevanza għaż-ŻEE)

IL-KUNSILL TA' L-UNJONI EWROPEA,

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

Wara li kkunsidrat id-Direttiva tal-Kunsill 91/414/KEE tal-15 ta' Lulju 1991 dwar it-tqeghid fis-suq ta' prodotti tal-protezzjoni tal-pjanti ¹, u b'mod partikolari l-Artikolu 6(1) tagħha,

Billi:

- (1) Ir-Regolament tal-Kummissjoni (KEE) Nru 3600/92 tal-11 ta' Diċembru 1992 li jistabbilixxi r-regoli dettaljati għall-implimentazzjoni ta' l-ewwel stadju tal-programm ta' xogħol imsemmi fl-Artikolu 8 (2) tad-Direttiva tal-Kunsill 91/414/KEE² li jittratta dwar it-tqeghid fis-suq ta' prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti jistabbilixxi lista ta' sustanzi attivi li għandhom jiġu assessjati, bil-ħsieb li jiġu possibilment inklużi fl-Anness I tad-Direttiva 91/414/KEE. Dik il-lista tinkludi l-flusilazole.
- (2) Fil-każ tal-flusilazole, l-effetti fuq is-saħħa tal-bniedem u l-ambjent ġew assessjati skond id-dispożizzjonijiet preskritti fir-Regolament (KEE) Nru 3600/92 għal firxa ta' użi proposti min-notifikatur. Permezz tar-Regolament tal-Kummissjoni (KE) Nru 933/94 tas-27 ta' April ta' l-1994 li jipprovdi s-sustanzi attivi ta' prodotti ta' protezzjoni ta' pjanti u jawtorizza r-rapporteur ta' l-Istati Membri għall-implimentazzjoni tar-Regolament (KEE) Nru 3600/92, ³, l-Irlanda giet innominata bhala Stat Membru Rapporteur. L-Irlanda ressqet ir-rapport ta' assessjar u r-rakkomandazzjonijiet rilevanti lill-Kummissjoni nhar it-30 ta' April 1996 skond l-Artikolu 7(1)(c) tar-Regolament (KEE) Nru 3600/92.
- (3) Ir-rapport ta' assessjar ġie rivedut mill-Istati Membri u mill-Kummissjoni fi ħdan il-Kumitat Permanenti dwar il-Katina ta' l-Ikel u s-Saħħa ta' l-Animali. .

¹ ĠU L 230, 19.8.1991, p.1. Direttiva kif l-aħħar emendata bid-Direttiva 2006/74/EC (ĠU L 238, 30.08.2006, p.17).

² ĠU L 366, 15.12.1992, p.10, Regolament kif emendat l-aħħar mir-Regolament tal-Kummissjoni (KE) Nru 2266/2000 (ĠU L 259, 13.10.2000, p.10)

³ ĠU L 107, 28.4.1994, p.8. Regolament kif emendat l-aħħar mir-Regolament tal-Kummissjoni (KE) Nru 2230/95 (ĠU L 225, tal-22.9.1995, p. 1).

- (4) Tressqu żewġ mistoqsijiet fir-rigward tal-flusilazole lill-Kumitat Xjentifiku dwar il-Pjanti (“il-Kumitat Xjentifiku”). L-ewwel waħda kienet dwar l-adekwatezza ta’ l-NOEC (No Observed Effect Concentration) proposta biex tiġi żgurata protezzjoni suffiċjenti mill-effetti ħżiena fuq ir-reproduzzjoni u, b’mod iktar ġenerali, sensitività komparattiva mat-testijiet ta’ l-istadju bikri meta mqabbel ma’ l-istudju taċ-ċiklu shiħ tal-ħajja tal-ħut. It-tieni mistoqsija kellha x’taqsam ma’ l-impatt potenzjali fuq id-dekompożizzjoni tal-materjal organiku. Fiż-żewġ każi, ir-rakkomandazzjonijiet tal-Kumitat Xjentifiku,⁴ tqiesu fit-tfassil ta’ din id-Direttiva r-rapport rilevanti ta’ reviżjoni.
- (5) Minn eżamijiet varji li saru deher li l-prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti li fihom il-flusilazole jistgħu jissodisfaw, b’mod ġenerali, il-kondizzjonijiet stipolati fl-Artikolu 5(1) (a) u (b) tad-Direttiva 91/414/KEE, b’mod partikolari fir-rigward ta’ l-użi tagħhom li ġew eżaminati u spjegati fir-rapport ta’ reviżjoni tal-Kummissjoni, sakemm jiġu applikati miżuri adegwati ta’ taffija. Peress li l-flusilazole huwa sustanza perikoluża, l-użu tiegħu għandu jkun ristrett. B’mod partikolari, hemm tħassib dwar l-effetti tossiċi intrinziċi tiegħu, inklużi proprjetajiet li potenzjalment iħawdu l-endokrini. Sal-lum għad ma hemmx qbil bejn ix-xjenzjati dwar id-daqspreċiż tar-riskju. Bl-applikazzjoni tal-prinċipju prekawżjonarju, u bil-kunsiderazzjoni tal-qagħda preżenti ta’ l-għarfien xjentifiku, għandhom jiġu imposti miżuri għat-taffija tar-riskju sabiex jintlaħaq il-livell għoli ta’ protezzjoni li l-Komunità għażlet għas-saħħa tal-bniedem u ta’ l-annimali, kif ukoll ta’ l-ambjent.
- (6) L-Artikolu 5(4) u 6(1) tad-Direttiva 91/414/KEE jistipola li l-inklużjoni ta’ sustanza fl-Anness I tista’ tiġi sugġetta għal kondizzjonijiet u restrizzjonijiet. F’dan il-każ, ir-restrizzjonijiet dwar il-perjodu ta’ inklużjoni u l-uċuħ tar-raba’ awtorizzati jitqiesu bħala meħtieġa. Il-miżuri originali ppreżentati lill-Kumitat Permanenti fuq il-Katina ta’ l-Ikel u s-Saħħa ta’ l-Annimali, ipproponew ir-restrizzjoni tal-perjodu ta’ l-inklużjoni għal seba’ snin, li jfisser li l-Istati Membri għandhom jagħtu prijorità lir-reviżjoni tal-prodotti tal-protezzjoni tal-pjanti li fihom il-flusilazole u li diġà jinsabu fis-suq. Sabiex jiġu evitati d-diskrepanzi fil-livell għoli mixtieq ta’ protezzjoni, l-inklużjoni fl-Anness I tad-Direttiva 91/414/KEE kellha l-għan li tkun limitata għall-użi tal-flusilazole li tasewwew għal-assessjati fl-evalwazzjoni Komunitarja u li l-użi proposti għalihom tqiesu li jissodisfaw il-kundizzjonijiet tad-Direttiva 91/414. Dan jimplika li użi oħra, li f’dan l-assessjar ma għew koperti jew inkella għew koperti parzjalment, qabel ma setgħu jitqiesu biex jiddaħħlu fl-Anness I tad-Direttiva 91/414/KEE l-ewwel kellhom ikunu sugġetti għal eżami komplet. Fl-aħħarnett, minhabba l-livell ta’ periklu tal-flusilazole, tqies bħala meħtieġ li fuq il-livell Komunitarju tkun prevista armonizzazzjoni minima ta’ ċerti miżuri għat-taffija tar-riskju li l-Istati Membri kellhom japplikawhom meta jagħtu l-awtorizzazzjonijiet.

⁴

L-Opinjoni tal-Kumitat Xjentifiku dwar il-Pjanti dwar l-evalwazzjoni ta’ l-effetti riproduttivi tal-Flusilazole fil-kuntest tad-Direttiva tal-Kunsill 91/414/KEE (Opinjoni adottata mill-Kumitat Xjentifiku dwar il-Pjanti fit-18 ta’ Lulju 2002).

- (7) .Taht il-proċeduri stipulati bid-Direttiva 91/414, l-approvazzjoni ta' sustanza attiva, inkluża d-definizzjoni ta' miżuri ta' taffija tar-riskju, hija deċiża mill-Kummissjoni. L-Istati Membri jerfgħu r-responsabilità għall-implimentazzjoni, applikazzjoni u kontroll tal-miżuri maħsuba sabiex iraffu r-riskji ġġenerati minn prodotti tal-ħarsien tal-pjanti. Thassib li esprimew bosta Stati Membri jirrifletti l-ġudizzju tagħhom li restrizzjonijiet addizzjonali huma meħtieġa sabiex inaqqsu r-riskju għal-livell li jista' jitqies bħala aċċettabbli u konsistenti mal-livell għoli ta' ħarsien imfittex fi hdan il-Komunità. Fil-preżent, li jiġi stabbilit il-livell adegwat tas-sigurtà u l-ħarsien għal produzzjoni, kummerċjalizzazzjoni u użu ssuktati tal-flusilazole hija kwistjoni ta' ġestjoni tar-riskju.
- (8) Bħala konsegwenza ta' dan ta' hawn fuq, il-Kummissjoni eżaminat mill-ġdid il-pożizzjoni tagħha. Sabiex tirrifletti b'mod tajjeb il-livell għoli ta' ħarsien imfittex fil-Komunità, qieset xieraq, minbarra l-prinċipji stipulati fil-premessa 6 li tnaqqas aktar il-perjodu ta' inklużjoni għal 18-il xahar flok seba' snin. Dan inaqqas aktar kwalunkwe riskju billi jiżgura valutazzjoni mill-ġdid ta' prijorità ta' din is-sustanza.
- (9) Wiehed jista' jistenna li prodotti tal-ħarsien tal-pjanti li fihom il-flusilazole jissodisfaw ir-rekwiżiti stipulati fl-Artikolu 5(1) (a) u (b) tad-Direttiva 91/414/KEE, fir-rigward ta' l-użi li kienu eżaminati u ddetaljati fir-rapport ta' reviżjoni tal-Kummissjoni u sakemm il-miżuri meħtieġa ta' taffija tar-riskju jkunu applikati.
- (10) Mingħajr ħsara għall-konklużjoni li l-prodotti tal-protezzjoni tal-pjanti li fihom il-flusilazole jistgħu jkunu preżunti li jissodisfaw ir-rekwiżiti stipulati fl-Artikolu 5(1)(a) u (b) tad-Direttiva 91/414/KEE, huwa f'loku li jinkiseb aktar tagħrif dwar ċerti punti speċifiċi. Il-proprjetajiet potenzjali tal-flusilazole għat-taħwid ta' l-endokrini ġew assessjati f'test li segwa l-aħjar Prattika disponibbli fil-preżent. Il-Kummissjoni hija konxja li l-Organizzazzjoni għall-Kooperazzjoni u l-Iżvilupp Ekonomiku (OECD) qiegħda tizviluppa linji ta' gwida għall-ittestjar sabiex tirfina aktar l-assessjar tal-proprjetajiet potenzjali għat-taħwid ta' l-endokrini. Għaldaqstant huwa f'loku li jiġi rikjest li l-flusilazole għandu jiġi sugġett għal ittestjar ulterjuri bħal dan hekk kif il-Linji ta' Gwida ta' l-OECD kif maqbula jkunu disponibbli, u dawn l-istudji għandhom jiġu ppreżentati min-notifikatur. Barra minn hekk, l-Istati Membri għandhom jesigu li d-detenturi ta' l-awtorizzazzjonijiet jagħtu l-informazzjoni dwar l-użu tal-flusilazole, inkluż kwalunkwe tagħrif dwar l-inċidenzi fuq saħħet l-operaturi.
- (11) Bħalma jgħodd għas-sustanzi kollha inklużi fl-Anness I tad-Direttiva 91/414/KEE, l-istatus tal-flusilazole jista' jiġi rivedut taht l-Artikolu 5(5) ta' dik id-Direttiva, fid-dawl ta' kwalunkwe tagħrif ġdid li jsir disponibbli. Bl-istess mod, il-fatt li l-inklużjoni ta' din is-sustanza fl-Anness I tiskadi f'data partikolari ma jzommx l-inklużjoni milli tiġġedded skond il-proċeduri stipulati fid-Direttiva.

- (12) L-esperjenza miksuba minn inkluzjonijiet preċedenti fl-Anness I għad-Direttiva 91/414/KEE ta' sustanzi attivi evalwati fil-qafas tar-Regolament (KEE) Nru 3600/92 uriet li jistgħu jinqalghu xi diffikultajiet fl-interpretazzjoni tad-dmirijiet tad-detenturi ta' awtorizzazzjonijiet eżistenti dwar l-aċċess għad-*data*. Għalhekk, sabiex jiġu evitati iżjed diffikultajiet, jidher li huwa meħtieġ li d-dmirijiet ta' l-Istati Membri jiġu ċċarati, speċjalment id-dmir li jivverifikaw li d-detentur ta' awtorizzazzjoni juri aċċess għal dossier li jissodisfa r-rekwiżiti ta' l-Anness II għal dik id-Direttiva. Madankollu, din il-kjarifika ma timponix xi obbligi godda fuq l-Istati Membri jew id-detenturi ta' l-awtorizzazzjonijiet meta mqabbla mad-direttivi li ġew adottati sa issa li jemendaw l-Anness I.
- (13) Għandu jithalla jgħaddi perjodu ta' żmien raġonevoli qabel ma s-sustanza attiva tigi inkluża fl-Anness I sabiex l-Istati Membri u l-partijiet interessati jkunu jistgħu jithallew jagħmlu t-tnejn sabiex jilhqnu r-rekwiżiti godda li jirriżultaw mill-inkluzjoni.
- (14) Mingħajr hsara għall-obbligi stipulati mid-Direttiva 91/414/KEE b'konsegwenza ta' l-inkluzjoni ta' sustanza attiva fl-Anness I, l-Istati Membri għandhom jingħataw perjodu ta' sitt xhur wara l-inkluzjoni biex jirrevedu l-awtorizzazzjonijiet ta' prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti eżistenti li fihom il-flusilazole sabiex jaċċertaw li jkunu sodisfatti l-kundizzjonijiet stipulati fid-Direttiva 91/414/KEE, u b'mod partikolari fl-Artikolu 13 tagħha u fil-kundizzjonijiet rilevanti stipulati fl-Anness I. L-Istati Membri għandhom ivarjaw, jibdlu jew jirtiraw, kif ikun jixraq, l-awtorizzazzjonijiet eżistenti, bi qbil mad-dispożizzjonijiet tad-Direttiva 91/414/KEE. B'deroga mill-iskadenza ta' hawn fuq, għandu jingħata perjodu itwal għall-preżentazzjoni u l-evalwazzjoni tad-dossier shiħ ta' l-Anness III għal kull prodott għall-protezzjoni tal-pjanti għal kull użu maħsub skond il-prinċipji uniformi stabbiliti fid-Direttiva 91/414/KEE. Fid-dawl tal-proprjetajiet perikolużi tal-flusilazole, il-perjodu li fih l-Istati Membri għandhom jivverifikaw jekk il-prodotti tal-protezzjoni tal-pjanti li fihom il-flusilazole, wahedhom jew inkella ma' sustanzi attivi awtorizzati oħra, jikkonformawx mad-dispożizzjonijiet ta' l-Anness VI ma għandux jaqbeż it-18-il xahar.
- (15) Huwa għalhekk xieraq li tkun emendata d-Direttiva 91/414/KEE skond dan.
- (16) Il-Kumitat Permanenti tal-Katina ta' l-Ikel u s-Saħħa ta' l-Annimali, ma tax opinjoni fi hdan il-limitu ta' żmien stabbilit mill-President tiegħu.

ADOTTAT DIN ID-DIRETTIVA:

Artikolu 1

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

Artikolu 2

L-Istati Membri għandhom jaddottaw u jippubblikaw sa mhux aktar tard mit-30 ta' Ġunju 2007, il-ligijiet, regolamenti u d-dispożizzjonijiet amministrattivi meħtieġa sabiex jikkonformaw ma' din id-Direttiva. Huma għandhom jikkomunikaw mill-ewwel lill-Kummissjoni it-test ta' dawn id-dispożizzjonijiet u t-tabella ta' korrelazzjoni bejn dawk id-dispożizzjonijiet u din id-Direttiva.

Huma għandhom japplikaw dawk id-dispożizzjonijiet mill-1 ta' Lulju 2007.

Meta l-Istati Membri jadottaw dawk id-dispożizzjonijiet, dawn għandhom jinkludu referenza għal din id-Direttiva jew ikunu akkumpanjati mit-tali referenza meta dawn jiġu ppubblikati uffiċjalment. L-Istati Membri jiddeterminaw kif għandha ssir din ir-referenza.

Artikolu 3

1. L-Istati Membri għandhom f'konformità mad-Direttiva 91/414/KEE, fejn hu meħtieġ, jemendaw jew jirtiraw awtorizzazzjonijiet eżistenti għall-prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti li fihom il-flusilazole bħala sustanza attiva sat-30 ta' Ġunju 2007. Sa dik id-data, dawn għandhom, b'mod partikolari, jivverifikaw li l-kundizzjonijiet fl-Anness I għal dik id-Direttiva dwar il-flusilazole jiġu ssodisfati, minbarra dawk identifikati fil-Parti B tar-registrazzjoni dwar dik is-sustanza attiva, u li d-detentur ta' l-awtorizzazzjoni jkollu, jew ikollu aċċess għal, dossier li jissodisfa r-rekwiziti ta' l-Anness II għal dik id-Direttiva skond il-kundizzjonijiet ta' l-Artikolu 13.
2. B'deroga mill-paragrafu 1, għal kull prodott awtorizzat tal-protezzjoni tal-pjanti li fih il-flusilazole, l-Istati Membri għandhom jevalwaw il-prodott mill-ġdid skond il-prinċipji uniformi stipulati fl-Anness VI tad-Direttiva 91/414/KEE, fuq il-bażi ta' dokumentazzjoni li tissodisfa r-rekwiziti ta' l-Anness III ta' dik id-Direttiva u li tikkunsidra l-parti B tar-registrazzjoni dwar il-flusilazole fl-Anness I ta' dik id-Direttiva. Fuq il-bażi ta' dik l-evalwazzjoni, għandhom jiddeterminaw jekk il-prodott jissodisfax il-kondizzjonijiet stabbiliti fl-Artikolu 4(1)(b), (c), (d) u (e) tad-Direttiva 91/414/KEE.

Wara dik id-determinazzjoni, għall-prodotti li fihom il-flusilazole, fejn ikun meħtieġ, l-Istati Membri għandhom jemendaw jew jirtiraw l-awtorizzazzjoni sal-30 ta' Ġunju 2008.

Artikolu 4

Din id-Direttiva ser tidhol fis-seħh nhar l-1 ta' Jannar ta' l-2007.

Artikolu 5

Din id-Direttiva hija indirizzata lill-Istati Membri.

Magħmula fi Brussell,

*Għall-Kunsill
Il-President*

ANNES

“Ir-registrazzjonijiet li ġejjin għandhom jinżiedu fl-aħhar tat-tabella fl-Anness I għad-Direttiva 91/414/KE.

Nru	Isem Komuni, Numri ta' identifikazzjoni	Isem IUPAC	Purità ⁵	Dhul fis-sehh	Skadenza ta' l-inkluzjoni	Disposizzjonijiet speċifiċi
XX	Flusilazole Nru CAS85509-19-9 Nru CIPAC435	Bis(4-fluorophenyl)(methyl) (1H-1,2,4-triazol-1-ylmethyl) silane	925 g/kg	L-1 ta' Jannar 2007.	il-30 ta' Ġunju 2008	PARTI A Jistgħu jiġu awtorizzati biss l-użi bħala fungicida fuq l-uċuh tar-raba' li ġejjin: – ċereali għajr ir-ross – qamhirrum – iż-żerriegħa tal-kolza – pitravi taz-zokkor f'raġi li ma jaqbzux il-200 g sustanza attiva kull ettaru għal kull applikazzjoni. L-użi li ġejjin m'għandhomx ikunu awtorizzati : – applikazzjoni mill-arja; – applikazzjonijiet minn fuq id-dahar jew bl-idejn, sew jekk dak li jkun ikun dilettant jew professjonist; – il-gardinaġġ privat tad-dar L-Istati Membri għandhom jiżguraw li jiġu applikati l-miżuri kollha għat-taffija tar-riskju. Għandha tingħata attenzjoni partikolari għall-protezzjoni ta':

⁵ Dettalji oħra dwar l-identità u l-ispeċifikazzjoni tas-sustanzi attivi huma pprovduti fir-rapport tar-revizjoni.

Nru	Isem Komuni, Numri ta' identifikazzjoni	Isem IUPAC	Purità ⁵	Dhul fis-sehh	Skadenza ta' l-inkluzjoni	Disposizzjonijiet speċifiċi
						– l-organizmi akkwatiċi. Fejn ikun rilevanti, jehtieg li tinżamm distanza adegwata bejn l-uċuħ trattati u l-ilmijiet tal-wiċċ. Din id-distanza tista' tkun tiddependi mill-applikazzjoni jew le ta' metodi jew tagħmir li jnaqqsu t-tifrix aċċidentali; – l-ghasafar u l-mammiferi Il-kundizzjonijiet ta' l-awtorizzazzjoni għandhom jinkludu miżuri għat-taffija tar-riskju, bħalma huma l-użu f'waqtu tal-prodott u l-ghażla ta' dawġ il-formulazzjonijiet li, minhabba l-preżentazzjoni fiżika tagħhom jew il-preżenza ta' aġenti li jiżguraw evitar adegwat, jimminimizzaw l-esponiment ta' l-ispeċi kkonċernata. – l-operaturi, li jehtigilhom jilbsu lbies protettiv adegwat, partikolarment ingwanti, <i>coveralls</i>, buz tal-lastku u l-protezzjoni tal-wiċċ jew innuċċalijiet tas-sikurezza waqt it-taħlit, it-tagħbija, l-applikazzjoni u t-tindif tat-tagħmir, sakemm l-esponiment għas-sustanza attiva ma jkunx adegwatament imbarrat mid-disinn u l-kostruzzjoni tat-tagħmir innifsu, jew inkella bl-immuntar ta' komponenti protettivi speċifiċi fuq l-istess tagħmir. PARTI B Għall-implimentazzjoni tal-prinċipji uniformi ta' l-Anness VI, il-konkluzjonijiet tar-rapport ta' evalwazzjoni dwar il-flusilazole, u b'mod partikolari l-Appendiċi I u II tiegħu, għandhom jiġu kkunsidrati.

Nru	Isem Komuni, Numri ta' identifikazzjoni	Isem IUPAC	Purità ⁵	Dhul fis-sehh	Skadenza ta' l-inklużjoni	Disposizzjonijiet speċifiċi
						L-Istati Membri jehtigilhom jiżguraw li d-detenturi ta' l-awtorizzazzjonijiet jirrapportaw sa mhux aktar tard mill-31 ta' Diċembru ta' kull sena dwar l-inċidenzi ta' problemi tas-saħħa fost l-operaturi. L-Istati Membri jistgħu jirrikjedu li jinghata tagħrif, bhal data dwar il-bejgħ u s-servej tax-xejriet ta' l-użu, halli tkun tista' tinkiseb stampa realistika tal-kundizzjonijiet ta' l-użu u l-impatt tossikoloġiku possibbli tal-flusilazole. L-Istati Membri għandhom jitolbu li jiġu pprezentati aktar studji biex jindirizzaw il-proprjetajiet potenzjali tal-flusilazole għat-taħwid ta' l-endokrina fi żmien sentejn mill-adozzjoni, min-naħa ta' l-Organizzazzjoni għall-Kooperazzjoni u l-Iżvilupp Ekonomiku (OECD), tal-Linji ta' Gwida użati għall-Ittestjar dwar it-taħwid ta' l-endokrini. Għandhom jiżguraw li n-notifikatur li fuq talba tiegħu il-flusilazole jkun iddaħħal f'dan l-Anness jipprovdi dawn l-istudji lill-Kummissjoni fi żmien sentejn mill-adozzjoni tal-linji ta' gwida msemmija hawn fuq..

”