

DEĆIŽJONI TAL-KUMMISSJONI

tat-8 ta' Mejju 2007

**li tippermetti l-Istati Membri li jestendu awtorizzazzjonijiet proviżorji moghtija għas-sustanzi attivi
ġoddha benalaxy-M, fluoxastrobin, prothioconazole, spirodiclofen, spiromesifen u sulfuryl fluoride**

(notifikata taħt id-dokument numru C(2007) 1929)

(Test b'relevanza għaż-ŻEE)

(2007/333/KE)

IL-KUMMISSJONI TAL-KOMUNITAJIET EWROPEJ,

Wara li kkunsidrat it-Trattat li jistabbilixxi l-Komunitajiet Ewropej,

Wara li kkunsidrat id-Direttiva tal-Kunsill 91/414/KEE tal-15 ta' Lulju ta' l-1991 li tikkonċerna t-tqegħid fis-suq ta' prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti (¹), u partikolarmen ir-raba' subparagrafu ta' l-Artikolu 8(1) tagħha,

Billi:

(1) Skond l-Artikolu 6(2) tad-Direttiva 91/414/KEE, fi Frar ta' l-2002 il-Portugall irċieva applikazzjoni mingħand Isagħo, għall-inklużjoni tas-sustanza attiva benalaxy-M fl-Anness I tad-Direttiva 91/414/KEE. Id-Deċiżjoni tal-Kummissjoni 2003/35/KE (²) kkonfermat li l-inkartament kien komplut u li jista' jitqies li jissodisfa, fil-principju, ir-rekwiżiti tad-data u t-tagħrif fl-Anness II u l-Anness III għal din id-Direttiva.

(2) F'Marzu 2002, ir-Renju Unit irċieva applikazzjoni minn Bayer CropScience li għandha x'taqsam mal-fluoxastrobin. Id-Deċiżjoni 2003/35/KE kkonfermat li l-inkartament kien komplut u li jista' jitqies li jissodisfa, fil-principju, ir-rekwiżiti tad-data u t-tagħrif fl-Anness II u l-Anness III għal din id-Direttiva.

(3) F'Marzu 2002 ir-Renju Unit irċieva applikazzjoni minn Bayer CropScience li għandha x'taqsam mal-prothioconazole. Id-Deċiżjoni 2003/35/KE kkonfermat li l-inkartament kien komplut u li jista' jitqies li jissodisfa, fil-principju, ir-rekwiżiti tad-data u t-tagħrif fl-Anness II u l-Anness III għal din id-Direttiva.

(4) F'Awwissu ta' l-2001 l-Olanda rċeviet applikazzjoni minn Bayer AG li tikkonċerna spirodiclofen. Id-Deċiżjoni tal-Kummissjoni 2002/593/KE (³) kkonfermat li l-inkartament kien komplut u li jista' jitqies li jissodisfa, fil-principju, ir-rekwiżiti tad-data u t-tagħrif fl-Anness II u l-Anness III għal din id-Direttiva.

(5) F'April 2002 ir-Renju Unit irċieva applikazzjoni minn Bayer li għandha x'taqsam ma' spiromesifen. Id-Deċiżjoni tal-Kummissjoni 2003/105/KE (⁴) kkonfermat li l-inkartament kien komplut u li jista' jitqies li jissodisfa, fil-principju, ir-rekwiżiti tad-data u t-tagħrif fl-Anness II u l-Anness III għal din id-Direttiva.

(6) FLulju 2002 ir-Renju Unit irċieva applikazzjoni minn Dow AgroSciences Ltd. li għandha x'taqsam mas-sulfuryl fluoride. Id-Deċiżjoni tal-Kummissjoni 2003/305/KE (⁵) kkonfermat li l-inkartament kien komplut u li jista' jitqies li jissodisfa, fil-principju, ir-rekwiżiti tad-data u t-tagħrif fl-Anness II u l-Anness III għal din id-Direttiva.

(7) Kien hemm il-ħtieġa ta' konferma tal-kompletezza tal-inkartamenti sabiex setgħu jiġu eżaminati fid-dettall u sabiex l-Istati Membri seta' jkollhom il-possibbiltà li jagħtu awtorizzazzjonijiet proviżorji, għall-perjodi sa tħlet snin, għall-prodotti għall-harsien tal-pjanti li fihom is-sustanzi attivi kkonċernati, filwaqt li jikkonformaw mal-kondizzjonijiet stipulati fl-Artikolu 8(1) tad-Direttiva 91/414/KEE u, b'mod partikolari, il-kondizzjoni dwar il-verifika dettaljata tas-sustanza attiva u tal-prodott għall-harsien tal-pjanti fid-dawl tar-rekwiżiti stipulati minn din id-Direttiva.

(8) L-effetti fuq is-sahha tal-bniedem u l-ambjent ta' dawn is-sustanzi attivi ġew verifikati, skond id-dispożizzjonijiet tal-Artikolu 6(2) u (4) tad-Direttiva 91/414/KEE, għall-uži proposti mill-applikant. L-Istati Membri li jirrapportaw ippreżżentaw l-abbozz tar-rapporti ta' verifikasi lill-Kummissjoni fl-4 ta' Diċembru 2003 (benalaxy-M), fl-14 ta' Ottubru 2003 (fluoxastrobin), fl-20 ta' Ottubru 2004 (prothioconazole), fit-18 ta' Mejju 2004 (spirodiclofen), fis-16 ta' April 2004 (spiromesifen) u fid-9 ta' Novembru 2004 (sulfuryl fluoride), rispettivament.

(¹) GU L 230, 19.8.1991, p. 1. Id-Direttiva kif emdata l-ahħar bid-Direttiva tal-Kummissjoni 2007/25/KE (GU L 106, 24.4.2007, p. 34).

(²) GU L 11, 16.1.2003, p. 52.

(³) GU L 192, 20.7.2002, p. 60.

(⁴) GU L 43, 18.2.2003, p. 45.

(⁵) GU L 112, 6.5.2003, p. 10.

- (9) Wara li tressaq l-abbozz tar-rapport ta' valutazzjoni mill-Istati Membri li jirrappurtaw, instab li kien hemm il-htiega li jintalab tagħrif ulterjuri mill-applikanti u li l-Istati Membri li jirrappurtaw jeżaminaw dan it-tagħrif u jressqu l-valutazzjoni tagħhom. Għalhekk, l-eżaminazzjoni tal-inkartamenti għadha għaddeja u mhux sejkun possibbli li l-valutazzjoni tintemm fis-shiħ fil-qafas ta' zmien stipulat fid-Drettiva 91/414/KEE.
- (10) Minħabba li l-valutazzjoni s'issa ma identifikat l-ebda dubju immedjat, l-Istati Membri għandhom jingħataw il-possibbiltà li jiggieddu l-awtorizzazzjonijiet proviżorji mogħtija ghall-prodotti tal-harsien tal-pjanti li fihom is-sustanzi attivi kkonċernati għal perijodu ta' 24 xahar skond id-dispożizzjonijiet ta' l-Artikolu 8 tad-Direttiva 91/414/KEE sabiex tkun tista' titkompla l-eżaminazzjoni tal-inkartamenti. Mistenni li l-process tal-valutazzjoni u tat-tehid tad-deċiżjonijiet fir-rigward ta' deċiżjoni dwar il-possibbiltà ta' l-inklużjoni ta' benalaxyl-M, fluoxastrobin, prothioconazole, spirodiclofen, spiromesifen u sulfuryl fluoride fl-Anness I ser jitlesta fi żmien 24 xahar.
- (11) Il-miżuri previsti f'din id-Deċiżjoni huma skond l-opinjoni tal-Kumitat Permanenti dwar il-Katina ta' l-Ikel u s-Sahha ta' l-Annimali,

ADOTTAT DIN ID-DECIJONI:

Artikolu 1

L-Istati Membri jistgħu jestendu l-awtorizzazzjonijiet proviżorji ghall-prodotti ghall-harsien tal-pjanti li fihom benalaxyl-M, fluoxastrobin, prothioconazole, spirodiclofen, spiromesifen jew sulfuryl fluoride għal perijodu li ma jaqbiżx l-24 xahar mid-data ta' adozzjoni ta' din id-Deċiżjoni.

Artikolu 2

Din id-Deċiżjoni hija indirizzata lill-Istati Membri.

Magħmul fi Brussell, 8 ta' Mejju 2007.

Għall-Kummissjoni
Markos KYPRIANOU
Membru tal-Kummissjoni