

REGOLAMENT TAL-KUMMISSJONI (UE) 2020/1085

tat-23 ta' Lulju 2020

**li jemenda l-Annessi II u V tar-Regolament (KE) Nru 396/2005 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill
dwar il-livelli massimi ta' residwu ghall-klorpirifos u l-klorpirifos-metil f'ċerti prodotti jew fuqhom**

(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 396/2005 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tat-23 ta' Frar 2005 dwar il-livelli massimi ta' residwu ta' pestičidi fi jew fuq ikel u għalf li joriġina minn pjanti u annimali u jemenda d-Direttiva tal-Kunsill 91/414/KEE (¹), u b'mod partikolari l-Artikolu 14(1)(a) u l-Artikolu 18(1)(b) tiegħi,

Billi:

- (1) Ghall-klorpirifos u l-klorpirifos-metil il-livelli massimi ta' residwu (MRLs) ġew stabbiliti fl-Anness II tar-Regolament (KE) Nru 396/2005.
- (2) L-approvazzjonijiet tas-sustanzi attivi klorpirifos u klorpirifos-metil ma ġġeddewx bir-Regolament ta' Implantazzjoni tal-Kummissjoni (UE) 2020/18 (²) u r-Regolament ta' Implantazzjoni tal-Kummissjoni (UE) 2020/17 (³), rispettivament.
- (3) L-awtorizzazzjonijiet kollha eżistenti ghall-prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti li sihom is-sustanza attiva tal-klorpirifos u tal-klorpirifos-metil ġew irrevokati. Għalhekk huwa xieraq li jithassru l-MRLs stabbiliti għal dawn is-sustanzi fl-Anness II tar-Regolament (KE) Nru 396/2005 skont l-Artikolu 17 tar-Regolament (KE) Nru 396/2005 flimkien mal-Artikolu 14(1)(a) tiegħi.
- (4) Il-Kummissjoni kkonsultat mal-laboratorji ta' referenza tal-Unjoni Ewropea dwar il-bżonn li jiġu adattati ċerti limiti ta' kwantifikazzjoni (LOQs) għaż-żewġ sustanzi. Dawk il-laboratorji kkonkludew li l-iżvilupp tekniku jippermetti li l-LODs jiġu stabbiliti għal 0,01 mg/kg ghall-klorpirifos u l-klorpirifos-metil fil-prodotti kollha. Dawk il-valuri awtomatiċi jenħtieg li jiġu elenkti fl-Anness V skont l-Artikolu 18(1)(b) tar-Regolament (KE) Nru 396/2005.
- (5) Fil-kuntest tan-nuqqas ta' tiġidid tal-approvazzjoni tal-klorpirifos u l-klorpirifos-metil, l-Awtorită Ewropea dwar is-Sigurtà fl-ikel ("l-Awtorità") ippubblifikat dikjarazzjoniċċi dawr il-valutazzjoni tas-sahha tal-bniedem għal dawk is-sustanzi attivi (⁴) (⁵). F'dawk id-dikjarazzjoniċċi l-Awtorită kkonfermat in-newrotossiċità tal-iż-żvilupp taż-żewġ sustanzi attivi fit-fal u ma setgħetx teskludi potenzjal ġenotossiku minħabba l-esponenti għar-residwi taż-żewġ sustanzi fl-ikel.
- (6) Is-shab kummerċjali tal-Unjoni ġew ikkonsultati dwar l-MRLs il-ġodda permezz tal-Organizzazzjoni Dinjija tal-Kummerċ u tqiesu l-kummenti tagħhom.
- (7) Għaldaqstant, jenħtieg li r-Regolament (KE) Nru 396/2005 jiġi emdat skont dan.

(¹) ĠU L 70, 16.3.2005, p. 1.

(²) Ir-Regolament ta' Implantazzjoni tal-Kummissjoni (UE) 2020/18 tal-10 ta' Jannar 2020 li jikkonċerna n-nuqqas ta' tiġidid tal-approvazzjoni tas-sustanza attiva klorpirifos, fkonformità 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 r-Regolament ta' Implantazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 540/2011 (GU L 7, 13.1.2020, p. 14).

(³) Ir-Regolament ta' Implantazzjoni tal-Kummissjoni (UE) 2020/17 tal-10 ta' Jannar 2020 li jikkonċerna n-nuqqas ta' tiġidid tal-approvazzjoni tas-sustanza attiva klorpirifos-metil, fkonformità 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 r-Regolament ta' Implantazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 540/2011 (GU L 7, 13.1.2020, p. 11).

(⁴) Statement on the available outcomes of the human health assessment in the context of the pesticides peer review of the active substance chlorpyrifos. [Dikjarazzjoni dwar l-eżi disponibbli tal-valutazzjoni tas-sahha tal-bniedem fil-kuntest tal-evalwazzjoni bejn il-pari tas-sustanza attiva klorpirifos.] EFSA Journal 2019; 17(5):5809.

(⁵) Updated statement on the available outcomes of the human health assessment in the context of the pesticides peer review of the active substance chlorpyrifos-methyl. [Dikjarazzjoni aġġornata dwar l-eżi disponibbli tal-valutazzjoni tas-sahha tal-bniedem fil-kuntest tal-evalwazzjoni bejn il-pari tas-sustanza attiva klorpirifos-metil.] EFSA Journal 2019; 17(11):5908.

- (8) Jenhtieġ li jithalla jgħaddi perjodu rägonevoli ta' żmien qabel ma jibdew japplikaw l-MRLs immodifikati, sabiex l-Istati Membri, il-pajjiżi terzi u l-operaturi tan-negozji tal-ikel jingħataw biżżejjed żmien biex iħejju ruħhom halli jkunu konformi mar-rekwiżiti l-ġodda li jirriżultaw mill-modifika tal-MRLs.
- (9) Il-miżuri previsti f'dan ir-Regolament huma konformi mal-opinjoni tal-Kumitat Permanenti dwar il-Pjanti, l-Animali, l-Ikel u l-Għalf,

ADOTTAT DAN IR-REGOLAMENT:

Artikolu 1

L-Annessi II u V tar-Regolament (KE) Nru 396/2005 jiġu emendati skont l-Anness ta' dan ir-Regolament.

Artikolu 2

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

Għandu japplika mis-6 ta' Awwissu 2020.

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

Magħmul fi Brussell, it-23 ta' Lulju 2020.

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