

REGOLAMENT TA' IMPLIMENTAZZJONI TAL-KUMMISSJONI (UE) 2020/892

tad-29 ta' Ĝunju 2020

li jikkonċerna n-nuqqas ta' tiġid tal-approvazzjoni tas-sustanza attiva beta-ċiflutrin, f'konformità mar-Regolament (KE) Nru 1107/2009 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill dwar it-tqegħid fis-suq ta' prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti, u li jemenda l-Anness tar-Regolament ta' Implantazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 540/2011

(Test b'rilevanza 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 20(1) u l-Artikolu 78(2) tieghu,

Billi:

- (1) Id-Direttiva tal-Kummissjoni 2003/31/KE (²) inkludiet il-beta-ċiflutrin bħala sustanza attiva fl-Anness I tad-Direttiva tal-Kunsill 91/414/KEE (³).
- (2) Is-sustanzi attivi inkluži fl-Anness I tad-Direttiva 91/414/KEE jitqiesu li ġew approvati skont ir-Regolament (KE) Nru 1107/2009 u huma elenkti fil-Parti A tal-Anness tar-Regolament ta' Implantazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 540/2011 (⁴).
- (3) Kif stabbilit fil-Parti A tal-Anness tar-Regolament ta' Implantazzjoni (UE) Nru 540/2011, l-approvazzjoni tas-sustanza attiva beta-ċiflutrin tiskadi fil-31 ta' Ottubru 2020.
- (4) Giet ipprezentata applikazzjoni għat-tiġid tal-approvazzjoni tas-sustanza attiva beta-ċiflutrin f'konformità mal-Artikolu 1 tar-Regolament ta' Implantazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 844/2012 (⁵) fil-perjodu taż-żmien previst f'dak l-Artikolu.
- (5) L-applikanti pprezentaw id-dossiers supplimentari meħtieġa f'konformità mal-Artikolu 6 tar-Regolament ta' Implantazzjoni (UE) Nru 844/2012. L-Istat Membru relatur sab li l-applikazzjoni kienet kompluta.
- (6) L-Istat Membru relatur ġejja rapport ta' valutazzjoni tat-tiġid b'konsultazzjoni mal-Istat Membru korelatur u pprezentah lill-Awtorită Ewropea dwar is-Sigurtà fl-Ikel ("l-Awtorită") u lill-Kummissjoni fit-8 ta' Marzu 2017.
- (7) L-Awtorită bagħtet ir-rapport dwar il-valutazzjoni tat-tiġid lill-applikanti u lill-Istati Membri għall-kummenti tagħhom u ghaddiet il-kummenti li rċeviet lill-Kummissjoni. L-Awtorită għamlet id-dossier sommarju supplimentari disponibbli għall-pubbliku.
- (8) Fid-9 ta' Awwissu 2018, l-Awtorită bagħtet lill-Kummissjoni l-konklużjoni (⁶) tagħha dwar jekk jistax ikun mistenni li l-beta-ċiflutrin tissodisfa l-kriterji tal-approvazzjoni previsti fl-Artikolu 4 tar-Regolament (KE) Nru 1107/2009.

(¹) GU L 309, 24.11.2009, p. 1.

(²) Id-Direttiva tal-Kummissjoni 2003/31/KE tal-11 ta' April 2003 li temenda d-Direttiva tal-Kunsill 91/414/KEE sabiex tinkludi l-2,4-DB, il-beta-cyfluthrin, is-cyfluthrin, l-iprodione, il-linuron, il-maleic hydrazide u l-pendimethalin bħala sustanzi attivi (GU L 101, 23.4.2003, p. 3).

(³) Id-Direttiva tal-Kunsill 91/414/KEE tal-15 ta' Lulju 1991 li tikkonċerna t-tqegħid fis-suq ta' prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti (GU L 230, 19.8.1991, p. 1).

(⁴) Ir-Regolament ta' Implantazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 540/2011 tal-25 ta' Mejju 2011 li jimplimenta r-Regolament (KE) Nru 1107/2009 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill f'dak li għandu x'jaqsam mal-lista ta' sustanzi attivi approvati (GU L 153, 11.6.2011, p. 1).

(⁵) Ir-Regolament ta' Implantazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 844/2012 tat-18 ta' Settembru 2012 li jistabbilixxi d-dispożizzjonijiet meħtieġa għall-implantazzjoni tal-proċedura ta' tiġid għas-sustanzi attivi, kif previst fir-Regolament (KE) Nru 1107/2009 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill dwar it-tqegħid fis-suq ta' prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti (GU L 252, 19.9.2012, p. 26).

(⁶) L-EFSA (l-Awtorită Ewropea dwar is-Sigurtà fl-Ikel), 2018. Konklużjoni dwar ir-rieżami bejn il-pari tal-valutazzjoni tar-riskju tal-pesticiċi tas-sustanza attiva beta-ċiflutrin, EFSA Journal 2018;16(9):5405.

- (9) L-Awtorità identifikat thassib. B'mod partikolari, l-Awtorità identifikat riskju inaċċettabbi għall-haddiema li jgħabbu u li jiżirgħu ż-żrieraġħ tal-pitravi trattati bil-beta-ċiflutrini. Barra minn hekk, għal każijiet fejn il-beta-ċiflutrini tīgħi applikata fl-ghelieqi tal-patata u tal-qamħ, l-Awtorità identifikat riskju għoli għar-residenti, għall-artropodi mhux fil-mira u għall-organiżmi akkwatiċi. Ghall-każijiet ukoll ta' użu fuq it-tadam fis-serer (permanenti u mhux permanenti), l-Awtorità identifikat riskju inaċċettabbi għall-operaturi u għall-haddiema, u fil-każ ta' użu fuq it-tadam fis-serer mhux permanenti, għall-artropodi mhux fil-mira. Barra minn hekk, il-valutazzjoni tar-riskju tal-konsumaturi ma setgħetx tīgħi ffinalizzata abbażi tad-data disponibbli.
- (10) Il-Kummissjoni stiednet lill-applikanti jippreżentaw il-kummenti tagħħom dwar il-konklużjoni tal-Awtorità. Barra minn hekk, f'konformità mat-tielet subparagrafu tal-Artikolu 14(1) tar-Regolament ta' Implantazzjoni (UE) Nru 844/2012, il-Kummissjoni stiednet lill-applikanti jippreżentaw il-kummenti rigward ir-rapport dwar it-tiġid. L-applikanti ppreżentaw il-kummenti tagħħom, u dawn ġew eżaminati bir-reqqa.
- (11) Madankollu, minkejja l-argumenti li ressqu l-applikanti, it-thassib rigward is-sustanza attiva ma setax jiġi eliminat.
- (12) B'konsegwenza ta' dan, rigward l-użu rappreżentattiv wieħed jew aktar ta' mill-inqas prodott wieħed tal-protezzjoni tal-pjanti, ma giex stabbilit li l-kriterji għall-approvazzjoni previsti fl-Artikolu 4 tar-Regolament (KE) Nru 1107/2009 huma ssodisfati. Għaldaqstant jixraq li l-approvazzjoni tas-sustanza attiva beta-ċiflutrini ma tiġġeddidx f'konformità mal-Artikolu 20(1)(b) ta' dak ir-Regolament.
- (13) Għaldaqstant jenħtieg li r-Regolament ta' Implantazzjoni (UE) Nru 540/2011 ma jiġix emendat skont dan.
- (14) L-Istati Membri jenħtieg li jingħataw biżżejjed zmien biex jirtiraw l-awtorizzazzjonijiet għall-prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti li fihom il-beta-ċiflutrini.
- (15) Għall-prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti li fihom il-beta-ċiflutrini, meta l-Istati Membri jagħtu perjodu ta' grazzja f'konformità mal-Artikolu 46 tar-Regolament (KE) Nru 1107/2009, jenħtieg li dak il-perjodu ma jaqbizx 12-il xahar mid-data tad-dħul fis-seħħi ta' dan ir-Regolament.
- (16) Ir-Regolament ta' Implantazzjoni tal-Kummissjoni (UE) 2019/1589 (7) estenda l-perjodu ta' approvazzjoni tal-beta-ċiflutrini sal-31 ta' Ottubru 2020 sabiex il-proċess tat-tiġid ikun jista' jittlesta qabel ma jiskadi dak il-perjodu ta' approvazzjoni. Madankollu, minhabba li d-deċiżjoni dwar in-nuqqas ta' tiġid tal-approvazzjoni tittieħed qabel l-iskadenza ta' dak il-perjodu ta' approvazzjoni estiż, dan ir-Regolament jenħtieg li jaapplika mill-iktar fis.
- (17) Dan ir-Regolament ma jipprevjenix il-preżentazzjoni ta' applikazzjoni ulterjuri għall-approvazzjoni tal-beta-ċiflutrini skont l-Artikolu 7 tar-Regolament (KE) Nru 1107/2009.
- (18) Il-miżuri previsti f'dan ir-Regolament huma skont l-opinjoni tal-Kumitat Permanenti dwar il-Pjanti, l-Annimali, l-Ikel u l-Għalf,

ADOTTAT DAN IR-REGOLAMENT:

Artikolu 1

Nuqqas ta' tiġid tal-approvazzjoni tas-sustanza attiva

L-approvazzjoni tas-sustanza attiva beta-ċiflutrini mhix imġedda.

Artikolu 2

Emenda għar-Regolament ta' Implantazzjoni (UE) Nru 540/2011

Fil-Parti A tal-Anness tar-Regolament ta' Implantazzjoni (UE) Nru 540/2011, tithassar ir-ringiela 48 dwar il-beta-ċiflutrini.

(7) Ir-Regolament ta' Implantazzjoni tal-Kummissjoni (UE) 2019/1589 tas-26 ta' Settembru 2019 li jemenda r-Regolament ta' Implantazzjoni (UE) Nru 540/2011 fir-rigward tal-estensjoni tal-perjodi ta' approvazzjoni tas-sustanzi attivi amidosulfuron, beta-cyfluthrin, bifenoxy, chlorotoluron, clofentezine, clomazone, cypermethrin, daminozide, deltamethrin, dicamba, difenoconazole, disflubenzuron, diflufenican, fenoxaprop-P, fenpropidin, fludioxonil, flufenacet, fosthiazate, indoxacarb, lenacil, MCPA, MCPB, nicosulfuron, picloram, prosulfocarb, pyriproxyfen, thiophanate-methyl, triflusulfuron u tritosulfuron (GU L 248, 27.9.2019, p. 24).

*Artikolu 3***Miżuri tranzizzjonali**

L-Istati Membri għandhom jirtiraw l-awtorizzazzjonijiet ghall-prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti li fihom il-beta-ċiflurin bhala sustanza attiva sa mhux iktar tard mill-20 ta' Jannar 2021.

*Artikolu 4***Perjodu ta' Grazzja**

Kwalunkwe perjodu ta' grazzja mogħti mill-Istati Membri f'konformità mal-Artikolu 46 tar-Regolament (KE) Nru 1107/2009 għandu jiskadi sa mhux iktar tard minnill-20 ta' Lulju 2021.

*Artikolu 5***Dħul fis-seħħ**

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

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

Magħmul fi Brussell, id-29 ta' Ġunju 2020.

*Għall-Kummissjoni
Il-President
Ursula VON DER LEYEN*