

II

(Attie 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 perikoluži**

(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 perikoluži (¹), u b'mod partikolari l-punti (a) u (c) tal-Artikolu 23(4) tiegħi,

Billi:

(1) Ir-Regolament (UE) Nru 649/2012 jimplimenta l-Konvenzjoni ta' Rotterdam dwar il-Proċedura ta' Kunsens Infurmat minn Qabel għal certi kimiċi u pestiċċi fil-kummerċ internazzjonal (²) ("il-Konvenzjoni ta' Rotterdam").

(2) Permezz tar-Regolamenti ta' Implantazzjoni (UE) 2019/677 (³), (UE) 2019/989 (⁴), (UE) 2019/1100 (⁵), (UE) 2019/1090 (⁶),

(¹) ĜU L 201, 27.7.2012, p. 60.

(²) ĜU L 63, 6.3.2003, p. 29.

(³) Ir-Regolament ta' Implantazzjoni tal-Kummissjoni (UE) 2019/677 tad-29 ta' April 2019 li jikkonċerna n-nuqqas ta' tiġid tal-approvazzjoni tas-sustanza attiva klorotalonil skont ir-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 r-Regolament ta' Implantazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 540/2011 (ĜU L 114, 30.4.2019, p. 15).

(⁴) Ir-Regolament ta' Implantazzjoni tal-Kummissjoni (UE) 2019/989 tas-17 ta' Ĝunju 2019 li jikkonċerna n-nuqqas ta' tiġid tal-approvazzjoni tas-sustanza attiva chlorpropham, 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 (ĜU L 160, 18.6.2019, p. 11).

(⁵) Ir-Regolament ta' Implantazzjoni tal-Kummissjoni (UE) 2019/1100 tas-27 ta' Ĝunju 2019 li jikkonċerna n-nuqqas ta' tiġid tal-approvazzjoni tas-sustanza attiva desmedipham, skont ir-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 (ĜU L 175, 28.6.2019, p. 17).

(⁶) Ir-Regolament ta' Implantazzjoni tal-Kummissjoni (UE) 2019/1090 tas-26 ta' Ĝunju 2019 li jikkonċerna n-nuqqas ta' tiġid 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 ġġeddidx l-approvazzjoni tas-sustanzi klorotalonil, klorprofam, desmedifam, dimetoat, dikwat, etoprosos, fenamidon, flurtamon, oksasulfuron, propineb, pimetrozina u kwinossifen, rispettivament, bhala sustanzi attivi skont ir-Regolament (KE) Nru 1107/2009 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill (15), bl-effett li dawk is-sustanzi huma pprojibti mill-uži kollha fil-kategorija “pestičida” minhabba n-nuqqas ta’ kwalunkwe užu ieħor f’dik il-kategorija. Għalhekk, jenħtieg li dawk 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’ Implantazzjoni (UE) 2018/1500 (16), il-Kummissjoni ddecidiet li ma ġġeddidx l-approvazzjoni tas-sustanza tiram bhala sustanza attiva skont ir-Regolament (KE) Nru 1107/2009, bl-effett li dik is-sustanza hija pprojibta mill-uži fis-sottokategorija “pestičida 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-užu fi prodotti bijoċidali tat-tip ta’ prodotti 9, li jaqgħu fis-sottokategorija “pestičidi oħrajin li jinkludu l-bijoċid” kif imsemmi fir-Regolament (UE) Nru 649/2012, kull užu ta’ dik is-sustanza huwa prattikament ipprojbit fil-livell tal-kategorija “pestičida”. Għaldaqstant, it-tiram hija ristretta b’mod sever fl-Unjoni fil-livell tal-kategorija “pestičida” u għalhekk jenħtieg li tinżied mal-listi tas-sustanzi kimiċi fil-Partijiet 1 u 2 tal-Anness I tar-Regolament (UE) Nru 649/2012.

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

- (7) Ir-Regolament ta’ Implantazzjoni tal-Kummissjoni (UE) 2018/1532 tat-12 ta’ Ottubru 2018 li jikkonċerna n-nuqqas ta’ tiġid tal-approvazzjoni tas-sustanza attiva dikwat, fkonformità mar-Regolament (KE) Nru 1107/2009 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill dwar it-tqegħid fis-suq ta’ prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti, u li jemenda r-Regolament ta’ Implantazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 540/2011 (GU L 257, 15.10.2018, p. 10).
- (8) Ir-Regolament ta’ Implantazzjoni tal-Kummissjoni (UE) 2019/344 tat-28 ta’ Frar 2019 li jikkonċerna n-nuqqas ta’ tiġid tal-approvazzjoni tas-sustanza attiva ethoprophos, fkonformità mar-Regolament (KE) Nru 1107/2009 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill dwar it-tqegħid fis-suq ta’ prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti u li jemenda r-Regolament ta’ Implantazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 540/2011 (GU L 62, 1.3.2019, p. 7).
- (9) Ir-Regolament ta’ Implantazzjoni tal-Kummissjoni (UE) 2018/1043 tal-24 ta’ Lulju 2018 li jikkonċerna n-nuqqas ta’ tiġid tal-approvazzjoni tas-sustanza attiva fenamidon, fkonformità mar-Regolament (KE) Nru 1107/2009 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill dwar it-tqegħid fis-suq ta’ prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti, u li jemenda r-Regolament ta’ Implantazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 540/2011 (GU L 188, 25.7.2018, p. 9).
- (10) Ir-Regolament ta’ Implantazzjoni tal-Kummissjoni (UE) 2018/1917 tas-6 ta’ Diċembru 2018 li jikkonċerna n-nuqqas ta’ tiġid tal-approvazzjoni tas-sustanza attiva flurtamon, fkonformità mar-Regolament (KE) Nru 1107/2009 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill dwar it-tqegħid fis-suq ta’ prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti, u li jemenda r-Regolament ta’ Implantazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 540/2011 (GU L 311, 7.12.2018, p. 27).
- (11) Ir-Regolament ta’ Implantazzjoni tal-Kummissjoni (UE) 2018/1019 tat-18 ta’ Lulju 2018 li jikkonċerna n-nuqqas ta’ tiġid tal-approvazzjoni tas-sustanza attiva oksasulfuron, b’konformità mar-Regolament (KE) Nru 1107/2009 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill dwar it-tqegħid fis-suq ta’ prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti, u li jemenda r-Regolament ta’ Implantazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 540/2011 (GU L 183, 19.7.2018, p. 14).
- (12) Ir-Regolament ta’ Implantazzjoni tal-Kummissjoni (UE) 2018/309 tal-1 ta’ Marzu 2018 li jikkonċerna n-nuqqas ta’ tiġid tal-approvazzjoni tas-sustanza attiva propineb, b’konformità mar-Regolament (KE) Nru 1107/2009 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill dwar it-tqegħid fis-suq ta’ prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti u li jemenda l-Anness tar-Regolament ta’ Implantazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 540/2011 (GU L 60, 2.3.2018, p. 16).
- (13) Ir-Regolament ta’ Implantazzjoni tal-Kummissjoni (UE) 2018/1501 tad-9 ta’ Ottubru 2018 li jikkonċerna n-nuqqas ta’ tiġid tal-approvazzjoni tas-sustanza attiva pimetrozina, fkonformità mar-Regolament (KE) Nru 1107/2009 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill dwar it-tqegħid fis-suq ta’ prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti, u li jemenda r-Regolament ta’ Implantazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 540/2011 (GU L 254, 10.10.2018, p. 4).
- (14) Ir-Regolament ta’ Implantazzjoni tal-Kummissjoni (UE) 2018/1914 tas-6 ta’ Diċembru 2018 li jikkonċerna n-nuqqas ta’ tiġid tal-approvazzjoni tas-sustanza attiva kwinoksifen, fkonformità mar-Regolament (KE) Nru 1107/2009 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill dwar it-tqegħid fis-suq ta’ prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti, u li jemenda r-Regolament ta’ Implantazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 540/2011 (GU 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-tqegħid fis-suq ta’ prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti u li jħass id-Direttivi tal-Kunsill 79/117/KEE u 91/414/KEE (GU L 309, 24.11.2009, p. 1).
- (16) Ir-Regolament ta’ Implantazzjoni tal-Kummissjoni (UE) 2018/1500 tad-9 ta’ Ottubru 2018 li jikkonċerna n-nuqqas ta’ tiġid tal-approvazzjoni tas-sustanza attiva tiram, li jipprobixxi l-užu u l-bejgh taż-żrieragh trattati bi prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti li fihom it-tiram, fkonformità mar-Regolament (KE) Nru 1107/2009 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill dwar it-tqegħid fis-suq ta’ prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti, u li jemenda r-Regolament ta’ Implantazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 540/2011 (GU 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-tqegħid fis-suq u l-užu tal-prodotti bijoċidali (GU L 167, 27.6.2012, p. 1).

- (4) Permezz tar-Regolament ta' Implantazzjoni (UE) 2018/1865⁽¹⁸⁾, il-Kummissjoni ddeċidiet li ma ġġeddidx l-approvazzjoni tas-sustanza propikonażol bhala 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 ghall-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 uži fis-sottokategorija "pestiċidi oħrajn li jinkludu l-bijoċidi". Il-propikonażol gie 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) Tressjet applikazzjoni għat-tiġid tal-approvazzjoni tal-clothianidin u tat-thiamethoxam, iżda l-applikanti rtiraw dik l-applikazzjoni wara l-adozzjoni tar-Regolament ta' Implantazzjoni (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 dawk l-approvazzjoni jiddu tal-clothianidin u tat-thiamethoxam skadew, l-użu ta' dawk is-sustanzi huwa pprojbit fis-sottokategorija "pestiċida fil-grupp ta' prodotti ghall-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' Implantazzjoni (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 ghall-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 uži fis-sottokategorija "pestiċidi oħrajn li jinkludu l-bijoċidi". L-imidacloprid għejt 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 medicinali veterinarji f'konformità mad-Direttiva 2001/82/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill⁽²²⁾. Għalhekk, jenhtieg li l-imidacloprid tinżied mal-listi ta' sustanzi kimiċi fil-Parti 1 tal-Anness I tar-Regolament (UE) Nru 649/2012.
- (7) Permezz tar-Regolament ta' Implantazzjoni (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-tiġid tal-approvazzjoni ta' dik is-sustanza attiva. Billi dik l-applikazzjoni għejt irtirata, il-glufosinat ma għadux aktar approvat bhala sustanza attiva skont ir-Regolament (KE) Nru 1107/2009, bl-effett li dik is-sustanza hija pprojbita mill-uži kollha fil-kategorija "pestiċida" minhabba n-nuqqas ta' kwalunkwe užu ieħor 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 tagħħha, li saret f'Mejju 2019, il-Konferenza tal-Partijiet tal-Konvenzjoni ta' Rotterdam iddeċidiet li tinkludi s-sustanzi forat u eżabromočiklododekan fl-Anness III ta' dik il-Konvenzjoni, bl-effett li dawk is-sustanzi kimiċi saru soggetti għall-Procedura 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-eżabromočiklododekan digħi 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' Implantazzjoni tal-Kummissjoni (UE) 2018/1865 tat-28 ta' Novembru 2018 li jikkonċerna n-nuqqas ta' tiġid tal-approvazzjoni tas-sustanza attiva propikonażol, f'konformità mar-Regolament (KE) Nru 1107/2009 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill dwar it-tqeħġid fis-suq ta' prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti, u li jemenda r-Regolament ta' Implantazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 540/2011 (GU L 304, 29.11.2018, p. 6).

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

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

⁽²¹⁾ Ir-Regolament ta' Implantazzjoni tal-Kummissjoni (UE) 2018/783 tad-29 ta' Mejju 2018 li jemenda r-Regolament ta' Implantazzjoni (UE) Nru 540/2011 fir-rigward tal-kundizzjonijiet ghall-approvazzjoni tas-sustanza attiva imidakloprid (GU 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 medicinali veterinarji (GU L 311, 28.11.2001, p. 1).

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

- (9) Ir-Regolament (UE) 2017/852 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill (²⁴) jipprobixxi l-esportazzjoni tal-merkurju, ta' certi tahlitiet tal-merkurju metalliku ma' susanzi oħra, ta' certi komposti tal-merkurju u ta' certi prodotti miżjuda bil-merkurju. Jenhtieg li dawk 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' żmien rägonevoli 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-sehh fl-ghoxrin jum wara dak tal-publikazzjoni 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 jħassar ir-Regolament (KE) Nru 1102/2008 (GU L 137, 24.5.2017, p. 1).

ANNESS 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 Einecs	Kodiċi NM (***)	Sottokategorigija (*)	Limitazzjoni tal-użu (**)	Pajjiżi li għalihom mhi meħtieġa lebda 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, jiddahħlu l-entrati li ġejjin:

Sustanza Kimika	Nru CAS	Nru Einecs	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
Glufosinat, inkluż il-glufosinat-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
Pimetrożina	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, jiddahħlu l-entrati li ġejjin:

Sustanza Kimika	Numru/i CAS rilevanti	Kodiċi HS Sustanza pura (**)	Kodiċi HS Tahlitiet li fihom is-sustanza (**)	Kategorija
"Eżabromoċiklododekan	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".

ANNESS 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 ghall-projbizzjoni tal-esportazzjoni	Dettalji addizzjonali, fejn relevanti (eż. isem is-sustanza kimiċa, Nru KE, Nru CAS, eċċ.)
“— Sulfat tal-merkurju (II) (<chem>HgSO4</chem>);	CAS RNs 7783-35-9, 10045-94-0
— Nitrat tal-merkurju (II) (<chem>Hg(NO3)2</chem>).	Nri KE 231-992-5, 233-152-3”;

(2) jiżdiedu l-entrati li ġejjin:

Nru	Deskrizzjoni tas-sustanzi kimiċi/tal-prodott(i) soġġetti ghall-projbizzjoni tal-esportazzjoni	Dettalji addizzjonali, fejn relevanti (eż. isem is-sustanza kimiċa, Nru KE, Nru CAS, eċċ.)
“5	Bozoz fluworexxenti kompatti (CFLs) għal skopijiet ta' tidwil ġenerali: (a) CFL.i ≤ 30 watts b'kontenut ta' merkurju li jaqbeż it-2,5 mg għal kull berner tal-bozza; (b) CFL.ni ≤ 30 watts b'kontenut ta' merkurju li jaqbeż it-3,5 mg għal kull berner tal-bozza.	
6	Il-bozoz fluworexxenti linearli 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 ≤ 40 watts b'kontenut ta' merkurju li jaqbeż l-10 mg għal kull bozza.	
7	Bozoz tal-merkurju (gass) taħt pressjoni għolja għal skopijiet ta' tidwil ġenerali.	
8	Dawn il-bozoz fluworexxenti b'katodu kiesah u l-bozoz fluworexxenti b'elettrodi esterni li fihom il-merkurju miżjud, għal skrins elettroniċi: (a) ta' tul qasir (≤ 500 mm) b'kontenut tal-merkurju oghla minn 3,5 mg għal kull bozza; (b) ta' tul medju (> 500 mm u ≤ 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.”.	