

II

(Atti mhux leġiżlattivi)

REGOLAMENTI

REGOLAMENT DELEGAT TAL-KUMMISSJONI (UE) 2020/1068

tal-15 ta' Mejju 2020

**li jemenda l-Annessi I u V tar-Regolament (UE) Nru 649/2012 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill
dwar l-esportazzjoni u l-importazzjoni ta' sustanzi kimiċi perikolużi**

(Test b'rilevanza għaż-ŻEE)

IL-KUMMISSJONI EWROPEA,

Wara li kkunsidrat it-Trattat dwar il-Funzjonament tal-Unjoni Ewropea,

Wara li kkunsidrat ir-Regolament (UE) Nru 649/2012 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tal-4 ta' Lulju 2012 dwar l-esportazzjoni u l-importazzjoni ta' sustanzi kimiċi perikolużi ⁽¹⁾, u b'mod partikolari l-punti (a) u (c) tal-Artikolu 23(4) tiegħu,

Billi:

- (1) Ir-Regolament (UE) Nru 649/2012 jimplimenta l-Konvenzjoni ta' Rotterdam dwar il-Proċedura ta' Kunsens Informat minn Qabel għal ċerti kimiċi u pestiċidi fil-kummerċ internazzjonali ⁽²⁾ ("il-Konvenzjoni ta' Rotterdam").
- (2) Permezz tar-Regolamenti ta' Implimentazzjoni (UE) 2019/677 ⁽³⁾, (UE) 2019/989 ⁽⁴⁾, (UE) 2019/1100 ⁽⁵⁾, (UE) 2019/1090 ⁽⁶⁾,

⁽¹⁾ ĠU L 201, 27.7.2012, p. 60.

⁽²⁾ ĠU L 63, 6.3.2003, p. 29.

⁽³⁾ Ir-Regolament ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) 2019/677 tad-29 ta' April 2019 li jikkonċerna n-nuqqas ta' tiġdid tal-approvazzjoni tas-sustanza attiva klorotalonil skont ir-Regolament (KE) Nru 1107/2009 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill dwar it-tqeghid fis-suq ta' prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti, u li jemenda r-Regolament ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 540/2011 (ĠU L 114, 30.4.2019, p. 15).

⁽⁴⁾ Ir-Regolament ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) 2019/989 tas-17 ta' Ġunju 2019 li jikkonċerna n-nuqqas ta' tiġdid tal-approvazzjoni tas-sustanza attiva chlorpropham, f'konformità mar-Regolament (KE) Nru 1107/2009 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill dwar it-tqeghid fis-suq ta' prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti u li jemenda l-Anness tar-Regolament ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 540/2011 (ĠU L 160, 18.6.2019, p. 11).

⁽⁵⁾ Ir-Regolament ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) 2019/1100 tas-27 ta' Ġunju 2019 li jikkonċerna n-nuqqas ta' tiġdid tal-approvazzjoni tas-sustanza attiva desmedipham, skont ir-Regolament (KE) Nru 1107/2009 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill dwar it-tqeghid fis-suq ta' prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti u li jemenda l-Anness tar-Regolament ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 540/2011 (ĠU L 175, 28.6.2019, p. 17).

⁽⁶⁾ Ir-Regolament ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) 2019/1090 tas-26 ta' Ġunju 2019 li jikkonċerna n-nuqqas ta' tiġdid tal-approvazzjoni tas-sustanza attiva dimethoate, skont ir-Regolament (KE) Nru 1107/2009 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill dwar it-

(UE) 2018/1532 ⁽⁷⁾, (UE) 2019/344 ⁽⁸⁾, (UE) 2018/1043 ⁽⁹⁾, (UE) 2018/1917 ⁽¹⁰⁾, (UE) 2018/1019 ⁽¹¹⁾, (UE) 2018/309 ⁽¹²⁾, (UE) 2018/1501 ⁽¹³⁾ u (UE) 2018/1914 ⁽¹⁴⁾, il-Kummissjoni ddecidiet li ma ggeddix l-approvazzjoni tas-sustanzi klorotalonil, klorprofam, desmedifam, dimetoat, dikwat, etoprofos, fenamidon, flurtamon, oksasulfuron, propineb, pimetozina u kwinossifen, rispettivament, bħala sustanzi attivi skont ir-Regolament (KE) Nru 1107/2009 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill ⁽¹⁵⁾, bl-effett li daww is-sustanzi huma pprojbiti mill-użi kollha fil-kategorija “pestiċida” minhabba n-nuqqas ta’ kwalunkwe użu ieħor f’dik il-kategorija. Għalhekk, jenhtieg li daww is-sustanzi jinżiedu mal-listi ta’ sustanzi kimiċi fil-Partijiet 1 u 2 tal-Anness I tar-Regolament (UE) Nru 649/2012.

- (3) Permezz tar-Regolament ta’ Implimentazzjoni (UE) 2018/1500 ⁽¹⁶⁾, il-Kummissjoni ddecidiet li ma ggeddix l-approvazzjoni tas-sustanza tiram bħala sustanza attiva skont ir-Regolament (KE) Nru 1107/2009, bl-effett li dik is-sustanza hija pprojbita mill-użu fis-sottokategorija “pestiċida fil-grupp ta’ prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti” kif imsemmi fir-Regolament (UE) Nru 649/2012. Billi t-tiram hija approvata biss skont ir-Regolament (UE) Nru 528/2012 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill ⁽¹⁷⁾ għall-użu fi prodotti bijoċidali tat-tip ta’ prodotti 9, li jaqghu fis-sottokategorija “pestiċidi oħrajn li jinkludu l-bijocidi” kif imsemmi fir-Regolament (UE) Nru 649/2012, kull użu ta’ dik is-sustanza huwa prattikament ipprojbit fil-livell tal-kategorija “pestiċida”. Għaldaqstant, it-tiram hija ristretta b’mod sever fl-Unjoni fil-livell tal-kategorija “pestiċida” u għalhekk jenhtieg li tinzied mal-listi tas-sustanzi kimiċi fil-Partijiet 1 u 2 tal-Anness I tar-Regolament (UE) Nru 649/2012.

tqeghid fis-suq ta’ prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti u li jemenda l-Anness tar-Regolament ta’ Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 540/2011 (ĠU L 173, 27.6.2019, p. 39).

- (7) Ir-Regolament ta’ Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) 2018/1532 tat-12 ta’ Ottubru 2018 li jikkonċerna n-nuqqas ta’ tiġdid tal-approvazzjoni tas-sustanza attiva dikwat, f’konformità mar-Regolament (KE) Nru 1107/2009 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill dwar it-tqeghid fis-suq ta’ prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti, u li jemenda r-Regolament ta’ Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 540/2011 (ĠU L 257, 15.10.2018, p. 10).
- (8) Ir-Regolament ta’ Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) 2019/344 tat-28 ta’ Frar 2019 li jikkonċerna n-nuqqas ta’ tiġdid tal-approvazzjoni tas-sustanza attiva ethoprophos, f’konformità mar-Regolament (KE) Nru 1107/2009 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill dwar it-tqeghid fis-suq ta’ prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti u li jemenda l-Anness tar-Regolament ta’ Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 540/2011 (ĠU L 62, 1.3.2019, p. 7).
- (9) Ir-Regolament ta’ Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) 2018/1043 tal-24 ta’ Lulju 2018 li jikkonċerna n-nuqqas ta’ tiġdid tal-approvazzjoni tas-sustanza attiva fenamidon, f’konformità mar-Regolament (KE) Nru 1107/2009 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill dwar it-tqeghid fis-suq ta’ prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti, u li jemenda r-Regolament ta’ Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 540/2011 (ĠU L 188, 25.7.2018, p. 9).
- (10) Ir-Regolament ta’ Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) 2018/1917 tas-6 ta’ Diċembru 2018 li jikkonċerna n-nuqqas ta’ tiġdid tal-approvazzjoni tas-sustanza attiva flurtamon, f’konformità mar-Regolament (KE) Nru 1107/2009 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill dwar it-tqeghid fis-suq ta’ prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti, u li jemenda r-Regolament ta’ Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 540/2011 (ĠU L 311, 7.12.2018, p. 27).
- (11) Ir-Regolament ta’ Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) 2018/1019 tat-18 ta’ Lulju 2018 li jikkonċerna n-nuqqas ta’ tiġdid tal-approvazzjoni tas-sustanza attiva oksasulfuron, b’konformità mar-Regolament (KE) Nru 1107/2009 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill dwar it-tqeghid fis-suq ta’ prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti, u li jemenda r-Regolament ta’ Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 540/2011 (ĠU L 183, 19.7.2018, p. 14).
- (12) Ir-Regolament ta’ Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) 2018/309 tal-1 ta’ Marzu 2018 li jikkonċerna n-nuqqas ta’ tiġdid tal-approvazzjoni tas-sustanza attiva propineb, b’konformità mar-Regolament (KE) Nru 1107/2009 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill dwar it-tqeghid fis-suq ta’ prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti u li jemenda l-Anness tar-Regolament ta’ Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 540/2011 (ĠU L 60, 2.3.2018, p. 16).
- (13) Ir-Regolament ta’ Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) 2018/1501 tad-9 ta’ Ottubru 2018 li jikkonċerna n-nuqqas ta’ tiġdid tal-approvazzjoni tas-sustanza attiva pimetozina, f’konformità mar-Regolament (KE) Nru 1107/2009 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill dwar it-tqeghid fis-suq ta’ prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti, u li jemenda r-Regolament ta’ Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 540/2011 (ĠU L 254, 10.10.2018, p. 4).
- (14) Ir-Regolament ta’ Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) 2018/1914 tas-6 ta’ Diċembru 2018 li jikkonċerna n-nuqqas ta’ tiġdid tal-approvazzjoni tas-sustanza attiva kwinossifen, f’konformità mar-Regolament (KE) Nru 1107/2009 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill dwar it-tqeghid fis-suq ta’ prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti, u li jemenda r-Regolament ta’ Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 540/2011 (ĠU L 311, 7.12.2018, p. 17).
- (15) Ir-Regolament (KE) Nru 1107/2009 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tal-21 ta’ Ottubru 2009 dwar it-tqeghid fis-suq ta’ prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti u li jhassar id-Direttivi tal-Kunsill 79/117/KEE u 91/414/KEE (ĠU L 309, 24.11.2009, p. 1).
- (16) Ir-Regolament ta’ Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) 2018/1500 tad-9 ta’ Ottubru 2018 li jikkonċerna n-nuqqas ta’ tiġdid tal-approvazzjoni tas-sustanza attiva tiram, li jipprojbixxi l-użu u l-bejgħ taż-żrieragħ trattati bi prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti li fihom it-tiram, f’konformità mar-Regolament (KE) Nru 1107/2009 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill dwar it-tqeghid fis-suq ta’ prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti, u li jemenda r-Regolament ta’ Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 540/2011 (ĠU L 254, 10.10.2018, p. 1).
- (17) Ir-Regolament (UE) Nru 528/2012 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tat-22 ta’ Mejju 2012 dwar it-tqeghid fis-suq u l-użu tal-prodotti bijoċidali (ĠU L 167, 27.6.2012, p. 1).

- (4) Permezz tar-Regolament ta' Implimentazzjoni (UE) 2018/1865 ⁽¹⁸⁾, il-Kummissjoni ddeċidiet li ma għeddidx l-approvazzjoni tas-sustanza propikonażol bħala sustanza attiva skont ir-Regolament (KE) Nru 1107/2009, bl-effett li dik is-sustanza hija pprojbita mill-użu fis-sottokategorija "pestiċida fil-grupp ta' prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti". Dik il-projbizzjoni ma tikkostitwix restrizzjoni severa tal-użu tas-sustanza fil-livell tal-kategorija "pestiċida", meta jitqies li l-propikonażol huwa approvat għal diversi użi fis-sottokategorija "pestiċidi oħrajn li jinkludu l-bijoċidi". Il-propikonażol għie approvat għall-użu fil-prodotti bijoċidali tat-tip ta' prodotti 7, 8 u 9 skont ir-Regolament (UE) Nru 528/2012. Għalhekk, jenhtieg li l-propikonażol jinżied mal-lista ta' sustanzi kimiċi fil-Parti 1 tal-Anness I tar-Regolament (UE) Nru 649/2012.
- (5) Tressqet applikazzjoni għat-tigdid tal-approvazzjoni tal-clothianidin u tat-thiamethoxam, iżda l-applikanti rtiraw dik l-applikazzjoni wara l-adozzjoni tar-Regolamenti ta' Implimentazzjoni (UE) 2018/784 ⁽¹⁹⁾ u (UE) 2018/785 ⁽²⁰⁾, li permezz tagħhom il-Kummissjoni ddeċidiet li temenda l-kundizzjonijiet tal-approvazzjoni tas-sustanzi attivi clothianidin u thiamethoxam, rispettivament, skont ir-Regolament (KE) Nru 1107/2009. Billi daww l-approvazzjonijiet tal-clothianidin u tat-thiamethoxam skadew, l-użu ta' daww is-sustanzi huwa pprojbit fis-sottokategorija "pestiċida fil-grupp ta' prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti". Dik il-projbizzjoni tikkostitwixxi restrizzjoni severa tal-użu tas-sustanzi fil-livell tal-kategorija "pestiċida", billi l-użu kollu tal-clothianidin u tat-thiamethoxam huwa prattikament ipprojbit billi l-clothianidin u t-thiamethoxam huma approvati biss għall-użu fil-prodotti bijoċidali tat-tip ta' prodotti 18 skont ir-Regolament (UE) Nru 528/2012 fis-sottokategorija "pestiċidi oħrajn li jinkludu l-bijoċidi". Għalhekk, jenhtieg li l-clothianidin u t-thiamethoxam jinżiedu mal-listi ta' sustanzi kimiċi fil-Partijiet 1 u 2 tal-Anness I tar-Regolament (UE) Nru 649/2012.
- (6) Permezz tar-Regolament ta' Implimentazzjoni (UE) 2018/783 ⁽²¹⁾, il-Kummissjoni ddeċidiet li temenda l-kundizzjonijiet tal-approvazzjoni tas-sustanza attiva imidacloprid skont ir-Regolament (KE) Nru 1107/2009, bl-effett li l-użu ta' dik is-sustanza huwa ristrett b'mod sever fis-sottokategorija "pestiċida fil-grupp ta' prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti". Dik ir-restrizzjoni severa ma tikkostitwix restrizzjoni severa tal-użu tas-sustanza fil-livell tal-kategorija "pestiċida", meta jitqies li l-imidacloprid hija approvata għal diversi użi fis-sottokategorija "pestiċidi oħrajn li jinkludu l-bijoċidi". L-imidacloprid għet approvata għall-użu fil-prodotti bijoċidali tat-tip ta' prodotti 18 skont ir-Regolament (UE) Nru 528/2012. Barra minn hekk, l-imidacloprid tintuża fi prodotti mediċinali veterinarji f'konformità mad-Direttiva 2001/82/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill ⁽²²⁾. Għalhekk, jenhtieg li l-imidacloprid tinżied mal-lista ta' sustanzi kimiċi fil-Parti 1 tal-Anness I tar-Regolament (UE) Nru 649/2012.
- (7) Permezz tar-Regolament ta' Implimentazzjoni (UE) 2015/404 ⁽²³⁾, il-Kummissjoni ddeċidiet li testendi l-perjodu ta' approvazzjoni tas-sustanza attiva glufosinat skont ir-Regolament (KE) Nru 1107/2009, wara applikazzjoni għat-tigdid tal-approvazzjoni ta' dik is-sustanza attiva. Billi dik l-applikazzjoni għet irtirata, il-glufosinat ma għadux aktar approvat bħala sustanza attiva skont ir-Regolament (KE) Nru 1107/2009, bl-effett li dik is-sustanza hija pprojbita mill-użi kollha fil-kategorija "pestiċida" minhabba n-nuqqas ta' kwalunkwe użu iehor f'dik il-kategorija. Għalhekk, jenhtieg li jinżied mal-listi ta' sustanzi kimiċi fil-Partijiet 1 u 2 tal-Anness I tar-Regolament (UE) Nru 649/2012.
- (8) Fid-disa' laqgħa tagħha, li saret f'Mejju 2019, il-Konferenza tal-Partijiet tal-Konvenzjoni ta' Rotterdam iddeċidiet li tinkludi s-sustanzi forat u s-żabromoċiklododekan fl-Anness III ta' dik il-Konvenzjoni, bl-effett li daww is-sustanzi kimiċi saru soġġetti għall-Proċedura ta' Kunsens Infurmat Minn Qabel skont dik il-Konvenzjoni. Għalhekk, jenhtieg li l-forat jinżied mal-listi ta' sustanzi kimiċi fil-Partijiet 1 u 3 tal-Anness I tar-Regolament (UE) Nru 649/2012. L-eżabromoċiklododekan diġà huwa elenkat fl-Anness V tar-Regolament (UE) Nru 649/2012 u għalhekk huwa pprojbit għall-esportazzjoni. Għalhekk, jenhtieg li jinżied mal-lista ta' sustanzi kimiċi fil-Parti 3 tal-Anness I ta' dak ir-Regolament.

⁽¹⁸⁾ Ir-Regolament ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) 2018/1865 tat-28 ta' Novembru 2018 li jikkonċerna n-nuqqas ta' tigdid tal-approvazzjoni tas-sustanza attiva propikonażol, f'konformità mar-Regolament (KE) Nru 1107/2009 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill dwar it-tqeghid fis-suq ta' prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti, u li jemenda r-Regolament ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 540/2011 (ĠU L 304, 29.11.2018, p. 6).

⁽¹⁹⁾ Ir-Regolament ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) 2018/784 tad-29 ta' Mejju 2018 li jemenda r-Regolament ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 540/2011 f'dak li għandu x'jaqsam mal-kundizzjonijiet għall-approvazzjoni tas-sustanza attiva klotjanidin (ĠU L 132, 30.5.2018, p. 35).

⁽²⁰⁾ Ir-Regolament ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) 2018/785 tad-29 ta' Mejju 2018 li jemenda r-Regolament ta' Implimentazzjoni (UE) Nru 540/2011 f'dak li għandu x'jaqsam mal-kundizzjonijiet għall-approvazzjoni tas-sustanza attiva tijametossam (ĠU L 132, 30.5.2018, p. 40).

⁽²¹⁾ Ir-Regolament ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) 2018/783 tad-29 ta' Mejju 2018 li jemenda r-Regolament ta' Implimentazzjoni (UE) Nru 540/2011 fir-rigward tal-kundizzjonijiet għall-approvazzjoni tas-sustanza attiva imidacloprid (ĠU L 132, 30.5.2018, p. 31).

⁽²²⁾ Id-Direttiva tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill 2001/82/KE tas-6 ta' Novembru 2001 dwar il-kodiċi tal-Komunità rigward il-prodotti mediċinali veterinarji (ĠU L 311, 28.11.2001, p. 1).

⁽²³⁾ Ir-Regolament ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) 2015/404 tal-11 ta' Marzu 2015 li jemenda r-Regolament ta' Implimentazzjoni (UE) Nru 540/2011 rigward l-estensjoni tal-perjodi ta' approvazzjoni tas-sustanzi attivi beflubutamid, kaptan, dimetomorf, etoprofos, fipronil, folpet, formetanat, glufosinat, metjokarb, metribużin, fosmet, pirimifos-metil u propamokarb (ĠU L 67, 12.3.2015, p. 6).

- (9) Ir-Regolament (UE) 2017/852 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill ⁽²⁴⁾ jipprojbixxi l-esportazzjoni tal-merkurju, ta' ċerti tahlitiet tal-merkurju metalliku ma' sustanzi ohra, ta' ċerti komposti tal-merkurju u ta' ċerti prodotti miżjuda bil-merkurju. Jenhtieg li daww il-projbizzjonijiet tal-esportazzjoni jiġu riflessi fil-Parti 2 tal-Anness V tar-Regolament (UE) Nru 649/2012.
- (10) Għalhekk, ir-Regolament (UE) Nru 649/2012 jenhtieg li jiġi emendat kif xieraq.
- (11) Huwa xieraq li jingħata perjodu ta' zmien raġonevoli li jippermetti lill-partijiet interessati biex jieħdu l-miżuri meħtieġa biex jikkonformaw ma' dan ir-Regolament u lill-Istati Membri biex jieħdu l-miżuri meħtieġa għall-implimentazzjoni tiegħu,

ADOTTAT DAN IR-REGOLAMENT:

Artikolu 1

Ir-Regolament (UE) Nru 649/2012 huwa emendat kif ġej:

- (a) L-Anness I huwa emendat f'konformità mal-Anness I ta' dan ir-Regolament;
- (b) L-Anness V huwa emendat f'konformità mal-Anness II ta' dan ir-Regolament.

Artikolu 2

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

Għandu japplika mill-1 ta' Settembru 2020.

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

Magħmul fi Brussell, il-15 ta' Mejju 2020.

Għall-Kummissjoni

Il-President

Ursula VON DER LEYEN

⁽²⁴⁾ Ir-Regolament (UE) 2017/852 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tas-17 ta' Mejju 2017 dwar il-merkurju, u li jhassar ir-Regolament (KE) Nru 1102/2008 (ĠU L 137, 24.5.2017, p. 1).

ANNEX I

L-Anness I tar-Regolament (UE) Nru 649/2012 huwa emendat kif ġej:

(1) fil-Parti 1, fit-tabella, jiddaħħlu l-entrati li ġejjin:

Sustanza Kimika	Nru CAS	Nru Eines	Kodiċi NM (***)	Sottokategorija (*)	Limitazzjoni tal-użu (**)	Pajjiżi li għalihom mhi mehtieġa l-ebda notifika
"Klorotalonil" (*)	1897-45-6	217-588-1	ex 2926 90 70	p(1)	b	
Klorprofam (*)	101-21-3	202-925-7	ex 2924 29 70	p(1)	b	
Klotijanidin (*)	210880-92-5	ma japplikax	ex 2934 10 00	p(1)	b	
Desmedifam (*)	13684-56-5	237-198-5	ex 2924 29 70	p(1)	b	
Dimetoat (*)	60-51-5	200-480-3	ex 2930 90 98	p(1)	b	
Dikwat, inkluż id-dikwat dibromid (*)	2764-72-9 85-00-7	220-433-0 201-579-4	ex 2933 99 80	p(1)	b	
Etoprofos (*)	13194-48-4	236-152-1	ex 2930 90 98	p(1)	b	
Fenamidon (*)	161326-34-7	ma japplikax	ex 2933 29 90	p(1)	b	
Flurtamon (*)	96525-23-4	ma japplikax	ex 2932 19 00	p(1)	b	
Glufosinat, inkluż il-glufosinat-ammonju (*)	51276-47-2 77182-82-2	257-102-5 278-636-6	ex 2931 39 90	p(1)	b	
Imidacloprid	138261-41-3	ma japplikax	ex 2933 39 99	p(1)	sr	
Oksasulfuron (*)	144651-06-9	ma japplikax	ex 2935 90 90	p(1)	b	
Forat (#)	298-02-2	206-052-2	ex 2930 90 98	p(1)	b	
Propikonażol	60207-90-1	262-104-4	ex 2934 99 90	p(1)	b	
Propineb (*)	12071-83-9 9016-72-2	235-134-0	ex 2930 20 00	p(1)	b	
Pimetrozina (*)	123312-89-0	ma japplikax	ex 2933 69 80	p(1)	b	
Kwinossifen (*)	124495-18-7	ma japplikax	ex 2933 49 90	p(1)	b	
Thiamethoxam (*)	153719-23-4	ma japplikax	ex 2934 10 00	p(1)	b	
Tiram (*)	137-26-8	205-286-2	ex 2930 30 00	p(1)-p(2)	b-sr";	

(2) fil-Parti 2, fit-tabella, jiddaħhlu l-entrati li ġejjin:

Sustanza Kimika	Nru CAS	Nru Eines	Kodiċi NM (***)	Kategorija (*)	Limitazzjoni tal-użu (**)
"Klorotalonil	1897-45-6	217-588-1	ex 2926 90 70	p	b
Klorprofam	101-21-3	202-925-7	ex 2924 29 70	p	b
Clothianidin	210880-92-5	ma japplikax	ex 2934 10 00	p	sr
Desmedifam	13684-56-5	237-198-5	ex 2924 29 70	p	b
Dimetoat	60-51-5	200-480-3	ex 2930 90 98	p	b
Dikwat, inkluż id-dikwat dibromid	2764-72-9 85-00-7	220-433-0 201-579-4	ex 2933 99 80	p	b
Etoprofos	13194-48-4	236-152-1	ex 2930 90 98	p	b
Fenamidon	161326-34-7	ma japplikax	ex 2933 29 90	p	b
Flurtamon	96525-23-4	ma japplikax	ex 2932 19 00	p	b
Glufofinat, inkluż il-glufofinat-ammonju	51276-47-2 77182-82-2	257-102-5 278-636-6	ex 2931 39 90	p	b
Oksasulfuron	144651-06-9	ma japplikax	ex 2935 90 90	p	b
Propineb	12071-83-9 9016-72-2	235-134-0	ex 2930 20 00	p	b
Pimetrozina	123312-89-0	ma japplikax	ex 2933 69 80	p	b
Kwinossifen	124495-18-7	ma japplikax	ex 2933 49 90	p	b
Thiamethoxam	153719-23-4	ma japplikax	ex 2934 10 00	p	sr
Tiram	137-26-8	205-286-2	ex 2930 30 00	p	sr";

(3) fil-Parti 3, fit-tabella, jiddaħhlu l-entrati li ġejjin:

Sustanza Kimika	Numru/i CAS rilevanti	Kodiċi HS Sustanza pura (**)	Kodiċi HS Tahlitiet li fihom is-sustanza (**)	Kategorija
"Ezabromociklododekan	25637-99-4, 3194-55-6, 134237-50-6, 134237-51-7, 134237-52-8 u oħrajn	2903.89		Industrijali
Forat	298-02-2	2930.90	3808.50	Pestiċida".

ANNEX II

Fl-Anness V tar-Regolament (UE) Nru 649/2012, it-tabella tal-Parti 2 hija emendata kif ġej:

(1) fl-entrata 3, jiżdied it-test li ġej:

Deskrizzjoni tas-sustanzi kimiċi/tal-prodott(i) soġġetti għall-projbizzjoni tal-esportazzjoni	Dettalji addizzjonali, fejn relevanti (eż. isem is-sustanza kimika, Nru KE, Nru CAS, eċċ.)
“— Sulfat tal-merkurju (II) (HgSO_4); — Nitrat tal-merkurju (II) ($\text{Hg}(\text{NO}_3)_2$).	CAS RNs 7783-35-9, 10045-94-0 Nri KE 231-992-5, 233-152-3”;

(2) jiżdiedu l-entrati li ġejjin:

Nru	Deskrizzjoni tas-sustanzi kimiċi/tal-prodott(i) soġġetti għall-projbizzjoni tal-esportazzjoni	Dettalji addizzjonali, fejn relevanti (eż. isem is-sustanza kimika, Nru KE, Nru CAS, eċċ.)
“5	Bozoz fluworexxenti kompatti (CFLs) għal skopijiet ta' tidwil ġenerali: (a) CFL.i $\leq$ 30 watts b'kontenut ta' merkurju li jaqbeż it-2,5 mg għal kull berner tal-bozza; (b) CFL.ni $\leq$ 30 watts b'kontenut ta' merkurju li jaqbeż it-3,5 mg għal kull berner tal-bozza.	
6	Il-bozoz fluworexxenti lineari li ġejjin għal skopijiet ta' tidwil ġenerali: (a) Fosforu bi tliet strixxi $<$ 60 watts b'kontenut ta' merkurju li jaqbeż il-5 mg għal kull bozza; (b) Fosforu tal-alofosfat $\leq$ 40 watts b'kontenut ta' merkurju li jaqbeż l-10 mg għal kull bozza.	
7	Bozoz tal-merkurju (gass) taht pressjoni għolja għal skopijiet ta' tidwil ġenerali.	
8	Dawn il-bozoz fluworexxenti b'katodu kiesaħ u l-bozoz fluworexxenti b'elettrodi esterni li fihom il-merkurju miżjud, għal skrins elettronici: (a) ta' tul qasir ($\leq$ 500 mm) b'kontenut tal-merkurju oghla minn 3,5 mg għal kull bozza; (b) ta' tul medju ($>$ 500 mm u $\leq$ 1 500 mm) b'kontenut tal-merkurju oghla minn 5 mg għal kull bozza; (c) ta' tul twil ($>$ 1 500 mm) b'kontenut ta' merkurju oghla minn 13 mg għal kull bozza.”.	