

32006R0575

8.4.2006

IL-ĠURNAL UFFIĊJALI TA' L-UNJONI EWROPEA

L 100/3

REGOLAMENT TAL-KUMMISSJONI (KE) Nru 575/2006

tas-7 ta' April 2006

li jemenda r-Regolament tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill (KE) Nru 178/2002 f'dak li jirrigwarda l-għadd u l-ismijiet tal-gruppi xjentifiċi permanenti ta' l-Awtorità Ewropea tas-Sigurtà ta' l-Ikel

IL-KUMMISSJONI TAL-KOMUNITAJIET EWROPEJ,

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

Wara li kkunsidrat ir-Regolament tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill (KE) Nru 178/2002 tat-28 ta' Jannar 2002 li jstabbilixxi l-prinċipji ġenerali u l-htigijiet tal-ligi dwar l-ikel, li jstabbilixxi l-Awtorità Ewropea tas-Sigurtà fl-Ikel u jstabbilixxi l-proċeduri fi kwistjonijiet tas-sigurtà ta' l-ikel ⁽¹⁾, u partikolarment l-Artikolu 28(4) tiegħu, it-tieni inċiż,

Billi:

- (1) Il-protezzjoni tas-saħħa tal-pjanti hija fattur essenzjali tas-sikurezza tal-katina alimentari u l-iżviluppi ta' dan l-aħħar igibu magħhom zieda fil-għadd ta' l-evalwazzjonijiet xjentifiċi tar-riskji has-saħħa tal-pjanti.
- (2) L-gharfien espert li huwa disponibbli fil-preżent fi hdan il-grupp xjentifiku ta' l-Awtorità Ewropea tas-Sigurtà fl-Ikel, li hija responsabbli għall-hruġ ta' opinjonijiet f'dak li jirrigwarda s-sikurezza tas-saħħa tal-pjanti, tal-prodotti farmakoloġiċi għall-pjanti u r-residwi tagħhom, ma jippermettix li l-evalwazzjonijiet xjentifiċi fil-qasam tas-saħħa tal-pjanti jsiru hlief ximindaqqiet u b'mod limitat. Minhabba f'hekk, sabiex tkun tista' tilqa' għaž-żieda fid-domanda għal opinjonijiet xjentifiċi rigward is-saħħa tal-pjanti, l-Awtorità Ewropea tas-Sigurtà fl-Ikel għaddiet lill-Kummissjoni talba formali għall-istabbiliment ta' grupp xjentifiku permanenti ġdid li jgħaqqad fih firxa wiesgħa ta' għarfien espert fl-oqsma differenti li jirrigwardaw is-saħħa tal-pjanti, bħall-etimoloġija, il-mikoloġija, il-viroloġija, il-batterjoġija, il-botanika, l-agronomija, il-kwarantina tal-pjanti, u l-epidemjoġija tal-mard tal-pjanti.

- (3) L-isem tal-"grupp tas-saħħa tal-pjanti, tal-prodotti farmakoloġiċi għall-pjanti u tar-residwi tagħhom" għandu jinbidel, fil-kunsiderazzjoni tal-holqien ta' grupp xjentifiku supplementari dwar is-saħħa tal-pjanti.

- (4) Għaldaqstant, ir-Regolament (KE) Nru 178/2002 għandu jiġi emendat;

- (5) Il-miżuri pprovduti f'dan ir-Regolament huma konformi ma' l-opinjoni tal-Kumitat Permanenti dwar il-Katina Alimentari u s-Saħħa ta' l-Animali,

ADOTTAT DAN IR-REGOLAMENT:

Artikolu 1

L-Artikolu 28(4) tar-Regolament (KE) Nru 178/2002 huwa emendat kif ġej:

- 1) il-punt c) għandu jiġi sostitwit bit-test li ġej:

“c) il-grupp tal-prodotti farmaċewtiċi għall-pjanti u r-residwi tagħhom;”
- 2) il-punt i) li ġej għandu jiġi miżjud:

“i) il-grupp tas-saħħa tal-pjanti.”

Artikolu 2

Dan ir-Regolament jidhol fis-seħh fi-ghoxrin jum wara dak tal-pubblikazzjoni tiegħu fil-Ġurnal Uffiċjali ta' l-Unjoni Ewropea.

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

Magħmul fi Brussell, nhar is-7 ta' April 2006.

Għall-Kummissjoni
Markos KYPRIANOU
Membru tal-Kummissjoni

⁽¹⁾ ĠU L 31 tat-2.2.2002, p. 1. Regolament kif emendat mir-Regolament (KE) Nru 1642/2003 (ĠU L 245, tad-29.9.2003, p. 4).