

DEĊIŻJONI TAL-KUMMISSJONI

tat-18 ta' Settembru 2008

dwar in-noninkluzjoni tat-triflumizole fl-Anness I tad-Direttiva tal-Kunsill 91/414/KEE u l-irtirar ta' awtorizzazzjonijiet għal prodotti għall-harsien tal-pjanti li fihom din is-sustanza

(notifikata taħt id-dokument numru C(2008) 5075)

(Test b'relevanza għaż-ŻEE)

(2008/748/KE)

IL-KUMMISSJONI TAL-KOMUNITAJIET EWROPEJ,

skond l-Artikolu 8(1) tar-Regolament (KE) Nru 451/2000. Għat-triflumizole l-Istat Membru relatur kien l-Olanda u t-tagħrif kollu rilevanti tressaq fl-4 ta' Jannar 2006.

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

Wara li kkunsidrat id-Direttiva tal-Kunsill 91/414/KEE tal-15 ta' Lulju 1991 dwar it-tqegħid fis-suq ta' prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti ⁽¹⁾, u partikolarment ir-raba' subparagrafu tal-Artikolu 8 (2) tagħha,

(4) Il-Kummissjoni eżaminat it-triflumizole skond l-Artikolu 11a tar-Regolament (KE) Nru 1490/2002. Abbozz tar-rapport tar-reviżjoni għal dik is-sustanza ġie rivedut mill-Istati Membri u mill-Kummissjoni fi hdan il-Kumitat Permanenti dwar il-Katina Alimentari u s-Saħħa tal-Annimali u ġie ffinalizzat fl-20 ta' Mejju 2008 fil-format tar-rapport ta' reviżjoni tal-Kummissjoni.

Billi:

(1) L-Artikolu 8(2) tad-Direttiva 91/414/KEE jipprevedi li Stat Membru jista', matul perjodu ta' 12-il sena wara n-notifika ta' din id-Direttiva, jawtorizza t-tqegħid fis-suq ta' prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti li jkun fihom sustanzi attivi li ma jkunux imniżżla fl-Anness I ta' dik id-Direttiva li jkunu diġà qegħdin fis-suq sentejn wara n-notifika, filwaqt li daww is-sustanzi qed jiġu investigati b'mod gradwali fil-qafas ta' programm ta' hidma.

(5) Matul l-eżaminazzjoni ta' din is-sustanza attiva mill-Kumitat, filwaqt li tqiesu l-kummenti mill-Istati Membri, ġie konkluż li jeżistu indikazzjonijiet ċari li jista' jkun mistenni li jkollha effetti ta' hsara fuq is-saħħa tal-bniedem u b'mod partikolari l-esponiment għall-operatur u l-haddiem huwa akbar minn 100 % tal-AOEL.

(2) Ir-Regolamenti tal-Kummissjoni (KE) Nru 451/2000 ⁽²⁾ u (KE) Nru 1490/2002 ⁽³⁾ jistipulaw ir-regoli dettaljati għall-implimentazzjoni tat-tielet stadju tal-programm ta' hidma msemmi fl-Artikolu 8(2) tad-Direttiva 91/414/KEE u jstabbilixxu lista ta' sustanzi attivi li għandhom jiġu vvalutati, bl-għan li jiġu possibbilment inkluzi fl-Anness I tad-Direttiva 91/414/KEE. Din il-lista tinkludi t-triflumizole.

(6) Il-Kummissjoni stiednet lin-notifikant jipprezenta l-kummenti tiegħu dwar ir-riżultati tal-eżaminazzjoni tat-triflumizole u dwar jekk kellux l-intenzjoni jkompli jappoġġja s-sustanza jew le. In-notifikant ressaq il-kummenti tiegħu li ġew investigati bir-reqqa. Madankollu, minkejja l-argumenti mressqa min-notifikant, it-thassib identifikat baqa' ma ssoviex u l-valutazzjonijiet li saru abbażi tat-tagħrif ipprezentat ma wrewx li wiehed jista' jistenna li, fil-kundizzjonijiet proposti ta' użu, prodotti għall-harsien tal-pjanti li fihom it-triflumizole jissodisfaw b'mod ġenerali r-rekwiżiti stabbiliti fl-Artikoli 5(1)(a) u (b) tad-Direttiva 91/414/KEE.

(3) Għat-triflumizole l-effetti fuq is-saħħa tal-bniedem u fuq l-ambjent ġew iwalutati skont id-dispożizzjonijiet stipulati fir-Regolamenti (KE) Nru 451/2000 u (KE) Nru 1490/2002 għal firxa ta' użi proposti min-notifikant. Barra minn hekk, dawn ir-Regolamenti jaħtru lill-Istati Membri relaturi li għandhom jipprezentaw ir-rapporti ta' valutazzjoni u r-rakkomandazzjonijiet rilevanti lill-Awtorità Ewropea dwar is-Sigurtà ta' l-Ikel (EFSA)

(7) Għalhekk, it-triflumizole ma għandux jiġi inkluz fl-Anness I tad-Direttiva 91/414/KEE.

(8) Għandhom jittiehdu mizuri biex jiżguraw li l-awtorizzazzjonijiet mogħtija għall-prodotti għall-harsien tal-pjanti li jkun fihom it-triflumizole jiġu rtirati fi żmien perjodu preskritt u ma jiġġeddux u li ma jingħatawx awtorizzazzjonijiet godda għal prodotti bħal dawn.

⁽¹⁾ ĠU L 230, 19.8.1991, p. 1.

⁽²⁾ ĠU L 55, 29.2.2000, p. 25.

⁽³⁾ ĠU L 224, 21.8.2002, p. 23.

- (9) Kwalunkwe perjodu ta' konċessjoni mogħti minn Stat Membru għar-rimi, il-ħażna, it-tqegħid fis-suq u l-użu tal-ħażniet eżistenti ta' prodotti għall-ħarsien tal-pjanti li fihom it-triflumizole għandu jkun limitat għal perjodu ta' tnax-il xahar biex jippermetti li l-ħażniet eżistenti jkunu użati fi staġun wiehed iehor ta' tkabbir, li jiżgura li l-prodotti għall-ħarsien tal-pjanti li fihom it-triflumizole jibqgħu disponibbli sa 18-il xahar mill-adozzjoni ta' din id-Deciżjoni.
- (10) Din id-Deciżjoni hija bla ħsara għall-preżentazzjoni ta' applikazzjoni għat-triflumizole skond l-Artikolu 6(2) tad-Direttiva 91/414/KEE u r-Regolament tal-Kummissjoni (KE) Nru 33/2008 tas-17 ta' Jannar 2008 li jistabbilixxi regoli dettaljati għall-applikazzjoni tad-Direttiva tal-Kunsill 91/414/KEE fir-rigward ta' proċedura regolari u aċċelerata għall-valutazzjoni ta' sustanzi attivi li kienu jagħmlu parti mill-programm ta' hidma msemmi fl-Artikolu 8(2) ta' dik id-Direttiva iżda li ma ġewx inklużi fl-Anness I ⁽¹⁾ tagħha, bil-ħsieb ta' inklużjoni possibbli fl-Anness I tagħha.
- (11) Il-miżuri stipulati f'din id-Deciżjoni huma skond l-opinjoni tal-Kumitat Permanenti dwar il-Katina Alimentari u s-Saħħa tal-Animali,

ADOTTAT DIN ID-DECIŻJONI:

Artikolu 1

It-triflumizole ma għandux jiġi inkluż bħala sustanza attiva fl-Anness I tad-Direttiva 91/414/KEE.

Artikolu 2

L-Istati Membri għandhom jiżguraw li:

- (a) l-awtorizzazzjonijiet għal prodotti għall-ħarsien tal-pjanti li jkollhom it-triflumizole jiġu rtirati sat-18 ta' Marzu 2009;
- (b) l-ebda awtorizzazzjoni għal prodotti għall-ħarsien tal-pjanti li fihom it-triflumizole ma hija se tingħata jew tiġġedded mid-data tal-pubblikazzjoni ta' din id-Deciżjoni.

Artikolu 3

Kwalunkwe perjodu ta' konċessjoni mogħti mill-Istati Membri skond id-dispożizzjonijiet tal-Artikolu 4(6) tad-Direttiva 91/414/KEE, għandu jkun qasir kemm jista' jkun u għandu jiskadi fit-18 ta' Marzu 2010.

Artikolu 4

Din id-Deciżjoni hija indirizzata lill-Istati Membri.

Magħmula fi Brussell, 18 ta' Settembru 2008.

Għall-Kummissjoni

Androulla VASSILIOU
Membru tal-Kummissjoni

⁽¹⁾ ĠU L 15, 18.1.2008, p. 5.