

Il-Ġurnal Uffiċjali

L 167

tal-Unjoni Ewropea



Edizzjoni bil-Malti

Legiżlazzjoni

Volum 55
27 ta' Ġunju 2012

Werrej

I *Atti legiżlattivi*

REGOLAMENTI

★ **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 ⁽¹⁾ 1**

Prezz: EUR 7

(¹) Test b'relevanza għaż-ŻEE

MT

L-Atti b'titoli b'tipa ċara relatati mal-ġestjoni ta' kuljum ta' affarijiet agrikoli, u li generalment huma validi għal perjodu limitat. It-titoli tal-atti l-oħra kollha huma stampati b'tipa skura u mmarkati b'asterisk quddiemhom.

I

(Atti legiżlattivi)

REGOLAMENTI

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

(Test b'relevanza għaż-ŻEE)

IL-PARLAMENT EWROPEW U L-KUNSILL TAL-UNJONI EWROPEA,

kollha li jinsabu fil-prodotti bijoċidali li ġew ittrattati bihom jew li huma jinkorporaw ikunu approvati f'konformità ma' dan ir-Regolament.

Wara li kkunsidraw it-Trattat dwar il-Funzjonament tal-Unjoni Ewropea, u b'mod partikolari l-Artikolu 114 tiegħu,

Wara li kkunsidraw il-proposta mill-Kummissjoni Ewropea,

Wara li kkunsidraw l-opinjoni tal-Kumitat Ekonomiku u Soċjali Ewropew ⁽¹⁾,Waqgħat li jaġixxu b'konformità mal-proċedura legiżlattiva ordinarja ⁽²⁾,

Billi:

(1) Il-prodotti bijoċidali huma mehtieġa għall-kontroll ta' organiżmi li huma ta' hsara għas-saħha tal-bniedem jew tal-annimali u għall-kontroll ta' organiżmi li jikkawżaw hsara lill-materjali naturali jew manifatturati. Madankollu, il-prodotti bijoċidali jistgħu johlqu riskji għall-bnedmin, l-annimali u l-ambjent minhabba l-proprjetajiet intrinżiċi tagħhom u l-modi ta' użu assoċjati magħhom.

(2) Il-prodotti bijoċidali la għandhom jitqiegħdu fis-suq u lanqas jintużaw sakemm ma jkunux awtorizzati f'konformità ma' dan ir-Regolament. L-oġġetti trattati ma għandhomx jiġu introdotti fis-suq sakemm is-sustanzi attivi

(3) L-għan ta' dan ir-Regolament huwa li jtejjeb il-moviment liberu tal-prodotti bijoċidali fl-Unjoni waqt li jiġi żgurat livell għoli ta' protezzjoni kemm għas-saħha tal-bniedem u tal-annimali kif ukoll għall-ambjent. Għandha tingħata attenzjoni partikolari għall-protezzjoni tal-gruppi vulnerabbli, bħan-nisa tqal u t-tfal. Dan ir-Regolament għandu jkun sostnut mill-prinċipju ta' prekawzjoni sabiex jiġi żgurat li l-manifattura u t-tqeghid għad-disponibbiltà fis-suq ta' sustanzi attivi u prodotti bijoċidali ma jirrizultawx f'effetti ta' hsara għas-saħha tal-bniedem jew tal-annimali jew f'effetti inaċċettabbli fuq l-ambjent. Bil-hsieb li jitnehhew kemm jista' jkun l-ostakoli għall-kummerċ tal-prodotti bijoċidali, għandhom jiġu stabbiliti regoli għall-approvazzjoni ta' sustanzi attivi u t-tqeghid għad-disponibbiltà fis-suq u l-użu tal-prodotti bijoċidali, inklużi regoli dwar ir-rikonoxximent komuni tal-awtorizzazzjonijiet u dwar il-kummerċ parallel.

(4) Sabiex jiġi żgurat livell għoli ta' protezzjoni għas-saħha tal-bniedem, għas-saħha tal-annimali u għall-ambjent, dan ir-Regolament għandu japplika mingħajr preġudizzju għal-legiżlazzjoni tal-Unjoni dwar is-sigurtà fil-post tax-xogħol u l-protezzjoni tal-ambjent u tal-konsumatur.

(5) Ir-regoli dwar it-tqeghid fis-suq tal-prodotti bijoċidali ġewwa l-Komunità ġew mid-Direttiva 98/8/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill ⁽³⁾. Hemm il-htieġa li daww ir-regoli jiġu adattati fid-dawl tal-esperjenza u b'mod partikolari r-rapport dwar l-ewwel seba' snin tal-implimentazzjoni ta' dik id-Direttiva mressaq mill-Kummissjoni quddiem il-Parlament Ewropew u l-Kunsill, li janalizza l-problemi fir-rigward ta' dik id-Direttiva u d-dgħu-fijiet tagħha.

⁽¹⁾ ĠU C 347, 18.12.2010, p. 62.

⁽²⁾ Pożizzjoni tal-Parlament Ewropew tat-22 ta' Settembru 2010 (ĠU C 50 E, 21.2.2012, p. 73) u l-pożizzjoni tal-Kunsill fl-ewwel qari tal-21 ta' Gunju 2011 (ĠU C 320 E, 1.11.2011, p. 1). Pożizzjoni tal-Parlament Ewropew tad-19 ta' Jannar 2012 (għadha mhijiex ippubblikata f'Il-Ġurnal Uffiċjali) u Deċiżjoni tal-Kunsill tat-10 ta' Mejju 2012.

⁽³⁾ ĠU L 123, 24.4.1998, p. 1.

- (6) Meta jitqiesu l-bidliet ewlenin li għandhom jitwettqu għar-regoli eżistenti, regolament huwa l-istrument legali adatt sabiex jissostitwixxi d-Direttiva 98/8/KE sabiex jiġu stabbiliti regoli ċari, dettaljati u direttament applikabbli. Barra minn hekk, regolament jiżgura li r-reqwiziti legali jiġu implimentati fl-istess hin u b'mod armonizzat fl-Unjoni kollha.
- (7) Għandha ssir distinzjoni bejn is-sustanzi attivi eżistenti li kienu fis-suq fil-prodotti bijoċidali fid-data tat-traspożizzjoni stabbilita fid-Direttiva 98/8/KE u s-sustanzi attivi godda li kienu għandhom mhumiex fis-suq fil-prodotti bijoċidali f'dik id-data. Waqt l-eżami li għadu għaddej tas-sustanzi attivi eżistenti, l-Istati Membri għandhom ikomplu jippermettu t-tqeghid ta' prodotti bijoċidali li fihom tali sustanzi fis-suq skont ir-regoli nazzjonali tagħhom sakemm tittiehed deċiżjoni dwar l-approvazzjoni ta' dawk is-sustanzi attivi. B'segwitu għal tali deċiżjoni, l-Istati Membri, jew, fejn ikun il-każ, il-Kummissjoni, għandhom jagħtu, iħassru jew jimmodifikaw l-awtorizzazzjonijiet skont il-każ. Is-sustanzi attivi godda għandhom jiġu eżaminati qabel il-prodotti bijoċidali li jkun fihom dawn is-sustanzi jiġu introdotti fis-suq, sabiex jiġi żgurat li l-prodotti godda li jiġu introdotti fis-suq ikunu konformi mar-reqwiziti ta' dan ir-Regolament. Madankollu, sabiex jiġi inkoraġġit l-iżvilupp ta' sustanzi attivi godda, il-proċedura ta' evalwazzjoni għal sustanzi attivi godda m'għandhiex tipprevjeni lill-Istati Membri jew il-Kummissjoni milli jawtorizzaw, għal perijodu limitat ta' żmien, prodotti bijoċidali li jkun fihom sustanza attiva qabel ma din tkun approvata, sakemm ma jkunx ġie ppreżentat dossier komplet u jkun mifhum li s-sustanza attiva u l-prodott bijoċidali jissodisfaw il-kondizzjonijiet stabbiliti b'dan ir-Regolament.
- (8) Sabiex jiġi żgurat it-trattament indaqs tal-persuni li jintroduċu fis-suq sustanzi attivi, huma għandhom ikunu meħtieġa li jkollhom dossier, jew ittra ta' aċċess għal dossier, jew għal data rilevanti f'dossier, għal kull waħda mis-sustanzi attivi li huma jimmanifatturaw jew jimportaw għall-użu fi prodotti bijoċidali. Il-prodotti bijoċidali li jkun fihom sustanzi attivi li għalihom il-persuna rilevanti ma tkunx f'konformità ma' dak l-obbligu ma għandhomx jitqiegħdu aktar għad-disponibbiltà fis-suq. Ftali każijiet, għandu jkun hemm perijodi adegwati ta' tnehhija gradwali għar-rimi u l-użu ta' hażniet eżistenti ta' prodotti bijoċidali.
- (9) Dan ir-Regolament għandu japplika għall-prodotti bijoċidali li, fil-forma li fiha huma jiġu furnuti lill-utent, jikkonsistu fi, fihom jew jiġġeneraw sustanza attiva waħda jew aktar.
- (10) Sabiex tiġi żgurata ċ-ċertezza legali, huwa meħtieġ li tiġi stabbilita lista tal-Unjoni ta' sustanzi attivi approvati għall-użu fil-prodotti bijoċidali. Għandha tiġi stabbilita proċedura sabiex jiġi vvalutat jekk sustanza attiva tistax tiddaħhal f'dik il-lista jew le. L-informazzjoni li l-partijiet interessati għandhom jippreżentaw sabiex jappoġġaw applikazzjoni għall-approvazzjoni ta' sustanza attiva u l-inkluzjoni tagħha fil-lista għandu jiġi speċifikat.
- (11) Dan ir-Regolament japplika mingħajr preġudizzju għar-Regolament (KE) Nru 1907/2006 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tat-18 ta' Diċembru 2006 dwar ir-Registrazzjoni, il-Valutazzjoni, l-Awtorizzazzjoni u r-Restrizzjoni ta' Sustanzi Kimiċi (REACH) u li jstabbilixxi Aġenzija Ewropea għas-Sustanzi Kimiċi ⁽¹⁾. Taht ċerti kondizzjonijiet, sustanzi attivi bijoċidali huma eżenti mid-dispożizzjonijiet rilevanti ta' dak ir-Regolament.
- (12) Bil-hsieb li jinkiseb livell għoli ta' protezzjoni għas-saħha tal-bniedem, għas-saħha tal-annimali u għall-ambjent, is-sustanzi attivi bl-aġħar profili ta' periklu ma għandhomx jiġu approvati għall-użu fil-prodotti bijoċidali għajr f'sitwazzjonijiet speċifiċi. Dawn għandhom jinkludu sitwazzjonijiet meta l-approvazzjoni tkun ġustifikata minhabba r-riskju negligibbli minn espożizzjoni għas-sustanza, raġunijiet ta' saħha tal-bniedem, saħha tal-annimali jew raġunijiet ambjentali jew l-impatt negattiv sproporzjonat għas-soċjetà tan-nuqqas ta' approvazzjoni. Meta tkun qed tittiehed deċiżjoni dwar jekk tali sustanza attiva tistax tiġi approvata, għandu jittiehed kont tad-disponibbiltà ta' sustanzi jew teknoloġiji alternattivi adatti u suffiċjenti.
- (13) Is-sustanzi attivi fil-lista tal-Unjoni għandhom jiġu eżaminati b'mod regolari sabiex jittiehed kont tal-iżviluppi fix-xjenza u t-teknoloġija. Fejn ikun hemm indikazzjonijiet sinifikanti li sustanza attiva li tintuża fil-prodotti bijoċidali jew f'oġġetti trattati ma tissodisfaw ir-reqwiziti ta' dan ir-Regolament, il-Kummissjoni għandha tkun tista' teżamina l-approvazzjoni tas-sustanza attiva.
- (14) Is-sustanzi attivi għandhom jintgħażlu bhala kandidati għas-sostituzzjoni jekk ikollhom ċerti proprjetajiet intrinżiċi perikolużi. Sabiex ikun possibbli eżami regolari ta' sustanzi identifikati bhala kandidati għas-sostituzzjoni, il-perijodu tal-approvazzjoni għal dawk is-sustanzi ma għandux, anke f'każ ta' tiġdid, ikun ta' aktar minn seba' snin.
- (15) Fl-għoti jew it-tiġdid tal-awtorizzazzjoni ta' prodott bijoċidali li jkun fih sustanza attiva li tkun kandidat għas-sostituzzjoni, għandu jkun possibbli li l-prodott bijoċidali jitqabbal ma' prodotti bijoċidali awtorizzati oħrajn, mezz ta' kontroll mhux kimiċi u metodi ta' prevenzjoni fir-rigward tar-riskji li dawn johlqu u l-benefiċċji mill-użu tagħhom. Bhala riżultat ta' tali valutazzjoni komparattiva, prodott bijoċidali awtorizzat li jkun fih sustanzi attivi identifikati bhala kandidati għas-sostituzzjoni, għandu jiġi pprojbti jew ristretti meta jintwera li prodott bijoċidali awtorizzat oħra jew metodi ta' kontroll mhux kimiċi jew ta' prevenzjoni li jippreżentaw riskju ġenerali aktar baxx b'mod sinifikanti għas-saħha tal-bniedem, għas-saħha tal-annimali u għall-ambjent, ikunu effettivi biżżejjed u ma jippreżentawx żvantaġġi ekonomiċi jew prattiċi sinifikanti oħra. Għandhom jiġu previsti perijodi adegwati ta' tnehhija gradwali f'dawn il-każijiet.

(1) ĠU L 396, 30.12.2006, p. 1.

- (16) Sabiex jiġu evitati pizizzjiet amministrattivi u finanzjarji żejda għall-industrija u l-awtoritajiet kompetenti, evalwazzjoni shiha u dettaljata ta' applikazzjoni għat-tiġdid tal-approvazzjoni ta' sustanza attiva jew ta' awtorizzazzjoni ta' prodott bijoċidali għandha titwettaq biss jekk l-awtorità kompetenti li kienet responsabbli għall-evalwazzjoni inizjali tiddeċiedi li dan huwa mehtieġ abbażi tal-informazzjoni disponibbli.
- (17) Hemm il-htieġa li jiġu żgurati l-koordinazzjoni u l-ġestjoni effettivi tal-aspetti tekniċi, xjentifiċi u amministrattivi ta' dan ir-Regolament fil-livell tal-Unjoni. L-Aġenzija Ewropea għas-Sustanzi Kimiċi stabbilita skont ir-Regolament (KE) Nru 1907/2006 ("l-Aġenzija") għandha twettaq kompiti speċifikati fir-rigward tal-evalwazzjoni tas-sustanzi attivi kif ukoll tal-awtorizzazzjoni tal-Unjoni ta' ċerti kategoriji ta' prodotti bijoċidali u kompiti relatati. Konsegwentement, għandu jiġi stabbilit Kumitat dwar il-Prodotti Bijoċidali fi hdan din l-Aġenzija sabiex iwettaq ċerti kompiti mogħtija lill-Aġenzija b'dan ir-Regolament.
- (18) Ċerti prodotti bijoċidali u oġġetti trattati kif definiti fir-Regolament huma wkoll regolati minn leġislazzjoni oħra tal-Unjoni. Għalhekk, huwa mehtieġ li jiġu stabbiliti margnijniet ċari sabiex tiġi żgurata ċ-ċertezza legali. Lista tat-tipi ta' prodotti bijoċidali koperti b'dan ir-Regolament b'sett ta' deskrizzjonijiet indikattivi fi hdan kull tip għandha tiġi stabbilita f'Anness għal dan ir-Regolament.
- (19) Il-prodotti bijoċidali maħsuba sabiex jintużaw mhux biss għall-iskopijiet ta' dan ir-Regolament, iżda wkoll b'konnessjoni mal-apparat mediku, bħad-dizinfettanti użati sabiex jiġu dizinfettati s-superfiċji fl-isptarijiet u l-apparat mediku, jistgħu johlqu riskji li mhumix daww ikkonċernati minn dan ir-Regolament. Għalhekk, tali prodotti bijoċidali għandhom ikunu konformi wkoll, minbarra mar-rekwiziti stabbiliti b'dan ir-Regolament, mar-rekwiziti essenzjali rilevanti stabbiliti fl-Anness I għad-Direttiva tal-Kunsill 90/385/KEE tal-20 ta' Ġunju 1990 dwar l-approssimazzjoni tal-liġijiet tal-Istati Membri rigward il-mezzi mediċi attivi li jiddaħhlu f'xi parti tal-ġisem⁽¹⁾, id-Direttiva tal-Kunsill 93/42/KEE tal-14 ta' Ġunju 1993 dwar mezzi mediċi⁽²⁾, u d-Direttiva 98/79/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tas-27 ta' Ottubru 1998 dwar tagħmir mediku dijanjostiku in vitro⁽³⁾.
- (20) Fejn prodott bijoċidali jkollu funzjoni li tkun inerenti għall-funzjoni kożmetika tiegħu, jew fejn dik il-funzjoni bijoċidali tkun meqjusa bħala affermazzjoni sekondarja ta' prodott kożmetiku u għalhekk ikun regolat taht ir-Regolament (KE) Nru 1223/2009 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tat-30 ta' Novembru 2009 dwar il-prodotti kożmetiċi⁽⁴⁾, dik il-funzjoni u l-prodott għandhom jibqgħu esklużi mill-ambitu ta' dan ir-Regolament.
- (21) Is-sikurezza tal-ikel u tal-għalf hija soġġetta għal-leġislazzjoni tal-Unjoni, b'mod partikolari r-Regolament (KE) Nru 178/2002 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tat-28 ta' Jannar 2002 li jstabbilixxi l-principji ġenerali u l-htigijiet tal-liġi dwar l-ikel, li jstabbilixxi l-Awtorità Ewropea dwar is-Sigurtà fl-Ikel u jstabbilixxi l-proċeduri fi kwistjonijiet ta' sigurtà tal-ikel⁽⁵⁾. Għalhekk, dan ir-Regolament ma għandux japplika għall-ikel u l-għalf użati bħala sustanzi li jbiegħdu (repellents) u daww li jattiraw (attractants).
- (22) L-aġenti li jgħinu l-ipproċessar huma koperti bil-leġislazzjoni eżistenti tal-Unjoni, b'mod partikolari r-Regolament (KE) Nru 1831/2003 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tat-22 ta' Ottubru 2003 fuq l-addittivi għall-użu fl-għalf tal-annimali⁽⁶⁾ u r-Regolament (KE) Nru 1333/2008 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tas-16 ta' Diċembru 2008 dwar l-addittivi tal-ikel⁽⁷⁾. Għalhekk, huwa mehtieġ li dawn jiġu esklużi mill-kamp ta' applikazzjoni ta' dan ir-Regolament.
- (23) Minhabba li l-prodotti użati għall-preservazzjoni tal-ikel jew l-għalf permezz tal-kontroll ta' organiżmi ta' hsara, li qabel kienu koperti bit-tip ta' prodott nru 20, huma koperti bir-Regolament (KE) Nru 1831/2003 u r-Regolament (KE) Nru 1333/2008, mhuwiex adatt li dak it-tip ta' prodott jinżamm.
- (24) Minhabba li l-Konvenzjoni Internazzjonali għall-Kontroll u l-Ġestjoni tal-Ilma u s-Sedimenti li jservu ta' Saborra fil-Bastimenti tipprovdi għal stima effikaci tar-riskji li jinholqu b'sistemi ta' ġestjoni tal-ilma li jservi ta' saborra, l-approvazzjoni finali u l-approvazzjoni sussegwenti tat-tip ta' tali sistemi għandhom jitqiesu ekwivalenti għall-awtorizzazzjoni tal-prodott mehtieġa taht dan ir-Regolament.
- (25) Sabiex jiġu evitati effetti negattivi possibbli fuq l-ambjent, il-prodotti bijoċidali li ma jistgħux, legalment, jitqiegħdu fis-suq, għandhom jiġu trattati f'konformità mal-leġislazzjoni tal-Unjoni dwar l-iskart, b'mod partikolari d-Direttiva 2008/98/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tad-19 ta' Novembru 2008 dwar l-iskart⁽⁸⁾, kif ukoll il-leġislazzjoni nazzjonali li timplimenta dik il-leġislazzjoni.
- (26) Sabiex ikun faċilitat it-tqegħid fis-suq fl-Unjoni kollha ta' ċerti prodotti bijoċidali b'kondizzjonijiet ta' użu simili fl-Istati Membri kollha, huwa mehtieġ li tiġi prevista awtorizzazzjoni tal-Unjoni ta' daww il-prodotti. Sabiex jingħata f'tit żmien lill-Aġenzija sabiex tibni l-kapaċità mehtieġa u sabiex tikseb esperjenza ta' din il-proċedura, il-possibbiltà li ssir applikazzjoni għal awtorizzazzjoni tal-Unjoni għandha tiġi estiża gradwalment għal aktar kategoriji ta' prodott bijoċidali b'kondizzjonijiet simili ta' użu fl-Istati Membri kollha.

(1) ĠU L 189, 20.7.1990, p. 17.

(2) ĠU L 169, 12.7.1993, p. 1.

(3) ĠU L 331, 7.12.1998, p. 1.

(4) ĠU L 342, 22.12.2009, p. 59.

(5) ĠU L 31, 1.2.2002, p. 1.

(6) ĠU L 268, 18.10.2003, p. 29.

(7) ĠU L 354, 31.12.2008, p. 16.

(8) ĠU L 312, 22.11.2008, p. 3.

- (27) Il-Kummissjoni għandha teżamina l-esperjenza fir-rigward tad-dispożizzjonijiet dwar l-awtorizzazzjonijiet tal-Unjoni u tirrapporta lill-Parlament Ewropew u l-Kunsill sal-31 ta' Diċembru 2017, u takkumpanja r-rapport tagħha bi proposti għal tibdiliet jekk meħtieġ.
- (28) Sabiex jiġi żgurat li l-prodotti bijoċidali biss li jkunu konformi mad-dispożizzjonijiet rilevanti ta' dan ir-Regolament jitmieġu fis-suq, il-prodotti bijoċidali għandhom ikunu soġġetti għal awtorizzazzjoni jew mill-awtoritajiet kompetenti għat-tqeghid fis-suq u l-użu ġewwa t-territorju ta' Stat Membru, jew parti minnu, jew mill-Kummissjoni għat-tqeghid fis-suq u l-użu ġewwa l-Unjoni.
- (29) Sabiex jiġi inkoraġġit l-użu ta' prodotti bi profil ta' saħha ambjentali jew tal-bniedem aktar favorevoli, huwa meħtieġ li jiġu previsti proċeduri ta' awtorizzazzjoni simplifikati għal tali prodotti bijoċidali. Ladarba jiġu awtorizzati tal-anqas fi Stat Membru wieħed, għandu jkun permess li daww il-prodotti jtmieġu fis-suq fl-Istati Membri kollha mingħajr il-htieġa ta' rikonossiment reċiproku, taħt ċerti kondizzjonijiet.
- (30) Sabiex jiġu identifikati l-prodotti bijoċidali li huma eliġibbli għal proċeduri ta' awtorizzazzjoni simplifikati, huwa meħtieġ li tiġi stabbilita lista speċifika tas-sustanzi attivi li jista' jkun fihom daww il-prodotti. Dik il-lista, inizjalment, għandu jkun fiha sustanzi identifikati bħala ta' riskju baxx skont ir-Regolament (KE) Nru 1907/2006 jew id-Direttiva 98/8/KE, sustanzi identifikati bħala addittivi tal-ikel, feromoni u sustanzi oħra meqjusa bħala ta' tossiċità baxxa, bħall-aċidi dghajfa, l-alkohol u ż-żjut veġetali użati fil-kosmetiċi u l-ikel.
- (31) Jeħtieġ li jiġu pprovduti prinċipji komuni għall-evalwazzjoni u l-awtorizzazzjoni tal-prodotti bijoċidali sabiex jiġi żgurat approċċ armonizzat mill-awtoritajiet kompetenti.
- (32) Sabiex jiġu stmati r-riskji li jista' jkun hemm mill-użi proposti tal-prodotti bijoċidali, huwa xieraq li l-applikanti jipprezentaw dossiers li jkunu fihom l-informazzjoni meħtieġa. Id-definizzjoni ta' sett ta' data għas-sustanzi attivi u għall-prodotti bijoċidali li fihom ikunu jinsabu dawn is-sustanzi attivi hija meħtieġa sabiex tghin kemm lill-applikanti li jfittxu l-awtorizzazzjoni kif ukoll lill-awtoritajiet kompetenti li jwettqu evalwazzjoni sabiex jiddeċiedu dwar l-awtorizzazzjoni.
- (33) Fid-dawl tad-diversità kemm tas-sustanzi attivi kif ukoll tal-prodotti bijoċidali li mhumiex soġġetti għall-proċedura ta' awtorizzazzjoni simplifikata, ir-reqwiziti tad-data u t-testijiet għandhom ikunu adattati għaċ-ċirkostanzi individwali u jippermettu stima globali tar-riskji. Għalhekk, applikant għandu jkun jista' jtlab l-adattament tar-reqwiziti tad-data, kif meħtieġ, inkluża d-deroga mir-reqwiziti tad-data li mhumiex meħtieġa jew li mhux possibbli li jiġu pprezentati fid-dawl tan-natura jew tal-użi proposti tal-prodott. L-applikanti għandhom jipprovdu ġustifikazzjoni teknika u xjentifika adatta sabiex jappoġġaw it-talbiet tagħhom.
- (34) Sabiex tinghata għajjuna lill-applikanti, u b'mod partikolari lill-intrapriżi żgħar u ta' daqs medju (SMEs), sabiex dawn jikkonformaw mar-reqwiziti ta' dan ir-Regolament, l-Istati Membri għandhom jiprovdu pariri, pereżempju bl-istabbiliment ta' helpdesks. Dawn il-pariri għandhom jinghataw addizzjonalment għad-dokumenti ta' gwida operattiva u pariri u assistenza oħra pprovduti mill-Aġenzija.
- (35) B'mod partikolari, sabiex jiġi żgurat li l-applikanti jkunu jistgħu jeżerċitaw b'mod effettiv id-dritt li jitolbu l-adattament tar-reqwiziti tad-data, l-Istati Membri għandhom jiprovdu pariri dwar din il-possibbiltà u r-raġunijiet li għalihom tali talbiet jistgħu jsiru.
- (36) Sabiex ikun iffaċilitat l-aċċess għas-suq, għandu jkun possibbli li grupp ta' prodott bijoċidali jiġi awtorizzat bħala familja ta' prodotti bijoċidali. Prodotti bijoċidali fi hdan familja ta' prodotti bijoċidali għandu jkollhom użi simili u l-istess sustanzi attivi. Varjazzjonijiet fil-kompożizzjoni jew fis-sostitut ta' sustanzi mhux attivi għandhom jiġu speċifikati, iżda ma jistgħux jaffettwaw b'mod negattiv il-livell tar-riskju jew inaqqsu b'mod sinifikanti l-effikaċja tal-prodotti.
- (37) Meta jkunu qed jiġu awtorizzati l-prodotti bijoċidali, jeħtieġ li jiġi żgurat li, meta jiġu użati kif suppost għall-iskop maħsub, ikunu effettivi biżżejjed u ma jkollhom l-ebda effett mhux aċċettabbli fuq l-organizmi fil-mira bħal pereżempju rezistenza, jew, fil-każ ta' vertebrati, tbatija u uġiħ żejded. Barra minn hekk, fid-dawl tal-għarfien xjentifiku u tekniku attwali, huma ma għandhom ikollhom l-ebda effett mhux aċċettabbli fuq is-saħħa tal-bniedem, is-saħħa tal-annimali jew fuq l-ambjent. Fejn ikun il-każ, il-limiti massimi ta' residwi għall-ikel u l-għalf għandhom ikunu stabbiliti fir-rigward ta' sustanzi attivi li jinsabu fi prodott bijoċidali sabiex tiġi protetta s-saħħa tal-bniedem u tal-annimali. Meta dawn ir-reqwiziti ma jiġux sodisfatti, il-prodotti bijoċidali ma għandhomx ikunu awtorizzati sakemm l-awtorizzazzjoni tagħhom ma tkunx ġustifikata minhabba l-impatt negattiv sproporzjonat għas-soċjetà jekk ma jiġux awtorizzati, meta mqabbel mar-riskji li jirriżultaw mill-użu tagħhom.
- (38) Fejn possibbli, il-preżenza ta' organizmi ta' periklu għandha tiġi evitata permezz ta' passi ta' prekawżjoni, bħall-ħżin adatt tal-merkanzija, il-konformità mal-istandards tal-iġjene rilevanti u r-rimi immedjat tal-iskart. Safejn ikun possibbli, il-prodotti bijoċidali li huma ta' riskju aktar baxx għall-bnedmin, l-annimali u l-ambjent għandhom jintużaw kull meta dawn jipprovdu rimedju effettiv, u l-prodotti bijoċidali li huma maħsubin sabiex jahqru, joqtlu jew jeqirdu l-annimali li huma kapaci jhossu uġiħ u skonfort għandhom jintużaw biss meta ma jistax isir mod iehor.
- (39) Xi prodotti bijoċidali awtorizzati jistgħu jipprezentaw ċerti riskji jekk jintużaw mill-pubbliku ingenerali. Għalhekk, huwa meħtieġ li jiġi previst li ċerti prodott bijoċidali ma għandhomx jiġu awtorizzati b'mod ġenerali għat-tqeghid fis-suq għall-użu mill-pubbliku ingenerali.

- (40) Sabiex tiġi evitata d-duplikazzjoni tal-proċeduri ta' evalwazzjoni u sabiex jiġi żgurat il-moviment liberu tal-prodotti bijoċidali fl-Unjoni, għandhom jiġu stabbiliti proċeduri li jiżguraw li l-awtorizzazzjonijiet tal-prodotti mogħtija fi Stat Membru wiehed jiġu rikonossuti fi Stati Membri oħra.
- (41) Sabiex ikun hemm kooperazzjoni aktar mill-qrib bejn l-Istati Membri fl-evalwazzjoni tal-prodotti bijoċidali u sabiex jiġi ffaċilitat l-aċċess għas-suq tal-prodotti bijoċidali, għandu jkun possibbli li tinwieda proċedura ta' rikonossiment reċiproku meta ssir applikazzjoni għall-ewwel awtorizzazzjoni nazzjonali.
- (42) Huwa meħtieġ li jiġu stabbiliti proċeduri għar-rikonossiment reċiproku tal-awtorizzazzjonijiet nazzjonali u, b'mod partikolari, ir-riżoluzzjoni ta' kwalunkwe nuqqas ta' qbil mingħajr dewmien żejjed. Jekk awtorità kompetenti tirrifjuta rikonossiment reċiproku ta' awtorizzazzjoni jew tippromponi li tirrestringih, grupp ta' koordinazzjoni għandu jipprova jilhaq qbil dwar l-azzjoni li għandha tittiehed. Jekk il-grupp ta' koordinazzjoni ma jirnexxilux jilhaq qbil sal-iskadenza speċifikata, il-Kummissjoni għandha tingħata s-setgħa li tiegħu deċiżjoni. F'każ ta' mistoqsijiet tekniċi jew xjentifiċi, il-Kummissjoni tista' tikkonsulta l-Aġenzija qabel thejji d-deċiżjoni tagħha.
- (43) Madankollu, il-kunsiderazzjonijiet relatati mal-politika pubblika jew is-sigurtà pubblika, il-protezzjoni tal-ambjent u tas-saħħa tal-bniedem u tal-annimali, il-protezzjoni tat-teżori nazzjonali u n-nuqqas tal-organizmi fil-mira jistgħu jiġġustifikaw, wara l-qbil mal-applikant, ir-rifjut tal-Istati Membri li jagħtu awtorizzazzjoni jew deċiżjoni għal aġġustament tat-termini u l-kondizzjonijiet tal-awtorizzazzjoni li għandha tingħata. Jekk ma jkunx jista' jintlaħaq qbil mal-applikant, il-Kummissjoni għandha tingħata s-setgħa li tiegħu deċiżjoni.
- (44) L-użu ta' prodotti bijoċidali ta' ċerti tipi ta' prodotti jista' johlqo thassib dwar il-benesseri tal-annimali. Għalhekk, l-Istati Membri għandu jkollhom il-permess li jidderogaw mill-prinċipju tar-rikonossiment reċiproku għall-prodotti bijoċidali li jaqgħu taħt tali tipi ta' prodotti, sakemm dawn id-derogi jkunu ġġustifikati u ma jipperikolawx l-iskop ta' dan ir-Regolament fir-rigward ta' livell adatt ta' protezzjoni tas-suq intern.
- (45) Sabiex jiġi ffaċilitat il-funzjonament tal-proċeduri ta' awtorizzazzjoni u rikonossiment reċiproku, huwa meħtieġ li tiġi stabbilita sistema għall-iskambju reċiproku ta' informazzjoni. Sabiex dan jitwettaq, għandu jiġi stabbilit Regjistru għall-Prodotti Bijoċidali. L-Istati Membri, il-Kummissjoni u l-Aġenzija għandhom jużaw dan ir-Regjistru sabiex iqiegħdu għad-dispożizzjoni ta' xulxin il-partikolaritajiet u d-dokumentazzjoni xjentifika ppreżentata f'konnessjoni mal-applikazzjonijiet għall-awtorizzazzjoni ta' prodotti bijoċidali.
- (46) Jekk l-użu ta' prodott bijoċidali jkun fl-interessi ta' Stat Membru, iżda ma jkun hemm l-ebda applikant interessat li jqiegħed fis-suq it-tali prodott fl-Istat Membru, il-korpi uffiċjali jew xjentifiċi għandhom ikunu jistgħu japplikaw għal awtorizzazzjoni. Jekk jingħataw awtorizzazzjoni, huma għandu jkollhom l-istess drittijiet u obbligi bħal kwalunkwe detentur ta' awtorizzazzjoni ieħor.
- (47) Sabiex jittiehed kont tal-iżviluppi tekniċi u xjentifiċi, kif ukoll tal-htigijiet tad-detenturi tal-awtorizzazzjoni, huwa meħtieġ li jiġi speċifikat taht liema kondizzjonijiet l-awtorizzazzjonijiet jistgħu jiġu mħassra, riveduti jew emendati. In-notifika u l-iskambju ta' informazzjoni li jistgħu jaffettwaw l-awtorizzazzjonijiet huma meħtieġa wkoll sabiex l-awtoritajiet kompetenti u l-Kummissjoni jkunu jistgħu jiehdu azzjoni adatta.
- (48) F'każ ta' periklu mhux previst li jkun qiegħed jhedded is-saħħa pubblika jew l-ambjent u li ma jkunx jista' jitrażżan b'mezzi oħra, għandu jkun possibbli għall-Istati Membri li jippermettu, għal perijodu ta' żmien limitat, li jitqiegħdu fis-suq prodotti bijoċidali li ma jkunux konformi mar-rekwiżiti ta' dan ir-Regolament.
- (49) Sabiex jiġu inkoraġġuti r-riċerka u l-iżvilupp fis-sustanzi attivi u l-prodotti bijoċidali, huwa meħtieġ li jiġu stabbiliti regoli rigward it-tqegħid fis-suq u l-użu ta' prodotti bijoċidali mhux awtorizzati u ta' sustanzi attivi mhux approvati għal għanijiet ta' riċerka u żvilupp.
- (50) Fid-dawl tal-benefiċċji għas-suq intern u għall-konsumatur, huwa mixtieġ li jiġu stabbiliti regoli armonizzati għall-kummerċ parallel ta' prodotti bijoċidali identiċi li huma awtorizzati fi Stati Membri differenti.
- (51) Sabiex tiġi determinata, meta meħtieġ, is-similarità ta' sustanzi attivi, huwa meħtieġ li jiġu stabbiliti regoli dwar l-ekwivalenza teknika.
- (52) Sabiex jiġu protetti s-saħħa tal-bniedem, is-saħħa tal-annimali u l-ambjent, u sabiex tiġi evitata d-diskriminazzjoni bejn l-oġġetti trattati li joriġinaw fl-Unjoni u l-oġġetti trattati impurtati minn pajjiżi terzi, l-oġġetti trattati kollha introdotti fis-suq intern għandu jkun fihom sustanzi attivi approvati biss.
- (53) Sabiex il-konsumaturi jkunu jistgħu jiehdu deċiżjonijiet infurmati u sabiex jiġi ffaċilitat l-infurzar u sabiex tiġi pprovduta informazzjoni ġenerali dwar l-użu tagħhom, l-oġġetti trattati għandhom ikunu ttikkettati b' mod xieraq.
- (54) L-applikanti li investew fl-appoġġ tal-approvazzjoni ta' sustanza attiva jew l-awtorizzazzjoni ta' prodott bijoċidali skont dan ir-Regolament jew id-Direttiva 98/8/KE għandhom ikunu jistgħu jirkupraw parti mill-investiment tagħhom billi jirċievu kumpens ġust kull meta jsir użu ta' informazzjoni dwar proprjetà li jkunu ppreżentaw b'appoġġ ta' tali approvazzjoni jew awtorizzazzjoni għall-benefiċċju tal-applikanti sussegwenti.

- (55) Bil-hsieb li jiġi żgurat li l-informazzjoni kollha dwar il-proprjetà pprezentata b'appoġġ tal-approvazzjoni ta' sustanza attiva jew l-awtorizzazzjoni ta' prodott bijoċidali tkun protetta mill-mument li tiġi pprezentata u sabiex jiġu evitati sitwazzjonijiet fejn xi informazzjoni tkun minghajr protezzjoni, il-perijodi ta' protezzjoni tad-data għandhom japplikaw ukoll għal informazzjoni pprezentat għall-iskopijiet tad-Direttiva 98/8/KE.
- (56) Sabiex jiġi inkoraġġit l-iżvilupp ta' sustanzi attivi ġodda u prodotti bijoċidali li jkun fihom dawn is-sustanzi, jehtieg li jiġi previst perijodu ta' protezzjoni fir-rigward tal-informazzjoni dwar il-proprjetà pprezentata b'appoġġ tal-approvazzjoni ta' tali sustanzi attivi jew l-awtorizzazzjoni ta' prodotti bijoċidali li jkun fihom (dawn is-sustanzi), li jkun itwal mill-perijodu ta' protezzjoni għall-informazzjoni dwar sustanzi attivi eżistenti u prodotti bijoċidali li jkun fihom dawn is-sustanzi.
- (57) Huwa essenzjali li jitnaqqas kemm jista' jkun l-għadd ta' testijiet fuq l-annimali u għall-ittestjar bi prodotti bijoċidali, jew għal sustanzi attivi li jinsabu fil-prodotti bijoċidali, u li jitwettaq biss meta l-iskop u l-użu ta' prodott ikun jehtieg dan. L-applikanti għandhom jikkondividu, u mhux jidduplikaw, l-istudji fuq vertebrati bi skambju għal kumpens ġust. Fin-nuqqas ta' ftehim dwar il-kondiviżjoni ta' studji fuq vertebrati bejn is-sid tad-data u l-applikant prospettiv, l-Aġenzija għandha tippermetti l-użu tal-istudji mill-applikant prospettiv minghajr preġudizzju għal kwalunkwe deċiżjoni dwar il-kumpens li tittiehed mill-qrati nazzjonali. L-awtoritajiet kompetenti u l-Aġenzija għandu jkollhom aċċess għad-dettalji ta' kuntatt tal-proprjetarji ta' tali studji permezz tar-registru tal-Unjoni sabiex jinformat l-applikanti prospettivi.
- (58) Għandhom ikunu stabbiliti kundizzjonijiet indaqs malajr kemm jista' jkun fis-suq għal sustanzi attivi eżistenti, b'kunsiderazzjoni tal-oġettivi li jitnaqssu t-testijiet u l-ispejjeż mhux mehtieġa sal-minimu, b'mod partikolari għall-SMEs, li jkun evitat l-istabbiliment ta' monopolji, li tkun sostnuta l-kompetizzjoni hielsa bejn l-operaturi ekonomiċi u li jkun hemm kumpens ekwu għall-ispejjeż li għamlu s-sidien tad-data.
- (59) Il-ġenerazzjoni ta' tagħrif b'mezzi alternattivi li ma jinvolvux testijiet fuq l-annimali li jkunu ekwivalenti għal testijiet u metodi ta' ttestjar preskritti għandhom jiġu inkoraġġuti wkoll. Barra minn hekk, l-adattament tar-rekwiziti tad-data għandu jintuża sabiex jiġu evitati spejjeż żejda relatati mal-ittestjar.
- (60) Sabiex jiġi żgurat li r-rekwiziti stabbiliti b'rispett għas-sikurezza u l-kwalità tal-prodotti bijoċidali awtorizzati, jiġu sodisfatti meta dawn jitqieghdu fis-suq, l-Istati Membri għandhom jieħdu miżuri għal arrangamenti adatti ta' kontroll u spezzjoni u l-manifatturi għandhom iżommu sistema adatta u proporzjonata għall-kontroll tal-kwalità. Għal dan il-ghan, jista' jkun xieraq li l-Istati Membri jieħdu azzjoni flimkien.
- (61) Il-komunikazzjoni effettiva tal-informazzjoni dwar ir-riskji li jirriżultaw mill-prodotti bijoċidali u l-miżuri tal-immaniġġar tar-riskju hija parti essenzjali mis-sistema stabbilita b'dan ir-Regolament. Filwaqt li jiffacilitaw l-aċċess għall-informazzjoni, l-awtoritajiet kompetenti, l-Aġenzija u l-Kummissjoni għandhom jirrispettaw il-prinċipju tal-kunfidenzjalità u jevitaw kwalunkwe żvelar ta' informazzjoni li tista' tkun ta' ħsara għall-interessi kummerċjali tal-persuna kkonċernata, għajr fejn dan ikun mehtieg għall-protezzjoni tas-saħħa tal-bniedem, is-sigurtà jew l-ambjent jew għal raġunijiet prevalenti oħra ta' interess pubbliku.
- (62) Sabiex tiżdied l-efficjenza tal-monitoraġġ u l-kontroll, u sabiex tiġi pprovduta informazzjoni rilevanti għall-indirizzar tar-riskji tal-prodotti bijoċidali, id-detenturi tal-awtorizzazzjoni għandhom iżommu registri tal-prodotti li jintroduċu fis-suq.
- (63) Jehtieg li jiġi speċifikat li d-dispożizzjonijiet dwar l-Aġenzija stabbiliti fir-Regolament (KE) Nru 1907/2006 għandhom japplikaw skont il-każ fil-kuntest tas-sustanzi attivi u l-prodotti bijoċidali. Fejn jehtieg li jsiru dispożizzjonijiet separati fir-rigward tal-kompiti u l-funzjonament tal-Aġenzija taht dan ir-Regolament, huma għandhom jiġu speċifikati f'dan ir-Regolament.
- (64) L-ispejjeż tal-proċeduri assoċjati mal-funzjonament ta' dan ir-Regolament jehtieg li jiġu rkuprati minn dawk li jqieghdu l-prodotti bijoċidali għad-dispożizzjoni fis-suq u dawk li li japplikaw sabiex jagħmlu dan flimkien ma' dawk li jappoġġaw l-approvazzjoni tas-sustanzi attivi. Sabiex jiġi promoss l-operat bla xkiel tas-suq intern, huwa mehtieg li jiġu stabbiliti ċerti prinċipji komuni applikabbli kemm għall-imposti pagabbli lill-Aġenzija u lill-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri, inkluża l-htieġa li jittiehed kont, skont kif ikun mehtieg, tal-htigi-jiet speċifiċi tal-SMEs.
- (65) Jehtieg li tiġi prevista l-possibbiltà ta' appell kontra ċerti deċiżjonijiet tal-Aġenzija. Il-Bord tal-Appell stabbilit fi hdan l-Aġenzija bir-Regolament (KE) Nru 1907/2006 għandu jipproċessa wkoll l-appelli kontra d-deċiżjonijiet adottati mill-Aġenzija skont dan ir-Regolament.
- (66) Hemm incertezza xjentifika dwar is-sigurtà tan-nanomaterjali għas-saħħa tal-bniedem, għas-saħħa tal-annimali u għall-ambjent. Sabiex jiġi żgurat livell għoli ta' protezzjoni tal-konsumatur, il-moviment liberu tal-merkanzija u ċ-ċertezza legali għall-manifatturi, huwa mehtieg li tiġi żviluppata definizzjoni uniformi għan-nanomaterjali, jekk possibbli bbażata fuq il-hidma ta' fora internazzjonali adatti, u li jiġi speċifikat li l-approvazzjoni ta' sustanza attiva ma tinkludix il-forma nanomaterjali sakemm dan ma jissemmiex b'mod esplicitu. Il-Kummissjoni għandha teżamina b'mod regolari d-dispożizzjonijiet dwar nanomaterjali fid-dawl tal-progress xjentifiku.

- (67) Sabiex tkun żgurata transizzjoni minghajr intoppi, huwa mehtieg li tiġi prevista applikazzjoni differita ta' dan ir-Regolament u li jiġu previsti miżuri speċifiċi li jikkonċernaw l-evalwazzjoni tal-applikazzjonijiet għall-approvazzjoni ta' sustanzi attivi u l-awtorizzazzjoni tal-prodotti bijoċidali mressqa qabel l-applikazzjoni ta' dan ir-Regolament.
- (68) L-Aġenzija għandha tiehu fidejha l-kompiti ta' koordinazzjoni u faċilitazzjoni għal applikazzjonijiet godda għall-approvazzjoni ta' sustanzi attivi mid-data tal-applikabbiltà ta' dan ir-Regolament. Madankollu, fiddawl tal-ghadd għoli ta' dossiers storiċi huwa xieraq li l-Aġenzija tinghata fiti ta' żmien sabiex thejji għall-kompiti godda relatati mad-dossiers ipprezentati taht id-Direttiva 98/8/KE.
- (69) Sabiex jiġu rrispettati l-aspettattivi legittimi ta' kumpanniji fir-rigward tal-introduzzjoni fis-suq u l-użu ta' prodotti bijoċidali ta' riskju baxx koperti bid-Direttiva 98/8/KE, dawk il-kumpanniji għandu jkollhom il-permess li jqiegħdu dawn il-prodotti fis-suq jekk ikunu konformi mar-regoli dwar ir-reġistrazzjoni tal-prodotti bijoċidali ta' riskju baxx taht dik id-Direttiva. Madankollu, dan ir-Regolament għandu japplika wara l-iskadenza tal-ewwel registorazzjoni.
- (70) B'kont meħud li xi prodotti ma kinux koperti mil-legislazzjoni Komunitarja dwar il-prodotti bijoċidali, huwa mehtieg li jiġu previsti perijodi transizzjonali għal tali prodotti u għall-oġġetti trattati.
- (71) Dan ir-Regolament għandu jqis, skont kif ikun mehtieg, il-programmi ta' hidma l-oħra jirrigwardaw l-eżami jew l-awtorizzazzjoni ta' sustanzi u prodotti, jew Konvenzjonijiet internazzjonali rilevanti. B'mod partikolari, huwa għandu jikkontribwixxi sabiex jiġi sodisfatt l-Approċċ Strategiku għall-Immaniġġar Internazzjonali ta' Sustanzi Kimiċi adottat fis-6 ta' Frar 2006 f'Dubai.
- (72) Sabiex jiġi ssupplimentat jew emendat dan ir-Regolament, is-setgħa li tadotta atti f'konformità mal-Artikolu 290 tat-Trattat dwar il-Funzjonament tal-Unjoni Ewropea għandha tiġi ddelegata lill-Kummissjoni fir-rigward ta' ċerti elementi mhux essenzjali ta' dan ir-Regolament. Huwa ta' importanza partikolari li l-Kummissjoni ttwettaq konsultazzjonijiet adatti matul il-hidma preparatorja tagħha, inkluż fil-livell tal-esperti. Il-Kummissjoni, meta tkun qed thejji u tfassal atti ddelegati, għandha tiżgura trasmissjoni simultanja, fil-hin u adatta tad-dokumenti rilevanti lill-Parlament Ewropew u l-Kunsill.
- (73) Il-Kummissjoni għandha tadotta atti ta' implimentazzjoni immedjatament applikabbli fejn, f'każijiet debitament ġustifikati relatati mar-restrizzjoni ta' sustanza attiva fl-Anness I jew mat-tneħħija ta' sustanza attiva minn dak l-Anness, raġunijiet imperattivi ta' urġenza jirrikjedu hekk.
- (74) Sabiex jiġu żgurati kondizzjonijiet uniformi għall-implimentazzjoni ta' dan ir-Regolament, is-setgħa ta' implimentazzjoni għandhom jinghataw lill-Kummissjoni. Dawk is-setgħat għandhom jithaddmu f'konformità mar-Regolament (UE) Nru 182/2011 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tas-16 ta' Frar 2011 li jistabbilixxi r-regoli u l-prinċipji ġenerali dwar il-modalitajiet ta' kontroll mill-Istati Membri tal-eżerċizzju mill-Kummissjoni tas-setgħat ta' implimentazzjoni ⁽¹⁾.
- (75) Il-Kummissjoni għandha tadotta atti ta' implimentazzjoni immedjatament applikabbli fejn, f'każijiet debitament ġustifikati relatati mal-approvazzjoni ta' sustanza attiva jew mat-thassir ta' approvazzjoni, raġunijiet imperattivi ta' urġenza jirrikjedu hekk.
- (76) Ladarba l-ghan ta' dan ir-Regolament, jiġifieri t-titjib tal-funzjonament tas-suq intern għal prodotti bijoċidali, filwaqt li jiżgura livell għoli ta' protezzjoni kemm tas-saħħa tal-bniedem kif ukoll tal-annimali u tal-ambjent, ma jistax jinkiseb b'mod suffiċjenti mill-Istati Membri, u jista' għalhekk, minhabba l-iskala jew l-effetti tiegħu, jinkiseb ahjar fil-livell tal-Unjoni, l-Unjoni tista' tadotta miżuri, konformement mal-prinċipju ta' sussidjarjetà kif stabbilit fl-Artikolu 5 tat-Trattat dwar l-Unjoni Ewropea. Konformement mal-prinċipju tal-proporzjonalità, kif stabbilit f'dak l-Artikolu, dan ir-Regolament ma jmurx lil hinn minn dak li huwa mehtieg sabiex jinkiseb dak l-ghan,

ADOTTAW DAN IR-REGOLAMENT:

KAPITOLU 1

KAMP TA' APPLIKAZZJONI U DEFINIZZJONIJET

Artikolu 1

Għan u suġġett

1. L-ghan ta' dan ir-Regolament huwa li jtejjeb il-funzjonament tas-suq intern permezz tal-armonizzazzjoni tar-regoli dwar it-tqegħid fis-suq u l-użu tal-prodotti bijoċidali, filwaqt li jiżgura livell għoli ta' protezzjoni kemm tas-saħħa tal-bniedem kif ukoll tal-annimali u tal-ambjent. Id-dispożizzjonijiet ta' dan ir-Regolament huma bbażati fuq il-prinċipju ta' prekawzjoni, li l-ghan tiegħu hu li jkunu salvagwardjati s-saħħa tal-bniedem, is-saħħa tal-annimali u l-ambjent. Għandha tinghata attenzjoni partikolari lill-harsien ta' gruppi vulnerabbli.

2. Dan ir-Regolament jistabbilixxi r-regoli għal:

(a) l-istabbiliment fil-livell tal-Unjoni ta' lista ta' sustanzi attivi li jistgħu jintużaw fil-prodotti bijoċidali;

(b) l-awtorizzazzjoni ta' prodotti bijoċidali;

⁽¹⁾ ĠU L 55, 28.2.2011, p. 13.

- (c) ir-rikonoxximent reċiproku tal-awtorizzazzjonijiet fl-Unjoni;
- (d) it-tqeghid fis-suq u l-użu tal-prodotti bijoċidali fi Stat Membru wiehed jew aktar jew fl-Unjoni;
- (e) l-introduzzjoni fis-suq ta' oġġetti ttrattati.

Artikolu 2

Kamp ta' applikazzjoni

1. Dan ir-Regolament għandu japplika għall-prodotti bijoċidali u oġġetti ttrattati. Lista tat-tipi tal-prodotti bijoċidali koperti b'dan ir-Regolament u d-deskrizzjonijiet tagħhom hija stabbilita fl-Anness V.

2. Sogġett għal kwalunkwe dispożizzjoni esplicita għall-kuntrarju f'dan ir-Regolament jew f'leġislazzjoni oħra tal-Unjoni, dan ir-Regolament ma għandux japplika għall-prodotti bijoċidali jew oġġetti ttrattati li huma fil-kamp ta' applikazzjoni tal-istrumenti li ġejjin:

- (a) id-Direttiva tal-Kunsill 90/167/KEE tas-26 ta' Marzu 1990 li tistipula l-kondizzjonijiet li jirregolaw it-tnejja, it-tqeghid fis-suq u l-użu fil-Komunità ta' prodotti tal-ikel medikat ⁽¹⁾;
- (b) id-Direttiva 90/385/KEE, id-Direttiva 93/42/KEE u d-Direttiva 98/79/KE;
- (c) Id-Direttiva 2001/82/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tas-6 ta' Novembru 2001 dwar il-kodiċi tal-Komunità rigward il-prodotti mediċinali veterinarji ⁽²⁾, id-Direttiva 2001/83/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tas-6 ta' Novembru 2001 dwar il-kodiċi tal-Komunità li għandu x'jaqsam ma' prodotti mediċinali għall-użu mill-bniedem ⁽³⁾ u r-Regolament (KE) Nru 726/2004 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tal-31 ta' Marzu 2004 li jistabbilixxi proċeduri Komunitarji għall-awtorizzazzjoni u s-sorveljanza ta' prodotti mediċinali għall-użu mill-bniedem u veterinarju u li jistabbilixxi l-Aġenzija Ewropea għall-Mediċini ⁽⁴⁾;
- (d) ir-Regolament (KE) Nru 1831/2003;
- (e) ir-Regolament (KE) Nru 852/2004 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tad-29 ta' April 2004 dwar l-iġjene tal-oġġetti tal-ikel ⁽⁵⁾ u r-Regolament (KE) Nru 853/2004 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tad-29 ta' April 2004 li jistabbilixxi ċerti regoli speċifiċi ta' iġjene għall-ikel li joriġina mill-annimali ⁽⁶⁾;
- (f) ir-Regolament (KE) Nru 1333/2008;

(g) ir-Regolament (KE) Nru 1334/2008 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tas-16 ta' Diċembru 2008 dwar aromatizzanti u ċerti ingredjenti tal-ikel bi proprjetajiet aromatizzanti għall-użu fl-ikel u fuq l-ikel ⁽⁷⁾;

(h) ir-Regolament (KE) Nru 767/2009 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tat-13 ta' Lulju 2009 dwar it-tqeghid fis-suq u l-użu ta' għalf ⁽⁸⁾;

(i) 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 ⁽⁹⁾;

(j) ir-Regolament (KE) Nru 1223/2009;

(k) Direttiva 2009/48/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tat-18 ta' Ġunju 2009 dwar is-sikurezza tal-ġugarelli ⁽¹⁰⁾.

Minkejja l-ewwel subparagrafu, meta prodott bijoċidali jkun fil-kamp ta' applikazzjoni ta' wiehed mill-istrumenti msemmija hawn fuq u jkun maħsub biex jintuza għal għanijiet mhux koperti minn daww il-istrumenti, dan ir-Regolament għandu japplika wkoll għal dak il-prodott bijoċidali safejn dawn l-għanijiet ma jkunux indirizzati minn daww il-istrumenti.

3. Sogġett għal kwalunkwe dispożizzjoni esplicita kuntrarja f'dan ir-Regolament jew f'leġislazzjoni oħra tal-Unjoni, dan ir-Regolament għandu jkun minghajr preġudizzju għall-istrumenti li ġejjin:

- (a) Id-Direttiva tal-Kunsill 67/548/KEE tas-27 ta' Ġunju 1967 rigward l-approssimazzjoni tal-liġijiet, tar-regolamenti u tad-dispożizzjonijiet amministrattivi dwar il-klassifikazzjoni, l-imballaġġ u l-ittikkettjar ta' sustanzi perikolużi ⁽¹¹⁾;
- (b) Id-Direttiva tal-Kunsill 89/391/KEE, tat-12 ta' Ġunju 1989 dwar l-introduzzjoni ta' miżuri sabiex jinkoraġġixxu titjib fis-sigurtà u s-saħħa tal-haddiema fuq ix-xogħol ⁽¹²⁾;
- (c) Id-Direttiva tal-Kunsill 98/24/KEE tas-7 ta' April 1998 dwar il-protezzjoni tas-saħħa u s-sigurtà tal-haddiema mir-riskji li għandhom x'jaqsmu mal-aġenti kimiċi fuq il-post tax-xogħol ⁽¹³⁾;
- (d) Id-Direttiva tal-Kunsill 98/83/KEE tat-3 ta' Novembru 1998 dwar il-kwalità tal-ilma maħsub għall-konsum mill-bniedem ⁽¹⁴⁾;

⁽¹⁾ ĠU L 92, 7.4.1990, p. 42.

⁽²⁾ ĠU L 311, 28.11.2001, p. 1.

⁽³⁾ ĠU L 311, 28.11.2001, p. 67.

⁽⁴⁾ ĠU L 136, 30.4.2004, p. 1.

⁽⁵⁾ ĠU L 139, 30.4.2004, p. 1.

⁽⁶⁾ ĠU L 139, 30.4.2004, p. 55.

⁽⁷⁾ ĠU L 354, 31.12.2008, p. 34.

⁽⁸⁾ ĠU L 229, 1.9.2009, p. 1.

⁽⁹⁾ ĠU L 309, 24.11.2009, p. 1.

⁽¹⁰⁾ ĠU L 170, 30.6.2009, p. 1.

⁽¹¹⁾ ĠU 196, 16.8.1967, p. 1.

⁽¹²⁾ ĠU L 183, 29.6.1989, p. 1.

⁽¹³⁾ ĠU L 131, 5.5.1998, p. 11.

⁽¹⁴⁾ ĠU L 330, 5.12.1998, p. 32.

- (e) Id-Direttiva 1999/45/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tal-31 ta' Mejju 1999 li tirrigwarda l-approssimazzjoni tal-liġijiet, ir-regolamenti u d-dispożizzjonijiet amministrattivi tal-Istati Membri dwar il-klassifikazzjoni, l-imballaġġ u l-ittikkettjar tal-preparazzjonijiet perikolużi ⁽¹⁾;
- (f) Id-Direttiva 2000/54/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tat-18 ta' Settembru 2000 dwar il-protezzjoni tal-haddiema minn riskji relatati mal-espożizzjoni għal aġenti bijoloġiċi fuq il-post tax-xogħol ⁽²⁾;
- (g) Id-Direttiva 2000/60/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tat-23 ta' Ottubru 2000 li tistabbilixxi qafas għal azzjoni Komunitarja fil-qasam tal-politika tal-ilma ⁽³⁾;
- (h) Id-Direttiva 2004/37/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tad-29 ta' April 2004 dwar il-protezzjoni tal-haddiema minn riskji relatati mal-espożizzjoni għal karċinogeni jew mutaġeni fuq il-post tax-xogħol ⁽⁴⁾;
- (i) Ir-Regolament (KE) Nru 850/2004 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tad-29 ta' April 2004 dwar pollutanti organiċi persistenti ⁽⁵⁾;
- (j) Ir-Regolament (KE) Nru 1907/2006;
- (k) Id-Direttiva 2006/114/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tat-12 ta' Diċembru 2006 dwar reklamar qarrieqi u komparattiv ⁽⁶⁾;
- (l) Ir-Regolament (KE) Nru 689/2008 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tas-17 ta' Ġunju 2008 dwar l-esportazzjoni u l-importazzjoni ta' sustanzi kimiċi perikolużi ⁽⁷⁾;
- (m) Ir-Regolament (KE) Nru 1272/2008 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tas-16 ta' Diċembru 2008 dwar il-klassifikazzjoni, l-ittikkettjar u l-imballaġġ tas-sustanzi u t-tahlitiet ⁽⁸⁾;
- (n) Id-Direttiva 2009/128/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tal-21 ta' Ottubru 2009 li tistabbilixxi qafas għal azzjoni Komunitarja sabiex jinkiseb użu sostenibbli tal-pestiċidi ⁽⁹⁾;
- (o) Ir-Regolament (KE) Nru 1005/2009 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tas-16 ta' Settembru 2009 dwar sustanzi li jagħmlu ħsara lis-saff tal-ożonu ⁽¹⁰⁾;
- (p) Id-Direttiva 2010/63/UE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tat-22 ta' Settembru U 2010 dwar il-protezzjoni ta' annimali użati għal skopijiet xjentifiċi ⁽¹¹⁾;
- (q) Id-Direttiva 2010/75/UE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tal-24 ta' Novembru 2010 dwar l-emissjonijiet industrijali ⁽¹²⁾.
4. L-Artikolu 69 ma għandux japplika għall-ġarr tal-prodotti bijoċidali bil-ferrovija, bit-triq, fuq l-ibhra interni, bil-baħar jew bl-ajru.
5. Dan ir-Regolament ma għandux japplika għal:
- (a) ikel jew għalf li jintuża bħala sustanzi li jbiegħdu (repellents) u dawk li jattiraw (attractants);
- (b) prodotti bijoċidali meta jintużaw bħala aġenti li jgħinu l-ipproċessar.
6. Il-prodotti bijoċidali li kisbu l-approvazzjoni finali taħt il-Konvenzjoni Internazzjonali għall-Kontroll u l-Ġestjoni tal-Ilma u s-Sedimenti li jservu ta' Saborra fil-Bastimenti għandhom jitqiesu bħala awtorizzati taħt il-Kapitolu VIII ta' dan ir-Regolament. L-Artikoli 47 u 68 għandhom japplikaw skont il-każ.
7. Xejn f'dan ir-Regolament ma għandu jimpedixxi lill-Istati Membri milli jirrestringu jew jipprojbixxu l-użu tal-prodotti bijoċidali fil-provvista pubblika tal-ilma tax-xorb.
8. L-Istati Membru jistgħu jippermettu eżenzjonijiet minn dan ir-Regolament f'każijiet speċifiċi għal ċerti prodotti bijoċidali, wahedhom jew f'oġġett ippreparat, fejn dan ikun meħtieġ fl-interessi tad-difiża.
9. Ir-rimi ta' sustanzi attivi u prodotti bijoċidali għandu jsir f'konformità mal-leġislazzjoni tal-Unjoni u dawk nazzjonali dwar l-iskart li jkunu fis-seħh.

Artikolu 3

Definizzjonijiet

1. Għall-finijiet ta' dan ir-Regolament, id-definizzjonijiet li ġejjin għandhom japplikaw:

(a) "prodott bijoċidali" tfisser

— kwalunkwe sustanza jew tahlita, fl-għamla li jiġu furnuti lill-utent, li jikkonsistu minn, li fihom jew li jiġġeneraw sustanza attiva waħda jew aktar, bl-intenzjoni li jeqirdu, jimpedixxu, jrendu mhux dannuż, jipprevjenu l-azzjoni ta', jew li jeżerċitaw b'mod ieħor effett ta' kontroll fuq kwalunkwe organizzu ta' ħsara bi kwalunkwe mezz għajr b'azzjoni sempliċement fizika jew mekkanika;

⁽¹⁾ ĠU L 200, 30.7.1999, p. 1.

⁽²⁾ ĠU L 262, 17.10.2000, p. 21.

⁽³⁾ ĠU L 327, 22.12.2000, p. 1.

⁽⁴⁾ ĠU L 158, 30.4.2004, p. 50.

⁽⁵⁾ ĠU L 158, 30.4.2004, p. 7.

⁽⁶⁾ ĠU L 376, 27.12.2006, p. 21.

⁽⁷⁾ ĠU L 204, 31.7.2008, p. 1.

⁽⁸⁾ ĠU L 353, 31.12.2008, p. 1.

⁽⁹⁾ ĠU L 309, 24.11.2009, p. 71.

⁽¹⁰⁾ ĠU L 286, 31.10.2009, p. 1.

⁽¹¹⁾ ĠU L 276, 20.10.2010, p. 33.

⁽¹²⁾ ĠU L 334, 17.12.2010, p. 17.

— kwalunkwe sustanza jew tahlita, iġġenerata minn sustanzi jew tahlitiet li huma stess ma jaqgħux taht l-ewwel inċiż, li huma maħsubin biex jintużaw bl-intenzjoni li jeqirdu, jimpedixxu, jrendu mhux dannuż, jipprevjenu l-azzjoni ta', jew li jeżerċitaw b'mod iehor effett ta' kontroll fuq kwalunkwe organiżmu ta' hsara bi kwalunkwe mezz għajr b'azzjoni sempliċement fiżika jew mekkanika.

Ogġett ittrattat li għandu funzjoni bijoċidali primarja għandu jitqies bhala prodott bijoċidali.

- (b) "mikroorganiżmu" tfisser kwalunkwe entità mikrobijoloġika, ċellulari jew mhux ċellulari, kapaċi tirreplika jew titt-rasferixxi materjal ġenetiku, inklużi fungi inferjuri, virusijiet, batterji, hmira, moffa, alka, protożoa u elminti parassitiċi mikroskopiċi;
- (c) "sustanza attiva" tfisser sustanza jew mikroorganiżmu li jaġixxu fuq jew kontra organiżmi ta' hsara;
- (d) "sustanza attiva eżistenti" tfisser sustanza li fl-14 ta' Mejju 2000 kienet fis-suq bhala sustanza attiva ta' prodott bijoċidali għal skopijiet għajr dawk ta' riċerka u żvilupp xjentifiċi jew riċerka u żvilupp orjentati lejn il-prodott u l-proċess;
- (e) "sustanza attiva ġdida" tfisser sustanza li fl-14 ta' Mejju 2000 ma kinitx fis-suq bhala sustanza attiva ta' prodott bijoċidali għal skopijiet għajr dawk ta' riċerka u żvilupp xjentifiċi jew riċerka u żvilupp orjentati lejn il-prodott u l-proċess;
- (f) "sustanza ta' thassib" tfisser kwalunkwe sustanza, għajr is-sustanza attiva, li għandha kapaċità inerenti li tikkawża effett negattiv, mill-ewwel jew aktar tard fiż-żmien, fuq il-bnedmin, b'mod partikolari gruppi vulnerabbli, l-annimali jew l-ambjent u li tkun preżenti jew prodotta fi prodott bijoċidali f'koncentrazzjoni biżżejjed sabiex tohloq riskji b'tali effett.

Tali sustanza, sakemm ma hemmx raġunijiet oħra ta' thassib, normalment tkun:

— sustanza kklassifikata bhala perikoluża jew li tissodisfa l-kriterji biex tkun ikklassifikata bhala perikoluża skont id-Direttiva 67/548/KEE, u li tinsab fil-prodott bijoċidali f'koncentrazzjoni li twassal il-prodott sabiex jitqies bhala perikoluż fit-tifsira tal-Artikoli 5, 6 u 7 tad-Direttiva 1999/45/KE, jew

— sustanza kklassifikata bhala perikoluża jew li tissodisfa l-kriterji biex tkun ikklassifikata bhala perikoluża skont ir-Regolament (KE) Nru 1272/2008, u li tinsab fi prodott bijoċidali f'koncentrazzjoni li twassal sabiex il-prodott jitqies bhala perikoluż fit-tifsira ta' dak ir-Regolament;

— sustanza li tissodisfa l-kriterji sabiex tkun meqjusa bhala pollutant organiku persistenti (POP) skont ir-Regolament (KE) Nru 850/2004, jew li tissodisfa l-kriterji persistenti, bijo-akkumulattiva u tossika (PBT) jew persistenti hafna u bijo-akkumulattiva hafna (vPvB) skont l-Anness XIII tar-Regolament (KE) Nru 1907/2006;

- (g) "organiżmu ta' hsara" tfisser organiżmu, inklużi aġenti patoġeniċi, li għandu preżenza mhux mixtieqa jew effett detrimentali fuq il-bnedmin, l-attivajiet tagħhom jew il-prodotti li jużaw jew jipproduċu, jew fuq l-annimali jew l-ambjent;
- (h) "residwu" tfisser sustanza preżenti fi jew fuq prodotti li joriġinaw mill-pjanti jew l-annimali, riżorsi tal-ilma, ilma tax-xorb, ikel, għalf jew fi bnadi oħra fl-ambjent u li jirri-żultaw mill-użu ta' prodott bijoċidali, inklużi l-metaboliti, il-prodotti ta' dekompożizzjoni jew ta' reazzjoni ta' tali sustanza;
- (i) "tqegħid fis-suq" tfisser kwalunkwe forniment matul attività kummerċjali jew l-użu ta' prodott bijoċidali jew ta' ogġett ittrattat għad-distribuzzjoni, sew jekk bi hlas kif ukoll jekk b'xejn;
- (j) "introduzzjoni fis-suq" tfisser l-ewwel tqegħid fis-suq ta' prodott bijoċidali jew ta' ogġett ittrattat;
- (k) "użu" tfisser l-operazzjonijiet kollha li jitwettqu bi prodott bijoċidali, inklużi l-ħżin, il-manipulazzjoni, it-tahlit u l-applikazzjoni, għajr kwalunkwe tali operazzjoni mwettqa bil-ħsieb tal-esportazzjoni ta' prodott bijoċidali jew l-ogġett ittrattat 'il barra mill-Unjoni;
- (l) "ogġett ittrattat" tfisser kwalunkwe sustanza, tahlita jew ogġett li ġie trtrattat bi, jew li intenzjonalment jinkorpora, prodott bijoċidali wiehed jew iżjed;
- (m) "awtorizzazzjoni nazzjonali" tfisser att amministrattiv li permezz tiegħu l-awtorità kompetenti ta' Stat Membru tawtorizza t-tqegħid fis-suq u l-użu ta' prodott jew familja ta' prodotti bijoċidali fit-territorju tiegħu jew f'parti minnu;
- (n) "awtorizzazzjoni tal-Unjoni" tfisser att amministrattiv li permezz tiegħu l-Kummissjoni tawtorizza t-tqegħid għad-disponibbiltà fis-suq u l-użu ta' prodott bijoċidali jew familja ta' prodotti bijoċidali fit-territorju tal-Unjoni jew f'parti minnu;
- (o) "awtorizzazzjoni" tfisser awtorizzazzjoni nazzjonali, awtorizzazzjoni tal-Unjoni jew awtorizzazzjoni f'konformità mal-Artikolu 26;
- (p) "detentur tal-awtorizzazzjoni" tfisser il-persuna stabbilita fl-Unjoni li hija responsabbli għall-introduzzjoni fis-suq ta' prodott bijoċidali fi Stat Membru partikolari jew fl-Unjoni u speċifikata fl-awtorizzazzjoni;

- (q) “tip ta’ prodott” tfisser wiehed mit-tipi ta’ prodotti speċifikati fl-Anness V;
- (r) “prodott bijoċidali uniku” tfisser prodott bijoċidali minghajr varjazzjonijiet intenzjonati fir-rigward tal-perċentwali tas-sustanzi attivi jew mhux attivi li jkun fih;
- (s) “familja ta’ prodotti bijoċidali” tfisser grupp ta’ prodotti bijoċidali b’użi simili, li s-sustanzi attivi tagħhom għandhom l-istess speċifikazzjonijiet, u li jipprezentaw varjazzjonijiet speċifikati fil-kompożizzjoni tagħhom li ma jaffettwawx b’mod negattiv il-livell tar-riskju jew inaqqsu b’mod sinifikanti l-effikaċja tal-prodotti;
- (t) “ittra ta’ aċċess” tfisser dokument oriġinali, iffirmit mis-sid tad-data jew mir-rappreżentant tiegħu, li jiddikjara li d-data tista’ tintuża għall-benefiċċju ta’ parti terza mill-awtoritajiet kompetenti, l-Aġenzija, jew il-Kummissjoni għall-finijiet ta’ dan ir-Regolament;
- (u) “ikel” u “għalf” tfisser l-ikel kif iddefinit fl-Artikolu 2 tar-Regolament (KE) Nru 178/2002 u l-għalf kif iddefinit fl-Artikolu 3(4) ta’ dak ir-Regolament;
- (v) “aġent li jgħin l-ipproċessar” tfisser kwalunkwe sustanza li taqa’ fid-definizzjoni tal-punt (b) tal-Artikolu 3(2) tar-Regolament (KE) Nru 1333/2008 jew il-punt (h) tal-Artikolu 2(2) tar-Regolament (KE) Nru 1831/2003;
- (w) “ekwivalenza teknika” tfisser similarità fir-rigward tal-kompożizzjoni kimika u l-profil ta’ periklu ta’ sustanza prodotta jew minn sors differenti mis-sors ta’ referenza, jew mis-sors ta’ referenza iżda wara bidla fil-proċess ta’ manifattura u/jew fil-post ta’ manifattura, meta mqabbla mas-sustanza tas-sors ta’ referenza li fir-rigward tagħha twettqet l-istima inizjali tar-riskji, kif stabbilit fl-Artikolu 54;
- (x) “Aġenzija” tfisser l-Aġenzija Ewropea għas-Sustanzi Kimiċi stabbilita bir-Regolament (KE) Nru 1907/2006;
- (y) “reklam” tfisser mezz għall-promozzjoni tal-bejgħ jew l-użu ta’ prodotti bijoċidali permezz ta’ media stampata, elettronika jew mod iehor;
- (z) “nanomaterjal” tfisser sustanza attiva naturali jew manifat-turata jew sustanza mhux attiva li fiha partikoli fi stat mahlul jew bhala aggregat jew bhala agglomerat, u fejn, għal 50 % jew iktar tal-partikoli fid-distribuzzjoni dimen-sjonali numerika, dimensjoni esterna waħda jew aktar tkun fil-firxa ta’ daqs 1 nm-100 nm.
- Għall-finijiet tad-definizzjoni tan-nanomaterjal, “partikola”, “agglomerat” u “aggregat” huma definiti kif ġej:
- “partikola” tfisser parti żgħira hafna ta’ materjal b’limiti fiżiċi definiti;
 - “agglomerat” tfisser gabra ta’ partikoli miġmughin b’mod dgħajef jew aggregati fejn is-superfiċje esterna li tirriżulta hija simili għat-total tas-superfiċji tal-partijiet individwali;
 - “aggregat” tfisser partikola magħmula minn partikoli marbutin jew magħqudin flimkien b’sahha;
- (aa) “bidla amministrattiva” tfisser emenda ta’ awtorizzazzjoni eżistenti ta’ natura purament amministrattiva li ma tinvolvi l-ebda bidla għall-proprietajiet jew l-effikaċja tal-prodott bijoċidali jew tal-familja tal-prodott bijoċidali;
- (ab) “bidla żgħira” tfisser emenda ta’ awtorizzazzjoni eżistenti li ma hijiex ta’ natura purament amministrattiva u li tehtieg biss rivalutazzjoni limitata tal-proprietajiet jew l-effikaċja tal-prodott bijoċidali jew tal-familja tal-prodott bijoċidali;
- (ac) “bidla kbira” tfisser emenda ta’ awtorizzazzjoni eżistenti li la hija bidla amministrattiva u lanqas bidla żgħira;
- (ad) “gruppi vulnerabbli” tfisser persuni li jehtiegu kunsiderazzjoni speċifika meta jiġu evalwati l-effetti tas-sahha akuti u kroniċi ta’ prodotti bijoċidali. Dawn jinkludu n-nisa tqal u li qed iredgħu, dawk li għadhom ma twildux, it-trabi u t-tfal, l-anzjani u, meta jkunu soġġetti għal espożizzjoni għolja għall-prodotti bijoċidali fuq perijodu fit-tul, haddiema u residenti;
- (ae) “intrapriżi ta’ daqs żgħir u medju” jew “SMEs” tfisser intrapriżi żgħar u ta’ daqs medju kif definiti fir-Rakkomandazzjoni tal-Kummissjoni 2003/361/KE tas-6 ta’ Mejju 2003 dwar id-definizzjoni ta’ intrapriżi mikro, żgħar u ta’ daqs medju ⁽¹⁾.

2. Għall-finijiet ta’ dan ir-Regolament, id-definizzjonijiet stipulati fl-Artikolu 3 tar-Regolament (KE) Nru 1907/2006 għandhom japplikaw għat-termini li ġejjin:

- (a) “sustanza”;
- (b) “tahlita”;
- (c) “oġġett”;
- (d) “riċerka u żvilupp orjentati lejn il-prodott u l-proċess”;
- (e) “riċerka u żvilupp xjentifiċi”.

Il-fulerani, il-frac grafen u n-nanotubi tal-karbonju b’wiċċ wiehed b’dimensjoni esterna waħda jew aktar taħt 1 nm għandhom jiġu kkunsidrati bhala nanomaterjali.

⁽¹⁾ ĠU L 124, 20.5.2003, p. 36.

3. Il-Kummissjoni tista', fuq talba ta' Stat Membru, tiddeċiedi, permezz ta' atti ta' implimentazzjoni, jekk sustanza hix nanomaterjal, wara li tikkunsidra, b'mod partikolari r-Rakkomandazzjoni tal-Kummissjoni 2011/696/UE tat-18 ta' Ottubru 2011 fuq id-definizzjoni tan-nanomaterjali⁽¹⁾, u jekk prodott jew grupp ta' prodotti speċifiċi humiex prodott bijoċidali jew oġġett ittrattat jew l-ebda wiehed minnhom. Dawk l-atti ta' implimentazzjoni għandhom jiġu adottati b'konformità mal-proċedura ta' eżami msemmija fl-Artikolu 82(3).

4. Il-Kummissjoni għandha tingħata s-setgħa li tadotta atti delegati skont l-Artikolu 83 sabiex tadatta d-definizzjoni ta' nanomaterjal kif stipulata fil-punt (z) tal-paragrafu 1 ta' dan l-Artikolu fil-perspettiva tal-progress tekniku u xjentifiku u waqt li tqis ir-Rakkomandazzjoni 2011/696/UE.

KAPITOLU II

APPROVAZZJONI TAS-SUSTANZI ATTIVI

Artikolu 4

Kondizzjonijiet għall-approvazzjoni

1. Sustanza attiva għandha tiġi approvata għal perijodu inizjali mhux itwal minn 10 snin jekk tal-inqas wiehed mill-prodotti bijoċidali li jkun fih dik is-sustanza attiva jista' jkun mistenni li jissodisfa l-kriterji stipulati fil-punt (b) tal-Artikolu 19(1) b'kont meħud tal-fatturi stipulati fl-Artikolu 19(2) u (5). Sustanza attiva li taqa' taht l-Artikolu 5 tista' tiġi approvata biss għal perijodu inizjali ta' mhux iktar minn 5 snin.

2. L-approvazzjoni ta' sustanza attiva għandha tkun ristretta għal dawk it-tipi ta' prodotti li għalihom giet ipprezentata d-data rilevanti f'konformità l-Artikolu 6.

3. L-approvazzjoni għandha tispeċifika l-kondizzjonijiet li ġejjin, skont kif ikun meħtieġ:

- (a) il-grad minimu ta' purità tas-sustanza attiva;
- (b) in-natura u l-kontenut massimu ta' ċerti impuritatijiet;
- (c) it-tip ta' prodott;
- (d) il-manjiera u l-qasam fejn tintuża inkluz, fejn ikun rilevanti, l-użu f'oġġetti ttrattati;
- (e) l-isem tal-kategoriji tal-utenti;
- (f) fejn rilevanti, il-karatterizzazzjoni tal-identità kimika fir-rigward ta' stereoisomeri;
- (g) kondizzjonijiet oħra partikolari bbażati fuq l-evalwazzjoni tal-informazzjoni relatata mas-sustanza attiva;
- (h) id-data tal-approvazzjoni u d-data tal-iskadenza tal-approvazzjoni tas-sustanza attiva.

4. L-approvazzjoni ta' sustanza attiva ma għandhiex tkopri nanomaterjali hlief fejn ikun imsemmi espressament.

Artikolu 5

Kriterji ta' esklużjoni

1. Soġġett għall-paragrafu 2, is-sustanzi attivi li ġejjin ma għandhomx, jiġu approvati:

- (a) sustanzi attivi li skont ir-Regolament (KE) Nru 1272/2008 ġew ikklassifikati bhala, jew li jissodisfaw il-kriterji sabiex jiġu kklassifikati bhala, karcinoġen fil-kategorija 1 A jew 1B;
- (b) sustanzi attivi li skont ir-Regolament (KE) Nru 1272/2008 ġew ikklassifikati bhala, jew li jissodisfaw il-kriterji sabiex jiġu kklassifikati bhala, mutaġen fil-kategorija 1 A jew 1B;
- (c) sustanzi attivi li skont ir-Regolament (KE) Nru 1272/2008 ġew ikklassifikati bhala, jew li jissodisfaw il-kriterji sabiex jiġu kklassifikati bhala, tossiċi għar-riproduzzjoni fil-kategorija 1 A jew 1B;
- (d) sustanzi attivi li abbażi tal-kriterji speċifikati skont l-ewwel subparagrafu tal-paragrafu 3 jew, sa meta jiġu adottati dawk il-kriterji, abbażi tat-tieni u t-tielet subparagrafi tal-paragrafu 3, jitqiesu li għandhom proprjetajiet li jfixklu s-sistema endokrinali li jistgħu jikkawżaw effetti negattivi fuq il-bnedmin jew li jkunu identifikati skont l-Artikoli 57(f) u 59(1) tar-Regolament (KE) Nru 1907/2006 bhala sustanzi bi proprjetajiet li jfixklu s-sistema endokrinali;
- (e) sustanzi attivi li jilhqu l-kriterji għax huma PBT jew vPvB skont l-Anness XIII għar-Regolament (KE) Nru 1907/2006.

2. Mingħajr preġudizzju għall-Artikolu 4(1), is-sustanzi attivi msemmija fil-paragrafu 1 ta' dan l-Artikolu jistgħu jiġu approvati jekk jintwera li hija sodisfatta tal-anqas wahda mill-kondizzjonijiet li ġejjin:

- (a) ir-riskju għall-bnedmin għall-annimali jew l-ambjent mill-espożizzjoni għas-sustanza attiva fi prodott bijoċidali, taht il-kondizzjonijiet tal-użu fl-aġħar każ realistiku, ikun negliġibbli, b'mod partikolari meta l-prodott jintuża f'sistemi magħluqa jew taht kondizzjonijiet oħra li jkollhom l-għan li jeskludu l-kuntatt mal-bnedmin u r-rilaxx fl-ambjent;
- (b) l-evidenza tkun turi li s-sustanza attiva hija essenzjali sabiex jiġi evitat jew ikkontrollat periklu serju għas-saħħa tal-bniedem, għas-saħħa tal-annimali jew għall-ambjent; jew
- (c) in-nuqqas ta' approvazzjoni tas-sustanza attiva jkollu impatti negattivi sproportjonati għas-soċjetà meta mqabbla mar-riskju għas-saħħa tal-bniedem, għas-saħħa tal-annimali jew għall-ambjent li jirriżulta mill-użu tas-sustanza.

⁽¹⁾ ĠU L 275, 20.10.2011, p. 38.

Meta tittiehed deċiżjoni dwar jekk sustanza attiva tista' tiġi approvata f'konformità mal-ewwel subparagrafu, id-disponibbiltà ta' sustanzi jew teknoloġiji adatti u suffiċjenti minflokhom għandha tkun kunsiderazzjoni fundamentali.

L-użu ta' prodott bijoċidali li fih sustanzi attivi approvati skont dan il-paragrafu għandu jkun sugġett għal miżuri xierqa għattnaqqis tar-riskji biex jiġi żgurat li tkun minimizzata l-espożizzjoni tal-bnedmin, tal-annimali u tal-ambjent għal dawk is-sustanzi attivi. L-użu tal-prodott bijoċidali bis-sustanzi attivi kkonċernati għandu jkun ristrett għall-Istati Membri fejn tkun sodisfatta tal-anqas waħda mill-kundizzjonijiet speċifikata f'dan il-paragrafu.

3. Mhux aktar tard mit-13 ta' Diċembru 2013, il-Kummissjoni għandha tadotta atti delegati skont l-Artikolu 83 waqt li tispeċifika kriterji xjentifiċi għad-determinazzjoni tal-proprietajiet li jfixxlu s-sistema endokrinali.

Sakemm issir l-adozzjoni ta' dawn il-kriterji, is-sustanzi attivi li huma kklassifikati skont ir-Regolament (KE) Nru 1272/2008 bħala karċinogeniċi fil-kategorija 2 u bħala tossiċi għar-riproduzzjoni fil-kategorija 2, jew jissodisfaw il-kriterji sabiex jiġu kklassifikati hekk, għandhom jitqiesu li jkollhom proprjetajiet li jfixxlu s-sistema endokrinali.

Sustanzi bhal ma huma dawk li huma kklassifikati skont ir-Regolament (KE) Nru 1272/2008 bħala, jew li jissodisfaw il-kriterji sabiex jiġu kklassifikati bħala tossiċi għar-riproduzzjoni kategorija 2 u li għandhom effetti tossiċi fuq l-organi endokrinali, jistgħu jitqiesu li għandhom proprjetajiet li jfixxlu s-sistema endokrinali.

Artikolu 6

Rekwiziti tad-data għal applikazzjoni

1. Applikazzjoni għall-approvazzjoni ta' sustanza attiva għandu jkun fiha tal-anqas l-elementi li ġejjin:

- (a) dossier għas-sustanza attiva li jissodisfa r-rekwiziti stabbiliti fl-Anness II;
- (b) dossier li jissodisfa r-rekwiziti stabbiliti fl-Anness III għal tal-anqas prodott bijoċidali rappreżentattiv wiehed li jkun fih is-sustanza attiva; u
- (c) jekk is-sustanza attiva tissodisfa tal-anqas wiehed mill-kriterji ta' esklużjoni elenkati fl-Artikolu 5(1), evidenza li l-Artikolu 5(2) huwa applikabbli.

2. Minkejja l-paragrafu 1, l-applikant mhux meħtieġ jipprovdi d-data bħala parti mid-dossiers meħtieġa taht il-punti (a) u (b) tal-paragrafu 1 fejn tapplika kwalunkwe waħda minn dawn li ġejjin:

- (a) id-data mhux meħtieġa minhabba l-espożizzjoni assoċjata mal-użi proposti;
- (b) xjentifikament ma hemmx il-ħtieġa li tiġi pprovduta d-data; jew
- (c) teknikament mhuwiex possibbli li tiġi ġġenerata d-data.

Madankollu, għandha tiġi pprovduta data suffiċjenti sabiex ikun possibbli li jiġi determinat jekk sustanza attiva tissodisfax il-kriterji msemmijin fl-Artikoli 5(1) jew 10(1), jekk tintalab mill-awtorità kompetenti li tevalwa taht l-Artikolu 8(2).

3. Applikant jista' jipproponi li jadatta d-data bħala parti mid-dossiers meħtieġa taht il-punti (a) u (b) tal-paragrafu 1 skont l-Anness IV. Il-ġustifikazzjoni għall-adattamenti proposti għar-rekwiziti tad-data għandhom jiġu ddkjarati b'mod ċar fl-applikazzjoni b'referenza għar-regoli speċifiċi fl-Anness IV.

4. Il-Kummissjoni għandha tingħata s-setgħa li tadotta atti delegati skont l-Artikolu 83 li jispesifikaw il-kriterji li jiddeterminaw x'jikkostitwixxi ġustifikazzjoni adegwata biex wiehed jadatta d-data mitluba skont il-paragrafu 1 ta' dan l-Artikolu abbażi tar-raġunijiet imsemmija fil-punt (a) tal-paragrafu 2 ta' dan l-Artikolu.

Artikolu 7

Sottomissjoni u validazzjoni tal-applikazzjonijiet

1. L-applikant għandu jissottometti applikazzjoni għall-approvazzjoni ta' sustanza attiva, jew sabiex isiru emendi sussegwenti għall-kundizzjonijiet tal-approvazzjoni ta' sustanza attiva, lill-Aġenzija, u jgħarrafha bl-isem tal-awtorità kompetenti tal-Istat Membru li jipproponi li għandha tevalwa l-applikazzjoni u jipprovdi konferma bil-miktub li dik l-awtorità kompetenti taqbel li tagħmel dan. Dik l-awtorità kompetenti għandha tkun l-awtorità kompetenti li tevalwa.

2. L-Aġenzija għandha tgħarraf lill-applikant bid-drittijiet pagabbli taht l-Artikolu 80(1) u għandha tirrifjuta l-applikazzjoni jekk l-applikant jonqos milli jhallas id-drittijiet fi żmien 30 jum. Hija għandha tinforma b'dan lill-applikant u lill-awtorità kompetenti li tevalwa.

Meta tircievi d-drittijiet pagabbli taht l-Artikolu 80(1), l-Aġenzija għandha taċċetta l-applikazzjoni u tinforma b'dan lill-applikant u lill-awtorità kompetenti li tevalwa waqt li tindika d-data tal-aċċettazzjoni tal-applikazzjoni u l-kodiċi ta' identifikazzjoni uniku tagħha.

3. Fi żmien 30 jum minn meta l-Aġenzija taċċetta applikazzjoni, l-awtorità kompetenti li tevalwa għandha tivvalida l-applikazzjoni jekk id-data meħtieġa skont il-punti (a) u (b), u meta jkun rilevanti l-punt (c) tal-Artikolu 6(1), u kwalunkwe ġustifikazzjoni għall-adattament tar-rekwiziti tad-data, tkun inghatat.

Fil-kuntest tal-validazzjoni msemmija fl-ewwel subparagrafu, l-awtorità kompetenti li tevalwa ma għandhiex tagħmel valutazzjoni tal-kwalità jew tal-adegwatezza tad-data jew ġustifikazzjonijiet mogħtija.

L-awtorità kompetenti li tevalwa għandha, kemm jista' jkun malajr wara li l-Aġenzija tkun aċċettat applikazzjoni, tinforma lill-applikant dwar id-drittijiet li għandhom jithallsu skont l-Artikolu 80(2), u għandha tirrifjuta l-applikazzjoni jekk l-applikant jonqos li jhallas id-drittijiet fi żmien 30 jum. Din għandha tinforma lill-applikant b'dan.

4. Fejn l-awtorità kompetenti li tevalwa tqis li l-applikazzjoni mhijiex kompluta, hija għandha tinforma lill-applikant dwar liema informazzjoni addizzjonali hija mehtieġa għall-validazzjoni tal-applikazzjoni u għandha tiffissa limitu ta' żmien raġonevoli għas-sottomissjoni ta' dik l-informazzjoni. Dak il-limitu ta' żmien m'għandux normalment jeċċedi d-90 jum.

L-awtorità kompetenti li tevalwa għandha, fi żmien 30 jum minn meta tirċievi l-informazzjoni addizzjonali, tivvalida l-applikazzjoni jekk hi tiddetermina li l-informazzjoni addizzjonali li ntbagħtet hija suffiċjenti sabiex jiġu sodisfatti r-rekwiżiti stabbiliti fil-paragrafu 3.

L-awtorità kompetenti li tevalwa għandha tirrifjuta l-applikazzjoni jekk l-applikant jonqos milli jippreżenta l-informazzjoni mitluba fi żmien l-iskadenza u għandha tinforma lill-applikant u lill-Aġenzija b'dan. F'tali każijiet, parti mid-drittijiet mhallsa skont l-Artikolu 80(1) u (2) għandha tiġi rimborzata.

5. Meta tivvalida l-applikazzjoni skont il-paragrafi 3 jew 4, l-awtorità kompetenti li tevalwa għandha mingħajr dewmien tinforma lill-applikant, l-Aġenzija jew l-awtoritajiet kompetenti l-oħra u tindika d-data tal-validazzjoni.

6. Jista' jitressaq appell, skont l-Artikolu 77, kontra d-deċiżjonijiet tal-Aġenzija taht il-paragrafu 2 ta' dan l-Artikolu.

Artikolu 8

Evalwazzjoni tal-applikazzjonijiet

1. L-awtorità kompetenti li tevalwa għandha, fi żmien 365 jum mill-validazzjoni ta' applikazzjoni, tevalwaha skont l-Artikoli 4 u 5 inkluż, fejn rilevanti, kwalunkwe proposta sabiex tadatta r-rekwiżiti tad-data sottomessi skont l-Artikolu 6(3), u tibgħat rapport ta' valutazzjoni u l-konklużjonijiet tal-evalwazzjoni tagħha lill-Aġenzija.

Qabel ma tippreżenta l-konklużjonijiet tagħha lill-Aġenzija, l-awtorità kompetenti li tevalwa għandha tagħti lill-applikant l-opportunità li jipprovdi kummenti bil-miktub dwar ir-rapport ta' valutazzjoni u l-konklużjonijiet tal-evalwazzjoni fi żmien 30 jum. L-awtorità kompetenti li tevalwa għandha tiehu kont debitu ta' dawk il-kummenti meta tkun qed tiffinalizza l-evalwazzjoni tagħha.

2. Fejn ikun jidher li hija mehtieġa informazzjoni addizzjonali għat-twettiq tal-evalwazzjoni, l-awtorità kompetenti li tevalwa għandha titlob lill-applikant jippreżenta t-tali informazzjoni fl-limitu ta' żmien speċifikat, u għandha tinforma lill-Aġenzija b'dan. Kif hemm speċifikat fit-tieni subparagrafu tal-Artikolu 6(2), l-awtorità kompetenti li tevalwa tista', kif mehtieġ, titlob lill-applikant jipprovdi data suffiċjenti li tippermetti li jiġi ddeterminat jekk sustanza attiva tissodisfax il-kriterji msemmija fl-Artikolu 5(1) jew 10(1). Il-perijodu ta' żmien ta' 365 jum imsemmi fil-paragrafu 1 ta' dan l-Artikolu għandu jiġi sospiż mid-data tal-ħruġ tat-talba sad-data meta tiġi riċevuta l-informazzjoni. Is-sospensjoni ma għandhiex taqbeż il-180 jum

b'kollox sakemm ma tkunx iġġustifikata min-natura tad-data mitluba jew minn ċirkostanzi eċċezzjonali.

3. Jekk l-awtorità kompetenti li tevalwa tqis li hemm thassib għas-sahha tal-bniedem, għas-sahha tal-annimali jew għall-ambjent bhala riżultat tal-effetti kumulattivi mill-użu tal-prodotti bijoċidali li jkun fihom l-istess sustanza attiva jew sustanzi attivi differenti, hija għandha tiddokumenta t-thassib tagħha skont ir-rekwiżiti tal-partijiet rilevanti tat-Taqsima II.3 tal-Anness XV għar-Regolament (KE) Nru 1907/2006 u dan tinkludih bhala parti mill-konklużjonijiet tagħha.

4. Fi żmien 270 jum minn meta tkun irċeviet il-konklużjonijiet tal-evalwazzjoni, l-Aġenzija għandha thejji u tissottometti opinjoni lill-Kummissjoni dwar l-approvazzjoni tas-sustanza attiva waqt li għandha tqis il-konklużjonijiet tal-awtorità kompetenti li tevalwa.

Artikolu 9

Approvazzjoni ta' sustanza attiva

1. Il-Kummissjoni għandha meta tirċievi l-opinjoni tal-Aġenzija msemmija fl-Artikolu 8(4), jew:

- (a) tadotta Regolament ta' implimentazzjoni li jipprovdi li tiġi approvata sustanza attiva, u b'liema kondizzjonijiet, inklużi d-dati tal-approvazzjoni u ta' skadenza tal-approvazzjoni; jew
- (b) f'każijiet fejn il-kondizzjonijiet stipulati fl-Artikolu 4(1) jew, fejn japplikaw, il-kondizzjonijiet stipulati fl-Artikolu 5(2), ma jkunx sodisfatti jew fejn l-informazzjoni u d-data mehtieġa ma tkunx intbagħtet fil-perijodu preskritt, tadotta deċiżjoni ta' implimentazzjoni li sustanza attiva mhix approvata.

Dawk l-atti ta' implimentazzjoni għandhom jiġu adottati f'konformità mal-proċedura ta' eżami msemmija fl-Artikolu 82(3).

2. Is-sustanzi attivi approvati għandhom jiddaħhlu f'lista tal-Unjoni ta' sustanzi attivi approvati. Il-Kummissjoni għandha żżomm il-lista aġġornata u tagħmilha disponibbli elettronikament għall-pubbliku.

Artikolu 10

Sustanzi attivi li huma kandidati għas-sostituzzjoni

1. Sustanza attiva għandha tiġi meqjusa bhala kandidat għal sostituzzjoni jekk kwalunkwe wahda mill-kondizzjonijiet li ġejjin jiġu sodisfatti:

- (a) tissodisfa tal-anqas wiehed mill-kriterji ta' esklużjoni elenkati fl-Artikolu 5(1) iżda tista' tiġi approvata f'konformità mal-Artikolu 5(2);
- (b) tissodisfa l-kriterji biex tiġi kklassifikata, skont ir-Regolament (KE) Nru 1272/2008, bhala sensitizzatur respiratorju;

- (c) il-konsum aċċettabbli ta' kuljum, id-doża akuta ta' referenza jew il-livell aċċettabbli ta' espożizzjoni tal-operatur tagħha, skont il-każ, huma aktar baxxi b'mod sinifikanti minn dawh tal-maġġoranza tas-sustanzi attivi approvati għall-istess tip ta' prodotti u xenarju tal-użu;
- (d) tissodisfa tnejn mill-kriterji sabiex titqies bhala PBT skont l-Anness XIII għar-Regolament (KE) Nru 1907/2006;
- (e) hemm raġunijiet għal thassib marbuta man-natura tal-effetti kritiċi li, flimkien max-xejriet tal-użu, jirriżultaw fużu li xorta għadu jista' jikkawża thassib, pereżempju potenzjal għoli ta' riskju għall-ilma ta' taht l-art, anke b'miżuri ta' maniġġar tar-riskji restrittivi hafna;
- (f) fiha proporzjon sinifikanti ta' iżomeri li mhumiex attivi jew impuritajiet.

2. Meta tkun qiegħda thejji l-opinjoni tagħha dwar l-approvazzjoni jew it-tiġdid tal-approvazzjoni ta' sustanza attiva, l-Aġenzija għandha teżamina jekk is-sustanza attiva tissodisfax xi wahda mill-kriterji elenkati fil-paragrafu 1 u tindirizza l-kwiszjoni fl-opinjoni tagħha.

3. Qabel ma tissottometti l-opinjoni tagħha dwar l-approvazzjoni jew it-tiġdid tal-approvazzjoni ta' sustanza attiva lill-Kummissjoni, l-Aġenzija għandha tagħmel pubblikament disponibbli, mingħajr preġudizzju għall-Artikoli 66 u 67, informazzjoni dwar il-kandidati potenzjali għas-sostituzzjoni matul perijodu ta' mhux aktar minn 60 jum, li matulu l-partijiet terzi interessati jistgħu jissottomettu l-informazzjoni rilevanti, inkluża l-informazzjoni dwar sostituti disponibbli. L-Aġenzija għandha tiehu kont dovut tal-informazzjoni li tkun irċeviet meta tkun qed tiffinalizza l-opinjoni tagħha.

4. B'deroga mill-Artikoli 4(1) u 12(3), l-approvazzjoni ta' sustanza attiva li titqies bhala kandidat għas-sostituzzjoni u kull tiġdid għandhom ikunu għal perijodu mhux itwal minn seba' snin.

5. Is-sustanzi attivi li jitqiesu bhala kandidati għas-sostituzzjoni skont il-paragrafu 1 għandhom jiġu identifikati bhala tali fir-Regolament rilevanti adottat f'konformità mal-Artikolu 9.

Artikolu 11

Noti ta' gwida teknika

Il-Kummissjoni għandha tfassal noti ta' gwida teknika sabiex tiffacilita l-implimentazzjoni ta' dan il-Kapitolu, b'mod partikolari l-Artikoli 5(2) u 10(1).

KAPITOLU III

TIĠDID U REVIŻJONI TAL-APPROVAZZJONI TA' SUSTANZA ATTIVA

Artikolu 12

Kondizzjonijiet għat-tiġdid

1. Il-Kummissjoni għandha ggedded l-approvazzjoni ta' sustanza attiva jekk is-sustanza attiva tkun għadha tissodisfa l-kondizzjonijiet stabbiliti fl-Artikolu 4(1) jew, fejn japplikaw, il-kondizzjonijiet stabbiliti fl-Artikolu 5(2).

2. Fid-dawl tal-progress xjentifiku u tekniku, il-Kummissjoni għandha tirrivedi, u fejn ikun il-każ, temenda l-kondizzjonijiet speċifikati għas-sustanza attiva msemmija fl-Artikolu 4(3).

3. It-tiġdid ta' approvazzjoni ta' sustanza attiva għandu jkun għal 15-il sena għat-tipi ta' prodotti kollha li għalihom tapplika l-approvazzjoni, sakemm ma jkunx speċifikat perijodu iqsar fir-regolament ta' implimentazzjoni, li japprova tali tiġdid, adottat skont il-punt (a) tal-Artikolu 14(4).

Artikolu 13

Prezentazzjoni u aċċettazzjoni tal-applikazzjonijiet

1. L-applikanti li jixtiequ jgeddu l-approvazzjoni ta' sustanza attiva għal tip ta' prodott wiehed jew aktar għandhom jipprezentaw applikazzjoni lill-Aġenzija tal-anqas 550 jum qabel l-iskadenza tal-approvazzjoni. Fejn ikun hemm dati ta' skadenza differenti għal tipi ta' prodotti differenti, l-applikazzjoni għandha tiġi pprezentata tal-anqas 550 jum qabel l-ewwel data ta' skadenza.

2. Meta japplika għat-tiġdid tal-approvazzjoni tas-sustanza attiva, l-applikant għandu jipprezenta:

(a) mingħajr preġudizzju għall-Artikolu 21(1), lista tad-data kollha rilevanti rikjesta skont l-Artikolu 20 li tkun iġġenerata mill-approvazzjoni inizjali jew, skont il-każ, tiġdid preċedenti; u

(b) il-valutazzjoni tiegħu ta' jekk il-konkluzjonijiet tal-valutazzjoni inizjali jew preċedenti tas-sustanza attiva jibqgħux validi u kwalunkwe informazzjoni ta' sostenn.

3. L-applikant għandu jipprezenta wkoll l-isem tal-awtorità kompetenti tal-Istat Membru li huwa jipproponi għandu jevalwa l-applikazzjoni għat-tiġdid u jipprovi konferma bil-miktub li dik l-awtorità kompetenti taqbel tagħmel dan. Dik l-awtorità kompetenti għandha tkun l-awtorità kompetenti li tevalwa.

L-Aġenzija għandha tgħarraf lill-applikant bid-drittijiet pagabbli taht l-Artikolu 80(1), u għandha tirrifjuta l-applikazzjoni jekk l-applikant jonqos milli jhallas id-drittijiet fi żmien 30 jum. Hija għandha tinforma b'dan lill-applikant u lill-awtorità kompetenti li tevalwa.

Meta tirċievi d-drittijietpagabbli taht l-Artikolu 80(1), l-Aġenzija għandha taċċetta l-applikazzjoni u tinforma lill-applikant u lill-awtorità kompetenti li tevalwa, waqt li tindika d-data tal-aċċettazzjoni.

4. Jista' jitressaq appell, skont l-Artikolu 77, kontra d-deċiżjonijiet tal-Aġenzija taht il-paragrafu 3 ta' dan l-Artikolu.

Artikolu 14

Evalwazzjoni tal-applikazzjonijiet għat-tiġdid

1. Abbażi ta' valutazzjoni tal-informazzjoni disponibbli u tal-htieġa ta' revizzjoni tal-konklużjonijiet tal-evalwazzjoni inizjali tal-applikazzjoni għall-approvazzjoni jew, skont il-każ, it-tiġdid preċedenti, l-awtorità kompetenti li tevalwa għandha, fi żmien 90 jum mill-aċċettazzjoni ta' applikazzjoni mill-Aġenzija skont l-Artikolu 13(3), tiddeciedi jekk, fid-dawl tal-għarfien xjentifiku attwali, hijiex mehtieġa evalwazzjoni shiha tal-applikazzjoni għat-tiġdid b'kont mehud tat-tipi ta' prodotti kollha li għalihom huwa mitlub it-tiġdid.

2. Fejn l-awtorità kompetenti li tevalwa tiddeciedi li hija mehtieġa evalwazzjoni shiha tal-applikazzjoni, l-evalwazzjoni għandha titwettaq skont il-paragrafi 1, 2 u 3 tal-Artikolu 8.

Jekk l-awtorità kompetenti li tevalwa tiddeciedi li mhijiex mehtieġa evalwazzjoni shiha tal-applikazzjoni, hija għandha fi żmien 180 jum minn meta l-Aġenzija taċċeta l-applikazzjoni skont l-Artikolu 13(3), thejji u tissottometti rakkomandazzjoni lill-Aġenzija dwar it-tiġdid tal-approvazzjoni tas-sustanza attiva. Hija għandha tipprowdi lill-applikant b'kopja tar-rakkomandazzjoni tagħha.

L-awtorità kompetenti li tevalwa għandha, kemm jista' jkun malajr wara li l-Aġenzija tkun aċċettat applikazzjoni, tinnotifika lill-applikant dwar id-drittijiet li għandhom jithallsu skont l-Artikolu 80(2). L-awtorità kompetenti li tevalwa għandha tirrifjuta l-applikazzjoni jekk l-applikant jonqos li jhallas id-drittijiet fi żmien 30 jum min-notifika u għandha tinforma lill-applikant b'dan.

3. Fi żmien 270 jum minn meta tirċievi rakkomandazzjoni mill-awtorità kompetenti li tevalwa, jekk tkun wettqet evalwazzjoni shiha tal-applikazzjoni, jew 90 jum jekk le, l-Aġenzija għandha thejji u tissottometti opinjoni lill-Kummissjoni dwar it-tiġdid tal-approvazzjoni tas-sustanza attiva.

4. Il-Kummissjoni għandha, meta tirċievi l-opinjoni tal-Aġenzija, tadotta:

- (a) Regolament ta' implimentazzjoni li jipprovdi li l-approvazzjoni ta' sustanza attiva tiġġedded għal tip ta' prodott wiehed jew aktar, u b'liema kondizzjonijiet; jew
- (b) deċiżjoni ta' implimentazzjoni li l-approvazzjoni ta' sustanza attiva ma tiġġeddidx.

Dawk l-atti ta' implimentazzjoni għandhom jiġu adottati f'konformità mal-proċedura ta' eżami msemmija fl-Artikolu 82(3).

L-Artikolu 9(2) għandu jkun japplika.

5. Fejn, għal raġunijiet li l-applikant ma jkollux kontroll fuqhom, l-approvazzjoni tas-sustanza attiva x'aktarx tiskadi qabel ma tittiehed deċiżjoni dwar it-tiġdid tagħha, il-Kummissjoni għandha, permezz ta' atti ta' implimentazzjoni, tadotta deċiżjoni li tipposponi d-data ta' skadenza tal-approvazzjoni

għal perijodu biżżejjed sabiex jippermettilha teżamina l-applikazzjoni. Dawk l-atti ta' implimentazzjoni għandhom jiġu applikati skont il-proċedura konsultattiva msemmija fl-Artikolu 82(2).

6. Fejn il-Kummissjoni tiddeciedi li ma ġġeddidx jew tiddeciedi li temenda l-approvazzjoni ta' sustanza attiva għal tip ta' prodott wiehed jew aktar, l-Istati Membri, jew fil-kas ta' awtorizzazzjoni mill-Unjoni, il-Kummissjoni, għandhom jikkancelaw jew, fejn ikun xieraq, jemendaw l-awtorizzazzjonijiet ta' prodotti bijoċidali tat-tip(i) ta' prodott(i) ikkonċernat(i) li jkun fihom dik is-sustanza attiva. L-Artikoli 48 u 52 għandhom japplikaw skont il-każ.

Artikolu 15

Revizzjoni ta' approvazzjoni ta' sustanza attiva

1. Kummissjoni tista' tirrivedi l-approvazzjoni ta' sustanza attiva għal tip ta' prodott wiehed jew aktar fi kwalunkwe hin fejn ikun hemm indikazzjonijiet sinifikanti li l-kondizzjonijiet stipulati fl-Artikolu 4(1) jew, fejn applikabbli, il-kondizzjonijiet stipulati fl-Artikolu 5(2) mhumiex sodisfatti aktar. Il-Kummissjoni tista' tirrivedi wkoll l-approvazzjoni ta' sustanza attiva għal tip ta' prodott wiehed jew aktar fuq talba minn Stat Membru jekk ikun hemm indikazzjonijiet li l-użu tas-sustanza attiva fi prodotti bijoċidali jew oġġetti ttrattati jwassal għal thassib sinifikanti dwar il-periklu ta' tali prodotti bijoċidali jew oġġetti ttrattati. Il-Kummissjoni għandha tagħmel pubblikament disponibbli l-informazzjoni li tkun qed tagħmel rieżami u għandha tipprowdi lill-applikanti bl-opportunità li jipprezentaw kummenti. Il-Kummissjoni għandha tqis kif xieraq dawn il-kummenti fir-rieżami tagħha.

Fejn dawk l-indikazzjonijiet jiġu kkonfermati, il-Kummissjoni għandha tadotta Regolament ta' implimentazzjoni li jemenda l-kondizzjonijiet tal-approvazzjoni ta' sustanza attiva jew jikkancela l-approvazzjoni tagħha. Dak ir-Regolament ta' implimentazzjoni għandu jiġi adottat f'konformità mal-proċedura ta' eżami msemmija fl-Artikolu 82(3). L-Artikolu 9(2) għandu jkun japplika. Il-Kummissjoni għandha tinforma b'dan lill-applikanti inizjali għall-approvazzjoni skont il-każ.

Għal raġunijiet ta' urġenza imperattivi u debitament iġġustifikati l-Kummissjoni għandha tadotta minnufih atti ta' implimentazzjoni applikabbli f'konformità mal-proċedura msemmija fl-Artikolu 82(4).

2. Il-Kummissjoni tista' tikkonsulta lill-Aġenzija dwar kwalunkwe kwistjoni ta' natura xjentifika jew teknika relatata mal-analiżi tal-approvazzjoni ta' sustanza attiva. L-Aġenzija għandha, fi żmien 270 jum minn meta tkun saret it-talba, thejji opinjoni u tisottomettiha lill-Kummissjoni.

3. Fejn il-Kummissjoni tiddeciedi li tikkancela jew temenda l-approvazzjoni ta' sustanza attiva għal tip ta' prodott wiehed jew aktar, l-Istati Membri, jew fil-kas ta' awtorizzazzjoni mill-Unjoni, il-Kummissjoni, għandhom jikkancelaw jew, fejn ikun xieraq, jemendaw l-awtorizzazzjonijiet ta' prodotti bijoċidali tat-tip(i) ta' prodott(i) ikkonċernat(i) li jkun fihom dik is-sustanza attiva. L-Artikoli 48 u 52 għandhom japplikaw skont il-każ.

Artikolu 16

Miżuri ta' implimentazzjoni

Il-Kummissjoni tista' tadotta, permezz ta' atti ta' implimentazzjoni, miżuri dettaljati għall-implimentazzjoni tal-Artikoli 12 sa 15, li jispeċifikaw ulterjorment il-proċeduri għat-tiġdid u r-reviżjoni tal-approvazzjoni ta' sustanza attiva. Dawk l-atti ta' implimentazzjoni għandhom jiġu adottati f'konformità mal-proċedura ta' eżami msemmija fl-Artikolu 82(3).

KAPITOLU IV

PRINĊIPJI ĠENERALI RIGWARD L-AWTORIZZAZZJONI TAL-PRODOTTI BIJOĊIDALI

Artikolu 17

It-tqeghid fis-suq u l-użu ta' prodotti bijoċidali

1. Il-prodotti bijoċidali ma għandhomx jitqiegħdu fis-suq jew jintużaw sakemm ma jkunux awtorizzati skont dan ir-Regolament.

2. Applikazzjoni għall-awtorizzazzjoni għandha ssir mill-persuna jew fisem il-persuna li hija d-detentur tal-awtorizzazzjoni prospettiv.

L-applikazzjonijiet għal awtorizzazzjoni nazzjonali fi Stat Membru għandhom jiġu sottomessi lill-awtorità kompetenti ta' dak l-Istat Membru ("l-awtorità kompetenti li tircievi").

Applikazzjonijiet għal awtorizzazzjoni tal-Unjoni għandhom jiġu ppreżentati lill-Aġenzija.

3. Awtorizzazzjoni tista' tingħata għal prodott bijoċidali wiehed jew għal familja ta' prodotti bijoċidali.

4. L-awtorizzazzjoni għandha tingħata għal perijodu massimu ta' 10 snin.

5. Prodotti bijoċidali għandhom jintużaw skont it-termini u l-kondizzjonijiet tal-awtorizzazzjoni stabbiliti skont l-Artikolu 22(1) u r-rekwiżiti ta' ttikkettar u imballaġġ stipulati fl-Artikolu 69.

L-użu korrett għandu jinvolvi l-applikazzjoni razzjonali ta' għaqda fiżika, bijoloġika, kimika jew ta' miżuri oħra skont il-każ, li bihom l-użu tal-prodotti bijoċidali jiġi limitat għall-minimu mehtieg u jittieghdu l-passi ta' prekawzjoni adatti.

L-Istati Membri għandhom jieghdu l-miżuri mehtieġa sabiex jagħtu lill-pubbliku l-infomazzjoni adatta dwar il-benefiċċji u r-riskji assoċjati mal-prodotti bijoċidali u l-modi ta' kif għandu jitnaqqas l-użu tagħhom.

6. Id-detentur ta' awtorizzazzjoni għandu jinnotifika lil kull awtorità kompetenti li tkun tat awtorizzazzjoni nazzjonali għal

familja ta' prodott bijoċidali b'kull prodott fi hdan il-familja ta' prodott bijoċidali tal-inqas 30 jum qabel ma jintroduċiha fis-suq, għajr meta prodott partikolari jkun identifikat esplicitament fl-awtorizzazzjoni jew il-varjazzjoni fil-kompożizzjoni tikkonċerna biss il-pigmenti, il-fwejjah u ż-żebgħat fil-limiti tal-varjazzjonijiet permessi. In-notifika għandha tindika l-kompożizzjoni preċiża, il-marka kummerċjali u s-suffiss għan-numru tal-awtorizzazzjoni. F'każ ta' awtorizzazzjoni mill-Unjoni, id-detentur tal-awtorizzazzjoni għandu jinnotifika lill-Aġenzija u l-Kummissjoni.

7. Il-Kummissjoni għandha, permezz ta' atti ta' implimentazzjoni, tispeċifika miżuri għall-awtorizzazzjoni tal-istess prodott bijoċidali mill-istess intrapriża jew minn intrapriži differenti taht l-istess termini u kundizzjonijiet. L-att ta' implimentazzjoni għandu jiġi adottat f'konformità mal-proċedura ta' eżami msemmija fl-Artikolu 82(3).

Artikolu 18

Miżuri għall-użu sostenibbli ta' prodotti bijoċidali

Sat-18 ta' Lulju 2015 il Kummissjoni għandha, fuq il-baži tal-esperjenza miksuba bl-applikazzjoni ta' dan ir-Regolament, tippreżenta lill-Parlament Ewropew u lill-Kunsill rapport dwar kif dan ir-Regolament jikkontribwixxi għal użu sostenibbli tal-prodotti bijoċidali, inkluż dwar il-htieġa li jiddaħhlu miżuri addizzjonali, b'mod partikolari għall-utenti professjonali, biex jitnaqqsu r-riskji li jinholqu għas-saħħa tal-bniedem, għas-saħħa tal-annimali u għall-ambjent mill-prodotti bijoċidali. Dan ir-rapport għandu, inter alia, jeżamina:

- il-promozzjoni tal-aħjar prattika bħala mezz tat-tnaqqis tal-prodotti bijoċidali għall-minimu;
- l-approċċi l-iktar effettivi għall-monitoraġġ tal-użu tal-prodotti bijoċidali;
- l-iżvilupp u l-applikazzjoni ta' prinċipji tal-ġestjoni ta' annimali dannużi fir-rigward tal-użu tal-prodotti bijoċidali;
- ir-riskji li johloq l-użu tal-prodotti bijoċidali f'żoni speċifiċi bħal skejġel, postijiet tax-xogħol, kindergartens, spazji pubbliċi, ċentri ta' kura ġerjatrika jew fil-vicinanza tal-ilma tal-wieċ jew ilma tal-qieġ u jekk hemmx htieġa ta' miżuri addizzjonali biex jindirizzaw dawk ir-riskji;
- ir-rwol li r-rendiment aħjar tal-apparat li jintuża għall-applikazzjoni tal-prodotti bijoċidali jista' jkollu rigward l-użu sostenibbli.

Fuq il-baži ta' dak ir-rapport, il-Kummissjoni għandha, jekk ikun il-każ, tissottometti proposta għall-adozzjoni skont il-proċedura leġislattiva ordinarja.

Artikolu 19

Kondizzjonijiet għall-ghotja ta' awtorizzazzjoni

1. Prodott bijoċidali għajr dawk eliġibbli għal proċedura ta' awtorizzazzjoni simplifikata f'konformità mal-Artikolu 25 għandu jiġi awtorizzat sakemm jiġu sodisfatti l-kondizzjonijiet li ġejjin:

- (a) is-sustanzi attivi jkunu approvati għat-tip ta' prodott rilevanti u tkun sodisfatta kwalunkwe kondizzjoni speċifikata għal dawk is-sustanzi attivi;
- (b) jiġi stabbilit skont il-prinċipji komuni għall-evalwazzjoni tad-dossiers għall-prodotti bijoċidali stipulati fl-Anness VI, li l-prodott bijoċidali, meta jintuża kif inhu awtorizzat u jitqiesu l-fatturi msemmija fil-paragrafu 2 ta' dan l-Artikolu, ikun jissodisfa l-kriterji li ġejjin:
- (i) il-prodott bijoċidali huwa effikaċi biżżejjed;
- (ii) il-prodott bijoċidali ma għandu l-ebda effett mhux aċċettabbli fuq l-organizmi fil-mira, b'mod partikolari rezistenza mhux aċċettabbli jew rezistenza indiretta jew sofferenza u wġiġh żejjed għall-vertebrati;
- (iii) il-prodott bijoċidali ma għandu l-ebda effett mhux aċċettabbli immedjat jew li jdum, hu nnifsu u lanqas bhala riżultat tar-residwi tiegħu, fuq is-saħha tal-bniedem, inkluża s-saħha ta' gruppi vulnerabbli, jew tal-annimali, direttament jew permezz tal-ilma tax-xorb, l-ikel, l-għalf, l-arja, jew permezz ta' effetti indiretti oħrajn;
- (iv) il-prodott bijoċidali ma għandu l-ebda effett mhux aċċettabbli minnu nnifsu, jew minhabba r-residwi tiegħu, fuq l-ambjent fejn b'mod partikolari jitqiesu l-kunsiderazzjonijiet li ġejjin:
- id-destin jew id-distribuzzjoni tal-prodott bijoċidali fl-ambjent;
 - il-kontaminazzjoni tal-ilma tal-wiċċ (inklużi l-ilmijiet tal-estwarji u tal-baħar), l-ilma ta' taħt l-art u l-ilma tax-xorb, l-ajru u l-hamrija, b'kont meħud ta' postijiet imbiegħda mill-użu tiegħu wara trasport ambjentali fit-tul;
 - l-impatt tal-prodott bijoċidali fuq l-organizmi li mhumiex fil-mira;
 - l-impatt tal-prodott bijoċidali fuq il-bijodiversità u l-ekosistema;

(c) l-identità kimika, il-kwantità u l-ekwivalenza teknika tas-sustanzi attivi fil-prodott bijoċidali u, fejn ikun il-każ, kwalunkwe impurità tossikoloġika jew ekotossikoloġika sinifikanti u rilevanti u sustanzi li mhumiex attivi, u r-residwi tiegħu ta' sinifikat tossikoloġiku jew ambjentali, li jirriżultaw minn użi mhux awtorizzati, jistgħu jiġu ddeterminati skont il-htigijiet rilevanti fl-Annessi II u III;

(d) il-proprietajiet fiżiċi u kimiċi tal-prodott bijoċidali jkunu ġew stabbiliti u meqjusa aċċettabbli għall-finijiet tal-użu adatt u t-trasport tal-prodott;

(e) fejn ikun il-każ, ġew stabbiliti limiti massimi tar-residwi għall-ikel u l-għalf fir-rigward tas-sustanzi attivi li jinsabu fi prodott bijoċidali f'konformità mar-Regolament tal-Kunsill (KEE) Nru 315/93 tat-8 ta' Frar 1993 li jistabbilixxi proċeduri tal-Komunità għall-kontaminanti fl-ikel ⁽¹⁾, ir-Regolament (KE) Nru 1935/2004 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tas-27 ta' Ottubru 2004 dwar materjali u oġġetti maħsuba biex jiġu f'kontatt mal-ikel ⁽²⁾, Regolament (KE) Nru 396/2005 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tat-23 ta' Frar 2005 dwar il-livelli massimi ta' residwu ta' pesticidi fi jew fuq ikel u għalf li joriġina minn pjanti u annimali ⁽³⁾, ir-Regolament (KE) Nru 470/2009 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tas-6 ta' Mejju 2009 li jistabbilixxi l-proċeduri Komunitarji għall-istabbiliment ta' limiti ta' residwi ta' sustanzi farmakoloġikament attivi fl-oġġetti tal-ikel li joriġinaw mill-annimali ⁽⁴⁾ jew id-Direttiva 2002/32/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tas-7 ta' Mejju 2002 dwar sustanzi mhux mixtieqa fl-għalf tal-annimali ⁽⁵⁾;

(f) fejn jintużaw nanomaterjali f'dak il-prodott, ir-riskju għas-saħha tal-bniedem, għas-saħha tal-annimali u għall-ambjent ikun ġie vvalutat separatament.

2. L-evalwazzjoni ta' jekk prodott bijoċidali jissodisfa l-kriterji stabbiliti fil-punt (b) tal-paragrafu 1 għandha tiehu kont tal-fatturi li ġejjin:

- (a) l-aġġar każ b'mod realistiku tal-kondizzjonijiet li fihom jista' jintuża l-prodott bijoċidali;
- (b) il-mod kif jistgħu jintużaw oġġetti ttrattati bil-prodott bijoċidali jew li jkun fihom il-prodott bijoċidali;
- (c) il-konsegwenzi tal-użu u r-rimi tal-prodott bijoċidali;
- (d) effetti kumulattivi;
- (e) effetti sinerġistiċi.

3. Prodott bijoċidali għandu jiġi awtorizzat biss għall-użi li għalihom tkun ġiet ippreżentata informazzjoni skont l-Artikolu 20.

⁽¹⁾ ĠU L 37, 13.2.1993, p. 1

⁽²⁾ ĠU L 338, 13.11.2004, p. 4.

⁽³⁾ ĠU L 70, 16.3.2005, p. 1.

⁽⁴⁾ ĠU L 152, 16.6.2009, p. 11.

⁽⁵⁾ ĠU L 140, 30.5.2002, p. 10.

4. Prodott bijoċidali ma ghandux ikun awtorizzat ghat-tqeghid fis-suq għall-użu mill-pubbliku generali fejn:

(a) ikun jissodisfa l-kriterji skont id-Direttiva 1999/45/KE għall-klassifikazzjoni bħala:

- tossiku jew, tossiku hafna;
- kategorija 1 jew 2 tal-karċinogeni;
- kategorija 1 jew 2 tal-mutageni; jew
- tossiku għall-kategorija 1 jew 2 tar-riproduzzjoni;

(b) ikun jilhaq il-kriterji skont ir-Regolament (KE) Nru 1272/2008 għall-klassifikazzjoni bħala:

- kategorija 1 jew 2 jew 3 ta' tossiċità orali akuta;
- kategorija 1 jew 2 jew 3 ta' tossiċità dermali akuta;
- kategorija 1 jew 2 jew 3 ta' tossiċità man-nifs akuta (gassijiet u trab/raxx);
- kategorija 1 jew 2 ta' tossiċità man-nifs akuta (fwar);
- kategorija 1 A jew 1B tal-karċinogeni;
- kategorija 1 A jew 1B tal-mutageni; jew
- kategorija 1 A jew 1B ta' tossiċità għar-riproduzzjoni;

(c) ikun jilhaq il-kriterji li jiddeterminaw li l-prodott huwa PBT jew vPvB skont l-Anness XIII għar-Regolament (KE) Nru 1907/2006;

(d) għandu proprjetajiet li jiddisturbaw is-sistema endokrinali; jew

(e) ikun żviluppa effetti newrotossici jew immunotossici.

5. Minkejja l-paragrafi 1 u 4, prodott bijoċidali jista' jiġi awtorizzat meta l-kondizzjonijiet stabbiliti fil-paragrafu 1(b)(iii) u (iv) ma jkunux sodisfatti għal kollox, jew jista' jiġi awtorizzat għat-tqeghid għad-disponibbiltà fis-suq għall-użu mill-pubbliku generali meta l-kriterji msemmijin fil-paragrafu 4(c) ikunu sodisfatti, f'każ li n-nuqqas ta' awtorizzazzjoni tal-prodott bijoċidali jirriżulta f'impatti negattivi sproporzjonati għas-soċjetà meta mqabbel mar-riskji għas-saħħa tal-bniedem, għas-saħħa tal-annimali jew għall-ambjent li jirriżultaw mill-użu tal-prodott bijoċidali bil-kondizzjonijiet stabbiliti fl-awtorizzazzjoni.

L-użu ta' kwalunkwe prodott bijoċidali awtorizzat skont dan il-paragrafu għandu jkun suġġett għal miżuri xierqa għat-tnaqqis tar-riskji biex jiġi żgurat li l-espożizzjoni tal-bnedmin u tal-ambjent għal dak il-prodott bijoċidali tkun minimizzata. L-użu ta' prodott bijoċidali awtorizzat skont dan il-paragrafu għandu jkun ristrett għall-Istati Membri fejn tkun sodisfatta l-kondizzjoni tal-ewwel subparagrafu.

6. Fil-każ ta' familja ta' prodotti bijoċidali, jista' jkun permess tnaqqis fil-perċentwali ta' sustanza attiva waħda jew aktar, u/jew varjazzjoni fil-perċentwali ta' sustanza mhux attiva waħda jew iżjed, u/jew is-sostituzzjoni ta' sustanza mhux attiva waħda jew iżjed minn sustanzi speċifikati oħra li jipprezentaw l-istess riskju jew inqas riskju. Id-dikjarazzjonijiet tal-klassifikazzjoni, tal-periklu u prekawzjonarji għal kull prodott fil-familja ta' prodotti bijoċidali għandha tkun l-istess (bl-eċċezzjoni ta' familja ta' prodotti bijoċidali li tinkludi konċentrat għal użu professjonali u prodotti lesti sabiex jintużaw miksuba billi jiżdied solvent ma' dak il-konċentrat).

Familja ta' prodotti bijoċidali għandha tiġi awtorizzata biss jekk il-prodotti bijoċidali fi hdanha, b'kont mehud tal-varjazzjonijiet permessi msemmija fl-ewwel subparagrafu, ikunu mistennija li jikkonformaw mal-kondizzjonijiet stabbiliti fil-paragrafu 1.

7. Fejn ikun il-każ, id-detentur prospettiv tal-awtorizzazzjoni jew ir-rappreżentant tiegħu għandu japplika għall-istabbiliment tal-limiti massimi tar-residwi rigward is-sustanzi attivi li jinsabu fi prodott bijoċidali f'konformità mar-Regolament (KEE) Nru 315/93, ir-Regolament (KE) Nru 1935/2004, ir-Regolament (KE) Nru 396/2005, ir-Regolament (KE) Nru 470/2009 jew id-Direttiva 2002/32/KE.

8. Fejn, għal sustanzi attivi koperti mill-Artikolu 10(1)(a) tar-Regolament (KE) Nru 470/2009, l-ebda limitu massimu ta' residwi ma gie stabbilit skont l-Artikolu 9 ta' dak ir-Regolament fil-hin tal-approvazzjoni tas-sustanza attiva, jew meta limitu stabbilit skont l-Artikolu 9 ta' dak ir-Regolament jehtieg li jiġi emendat, il-limitu massimu ta' residwi għandu jkun stabbilit jew emendat skont il-proċedura msemmija fl-Artikolu 10(1)(b) ta' dak ir-Regolament.

9. Fejn prodott bijoċidali huwa intenzjonat għall-applikazzjoni diretta fuq il-partijiet esterni tal-ġisem tal-bniedem (il-gilda, is-sistema tax-xagħar, id-dwiefer, ix-xufftejn u l-organi ġenitali esterni), jew mas-snien u l-membrani mukużi tal-kavità orali, ma għandu jkun fih ebda sustanza mhux attiva li ma tistax tiġi inkluża fi prodott kozmetiku skont ir-Regolament (KE) Nru 1223/2009.

Artikolu 20

Rekwiżiti għall-applikazzjonijiet għall-awtorizzazzjoni

1. L-applikant għal awtorizzazzjoni għandu jissottometti d-dokumenti li ġejjin flimkien mal-applikazzjoni:

(a) għal prodotti bijoċidali għajr prodotti bijoċidali li jissodisfaw il-kondizzjonijiet stabbiliti fl-Artikolu 25:

(i) dossier jew ittra ta' aċċess għall-prodott bijoċidali li jissodisfa/tissodisfa r-rekwiżiti stabbiliti fl-Anness III;

(ii) sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott bijoċidali inkluża l-informazzjoni msemmija fil-punti (a), (b) u (e) sa (q) tal-Artikolu 22(2), skont kif japplika;

- (iii) dossier jew ittra ta' aċċess għall-prodott bijoċidali li jissodisfaw ir-rekwiżiti stabbiliti fl-Anness II għal kull sustanza attiva fil-prodott bijoċidali;
- (b) għal prodotti bijoċidali li l-applikant iqis li jissodisfaw il-kondizzjonijiet stabbiliti fl-Artikolu 25:
- (i) sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott bijoċidali kif imsemmi fil-punt (a)(ii) ta' dan il-paragrafu;
- (ii) data dwar l-effikaċja; u
- (iii) kwalunkwe informazzjoni rilevanti oħra b'appoġġ għall-konkluzjoni li l-prodott bijoċidali jissodisfa l-kondizzjonijiet stabbiliti fl-Artikolu 25.
2. L-awtorità kompetenti li tirċievi tista' tehtieg li l-applikazzjonijiet għal awtorizzazzjoni nazzjonali jiġu sottomessi f'lingwa uffiċjali wahda jew aktar tal-Istat Membru fejn tkun tinsab dik l-awtorità kompetenti.
3. Għal applikazzjonijiet għal awtorizzazzjonijiet tal-Unjoni pprezentati skont l-Artikolu 43, l-applikant għandu jipprezenta s-sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott bijoċidali msemmi fil-punt (ii) tal-paragrafu (1)(a) ta' dan l-Artikolu f'wahda mil-lingwi uffiċjali tal-Unjoni aċċettata mill-awtorità kompetenti li tevalwa meta ssir l-applikazzjoni u fil-lingwi uffiċjali kollha tal-Unjoni qabel l-awtorizzazzjoni tal-prodott bijoċidali.

Artikolu 21

Derogi mir-rekwiżiti tad-data

1. B'deroga mill-Artikolu 20, l-applikant mhux mehtieg jipprovdi d-data mehtiega taht dak l-Artikolu meta tkun tapplika kwalunkwe wahda minn dawn li ġejjin:
- (a) id-data mhux mehtiega minhabba l-espożizzjoni assoċjata mal-użi proposti;
- (b) xjentifikament ma hemmx il-htiega li tiġi pprovdata d-data; jew
- (c) teknikament mhuwix possibbli li tiġi ġġenerata d-data.
2. L-applikant jista' jipproponi li jadatta r-rekwiżiti tad-data tal-Artikolu 20 skont l-Anness IV. Il-ġustifikazzjoni għall-adattamenti proposti għar-rekwiżiti tad-data għandha tiġi ddikjarata b'mod ċar fl-applikazzjoni b'referenza għar-regoli speċifiċi fl-Anness IV.
3. Sabiex tiġi żgurata l-applikazzjoni armonizzata tal-paragrafu 1(a) ta' dan l-Artikolu, il-Kummissjoni tinghata s-setgħa li tadotta atti delegati skont l-Artikolu 83 li jispeċifikaw il-kriterji li jiddefinixxu meta l-espożizzjoni assoċjata mal-użi proposti tkun tiġġustifika l-adattament tar-rekwiżiti tad-data tal-Artikolu 20.

Artikolu 22

Kontenut tal-awtorizzazzjoni

1. Awtorizzazzjoni għandha tistipula t-termini u l-kondizzjonijiet relatati mat-tqeghid fis-suq u l-użu tal-prodott bijoċidali uniku jew tal-familja ta' prodotti bijoċidali u tinkludi sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott bijoċidali.
2. Minghajr preġudizzju għall-Artikoli 66 u 67, is-sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott bijoċidali għal prodott bijoċidali uniku jew, fil-każ ta' familja ta' prodotti bijoċidali, il-prodotti bijoċidali fi hdan dik il-familja ta' prodotti bijoċidali, għandu jinkludi l-informazzjoni li ġejja:
- (a) l-ismijiet kummerċjali tal-prodott bijoċidali;
- (b) l-isem u l-indirizz tad-detentur tal-awtorizzazzjoni;
- (c) id-data tal-awtorizzazzjoni u d-data ta' skadenza tagħha;
- (d) in-numru tal-awtorizzazzjoni tal-prodott bijoċidali, flimkien ma', fil-każ ta' familja ta' prodotti bijoċidali, is-suffissi applikati għall-prodotti bijoċidali individwali fil-familja ta' prodotti bijoċidali;
- (e) il-kompożizzjoni kwalitattiva u kwantitattiva f'termini ta' sustanzi attivi u li mhumiex attivi, fejn l-għarfien dwarhom huwa essenzjali għall-użu adatt tal-prodotti bijoċidali; fil-każ ta' familja ta' prodotti bijoċidali, il-kompożizzjoni kwantitattiva għandha tindika l-perċentwali minima u massima għal kull sustanza attiva u mhux attiva, fejn il-perċentwali minima indikata għal ċerti sustanzi tista' tkun 0 %;
- (f) il-manifatturi ta' prodotti bijoċidali (ismijiet u indirizzi inkluż il-lok tas-siti tal-manifattura);
- (g) il-manifatturi tas-sustanzi attivi (ismijiet u indirizzi inkluż il-lok tas-siti tal-manifattura);
- (h) it-tip ta' formulazzjoni tal-prodott bijoċidali;
- (i) id-dikjarazzjonijiet dwar periklu u prekawzjonarji;
- (j) it-tip ta' prodott u, fejn rilevanti, deskrizzjoni preċiża tal-użu awtorizzat;
- (k) organizzmi dannużi mmirati;
- (l) l-applikazzjoni u l-istruzzjonijiet għall-użu;
- (m) il-kategoriji tal-utenti;
- (n) id-dettalji dwar l-effetti negattivi diretti jew indiretti li x'aktarx ikun hemm u l-istruzzjonijiet għall-ewwel għajnuma u miżuri ta' emerġenza għall-protezzjoni tal-ambjent;

- (o) l-istruzzjonijiet għar-rimi sikur tal-prodott u l-imballaġġ tiegħu;
- (p) il-kondizzjonijiet tal-ħżin u t-tul tal-hajja fuq l-ixkaffa tal-prodott bijoċidali taħt il-kondizzjonijiet normali tal-ħżin;
- (q) fejn rilevanti, informazzjoni oħra dwar il-prodott bijoċidali.

Artikolu 23

Valutazzjoni komparattiva tal-prodotti bijoċidali

1. L-awtorità kompetenti li tirċievi jew, f'każ ta' evalwazzjoni ta' applikazzjoni għal awtorizzazzjoni tal-Unjoni, l-awtorità kompetenti li tevalwa, għandha twestaq valutazzjoni komparattiva bhala parti mill-evalwazzjoni ta' applikazzjoni għall-awtorizzazzjoni jew it-tiġdid ta' awtorizzazzjoni ta' prodott bijoċidali li jkun fih sustanza attiva li tkun kandidata għas-sostituzzjoni skont l-Artikolu 10(1).

2. Ir-riżultati tal-valutazzjoni komparattiva għandhom jintbagħtu, mingħajr dewmien, lill-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri l-oħra u lill-Aġenzija u, f'każ ta' evalwazzjoni ta' applikazzjoni għal awtorizzazzjoni tal-Unjoni, lill-Kummissjoni wkoll.

3. L-awtorità kompetenti li tirċievi jew, f'każ ta' deċiżjoni dwar applikazzjoni għal awtorizzazzjoni tal-Unjoni, il-Kummissjoni għandha tipprojbixxi jew tirrestringi t-tqegħid fis-suq jew l-użu ta' prodott bijoċidali li jkun fih sustanza attiva li tkun kandidata għas-sostituzzjoni fejn il-valutazzjoni komparattiva skont l-Anness VI ("valutazzjoni komparattiva") turi li ż-żewġ kriterji li ġejjin jiġu sodisfatti:

- (a) għall-użi speċifikati fl-applikazzjoni, prodott bijoċidali awtorizzat iehor jew metodu ta' kontroll jew ta' prevenzjoni mhux kimiku li diġà jeżisti li jipprezenta riskju ferm aktar baxx b'mod ġenerali għas-saħha tal-bniedem, għas-saħha tal-annimali u għall-ambjent, huwa effettiv biżżejjed u ma jipprezenta l-ebda żvantaġġ iehor sinifikanti ekonomiku jew Prattiku;
- (b) id-diversità kimika tas-sustanzi attivi hija adegwata sabiex kemm jista' jkun tnaqqas l-okkorrenza tar-reżistenza fl-organizmu ta' hsara fil-mira.

4. B'deroga mill-paragrafu 1, prodott bijoċidali li jkun fih sustanza attiva li tkun kandidat għas-sostituzzjoni tista' tiġi awtorizzata għal perijodu sa erba' snin mingħajr valutazzjoni komparattiva f'każijiet eċċezzjonali fejn huwa meħtieġ li l-ewwel tinkiseb l-esperjenza permezz tal-użu fil-prattika ta' dak il-prodott.

5. Fejn il-valutazzjoni komparattiva tinvolvi kwistjoni li, minhabba d-daqs jew il-konsegwenzi tagħha, tiġi indirizzata ahjar fil-livell tal-Unjoni, b'mod partikolari fejn tkun rilevanti

għal zewġ awtoritajiet kompetenti jew aktar, l-awtorità kompetenti li tirċievi tista' tirriferi l-kwistjoni lill-Kummissjoni għal deċiżjoni. Il-Kummissjoni għandha tadotta dik id-deċiżjoni permezz ta' atti ta' implimentazzjoni skont il-proċedura ta' eżami msemmija fl-Artikolu 82(3).

Il-Kummissjoni tingħata s-setgħa li tadotta atti delegati skont l-Artikolu 83 waqt li tispeċifika l-kriterji biex ikun iddeterminat meta l-valutazzjonijiet komparattivi jinvolvu mistoqsijiet li jistgħu jiġu indirizzati ahjar fil-livell tal-Unjoni u l-proċeduri għal tali valutazzjonijiet komparattivi.

6. Minkejja l-Artikolu 17(4), u mingħajr preġudizzju għall-paragrafu 4 ta' dan l-Artikolu, awtorizzazzjoni għal prodott bijoċidali li jkun fih sustanza attiva li tkun kandidat għas-sostituzzjoni għandha tingħata għal perijodu li ma jaqbiżx il-hames snin u tiġġedded għal perijodu li ma jaqbiżx il-hames snin.

7. Fejn jiġi deċiż li l-użu ta' prodott bijoċidali ma għandux jiġi awtorizzat jew li għandu jiġi ristrett skont il-paragrafu 3, dak it-thassir jew l-emendar tal-awtorizzazzjoni għandhom isiru effettivi erba' snin wara dik id-deċiżjoni. Madankollu, meta l-approvazzjoni tas-sustanza attiva li titqies bhala kandidat għas-sostituzzjoni tiskadi f'data aktar bikrija, il-kancellazzjoni tal-awtorizzazzjoni għandha ssir effettiva f'dik id-data aktar bikrija.

Artikolu 24

Noti ta' gwida teknika

Il-Kummissjoni għandha tfassal noti ta' gwida teknika sabiex tiffacilita l-implimentazzjoni ta' dan il-Kapitolu, b'mod partikolari l-Artikoli 22(2) u 23(3).

KAPITOLU V

PROĊEDURA TA' AWTORIZZAZZJONI SIMPLIFIKATA

Artikolu 25

Eliġibbiltà għall-proċedura ta' awtorizzazzjoni simplifikata

Għal prodotti bijoċidali eliġibbli, applikazzjoni għall-awtorizzazzjoni tista' ssir taħt il-proċedura ta' awtorizzazzjoni simplifikata. Prodott bijoċidali għandu jkun eliġibbli jekk jiġu sodisfatti l-kondizzjonijiet kollha li ġejjin:

- (a) is-sustanzi attivi kollha li jinsabu fil-prodott bijoċidali jidhru fl-Anness I u jissodisfaw kwalunkwe restrizzjoni speċifikata f'dak l-Anness;
- (b) il-prodott bijoċidali ma jkun fih ebda sustanza ta' thassib;
- (c) il-prodott bijoċidali ma jkunx fih ebda nanomaterjal;
- (d) il-prodott bijoċidali huwa effikaci biżżejjed; u
- (e) it-tqandil tal-prodott bijoċidali u l-użu intenzjonat tiegħu ma jeħtieġux tagħmir protettiv personali.

Artikolu 26

Proċedura applikabbli

1. L-applikanti li jfittxu l-awtorizzazzjoni ta' prodott bijoċidali li jissodisfa l-kondizzjonijiet tal-Artikolu 25 għandhom jippreżentaw applikazzjoni lill-Aġenzija u jinformatu bl-isem tal-awtorità kompetenti tal-Istat Membru li hija tippromponi għandu jevalwa l-applikazzjoni u għandhom jipprovdu konferma bil-miktub li dik l-awtorità kompetenti taqbel li tagħmel dan. Dik l-awtorità kompetenti għandha tkun l-awtorità kompetenti li tevalwa.

2. L-awtorità kompetenti li tevalwa għandha tinforma lill-applikant bid-drittijiet pagabbli skont l-Artikolu 80(2) u għandha tirrifjuta l-applikazzjoni jekk l-applikant jonqos milli jhallas id-drittijiet fi żmien 30 jum. Hija għandha tinforma lill-applikant b'dan.

Malli tirċievi d-drittijiet pagabbli taht l-Artikolu 80(2), l-awtorità kompetenti li tevalwa għandha taċċetta l-applikazzjoni u tinforma lill-applikant b'dan, waqt li tindika d-data tal-aċċettazzjoni.

3. Fi żmien 90 jum minn meta l-Aġenzija taċċetta applikazzjoni, l-awtorità kompetenti li tevalwa għandha tawtorizza l-prodott bijoċidali jekk tkun sodisfatta li l-prodott jissodisfa l-kondizzjonijiet stabbiliti fl-Artikolu 25.

4. Fejn l-awtorità kompetenti li tevalwa tqis li l-applikazzjoni mhijiex kompluta, hija għandha tinforma lill-applikant dwar liema informazzjoni addizzjonali hija meħtieġa u għandha tistabbilixxi limitu ta' żmien raġonevoli sabiex tintbagħat dik l-informazzjoni. Dak il-limitu ta' żmien m'għandux normalment jeċċedi d-90 jum.

L-awtorità kompetenti li tevalwa għandha, fi żmien 90 jum minn meta tirċievi l-informazzjoni addizzjonali, tawtorizza l-prodott bijoċidali jekk tkun sodisfatta, abbażi tal-informazzjoni addizzjonali li tkun giet ippreżentata, li dak il-prodott jissodisfa r-rekwiżiti stabbiliti fl-Artikolu 25.

L-awtorità kompetenti li tevalwa għandha tirrifjuta l-applikazzjoni jekk l-applikant jonqos milli jibgħat l-informazzjoni mitluba fi żmien l-iskadenza u għandha tinforma lill-applikant b'dan. Ftali każijiet, fejn id-drittijiet ikunu thallsu, parti mid-drittijiet mhallsa skont l-Artikolu 80(2) għandhom jiġu rimborżati.

Artikolu 27

It-tqegħid fis-suq tal-prodotti bijoċidali awtorizzati skont il-proċedura ta' awtorizzazzjoni simplifikata

1. Prodott bijoċidali awtorizzat skont l-Artikolu 26 jista' jitqiegħed fis-suq fl-Istati Membri kollha mingħajr il-ħtieġa ta' rikonossiment reċiproku. Madankollu, id-detentur tal-awtorizzazzjoni għandu jinnotifika lil kull Stat Membru mhux iktar tard minn 30 jum qabel ma jintroduċi l-prodott bijoċidali fis-suq fit-territorju ta' dak l-Istat Membru u għandu juża l-lingwa

jew lingwi uffiċjali ta' dak l-Istat Membru fit-tikkettar tal-prodott, sakemm dak l-Istat Membru ma jipprevedix mod ieħor.

2. Fejn Stat Membru minbarra dak tal-awtorità kompetenti li tevalwa jqis li prodott bijoċidali awtorizzat skont l-Artikolu 26 ma jkun għie notifikat jew ittikkettjat skont il-paragrafu 1 ta' dan l-Artikolu jew ma jilhaqx ir-rekwiżiti tal-Artikolu 25, huwa jista' jirrifiri dik il-kwistjoni lill-grupp ta' koordinazzjoni stabbilit skont l-Artikolu 35(1). L-Artikolu 35(3) u l-Artikolu 36 għandhom japplikaw *mutatis mutandis*.

Fejn Stat Membru jkollu raġunijiet validi sabiex iqis li prodott bijoċidali awtorizzat skont l-Artikolu 26 ma jilhaqx il-kriterji stabbiliti fl-Artikolu 25 u ma tkunx għada ttiehdet deċiżjoni skont l-Artikolu 35 u 36, dak l-Istat Membru jista' jirrestringi jew jipprojbixxi b'mod proviżorju it-tqegħid fuq is-suq jew l-użu ta' dak il-prodott fit-territorju tiegħu.

Artikolu 28

Emendament tal-Anness I

1. Il-Kummissjoni tingħata s-setgħa li tadotta atti delegati skont l-Artikolu 83 għall-emendar tal-Anness I, wara li tirċievi l-opinjoni tal-Aġenzija, sabiex jinkludi sustanzi attivi sakemm ikun hemm evidenza li ma jwasslu għal thassib skont il-paragrafu 2 ta' dan l-Artikolu.

2. Sustanzi attivi jwasslu għal thassib meta:

(a) jilhaq il-kriterji għall-klassifikazzjoni skont ir-Regolament (KE) Nru 1272/2008 bħala:

- splussiv/fjammabbli hafna;
- perossidu organiku;
- kategorija 1, 2 jew 3 ta' tossiċità akuta;
- kategorija 1 A, 1B jew 1C ta' korrożiv; sensitizzatur respiratorju;
- sensitizzatur tal-gilda;
- kategorija 1 jew 2 tal-mutaġeni ta' ċellula mikrobika;
- kategorija 1 jew 2 tal-karcinoġeni;
- kategorija 1, jew 2 ta' tossiċità riproduttiva umana jew b'effetti fuq jew permezz tat-treddigh;
- tossiċità f'organi mmirati speċifikament permezz ta' espożizzjoni unika jew ripetuta; jew
- kategorija 1 akuta ta' tossiċità għall-hajja akkwatika;

(b) jissodisfaw kwalunkwe mill-kriterji ta' sostituzzjoni stabbiliti fl-Artikolu 10(1); jew

(c) ikollhom proprjetajiet newrotossici jew immunotossici.

Sustanzi attivi jistgħu jwasslu għal thassib, anke jekk l-ebda wiehed mill-kriterji speċifiċi fil-punti (a) sa (c) ma jintlahqu, fejn livell ta' thassib ekwivalenti għal dak li jirriżulta mill-punti (a) sa (c) jista' jintwera b'mod raġonevoli abbażi ta' informazzjoni affidabbli.

3. Il-Kummissjoni tingħata wkoll is-setgħa li tadotta atti delegati skont l-Artikolu 83, għall-emendar tal-Anness I, wara li tircievi l-opinjoni tal-Aġenzija, sabiex tirringringi jew tneħhi l-entrata għal sustanza attiva jekk ikun hemm evidenza li l-prodotti bijoċidali li fihom dik is-sustanza ma jissodisfawx, f'ċerti ċirkostanzi, il-kondizzjonijiet stabbiliti fis-subparagrafu preċedenti jew fil-paragrafu 1 ta' dan l-Artikolu jew fl-Artikolu 25. Fejn ikun meħtieġ hekk għal raġunijiet imperattivi ta' urġenza, il-proċedura prevista fl-Artikolu 84 għandha tapplika għal atti ddelegati adottati skont dan il-paragrafu.

4. Il-Kummissjoni għandha tapplika l-paragrafu 1 jew 2 bl-inizjattiva tagħha stess jew fuq talba ta' operatur ekonomiku jew Stat Membru bil-provvediment tal-evidenza meħtieġa kif imsemmi f'dawk il-paragrafi.

Kull meta l-Kummissjoni temenda l-Anness I hija għandha tadotta att delegat separat fir-rigward ta' kull sustanza.

5. Il-Kummissjoni tista' tadotta atti ta' implimentazzjoni li jispeċifikaw aktar il-proċeduri li wiehed għandu jsegwi fir-rigward ta' emenda tal-Anness I. Dawk l-atti ta' implimentazzjoni għandhom jiġu adottati b' konformità mal-proċedura ta' eżami msemmija fl-Artikolu 82(3).

KAPITOLU VI

AWTORIZZAZZJONIJIET NAZZJONALI TAL-PRODOTTI BIJOĊIDALI

Artikolu 29

Sottomissjoni u validazzjoni tal-applikazzjonijiet

1. L-applikanti li jixtiequ japplikaw għal awtorizzazzjoni nazzjonali skont l-Artikolu 17 għandhom jipprezentaw applikazzjoni lill-awtorità kompetenti li tircievi. L-awtorità kompetenti li tircievi għandha tinforma lill-applikant bid-drittijiet pagabbli skont l-Artikolu 80(2), u għandha tirrifjuta l-applikazzjoni jekk l-applikant jonqos milli jhallas id-drittijiet fi żmien 30 jum. Hija għandha tinforma lill-applikant b'dan. Malli tircievi d-drittijiet pagabbli taħt l-Artikolu 80(2), l-awtorità kompetenti li tircievi għandha taċċetta l-applikazzjoni u tinforma lill-applikant b' dan, waqt li tindika d-data tal-aċċettazzjoni.

2. Fi żmien 30 jum mill-aċċettazzjoni, l-awtorità kompetenti li tircievi għandha tivvalida l-applikazzjoni jekk din tkun konformi mar-rekwiżiti li ġejjin:

(a) l-informazzjoni rilevanti msemmija fl-Artikolu 20 tkun giet sottomessa; u

(b) l-applikant jiddikjara li ma jkunx applika għand l-ebda awtorità kompetenti oħra għal awtorizzazzjoni nazzjonali għall-istess prodott bijoċidali għall-istess użu jew uzi;

Fil-kuntest tal-validazzjoni msemmija fl-ewwel subparagrafu, l-awtorità kompetenti li tircievi ma għandhiex tagħmel valutazzjoni tal-kwalità jew tal-adegwatezza tad-data jew ġustifikazzjonijiet mogħtija.

3. Fejn l-awtorità kompetenti li tircievi tqis li l-applikazzjoni mhijiex kompluta, hija għandha tinforma lill-applikant dwar liema informazzjoni addizzjonali hija meħtieġa għall-validazzjoni tal-applikazzjoni u għandha tiffissa limitu ta' żmien raġonevoli għas-sottomissjoni ta' dik l-informazzjoni. Dak il-limitu ta' żmien m'għandux normalment jeċċedi d-90 jum.

L-awtorità kompetenti li tircievi għandha, fi żmien 30 jum minn meta tircievi l-informazzjoni addizzjonali, tivvalida l-applikazzjoni jekk hi tiddetermina li dik l-informazzjoni addizzjonali li tkun giet sottomessa tkun suffiċjenti sabiex jiġu sodisfatti r-rekwiżiti stabbiliti fil-paragrafu 2.

L-awtorità kompetenti li tircievi għandha tirrifjuta l-applikazzjoni jekk l-applikant jonqos milli jissottometti l-informazzjoni mitluba fi żmien l-iskadenza u għandha tinforma lill-applikant b'dan.

4. Fejn ir-Registru għall-Prodotti Bijoċidali msemmi fl-Artikolu 71 juri li awtorità kompetenti għajr dik l-awtorità kompetenti li tircievi qed teżamina applikazzjoni relatata mal-istess prodott bijoċidali jew diġà awtorizzat l-istess prodott bijoċidali, l-awtorità kompetenti li tircievi għandha tirrifjuta li tivvalida l-applikazzjoni. F'dak il-każ, l-awtorità kompetenti li tircievi għandha tinforma lill-applikant dwar il-possibbiltà li jfittex riko-nnoxximent reċiproku skont l-Artikolu 33 jew 34.

5. Jekk il-paragrafu 3 ma japplikax u l-awtorità kompetenti li tircievi tqis li l-applikazzjoni hija kompluta, hija għandha tivvalida l-applikazzjoni u għandha tinforma mingħajr dewmien lill-applikant u tindika d-data tal-validazzjoni.

Artikolu 30

Evalwazzjoni tal-applikazzjonijiet

1. L-awtorità kompetenti li tircievi għandha, fi żmien 365 jum mill-validazzjoni ta' applikazzjoni skont l-Artikolu 29, tiddeciedi jekk tagħtix awtorizzazzjoni skont l-Artikolu 19. Hija għandha tiehu kont tar-riżultati tal-valutazzjoni komparattiva mwettqa skont l-Artikolu 23, jekk dan ikun applikabbli.

2. Fejn ikun jidher li hija mehtieġa informazzjoni addizzjonali għat-tweqqi tal-evalwazzjoni, l-awtorità kompetenti li tircievi għandha titlob lill-applikant sabiex jissottometti tali informazzjoni flimitu ta' żmien speċifikat. Il-perijodu ta' żmien ta' 365 jum imsemmi fil-paragrafu 1 għandu jiġi sospiż mid-data tal-hruġ tat-talba sad-data meta tiġi riċevuta l-informazzjoni. Is-sospensjoni ma għandhiex taqbeż il-180 jum b'kollox sakemm ma tkunx iġġustifikata min-natura tad-data mitluba jew minn ċirkostanzi eċċezzjonali.

L-awtorità kompetenti li tircievi għandha tirrifjuta l-applikazzjoni jekk l-applikant jonqos milli jissottometti l-informazzjoni mitluba fi żmien l-iskadenza u għandha tinforma lill-applikant b'dan.

3. Fil-perijodu ta' 365 jum imsemmi fil-paragrafu 1, l-awtorità kompetenti li tircievi għandha:

- (a) tabbozza rapport tal-konklużjonijiet fil-qosor tal-valutazzjoni tagħha u r-raġunijiet li għalihom tkun awtorizzat il-prodott bijoċidali jew tkun irrifjutat li tagħti awtorizzazzjoni ("ir-rapport tal-valutazzjoni");
- (b) tibgħat kopja elettronika tal-abbozz tar-rapport tal-valutazzjoni lill-applikant u tipprovdi l-opportunità li jissottometti kummenti fi żmien 30 jum; u
- (c) tiehu kont debitu ta' dawk il-kummenti meta tkun qed tiffinalizza l-valutazzjoni tagħha.

Artikolu 31

Tiġdid ta' awtorizzazzjoni nazzjonali

1. Applikazzjoni minn jew fisem detentur tal-awtorizzazzjoni li jixtieq iġedded l-awtorizzazzjoni nazzjonali għal tip ta' prodott wiehed jew aktar għandha tiġi sottomessa lill-awtorità kompetenti li tircievi tal-anqas 550 jum qabel id-data ta' skadenza tal-awtorizzazzjoni. Fejn issir applikazzjoni għal tiġdid għal aktar minn tip wiehed ta' prodott, l-applikazzjoni għandha tiġi ppreżentata tal-anqas 550 jum qabel l-ewwel data ta' skadenza.

2. L-awtorità kompetenti li tircievi għandha ggedded l-awtorizzazzjoni nazzjonali, sakemm il-kondizzjonijiet stabbiliti fl-Artikolu 19 jkunu għadhom sodisfatti. Hija għandha tiehu kont tar-riżultati tal-valutazzjoni komparattiva mwettqa skont l-Artikolu 23, jekk dan ikun applikabbli.

3. Meta japplika għat-tiġdid, l-applikant għandu jipprezenta:

- (a) mingħajr preġudizzju għall-Artikolu 21(1), lista tad-data kollha rilevanti rikjesti skont l-Artikolu 20 li huwa jkun iġġenera wara l-awtorizzazzjoni inizjali, jew, skont il-każ, wara t-tiġdid preċedenti; u
- (b) il-valutazzjoni tiegħu ta' jekk il-konklużjonijiet tal-valutazzjoni inizjali jew preċedenti tal-prodott bijoċidali jibqgħux validi u kwalunkwe informazzjoni ta' sostenn.

4. L-awtorità kompetenti li tircievi għandha tinforma lill-applikant bid-drittijiet pagabbli skont l-Artikolu 80(2) u għandha tirrifjuta l-applikazzjoni jekk l-applikant jonqos milli jhallas id-drittijiet fi żmien 30 jum. Hija għandha tinforma lill-applikant b'dan.

Meta tircievi d-drittijiet pagabbli taht l-Artikolu 80(2), l-awtorità kompetenti li tircievi għandha taċċetta l-applikazzjoni u tinforma lill-applikant, waqt li tindika d-data tal-aċċettazzjoni.

5. Abbażi ta' valutazzjoni tal-informazzjoni disponibbli u tal-htieġa ta' revizjoni tal-konklużjonijiet tal-evalwazzjoni inizjali tal-applikazzjoni għall-awtorizzazzjoni, jew, skont il-każ, it-tiġdid preċedenti, l-awtorità kompetenti li tircievi għandha, fi żmien 90 jum mill-aċċettazzjoni ta' applikazzjoni skont il-paragrafu 4, tiddeciedi jekk, fid-dawl tal-għarfien xjentifiku attwali, hijiex mehtieġa evalwazzjoni shiha tal-applikazzjoni għat-tiġdid b'kont mehud tat-tipi ta' prodotti kollha li għalihom huwa mitlub it-tiġdid.

6. Jekk l-awtorità kompetenti li tircievi tiddeciedi li hija mehtieġa evalwazzjoni shiha tal-applikazzjoni, hija għandha tiddeciedi dwar it-tiġdid tal-awtorizzazzjoni wara li twettaq evalwazzjoni tal-applikazzjoni skont il-paragrafi 1, 2 u 3 tal-Artikolu 30.

Jekk l-awtorità kompetenti li tircievi tiddeciedi li mhijiex mehtieġa evalwazzjoni shiha tal-applikazzjoni, hija għandha tiddeciedi dwar it-tiġdid tal-awtorizzazzjoni fi żmien 180 jum minn meta taċċetta l-applikazzjoni skont il-paragrafu 4 ta' dan l-Artikolu.

7. Fejn, għal raġunijiet li d-detentur ta' awtorizzazzjoni nazzjonali ma jkollux kontroll fuqhom, ma tittiehed l-ebda deċiżjoni dwar it-tiġdid ta' dik l-awtorizzazzjoni qabel l-iskadenza tagħha, l-awtorità kompetenti li tircievi għandha tikkonċedi tiġdid għal perijodu mehtieġ sabiex tlesti l-evalwazzjoni.

KAPITOLU VII

PROĊEDURI TA' RIKONOXXIMENT REĊIPROKU

Artikolu 32

Awtorizzazzjoni permezz ta' rikonoxximent reċiproku

1. Applikazzjonijiet għal rikonoxximent reċiproku ta' awtorizzazzjoni nazzjonali għandhom isiru skont il-proċeduri stabbiliti fl-Artikolu 33 (rikonoxximent reċiproku f'sekwenza) jew l-Artikolu 34 (rikonoxximent reċiproku b'mod parallel).

2. Mingħajr preġudizzju għall-Artikolu 37, l-Istati Membri kollha li jircievu l-applikazzjonijiet għar-rikonoxximent reċiproku ta' awtorizzazzjoni nazzjonali għal prodott bijoċidali għandhom, skont il-proċeduri stabbiliti f'dan il-Kapitolu, u soġġett għalihom, jawtorizzaw il-prodott bijoċidali taht l-istess termini u kondizzjonijiet.

Artikolu 33

Rikonoxximent reċiproku f'sekwenza

1. L-L-applikanti li jixtiequ jfittxu r-ikonoxximent reċiproku f'sekwenza, fi Stat Membru wiehed jew aktar ("l-Istati Membri kkonċernati"), tal-awtorizzazzjoni nazzjonali ta' prodott bijoċidali diġà mogħti fi Stat Membru ieħor skont l-Artikolu 17 ("l-Istat Membru ta' referenza") għandhom jissottomettu applikazzjoni lil kull wahda mill-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri kkonċernati li jkun fihom, f'kull każ traduzzjoni tal-awtorizzazzjoni nazzjonali mogħtija mill-Istat Membru ta' referenza f'dawk il-lingwi uffiċjali tal-Istat Membru kkonċernat skont kif dan jeħtieġ.

L-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri kkonċernati għandhom jinformat lill-applikant bid-drittijiet pagabbli skont l-Artikolu 80 u għandhom jirrifjutaw l-applikazzjoni jekk l-applikant jonqos milli jhallas id-drittijiet fi żmien 30 jum. Huma għandhom jinformat lill-applikant u lill-awtoritajiet kompetenti l-oħrajn b'dan. Malli tirċievi d-drittijiet pagabbli taħt l-Artikolu 80, l-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri kkonċernati għandha taċċetta l-applikazzjoni u tinforma lill-applikant waqt li tindika d-data tal-aċċettazzjoni.

2. Fi żmien 30 jum mill-aċċettazzjoni msemmija fil-paragrafu 1, l-Istati Membri kkonċernati għandhom jivvalidaw l-applikazzjoni u jinfurmaw lill-applikant, waqt li jindikaw id-data tal-validazzjoni.

Fi żmien 90 jum mill-validazzjoni tal-applikazzjoni, u soġġett għall-Artikoli 35, 36 u 37, l-Istati Membri kkonċernati għandhom jaqblu dwar is-sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott bijoċidali msemmi fl-Artikolu 22(2), u għandhom jirreġistraw il-qbil tagħhom fir-Registru għall-Prodotti Bijoċidali.

3. Fi żmien 30 jum war li jintlaħaq ftehim, kull wiehed mill-Istati Membri kkonċernati għandu jawtorizza l-prodott bijoċidali f'konformità mas-sommarju maqbul tal-karatteristiċi tal-prodott bijoċidali.

4. Mingħajr preġudizzju għall-Artikoli 35, 36, u 37, jekk ma jintlaħaq l-ebda ftehim fil-perjodu ta' 90 ġurnata msemmi tat-tieni subparagrafu tal-paragrafu 2, kull Stat Membru, li jaqbel li mas-sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott bijoċidali msemmija fil-paragrafu 2, jista' jawtorizza l-prodott skont il-każ.

Artikolu 34

Rikonoxximent reċiproku b'mod parallel

1. L-applikanti li jixtiequ jfittxu r-ikonoxximent reċiproku b'mod parallel ta' prodott bijoċidali li ma jkunx għadu ġie awtorizzat skont l-Artikolu 17 fi kwalunkwe Stat Membru għandhom jissottomettu lill-awtorità kompetenti tal-Istat Membru bl-għażla tagħhom ("l-Istat Membru ta' referenza") applikazzjoni li jkun fiha:

(a) l-informazzjoni msemmija fl-Artikolu 20;

(b) lista tal-Istati Membri l-oħra kollha fejn qed titfittex awtorizzazzjoni nazzjonali (għall-finijiet ta' dan l-Artikolu, "l-Istati Membri kkonċernati").

L-Istat Membru ta' referenza għandu jkun responsabbli għall-ewalwazzjoni tal-applikazzjoni.

2. L-applikant għandu, fl-istess waqt tas-sottomissjoni tal-applikazzjoni lill-Istat Membru ta' referenza skont il-paragrafu 1, jissottometti lill-awtoritajiet kompetenti ta' kull wiehed mill-Istati Membri kkonċernati applikazzjoni għal rikonoxximent reċiproku tal-awtorizzazzjoni li jkun applika għaliha għand l-Istat Membru ta' referenza. Din l-applikazzjoni għandha tinkludi:

(a) l-ismijiet tal-Istat Membru ta' referenza u tal-Istati Membri kkonċernati;

(b) is-sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott bijoċidali kif msemmi fl-Artikolu 20(1)(a)(ii) ftali lingwi uffiċjali tal-Istati Membri kkonċernati kif huma jistgħu jeħtieġu.

3. L-awtoritajiet kompetenti tal-Istat Membru ta' referenza u tal-Istati Membri kkonċernati għandhom jinformat lill-applikant bid-drittijiet pagabbli skont l-Artikolu 80 u għandhom jirrifjutaw l-applikazzjoni jekk l-applikant jonqos milli jhallas id-drittijiet fi żmien 30 jum. Huma għandhom jinformat lill-applikant u lill-awtoritajiet kompetenti l-oħrajn b'dan. Meta jirċievu d-drittijiet pagabbli taħt l-Artikolu 80, l-awtoritajiet kompetenti tal-Istat Membru ta' referenza u tal-Istati Membri kkonċernati għandhom jaċċettaw l-applikazzjoni u jinformat lill-applikant waqt li jindikaw id-data tal-aċċettazzjoni.

4. L-Istat Membru ta' referenza għandu jivvalida l-applikazzjoni skont l-Artikolu 29(2) u (3) u jinforma lill-applikant u lill-Istati Membri kkonċernati b'dan.

Fi żmien 365 jum mill-validazzjoni ta' applikazzjoni, l-Istat Membru ta' referenza għandu jevalwa l-applikazzjoni u jabbozza rapport ta' valutazzjoni skont l-Artikolu 30(3) u għandu jibgħat ir-rapport ta' valutazzjoni tiegħu u s-sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott bijoċidali lill-Istati Membri kkonċernati u lill-applikant.

5. Fi żmien 90 jum minn meta jirċievu d-dokumenti msemmija fil-paragrafu 4, u soġġett għall-Artikoli 35, 36 u 37, l-Istati Membri kkonċernati għandhom jaqblu dwar is-sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott bijoċidali, u għandhom jirreġistraw il-qbil tagħhom fir-Registru għall-Prodotti Bijoċidali. L-Istat Membru ta' referenza għandu jdahhal is-sommarju maqbul ta' karatteristiċi ta' prodotti bijoċidali u r-rapport finali ta' valutazzjoni fir-Registru għall-Prodotti Bijoċidali, flimkien ma' kwalunkwe terminu jew kondizzjoni maqbula imposti fuq it-tqegħid fis-suq jew l-użu tal-prodott bijoċidali.

6. Fi żmien 30 jum minn meta jintlahaq ftehim, l-Istat Membru ta' referenza u kull wiehed mill-Istati Membri kkonċernati għandu jawtorizza l-prodott bijoċidali f'konformità mas-sommarju maqbul tal-karatteristiċi tal-prodott bijoċidali.

7. Mingħajr preġudizzju għall-Artikoli 35, 36, u 37, jekk ma jintlahaq l-ebda ftehim fil-perjodu ta' 90 gurnata msemmi fil-paragrafu 5, kull Stat Membru li jaqbel li mas-sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott bijoċidali msemmi fil-paragrafu 5, jista' jawtorizza l-prodott skont il-każ.

Artikolu 35

Referenza tal-oġġezzjonijiet lill-grupp tal-koordinazzjoni

1. Għandu jiġi stabbilit grupp ta' koordinazzjoni sabiex jeżamina kwalunkwe kwistjoni, għajr għall-materji msemmi fil-Artikolu 37, fir-rigward ta' jekk prodott bijoċidali li għalih tkun saret applikazzjoni għar-rikonossiment reċiproku skont l-Artikolu 33 jew 34 ikunx jissodisfa l-kondizzjonijiet għall-ghoti ta' awtorizzazzjoni stabbiliti fl-Artikolu 19.

L-Istati Membri kollha u l-Kummissjoni għandhom ikunu intitolati sabiex jipparteċipaw fil-hidma tal-grupp ta' koordinazzjoni. L-Aġenzija għandha ttipprovdi s-segretarjat tal-grupp ta' koordinazzjoni.

Il-grupp ta' koordinazzjoni għandu jstabbilixxi r-regoli ta' proċedura tiegħu.

2. Jekk kwalunkwe wiehed mill-Istati Membri kkonċernati jqis li prodott bijoċidali evalwat mill-Istat Membru ta' referenza ma jkunx jissodisfa l-kondizzjonijiet stabbiliti fl-Artikolu 19, huwa għandu jibgħat spjegazzjoni ddetaljata tal-punti tan-nuqqas ta' qbil u r-raġunijiet għall-pożizzjoni tiegħu lill-Istat Membru ta' referenza, lill-Istati Membri kkonċernati l-oħra, lill-applikant, u, fejn applikabbli, lid-detentur tal-awtorizzazzjoni. Il-punti tan-nuqqas ta' qbil għandhom jiġu riferuti mingħajr dewmien lill-grupp ta' koordinazzjoni.

3. Fil-grupp ta' koordinazzjoni, l-Istati Membri kollha msemmi fil-paragrafu 2 ta' dan l-Artikolu għandhom jagħmlu l-almu kollu tagħhom sabiex jintlahaq qbil dwar l-azzjoni li għandha tittiehed. Huma għandhom jippermettu lill-applikant l-opportunità li jgħarraf il-fehma tiegħu. Jekk jilhq u qbil fi żmien 60 jum minn meta jintbagħtu l-punti tan-nuqqas ta' qbil imsemmi fil-paragrafu 2 ta' dan l-Artikolu, l-Istat Membru ta' referenza għandu jirreġistra l-qbil fir-Registru għall-Prodotti Bijoċidali. Il-proċedura mbagħad għandha titqies bħala magħluqa u l-Istat Membru ta' referenza u kull Stat Membru kkonċernat għandu jawtorizza l-prodott bijoċidali skont l-Artikolu 33(4) jew 34(6) skont il-każ.

Artikolu 36

Referenza tal-oġġezzjonijiet mhux risolti lill-Kummissjoni

1. Jekk l-Istati Membri msemmi fil-Artikolu 35(2) ma jaslux għal qbil fil-perjodu ta' 60 jum stabbilit fl-Artikolu 35(3), l-Istat Membru ta' referenza għandu jinforma immedjatament lill-Kummissjoni, u jipprovdiha b'dikjarazzjoni ddetaljata tal-kwistjonijiet li dwarhom l-Istati Membri ma rnexxillhomx jasl u għal qbil u r-raġunijiet għan-nuqqas ta' qbil tagħhom. Għandha tintbagħat kopja ta' dik id-dikjarazzjoni lill-Istati Membri kkonċernati, l-applikant u, fejn applikabbli, lid-detentur tal-awtorizzazzjoni.

2. Il-Kummissjoni tista' titlob lill-Aġenzija għal opinjoni dwar kwistjonijiet xjentifiċi jew tekniċi mqajma mill-Istati Membri. Fejn il-Kummissjoni ma titlobx opinjoni lill-Aġenzija hija għandha ttipprovdi lill-applikant, u fejn applikabbli, lid-detentur tal-awtorizzazzjoni, l-opportunità li jipprovdu kummenti bil-miktub fi żmien 30 jum.

3. Il-Kummissjoni għandha tadotta, permezz ta' atti ta' implimentazzjoni, deċiżjoni dwar il-kwistjoni rreferuta. Dawk l-atti ta' implimentazzjoni għandhom jiġu adottati f'konformità mal-proċedura ta' eżami msemmi fil-Artikolu 82(3).

4. Id-deċiżjoni msemmi fil-paragrafu 3 għandha tiġi indirizzata lill-Istati Membri kollha u rappurtata għall-iskop ta' informazzjoni lill-applikant u, fejn applikabbli, lid-detentur tal-awtorizzazzjoni. L-Istati Membri kkonċernati u l-Istat Membru ta' referenza għandu, fi żmien 30 jum min-notifika tad-deċiżjoni, jew jagħti jew jirrifjuta li jagħti jew jikkancella l-awtorizzazzjoni, jew ivarja t-termini u l-kondizzjonijiet tagħha kif mehtieg sabiex jikkonforma mad-deċiżjoni.

Artikolu 37

Derogi mir-rikonossiment reċiproku

1. B'deroga mill-Artikolu 32(2), kwalunkwe wiehed mill-Istati Membri kkonċernati jista' jipproponi li jirrifjuta li jagħti awtorizzazzjoni jew li jagġusta t-termini u l-kondizzjonijiet tal-awtorizzazzjoni li għandha tingħata, sakemm tali miżura tista' tiġi ggustifikata abbażi ta':

- (a) il-protezzjoni tal-ambjent;
- (b) il-politka pubblika jew is-sigurtà pubblika;
- (c) il-protezzjoni tas-saħħa u l-hajja tal-bnedmin, b'mod partikolari tal-gruppi vulnerabbli, jew l-annimali jew il-pjanti;
- (d) il-protezzjoni tal-patrimonju nazzjonali ta' valur artistiku, storiku jew arkeologiku; jew
- (e) l-organizmi fil-mira mhumieq prezenti fi kwantitajiet li jistgħu jkunu ta' hsara.

Kwalunkwe wiehed mill-Istat Membri kkonċernati jista', b'mod partikolari, jipproponi skont l-ewwel subparagrafu li jirrifjuta li jagħti awtorizzazzjoni jew li jaġġusta t-termini u l-kondizzjonijiet sabiex tingħata l-awtorizzazzjoni għal prodott bijoċidali li fih sustanza attiva li għaliha japplika l-Artikolu 5(2) jew 10(1).

2. L-Istat Membru kkonċernat għandu jikkomunika lill-applikant dikjarazzjoni dettaljata tar-raġunijiet li għalihom qed ifittex deroga skont il-paragrafu 1 u għandu jfittex li jilhaq qbil mal-applikant dwar id-deroga proposta.

Jekk l-Istat Membru kkonċernat ma jkunx jista' jilhaq qbil mal-applikant jew ma jirċevix risposta mill-applikant fi żmien 60 jum minn dik il-komunikazzjoni huwa għandu jinforma lill-Kummissjoni. F'dak il-każ, il-Kummissjoni:

- (a) tista' tistaqsi lill-Aġenzija għal opinjoni dwar kwistjonijiet xjentifiċi jew tekniċi mqajma mill-applikant jew mill-Istat Membru kkonċernat;
- (b) għandha tadotta deċiżjoni dwar id-deroga skont il-proċedura ta' eżami msemmija fl-Artikolu 82(3).

Id-deċiżjoni tal-Kummissjoni għandha tiġi indirizzata lill-Istat Membru kkonċernat u l-Kummissjoni għandha tinforma b'dan lill-applikant.

L-Istat Membru kkonċernat għandu jiehu l-miżuri meħtieġa sabiex jikkonforma mad-deċiżjoni tal-Kummissjoni fi żmien 30 jum min-notifika tagħha.

3. Jekk il-Kummissjoni ma tkunx adottat deċiżjoni skont il-paragrafu 2 fi żmien 90 jum minn meta tiġi infurmata skont it-tieni subparagrafu tal-paragrafu 2, l-Istat Membru kkonċernat jista' jimplimenta d-deroga proposta skont il-paragrafu 1.

Waqt li l-proċedura taht dan l-Artikolu tkun għaddejja, l-obbligu tal-Istati Membri li jawtorizzaw prodott bijoċidali fi żmien sentejn mid-data tal-approvazzjoni, imsemmija fl-ewwel subparagrafu tal-Artikolu 89(3), għandu jkun temporanjament sospiż.

4. B'deroga mill-Artikolu 32(2), Stat Membru jista' jirrifjuta li jagħti awtorizzazzjonijiet għal prodotti tat-tip 15, 17 u 20 għal raġunijiet ta' trattament xieraq tal-annimali. L-Istati Membri għandhom jinformaw mingħajr dewmien lill-Istati Membri l-oħrajn u lill-Kummissjoni dwar kwalunkwe deċiżjoni li tittiehed f'dan ir-rigward u l-ġustifikazzjoni għaliha.

Artikolu 38

Opinjoni tal-Aġenzija

1. Jekk ikun hekk mitlub mill-Kummissjoni skont l-Artikolu 36(2) jew 37(2), l-Aġenzija għandha tohroġ opinjoni fi żmien 120 jum mid-data li fiha l-materja inkwistjoni tkun giet irrifjerita lilha.

2. Qabel ma tohroġ l-opinjoni tagħha, l-Aġenzija għandha tipprovdi lill-applikant u, fejn applikabbli, lid-detentur tal-awtorizzazzjoni bl-opportunità li jipprovdi kummenti bil-miktub fi żmien limitu ta' żmien speċifikat ta' mhux aktar minn 30 jum.

L-Aġenzija tista' tissospendi l-limitu ta' żmien imsemmi fil-paragrafu 1 sabiex tippermetti lill-applikant jew lid-detentur tal-awtorizzazzjoni sabiex ihejji l-kummenti.

Artikolu 39

Applikazzjoni għal rikonossiment reċiproku minn korpi uffiċjali jew xjentifiċi

1. Fejn ma tkun giet ipprezentata l-ebda applikazzjoni għal awtorizzazzjoni nazzjonali fi Stat Membru għal prodott bijoċidali li diġà jkun awtorizzat fi Stat Membru ieħor, jistgħu japplikaw korpi uffiċjali jew xjentifiċi involuti f'attivitajiet ta' kontroll ta' organiżmi ta' ħsara jew fil-protezzjoni tas-saħha pubblika, taht il-proċedura ta' rikonossiment reċiproku prevista fl-Artikolu 33 u bil-kunsens tad-detentur tal-awtorizzazzjoni f'dak l-Istat Membru l-ieħor, għal awtorizzazzjoni nazzjonali għall-istess prodott bijoċidali, bl-istess użu u l-istess kondizzjonijiet ta' użu bħal f'dak l-Istat Membru.

L-applikant għandu juri li l-użu ta' tali prodott bijoċidali huwa ta' interess ġenerali għal dak l-Istat Membru.

L-applikazzjoni għandha tkun akkumpanjata bid-drittijiet pagabbli taht l-Artikolu 80.

2. Fejn l-awtorità kompetenti tal-Istat Membru kkonċernat tqis li l-prodott bijoċidali jissodisfa l-kondizzjonijiet imsemmija fl-Artikolu 19 u l-kondizzjonijiet taht dan l-Artikolu jiġu sodisfatti, l-awtorità kompetenti għandha tawtorizza t-tqegħid fis-suq u l-użu tal-prodott bijoċidali. F'dak il-każ, il-korp li għamel l-applikazzjoni għandu jkollu l-istess drittijiet u obbligi bħal detenturi ta' awtorizzazzjoni oħrajn.

Artikolu 40

Regoli supplimentari u noti ta' gwida teknika

Il-Kummissjoni tingħata s-setgħa li tadotta atti delegati skont l-Artikolu 83 li jstipulaw regoli supplimentari għat-tiġdid tal-awtorizzazzjonijiet soġġett għar-rikonossiment reċiproku.

Il-Kummissjoni għandha wkoll tfassal noti ta' gwida teknika sabiex tiffacilita l-implimentazzjoni ta' dan il-Kapitolu u, b'mod partikolari, l-Artikoli 37 u 39.

KAPITOLU VIII

AWTORIZZAZZJONIJIET TAL-UNJONI TAL-PRODOTTI BIJOĊIDALI

TAQSIMA I

Għoti tal-awtorizzazzjonijiet tal-unjoni

Artikolu 41

Awtorizzazzjoni tal-Unjoni

Awtorizzazzjoni tal-Unjoni mahruġa mill-Kummissjoni skont din it-Taqsima għandha tkun valida fl-Unjoni sakemm ma jkunx speċifikat mod ieħor. Hija għandha tagħti l-istess drittijiet u obbligi f'kull Stat Membru bhala awtorizzazzjoni nazzjonali. Għal dawk il-kategoriji tal-prodotti bijoċidali msemmija fl-Artikolu 42(1), l-applikant jista' japplika għall-awtorizzazzjoni tal-Unjoni bhala alternattiva għall-applikazzjoni għal awtorizzazzjoni nazzjonali u rikonnoxximent reċiproku.

Artikolu 42

Prodotti bijoċidali li għalihom tista' tinghata awtorizzazzjoni tal-Unjoni

1. L-applikanti jistgħu japplikaw għal awtorizzazzjoni tal-Unjoni għal prodotti bijoċidali li għandhom kondizzjonijiet simili ta' użu fl-Unjoni kollha bl-eċċezzjoni tal-prodotti bijoċidali li jkun fihom sustanzi attivi koperti mill-Artikolu 5 u dawk tat-tipi ta' prodotti 14, 15, 17, 20 u 21. L-awtorizzazzjoni tal-Unjoni tista' tinghata:

- (a) mill-1 ta' Settembru 2013, għall-prodotti bijoċidali li fihom sustanza attiva ġdida waħda jew iktar minn waħda u għall-prodotti bijoċidali tat-tipi ta' prodotti 1, 3, 4, 5, 18 u 19;
- (b) mill-1 ta' Jannar 2017, għall-prodotti bijoċidali tat-tipi ta' prodotti 2, 6 u 13; u
- (c) mill-1 ta' Jannar 2020, għall-prodotti bijoċidali tat-tipi ta' prodotti kollha li jibqa'.

2. Il-Kummissjoni għandha sal-1 ta' Settembru 2013 tfassal dokumenti ta' gwida dwar id-definizzjoni ta' "kondizzjonijiet simili ta' użu fl-Unjoni kollha".

3. Il-Kummissjoni għandha tippreżenta rapport lill-Parlament Ewropew u lill-Kunsill dwar l-applikazzjoni ta' dan l-Artikolu sal-31 ta' Diċembru 2017. Dak ir-rapport għandu jkun fih evalwazzjoni tal-eskluzjoni tat-tipi ta' prodotti 14, 15, 17, 20 u 21 mill-awtorizzazzjoni tal-Unjoni.

Ir-rapport għandu, jekk ikun adatt, ikun akkumpanjat mir-rapport tagħha bi proposti rilevanti għall-adozzjoni f'konformità mal-proċedura leġislattiva ordinarja.

Artikolu 43

Sottomissjoni u validazzjoni tal-applikazzjonijiet

1. L-applikanti li jixtiequ japplikaw għal awtorizzazzjoni tal-Unjoni skont l-Artikolu 42(1) għandhom jissottomettu

applikazzjoni lill-Aġenzija, inkluża konferma li l-prodott bijoċidali jkollu kondizzjonijiet simili ta' użu madwar l-Unjoni, u jinformaw lill-Aġenzija bl-isem tal-awtorità kompetenti tal-Istat Membru li jipproponu li għandha tevalwa l-applikazzjoni u jipprova konferma bil-miktub li dik l-awtorità kompetenti taqbel li tagħmel dan. Dik l-awtorità kompetenti għandha tkun l-awtorità kompetenti li tevalwa.

2. L-Aġenzija għandha tgharraf lill-applikant bid-drittijiet pagabbli taht l-Artikolu 80(1) u għandha tirrifjuta l-applikazzjoni jekk l-applikant jonqos milli jhallas id-drittijiet fi żmien 30 jum. Hija għandha tinforma b'dan lill-applikant u lill-awtorità kompetenti li tevalwa.

Meta tircievi d-drittijiet pagabbli skont l-Artikolu 80(1), l-Aġenzija għandha taċċetta l-applikazzjoni u tinforma b'dan lill-applikant u lill-awtorità kompetenti li tevalwa, waqt li tindika id-data ta' aċċettazzjoni.

3. Fi żmien 30 jum minn meta l-Aġenzija taċċetta applikazzjoni, l-awtorità kompetenti li tevalwa għandha tivvalida l-applikazzjoni jekk l-informazzjoni rilevanti msemmija fl-Artikolu 20 tkun intbagħtet.

Fil-kuntest tall-validazzjoni msemmija fl-ewwel subparagrafu, l-awtorità kompetenti li tevalwa ma għandhiex tagħmel valutazzjoni tal-kwalità jew tal-adeqgatezza tad-data jew ġustifikazzjonijiet mogħtija.

L-awtorità kompetenti li tevalwa għandha, kemm jista' jkun malajr wara li l-Aġenzija tkun aċċettat xi applikazzjoni, tinforma lill-applikant dwar id-drittijiet li għandhom jithallsu skont l-Artikolu 80(2), u għandha tirrifjuta l-applikazzjoni jekk l-applikant jonqos li jhallas id-drittijiet fi żmien 30 jum. Din għandha tinforma lill-applikant b' dan.

4. Fejn l-awtorità kompetenti li tevalwa tqis li l-applikazzjoni mhijiex kompluta, hi għandha tinforma lill-applikant dwar liema informazzjoni addizzjonali hija meħtieġa għall-evalwazzjoni tal-applikazzjoni u għandha tiffissa limitu ta' żmien raġonevoli għas-sottomissjoni ta' dik l-informazzjoni. Dak il-limitu ta' żmien m'għandux normalment jeċċedi d-90 jum.

L-awtorità kompetenti li tevalwa għandha, fi żmien 30 jum minn meta tircievi l-informazzjoni addizzjonali, tivvalida l-applikazzjoni jekk hi tiddetermina li l-informazzjoni addizzjonali li ntagħtet hija suffiċjenti sabiex jiġu sodisfatti r-rekwiziti stabbiliti fil-paragrafu 3.

L-awtorità kompetenti li tevalwa għandha tirrifjuta l-applikazzjoni jekk l-applikant jonqos milli jibgħat l-informazzjoni mitluba fi żmien l-iskadenza u għandha tinforma lill-applikant b'dan. Ftali kazijiet, parti mid-drittijiet imħallsa skont l-Artikolu 80(1) u (2) għandha tiġi rimborzata.

5. Meta tivvalida l-applikazzjoni f'konformità mal-paragrafi 3 jew 4, l-awtorità kompetenti li tevalwa għandha minghajt dewmien tinforma lill-applikant, l-Aġenzija u l-awtoritajiet kompetenti l-oħra b'dan, u tindika d-data tal-validazzjoni.

6. Jista' jitressaq appell, skont l-Artikolu 77, kontra d-deċiżjonijiet tal-Aġenzija taht il-paragrafu 2 ta' dan l-Artikolu.

Artikolu 44

Evalwazzjoni tal-applikazzjonijiet

1. L-awtorità kompetenti li tevalwa għandha, fi żmien 365 jum mill-validazzjoni ta' applikazzjoni, tevalwaha f'konformità mal-Artikolu 19 inkluż, fejn rilevanti, kwalunkwe proposta sabiex tadatta r-rewżiti tad-data sottomessi f'konformità mal-Artikolu 21(2), u tibghat rapport ta' valutazzjoni u l-konkluzjonijiet tal-evalwazzjoni tagħha lill-Aġenzija.

Qabel ma tippreżenta l-konkluzjonijiet tagħha lill-Aġenzija, l-awtorità kompetenti li tevalwa għandha tipprovd lill-applikant bl-opportunità li jipprovd kummenti bil-miktub dwar il-konkluzjonijiet tal-evalwazzjoni fi żmien 30 jum. L-awtorità kompetenti li tevalwa għandha tiegħu kont debitu ta' dawk il-kummenti meta tkun qed tiffinalizza l-evalwazzjoni tagħha.

2. Fejn ikun jidher li hija mehtieġa informazzjoni addizzjonali għat-twettiq tal-evalwazzjoni, l-awtorità kompetenti li tevalwa għandha titlob lill-applikant jippreżenta t-tali informazzjoni flimitu ta' żmien speċifikat, u għandha tinforma lill-Aġenzija b'dan. Il-perijodu ta' żmien ta' 365 jum imsemmi fil-paragrafu 1 għandu jiġi sospiż mid-data tal-hruġ tat-talba sad-data meta tiġi riċevuta l-informazzjoni. Madankollu, is-sospensjoni ma għandhiex taqbeż il-180 jum b'kollox għajr f'ċirkostanzi eċċezzjonali u meta tkun iġġustifikata min-natura tad-data mitluba.

3. Fi żmien 180 jum minn meta tircievi l-konkluzjonijiet tal-evalwazzjoni, l-Aġenzija għandha theggi u tissottometti opinjoni lill-Kummissjoni dwar l-awtorizzazzjoni tal-prodott bijoċidali.

Jekk l-Aġenzija tirrakkomanda l-awtorizzazzjoni tal-prodott bijoċidali, l-opinjoni għandha tinkludi tal-anqas l-elementi li ġejjin:

- (a) dikjarazzjoni dwar jekk il-kondizzjonijiet stabbiliti fl-Artikolu 19(1) ġewx sodisfatti, u abbozz ta' sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott bijoċidali, kif imsemmija fl-Artikolu 22(2);
- (b) fejn rilevanti, id-dettalji ta' kwalunkwe termini jew kondizzjonijiet li għandhom jiġu imposti fuq it-tqeghid fis-suq jew l-użu tal-prodott bijoċidali;
- (c) ir-rapport tal-valutazzjoni finali dwar il-prodott bijoċidali.

4. Fi żmien 30 jum mill-preżentazzjoni tal-opinjoni tagħha lill-Kummissjoni, l-Aġenzija għandha tibghat lill-Kummissjoni, fil-lingwi uffiċjali kollha tal-Unjoni, l-abbozz ta' sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott bijoċidali, kif imsemmi fl-Artikolu 22(2), fejn applikabbli.

5. Malli tircievi l-opinjoni tal-Aġenzija, il-Kummissjoni għandha tadotta, jew Regolament ta' implimentazzjoni li jagħti l-awtorizzazzjoni tal-Unjoni għall-prodott bijoċidali jew deċiżjoni li tiddikjara li l-awtorizzazzjoni tal-Unjoni tal-prodott bijoċidali ma ngħatatx. Dawk l-atti ta' implimentazzjoni għandhom jiġu adottati f'konformità mal-proċedura ta' eżami msemmija fl-Artikolu 82(3).

Il-Kummissjoni għandha, fuq it-talba ta' Stat Membru, tiddeciedi li taġġusta ċerti kondizzjonijiet ta' awtorizzazzjoni tal-Unjoni speċifikament għat-territorju ta' dak l-Istat Membru, jew tiddeciedi li awtorizzazzjoni tal-Unjoni ma għandhiex tapplika fit-territorju ta' dak l-Istat Membru, sakemm tali talba tista' tiġi ġġustifikata għal raġuni wahda jew aktar mir-raġunijiet imsemmija fl-Artikolu 37(1).

TAQSIMA 2

Tiġdid tal-awtorizzazzjonijiet tal-unjoni

Artikolu 45

Preżentazzjoni u aċċettazzjoni tal-applikazzjonijiet

1. Applikazzjoni minn jew fisem detentur ta' awtorizzazzjoni li jixtieq iġedded awtorizzazzjoni tal-Unjoni għandha tiġi pprezentata lill-Aġenzija tal-anqas 550 jum qabel id-data ta' skadenza tal-awtorizzazzjoni.

L-applikazzjoni għandha tkun akkumpanjata bid-drittijiet pagabbli taht l-Artikolu 80(1).

2. Meta japplika għat-tiġdid, l-applikant għandu jippreżenta:

- (a) minghajt preġudizzju għall-Artikolu 21(1), lista tad-data rilevanti kollha mehtieġa skont l-Artikolu 20 li huwa jkun iġġenera wara l-awtorizzazzjoni inizjali, jew, skont il-każ, wara t-tiġdid preċedenti; u
- (b) il-valutazzjoni tiegħu ta' jekk il-konkluzjonijiet tal-valutazzjoni inizjali jew preċedenti tal-prodott bijoċidali jibqgħux validi u kwalunkwe informazzjoni ta' sostenn.

3. L-applikant għandu jippreżenta wkoll l-isem tal-awtorità kompetenti tal-Istat Membru li huwa jipproponi għandu jevalwa l-applikazzjoni għat-tiġdid u jipprovd konferma bil-miktub li dik l-awtorità kompetenti taqbel tagħmel dan. Dik l-awtorità kompetenti għandha tkun l-awtorità kompetenti li tevalwa.

L-Aġenzija għandha tgharraf lill-applikant bid-drittijiet pagabbli lilha taht l-Artikolu 80(1) u għandha tirrifjuta l-applikazzjoni jekk l-applikant jonqos milli jhallas id-drittijiet fi żmien 30 jum. Hija għandha tinforma b'dan lill-applikant u lill-awtorità kompetenti li tevalwa.

Meta tircievi d-drittijiet pagabbli lilha skont l-Artikolu 80(1), l-Aġenzija għandha taççetta l-applikazzjoni u tinforma b'dan lill-applikant u lill-awtorità kompetenti li tevalwa, waqt li tindika d-data ta' aċċettazzjoni.

4. Jista' jitressaq appell, skont l-Artikolu 77, kontra d-deċiżjonijiet tal-Aġenzija taht il-paragrafu 3 ta' dan l-Artikolu.

Artikolu 46

Evalwazzjoni tal-applikazzjonijiet għat-tiġdid

1. Abbażi ta' valutazzjoni tal-informazzjoni disponibbli u tal-htieġa ta' revizzjoni tal-konklużjonijiet tal-valutazzjoni inizjali tal-applikazzjoni għall-awtorizzazzjoni tal-Unjoni jew, skont il-każ, it-tiġdid preċedenti, l-awtorità kompetenti li tevalwa għandha, fi żmien 30 jum minn meta l-Aġenzija taççetta l-applikazzjoni skont l-Artikolu 45(3), tiddeċiedi jekk, fid-dawl tal-għarfien xjentifiku attwali, hijiex meħtieġa evalwazzjoni shiha tal-applikazzjoni għat-tiġdid.

2. Fejn l-awtorità kompetenti li tevalwa tiddeċiedi li hija meħtieġa evalwazzjoni shiha tal-applikazzjoni, l-evalwazzjoni għandha titwettaq skont il-paragrafi 1 u 2 tal-Artikolu 44.

Fejn l-awtorità kompetenti li tevalwa tiddeċiedi li mhijiex meħtieġa evalwazzjoni shiha tal-applikazzjoni, hija għandha, fi żmien 180 jum minn meta l-Aġenzija taççetta l-applikazzjoni, thejji u tissottometti rakkomandazzjoni lill-Aġenzija dwar it-tiġdid tal-awtorizzazzjoni. Hija għandha ttiprovdi lill-applikant b'kopja tar-rakkomandazzjoni tagħha.

L-awtorità kompetenti li tevalwa għandha, kemm jista' jkun malajr wara li l-Aġenzija tkun aċċettat xi aplikazzjoni, tinforma lill-applikant dwar id-drittijiet li għandhom jithallsu skont l-Artikolu 80(2), u għandha tirrifjuta l-applikazzjoni jekk l-applikant jonqos li jhallas id-drittijiet fi żmien 30 jum. Din għandha tinforma lill-applikant b'dan.

3. Fi żmien 180 jum minn meta tircievi rakkomandazzjoni mill-awtorità kompetenti li tevalwa, l-Aġenzija għandha thejji u tissottometti opinjoni lill-Kummissjoni dwar it-tiġdid tal-awtorizzazzjoni tal-Unjoni.

4. Meta tircievi l-opinjoni tal-Aġenzija, il-Kummissjoni għandha tadotta jew Regolament ta' implimentazzjoni sabiex iġġedded l-awtorizzazzjoni tal-Unjoni jew deċiżjoni ta' implimentazzjoni sabiex tirrifjuta li għedded l-awtorizzazzjoni tal-Unjoni. Dawk l-atti ta' implimentazzjoni għandhom jiġu adottati skont mal-proċedura ta' eżami msemmija fl-Artikolu 82(3).

Il-Kummissjoni għandha għedded awtorizzazzjoni tal-Unjoni, sakemm il-kondizzjonijiet stabbiliti fl-Artikolu 19 għadhom sodisfatti.

5. Fejn, għal raġunijiet li d-detentur tal-awtorizzazzjoni tal-Unjoni ma jkollux kontroll fuqhom, ma tittiehed l-ebda deċiżjoni dwar it-tiġdid tal-awtorizzazzjoni qabel l-iskadenza tagħha, il-Kummissjoni għandha għedded l-awtorizzazzjoni tal-Unjoni għall-perijodu meħtieġ sabiex tikkompleta l-evalwazzjoni permezz ta' atti ta' implimentazzjoni. Dawk l-atti ta' implimentazzjoni għandhom jiġu applikati skont il-proċedura konsultativa msemmija fl-Artikolu 82(2).

KAPITOLU IX

THASSIR, REVIZZJONI U EMENDI TAL-AWTORIZZAZZJONIJET

Artikolu 47

Obbligu ta' notifika għall-effetti mhux mistennija jew negattivi

1. Malli d-detentur ta' awtorizzazzjoni jsir jaf dwar informazzjoni li tikkonċerna l-prodott bijoċidali awtorizzat, jew is-sustanza/i attiva/i li jkun fih, li jista' jaffettwa l-awtorizzazzjoni, id-detentur ta' awtorizzazzjoni għandu jinnotifika mingħajr dewmien lill-awtorità kompetenti li tkun tat l-awtorizzazzjoni nazzjonali u lill-Aġenzija jew, f'każ ta' awtorizzazzjoni tal-Unjoni, lill-Kummissjoni u lill-Aġenzija. B'mod partikolari, għandu jiġi nnotifikat dan li ġej:

- (a) data jew informazzjoni ġodda dwar l-effetti negattivi tas-sustanza attiva jew tal-prodott bijoċidali fuq il-bnedmin, b'mod partikolari l-gruppi vulnerabbli, l-annimali jew l-ambjent;
- (b) kwalunkwe data li tindika l-potenzjal tas-sustanza attiva għall-iżvilupp ta' rezistenza;
- (c) data jew informazzjoni ġodda li jindikaw li l-prodott bijoċidali mhuwix effettiv biżżejjed.

2. L-awtorità kompetenti li tat l-awtorizzazzjoni nazzjonali jew f'każ ta' awtorizzazzjoni tal-Unjoni, l-Aġenzija, għandha teżamina jekk jeħtieġ li l-awtorizzazzjoni tiġi emendata jew imħassra skont l-Artikolu 48.

3. L-awtorità kompetenti li tat l-awtorizzazzjoni nazzjonali jew f'każ ta' awtorizzazzjoni tal-Unjoni, l-Aġenzija, għandha tinnotifika mingħajr dewmien lill-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri l-oħra u, fejn ikun il-każ, lill-Kummissjoni dwar kwalunkwe data jew informazzjoni ta' dan it-tip li tircievi.

L-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri li hargu l-awtorizzazzjonijiet nazzjonali għall-istess prodott bijoċidali taht il-proċedura tar-rikonoxximent reciproku għandhom jeżaminaw jekk jeħtieġ li l-awtorizzazzjoni tiġi emendata jew imħassra skont l-Artikolu 48.

Artikolu 48

Thassir jew emendar ta' awtorizzazzjoni

1. Minghajr preġudizzju għall-Artikolu 23, l-awtorità kompetenti ta' Stat Membru jew, f'każ ta' awtorizzazzjoni tal-Unjoni, il-Kummissjoni, għandha fi kwalunkwe hin thassar jew temenda awtorizzazzjoni fejn hi tqis li:

- (a) il-kondizzjonijiet imsemmija fl-Artikolu 19 jew, fejn rilevanti, fl-Artikolu 25, ma ġewx sodisfatti;
- (b) l-awtorizzazzjoni nġhatat abbażi ta' informazzjoni falza jew qarrieqa; jew
- (c) id-detentur tal-awtorizzazzjoni naqas milli jikkonforma mal-obbligi tiegħu taht l-awtorizzazzjoni jew dan ir-Regolament.

2. Fejn l-awtorità kompetenti jew, f'każ ta' awtorizzazzjoni tal-Unjoni, il-Kummissjoni, jkollha l-hsieb li thassar jew temenda awtorizzazzjoni, hija għandha tinforma lid-detentur tal-awtorizzazzjoni b'dan u tagħtih l-opportunità li jissottometti kummenti jew informazzjoni addizzjonali flimitu ta' żmien speċifikat. L-awtorità kompetenti li tevalwa jew, fil-każ ta' awtorizzazzjoni tal-Unjoni, il-Kummissjoni għandha tiehu kont debitu ta' dawk il-kummenti meta tkun qed tiffinalizza d-deċiżjoni tagħha.

3. Fejn l-awtorità kompetenti jew, f'każ ta' awtorizzazzjoni tal-Unjoni, il-Kummissjoni, thassar jew temenda awtorizzazzjoni skont il-paragrafu 1, għandha tinnotifika minghajr dewmien lid-detentur tal-awtorizzazzjoni, lill-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri l-oħra u, fejn rilevanti, lill-Kummissjoni.

L-awtoritajiet kompetenti li jkunu haġġu awtorizzazzjonijiet taht il-proċedura tar-rikonoxximent reċiproku għall-prodotti bijoċidali li għalihom giet ikkanċellata jew emendata l-awtorizzazzjoni għandhom, fi żmien 120 jum tan-notifika, ihassru jew jemendaw l-awtorizzazzjonijiet u għandhom jinnotifikaw lill-Kummissjoni b'dan.

F'każ ta' nuqqas ta' qbil bejn l-awtoritajiet kompetenti ta' ċerti Stati Membri, fir-rigward ta' awtorizzazzjonijiet nazzjonali soġġetti għar-rikonoxximent reċiproku il-proċeduri stipulati fl-Artikoli 35 u 36 għandhom japplikaw *mutatis mutandis*.

Artikolu 49

Thassir ta' awtorizzazzjoni fuq talba tad-detentur tal-awtorizzazzjoni

Fuq talba raġonata ta' detentur tal-awtorizzazzjoni, l-awtorità kompetenti li tat l-awtorizzazzjoni nazzjonali jew, fil-każ ta' awtorizzazzjoni tal-Unjoni, il-Kummissjoni, għandha thassar l-awtorizzazzjoni. Fejn tali talba tikkonċerna awtorizzazzjoni tal-Unjoni, din għandha tiġi sottomessa lill-Aġenzija.

Artikolu 50

Emenda ta' awtorizzazzjoni fuq talba tad-detentur tal-awtorizzazzjoni

1. Emendi fit-termini u l-kondizzjonijiet ta' awtorizzazzjoni għandhom isiru biss mill-awtorità kompetenti li awtorizzat il-prodott bijoċidali konċernat, jew f'każ ta' awtorizzazzjoni tal-Unjoni, mill-Kummissjoni.

2. Detentur ta' awtorizzazzjoni li jfittex li jibdel kwalunkwe informazzjoni sottomessa fir-rigward tal-applikazzjoni inizjali għall-awtorizzazzjoni tal-prodott għandu japplika lill-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri rilevanti li kienu awtorizzaw il-prodott bijoċidali kkonċernat, jew f'każ ta' awtorizzazzjoni tal-Unjoni, lill-Aġenzija. Dawk l-awtoritajiet kompetenti għandhom jiddeċiedu, jew, fil-każ ta' awtorizzazzjoni tal-Unjoni, l-Aġenzija għanda teżamina u l-Kummissjoni tiddeċiedi jekk il-kondizzjonijiet tal-Artikolu 19 jew, fejn rilevanti, fl-Artikolu 25, għadhomx sodisfatti u jekk it-termini u l-kondizzjonijiet tal-awtorizzazzjonijiet jehtigux jiġu emendati.

L-applikazzjoni għandha tkun akkumpanjata bid-drittijiet pagabbli skont l-Artikolu 80(1) u (2).

3. Emenda għal awtorizzazzjoni eżistenti għandha taqa' taht wahda mill-kategoriji ta' bidliet li ġejjin:

- (a) bidla amministrattiva;
- (b) bidla żghira; jew
- (c) bidla kbira.

Artikolu 51

Regoli dettaljati

Sabiex jiġi żgurat approċċ armonizzat għat-thassir u l-emendar ta' awtorizzazzjonijiet, il-Kummissjoni għandha tistabbilixxi regoli dettaljati għall-applikazzjoni tal-Artikoli 47 sa 50 permezz ta' atti ta' implimentazzjoni. Dawk l-atti ta' implimentazzjoni għandhom jiġu adottati f'konformità mal-proċedura ta' eżami msemmija fl-Artikolu 82(3).

Ir-regoli msemmija fl-ewwel paragrafu ta' dan l-Artikolu għandhom ikunu bbażati, fost l-oħrajn, fuq il-prinċipji li ġejjin:

- (a) għal tibdil amministrattiv għandha tiġi applikata proċedura ta' notifika simplifikata;
- (b) għal tibdiliet żgħar għandu jiġi stabbiliti perijodu ta' evalwazzjoni mnaqqas;
- (c) fil-każ ta' tibdiliet kbar il-perijodu ta' evalwazzjoni għandu jkun proporzjonat mal-bidla proposta.

Artikolu 52

Perijodu ta' konċessjoni

Minkejja l-Artikolu 89, meta l-awtorità kompetenti jew, f'każ ta' prodott bijoċidali awtorizzat fil-livell tal-Unjoni, il-Kummissjoni, thassar jew temenda awtorizzazzjoni jew tiddeciedi li ma ggeddidhiex, ghandha taghti perijodu ta' konċessjoni ghar-rimi, it-tqeghid fis-suq u l-użu ta' hażniet eżistenti, ghajr f'każijiet fejn jekk il-prodott bijoċidali jibqa' jittqiegħed fis-suq jew jintuża, jikkostitwixxi riskju mhux aċċettabbli għas-sahha tal-bniedem, għas-sahha tal-annimali jew għall-ambjent.

Il-perijodu ta' konċessjoni ma ghandux jaqbeż il-180 jum għat-tqeghid fis-suq u perijodu massimu addizzjonali ta' 180 jum għar-rimi, u l-użu ta' hażniet eżistenti tal-prodotti bijoċidali kkonċernati.

KAPITOLU X

KUMMERĊ PARALLEL

Artikolu 53

Kummerċ parallel

1. Awtorità kompetenti ta' Stat Membru ("l-Istat Membru ta' introduzzjoni") ghandha, fuq talba tal-applikant, taghti permess għall-kummerċ parallel ta' prodott bijoċidali li jkun awtorizzat fi Stat Membru ieħor ("l-Istat Membru ta' oriġini") sabiex jittqiegħdu fis-suq u jintuża fl-Istat Membru tal-introduzzjoni, jekk tiddetermina, f'konformità mal-paragrafu 3, li l-prodott bijoċidali huwa identiku għal prodott bijoċidali li diġà huwa awtorizzat fl-Istat Membru ta' introduzzjoni ("il-prodott ta' referenza").

L-applikant li jkollu l-hsieb li jintroduci l-prodott bijoċidali fis-suq fl-Istat Membru ta' introduzzjoni għandu jissottometti l-applikazzjoni għal permess għall-kummerċ parallel lill-awtorità kompetenti tal-Istat Membru tal-introduzzjoni.

L-applikazzjoni ghandha tkun akkumpanjata bl-informazzjoni msemmija fil-paragrafu 4 u l-informazzjoni kollha l-oħra meħtieġa sabiex jintwera li l-prodott bijoċidali huwa identiku għall-prodott ta' referenza kif iddefinit fil-paragrafu 3.

2. Fejn l-awtorità kompetenti tal-Istat Membru ta' introduzzjoni tiddetermina li prodott bijoċidali huwa identiku għall-prodott ta' referenza, hija ghandha taghti permess tal-kummerċ parallel fi żmien 60 jum minn meta tircievi d-drittijiet pagabbli taht l-Artikolu 80(2). L-awtorità kompetenti tal-Istat Membru ta' introduzzjoni tista' titlob lill-awtorità kompetenti tal-Istat Membru tal-oriġini informazzjoni addizzjonali meħtieġa sabiex tiddetermina jekk il-prodott huwiex identiku għall-prodott ta' referenza. L-awtorità kompetenti tal-Istat Membru tal-oriġini ghandha ttipprovi l-informazzjoni mitluba fi żmien 30 jum minn meta tkun irċeviet it-talba.

3. Prodott bijoċidali għandu jiġi kkunsidrat bhala identiku għall-prodott ta' referenza jekk jiġu sodisfatti biss il-kondizzjonijiet kollha li ġejjin:

(a) ġew manifatturati mill-istess kumpannija, minn impriża assoċjata jew taht liċenzja skont l-istess proċess ta' manifattura;

(b) huma identiċi fl-ispeċifikazzjoni u l-kontenut fir-rigward tas-sustanzi attivi u t-tip ta' formulazzjoni;

(c) huma l-istess fir-rigward tas-sustanzi mhux attivi preżenti; u

(d) huma jew l-istess jew ekwivalenti fid-daqs, il-materjal jew il-forma tal-imballaġġ, f'termini tal-impatt negattiv potenzjali fuq is-sigurtà tal-prodott fir-rigward tas-sahha tal-bniedem, tas-sahha tal-annimali jew tal-ambjent.

4. L-applikazzjoni għal permess għall-kummerċ parallel ghandha tinkludi l-informazzjoni u l-oġġetti li ġejjin:

(a) l-isem u n-numru tal-awtorizzazzjoni tal-prodott bijoċidali fl-Istat Membru tal-oriġini;

(b) l-isem u l-indirizz tal-awtorità kompetenti fl-Istat Membru tal-oriġini;

(c) l-isem u l-indirizz tad-detentur tal-awtorizzazzjoni fl-Istat Membru tal-oriġini;

(d) it-tikketta u l-istruzzjonijiet oriġinali għall-użu li bihom il-prodott bijoċidali jittqassam fl-Istat Membru ta' oriġini jekk l-awtorità kompetenti tal-Istat Membru ta' introduzzjoni tqis li jkun meħtieġ għall-eżami;

(e) l-isem u l-indirizz tal-applikant;

(f) l-isem li ser jingħata lill-prodott bijoċidali li ser jittqassam fl-Istat Membru ta' introduzzjoni;

(g) abbozz ta' tikketta għall-prodott bijoċidali maħsub sabiex jittqiegħed fis-suq fl-Istat Membru ta' introduzzjoni fil-lingwa jew lingwi uffijjali tal-Istat Membru ta' introduzzjoni, sakemm l-Istat Membru ma jipprevedix mod ieħor;

(h) kampjun tal-prodott bijoċidali li huwa maħsub sabiex jiġi introdott jekk l-awtorità kompetenti tal-Istat Membru ta' introduzzjoni tqis li jkun meħtieġ;

(i) l-isem u n-numru tal-awtorizzazzjoni tal-prodott ta' referenza fl-Istat Membru ta' introduzzjoni.

L-awtorità kompetenti tal-Istat Membru ta' introduzzjoni tista' tesigi traduzzjoni tal-partijiet rilevanti tal-istruzzjonijiet oriġinali għall-użu msemmi fil-punt (d).

5. Il-permess għall-kummerċ parallel għandu jipprekrivi l-istess kondizzjonijiet għat-tqeghid fis-suq u l-użu bħal tal-awtorizzazzjoni tal-prodott ta' referenza.

6. Il-permess għall-kummerċ parallel għandu jkun validu tul id-dewmien tal-awtorizzazzjoni tal-prodott ta' referenza fl-Istat Membru ta' introduzzjoni.

Jekk id-detentur tal-awtorizzazzjoni tal-prodott ta' referenza japplika għat-thassir tal-awtorizzazzjoni skont l-Artikolu 49 u r-rekwiżiti tal-Artikolu 19 ikun għadhom qeghdin jiġu sodisfatti, il-validità tal-permess għall-kummerċ parallel għandha tiskadi fid-data li fiha l-awtorizzazzjoni tal-prodott ta' referenza normalment tkun skadiet.

7. Mingħajr preġudizzju għal dispożizzjonijiet speċifiċi f'dan l-Artikolu, l-Artikoli 47 sa 50 u l-Kapitolu XV għandhom japplikaw mutatis mutandis għall-prodotti bijoċidali mqeghdin fis-suq taht permess ta' kummerċ parallel.

8. L-awtorità kompetenti tal-Istat Membru ta' introduzzjoni tista' tirtira permess ta' kummerċ parallel jekk l-awtorizzazzjoni tal-prodott bijoċidali introdott tiġi rtirata fl-Istat Membru tal-orijini minhabba raġunijiet ta' sikurezza jew effikaċja.

KAPITOLU XI

EKWIVALENZA TEKNIKA

Artikolu 54

Valutazzjoni tal-ekwivalenza teknika

1. Fejn ikun meħtieġ li tiġi stabbilita l-ekwivalenza teknika ta' sustanzi attivi, il-persuna li trid tistabbilixxi l-ekwivalenza ("l-applikant") għandha tippreżenta applikazzjoni lill-Aġenzija fil-format korrett u thallas d-drittijiet applikabli skont l-Artikolu 80(1).

2. L-applikant għandu jippreżenta d-data kollha li l-Aġenzija tneħtieġ għall-valutazzjoni tal-ekwivalenza teknika.

3. L-Aġenzija għandha tgharraf lill-applikant bid-drittijiet pagabbli taht l-Artikolu 80(1) u għandha tirrifjuta l-applikazzjoni jekk l-applikant jonqos milli jhallas id-drittijiet fi żmien 30 jum. Hija għandha tinforma b'dan lill-applikant u lill-awtorità kompetenti li tevalwa.

4. Wara li l-applikant jingħata l-opportunità li jissottometti kummenti, l-Aġenzija għandha tiehu deċizzjoni fi żmien 90 jum minn mindu tircievi l-applikazzjoni msemmija fil-paragrafu 1 u għandha tikkomunikaha lill-Istati Membri u lill-applikant.

5. Fejn, fil-fehma tal-Aġenzija, tkun meħtieġa informazzjoni addizzjonali sabiex titwettaq il-valutazzjoni tal-ekwivalenza teknika, l-Aġenzija għandha titlob lill-applikant jippreżenta tali

informazzjoni flimitu ta' żmien speċifikat mill-Aġenzija. L-Aġenzija għandha tirrifjuta l-applikazzjoni jekk l-applikant jonqos li jippreżenta l-informazzjoni addizzjonali fil-limitu ta' żmien speċifikat. Il-perijodu ta' 90 jum imsemmi fil-paragrafu 4 għandu jkun sospiż mid-data ta' hruġ tat-talba sakemm tasal l-informazzjoni. Is-sospensjoni ma għandhiex taqbeż il-180 jum hlief fejn dan ikun ġustifikat min-natura tad-data mitluba jew f'ċirkostanzi eċċezzjonali.

6. Fejn ikun il-każ, l-Aġenzija tista' tikkonsulta lill-awtorità kompetenti tal-Istat Membru li aġixxa bħala l-awtorità kompetenti li tevalwa għall-ewvalwazzjoni tas-sustanza attiva.

7. Jista' jittressaq appell, skont l-Artikolu 77, kontra d-deċizzjonijiet tal-Aġenzija taht il-paragrafu 3, 4 u 5 ta' dan l-Artikolu.

8. L-Aġenzija tista' tfassal noti ta' gwida teknika għall-facilitazzjoni tal-implimentazzjoni ta' dan l-Artikolu.

KAPITOLU XII

DEROGI

Artikolu 55

Deroga mir-rekwiżiti

1. B'deroga mill-Artikoli 17 u 19, awtorità kompetenti tista' tippermetti, għal perijodu mhux itwal minn 180 jum, it-tqeghid fis-suq jew l-użu ta' prodott bijoċidali li ma jissodisfax il-kondizzjonijiet għall-awtorizzazzjoni stabbiliti f'dan ir-Regolament, għal użu limitat u kkontrollat, taht is-supervizzjoni tal-awtorità kompetenti, jekk it-tali miżura tkun meħtieġa minhabba periklu għas-saħha pubblika, għas-saħha tal-annimali u għall-ambjent li ma jkunx jista' jitrażżan b'mezzi oħra.

L-awtorità kompetenti msemmija fl-ewwel subparagrafu għandha tinforma mingħajr dewmien lill-awtoritajiet kompetenti l-oħra u lill-Kummissjoni dwar l-azzjoni tagħha u l-ġustifikazzjoni għaliha. L-awtorità kompetenti għandha tinforma, mingħajr dewmien, lill-awtoritajiet kompetenti l-oħra u lill-Kummissjoni dwar ir-revoka ta' tali azzjoni.

Fuq riċeviment ta' talba raġunata mill-awtorità kompetenti, il-Kummissjoni għandha, mingħajr dewmien u permezz ta' atti ta' implimentazzjoni, tiddeciedi jekk, u taht liema kondizzjonijiet, l-azzjoni mehuda minn dik l-awtorità kompetenti tista' tiġi estiza għal perijodu mhux itwal minn 550 jum. Dawk l-atti ta' implimentazzjoni għandhom jiġu adottati f'konformità mal-proċedura ta' eżami msemmija fl-Artikolu 82(3).

2. B'deroga mill-punt (a) tal-Artikolu 19(1) u sakemm sustanza attiva tkun approvata, l-awtoritajiet kompetenti u l-Kummissjoni jistgħu jawtorizzaw, għal perijodu li ma jaqbiżx it-tliet snin, prodott bijoċidali li jkun fih sustanza attiva ġdida.

Tali awtorizzazzjoni provviżorja tista' tinhareg biss jekk, wara li d-dossiers ikunu ġew evalwati skont l-Artikolu 8, l-awtorità kompetenti li tevalwa tkun issottomettiet rakkomandazzjoni għall-approvazzjoni tas-sustanza attiva l-ġdida u l-awtoritajiet kompetenti li tkun irċeviet l-applikazzjoni għall-awtorizzazzjoni provviżorja jew, fil-każ ta' awtorizzazzjoni provviżorja tal-Unjoni, l-Aġenzija, tqis li l-prodott bijoċidali hu mistenni li jkun konformi mal-punti (b), (c) u (d) tal-Artikolu 19(1) b'kont meħud tal-fatturi stabbiliti fl-Artikolu 19(2).

Jekk il-Kummissjoni tiddeciedi li ma tapprovax is-sustanza attiva l-ġdida, l-awtoritajiet kompetenti li tkun tat l-awtorizzazzjoni provviżorja jew il-Kummissjoni għandha tħassar dik l-awtorizzazzjoni.

Fejn decizjoni dwar l-approvazzjoni tas-sustanza attiva l-ġdida tkun għadha ma ġietx adottata mill-Kummissjoni meta jiskadi l-perijodu ta' tliet snin, l-awtoritajiet kompetenti li tkun tat l-awtorizzazzjoni provviżorja, jew il-Kummissjoni, tista' testendi l-awtorizzazzjoni provviżorja għal perijodu mhux itwal minn sena, sakemm ikun hemm raġunijiet tajba sabiex temmen li s-sustanza attiva ser tissodisfa l-kondizzjonijiet stipulati fl-Artikolu 4(1) jew fejn japplikaw, l-kondizzjonijiet stipulati fl-Artikolu 5(2). L-awtoritajiet kompetenti li jestendu l-awtorizzazzjoni provviżorja għandhom jinfurmaw lill-awtoritajiet kompetenti l-oħra u lill-Kummissjoni dwar tali azzjoni.

3. B'deroga mill-punt (a) tal-Artikolu 19(1) il-Kummissjoni tista', permezz ta' atti ta' implimentazzjoni, tippermetti lil Stat Membru jawtorizza prodott bijoċidali li fih sustanza attiva mhux approvata jekk tkun sodisfatta li dik is-sustanza attiva hija essenzjali għall-protezzjoni tal-wirt kulturali u li l-ebda alternattiva adatta ma hi disponibbli. Dawk l-atti ta' implimentazzjoni għandhom jiġu applikati skont il-proċedura konsultattiva msemmija fl-Artikolu 82(2). Stat Membru li jixtieq jakkwista tali deroga għandu japplika lill-Kummissjoni, waqt li jipprova diġustifikazzjoni debita.

Artikolu 56

Ricerca u żvilupp

1. B'deroga mill-Artikolu 17, esperiment jew test għall-iskopijiet ta' riċerka jew żvilupp li jinvolvu prodott bijoċidali mhux awtorizzat jew sustanza attiva mhux approvata maħsuba esklużivament għall-użu fi prodott bijoċidali ("esperiment" jew "test") jistgħu jitwettqu biss u taht il-kondizzjonijiet stabbiliti f'dan l-Artikolu.

Persuni li jkunu qed iwettqu esperiment jew test għandhom ifasslu u jzommu registri bil-miktub li jagħtu deskrizzjoni tal-identità tal-prodott bijoċidali jew is-sustanza attiva, id-data fuq it-tikketta, il-kwantitajiet ipprovduti u l-ismijiet u l-indirizzi ta' daww il-persuni li jirċievu l-prodott bijoċidali jew is-sustanza attiva, u għandhom jikkompilaw dossier li jkun fih id-data kollha disponibbli dwar l-effetti possibbli fuq is-saħħa tal-bniedem jew tal-annimali jew dwar l-impatt fuq l-ambjent. Huma għandhom jagħmlu din l-informazzjoni disponibbli lill-awtorità kompetenti fuq talba.

2. Kwalunkwe persuna li jkollha l-hsieb li twestaq esperiment jew test li jista' jinvolvi, jew jirriżulta fi, ir-rilaxx tal-prodott bijoċidali fl-ambjent għandu l-ewwel jinnotifika l-awtorità kompetenti rilevanti tal-Istat Membru fejn ser isehhu l-esperiment jew it-test. In-notifika għandha tinkludi l-identità tal-prodott bijoċidali jew is-sustanza attiva, data dwar it-tikketti u kwantitajiet fornuti u d-data kollha disponibbli dwar l-effetti possibbli fuq is-saħħa tal-bniedem jew tal-annimali jew dwar l-impatt fuq l-ambjent. Il-persuna kkonċernata għandha tqiegħed kwalunkwe informazzjoni oħra rikjesta mill-awtoritajiet kompetenti għad-dispożizzjoni tagħhom.

Fl-assenza ta' opinjoni mill-awtorità kompetenti mogħtija fi żmien 45 jum min-notifika msemmija fl-ewwel subparagrafu, l-esperiment jew it-test innotifikat ikunu jistgħu jitwettqu.

3. Jekk l-esperimenti jew it-testijiet proposti jista' jkollhom effetti ta' dannu, sew jekk immedjati sew jekk imdewmin, fuq is-saħħa tal-bniedem, b'mod partikolari fuq gruppi vulnerabbli, jew ta' annimali, jew kwalunkwe effett negattiv inaċċettabbli fuq il-bniedem, l-annimali jew l-ambjent, u l-awtorità kompetenti rilevanti tal-Istat Membru kkonċernat tista' jew tipprojbihom jew tippermettihom soġġett għal tali kondizzjonijiet li hija tqis li huma meħtieġa sabiex jiġu evitati daww il-konsegwenzi. L-awtorità kompetenti għandha tinforma, mingħajr dewmien, lill-Kummissjoni u lill-awtoritajiet kompetenti l-oħra dwar id-decizjoni tagħha.

4. Il-Kummissjoni tingħata s-setgħa li tadotta atti delegati skont l-Artikolu 83 waqt li tispeċifika regoli ddettaljati li jissupplimentaw dan l-Artikolu.

Artikolu 57

Eżenzjoni mir-registrazzjoni taht ir-Regolament (KE) Nru 1907/2006

Barra s-sustanzi attivi msemmija fl-Artikolu 15(2) tar-Regolament (KE) Nru 1907/2006, is-sustanzi attivi mmanifatturati jew importati għall-użu fi prodotti bijoċidali awtorizzati għall-introduzzjoni fis-suq skont l-Artikolu 27, l-Artikolu 55 jew l-Artikolu 56 għandhom jitqiesu li huma rreġistrati u li r-registrazzjoni hija kompluta għall-manifattura jew l-importazzjoni għal użu fi prodotti bijoċidali u għalhekk li jissodisfaw ir-rekwiżiti tal-Kapitoli 1 u 5, Titolu II tar-Regolament (KE) Nru 1907/2006.

KAPITOLU XIII

OĠĠETTI TTRATTATI

Artikolu 58

L-introduzzjoni fis-suq ta' oġġetti ttrattati

1. Dan l-Artikolu għandu japplika esklużivament għal oġġetti ttrattati li mhumiex prodotti bijoċidali. Ma għandux japplika għall-Artikoli ttrattati fejn l-uniku trattament magħmul kien il-fumigazzjoni jew id-diżinfekzjoni ta' uffiċċji jew kontenituri użati għall-ħżin jew it-trasport u fejn mhumiex mistennija li jibqgħu residwi minn tali trattament.

2. Oġġett ittrattat ma ghandux jiġi introdott fis-suq sakemm is-sustanzi attivi kollha li jinsabu fil-prodotti bijoċidali li ġew ittrattat bihom jew li jinkorporaw mhumiex inklużi fil-lista mfassla skont l-Artikolu 9(2), għat-tip u l-użu tal-prodott rilevanti, jew fl-Anness I, u tkun sodisfatta kwalunkwe kondizzjoni jew restrizzjoni speċifikata hemmhekk.

3. Il-persuna responsabbli għall-introduzzjoni fis-suq ta' tali oġġett ittrattat għandha tiżgura li t-tikketta tipprovdi l-informazzjoni elenkata fit-tieni subparagrafu, fejn:

— fil-każ ta' oġġett ittrattat li jkun fih prodott bijoċidali, issir affermazzjoni mill-manifattur ta' dak l-oġġett ittrattat rigward il-proprietajiet bijoċidali tal-oġġett, jew

— f'relazzjoni mas-sustanza jew sustanzi attivi kkonċernati, b'rigward partikolari għall-possibbiltà tal-kuntatt mal-bnedmin jew tar-rilaxx fl-ambjent, il-kundizzjonijiet assoċjati mal-approvazzjoni tas-sustanza jew sustanzi attivi jirrikjedu dan.

It-tikketta msemmija fl-ewwel subparagrafu għandha tipprovdi l-informazzjoni li ġejja:

(a) dikjarazzjoni li l-oġġett ittrattat jinkorpora prodott bijoċidali;

(b) fejn sostanzjat, il-proprietà bijoċidali attribwita lill-oġġett ittrattat;

(c) mingħajr preġudizzju għall-Artikolu 24 tar-Regolament (KE) Nru 1272/2008, l-isem tas-sustanzi attivi kollha li jinsabu fil-prodotti bijoċidali;

(d) l-ismijiet tan-nanomaterjali kollha fil-prodotti bijoċidali, segwiti mill-kelma "nano" fil-parenteżi;

(e) kwalunkwe istruzzjoni rilevanti għall-użu, inkluża kwalunkwe prekawzjoni li għandha tittiehed minhabba l-prodotti bijoċidali li l-oġġett ġie ttrattat bihom jew li jinkorpora.

Dan il-paragrafu ma ghandux japplika meta diġà teżisti fil-leġislazzjoni speċifika għas-settur tal-anqas rekwiżiti tat-tikkettar għal prodott bijoċidali f'oġġetti ttrattati biex jiġu sodisfatti r-rekwiżiti tal-informazzjoni rigward dawk is-sustanzi attivi.

4. Minkejja r-rekwiżiti tat-tikkettar stipulati fil-paragrafu 3, il-persuna responsabbli għall-introduzzjoni fis-suq ta' oġġett ittrattat għandha tagħmillu tikketta bi kwalunkwe istruzzjoni rilevanti għall-użu, inkluż kull prekawzjoni li għandha tittiehed, jekk din tkun meħtieġa biex tiproteġi lill-bnedmin, l-annimali u lill-ambjent.

5. Minkejja r-rekwiżiti tat-tikkettar stipulati fil-paragrafu 3, il-fornitur ta' oġġett ittrattat għandu, fuq talba mill-konsumatur, fi żmien 45 jum, u b'xejn, jipprovdi lil dak il-konsumatur b'informazzjoni dwar it-trattament bijoċidali tal-oġġett ittrattat.

6. It-tikkettar għandu jkun jidher b'mod ċar, jinqara faċilment u jservi għal żmien adatt. Fejn ikun meħtieġ minhabba d-daqs jew il-funzjoni tal-oġġett trattat, it-tikkettar għandu jiġi stampat fuq l-imbagg, fuq l-istruzzjonijiet għall-użu jew fuq il-garanzija fil-lingwa/i nazzjonali tal-Istat Membru li fis-suq tiegħu kien introdott, hlief jekk l-Istat Membru jiddisponi mod ieħor. Fil-każ ta' oġġetti ttrattati li ma jkunux prodott bihala parti minn sensiela, iżda ddisinjati u mmanifatturati biex jissodisfaw ordni speċifika, il-manifattur jista' jiddeċiedi dwar metodi oħra ta' għoti lill-konsumatur tal-informazzjoni rilevanti.

7. Il-Kummissjoni tista' tadotta atti ta' implimentazzjoni għall-applikazzjoni tal-paragrafu 2 ta' dan l-Artikolu, inklużi l-proċeduri ta' notifika adatti, possibbilment bl-involviment tal-Aġenzija, u li jispeċifikaw ulterjorment ir-rekwiżiti tat-tikkettar taħt il-paragrafu 3, 4 u 6 ta' dan l-Artikolu. Dawk l-atti ta' implimentazzjoni għandhom jiġu adottati f'konformità mal-proċedura ta' eżami msemmija fl-Artikolu 82(3).

8. Fejn ikun hemm indikazzjonijiet sinifikanti li sustanza attiva li tinsab fi prodott bijoċidali li oġġett ittrattat ġie ttrattat biha, jew li jinkorporaha, ma tissodisfax il-kundizzjonijiet stabbiliti fl-Artikolu 4(1), 5(2) jew 25, il-Kummissjoni għandha tirrivedi l-approvazzjoni ta' dik is-sustanza attiva jew l-inklużjoni tagħha fl-Anness I skont l-Artikolu 15(1) jew 28(2).

KAPITOLU XIV

PROTEZZJONI TAD-DATA U KONDIVIŻJONI TAD-DATA

Artikolu 59

Protezzjoni ta' data miżmuma mill-awtoritajiet kompetenti jew l-Aġenzija

1. Mingħajr preġudizzju għall-Artikoli 62 u 63, data mibgħuta għall-finijiet tad-Direttiva 98/8/KE jew ta' dan ir-Regolament ma għandhiex tintuża mill-awtoritajiet kompetenti jew mill-Aġenzija għall-benefiċċju ta' applikant sussegwenti, għajr meta:

(a) l-applikant sussegwenti jippreżenta ittra ta' aċċess; jew

(b) il-limitu taż-żmien rilevanti għall-protezzjoni tad-data jkun skada.

2. Meta jibgħat data lil awtorità kompetenti jew lill-Aġenzija għall-finijiet ta' dan ir-Regolament l-applikant għandu, fejn ikun il-każ, jindika l-isem u d-dettalji ta' kuntatt tas-sid tad-data għad-data kollha mibgħuta. L-applikant għandu wkoll jispeċifika jekk huwiex is-sid tad-data jew għandux ittra ta' aċċess.

3. L-applikant għandu jinforma, minghajr dewien, lill-awtorità kompetenti jew lill-Aġenzija dwar kwalunkwe bidla fis-sjieda tad-data.

4. Il-kumitati xjentifiċi konsultattivi stabbiliti taht id-Deciżjoni tal-Kummissjoni 2004/210/KE tat-3 ta' Marzu 2004 li twaqqaf Kumitati Xjentifiċi fil-qasam tas-saħħa tal-konsumatur, is-saħħa pubblika u l-ambjent ⁽¹⁾ għandu ukoll ikollhom aċċess għad-data msemmija fil-paragrafu 1 ta' dan l-Artikolu.

Artikolu 60

Perijodi ta' protezzjoni tad-data

1. Id-data pprezentata għall-finijiet tad-Direttiva 98/8/KE jew ta' dan ir-Regolament għandha tibbenifika mill-protezzjoni tad-data taht il-kondizzjonijiet stipulati f'dan l-Artikolu. Il-perijodu ta' protezzjoni għad-data għandu jibda meta din tiġi pprezentata għall-ewwel darba.

Id-data protetta taht dan l-Artikolu li l-perijodu ta' protezzjoni tagħha skada skont dan l-Artikolu ma għandhiex terġa' tiġi protetta.

2. Il-perijodu ta' protezzjoni għad-data pprezentata bil-hsieb tal-approvazzjoni ta' sustanza attiva eżistenti għandu jintemm 10 snin mill-ewwel jum tax-xahar wara d-data tal-adozzjoni ta' deciżjoni skont l-Artikolu 9 dwar l-approvazzjoni tas-sustanza attiva rilevanti għat-tip ta' prodotti partikolari.

Il-perijodu ta' protezzjoni għad-data pprezentata bil-hsieb tal-approvazzjoni ta' sustanza attiva eżistenti għandu jintemm 15-il sena mill-ewwel jum tax-xahar wara d-data tal-adozzjoni ta' deciżjoni skont l-Artikolu 9 dwar l-approvazzjoni tas-sustanza attiva rilevanti għat-tip ta' prodotti partikolari.

Il-perijodu ta' protezzjoni għal data ġdida pprezentata bil-hsieb tat-tiġdid jew ir-reviżjoni tal-approvazzjoni ta' sustanza attiva għandu jintemm 5 snin mill-ewwel jum tax-xahar wara l-adozzjoni ta' deciżjoni skont l-Artikolu 14(4) rigward it-tiġdid jew ir-reviżjoni.

3. Il-perijodu ta' protezzjoni għad-data pprezentata bil-hsieb tal-awtorizzazzjoni ta' prodott bijoċidali li jkun fih biss sustanzi attivi eżistenti għandu jintemm 10 snin mill-ewwel jum tax-xahar wara l-ewwel deciżjoni rigward l-awtorizzazzjoni tal-prodott meħuda skont l-Artikolu 30(4), 34(6) jew l-Artikolu 44(4).

Il-perijodu ta' protezzjoni għad-data pprezentata bil-hsieb tal-awtorizzazzjoni ta' prodott bijoċidali li jkun fih sustanza attiva ġdida għandu jintemm 15-il sena mill-ewwel jum tax-xahar wara l-ewwel deciżjoni rigward l-awtorizzazzjoni tal-prodott meħuda skont l-Artikolu 30(4), 34(6) jew 44(4).

Il-perijodu ta' protezzjoni għal data ġdida pprezentata bil-hsieb tat-tiġdid jew emendar tal-awtorizzazzjoni ta' prodott bijoċidali għandu jintemm 5 snin mill-ewwel jum tax-xahar wara d-deciżjoni rigward it-tiġdid jew l-emendar tal-awtorizzazzjoni.

Artikolu 61

Ittra ta' aċċess

1. Ittra ta' aċċess għandu jkollha tal-anqas l-informazzjoni li ġejja:

- (a) l-isem u d-dettalji tal-kuntatt tas-sid tad-data u l-benefiċjarju;
- (b) l-isem tas-sustanza attiva jew il-prodott bijoċidali li għalih ikun awtorizzat l-aċċess għad-data;
- (c) id-data li fiha tiehu effett l-ittra ta' aċċess;
- (d) id-data li l-ittra ta' aċċess tagħti drittijiet tal-aċċess għaliha.

2. Ir-revoka ta' ittra ta' aċċess ma għandhiex taffettwa l-validità tal-awtorizzazzjoni mahruġa abbażi tal-ittra ta' aċċess inkwistjoni.

Artikolu 62

Kondivizzjoni tad-data

1. Sabiex ikun evitat l-ittestjar fuq l-annimali, l-ittestjar fuq vertebrati għall-finijiet ta' dan ir-Regolament għandu jsir biss meta ma jkunx hemm għażla oħra. It-testijiet fuq vertebrati ma għandhomx jiġu ripetuti għall-finijiet ta' dan ir-Regolament.

2. Kwalunkwe persuna li għandha l-intenzjoni li twettaq testijiet jew studji ("l-applikant prospettiv")

- (a) għandha, f'każ ta' data li tinvolvi testijiet fuq vertebrati, u
- (b) tista', f'każ ta' data li ma tinvolvi testijiet fuq vertebrati,

tissottometti talba bil-miktub lill-Aġenzija biex tiddetermina jekk it-tali testijiet jew studji diġà ġewx ipprezentati lill-Aġenzija jew lil awtorità kompetenti b'rabta ma' applikazzjoni preċedenti taht dan ir-Regolament jew id-Direttiva 98/8/KE. L-Aġenzija għandha tivverifika jekk hux diġà ġew ipprezentati tali testijiet jew studji.

Fejn tali testijiet jew l-istudji jkunu diġà ġew ipprezentati lill-Aġenzija, jew lil awtorità kompetenti b'rabta ma' applikazzjoni preċedenti, taht dan ir-Regolament jew id-Direttiva 98/8/KE, l-Aġenzija għandha tikkomunika, minghajr dewmien, l-isem u d-dettalji tal-kuntatt ta' min ikun ipprezenta d-data u tas-sid tad-data lill-applikant prospettiv.

⁽¹⁾ ĠU L 66, 4.3.2004, p. 45.

Fejn rilevanti, min ikun ippreżenta d-data għandu jiffacilita l-kuntatti bejn l-applikant prospettiv u s-sid tad-data.

Fejn id-data miksuba taht dawk it-testijiet jew l-istudji tkun għadha protetta taht l-Artikolu 60, l-applikant prospettiv:

(a) għandha, f'każ ta' data li tinvolvi testijiet fuq vertebrati, u

(b) jista', f'każ ta' data li ma tinvolvix testijiet fuq vertebrati,

jitolb lis-sid tad-data d-data xjentifika u teknika kollha relatata mat-testijiet jew l-istudji kkonċernati, kif ukoll id-dritt li jirrifera għal din id-data meta jippreżenta applikazzjonijiet taht dan ir-Regolament.

Artikolu 63

Kumpens għall-kondiviżjoni tad-data

1. Fejn tkun saret talba skont l-Artikolu 62(2), l-applikant prospettiv u s-sid tad-data għandu jaqbel kull sforz sabiex jilhaq qbil dwar il-kondiviżjoni tar-riżultati tat-testijiet jew l-istudji mitluba mill-applikant prospettiv. Tali ftehim jista' jiġi sostitwit bis-sottomissjoni tal-kwistjoni lil korpi ta' arbitraġġ u impenn li l-ordni tal-arbitraġġ tiġi aċċettata.

2. Fejn jintlahaq tali ftehim, is-sid tad-data għandu jqiegħed d-data xjentifika u teknika kollha relatata mat-testijiet u l-istudji kkonċernati għad-dispożizzjoni tal-applikant prospettiv jew għandu jagħti lill-applikant prospettiv il-permess li jirrifera għat-testijiet jew l-istudji tas-sid tad-data meta jkun qed jippreżenta applikazzjonijiet skont dan ir-Regolament.

3. Fejn ma jintlahaq l-ebda ftehim fir-rigward ta' data jew studji li jinvolvu testijiet fuq vertebrati, l-applikant prospettiv għandu jinforma lill-Aġenzija u lis-sid tagħha mhux aktar kmieni minn xahar wara li l-applikant prospettiv jkun irċieva, l-ism u l-indirizz ta' min ikun ippreżenta d-data, mill-Aġenzija.

Fi żmien 60 jum minn meta tkun giet informata, l-Aġenzija għandha tagħti lill-applikant prospettiv il-permess li jirrifera għat-testijiet jew l-istudji mitluba li jinvolvu vertebrati sakemm l-applikant prospettiv juri li li jkun sar kull sforz biex jintlahaq ftehim u li l-applikant prospettiv ikun jkun hallas lis-sid jew is-sidien tad-data parti mill-ispejjeż li kellu. Fejn l-applikant prospettiv u s-sid tad-data ma jkunux jistgħu jaqblu, il-qrati nazzjonali għandhom jiddeciedu dwar il-qsim proporzjonat tal-ispejjeż li l-applikant prospettiv għandu jhallas lis-sid tad-data.

Is-sid tad-data m'għandux jirrifjuta li jaċċetta kwalunkwe hlas offrut skont it-tieni subparagrafu. Kwalunkwe aċċettazzjoni hija mingħajr preġudizzju, madankollu, għad-dritt tiegħu li jkollu s-sehem proporzjonat tal-kost determinat minn qorti nazzjonali, skont it-tieni subparagrafu.

4. Il-kumpens għall-kondiviżjoni tad-data għandu jiġi determinat b'mod ġust, trasparenti u mhux diskriminatorju, b'kont mehud tal-gwida stabbilita mill-Aġenzija⁽¹⁾. L-applikant prospettiv għandu jkun meħtieġ jikkondividi biss l-ispejjeż tal-informazzjoni li hija meħtieġa għas-sottomissjoni għall-finijiet ta' dan ir-Regolament.

5. Jista' jitressaq appell, skont l-Artikolu 77, kontra d-deċiżjonijiet tal-Aġenzija taht il-paragrafu 3 ta' dan l-Artikolu.

Artikolu 64

Użu tad-data għal applikazzjonijiet sussegwenti

1. Fejn il-perijodu tal-protezzjoni tad-data rilevanti skont l-Artikolu 60 ikun skada fir-rigward ta' sustanza attiva, l-awtorità kompetenti li tirċievi jew l-Aġenzija jistgħu jaqblu li applikant sussegwenti għal awtorizzazzjoni jista' jirrifera għal data pprovduta mill-ewwel applikant sakemm l-applikant sussegwenti jkun jista' jipprova evidenza li s-sustanza attiva hija teknikament ekwivalenti għas-sustanza attiva li l-perijodu tal-protezzjoni tad-data tagħha jkun skada, inklużi l-grad tal-purità u n-natura tal-impurità.

Fejn il-perijodu tal-protezzjoni tad-data rilevanti skont l-Artikolu 60 ikun skada b'relazzjoni għal prodott bijoċidali, l-awtorità kompetenti li tirċievi jew l-Aġenzija tista' taqbel li applikant sussegwenti għal awtorizzazzjoni jista' jirrifera għal data pprovduta mill-ewwel applikant sakemm l-applikant sussegwenti jkun jista' jipprova evidenza li l-prodott bijoċidali huwa l-istess wiehed bhal dak diġà awtorizzat, jew li d-differenzi bejniethom mhumiex sinifikanti b'relazzjoni għall-istima tar-riskju u s-sustanza/i attivi fil-prodott bijoċidali huma teknikament ekwivalenti għal dawk fil-prodott bijoċidali diġà awtorizzat, inklużi l-grad tal-purità u n-natura ta' kwalunkwe impurità.

Jista' jitressaq appell, f'konformità mal-Artikolu 77, kontra d-deċiżjonijiet tal-Aġenzija taht l-ewwel u t-tieni subparagrafi ta' dan il-paragrafu.

2. Minkejja l-paragrafu 1, applikanti sussegwenti għandhom jipprova d-data li ġejja kif meħtieġ lill-awtorità kompetenti li tirċievi jew lill-Aġenzija, skont kif japplika:

(a) id-data kollha meħtieġa għall-identifikazzjoni tal-prodott bijoċidali, inkluża l-kompożizzjoni tiegħu;

(b) id-data meħtieġa sabiex tiġi identifikata s-sustanza attiva u tiġi stabbilita l-ekwivalenza teknika tas-sustanza attiva;

(c) id-data meħtieġa sabiex tiġi murija l-komparabbiltà tar-riskju mill-prodott bijoċidali u l-effikaċja tiegħu meta mqabbel mal-prodott bijoċidali awtorizzat.

⁽¹⁾ Gwida dwar il-kondiviżjoni tad-data stabbilita skont ir-Regolament (KE) Nru 1907/2006.

KAPITOLU XV

INFORMAZZJONI U KOMUNIKAZZJONI

TAQSIMA 1

Monitoraġġ u rappurtar

Artikolu 65

Konformità mar-rekwiżiti

1. L-Istati Membri għandhom jaġhmlu l-arranġamenti mehtieġa għall-monitoraġġ tal-prodotti bijoċidali u l-oġġetti trattati li jkunu ġew introdotti fis-suq sabiex jiġi stabbilit jekk dawn jikkonformawx mar-rekwiżiti ta' dan ir-Regolament. Ir-Regolament (KE) Nru 765/2008 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tad-9 ta' Lulju 2008 li jstabilixxi r-rekwiżiti għall-akkreditament u għas-sorveljanza tas-suq relatati mal-kummerċjalizzazzjoni ta' prodotti ⁽¹⁾, għandu japplika kif mehtieġ.

2. L-Istati Membri għandhom jaġhmlu l-arranġamenti mehtieġa sabiex jitwettqu l-kontrolli uffiċjali sabiex tiġi infurzata l-konformità ma' dan ir-Regolament.

Sabiex jiffacilitaw infurzar bhal dan, manifatturi ta' prodotti bijoċidali introdotti fis-suq tal-Unjoni għandhom iżommu sistema fir-rigward tal-proċess ta' manifattura, dokumentazzjoni xierqa bil-miktub u f-format elettroniku rilevanti għall-kwalità u s-sikurezza tal-prodott bijoċidali li għandu jiġi introdott fis-suq u għandhom jaħżnu kampjuni mil-lott ta' produzzjoni. Din id-dokumentazzjoni għandha tinkludi bhala minimu:

- (a) skedi ta' data u speċifikazzjonijiet ta' sustanzi attivi u ingredjenti oħra użati għall-manifattura tal-prodott bijoċidali;
- (b) reġistrazzjonijiet tal-operazzjonijiet varji ta' manifattura li jkunu saru;
- (c) riżultati ta' kontrolli tal-kwalità interni;
- (d) identifikazzjoni ta' lottijiet ta' produzzjoni.

Fejn mehtieġ sabiex tiġi żgurata l-applikazzjoni uniformi ta' dan il-paragrafu, il-Kummissjoni tista' tadotta atti tal-implimentazzjoni f'konformità mal-proċedura ta' eżami msemmija fl-Artikolu 82(3).

Miżuri meħuda skont dan il-paragrafu għandhom jevitaw piż amministrattiv sproporzjonat fuq l-operaturi ekonomiċi u fuq l-Istati Membri.

3. Kull hames snin, mill-1 ta' Settembru 2015, l-Istati Membri għandhom jissottomettu rapport lill-Kummissjoni dwar l-implimentazzjoni ta' dan ir-Regolament fit-territorji rispettivi tagħhom. Dan ir-rapport għandu jinkludi partikolarment:

- (a) informazzjoni dwar ir-riżultati ta' kontrolli uffiċjali mwettqa skont il-paragrafu 2;

(b) informazzjoni dwar kwalunkwe avvelenament u, fejn disponibbli, mard marbut max-xogħol li jinvolvi prodotti bijoċidali, partikolarment f'dak li għandu x'jaqsam ma' gruppi vulnerabbli, u l-azzjonijiet speċifiċi meħuda biex jitnaqqas ir-riskju ta' każijiet futuri;

(c) kwalunkwe informazzjoni disponibbli dwar effetti negattivi fuq l-ambjent esperjenzati minhabba l-użu ta' prodotti bijoċidali;

(d) informazzjoni dwar l-użu tan-nanomaterjali fil-prodotti bijoċidali u r-riskji potenzjali marbut magħhom.

Ir-rapporti għandhom ikunu sottomessi sat-30 ta' Ġunju tas-sena rilevanti u għandhom ikopru l-perjodu sal-31 ta' Diċembru tas-sena ta' qabel il-prezentazzjoni tagħhom.

Ir-rapporti għandhom ikunu ppubblikati fuq il-websajt rilevanti tal-Kummissjoni.

4. Fuq il-bażi tar-rapporti riċevuti skont il-paragrafu 3, u fi żmien 12-il xahar mid-data msemmija fit-tieni subparagrafu ta' dak il-paragrafu, il-Kummissjoni għandha tfassal rapport kompost dwar l-implimentazzjoni ta' dan ir-Regolament, b'mod partikolari l-Artikolu 58. Il-Kummissjoni għandha tissottometti r-rapport lill-Parlament Ewropew u lill-Kunsill.

Artikolu 66

Kunfidenzjalità

1. Ir-Regolament (KE) Nru 1049/2001 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tat-30 ta' Mejju 2001 dwar l-aċċess pubbliku għad-dokumenti tal-Parlament Ewropew, tal-Kunsill u tal-Kummissjoni ⁽²⁾ u r-regoli tal-Bord ta' Amministrazzjoni tal-Aġenzija, adottat skont l-Artikolu 118(3) tar-Regolament (KE) Nru 1907/2006, għandhom japplikaw għal dokumenti miżmuma mill-Aġenzija għall-finijiet ta' dan ir-Regolament.

2. L-Aġenzija u l-awtoritajiet kompetenti għandhom jirrifjutaw l-aċċess għall-informazzjoni meta l-iżvelar tagħha jkun jimmina l-protezzjoni tal-interessi kummerċjali jew tal-privatezza jew tas-sigurtà tal-persuni kkonċernati.

L-iżvelar tal-informazzjoni li ġejja għandha normalment titqies bhala li timmina l-protezzjoni tal-interessi kummerċjali jew tal-privatezza jew tas-sigurtà tal-persuni kkonċernati:

- (a) dettalji tal-kompożizzjoni shiħa tal-prodott bijoċidali;
- (b) it-tunnellaġġ preċiż tas-sustanza attiva jew tal-prodott bijoċidali mmanifatturati jew imqegħdin fis-suq;

⁽¹⁾ ĠU L 218, 13.8.2008, p. 30.

⁽²⁾ ĠU L 145, 31.5.2001, p. 43.

- (c) rabtiet bejn il-manifattur ta' sustanza attiva u l-persuna responsabbli għall-introduzzjoni ta' prodott bijoċidali fis-suq jew bejn il-persuna responsabbli għall-introduzzjoni ta' prodott bijoċidali fis-suq u d-distributori tal-prodott;
- (d) l-ismijiet u l-indirizzi ta' persuni involuti fl-ittestjar fuq vertebrati.

Madankollu, fejn tkun essenzjali azzjoni urġenti sabiex jiġu protetti s-saħħa tal-bniedem, is-saħħa tal-annimali, is-sikurezza jew l-ambjent jew għal raġunijiet ta' interess pubbliku oħrajn li jipprevalixxu, l-Aġenzija jew l-awtoritajiet kompetenti għandhom jiżvelaw l-informazzjoni msemmija f'dan il-paragrafu.

3. Minkejja l-paragrafu 2, wara li tkun inġerata l-awtorizzazzjoni, aċċess għall-informazzjoni li ġejja ma għandu fl-ebda każ jiġi rifjutat:

- (a) l-isem u l-indirizz tad-detentur tal-awtorizzazzjoni;
- (b) l-isem u l-indirizz tal-manifattur tal-prodott bijoċidali;
- (c) l-isem u l-indirizz tal-manifattur tas-sustanza attiva;
- (d) il-kontenut tas-sustanza jew is-sustanzi attiva/i fil-prodott bijoċidali u l-isem tal-prodott bijoċidali;
- (e) id-data fiżika u kimika dwar il-prodott bijoċidali;
- (f) kwalunkwe metodu li jrendi lis-sustanza attiva jew lill-prodott bijoċidali mingħajr hsara;
- (g) sommarju tar-riżultati tat-testijiet meħtieġa skont l-Artikolu 20 sabiex tiġi stabbilita l-effikaċja tal-prodott u l-effetti fuq il-bnedmin, l-annimali u l-ambjent u, fejn applikabbli, kemm jista' jippromwovi r-reżistenza;
- (h) il-metodi u l-prekawzjonijiet rakkomandati sabiex jitnaqqsu l-perikli mit-tqandil, it-trasport u l-użu kif ukoll min-nar jew perikli oħra;
- (i) l-iskedi tad-data tas-sikurezza;
- (j) il-metodi tal-analiżi msemmija fl-Artikolu 19(1)(c);
- (k) il-metodi tar-rimi tal-prodott u tal-imballaġġ tiegħu;
- (l) il-proċeduri li għandhom jiġu segwiti u l-miżuri li għandhom jittiehdu fil-każ ta' tixrid jew tnixxija;
- (m) l-ewwel għajnuna u l-pariri mediċi li għandhom jingħataw fil-każ ta' korriment ta' persuni.

4. Kwalunkwe persuna li tibghat informazzjoni relatata ma' sustanza attiva jew prodott bijoċidali lill-Aġenzija jew awtorità kompetenti għall-finijiet ta' dan ir-Regolament tista' titlob li l-informazzjoni fl-Artikolu 67(3) ma ssirx disponibbli, inkluża għustifikazzjoni dwar għaliex l-iżvelar tal-informazzjoni jista' jkun ta' hsara għall-interessi kummerċjali tagħha jew dawk ta' kwalunkwe parti oħra kkonċernata.

Artikolu 67

Aċċess pubbliku elettroniku

1. Mid-data li fiha sustanza attiva tkun approvata, l-informazzjoni aġġornata li ġejja dwar sustanzi attivi miżmuma mill-Aġenzija jew mill-Kummissjoni għandha titqiegħed għad-dispożizzjoni tal-pubbliku b'mod faċli mingħajr hlas:

- (a) meta jkunu disponibbli, l-isem tal-ISO u l-isem fin-nomenklatura tal-Unjoni Internazzjonali tal-Kimika Pura u Applikata (IUPAC);
- (b) jekk applikabbli, l-isem kif mogħti fl-Inventarju Ewropew tas-Sustanzi Kimiċi Kummerċjali Eżistenti;
- (c) il-klassifikazzjoni u t-tikkettar, inkluż jekk is-sustanza attiva tissodisfax il-kriterji stipulati fl-Artikolu 5(1);
- (d) punti tat-tmiem fiżikokimiċi dwar u data dwar ir-rotot u d-destin u komportament ambjentali;
- (e) ir-riżultat ta' kull studju tossikoloġiku u ekotossikoloġiku;
- (f) livell ta' espożizzjoni aċċettabbli jew il-koncentrazzjoni prevista li ma thalli l-ebda effett skont l-Anness VI;
- (g) il-gwida dwar l-użu sikur ipprovduta skont l-Anness II u l-Anness III;
- (h) metodi analitiċi jekk msemmija fit-taqsimiet 5.2 u 5.3 tat-Titolu 1, u t-taqsimi 4.2 tat-Titolu 2 tal-Anness II.

2. Mid-data li fiha prodott bijoċidali jkun awtorizzat, l-Aġenzija għandha tqiegħed għad-dispożizzjoni tal-pubbliku, b'mod faċli u bla hlas, l-informazzjoni aġġornata li ġejja:

- (a) it-termini u l-kondizzjonijiet tal-awtorizzazzjoni;
- (b) is-sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott bijoċidali; u
- (c) metodi analitiċi msemmija fit-taqsimiet 5.2 u 5.3 tat-Titolu 1, u t-taqsimi 5.2 tat-Titolu 2 tal-Anness III.

3. Mid-data li fiha prodott bijoċidali jkun approvat, l-Aġenzija għandha, hlief fejn il-fornitur tad-data jissottometti ġustifikazzjoni skont l-Artikolu 66(4), aċċettata bhala valida mill-awtorità kompetenti, jew l-Aġenzija, għala t-tali pubblikazzjoni hija potenzjalment ta' hsara għall-interessi kummerċjali tiegħu jew ta' kwalunkwe parti oħra konċernata, l-Aġenzija għandha tqiegħed għad-dispożizzjoni tal-pubbliku, bla hlas, l-informazzjoni aġġornata li ġejja dwar is-sustanzi attivi:

- (a) jekk essenzjali għall-klassifikazzjoni u t-tikkettar, il-grad ta' purezza tas-sustanza u l-identità tal-impurità u/jew l-addittivi ta' sustanzi attivi li jkun magħruf li huma riskjużi;
- (b) is-sommarji tal-istudji jew is-sommarji tal-istudji robusti sottomessi fil-perspettiva tal-approvazzjoni tas-sustanza attiva;
- (c) informazzjoni, għajr dik elenkata fil-paragrafu 1 ta' dan l-Artikolu, li tinsab fl-iskeda tad-data tas-sikurezza;
- (d) l-isem/ismijiet kummerċjali tas-sustanza;
- (e) ir-rapport ta' evalwazzjoni.

4. Mid-data li fiha prodott bijoċidali jkun awtorizzatt, l-Aġenzija għandha, hlief fejn il-fornitur tad-data jipprezenta ġustifikazzjoni skont l-Artikolu 66(4), aċċettata bhala valida mill-awtorità kompetenti, jew l-Aġenzija, għala t-tali pubblikazzjoni hija potenzjalment ta' hsara għall-interessi kummerċjali tiegħu jew ta' kwalunkwe parti oħra konċernata, tqiegħed għad-dispożizzjoni tal-pubbliku, bla hlas, l-informazzjoni aġġornata li ġejja:

- (a) sommarji ta' studji, jew sommarji ta' studji robusti, ta' studji sottomessi b'appoġġ għall-awtorizzazzjoni tal-prodott bijoċidali; u
- (b) ir-rapport ta' evalwazzjoni.

Artikolu 68

Żamma tar-reġistri u rappurtar

1. Id-detenturi ta' awtorizzazzjoni għandhom iżommu reġistri tal-prodotti bijoċidali li huma jintroduċu fis-suq mill-inqas għal għaxar snin wara l-introduzzjoni fis-suq, jew għaxar snin wara d-data li fiha l-awtorizzazzjoni ġiet ikkanċellata jew skadjet, skont liema waħda fosthom hija l-aktar bikrija. Huma għandhom iqiegħdu l-informazzjoni rilevanti li jkun hemm f'dawn ir-reġistri għad-disponibbiltà tal-awtorità kompetenti, fuq talba.

2. Sabiex tiġi żgurata l-applikazzjoni uniformi tal-paragrafu 1 ta' dan l-Artikolu, il-Kummissjoni għandha tadotta atti ta' implimentazzjoni sabiex jiġu speċifikati l-forma u l-kontenut tal-informazzjoni fir-reġistri. Dawk l-atti ta' implimentazzjoni għandhom jiġu applikati skont il-proċedura konsultattiva msemmija fl-Artikolu 82(2).

TAQSIMA 2

Informazzjoni dwar il-prodotti bijoċidali

Artikolu 69

Klassifikazzjoni, imballaġġ u tikkettar tal-prodotti bijoċidali

1. Id-detenturi ta' awtorizzazzjoni għandhom jiżguraw li prodott bijoċidali huma kklassifikati, imballati u tikkettati skont is-sommarju approvat tal-karatteristiċi tal-prodott bijoċidali, b'mod partikolari d-dikjarazzjonijiet dwar periklu u d-dikjarazzjonijiet dwar prekawzjoni, kif imsemmi fil-punt (i) tal-Artikolu 22(2), u d-Direttiva 1999/45/KE u, fejn applikabbli, ir-Regolament (KE) Nru 1272/2008.

Barra minn hekk, il-prodotti li wiehed jista' jaħsbhom ikel, inkluż xorb, jew għalf għandhom jiġu mballati b'tali mod li titnaqqas il-possibbiltà li jsir tali zball. Jekk ikunu disponibbli għall-pubbliku ġenerali, għandhom jinkludu komponenti li jiskoraġġixx l-konsum tagħhom u, b'mod partikolari, ma għandhomx ikunu attraenti għat-tfal.

2. Barra mill-konformità mal-paragrafu 1, id-detenturi ta' awtorizzazzjoni għandhom jiżguraw li t-tikketti ma għandhomx iqarrqu fir-rigward tar-riskji tal-prodott għas-saħħa tal-bniedem, għas-saħħa tal-annimali jew għall-ambjent jew tal-effikaċċja tiegħu u, fi kwalunkwe każ, ma għandhomx isemmu l-indikazzjonijiet "prodott bijoċidali ta' riskju baxx", "mhux tossiku", "ma jagħmilx hsara", "naturali", "favur l-ambjent", "favur l-annimali" jew indikazzjonijiet simili. Barra minn hekk, it-tikketta għandha turi b'mod ċar u li ma jithassarx din l-informazzjoni li ġejja:

- (a) l-identità ta' kull sustanza attiva u l-konċentrazzjoni tagħha f'unitajiet metriċi;
- (b) kwalunkwe nanomaterjali fil-prodott, u kwalunkwe riskju speċifiku marbut magħhom, u, wara kull riferiment għan-nanomaterjali, il-kelma "nano" fil-parenteżi;
- (c) in-numru tal-awtorizzazzjoni allokat lill-prodott bijoċidali mill-awtorità kompetenti jew mill-Kummissjoni;
- (d) l-isem u l-indirizz tad-detentur tal-awtorizzazzjoni;
- (e) it-tip tal-formulazzjoni;
- (f) l-użi li l-prodott bijoċidali huwa awtorizzat għalihom;
- (g) l-istruzzjonijiet għall-użu, il-frekwenza tal-applikazzjoni u r-rata tad-doża, espressa f'unitajiet metriċi, b'mod li jagħmel sens u li jiftiehem mill-utent, għal kull użu previst fit-termini tal-awtorizzazzjoni;
- (h) il-partikolaritajiet tal-effetti negattivi possibbli diretti jew indiretti u kwalunkwe struzzjoni għall-ewwel għajna;

- (i) jekk akkumpanjata b'fuljett, is-sentenza "Aqra l-istruzzjonijiet mehmuża qabel l-użu" u fejn applikabbli, twissijiet għall-gruppi vulnerabbli;
- (j) l-istruzzjonijiet dwar ir-rimi sikur tal-prodott bijoċidali u l-imballaġġ tiegħu, inkluża, fejn rilevanti, kwalunkwe proj-bizzjoni tal-użu mill-ġdid tal-imballaġġ;
- (k) in-numru tal-lott tal-formulazzjoni jew tal-isem u d-data tal-iskadenza rilevanti għall-kondizzjonijiet normali tal-ħżin;
- (l) fejn applikabbli, il-perijodu ta' żmien meħtieġ għall-effett bijoċidali, l-intervall li għandu jiġi osservat bejn l-applikazzjonijiet ta' prodott bijoċidali jew bejn applikazzjoni u l-użu li jms tal-prodott ittrattat, jew l-aċċess li jmiss mill-bnedmin jew l-animali għaž-żona fejn ikun intuża l-prodott bijoċidali, inklużi l-partikolaritajiet dwar il-mezzi u l-miżuri tad-dekontaminazzjoni u t-tul taż-żmien tal-ventilazzjoni meħtieġa fiż-żoni ttrattati; il-partikolaritajiet għat-tindif adegwat tat-tagħmir; il-partikolaritajiet dwar il-miżuri ta' prekawzjoni waqt l-użu u t-trasport;
- (m) fejn applikabbli, il-kategoriji tal-utenti li l-prodott bijoċidali huwa ristrett għalihom;
- (n) fejn applikabbli, informazzjoni dwar kwalunkwe periklu speċifiku għall-ambjent b'mod partikolari dwar il-protezzjoni ta' organiżmi li mhumiex fil-mira u l-evitar tal-kontaminazzjoni tal-ilma;
- (o) għall-prodotti bijoċidali li jkun fihom mikroorganiżmi, ir-rekwiżiti tat-tikkettar skont id-Direttiva 2000/54/KE.

B'deroga mill-ewwel subparagrafu, fejn dan ikun meħtieġ minhabba d-daqs jew il-funzjoni tal-prodott bijoċidali, l-informazzjoni msemmija fil-punti (e), (g), (h), (j), (k), (l) u (n) jistgħu jiġu indikati fuq l-imballaġġ jew fuq fuljett li jakkumpanjah u li jkun parti integrali mill-imballaġġ.

3. L-Istati Membri jistgħu jeħtieġu:

- (a) il-forniment ta' mudelli jew abbozzi tal-imballaġġ, it-tikkettjar u l-fuljetti;
- (b) li l-prodotti bijoċidali jitqiegħdu fis-suq fit-territorji tagħhom ikunu ttikkettati bil-lingwa jew lingwi uffiċjali tagħhom.

Artikolu 70

Skedi tad-Data tas-Sikurezza

Skedi tad-data tas-sikurezza għal sustanzi attivi u prodotti bijoċidali għandhom jithejju u jkunu disponibbli skont l-Artikolu 31 tar-Regolament (KE) Nru 1907/2006, fejn japplika.

Artikolu 71

Registru għall-Prodotti Bijoċidali

1. L-Aġenzija għandha tistabbilixxi u żżomm sistema ta' informazzjoni li għandha tkun magħrufa bhala r-Registru għall-Prodotti Bijoċidali.

2. Ir-Registru għall-Prodotti Bijoċidali għandu jintuża għall-iskambju ta' informazzjoni bejn awtoritajiet kompetenti, l-Aġenzija u l-Kummissjoni u bejn applikanti u awtoritajiet kompetenti, l-Aġenzija u l-Kummissjoni.

3. L-applikanti għandhom jużaw ir-Registru għall-Prodotti Bijoċidali sabiex jipprezentaw applikazzjonijiet u data għall-proċeduri kollha koperti minn dan ir-Regolament.

4. Mal-prezentazzjoni tal-applikazzjonijiet u d-data mill-applikanti, l-Aġenzija għandha tivverifika li dawn ġew ipprezentati fil-forma korretta u tinnotifika lill-awtorità kompetenti rilevanti dwar dan mingħajr dewmien.

Fejn l-Aġenzija tiddeċiedi li l-applikazzjoni ma tkunx ġiet ipprezentata fil-format korrett, għandha tirrifjuta l-applikazzjoni u tinforma lill-applikant b'dan.

5. Ladarba l-awtorità kompetenti rilevanti tkun invalidat applikazzjoni jew aċċettat applikazzjoni, din għandha titqiegħed għad-dispożizzjoni, permezz tar-Registru għall-Prodotti Bijoċidali, għall-awtoritajiet kompetenti l-oħrajn kollha u għall-Aġenzija.

6. L-awtoritajiet kompetenti u l-Kummissjoni għandhom jużaw ir-Registru għall-Prodotti Bijoċidali biex jirreġistraw u jikkomunikaw id-deċiżjonijiet tagħhom b'rabta mal-awtorizzazzjoni ta' prodotti bijoċidali u għandhom jaġġornaw l-informazzjoni fir-Registru għall-Prodotti Bijoċidali fiż-żmien meta jittiehdu tali deċiżjonijiet. L-awtoritajiet kompetenti għandhom, b'mod partikolari, jaġġornaw l-informazzjoni fir-Registru għall-Prodotti Bijoċidali relatata mal-prodotti bijoċidali li ġew awtorizzati fit-territorju tagħhom jew li għalihom awtorizzazzjoni nazzjonali ġiet rifjutata, emendata, imġedda jew imħassra jew li għalihom ikun ingħata, ġie rifjutat jew ikkanċellat permess għall-kummerċ parallel. Il-Kummissjoni għandha, b'mod partikolari, taġġorna informazzjoni relatata mal-prodotti bijoċidali li ġew awtorizzati fl-Unjoni jew li għalihom awtorizzazzjoni tal-Unjoni ġiet rifjutata, emendata, imġedda jew imħassra.

L-informazzjoni li għandha tiġi introdotta fir-Registru għall-Prodotti Bijoċidali għandha tinkludi, kif xieraq:

- (a) it-termini u l-kondizzjonijiet tal-awtorizzazzjoni;
- (b) is-sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott bijoċidali msemmi fl-Artikolu 22(2);
- (c) ir-rapport tal-evalwazzjoni tal-prodott bijoċidali.

L-informazzjoni msemmija f'dan il-paragrafu għandha wkoll titqiegħed għad-dispożizzjoni tal-applikant permezz tar-Registru għall-Prodotti Bijocidali.

7. F'każ li r-Registru għall-Prodotti Bijocidali ma jkun kompletament operattiv sal-1 ta' Settembru 2013 jew ma jibqax operattiv wara dik id-data, l-obbligi relatati mas-sottomissjonijiet u l-komunikazzjoni imposti fuq l-Istati Membri, l-awtoritajiet kompetenti, il-Kummissjoni u l-applikanti minn dan ir-Regolament għandhom ikomplu japplikaw. Bil-hsieb li tiġi żgurata l-applikazzjoni uniformi ta' dan il-paragrafu, partikolarment fir-rigward tal-format li fih l-informazzjoni tista' tiġi sottomessa u skambjata, il-Kummissjoni għandha tadotta l-miżuri meħtieġa skont il-proċedura ta' eżami msemmija fl-Artikolu 82(3). Dawk il-miżuri għandhom ikunu limitati fiz-żmien għall-perjodu strettament meħtieġ biex ir-Registru tal-Prodotti Bijocidali jsir kompletament operattiv.

8. Il-Kummissjoni tista' tadotta atti ta' implimentazzjoni li jistabbilixxu regoli dettaljati dwar it-tipi ta' informazzjoni li għandhom jiddaħhlu fir-Registru għall-Prodotti Bijocidali. Dawk l-atti ta' implimentazzjoni għandhom jiġu applikati skont il-proċedura konsultattiva msemmija fl-Artikolu 82(2).

9. Il-Kummissjoni tingħata s-setgħa li tadotta atti delegati skont l-Artikolu 83 waqt li tistipula regoli supplimentari għall-użu tar-Registru.

Artikolu 72

Reklamar

1. Kwalunkwe reklam għal prodotti bijocidali għandu, barra milli jkun konformi mar-Regolament (KE) Nru 1272/2008, jinkludi s-sentenzi "Uża s-sustanzi bijocidali b'mod sikur. Għandek dejjem taqra t-tikketta u l-informazzjoni tal-prodott qabel ma tużah.". Is-sentenzi għandhom ikunu jingħarf u b'mod ċar u li jinqraw b'relazzjoni għar-reklam kollu.

2. Dawk li jirreklamaw jistgħu jissostitwixxu l-kliem "sustanzi bijocidali" fis-sentenzi preskritti b'referenza ċara għat-tip ta' prodott li jkun qiegħed jiġi rreklamati.

3. Ir-reklami għall-prodotti bijocidali ma għandhomx jirrifere għall-prodott b'manjera li tqarraq fir-rigward tar-riskji mill-prodott għas-saħħa tal-bniedem, għas-saħħa tal-annimali jew għall-ambjent jew tal-effikazzja tiegħu. Fi kwalunkwe każ, ir-reklamar ta' prodott bijocidali ma għandux isemmi "prodott bijocidali ta' riskju baxx", "mhux tossiku", "mhux ta' ħsara", "naturali", "favur l-ambjent", "favur l-annimali" jew kwalunkwe indikazzjoni simili.

Artikolu 73

Kontroll tal-velenu

Għall-finijiet ta' dan ir-Regolament għandu japplika l-Artikolu 45 tar-Regolament (KE) Nru 1272/2008.

KAPITOLU XVI

L-AĠENZJA

Artikolu 74

Rwol tal-Aġenzja

1. L-Aġenzja għandha ttwettaq il-kompiti konferiti lilha minn dan ir-Regolament.

2. L-Artikoli 78 sa 84, 89 u 90 tar-Regolament (KE) Nru 1907/2006 għandhom japplikaw mutatis mutandis fil-waqt li jittiehed kont tar-rwol tal-Aġenzja fir-rigward ta' dan ir-Regolament.

Artikolu 75

Kumitat dwar il-Prodotti Bijocidali

1. B'dan qiegħed jiġi stabbilit Kumitat dwar il-Prodotti Bijocidali fi hdan l-Aġenzja.

Il-Kumitat dwar il-Prodotti Bijocidali għandu jkun responsabbli għat-thejija tal-opinjoni tal-Aġenzja dwar il-kwistjonijiet li ġejjin:

- (a) applikazzjonijiet għall-approvazzjoni u t-tiġdid tal-approvazzjoni ta' sustanzi attivi;
- (b) rieżami ta' approvazzjoni ta' sustanzi attivi;
- (c) applikazzjonijiet għall-inkluzjoni fl-Anness I ta' sustanzi attivi li jissodisfaw il-kondizzjonijiet stabbiliti fl-Artikolu 28 u rieżami tal-inkluzjoni ta' sustanzi attivi bħal dawn fl-Anness I;
- (d) l-identifikazzjoni tas-sustanzi attivi li huma kandidati għas-sostituzzjoni;
- (e) l-applikazzjonijiet għal awtorizzazzjoni tal-Unjoni tal-prodotti bijocidali u għat-tiġdid, it-thassir u l-emendi tal-awtorizzazzjonijiet tal-Unjoni, hlief fejn l-applikazzjonijiet huma għal tibdil amministrattiv;
- (f) kwistjonijiet xjentifiċi u tekniċi fir-rigward tar-rikonoxximent reċiproku skont l-Artikolu 38;
- (g) fuq talba tal-Kummissjoni jew tal-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri, kwalunkwe mistoqsija oħra li tista' tirriżulta mill-operazzjoni ta' dan ir-Regolament relatata ma' gwida teknika jew ma' riskji għas-saħħa tal-bniedem, għas-saħħa tal-annimali jew għall-ambjent.

2. Kull Stat Membru għandu jkun intitolat li jahtar membru wieħed fil-Kumitat dwar il-Prodotti Bijocidali. L-Istati Membri jistgħu jaħtru wkoll membru supplenti.

Sabiex jiffacilita l-hidma tiegħu, il-Kumitat jista', permezz ta' deċiżjoni tal-Bord tat-Tmexxija tal-Aġenzija li tinsab fi qbil mal-Kummissjoni, ikun maqsum f'żewġ Kumitati paralleli jew aktar. Kull kumitat parallel għandu jkun responsabbli mill-kompiti tal-Kumitat tal-Prodotti Bijoċidali assenjati lilu. Kull Stat Membru għandu jkun intitolat li jahtar Membru wiehed għal kull kumitat parallel. L-istess persuna tista' tinharar għal aktar minn kumitat parallel wiehed.

3. Il-membri tal-Kumitat għandhom jinhatru abbażi tal-esperjenza tagħhom li hija rilevanti fit-tweqqif tal-kompiti speċifikati fil-paragrafu 1 u jistgħu jahdmu fi hdan awtorità kompetenti. Huma għandhom jiġu appoġġati bir-riżorsi xjentifiċi u tekniċi disponibbli għall-Istati Membri. Għal dan il-ghan, l-Istati Membri għandhom jipprovdu r-riżorsi xjentifiċi u tekniċi adegwati lill-membri tal-Kumitat li huma jkunu nnominaw.

4. L-Artikolu 85, il-paragrafi 4, 5, 8 u 9, u l-Artikoli 87 u 88 tar-Regolament (KE) Nru 1907/2006 għandhom japplikaw mutatis mutandis għall-Kumitat dwar il-Prodotti Bijoċidali.

Artikolu 76

Segretarjat tal-Aġenzija

1. Is-Segretarjat tal-Aġenzija msemmi fil-punt (g) tal-Artikolu 76(1) tar-Regolament (KE) Nru 1907/2006 għandu jkun responsabbli għall-kompiti li ġejjin:

- (a) l-istabbiliment u ż-żamma tar-Reġistru għall-Prodotti Bijoċidali;
- (b) it-tweqqif tal-kompiti relatati mal-aċċettazzjoni tal-applikazzjonijiet koperti minn dan ir-Regolament;
- (c) l-istabbiliment ta' ekwivalenza teknika;
- (d) jipprovdi gwida teknika u xjentifika u għodod għall-applikazzjoni ta' dan ir-Regolament mill-Kummissjoni u l-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri u jipprovdi appoġġ lill-uffiċċji nazzjonali tal-informazzjoni;
- (e) jipprovdi pariri u għajjnuna lill-applikanti, b'mod partikolari lill-SMEs, għall-approvazzjoni ta' sustanza attiva jew l-inklużjoni tagħha fl-Anness I għal dan ir-Regolament jew għal awtorizzazzjoni tal-Unjoni;
- (f) ihejji informazzjoni ta' spjegazzjoni dwar dan ir-Regolament;
- (g) jistabbilixxi u jzomm bażi(jiet) ta' data b'informazzjoni dwar is-sustanzi attivi u l-prodotti bijoċidali;
- (h) fuq talba tal-Kummissjoni, jipprovdi appoġġ tekniku u xjentifiku sabiex titjeb il-kooperazzjoni bejn l-Unjoni,

l-awtoritajiet kompetenti, l-organizzazzjonijiet internazzjonali u l-pajjiżi terzi dwar kwistjonijiet xjentifiċi u tekniċi relatati mal-prodotti bijoċidali;

- (i) jagħti notifika tad-deċiżjonijiet mehuda mill-Aġenzija;
- (j) speċifikazzjoni ta' formati u pakketti ta' software għas-sottomissjoni ta' informazzjoni lill-Aġenzija;
- (k) l-ghoti ta' appoġġ u assistenza lill-Istati Membri sabiex tiġi evitata evalwazzjoni parallela tal-applikazzjonijiet rigward il-prodotti bijoċidali li huma l-istess jew simili li hemm referenza għalihom fl-Artikolu 29(4).

2. Is-Segretarjat għandu jqiegħed l-informazzjoni identifikata fl-Artikolu 67 għad-dispożizzjoni tal-pubbliku, mingħajr hlas, fuq l-Internet, għajr meta talba li ssir taht l-Artikolu 66(4) titqies gustifikata. L-Aġenzija għandha tagħmel informazzjoni oħra disponibbli fuq talba skont l-Artikolu 66.

Artikolu 77

Appell

1. Appelli kontra d-deċiżjonijiet tal-Aġenzija mehud skont l-Artikoli 7(2), 13(3), 26(2), 43(2), 45(3), 54(3), (4) u (5), 63(3) u 64(1) għandu jkun f'idejn il-Bord tal-Appell stabbilit skont ir-Regolament (KE) Nru 1907/2006.

L-Artikoli 92(1) u (2), 93 u 94 tar-Regolament (KE) Nru 1907/2006 għandhom japplikaw għall-proċeduri ta' appell imressqa taht dan ir-Regolament.

Jista' jkun hemm drittijiet pagabbli, skont l-Artikolu 80(1) ta' dan ir-Regolament, mill-persuna li tressaq l-appell.

2. Appell imressaq skont il-paragrafu 1 għandu jkollu l-effett ta' sospensjoni.

Artikolu 78

Il-baġit tal-Aġenzija

1. Għall-finijiet ta' dan ir-Regolament, id-dhul tal-Aġenzija għandu jikkonsisti minn:

- (a) sussidju mill-Unjoni, li jiddahhal fil-baġit generali tal-Unjoni Ewropea (It-Taqsima tal-Kummissjoni);
- (b) id-drittijiet mhallsa lill-Aġenzija skont dan ir-Regolament;
- (c) kwalunkwe hlasijiet mhallsa lill-Aġenzija għas-servizzi li hi tipprovdi taht dan ir-Regolament;
- (d) kwalunkwe kontribuzzjoni volontarja mill-Istati Membri.

2. Id-dhul u l-infiq għall-attivitajiet relatati ma' dan ir-Regolament u għar-Regolament (KE) Nru 1907/2006 għandhom jiġu ttrattati separatament fil-baġit tal-Aġenzija u għandu jkollhom rappurtar separat ta' baġit u kontabbiltà.

Id-dhul tal-Aġenzija msemmi fl-Artikolu 96(1) tar-Regolament (KE) Nru 1907/2006 ma ghandux jintuża sabiex jitwettqu kompiti taht dan ir-Regolament. Id-dhul tal-Aġenzija msemmi fil-paragrafu 1 ta' dan l-Artikolu ma ghandux jintuża sabiex jitwettqu kompiti taht ir-Regolament (KE) Nru 1907/2006.

Artikolu 79

Formati u software għall-prezentazzjoni ta' informazzjoni lill-Aġenzija

L-Aġenzija ghandha tispeċifika l-formati pakketti ta' software u taghmilhom disponibbli minghajr hlas fis-sit elettroniku taghha għas-sottomissjonijiet lill-Aġenzija. L-awtoritajiet kompetenti u l-applikanti ghandhom jużaw dawn il-formati u l-pakketti fis-sottomissjonijiet taghhom skont dan ir-Regolament.

Id-dossier tekniku msemmi fl-Artikoli 6(1) u 20 ghandu jiġi sottomess bl-użu tal-pakkett tas-software IUCLID.

KAPITOLU XVII

DISPOŻIZZJONIJIET FINALI

Artikolu 80

Drittijiet u hlasijiet

1. Il-Kummissjoni ghandha tadotta, abbażi tal-principji stabbiliti fil-paragrafu 3, Regolament ta' implimentazzjoni li jispeċifika:

- (a) id-drittijiet pagabbli lill-Aġenzija, inklużi d-drittijiet annwali għall-prodotti li jinghataw awtorizzazzjoni tal-Unjoni skont il-Kapitolu VIII u d-drittijiet pagabbli għall-applikazzjonijiet għal rikonnoxximent reċiproku skont il-Kapitolu VII;
- (b) ir-regoli li jiddefinixxu l-kondizzjonijiet għad-drittijiet imnaqqsin, eżenzjonijiet mid-drittijiet u r-rimbors tal-membri tal-Kumitat tal-Prodotti Bijocidali li jaġixxi bhala relatur; u
- (c) il-kondizzjonijiet ta' pagament.

Dak ir-Regolament ta' implimentazzjoni ghandu jiġi adottat f'konformità mal-proċedura ta' eżami msemmija fl-Artikolu 82(3). Ghandu japplika biss fir-rigward tad-drittijiet mhallsa lill-Aġenzija.

L-Aġenzija tista' tiġbor hlasijiet għal servizzi oħrajn li tipprovdi.

Id-drittijiet pagabbli lill-Aġenzija ghandhom jiġu stabbiliti f'tali livell sabiex jiġi żgurat li d-dhul derivat mid-drittijiet, meta mgħaqqad ma' sorsi oħra ta' dhul tal-Aġenzija skont dan ir-Regolament, ikun biżżejjed sabiex ikopri l-kost tas-servizzi mogħtija. Id-drittijiet pagabbli ghandhom jiġu ppubblikati mill-Aġenzija.

2. L-Istati Membri ghandhom jitolbu direttament drittijiet mill-applikanti għal servizzi li huma jipprovdu fir-rigward tal-proċeduri taht dan ir-Regolament, inklużi s-servizzi mwettqa mill-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri meta jaġixxi bhala awtorità kompetenti li tevalwa.

Abbażi tal-principji stabbiliti fil-paragrafu 3, il-Kummissjoni ghandha tohroġ gwida rigward struttura armonizzata tad-drittijiet.

L-Istati Membri jistgħu jimponu drittijiet annwali fir-rigward ta' prodotti bijocidali mqeghdin fis-swieq taghhom.

L-Istati Membri jistgħu jiġbru hlasijiet għal servizzi oħrajn li jipprovdu.

L-Istati Membri ghandhom jistabbilixxu u jipublikaw ammont ta' drittijiet mhallsin lill-awtoritajiet kompetenti taghhom.

3. Kemm ir-Regolament ta' implimentazzjoni imsemmi fil-paragrafu 1 u kemm ir-regoli proprji tal-Istati Membri rigward drittijiet ghandhom jirrispettaw il-principji li ġejjin:

- (a) id-drittijiet ghandhom ikunu stabbiliti fuq livell sabiex jiżguraw li d-dhul idderivat mid-drittijiet, huwa, fil-principju, suffiċjenti sabiex ikopri l-ispejjeż tas-servizzi mwassla u ma ghandhomx ikunu aktar minn dak li huwa meħtieġ sabiex ikopru daww l-ispejjeż;
- (b) rimborż parzjali tal-imposta jekk l-applikant jonqos milli jibgħat l-informazzjoni mitluba fil-limitu taż-żmien speċifika;
- (c) il-htigijiet speċifiċi tal-SMEs ghandhom jitqiesu, skont il-każ, inkluża l-possibbiltà ta' qsim ta' hlas f'diversi hasijiet bin-nifs u fażijiet;
- (d) l-istruttura u l-ammont tad-drittijiet ghandhom iqisu jekk it-tagħrif ġie ipprezentat f'daqqa jew separatament;
- (e) f'ċirkostanzi debitament iġġustifikati u fejn dan jiġi aċċettat mill-Aġenzija jew mill-awtorità kompetenti, id-drittijiet kollha jew parti minnhom jistgħu jkunu eżentati; u
- (f) l-iskadenzi għall-hlas tad-drittijiet ghandhom ikunu stabbiliti b'kont meħud tal-iskadenzi tal-proċeduri previsti f'dan ir-Regolament.

Artikolu 81

Awtoritajiet kompetenti

1. L-Istati Membri ghandhom jahtru awtorità jew awtoritajiet kompetenti responsabbli għall-applikazzjoni ta' dan ir-Regolament.

L-Istati Membri ghandhom jiżguraw li l-awtoritajiet kompetenti jkollhom numru suffiċjenti ta' persunal kwalifikat u ta' esperjenza sabiex l-obbligi stabbiliti f'dan ir-Regolament ikunu jistgħu jitwettqu b'mod effiċjenti u effettiv.

2. L-awtoritajiet kompetenti għandhom jipprovdu pariri lill-applikanti, b'mod partikolari lill-SMEs, u lil kwalunkwe parti interessata oħra dwar ir-responsabbiltajiet u l-obbligi rispettivi tagħhom skont dan ir-Regolament. Dan għandu jinkludi, l-ghoti ta' pariri dwar il-possibbiltà li r-rekwiżiti tad-data tal-Artikoli 6 u 20 jiġu adattati, ir-raġunijiet li għalihom jista' jsir dan l-adattament u dwar kif tithejja proposta. Dan għandu jkun b'żieda mal-pariri u l-assistenza li s-Segretarjat tal-Aġenzija għandu jipprovdi skont l-Artikolu 76(1)(d).

L-awtoritajiet kompetenti jistgħu b'mod partikolari jipprovdu pariri billi jstabbilixxu uffiċċji ta' informazzjoni. L-uffiċċji ta' informazzjoni diġà stabbiliti taht ir-Regolament (KE) Nru 1907/2006 jistgħu jaġixxu bħala uffiċċji ta' informazzjoni taht dan ir-Regolament.

3. L-Istati Membri għandhom jinformat lill-Kummissjoni bl-ismijiet u l-indirizzi tal-awtoritajiet kompetenti mahtura u, fejn dawn jeżistu, bl-uffiċċji ta' informazzjoni sal-1 ta' Settembru 2013. L-Istati Membri għandhom, mingħajr dewmien żejjed, jinformat lill-Kummissjoni dwar kwalunkwe bidla fl-ismijiet u l-indirizzi tal-awtoritajiet kompetenti jew l-uffiċċji ta' informazzjoni.

Il-Kummissjoni għandha tqiegħed lista tal-awtoritajiet kompetenti u l-uffiċċji ta' informazzjoni għad-dispożizzjoni tal-pubbliku.

Artikolu 82

Proċedura ta' Kumitat

1. Il-Kummissjoni għandha tiġi assistita mill-Kumitat Permanenti dwar il-Prodotti Bijocidali ("il-kumitat"). Dak il-kumitat għandu jkun kumitat fis-sens tar-Regolament (UE) Nru 182/2011.

2. Fejn issir referenza għal dan il-paragrafu, għandu japplika l-Artikolu 4 tar-Regolament (UE) Nru 182/2011.

3. Fejn issir referenza għal dan il-paragrafu, għandu japplika l-Artikolu 5 tar-Regolament (UE) Nru 182/2011.

Fejn il-kumitat ma jagħti l-ebda opinjoni, il-Kummissjoni ma għandhiex tadotta l-abbozz ta' att ta' implimentazzjoni u t-tielet subparagrafu tal-Artikolu 5(4) tar-Regolament (UE) Nru 182/2011 għandu japplika.

4. Fejn issir referenza għal dan il-paragrafu, għandu japplika l-Artikolu 8 tar-Regolament (UE) Nru 182/2011.

Artikolu 83

Eżerċizzju tad-delega

1. Is-setgħa ta' adozzjoni ta' atti delegati hija mogħtija lill-Kummissjoni soġġett għall-kondizzjonijiet stabbiliti f'dan l-Artikolu.

2. Is-setgħa ta' adozzjoni ta' atti delegati msemmija fl-Artikoli 3(4), 5(3), 6(4), 21(3), 23(5), 28(1) u (3), l-Artikolu 40, l-Artikoli 56(4), 71(9), l-Artikolu 85 u l-Artikolu 89(1) hija mogħtija lill-Kummissjoni għal perijodu ta' hames snin mis-17 ta' Lulju

2012. Il-Kummissjoni għandha tfassal rapport fir-rigward tad-delega tas-setgħat mhux aktar tard minn disa' xhur qabel it-tmiem tal-perijodu ta' hames snin. Id-delega ta' setgħa għandha tiġi estiza awtomatikament għal perijodi ta' żmien identici, hliet jekk il-Parlament Ewropew jew il-Kunsill joġġezzjonaw għal tali estensjoni mhux aktar tard minn tliet xhur qabel it-tmiem ta' kull perijodu.

3. Id-delega tas-setgħat imsemmija fl-Artikoli 3(4), 5(3), 6(4), 21(3), 23(5), 28(1) u (3), l-Artikolu 40, l-Artikoli 56(4), 71(9), l-Artikolu 85 u l-Artikolu 89(1) tista' tiġi revokata fi kwalunkwe mument mill-Parlament Ewropew jew mill-Kunsill. Deċizzjoni li tirrevoka għandha ttejjem id-delega ta' setgħa speċifikata f'dik id-deċizzjoni. Din għandha ssir effettiva fil-jum wara l-pubblikazzjoni tad-deċizzjoni f'Il-Ġurnal Uffiċjali tal-Unjoni Ewropea jew f'data aktar tard speċifikata fiha. Ma għandhiex taffettwa l-validità ta' kwalunkwe att delegat li jkun diġà fis-sehh.

4. Hekk kif tadotta att delegat, il-Kummissjoni għandha tinnotifikah simultanjament lill-Parlament Ewropew u lill-Kunsill.

5. Att delegat adottat skont l-Artikoli 3(4), 5(3), 6(4), 21(3), 23(5), 28(1) u (3), l-Artikolu 40, l-Artikoli 56(4), 71(9), l-Artikolu 85 u l-Artikolu 89(1) għandu jidhol fis-sehh biss jekk ma tiġix espressa oġġezzjoni mill-Parlament Ewropew jew mill-Kunsill fi żmien perijodu ta' xahrejn min-notifika ta' dak l-att lill-Parlament Ewropew u lill-Kunsill jew jekk, qabel ma jiskadi dak il-perijodu, il-Parlament Ewropew u l-Kunsill ikunu t-tnejn infurmat lill-Kummissjoni li mhumiex se jrin joġġezzjonaw. Dak il-perijodu għandu jiġi estiż b'xahrejn fuq inizjattiva tal-Parlament Ewropew jew tal-Kunsill.

Artikolu 84

Proċeduri ta' urġenza

1. Atti ddelegati adottati taht dan l-Artikolu għandhom jidhlu fis-sehh mingħajr dewmien u japplikaw sakemm ma tkun ġiet espressal-ebda oġġezzjoni skont il-paragrafu 2. In-notifika ta' att iddelegat lill-Parlament Ewropew u lill-Kunsill għandha tiddikjara r-raġunijiet li għalihom tkun saret il-proċedura ta' urġenza.

2. Il-Parlament Ewropew jew il-Kunsill jistgħu joġġezzjonaw għall-att iddelegat skont il-proċedura msemmija fl-Artikolu 83(5). F'dan il-każ, il-Kummissjoni għandha thassar l-att mingħajr dewmien wara n-notifika tad-deċizzjoni ta' oġġezzjoni mill-Parlament Ewropew jew mill-Kunsill.

Artikolu 85

Adattament għall-progress xjentifiku u tekniku

Sabiex id-dispożizzjonijiet ta' dan ir-Regolament ikunu jistgħu jiġu adattati għall-progress xjentifiku u tekniku, is-setgħa ta' adozzjoni ta' atti ddelegati skont l-Artikolu 83 dwar l-adattament tal-Annessi II, III u IV għal tali progress xjentifiku u tekniku għandha tingħata lill-Kummissjoni.

Artikolu 86

Sustanzi attivi inklużi fl-Anness I għad-Direttiva 98/8/KE

Is-sustanzi attivi inklużi fl-Anness I għad-Direttiva 98/8/KE għandha jitqiesu li ġew approvati taht dan ir-Regolament u għandhom jiġu inklużi fil-lista msemmija fl-Artikolu 9(2).

Artikolu 87

Penali

L-Istati Membri għandhom jistabbilixxu d-dispożizzjonijiet dwar il-penali applikabbli għall-ksur tad-dispożizzjonijiet ta' dan ir-Regolament u għandhom jiehdu l-miżuri kollha meħtieġa sabiex jiżguraw li jiġu implimentati. Il-penali li jkunu previsti għandhom ikunu effettivi, proporzjonati u dissważivi. L-Istati Membri għandhom jinnotifikaw dawk id-dispożizzjonijiet lill-Kummissjoni mhux aktar tard mill-1 ta' Settembru 2013 u għandhom jinnotifikaw lill-Kummissjoni mingħajr dewmien dwar kwalunkwe emenda sussegwenti li taffettwahom.

Artikolu 88

Klawsola ta' salvagwardja

Fejn, abbażi ta' evidenza ġdida, Stat Membru jkollu raġunijiet ġustifikabbli sabiex iqis li prodott bijoċidali, għalkemm awtorizzat f'konformità ma' dan ir-Regolament, jikkostitwixxi riskju serju immedjat jew fuq perijodu fit-tul għas-saħħa tal-bniedem, b'mod partikolari għall-gruppi vulnerabbli, jew għall-annimali, jew għall-ambjent, jista' jiehu miżuri provviżorji adatti. L-Istat Membru għandu jinforma, mingħajr dewmien, lill-Kummissjoni u lill-Istati Membri l-oħra skont il-każ u jagħti r-raġunijiet għad-deċizzjoni tiegħu bbażata fuq evidenza ġdida.

Il-Kummissjoni, għandha, permezz ta' atti ta' implimentazzjoni, jew tippermetti l-miżura provviżorja għal perijodu ta' żmien definit fid-deċizzjoni jew tesigi li l-Istat Membru jirrevoka l-miżura provviżorja. Dawk l-atti ta' implimentazzjoni għandhom jiġu adottati f'konformità mal-proċedura ta' eżami msemmija fl-Artikolu 82(3).

Artikolu 89

Miżuri transizzjonali

1. Il-Kummissjoni għandha tibqa' għaddejja bil-programm ta' hidma għall-eżami sistematiku tas-sustanzi attivi kollha eżistenti skont l-Artikolu 16(2) tad-Direttiva 98/8/KE bil-ghan li jitlestha sal-14 ta' Mejju 2014. Għal dak il-ghan, il-Kummissjoni tingħata s-setgħa li tadotta atti delegati skont l-Artikolu 83 dwar it-tweġiq tal-programm ta' hidma u l-ispeċifikazzjoni tad-drittijiet u l-obbligi relatati tal-awtoritajiet kompetenti u l-partecipanti fil-programm.

Skont il-progress tal-programm ta' hidma, il-Kummissjoni tingħata s-setgħa li tadotta atti delegati skont l-Artikolu 83 dwar l-estensjoni tat-tul tal-programm ta' hidma għal perijodu determinat.

Sabiex tiffacilita transizzjoni bla xkiel mid-Direttiva 98/8/KE għal dan ir-Regolament, matul il-programm ta' hidma, il-Kummissjoni għandha tadotta jew regolamenti ta' implimentazzjoni li jipprovdu li sustanza attiva hija approvata, u taht liema kondizzjonijiet, jew, f'każijiet fejn il-kondizzjonijiet stipulati fl-Artikolu 4(1) jew, fejn japplikaw, il-kondizzjonijiet stipulati fl-Artikolu 5(2), mhumiex sodisfatti jew fejn l-informazzjoni u d-data rikjesta ma ġietx ipprezentata fil-perijodu preskritt, decizjonijiet ta' implimentazzjoni li jiddikjaraw li sustanza attiva mhijiex approvata. Dawk l-atti ta' implimentazzjoni għandhom jiġu adottati f'konformità mal-proċedura ta' eżami msemmija fl-Artikolu 82(3). Ir-Regolamenti li japprovaw sustanza attiva għandhom jispesifikaw id-data tal-approvazzjoni. L-Artikolu 9(2) għandu jkun japplika.

2. B'deroga mill-Artikoli 17(1), 19(1) u 20(1) ta' dan ir-Regolament, u mingħajr preġudizzju għall-paragrafi 1 u 3 ta' dan l-Artikolu, Stat Membru jista' jibqa' japplika s-sistema jew il-prattika attwali tiegħu tat-tqegħid fis-suq ta' prodott bijoċidali partikolari sa sentejn wara d-data tal-approvazzjoni tal-aħhar sustanzi attivi li jkunu ġew approvati f'dak il-prodott bijoċidali. Huwa jista' skont ir-regoli nazzjonali tiegħu, jawtorizza biss it-tqegħid fis-suq fit-territorju tiegħu ta' prodott bijoċidali li jkun fiha sustanzi attivi eżistenti li ġew jew li qed jiġu evalwati taht ir-Regolament tal-Kummissjoni (KE) Nru 1451/2007 tal-4 Diċembru 2007 fit-tieni fażi tal-programm ta' hidma ta' 10 snin imsemmi fl-Artikolu 16(2) tad-Direttiva 98/8/KE⁽¹⁾ iżda li għadhom mhumiex approvati għal dak it-tip ta' prodott.

B'deroga mill-ewwel subparagrafu, f'każ ta' decizjoni sabiex sustanza attiva ma tiġix approvata, Stat Membru jista' jibqa' japplika s-sistema jew il-prattika attwali tiegħu tat-tqegħid fis-suq tal-prodotti bijoċidali sa tnaħ-il xahar wara d-data tad-deċizzjoni sabiex ma tiġix approvata sustanza attiva, skont it-tielet subparagrafu tal-paragrafu 1.

3. B'segwitu għal decizjoni sabiex sustanza attiva partikolari tiġi approvata għal tip ta' prodott speċifiku l-Istati Membri għandhom jiżguraw li l-awtorizzazzjonijiet għall-prodotti bijoċidali ta' dak it-tip ta' prodott u li jkun fihom dik is-sustanza attiva jingħataw, jiġu mmodifikati jew imħassra kif meħtieġ skont dan ir-Regolament fi żmien sentejn mid-data tal-approvazzjoni.

Għal dak il-ghan, dawk li jixtiequ japplikaw għall-awtorizzazzjoni jew għar-rikonoxximent reċiproku b'mod parallel tal-prodotti bijoċidali ta' dak it-tip ta' prodott li ma jkun fihom l-ebda sustanzi attivi għajr sustanzi attivi eżistenti għandhom jissottomettu l-applikazzjonijiet għall-awtorizzazzjoniet għar-rikonoxximent reċiproku b'mod parallel lill-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri mhux aktar tard mid-data tal-approvazzjoni tas-sustanza(i) attiva(i). Fil-każ ta' prodotti bijoċidali li jkun fihom aktar minn sustanza attiva waħda, l-applikazzjonijiet għall-awtorizzazzjoni għandhom jiġu sottomessi mhux aktar tard mid-data tal-approvazzjoni tal-aħhar sustanza attiva għal dak it-tip ta' prodott.

(¹) ĠU L 325, 11.12.2007, p. 3.

Fejn ma tkun giet sottomessal-ebda applikazzjoni għall-awtorizzazzjoni jew għar-rikonoxximent reċiproku b'mod parallel skont it-tieni subparagrafu:

- (a) il-prodott bijoċidali ma għandux ikompli jitqiegħed fis-suq b'effett minn 180 jum wara d-data tal-approvazzjoni tas-sustanza/i attiva/i; u
- (b) ir-rimi u l-użu ta' hażniet eżistenti tal-prodott bijoċidali jistgħu jitkomplew sa 365 jum wara d-data tal-approvazzjoni tas-sustanza/i attiva/i.

4. Fejn l-awtorità kompetenti ta' Stat Membru tirrifjuta l-applikazzjoni għall-awtorizzazzjoni ta' prodott bijoċidali sottomess taht il-paragrafu 3 jew tiddeċiedi li ma tagħtix awtorizzazzjoni, dak il-prodott bijoċidali m'għandux jibqa' jitqiegħed fis-suq 180 jum wara d-data tat-tali rifjut jew deċiżjoni. Ir-rimi u l-użu ta' hażniet eżistenti ta' tali prodotti bijoċidali jistgħu jitkomplew sa 365 jum wara d-data ta' tali rifjut jew deċiżjoni.

Artikolu 90

Miżuri transizzjonali rigward sustanzi attivi evalwati taht id-Direttiva 98/8/KE

1. L-Aġenzija għandha tkun responsabbli għall-koordinazzjoni tal-proċess ta' evalwazzjoni tad-dossiers ipprezentati wara l-1 ta' Settembru 2012 u għandha tiffacilita l-evalwazzjoni billi tippovdi appoġġ ta' organizzazzjoni u tekniku lill-Istati Membri u lill-Kummissjoni.

2. Applikazzjonijiet sottomessi għall-finijiet tad-Direttiva 98/8/KE li l-evalwazzjoni tagħhom mill-Istati Membri skont l-Artikolu 11(2) tad-Direttiva 98/8/KE ma tkunx tlestiet sal-1 ta' Settembru 2013 għandhom jiġu evalwati mill-awtoritajiet kompetenti skont id-dispożizzjonijiet ta' dan ir-Regolament u, fejn rilevanti, ir-Regolament (KE) Nru 1451/2007.

Dik l-evalwazzjoni għandha ssir abbażi tal-informazzjoni mogħtija fid-dossier kif imressaq skont id-Direttiva 98/8/KE.

Fejn l-evalwazzjoni tidentifika preokkupazzjonijiet li joriġinaw mill-applikazzjoni ta' dispożizzjonijiet ta' dan ir-Regolament, li ma kinux inkluzi fid-Direttiva 98/8/KE, l-applikant għandu jingħata l-opportunità li jagħti informazzjoni addizzjonali.

Għandu jsir kull sforz biex jiġi evitat ittestjar addizzjonali fuq vertebrati u biex jiġi evitat dewmien għall-programm ta' rieżami stipulat fir-Regolament (KE) Nru 1451/2007 b'riżultat ta' dawn l-arranġamenti transizzjonali.

Minkejja l-paragrafu 1, l-Aġenzija għandha tkun responsabbli wkoll għall-koordinazzjoni tal-proċess ta' evalwazzjoni tad-dossiers sottomessi għall-finijiet tad-Direttiva 98/8/KE li l-evalwazzjoni tagħhom ma tkunx tlestiet sal-1 ta' Settembru 2013 u

għandha tiffacilita t-thejjja tal-evalwazzjoni billi tippovdi appoġġ ta' organizzazzjoni u tekniku lill-Istati Membri u lill-Kummissjoni mill-1 ta' Jannar 2014.

Artikolu 91

Miżuri transizzjonali rigward l-applikazzjonijiet għall-awtorizzazzjoni ta' prodotti bijoċidali pprezentati skont id-Direttiva 98/8/KE

Applikazzjonijiet għall-awtorizzazzjoni ta' prodotti bijoċidali pprezentati skont id-Direttiva 98/8/KE li l-evalwazzjoni tagħhom ma tkunx tlestiet sal-1 ta' Settembru 2013 għandhom jiġu evalwati mill-awtoritajiet kompetenti skont dik id-Direttiva.

Minkejja l-ewwel paragrafu, għandu japplika dan li ġej:

— fejn l-istima tar-riskju ta' sustanza attiva tkun indikat li wiehed jew iktar mill-kriterji elenkati taht l-Artikoli 5(1) kienu sodisfatti, il-prodott bijoċidali għandu jkun awtorizzat skont l-Artikolu 19;

— fejn l-istima tar-riskju ta' sustanza attiva tkun indikat li wiehed jew iktar mill-kriterji elenkati taht l-Artikoli 10 kienu sodisfatti, il-prodott bijoċidali għandu jkun awtorizzat skont l-Artikolu 23.

Fejn l-evalwazzjoni tidentifika preokkupazzjonijiet li joriġinaw mill-applikazzjoni ta' dispożizzjonijiet ta' dan ir-Regolament, li ma kinux inkluzi fid-Direttiva 98/8/KE, l-applikant għandu jingħata l-opportunità li jagħti informazzjoni addizzjonali.

Artikolu 92

Miżuri transizzjonali rigward prodotti bijoċidali awtorizzati/irreġistrati taht id-Direttiva 98/8/KE

1. Il-prodotti bijoċidali li għalihom ingħatat awtorizzazzjoni jew reġistrazzjoni skont l-Artikoli 3, 4, 15 jew 17 tad-Direttiva 98/8/KE qabel l-1 ta' Settembru 2013 jistgħu jkomplu jitqiegħdu fis-suq u jintużaw, soġġett, fejn applikabbli, għal kwalunkwe kondizzjoni ta' awtorizzazzjoni jew reġistrazzjoni stipulata skont dik id-Direttiva sad-data tal-iskadenza tal-awtorizzazzjoni jew reġistrazzjoni jew tat-thassir tagħha.

2. Minkejja l-paragrafu 1, dan ir-Regolament għandu japplika għall-prodotti bijoċidali msemmija f'dak il-paragrafu mill-1 ta' Settembru 2013.

Artikolu 93

Miżuri transizzjonali rigward prodotti bijoċidali mhux koperti mill-kamp ta' applikazzjoni tad-Direttiva 98/8/KE

1. Mingħajr preġudizzju għall-Artikoli 89, applikazzjonijiet għall-awtorizzazzjoni ta' prodotti bijoċidali mhux koperti mill-kamp ta' applikazzjoni tad-Direttiva 98/8/KE u li jaqgħu fil-kamp ta' applikazzjoni ta' dan ir-Regolament u li kienu disponibbli fis-suq jew użati fl-1 ta' Settembru 2013 għandhom jiġu pprezentati mhux aktar tard mill-1 ta' Settembru 2017.

2. B'deroga mill-Artikolu 17(1), prodotti bijoċidali msemmija fil-paragrafu 1 ta' dan l-Artikolu u li ghalihom l-applikazzjoni ntbaghtet skont il-paragrafu 1 ta' dan l-Artikolu jistgħu jkomplu jitlegħdu fis-suq jew jintużaw sad-data tad-deċiżjoni li tagħti l-awtorizzazzjoni. Fil-każ li deċiżjoni tirrifjuta li tingħata awtorizzazzjoni, prodott bijoċidali ma għandux jibqa' jitlegħed fis-suq 180 jum wara tali deċiżjoni.

B'deroga mill-Artikolu 17(1), prodotti bijoċidali msemmija fil-paragrafu 1 ta' dan l-Artikolu u li ghalihom l-applikazzjoni ntbaghtet skont il-paragrafu 1 ta' dan l-Artikolu jistgħu jkomplu jitlegħdu fis-suq jew jintużaw sa 180 jum wara l-1 ta' Settembru 2017.

Ir-rimi u l-użu ta' hażniet eżistenti ta' prodotti bijoċidali li mhumiex awtorizzati għall-użu rilevanti mill-awtorità kompetenti jew mill-Kummissjoni jistgħu jkomplu sa 365 jum wara d-data tad-deċiżjoni msemmija fl-ewwel subparagrafu jew tnaħ-il xahar wara d-data msemmija fit-tieni subparagrafu, skont liema minnhom tiġi l-aktar tard.

Artikolu 94

Miżuri transizzjonali rigward oġġetti ttrattati

1. B'deroga mill-Artikolu 58 u mingħajr preġudizzju għall-Artikolu 89, oġġetti ttrattati li kienu disponibbli fis-suq fl-1 ta' Settembru 2013 jistgħu, sad-data ta' deċiżjoni fir-rigward tal-approvazzjoni għat-tip ta' prodott rilevanti ta' sustanza jew sustanzi attivi li jinsabu fil-prodotti bijoċidali li bihom ġew ittrattati l-oġġetti ttrattati jew li jinkorporawhom, ikomplu jiġu introdotti fis-suq jekk l-applikazzjoni għall-approvazzjoni tas-sustanza(i) attiva għat-tip ta' prodott rilevanti tiġi sottomessa mhux aktar tard minn l-1 ta' Settembru 2016.

2. Fil-każ ta' deċiżjoni sabiex ma tiġix approvata sustanza attiva għat-tip ta' prodott rilevanti, oġġetti ttrattati li kienu ġew ttrattati bi, jew li jinkorporaw, prodott(i) bijoċidali li fihom dik is-sustanza attiva ma għandhomx ikomplu jiġu introdotti fis-suq 180 jum wara tali deċiżjoni jew mill-1 ta' Settembru 2016, liema minnhom jaħbat l-aktar tard, sakemm applikazzjoni għall-approvazzjoni ma tkunx ġiet ippreżentata skont il-paragrafu 1.

Artikolu 95

Miżuri transizzjonali rigward l-aċċess għad-dossier tas-sustanza attiva

1. Mill-1 ta' Settembru 2013, kwalunkwe persuna li tixtieq tintroduci sustanza jew sustanzi attivai fis-suq tal-Unjoni wahedha jew fi prodotti bijoċidali ("il-persuna rilevanti") għandha, għal kull sustanza attiva li hija timmanifattura jew timporta għall-użu fi prodotti bijoċidali, tibgħat lill-Aġenzija:

(a) dossier konformi mar-rekwiżiti tal-Anness II, jew fejn ikun xieraq, mal-Anness IIA tad-Direttiva 98/8/KE; jew

(b) ittra ta' aċċess għal dossier kif imsemmi taħt il-punt (a); jew

(c) referenza għal dossier kif imsemmi taħt il-punt (a) u li għalih ikunu skadew il-perijodi għall-protezzjoni tad-data kollha.

Jekk il-persuna rilevanti mhijiex persuna fiżika jew ġuridika stabbilita fl-Unjoni, l-importatur tal-prodott bijoċidali li fih tali sustanza/i attiva/i għandu jibgħat l-informazzjoni meħtieġa skont l-ewwel subparagrafu.

Għall-finijiet ta' dan il-paragrafu u għal sustanzi attivi eżistenti elenkati fl-Anness II għar-Regolament (KE) Nru 1451/2007, l-Artikolu 63(3) ta' dan ir-Regolament għandu japplika għall-istudji tossikoloġiċi u ekotossikoloġiċi kollha inkluż kull studju tossikoloġiku u ekotossikoloġiku li ma jinvolvi testijiet fuq vertebrati.

Il-persuna rilevanti li tkun inhargitilha ittra ta' aċċess għal dossier dwar is-sustanza attiva jkollha d-dritt li tippermetti lil applikanti għall-awtorizzazzjoni ta' prodott bijoċidali li fih dik is-sustanza attiva sabiex jagħmlu referenza għal dik l-ittra ta' aċċess għall-finijiet tal-Artikolu 20(1).

B'deroga mill-Artikolu 60 ta' dan ir-Regolament, il-perijodi għall-protezzjoni tad-data kollha għall-kombinamenti tas-sustanza/tip ta' prodott elenkati fl-Anness II għar-Regolament (KE) Nru 1451/2007 iżda li għadhom mhumiex approvati taħt dan ir-Regolament għandhom jintemmu fil-31 ta' Diċembru 2025.

2. L-Aġenzija għandha tqiegħed għad-dispożizzjoni tal-pubbliku lista ta' persuni li jkun għamlu sottomissjoni skont il-paragrafu 1 jew li tkun hadet deċiżjoni dwarhom skont l-Artikolu 63(3). Il-lista għandu jkun fiha wkoll l-ismijiet tal-persuni li huma parteċipanti fil-programm ta' hidma stabbilit taħt l-ewwel subparagrafu tal-Artikolu 89(1) jew li hadu r-rwol ta' parteċipant.

3. Mill-1 ta' Settembru 2015, prodott bijoċidali m'għandux jitlegħed fis-suq jekk il-manifattur jew l-importatur tas-sustanza jew tas-sustanzi attivi li fih jew, fejn rilevanti, l-importatur tal-prodott bijoċidali ma jkunx inkluż fil-lista msemmija fil-paragrafu 2.

Mingħajr preġudizzju għall-Artikoli 52 u 89, ir-rimi u l-użu ta' hażniet eżistenti ta' prodotti bijoċidali li fihom sustanza attiva, jew li l-ebda persuna rilevanti għalihom fil-lista mhija inkluża fil-lista msemmija fil-paragrafu 2, jistgħu jtkomplew sal-1 ta' Settembru 2016.

4. Dan l-Artikolu ma għandux japplika għal sustanzi attivi elenkati fl-Anness I fil-kategoriji 1 sa 5 u 7 jew għal prodott bijoċidali li fihom biss sustanzi attivi bħal dawn.

*Artikolu 96***Thassir**

Mingħajr preġudizzju għall-Artikoli 86, 89, 90, 91 u 92 ta' dan ir-Regolament, id-Direttiva 98/8/KE hija b'dan imhassra b'effett mill-1 ta' Settembru 2013.

Referenzi għad-Deciżjoni mhassra għandhom jiġu interpretati bhala referenzi għal dan ir-Regolament u jinqraw skont it-tabella ta' korrelazzjoni fl-Anness VII.

*Artikolu 97***Dhul fis-sehh**

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

Dan ir-Regolament għandu japplika mill-1 ta' Settembru 2013.

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

Magħmul fi Strasburg, it-22 ta' Mejju 2012.

Għall-Parlament Ewropew

Il-President

M. SCHULZ

Għall-Kunsill

Il-President

N. WAMMEN

ANNEX I

LISTA TA' SUSTANZI ATTIVI MSEMMIJA FL-ARTIKOLU 25(a)

Numru KE	Isem/Grupp	Restrizzjoni	Kumment
Kategorija 1 – Sustanzi awtorizzati bhala additivi tal-ikel skont ir-Regolament (KE) Nru 1333/2008			
200-018-0	Aċidu lattiku	Il-koncentrazzjoni għandha tkun limitata sabiex kull prodott bijoċidali ma jkunx jehtieg klassifikazzjoni ta' skont id-Direttiva 1999/45/KE u lanqas skont ir-Regolament (KE) Nru 1272/2008.	E 270
204-823-8	Aċetat tas-sodju	Il-koncentrazzjoni għandha tkun limitata sabiex kull prodott bijoċidali ma jkunx jehtieg klassifikazzjoni ta' skont id-Direttiva 1999/45/KE u lanqas skont ir-Regolament (KE) Nru 1272/2008.	E 262
208-534-8	Benzoat tas-sodju	Il-koncentrazzjoni għandha tkun limitata sabiex kull prodott bijoċidali ma jkunx jehtieg klassifikazzjoni ta' skont id-Direttiva 1999/45/KE u lanqas skont ir-Regolament (KE) Nru 1272/2008.	E 211
201-766-0	Aċidu (+)-tartariku	Il-koncentrazzjoni għandha tkun limitata sabiex kull prodott bijoċidali ma jkunx jehtieg klassifikazzjoni ta' skont id-Direttiva 1999/45/KE u lanqas skont ir-Regolament (KE) Nru 1272/2008.	E 334
200-580-7	Aċidu aċetiku	Il-koncentrazzjoni għandha tkun limitata sabiex kull prodott bijoċidali ma jkunx jehtieg klassifikazzjoni ta' skont id-Direttiva 1999/45/KE u lanqas skont ir-Regolament (KE) Nru 1272/2008.	E 260
201-176-3	Aċidu propjoniku	Il-koncentrazzjoni għandha tkun limitata sabiex kull prodott bijoċidali ma jkunx jehtieg klassifikazzjoni ta' skont id-Direttiva 1999/45/KE u lanqas skont ir-Regolament (KE) Nru 1272/2008.	E 280
Kategorija 2 – Sustanzi inkluzi fl-Anness IV għar-Regolament (KE) Nru 1907/2006			
200-066-2	Aċidu askorbiku		
232-278-6	Żejt tal-kittien		
Kategorija 3 – Aċidi dgħajfa			
Kategorija 4 – Sustanzi ta' oriġini naturali użati tradizzjonalment			
Żejt naturali	Żejt tal-lavanda		CAS 8000-28-0
Żejt naturali	Żejt tal-peppermint		CAS 8006-9-4
Kategorija 5 – Feromoni			
222-226-0	Ott-1-en-3-ol		
Tahlita	Feromon tal-kamla tal-hwejjeg		
Kategorija 6 – Sustanzi inkluzi fl-Anness I jew IA għad-Direttiva 98/8/KE			
204-696-9	Diossidu tal-karbonju	Għall-użu biss f'kontenituri tal-gass lesti għall-użu li jiffunzjonaw flimkien ma' apparat ta' qbid	
231-783-9	Nitroġenu	Għall-użu fi kwantitajiet limitati biss f'kontenituri pronti għall-użu	
250-753-6	aċetat ta' (Z,E)-tetradeka-9,12-dienil		

Numru KE	Isem/Grupp	Restrizzjoni	Kumment
Kategorija 7 – Sustanzi oħra			
	Baculovirus		
215-108-5	Bentonit		
203-376-6	Ċitronellal		
231-753-5	Sulfat tal-hadid		

ANNEX II

REKWIŻITI TAL-INFORMAZZJONI GĦAL SUSTANZI ATTIVI

1. Dan l-Anness jistabbilixxi r-rekwiżiti tal-informazzjoni meħtieġa għat-tnejn tad-dossier imsemmi fil-punt (a) tal-Artikolu 6(1).
2. L-elementi tad-data stabbiliti f'dan l-Anness jinkludu Sett ta' Data Bażika (CDS) u Sett ta' Data Addizzjonali (ADS). L-elementi tad-data li jappartjenu għas-CDS huma meqjusin bħala d-data bażika li għandha, fil-prinċipju, tiġi pprovduta għas-sustanzi attivi kollha. Madankollu, f'xi każijiet, il-proprietajiet fiżiċi jew kimiċi tas-sustanza jistgħu jfissru li huwa impossibbli jew mhux meħtieġ li jiġu pprovduti elementi ta' data speċifiċi li jappartjenu għas-CDS.

Fir-rigward tal-ADS, l-elementi ta' data li għandhom jiġu pprovduti għal sustanza attiva speċifika għandhom jiġu determinati billi jitqies kull element tad-data ADS indikat f'dan l-Anness, b'kont meħud, fost oħrajn, tal-proprietajiet fiżiċi u kimiċi tas-sustanza, id-data eżistenti, l-informazzjoni li hija parti mis-CDS u t-tipi ta' prodotti li ser tintuża fihom is-sustanza attiva u l-forom ta' espożizzjoni relatati ma' dawn l-użi.

Indikazzjonijiet speċifiċi għall-inkluzjoni ta' xi elementi ta' data huma pprovduti fil-kolonna 1 tat-tabella tal-Anness II. Il-konsiderazzjonijiet ġenerali rigward l-adattament tar-rekwiżiti tal-informazzjoni kif stabbiliti fl-Anness IV għandhom japplikaw ukoll. Fid-dawl tal-importanza tat-tnaqqis tal-ittestjar fuq vertebrati, il-kolonna 3 tal-Anness II tagħti indikazzjonijiet speċifiċi għall-adattament ta' xi elementi tad-data li jistgħu jeħtieġu l-użu ta' tali testijiet fuq vertebrati. L-informazzjoni pprezentata għandha, fi kwalunkwe każ, tkun suffiċjenti sabiex tappoġġa stima tar-riskju li turi li l-kriterji msemmija fl-Artikolu 4(1) huma sodisfatti.

L-applikant għandu jikkonsulta l-gwida teknika dettaljata rigward l-applikazzjoni ta' dan l-Anness u t-tnejn tad-dossier imsemmi fil-punt (a) tal-Artikolu 6(1), li huwa disponibbli fis-sit elettroniku tal-Aġenzija.

L-applikant għandu l-obbligu li jaġti bidu għall-konsultazzjoni ta' qabel is-sottomissjoni. Barra mill-obbligu stabbilit fl-Artikolu 6(2), l-applikanti jistgħu wkoll jikkonsultaw l-awtorità kompetenti li ser tevalwa d-dossier rigward ir-rekwiżiti tal-informazzjoni proposti u b'mod partikolari l-ittestjar fuq vertebrati li l-applikant jipproponi li jwettaq.

Jista' jkun meħtieġ li tintbagħat informazzjoni addizzjonali jekk ikun meħtieġ li titwettaq l-evalwazzjoni kif indikat fl-Artikolu 8(2).

3. Għandha tkun inkluża deskrizzjoni dettaljata u sħiħa tal-istudji li jkunu twettqu jew li jkunu ssemmeu u tal-metodi użati. Huwa importanti li jiġi żgurat li d-data disponibbli tkun rilevanti u tkun ta' kwalità suffiċjenti sabiex tissodisfa r-rekwiżiti. Għandha tiġi pprovduta wkoll evidenza li turi li s-sustanza attiva li fuqha twettqu t-testijiet hija l-istess bhas-sustanza li għaliha ġiet ipprezentata l-applikazzjoni.
4. Għall-prezentazzjoni tad-dossiers għandhom jintużaw il-formati pprovduti mill-Aġenzija. Barra minn hekk, l-IUCLID għandu jintuża għal dawk il-partijiet tad-dossiers li għalihom japplika l-IUCLID. Il-formati u aktar gwida dwar ir-rekwiżiti tad-data u t-tnejn tad-dossiers huma disponibbli fis-sit elettroniku tal-Aġenzija.
5. It-testijiet ipprezentati għall-fini tal-approvazzjoni ta' sustanza attiva għandhom jitwettqu skont il-metodi deskritti fir-Regolament tal-Kummissjoni (KE) Nru 440/2008 tat-30 ta' Mejju 2008 li jistabbilixxi metodi ta' ttestjar skont ir-Regolament (KE) Nru 1907/2006 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill dwar ir-reġistrazzjoni, il-valutazzjoni, l-awtorizzazzjoni u r-restrizzjoni ta' sustanzi kimiċi (REACH) ⁽¹⁾. Madankollu, jekk metodu ma jkunx xieraq jew ma jiġix deskritt, għandhom jintużaw metodi oħra li huma xjentifikament adegwati, kull meta dan ikun possibbli, u li l-adeqwatezza tagħhom għandha tiġi ġġustifikata fl-applikazzjoni. Meta jiġu applikati metodi ta' ttestjar għal nanomaterjali, għandha tingħata spjegazzjoni dwar l-adeqwatezza xjentifika tagħhom għan-nanomaterjali, u meta applikabbli, tal-adattamenti/aġġustamenti xjentifiċi li jkunu saru bħala reazzjoni għall-karatteristiċi speċifiċi ta' dawn il-materjali.
6. It-testijiet li jitwettqu għandhom ikunu konformi mar-rekwiżiti rilevanti tal-protezzjoni tal-annimali tal-laboratorju, stabbiliti fid-Direttiva 2010/63/UE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tat-22 ta' Settembru 2010 dwar il-protezzjoni tal-annimali li jintużaw għal skopijiet xjentifiċi ⁽²⁾ u, fil-każ ta' testijiet ekotossikoloġiċi u tossikoloġiċi, il-prattika tajba fil-laboratorju, stabbilita bid-Direttiva 2004/10/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tal-11 ta' Frar 2004 dwar l-armonizzazzjoni tal-ligijiet, regolamenti u dispożizzjonijiet amministrattivi li għandhom x'jaqsmu mal-applikazzjoni tal-prinċipji ta' Prattika tajba tal-laboratorju u l-verifika tal-applikazzjonijiet tagħhom għal provi fuq sustanzi kimiċi ⁽³⁾ jew standards oħra internazzjonali rikonoxxuti bħala ekwivalenti mill-Kummissjoni jew l-Aġenzija. Testijiet fuq proprietajiet fiżikokimiċi u data ta' sustanza rilevanti għas-sikurezza għandhom jitwettqu, tal-anqas, skont standards internazzjonali.

⁽¹⁾ ĠU L 142, 31.5.2008, p. 1.

⁽²⁾ ĠU L 276, 20.10.2010, p. 33.

⁽³⁾ ĠU L 50, 20.2.2004, p. 44.

7. Fejn isir l-ittestjar, għandha tiġi pprovduta deskrizzjoni dettaljata (speċifikazzjoni) tas-sustanza attiva użata u l-impurità tagħha. L-ittestjar għandu jitwettaq bis-sustanza attiva kif manifatturata jew, fil-każ ta' xi proprjetajiet fiżiċi u kimiċi (ara l-indikazzjonijiet mogħtija fil-kolonna 1 tat-tabella), b'forma purifikata tas-sustanza attiva.
8. Fejn teżisti data ta' test li tkun ġiet iġġenerata qabel l-1 ta' Settembru 2013 b'metodi għajr dawk stipulati fir-Regolament (KE) Nru 440/2008, l-adegwatezza tat-tali data għall-finijiet ta' dan ir-Regolament u l-htieġa li jitwettqu testijiet ġodda skont ir-Regolament (KE) Nru 440/2008 għandhom jiġu deċiżi mill-awtorità kompetenti tal-Istat Membru konċernat, abbażi ta' każ b'każ, b'kont meħud, fost fatturi oħrajn, tal-htieġa li jitnaqqas għall-minimu l-ittestjar fuq vertebrati.
9. Testijiet ġodda li jinvolvu vertebrati għandhom jitwettqu bhala l-aħħar għażla disponibbli sabiex ikun hemm konformità mar-rekwiziti tad-data stabbiliti f'dan l-Anness meta s-sorsi tad-data l-oħra kollha jkunu ġew eżawriti. L-ittestjar in vivo b'sustanzi korrożivi flivelli ta' konċentrazzjoni/doża li jikkawżaw il-korrożività għandu jiġi evitat.

TITOLU 1

SUSTANZI KIMIĊI

Sett ta' data bażika u sett ta' data addizzjonali għas-sustanzi attivi

L-informazzjoni meħtieġa bhala appoġġ għall-approvazzjoni ta' sustanza attiva hija elenkata fit-tabella ta' hawn taht.

Japplikaw ukoll il-kondizzjonijiet sabiex ma jkunx meħtieġ test speċifiku li huma stabbiliti fil-metodi ta' ttestjar adatti fir-Regolament (KE) Nru 440/2008 u mhumiex ripetuti fil-kolonna 3.

Kolonna 1 Informazzjoni meħtieġa:	Kolonna 2 Id-data kollha hija CDS sakemm mhux indikata bhala ADS	Kolonna 3 Regoli speċifiċi għall-adattament minn informazzjoni standard dwar xi rekwiziti ta' informazzjoni li jistgħu jeħtieġu l-użu ta' ttestjar fuq vertebrati
1. APPLIKANT		
1.1. Isem u indirizz		
1.2. Persuna ta' kuntatt		
1.3. Manifattur tas-sustanza attiva (isem, indirizz u lok tal-impjant(i) tal-manifattura)		
2. IDENTITÀ TAS-SUSTANZA ATTIVA Għas-sustanza attiva, l-informazzjoni mogħtija f'din it-taqsimha għandha tkun suffiċjenti sabiex tippermetti li s-sustanza attiva tiġi identifikata. Jekk ma jkunx teknikament possibbli jew jekk ma jidherx xjentifikament meħtieġ li tingħata informazzjoni dwar wiehed jew aktar mill-punti ta' hawn taht, ir-raġunijiet għandhom ikunu ddikjarati b'mod ċar.		
2.1. L-isem komuni propost jew aċċettat mill-ISO u s-sinonimi (l-isem tas-soltu, il-marka kummerċjali, l-abbrevjazzjoni)		
2.2. Isem kimiku (IUPAC u nomenklatura CA jew isem(ismijiet) kimiċi internazzjonali oħra		
2.3. In-numru/i tal-kodiċi tal-iżvilupp tal-manifattur		
2.4. L-isem CAS u n-numri EC, INDEX u CIPAC		

Kolonna 1 Informazzjoni mehteġa:	Kolonna 2 Id-data kollha hija CDS sakemm mhux indikata bhala ADS	Kolonna 3 Regoli speċifiċi għall-adattament minn informazzjoni standard dwar xi rekwiżiti ta' informazzjoni li jistgħu jehteġu l-użu ta' ttestjar fuq vertebrati
2.5. Formula molekulari u strutturali (inkluża n-notazzjoni SMILES, jekk disponibbli u adatt)		
2.6. Informazzjoni dwar attività ottika u dettalji kompluti ta' kwalunkwe kompożizzjoni iżomrika (jekk applikabbli u adatt)		
2.7. Massa molari		
2.8. Metodu ta' manifattura (mogħdija ta' sintesi) tas-sustanza attiva inkluża informazzjoni dwar materjali u solventi tal-bidu, inklużi l-fornituri, l-ispeċifikazzjonijiet u d-disponibbiltà kummerċjali		
2.9. Speċifikazzjoni tal-purità tas-sustanza attiva manifatturata fi g/kg, g/l jew % bil-piż (bil-volum) skont il-każ, waqt li jiġu pprovduti inklużivament il-limiti massimi u minimi		
2.10. L-identità ta' kwalunkwe impurità u addittiv inklużi prodotti sekondarji tas-sintesi, l-iżomeri ottiċi, il-prodotti ta' degradazzjoni (jekk is-sustanza mhix stabbli) gruppi li ma rreagixxewx u finali eċċ ta' polimeri u materjali tal-bidu li ma rreagixxewx ta' sustanzi UVC		
2.11. Profil analitiku ta' mill-anqas hames lottijiet rappreżentattivi (g/kg sustanza attiva) inkluża informazzjoni dwar il-kontenut tal-impuritajiet imsemmija f'2.10.		
2.12. L-orijini tas-sustanza attiva naturali jew il-prekursor(i) tas-sustanza attiva, eż. estratt ta' fjura		
3. PROPRJETAJJIET FIŻIĊI U KIMIĊI TAS-SUSTANZA ATTIVA		
3.1. Dehra ⁽¹⁾		
3.1.1. Stat aggregat (f'20 °C u 101.3 kPa)		
3.1.2. Stat fiżiku (i.e. viskuż, kristallin, trab) (f'20 °C u 101.3 kPa)		
3.1.3. Kulur (f'20 °C u 101.3 kPa)		
3.1.4. Riħa (f'20 °C u 101.3 kPa)		
3.2. Punt ta' dewbien/tal-iffriżar ⁽²⁾		
3.3. Aċidità, alkalinità		
3.4. Punt ta' toġħlija ⁽²⁾		

Kolonna 1 Informazzjoni mehteġa:	Kolonna 2 Id-data kollha hija CDS sakemm mhux indikata bhala ADS	Kolonna 3 Regoli speċifiċi għall-adattament minn informazzjoni standard dwar xi rekwiżiti ta' informazzjoni li jistgħu jehtieġu l-użu ta' ttestjar fuq vertebrati
3.5. Densità relattiva ⁽²⁾		
3.6. Id-data tal-ispettra tal-assorbiment (UV/VIS, IR, NMR) u spettru tal-massa, il-koeffiċjent tal-estinzjoni molar f'tul ta' mewġ rilevanti, fejn rilevanti ⁽²⁾		
3.7. Il-prensa tal-fwar ⁽²⁾		
3.7.1. Il-kostanti tal-Liġi ta' Henry għandha tkun dejjem iddikjarata għas-solidi u l-likwidi jekk tista' tiġi kkalkolata.		
3.8. Tensjoni tal-wiċċ ⁽²⁾		
3.9. Solubbiltà fl-ilma ⁽²⁾		
3.10. Koeffiċjent ta' distribuzzjoni (n-ottanol/ilma) u d-dipendenza pH tiegħu ⁽²⁾		
3.11. Stabbiltà termali, identità tal-prodotti tad-dizintegrazzjoni ⁽²⁾		
3.12. Reattività lejn il-materjal tal-kontenitur		
3.13. Kostanti ta' dissoċjazzjoni	ADS	
3.14. Granulometrija		
3.15. Viskożità	ADS	
3.16. Solubbiltà f'solventi organiċi, inkluż l-effett tat-temperatura fuq is-solubbiltà ⁽²⁾	ADS	
3.17. Stabbiltà f'solventi organiċi użati fi prodotti bijoċidali u identità tal-prodotti ta' degradazzjoni rilevanti ⁽¹⁾	ADS	
4. PERIKLI FIŻIĊI U KARATTERISTIĊI RISPETTIVI		
4.1. Splussivi		
4.2. Gassijiet li jiehdu n-nar		
4.3. Erosols li jiehdu n-nar		
4.4. Gassijiet ossidanti		
4.5. Gassijiet taħt pressjoni		
4.6. Likwidi li jiehdu n-nar		
4.7. Materjal solidu li jieħu n-nar		
4.8. Sustanzi u taħlitiet awtoreattivi		
4.9. Likwidi piroforiċi		
4.10. Materjal solidu piroforiku		

Kolonna 1 Informazzjoni mehtieġa:	Kolonna 2 Id-data kollha hija CDS sakemm mhux indikata bhala ADS	Kolonna 3 Regoli speċifiċi għall-adattament minn informazzjoni standard dwar xi rekwiżiti ta' informazzjoni li jistgħu jehtieġu l-użu ta' ttestjar fuq vertebrati
4.11. Sustanzi u taħlitiet li jishnu wahedhom		
4.12. Sustanzi u taħlitiet li meta jiġu f'kontatt mal-ilma jarmu gassijiet li jiehdu n-nar		
4.13. Likwidi ossidanti		
4.14. Materjal solidu ossidanti		
4.15. Perossidi organiċi		
4.16. Korrużiv għall-metalli		
4.17. Indikaturi fiżiċi addizzjonali għall-perikli		
4.17.1. Temperatura ta' meta jiehdu n-nar wahedhom (likwidi u gassijiet)		
4.17.2. Temperatura relattiva ta' meta jiehdu n-nar wahedhom għall-materjal solidu		
4.17.3. Periklu ta' splużjoni tat-trab		
5. METODI TA' INDIVIDWAZZJONI U IDENTIFIKAZZJONI		
5.1. Metodi analitiċi inklużi l-parametri tal-validazzjoni għad-determinazzjoni ta' sustanzi attivi kif manifatturati u, fejn ikun il-każ, għal residwi relattivi, iżomeri u impuritajiet tas-sustanza attiva u additivi (p.eż. stabilizzaturi). Għall-impuritajiet għajr l-impuritajiet rilevanti dan japplika biss jekk ikunu hemm ≥ 1 g/kg.		
5.2. Il-metodi analitiċi għall-finijiet ta' monitoraġġ inklużi r-rati tal-irkupru u l-limiti tal-kwantifikazzjoni u l-individwazzjoni tas-sustanza attiva, u għall-fdalijiet tagħha, u fejn rilevanti ġewwa/fuq dan li ġej		
5.2.1. Il-hamrija		
5.2.2. L-arja		
5.2.3. L-ilma (tal-wiċċ, tax-xorb eċċ.) u s-sediment		
5.2.4. Il-fluwidi u t-tessuti tal-ġisem tal-annimali u tal-bniedem		
5.3. Il-metodi analitiċi għall-finijiet ta' monitoraġġ inklużi r-rati tal-irkupru u l-limiti tal-kwantifikazzjoni u l-individwazzjoni tas-sustanza attiva, u għall-fdalijiet tagħha, u meta rilevanti ġo/fuq ikel li joriġina mill-pjanti u l-annimali jew għalf u prodottiohra fejn rilevanti (mhux mehtieġ	ADS	

Kolonna 1 Informazzjoni mehteġa:	Kolonna 2 Id-data kollha hija CDS sakemm mhux indikata bhala ADS	Kolonna 3 Regoli speċifiċi għall-adattament minn informazzjoni standard dwar xi rekwiżiti ta' informazzjoni li jistgħu jehtieġu l-użu ta' ttestjar fuq vertebrati
jekk la s-sustanza attiva u lanqas l-oġġetti ttrattati biha ma jiġu f'kuntatt ma' annimali li jipproduċu l-ikel, l-ikel li joriġina mill-pjanti jew l-annimali jew l-għalf).		
6. EFFIKAĊJA KONTRA ORGANIŻMI FIL-MIRA		
6.1. Il-funzjoni, p.eż. funġiċida, rodentiċida, insettiċida, batteriċida u metodu tal-kontroll p.eż. attrazzjoni, qtil, inibizzjoni		
6.2. L-organizmu/i rappreżentattivi li għandhom jiġu kkontrollati u l-prodotti, l-organismi jew l-oġġetti li għandhom jiġu protetti		
6.3. Effetti fuq l-organizmu/i fil-mira rappreżentattiv(i)		
6.4. Il-koncentrazzjoni li s-sustanza attiva x'aktarx li ser tintuża biha fi prodotti u, fejn ikun il-każ, f'oġġetti ttrattati		
6.5. Mod ta' azzjoni (inkluż id-dewmien tal-hin)		
6.6. Data dwar l-effikaċja li tappoġġa dawn id-dikjarazzjonijiet dwar prodotti bijoċidali u, fejn isiru dikjarazzjonijiet għat-tikketta, dwar oġġetti ttrattati, inkluż kwalunkwe protokoll standard disponibbli, test fil-laboratorju jew prova fil-post, inklużi standards ta' prestazzjoni fejn ikun il-każ		
6.7. Kwalunkwe limitazzjoni magħrufa dwar l-effikaċja		
6.7.1. Informazzjoni dwar l-okkorrenza jew l-okkorrenza possibbli tal-iżvilupp ta' rezistenza u l-istrategiji ta' ġestjoni adatti		
6.7.2. Osservazzjonijiet dwar effetti sekondarji mhux mixtieqa jew mhux previsti, p.eż. fuq organiżmi ta' benefiċċju u organiżmi oħra li mhumie x fil-mira		
7. L-UŻI PREVISTI U L-ESPOŻIZZJONI		
7.1. Oqsma ta' użu/i previsti għal prodotti bijoċidali u, fejn ikun il-każ, għal oġġetti ttrattati		
7.2. Tip ta' prodott(i)		
7.3. Deskrizzjoni dettaljata tal-forma/forom tal-użu previsti inkluż f'oġġetti ttrattati		
7.4. Utenti p.eż. industrijali, professjonali mħarrġa, professjonali jew il-pubbliku iġenerali (mhux professjonali)		
7.5. Tunellaġġ li x'aktarx li jiġi introdott fis-suq kull sena u fejn xieraq, għall-kategoriji previsti bl-akbar użu		

Kolonna 1 Informazzjoni mehteġa:	Kolonna 2 Id-data kollha hija CDS sakemm mhux indikata bhala ADS	Kolonna 3 Regoli speċifiċi għall-adattament minn informazzjoni standard dwar xi rekwiżiti ta' informazzjoni li jistgħu jehteġu l-użu ta' ttestjar fuq vertebrati
7.6. Data dwar l-espożizzjoni f'konformità mal-Anness VI ta' dan ir-Regolament		
7.6.1. Informazzjoni dwar l-espożizzjoni tal-bniedem assoċjat mal-użi u r-rimi previsti tas-sustanza attiva		
7.6.2. Informazzjoni dwar l-espożizzjoni ambjentali assoċjata mal-użi u r-rimi previsti tas-sustanza attiva		
7.6.3. Informazzjoni dwar l-espożizzjoni tal-annimali li jipproduċu l-ikel u l-ikel u l-għalf assoċjati mal-użi previsti tas-sustanza attiva		
7.6.4. Informazzjoni dwar l-espożizzjoni minn oġġetti ttrattati inkluża data dwar il-lixivjazzjoni (studji tal-laboratorju jew data dwar il-mudelli)		
8. PROFIL TOSSIKOLOĠIKU GHALL-BNIEDEM U L-ANNIMALI INKLUŻ IL-METABOLIŻMU		
8.1. Irritazzjoni tal-ġilda jew korrozzjoni tal-ġilda Il-valutazzjoni ta' dan l-effett għandha titwettaq skont l-istrategġija tal-ittestjar f'sekwenza għall-irritazzjoni u l-korrozzjoni tal-ġilda stabbilita fl-Appendiċi għal-Linja Gwida B.4 tat-Test. Tossicità Akuta - Irritazzjoni/Korrozzjoni tal-Ġilda u r-Regolament (KE) Nru 440/2008)		
8.2. Irritazzjoni tal-ġajnejn Il-valutazzjoni ta' dan l-effett għandha titwettaq skont l-istrategġija tal-ittestjar f'sekwenza għall-irritazzjoni u l-korrozzjoni tal-ġajnejn kif stabbilita fl-Appendiċi għal-Linja Gwida B.5. tat-Test Tossicità Akuta: Irritazzjoni/Korrozzjoni tal-ġajnejn (Anness B.5. tar-Regolament (KE) Nru 440/2008)		
8.3. Sensibilizzazzjoni tal-ġilda L-evalwazzjoni ta' dan l-effett għandha tikkonsisti fil-passi konsekuttivi li ġejjin: 1. valutazzjoni tad-data disponibbli relattiva għall-bniedem u l-annimali u valutazzjoni ta' data alternattiva 2. Ittestjar in vivo Il-“Murine Local Lymph Node Assay” (LLNA) inkluż, fejn ikun il-każ, il-varjant imnaqqas tal-“assay”, huwa l-metodu tal-ewwel preferenza għall-ittestjar in vivo. Għandha tingħata ġustifikazzjoni jekk jintuża test iehor tas-sensibilizzazzjoni tal-ġilda.		Il-pass 2 ma għandux għalfejn jitwettaq jekk: — l-informazzjoni disponibbli tindika li s-sustanza għandha tkun ikklassifikata għas-sensibilizzazzjoni jew il-korrożività tal-ġilda; jew — is-sustanza tkun aċidu qawwi (pH < 2.0) jew bażi qawwija (pH > 11.5)
8.4. Sensibilizzazzjoni respiratorja	ADS	

Kolonna 1 Informazzjoni mehtieġa:	Kolonna 2 Id-data kollha hija CDS sakemm mhux indikata bhala ADS	Kolonna 3 Regoli speċifiċi għall-adattament minn informazzjoni standard dwar xi rekwiżiti ta' informazzjoni li jistghu jehtieġu l-użu ta' ttestjar fuq vertebrati
<p>8.5. Mutageniċità</p> <p>L-evalwazzjoni ta' dan l-effett għandha tikkonsisti fil-passi konsekuttivi li ġejjin:</p> <ul style="list-style-type: none"> — valutazzjoni tad-data tal-ġenotossicità in vivo disponibbli — huma mehtieġa test in vitro għall-mutazzjonijiet tal-ġeni fil-batterji, test in vitro taċ-ċitogeniċità fiċ-ċelloli ta' mammiferu u test in vitro tal-mutazzjoni tal-ġeni fiċ-ċelloli ta' mammiferu — studji in vivo adatti tal-ġenotossicità għandhom jitqiesu f'każ ta' riżultat pożittiv fi kwalunkwe studju in vitro tal-ġenotossicità 		
8.5.1. Studju in vitro tal-mutazzjoni tal-ġeni fil-batterji		
8.5.2. Studju in vitro taċ-ċitogeniċità fiċ-ċelloli ta' mammiferu		
8.5.3. Studju in vitro tal-mutazzjoni tal-ġeni fiċ-ċelloli ta' mammiferu		
<p>8.6. Studju in vivo tal-ġenotossicitàL-evalwazzjoni ta' dan l-effett għandha tikkonsisti fil-passi konsekuttivi li ġejjin:</p> <ul style="list-style-type: none"> — Jekk ikun hemm riżultat pożittiv fi kwalunkwe studju in vitro tal-ġenotossicità u ma jkunx hemm riżultati disponibbli diġà minn studju in vivo, l-applikant għandu jipproponi/jwettaq studju in vivo adatt tal-ġenotossicità taċ-ċelloli somatiċi. — Jekk xi wiehed mit-testijiet in vitro tal-mutazzjoni tal-ġeni jkun pożittiv, irid jitwettaq test in vivo sabiex tiġi investigata s-sintesi mhux skedata tad-DNA. — Jista' jkun mehtieġ test in vivo taċ-ċelloli somatiċi, skont ir-riżultati, il-kwalità u r-rilevanza tad-data disponibbli kollha — Jekk ikun hemm riżultat pożittiv disponibbli minn studju in vivo taċ-ċelloli somatiċi, il-potenzjal għall-mutageniċità taċ-ċelloli mikrobiċi għandu jitqies abbażi tad-data disponibbli kollha, inkluża l-evidenza tossikokinetika sabiex jintwera li s-sustanza laħqet l-organu ttestjat. Jekk ma jistghux isiru konklużjonijiet ċari dwar il-mutageniċità taċ-ċelloli mikrobiċi, għandhom jitqiesu investigazzjonijiet addizzjonali. 	ADS	<p>Ġeneralment, l-istudju/i ma għandux/għandhomx għalfejn isir(u) jekk:</p> <ul style="list-style-type: none"> — ir-riżultati jkunu negattivi għal tliet testijiet in vitro u jekk ma jiffurmuw l-ebda metaboliti ta' thassib fil-mammiferi jew — data in vivo tal-mikronukleu valida tiġi ġġenerata fi studju ta' doża ripetut u t-test in vivo tal-mikronukleu huwa t-test adatt li jitwettaq sabiex jindirizza dan ir-rekwiżit tal-informazzjoni — is-sustanza tkun magħrufa bhala karċinoġena tal-kategorija 1 A jew 1B jew mutagenika tal-kategorija 1 A, 1B jew 2.
<p>8.7. Tossicità akuta</p> <p>Minbarra r-rotta orali ta' amministrazzjoni (8.7.1), għal sustanzi għajr gassijiet, it-tagħrif imsemmi fit-taqsimi 8.7.2 sa 8.7.3 għandu jingħata għal tal-anqas rotta ta' amministrazzjoni oħra.</p>		<p>Ġeneralment, l-istudju/i ma għandux/għandhomx għalfejn isir(u) jekk:</p> <ul style="list-style-type: none"> — is-sustanza tkun ikklassifikata bhala korrożiva għall-ġilda.

Kolonna 1 Informazzjoni mehtieġa:	Kolonna 2 Id-data kollha hija CDS sakemm mhux indikata bhala ADS	Kolonna 3 Regoli speċifiċi għall-adattament minn informazzjoni standard dwar xi rekwiżiti ta' informazzjoni li jistgħu jehtieġu l-użu ta' ttestjar fuq vertebrati
<ul style="list-style-type: none"> — L-ghażla tat-tieni rotta tiddependi min-natura tas-sustanza u r-rotta possibbli ta' espożizzjoni għall-bniedem. — Il-gassijiet u l-likwidi volatili għandhom jiġu amministrati permezz tar-rotta respiratorja — Jekk l-unika rotta ta' espożizzjoni hija r-rotta orali, tkun mehtieġa biss informazzjoni dwar dik ir-rotta. Jekk ir-rotta mill-ġilda jew min-nifs hija l-unika rotta ta' espożizzjoni għall-bniedem allura jista' jitqies test orali Qabel ma jsir studju ġdid dwar it-tossicità akuta dermali, għandu jsir studju dwar il-penetrazzjoni dermali in vitro (OECD 428) sabiex jevalwa d-daqs u r-rata probabbli tar-rata ta' bijodisponibbiltà dermali. — Jista' jkun hemm ċirkostanzi straordinarji fejn ir-rotot kollha ta' amministrazzjoni jkunu meqjusa bhala mehtieġa. Ġustifikazzjoni 		
<p>8.7.1. Permezz tar-rotta orali</p> <p>Il-Metodu tal-Klassi Tossika Akuta huwa l-metodu ppreferut għad-determinazzjoni ta' dan l-effett.</p>		<p>L-istudju ma għandux għalfejn isir jekk:</p> <ul style="list-style-type: none"> — is-sustanza tkun gass jew sustanza volatili hafna
<p>8.7.2. Min-nifs</p> <p>L-ittestjar permezz tar-rotta respiratorja huwa adatt jekk aktarx isseħħ l-espożizzjoni tal-bnedmin permezz tar-respirazzjoni, b'kont mehud ta':</p> <ul style="list-style-type: none"> — il-pressjoni tal-fwar tas-sustanza (sustanza volatili għandha pressa tal-fwar $> 1 \times 10^{-2}$ Pa f'20 °C) u/jew — is-sustanza attiva hija trab li fih proporzjon sinifikanti (p.eż. 1 % abbażi tal-piż) tal-particelli b'daqs MMAD tal-particella < 50 mikrometri jew — is-sustanza attiva hija inkluzi fi prodotti li huma trabijiet jew li huma applikati b'mod li jiġġenera l-espożizzjoni għall-erosols, particelli jew taqiriet ta' daqs li jista' jittiehed fin-nifs (MMAD < 50 mikrometri). — Il-Metodu tal-Klassi Tossika Akuta huwa l-metodu ppreferut għad-determinazzjoni ta' dan l-effett. 		
<p>8.7.3. Mill-ġilda</p> <p>L-ittestjar permezz tar-rotta tal-ġilda jkun neċessarju biss jekk:</p> <ul style="list-style-type: none"> — it-tehid tas-sustanza fin-nifs ma jkunx probabbli; jew — il-kuntatt mal-ġilda waqt il-produzzjoni u/jew l-użu huwa probabbli; u jew 		

Kolonna 1 Informazzjoni mehtieġa:	Kolonna 2 Id-data kollha hija CDS sakemm mhux indikata bhala ADS	Kolonna 3 Regoli specifici għall-adattament minn informazzjoni standard dwar xi rekwiżiti ta' informazzjoni li jistgħu jehtieġu l-użu ta' ttestjar fuq vertebrati
<ul style="list-style-type: none"> — il-proprietajiet fizikokimici u tossikologici jindikaw il-potenzjal għal rata ta' assorbiment sinifikanti mill-ġilda. jew — ir-riżultati ta' test ta' penetrazzjoni dermali in vitro (OECD 428) juru assorbiment dermali u bijodisponibbiltà għoljin. 		
<p>8.8. Studji tossikokinetici u tal-metaboliżmu fil-mammiferi</p> <p>L-istudji tossikokinetici u tal-metaboliżmu għandhom jipprovdu data bażika dwar ir-rata u l-firxa tal-assorbiment, id-distribuzzjoni fit-tessuti u r-rotta metabolika rilevanti inkluż il-grad tal-metaboliżmu, ir-rotot u r-rata tar-rimi mill-ġisem u l-metaboliti rilevanti.</p>		
<p>8.8.1. Studji tossikokinetici u tal-metaboliżmu ulterjuri fil-mammiferi</p> <p>Jistgħu jkunu mehtieġa studji ulterjuri bbażati fuq ir-riżultati tal-istudji tossikokinetici u tal-metaboliżmu mwettqa fuq il-far. Dawn l-istudji ulterjuri jkunu mehtieġa jekk:</p> <ul style="list-style-type: none"> — ikun hemm evidenza li l-metaboliżmu fil-far mhux rilevanti għall-espożizzjoni tal-bniedem — estrapolazzjoni rotta għal rotta minn espożizzjoni orali għal dak mill-ġilda/min-nifs ma tkunx fattibbli. <p>Fejn jitqies mehtieġ li tinkiseb informazzjoni dwar l-assorbiment mill-ġilda, il-valutazzjoni ta' dan l-effett għandha tipproċedi bl-użu ta' approċċ imtarraġ għall-valutazzjoni tal-assorbiment mill-ġilda.</p>	ADS	
<p>8.9. Tossicità minn dozi ripetuti</p> <p>B'mod ġenerali, hija mehtieġa rotta waħda biss ta' amministrazzjoni u r-rotta orali hija dik ippreferuta. Madankollu, f'xi każijiet jista' jkun mehtieġ li tiġi evalwata aktar minn rotta waħda ta' espożizzjoni.</p> <p>Għall-evalwazzjoni tas-sikurezza tal-konsumaturi b'relazzjoni għas-sustanzi attivi li jistgħu jispicċaw fl-ikel jew l-għalf, huwa mehtieġ li jitwettqu studji tat-tossicità mir-rotta orali.</p> <p>Ittestjar permezz tar-rotta mill-ġilda għandu jitqies jekk:</p> <ul style="list-style-type: none"> — il-kuntatt mal-ġilda waqt il-produzzjoni u/jew l-użu huwa probabbli; u — it-tehid tas-sustanza fin-nifs ma jkunx probabbli; u 		<p>L-istudju tat-tossicità b'doza ripetuta (28 jew 90 jum) ma għandux għalfejn jitwettqa jekk:</p> <ul style="list-style-type: none"> — sustanza tidżintegra minnufih u jkun hemm biżżejjed data dwar il-prodotti sekondarji kemm għall-effetti sistemici kif ukoll għall-effetti fil-post tal-assorbiment u ma jkunux mistennija l-ebda effetti sinergistiċi; jew — l-espożizzjoni rilevanti tal-bniedem tkun tista' tiġi eskluża skont it-taqsim 3 tal-Anness IV <p>Bl-għan li jitnaqqas l-ittestjar li jsir fuq vertebrati u, b'mod partikolari, il-htieġa ta' studji indipendenti minn xulxin u mmirati lejn effett wiehed partikolari, għat-tfassil tal-istudji dwar it-tossicità minn dozi ripetuti għandha tiġi kkunsidrata l-possibbiltà li jiġu esplorati diversi effetti fil-qafas ta' studju wiehed.</p>

Kolonna 1 Informazzjoni mehteġa:	Kolonna 2 Id-data kollha hija CDS sakemm mhux indikata bhala ADS	Kolonna 3 Regoli speċifiċi għall-adattament minn informazzjoni standard dwar xi rekwiżiti ta' informazzjoni li jistgħu jehteġu l-użu ta' ttestjar fuq vertebrati
<p>— tiġi sodisfatta wahda mill-kondizzjonijiet li ġejjin:</p> <p>(i) it-tossicità tiġi osservata f'test tat-tossicità dermal akuta f'dozi iżgħar milli fit-test tat-tossicità orali; jew</p> <p>(ii) l-informazzjoni jew id-data tat-test jindikaw li l-assorbiment dermal huwa komparabbli jew oghla mill-assorbiment orali; jew</p> <p>(iii) it-tossicità dermal hija rikonoxxuta għal sustanzi relatati strutturalment u pereżempju tiġi osservata f'dozi iżgħar milli fit-test tat-tossicità orali jew l-assorbiment dermal jkun komparabbli jew oghla mill-assorbiment orali.</p> <p>Ittestjar permezz tar-rotta tar-respirazzjoni għandu jitqies jekk:</p> <p>— l-espożizzjoni tal-bnedmin permezz tan-nifs hija probabbli b'kont mehud tal-pressjoni tal-fwar tas-sustanza (sustanzi volatili u gassijiet għandhom pressjoni tal-fwar $> 1 \times 10^{-2}$ Pa f'20 °C) u/jew</p> <p>— Ikun hemm il-possibbiltà ta' espożizzjoni għall-erosols, particeċli jew qtar ta' daqs (MMAD li jista' jittiehed fin-nifs < 50 mikrometri).</p>		
<p>8.9.1. L-istudju tat-tossicità b'doza ripetuta fuq perijodu qasir (28 jum), l-ispeċi ppreferuta hija l-far</p>		<p>L-istudju dwar it-tossicità fuq perijodu ta' żmien qasir (28 jum) ma għandux għalfejn isir jekk:</p> <p>(i) ikun disponibbli studju subkroniku (90 jum), sakemm ikunu ntużaw speċijiet, dożaġġ, solvent u rotta ta' amministrazzjoni adatti</p> <p>(ii) il-frekwenza u d-dewmien tal-espożizzjoni tal-bniedem jindikaw li jkun adatt studju fuq perijodu ta' żmien itwal u tkun sodisfatta wahda mill-kondizzjonijiet li ġejjin:</p> <p>— data disponibbli ohra tindika li s-sustanza jista' jkollha proprjetà perikoluża li ma tistax tingharaf fi studju dwar it-tossicità fuq perijodu ta' żmien qasir; jew</p> <p>— studji tossikokinetiċi mfassla b'mod xieraq juru l-akkumulazzjoni tas-sustanza jew tal-metaboliti tagħha f'ċerti tessuti jew organi li jistgħu ma jintgħarfux fi studju dwar it-tossicità fuq perijodu ta' żmien qasir iżda li jkunu jistgħu jwasslu għal effetti negattivi wara espożizzjoni fit-tul.</p>

Kolonna 1 Informazzjoni mehtieġa:	Kolonna 2 Id-data kollha hija CDS sakemm mhux indikata bhala ADS	Kolonna 3 Regoli speċifiċi għall-adattament minn informazzjoni standard dwar xi rekwiżiti ta' informazzjoni li jistgħu jehtieġu l-użu ta' ttestjar fuq vertebrati
8.9.2. L-istudju tat-tossicità subkronika(90 jum) b'doża ripetuta, l-ispeċi ppreferuta hija l-far		<p>L-istudju dwar it-tossicità subkronika (90 jum) ma għandux għalfejn isir jekk:</p> <ul style="list-style-type: none"> — ikun disponibbli studju affidabbli tat-tossicità fuq perijodu ta' żmien qasir (28 jum) li juri effetti tossiċi severi skont il-kriterji għall-klassifikazzjoni tas-sustanza bhala H372 u H373 (Regolament (KE) Nru 1272/2008), li għaliha n-NOAEL-28 jum osservat, bl-applikazzjoni ta' fattur ta' incertezza adatt, jippermetti l-estrapolazzjoni lejn NOAEL-90 jum għall-istess rotta ta' espożizzjoni u; — ikun disponibbli studju affidabbli dwar it-tossicità kronika, sakemm ikunu ntuzaw speċijiet u rotta ta' amministrazzjoni xierqa; jew — is-sustanza ma tkunx reattiva, ma tinhallx fl-ilma, ma tkunx bioakkumulattiva u ma tistax tittiehed min-nifs u ma jkun hemm l-ebda evidenza ta' assorbiment u l-ebda evidenza ta' tossicità f"test ta' limitu" ta' 28 jum, b'mod partikolari jekk it-tali tendenza tkun kombinata ma' espożizzjoni limitata tal-bniedem.
8.9.3. Tossicità b'doži ripetuti fuq perijodu ta' żmien twil (≥ 12-il xahar)		<p>L-istudju tat-tossicità fuq perijodu ta' żmien twil (≥ 12-il xahar) ma għandux għalfejn jitwettag jekk:</p> <ul style="list-style-type: none"> — L-espożizzjoni fuq perijodu ta' żmien twil tista' tiġi eskluża u l-ebda effetti ma ġew osservati fid-doża limitu fl-istudju ta' 90 jum, jew — jitwettag studju kombinat ta' doża ripetuta fuq perijodu ta' żmien twil/karġi-noġenità (8.11.1).
8.9.4. Studji b'doża ripetuta ulterjuri	ADS	
<p>Għandhom jitwettqu studji b'doża ripetuta ulterjuri inkluż l-ittestjar fuq it-tieni speċi (mhux rodenti), studji fuq perijodi itwal jew permezz ta' rotta differenti ta' amministrazzjoni, f'każ li:</p> <ul style="list-style-type: none"> — ma tiġix ipprovduta informazzjoni oħra dwar it-tossicità għat-tieni speċi mhux rodenti; jew — nuqqas li jiġi identifikat livell ta' ebda effett negattiv osservat (NOAEL) fl-istudju ta' 28 jew 90 jum, sakemm ir-raġuni ma tkunx li l-ebda effetti ma ġew osservati fid-doża limitu; jew — sustanzi li jgħorru twissijiet strutturali pożittivi għall-effetti li għalihom il-far jew il-ġurdien mhumiex adatti jew huma mudell insensittiv, jew 		

Kolonna 1 Informazzjoni mehtieġa:	Kolonna 2 Id-data kollha hija CDS sakemm mhux indikata bhala ADS	Kolonna 3 Regoli speċifiċi għall-adattament minn informazzjoni standard dwar xi rekwiżiti ta' informazzjoni li jistgħu jehtieġu l-użu ta' ttestjar fuq vertebrati
<ul style="list-style-type: none"> — tossiċità partikolarment gravi (p.eż. effetti serji/severi); jew — indikazzjonijiet ta' effett li għalih id-data disponibbli ma tkunx adegwata għall-karatterizzazzjoni tossikoloġika u/jew il-karatterizzazzjoni tar-riskji. F'tali każijiet jista' jkun aktar adatt li jitwettqu studji tossikoloġiċi speċifiċi li jifasslu sabiex jinvestigaw dawn l-effetti (p.eż. l-immunotossiċità, in-newrotossiċità, l-attività ormonali); jew — preokkupazzjoni dwar effetti lokali li għalihom ma tistax titwettaq karatterizzazzjoni ta' riskju permezz ta' estrapolazzjoni minn rotta għal rotta, jew — preokkupazzjoni partikolari rigward l-espożizzjoni (p.eż. l-użu fi prodotti bijocidali li jwassal għal livelli ta' espożizzjoni li jkunu qrib il-livelli tad-doża rilevanti tat-tossiċità); jew — l-effetti li dehru f'sustanzi b'relazżjoni ċara fl-istruttura molekulari mas-sustanza li qiegħda tiġi studjata, ma ġewx individwati fl-istudju ta' 28 jew 90 jum jew — ir-rotta tal-amministrazzjoni użata fl-istudju inizjali b'doża ripetuta ma kinitx adatta fir-rigward tar-rotta prevista ta' espożizzjoni tal-bniedem u l-estrapolazzjoni minn rotta għal rotta ma tkunx tista' ssir 		
<p>8.10. Tossiċità għar-riproduzzjoni</p> <p>Għall-evalwazzjoni tas-sikurezza għall-konsumaturi tas-sustanzi attivi li jistgħu jispicċaw fl-ikel jew l-għalf, huwa mehtieġ li jitwettqu studji tat-tossiċità mir-rotta orali.</p>		<p>L-istudji ma hemmx għalfejn isiru jekk:</p> <ul style="list-style-type: none"> — ikun magħruf li s-sustanza hija karcinogen ġenotossiku u jiġu implimentati miżuri adatti ta' mmaniġġar tar-riskji inklużi dawk relatati mat-tossiċità riproduttiva; jew — ikun magħruf li s-sustanza hija mutagen u ta' ċellola mikrobika u jiġu implimentati miżuri adatti ta' mmaniġġar tar-riskji inklużi miżuri relatati mat-tossiċità riproduttiva; jew — is-sustanza jkollha attività tossikoloġika baxxa (ma tidher l-ebda evidenza ta' tossiċità fi kwalunkwe test disponibbli sakemm is-sett tad-data jkun komprensiv u informattiv biżżejjed), ikun jista' jiġi ppruvat minn data tossikokinetika li ma jsehh l-ebda assorbiment sistemiku permezz ta' rotot ta' espożizzjoni rilevanti (p.eż. konċentrazzjonijiet tal-plażma/tad-demem taht il-limitu ta' individwazzjoni bl-użu ta' metodu sensitiv u n-nuqqas tas-sustanza u tal-metaboliti tas-sustanza fl-awrina, fil-bila jew fin-nifs minfuh 'il barra) u t-tendenza tal-użu tindika li ma hemmx jew ma hemmx b'mod sinifikanti espożizzjoni tal-bniedem.

Kolonna 1 Informazzjoni meħtieġa:	Kolonna 2 Id-data kollha hija CDS sakemm mhux indikata bhala ADS	Kolonna 3 Regoli speċifiċi għall-adattament minn informazzjoni standard dwar xi rekwiżiti ta' informazzjoni li jistgħu jeħtieġu l-użu ta' ttestjar fuq vertebrati
		<p>— Jekk ikun magħruf li sustanza għandha effett negattiv fuq il-fertilità, u tissodisfa l-kriterji għall-klassifikazzjoni bhala Tossicità Riproduttiva Kat 1 A jew 1B: Jekk tista' tkun ta' ħsara għall-fertilità (H360F), u d-data disponibbli hija xierqa sabiex tappoġġa stima tar-riskju robusta, ma jkun meħtieġ l-ebda ttestjar ulterjuri għall-fertilità. Madankollu, għandu jitqies l-ittestjar għat-tossicità għall-iżvilupp.</p> <p>— Jekk ikun magħruf li s-sustanza tikkawża tossicità fl-iżvilupp, u tissodisfa l-kriterji għall-klassifikazzjoni bhala Tossicità Riproduttiva Kat 1 A jew 1B: Jekk tista' tagħmel ħsara lil tarbija li tkun għadha ma twelidix (H360D), u d-data disponibbli hija xierqa sabiex tappoġġa stima tar-riskju robusta, ma jkun meħtieġ l-ebda ttestjar ulterjuri għat-tossicità fl-iżvilupp. Madankollu, għandu jitqies l-ittestjar għall-effetti fuq il-fertilità.</p>
<p>8.10.1. Studju tat-tossicità fl-iżvilupp ta' qabel it-twelid, l-ispeċi ppreferuta hija l-fenek; ir-rotta ta' amministrazzjoni orali hija r-rotta ppreferuta.</p> <p>Inizjalment l-istudju għandu jsir fuq speċi waħda.</p>		
<p>8.10.2. L-istudju tat-tossicità riproduttiva ta' żewġ ġenerazzjonijiet, il-far, ir-rotta ta' amministrazzjoni orali hija r-rotta preferuta.</p> <p>Għandha tingħata ġustifikazzjoni jekk jintuża test iehor tat-tossicità riproduttiva. L-istudju ta' tossicità estiż tat-tossicità riproduttiva ta' ġenerazzjoni waħda adottat fil-livell tal-OECD għandu jitqies bhala approċċ alternattiv għall-istudju ta' aktar ġenerazzjonijiet.</p>		
<p>8.10.3. Studju ulterjuri tat-tossicità fl-iżvilupp ta' qabel it-twelid. Deċiżjoni dwar il-htieġa li jitwettqu studji addizzjonali fuq speċi oħra jew studji mekkanistiċi għandha tissejjes fuq ir-riżultat tal-ewwel test (8.10.1) u d-data kollha l-oħra rilevanti li tkun disponibbli (b'mod partikolari studji dwar it-tossicità riproduttiva fuq animali gerriema). L-ispeċi ppreferuta hija l-far, rotta orali għall-amministrazzjoni.</p>	ADS	
<p>8.11. Karċinoġenicità</p> <p>Ara 8.11.1 għar-rekwiżiti ta' studju godda</p>		<p>Studju dwar il-karċinoġenicità ma għandux għalfejn jitwettaq jekk:</p> <p>— is-sustanza tkun ikklassifikata bhala mutagen tal-kategorija 1 A jew 1B. Il-preżunzjoni normali tkun li x'aktarx li hemm mekkanizmu ġenotossiku għall-karċinoġenicità. F'dawn il-kazijiet, ma jkunx meħtieġ test tal-karċinoġenicità.</p>
<p>8.11.1. Studju kombinat tal-karċinoġenicità u tat-tossicità b'dożi ripetuti fuq perijodu ta' żmien twil</p> <p>Il-far, ir-rotta tal-amministrazzjoni orali hija r-rotta ppreferuta. Jekk tiġi proposta rotta alternattiva, għandha tiġi pprovduta ġustifikazzjoni.</p>		

Kolonna 1 Informazzjoni meħtieġa:	Kolonna 2 Id-data kollha hija CDS sakemm mhux indikata bhala ADS	Kolonna 3 Regoli speċifiċi għall-adattament minn informazzjoni standard dwar xi rekwiżiti ta' informazzjoni li jistgħu jeħtieġu l-użu ta' ttestjar fuq vertebrati
Għall-evalwazzjoni tas-sikurezza għall-konsumaturi tas-sustanzi attivi li jistgħu jispicċaw fl-ikel jew l-għalf, huwa meħtieġ li jitwettqu studji tat-tossicità mir-rotta orali.		
8.11.2. L-ittestjar tal-karċinoġenicità fit-tieni speċi — Normalment għandu jitwettaq it-tieni studju tal-karċinoġenicità bl-użu tal-ġurdien bhala speċi tat-test. — Għall-evalwazzjoni tas-sikurezza għall-konsumaturi tas-sustanzi attivi li jistgħu jispicċaw fl-ikel jew l-għalf, huwa meħtieġ li jitwettqu studji tat-tossicità mir-rotta orali.		
8.12. Data, osservazzjonijiet u trattamenti rilevanti dwar is-saħħa Għandha tiġi pprovduta ġustifikazzjoni jekk id-data mhix disponibbli		
8.12.1. Data dwar is-sorveljanza medika fuq il-persunal tal-impjant tal-manifattura		
8.12.2. Osservazzjoni diretta, p.eż. kazijiet kliniċi u incidenti ta' avvelenament		
8.12.3. Reġistri tas-saħħa, kemm mill-industrija kif ukoll minn kwalunkwe sors ieħor disponibbli		
8.12.4. Studji epidemjoloġiċi dwar il-popolazzjoni ingenerali		
8.12.5. Dijanjosi tal-avvelenament inkluzi sinjali speċifiċi tal-avvelenament u testijiet kliniċi		
8.12.6. Osservazzjonijiet dwar sensibilizzazzjoni/allergeniċità		
8.12.7. Trattament speċifiku f'każ ta' incident jew avvelenament: miżuri tal-ewwel għajnuma, antidoti u trattament mediku, jekk ikunu magħrufa		
8.12.8. Pronjosi wara l-avvelenament		
8.13. Studji addizzjonali Data addizzjonali li tista' tinhtieg skont il-karatteristiċi u l-użu maħsub tas-sustanza attiva. Data oħra disponibbli: Data disponibbli minn metodi u mudelli emergenti, li jinkludu l-istima tar-riskji tat-tossicità bbażat fuq ir-rotta, studji in vitro u "omiku" (ġenomiku, proteomiku, metabolomiku, eċċ.), is-sistemi tal-bijoloġija, it-tossikoloġija komputazzjonali, il-bijoinformatika, u l-volum kbir ta' skrinjar għandu jintbagħat b'mod parallel.	ADS	
8.13.1. Fototossicità	ADS	

Kolonna 1 Informazzjoni meħtieġa:	Kolonna 2 Id-data kollha hija CDS sakemm mhux indikata bhala ADS	Kolonna 3 Regoli speċifiċi għall-adattament minn informazzjoni standard dwar xi rekwiżiti ta' informazzjoni li jistgħu jeħtieġu l-użu ta' ttestjar fuq vertebrati
<p>8.13.2. Newrotossicità inkluża n-newrotossicità fl-iżvilupp</p> <ul style="list-style-type: none"> — L-ispeċi tat-test ippreferuta hija l-far sakemm speċi tat-test oħra mhix ġustifikata bhala aktar adatta. — Għall-ittestjar tan-newrotossicità li ddum sabiex isseħh l-ispeċi ppreferuta ser tkun it-tiġieġa adulta. — Jekk tinstab attività antikolinesterażika għandu jittqies li jsir test għar-reazzjoni għall-agenti ta' riattivazzjoni <p>Jekk is-sustanza attiva tkun kompost organofosforiku jew jekk ikun hemm kwalunkwe evidenza, p.eż. għarfien tal-mekkanizmu ta' azzjoni jew minn studji b'doża ripetuta li s-sustanza attiva jista' jkollha proprjetajiet newrotossici, jew proprjetajiet newrotossici fuq l-iżvilupp, imbagħad tkun meħtieġa informazzjoni addizzjonali jew studji speċifiċi.</p> <p>Għall-evalwazzjoni tas-sikurezza għall-konsumaturi tas-sustanzi attivi li jistgħu jispicċaw fl-ikel jew l-għalf, huwa meħtieġ li jitwettqu studji tat-tossicità mir-rotta orali.</p>	ADS	
<p>8.13.3. Disturbi endokrinali</p> <p>Jekk ikun hemm kwalunkwe evidenza minn studji in vitro, b'doża ripetuta jew studji tat-tossicità riproduttiva li s-sustanza attiva jista' jkollha proprjetajiet ta' li jiddisturbaw is-sistema endokrinali, ikunu meħtieġa informazzjoni addizzjonali jew studji speċifiċi sabiex:</p> <ul style="list-style-type: none"> — jiġi ċċarat il-mod/mekkanizmu tal-azzjoni — tiġi pprovduta evidenza suffiċjenti għall-effetti negattivi rilevanti <p>Għall-evalwazzjoni tas-sikurezza għall-konsumaturi tas-sustanzi attivi li jistgħu jispicċaw fl-ikel jew l-għalf, huwa meħtieġ li jitwettqu studji tat-tossicità mir-rotta orali.</p>	ADS	
<p>8.13.4. Immunotossicità inkluża immunotossicità fl-iżvilupp</p> <p>Jekk ikun hemm kwalunkwe evidenza minn studji tas-sensibilizzazzjoni tal-ġilda, b'doża ripetuta jew tat-tossicità riproduttiva, li s-sustanza attiva jista' jkollha proprjetajiet tal-immunotossicità, imbagħad ikunu meħtieġa informazzjoni addizzjonali jew studji speċifiċi sabiex:</p> <ul style="list-style-type: none"> — jiġi ċċarat il-mod/mekkanizmu tal-azzjoni — tiġi provduta evidenza suffiċjenti għall-effetti negattivi rilevanti <p>Għall-evalwazzjoni tas-sikurezza għall-konsumaturi tas-sustanzi attivi li jistgħu jispicċaw fl-ikel jew l-għalf, huwa meħtieġ li jitwettqu studji tat-tossicità mir-rotta orali.</p>	ADS	

Kolonna 1 Informazzjoni mehtieġa:	Kolonna 2 Id-data kollha hija CDS sakemm mhux indikata bhala ADS	Kolonna 3 Regoli speċifiċi għall-adattament minn informazzjoni standard dwar xi rekwiżiti ta' informazzjoni li jistgħu jehtieġu l-użu ta' ttestjar fuq vertebrati
8.13.5. Data mekkanistika - kwalunkwe studju mehtieġ sabiex jiġu ċċarati l-effetti rappurtati fl-istudji tat-tossicità.	ADS	
8.14. Studji relatati mal-espożizzjoni tal-bniedem għas-sustanza attiva.	ADS	
8.15. Effetti tossiċi fuq il-bhejjem u l-annimali domestiċi.	ADS	
8.16. Studji tal-ikel u l-ġhalf inkluż għall-annimali li jipproduċu l-ikel u l-prodotti tagħhom (il-halib, il-bajd u l-ghasel) Informazzjoni addizzjonali relatata mal-espożizzjoni tal-bniedem għas-sustanza attiva li tinsab fi prodotti bijoċidali.	ADS	
8.16.1. Il-livelli tal-fdalijiet aċċettabbli proposti, jiġifieri l-limiti massimi tar-residwi (MRL) u l-ġustifikazzjoni tal-aċċettazzjoni tagħhom	ADS	
8.16.2. Komportament tar-residwu tas-sustanza attiva fuq l-ikel jew l-ġhalf ittrattat jew ikkontaminat inkluża l-kinetika tal-ghajbien. Id-definizzjonijiet tar-residwi għandhom jiġu pprovduti fejn rilevanti. Huwa importanti wkoll li jitqabblu r-residwi misjuba fi studji tat-tossicità mar-residwi fformati fl-annimali li jipproduċu l-ikel u l-prodotti tagħhom, kif ukoll l-ikel u l-ġhalf.	ADS	
8.16.3. Bilanċ materjali globali għas-sustanza attiva. Biżżejjed data dwar ir-residwi minn testijiet issorveljati fuq annimali li jipproduċu l-ikel u l-prodotti tagħhom, kif ukoll l-ikel u l-ġhalf sabiex jintwera li r-residwi li x'aktarx li jibqa' mill-użu propost ma jkunux ta' periklu għas-saħħa tal-bniedem jew tal-annimali	ADS	
8.16.4. Stima tal-potenzjal jew tal-espożizzjoni reali tal-bniedem għas-sustanza attiva u r-residwi permezz tal-ikel u mezzi oħra	ADS	
8.16.5. Jekk ikun hemm residwi tas-sustanza attiva li jinsabu fi jew fuq ġhalf għal perijodu sinifikanti ta' żmien jew jinsabu fl-ikel li joriġina mill-annimali wara t-trattament fuq jew madwar l-annimali li jipproduċu l-ikel (p.eż. trattament dirett fuq l-annimali jew trattament indirett fuq il-post fejn jgħixu l-annimali jew il-madwar), allura jkunu mehtieġa studji dwar it-tmiġh u l-metaboliżmu fil-bhejjem sabiex tkun tista' ssir evalwazzjoni tar-residwi fl-ikel li joriġina mill-annimali	ADS	
8.16.6. Effetti tal-ipproċessar industrijali u/jew tal-preparazzjoni domestika fuq in-natura u l-ammont ta' residwi tas-sustanza attiva	ADS	
8.16.7. Kwalunkwe informazzjoni disponibbli oħra li tkun rilevanti. Jista' jkun mehtieġ li tiġi nkluża informazzjoni dwar il-migrazzjoni għal ġol-ikel, speċjalment fil-każ ta' trattament ta' materjali li jiġu f'kuntatt mal-ikel	ADS	

Kolonna 1 Informazzjoni mehtieġa:	Kolonna 2 Id-data kollha hija CDS sakemm mhux indikata bhala ADS	Kolonna 3 Regoli speċifiċi għall-adattament minn informazzjoni standard dwar xi rekwiżiti ta' informazzjoni li jistgħu jehtieġu l-użu ta' ttestjar fuq vertebrati
8.16.8. Sommarju u evalwazzjoni ta' data pprezentata taht 8.16.1 sa 8.16.8 Huwa importanti li jiġi determinat jekk il-metaboliti li jinsabu fl-ikel (mill-annimali jew il-pjanti) humiex l-istess bħal dawk ittestjati fl-istudji tat-tossicità. Altrimenti l-valuri għall-istima tar-riskju (p.eż. ADI) mhumiex validi għar-residwi misjuba.	ADS	
8.17. Jekk is-sustanza attiva ser tintuża fi prodotti għal azzjoni kontra l-pjanti inkluża l-alka, allura għandhom ikunu mehtieġa testijiet li jivvalutaw l-effetti tossiċi tal-metaboliti mill-pjanti ttrattati, jekk ikun hemm, meta jkunu differenti minn dawk identifikati fl-annimali	ADS	
8.18. Taqsira dwar it-tossikologija mammaljana. Ipprovi evalwazzjoni u konkluzjoni ġenerali rigward id-data tossikologika kollha u kwalunkwe informazzjoni oħra li tikkonċerna s-sustanzi attivi li jinkludi NOAEL		
9. STUDJI EKOTOSSIKOLOĠIĊI		
9.1. Tossicità għall-Organizmi Akkwatiċi		
9.1.1. Ittestjar tat-tossicità fuq perijodu ta' żmien qasir fuq il-hut Meta tkun mehtieġa data tat-tossicità għall-hut fuq perijodu ta' żmien qasir, għandu jiġi applikat l-approċċ tal-limitu (strategija mtarrġa)		L-istudju ma għandux għalfejn jitwettaq jekk: — ikun disponibbli studju validu tat-tossicità akkwatika fuq perijodu ta' żmien twil fuq il-hut.
9.1.2. Ittestjar tat-tossicità fuq perijodu ta' żmien qasir fuq l-invertebrati akkwatiċi		
9.1.2.1. Daphnia magna		
9.1.2.2. Speċijiet oħra	ADS	
9.1.3. It-test tal-inibizzjoni tat-tkabbir għall-alka		
9.1.3.1. L-effetti fuq ir-rata tat-tkabbir tal-alka l-hadra		
9.1.3.2. L-effetti fuq ir-rata tat-tkabbir taċ-ċjanobatterji jew tad-dijatomi		
9.1.4. Il-bijokoncentrazzjoni 9.1.4.1. Il-metodi tal-estimi 9.1.4.2. Id-determinazzjoni sperimentali		Id-determinazzjoni sperimentali ma għandhiex għalfejn titwettaq jekk: — jista' jintwera abbażi tal-proprietajiet fiżikokimiċi (p.eż. log Kow < 3) jew evidenza oħra li s-sustanza għandha potenzjal baxx għall-bijokoncentrazzjoni
9.1.5. L-inibizzjoni tal-attività mikrobijologika L-istudju jista' jiġi ssostitwit b'test tal-inibizzjoni tan-nitrifikazzjoni jekk data disponibbli turi li s-sustanza x'aktarx li tkun inibitur tat-tkabbir jew il-funzjoni mikrobika, b'mod partikolari tal-batterji nitrifikanti		

Kolonna 1 Informazzjoni mehteġa:	Kolonna 2 Id-data kollha hija CDS sakemm mhux indikata bhala ADS	Kolonna 3 Regoli speċifiċi għall-adattament minn informazzjoni standard dwar xi rekwiżiti ta' informazzjoni li jistgħu jehteġu l-użu ta' ttestjar fuq vertebrati
9.1.6. Aktar Studji tat-Tossiċità għall-Organizmi Akkwatiċi Jekk ir-riżultati tal-istudji ekotossikoloġiċi, l-istudji dwar id-destin u l-komportament u/jew l-użu/i mahsub(a) tas-sustanza attiva jindikaw riskju għall-ambjent akkwatiku jew jekk huwa mistenni espożizzjoni fuq perijodu ta' żmien twil, allura għandu jitwettaq test wiehed jew aktar mit-testijiet deskritti f'din it-Taqsima.	ADS	
9.1.6.1. Ittestjar tat-tossiċità fuq perijodu ta' żmien twil fuq il-ħut (a) Test fl-istadju bikri tal-hajja tal-ħut (FELS) (b) Test tat-tossiċità fuq perijodu ta' żmien qasir fuq il-ħut fl-istadji tal-embrijuni u tal-ħut żgħir li jkun għadu bil-kapsula (sac-fry) (c) Test ta' kemm jikber il-ħut żgħir (d) Test taċ-ċiklu tal-hajja kollu tal-ħut	ADS	
9.1.6.2. Ittestjar tat-tossiċità fuq perijodu ta' żmien twil fuq l-invertebrati (a) Studju dwar it-ġabbir u r-riproduzzjoni tad-Daphnia (b) Riproduzzjoni u tkabbir ta' speċijiet oħra (p.eż. Mysid) (c) Żvilupp u feġġ ta' speċijiet oħra (p.eż. Chironomus)	ADS	
9.1.7. Bijoakkumulazzjoni fi speċi akkwatiċi adatti	ADS	
9.1.8. Effetti fuq kwalunkwe organismu iehor speċifiku mhux fil-mira (il-flora u l-fawna) li x'aktarx ikunu friskju	ADS	
9.1.9. Studji dwar l-organizmi li jgħixu fis-sediment	ADS	
9.1.10. Effetti fuq makrofiti akkwatiċi	ADS	
9.2. Tossiċità terrestri, testijiet inizjali	ADS	
9.2.1. Effetti fuq il-mikroorganizmi tal-hamrija		
9.2.2. Effetti fuq hniex jew invertebrati oħra li jgħixu fil-hamrija li mhumiex fil-mira		
9.2.3. Tossiċità akuta għall-pjanti		
9.3. Testijiet terrestri, fuq perijodu fit-tul	ADS	
9.3.1. Studju tar-riproduzzjoni fuq hniex jew invertebrati oħra li jgħixu fil-hamrija li mhumiex fil-mira		
9.4. Effetti fuq l-għasafar	ADS	Għall-effett 9.4.3 l-istudju ma għandux għalfejn jitwettaq jekk:
9.4.1. Tossiċità orali akuta		— l-istudju tat-tossiċità tad-dieta juri li l-LC ₅₀ ikun aktar minn 2 000 mg/kg
9.4.2. Tossiċità fuq perijodu qasir ta' żmien - studju dwar id-dieta fuq tmint ijiem fi speċi wahda tal-anqas (għajr it-tiġieġ, il-papri u l-wiżż)		

Kolonna 1 Informazzjoni mehtieġa:	Kolonna 2 Id-data kollha hija CDS sakemm mhux indikata bhala ADS	Kolonna 3 Regoli speċifiċi għall-adattament minn informazzjoni standard dwar xi rekwiżiti ta' informazzjoni li jistgħu jehtieġu l-użu ta' ttestjar fuq vertebrati
9.4.3. Effetti fuq ir-riproduzzjoni		
9.5. Effetti fuq l-artropodi	ADS	
9.5.1. Effetti fuq in-naħal tal-ghasel		
9.5.2. Artropodi terrestri ohra mhux fil-mira, p.eż. predaturi		
9.6. Bijokoncentrazzjoni, terrestri	ADS	
9.7. Bijoakkumulazzjoni, terrestri	ADS	
9.8. Effetti fuq organiżmi ohra mhux akkwatiċi li mhumiex fil-mira	ADS	
9.9. Effetti fuq il-mammiferi	ADS	Id-data tittiehed mill-istima tossikologika fuq il-mammiferi. Għandu jkun irrappurtat il-punt tat-tmiem tossikologiku fit-tul (NOAEL) b'rabta mal-mammiferi li jkun l-aktar sensitiv u rilevanti, u li jiġi espress f'mg tal-kompost tat-test għal kull kilogramma tal-piż tal-ġisem għal kull gurnata.
9.9.1. Tossicità orali akuta		
9.9.2. Tossicità fuq perijodu ta' żmien qasir		
9.9.3. Tossicità fuq perijodu ta' żmien twil		
9.9.4. Effetti fuq ir-riproduzzjoni		
9.10. Identifikazzjoni ta' attività endokrinali	ADS	
10. DESTIN U KOMPORAMENT FL-AMBJENT		
10.1. Destin u komportament fl-ilma u s-sediment		
10.1.1. Degradazzjoni, studji inizjali Jekk il-valutazzjoni mwettqa tindika l-htieġa ta' aktar investigazzjoni tad-degradazzjoni tas-sustanza u l-prodotti tad-degradazzjoni tagħha jew is-sustanza attiva jkollha degradazzjoni abijotika baxxa jew l-ebda degradazzjoni, it-testijiet deskritti fit-taqsimiet 10.1.3 u 10.3.2 u, fejn ikun il-każ, f'10.4 għandhom ikunu mehtieġa. L-għażla tat-test(ijiet) adatt(i) tiddependi mir-riżultati tal-valutazzjoni inizjali mwettqa.		
10.1.1.1. Abijotiċi		
(a) L-idrolizi bhala funzjoni tal-pH u l-identifikazzjoni ta' prodotti tad-degradazzjoni — L-identifikazzjoni tal-prodotti tad-degradazzjoni hija mehtieġa meta fi kwalunkwe hin ta' teħid tal-kampjun dawn ikunu preżenti fi $\geq 10\%$ (b) Fototrasformazzjoni fl-ilma, inkluża l-identifikazzjoni tal-prodotti ta' trasformazzjoni		

Kolonna 1 Informazzjoni mehteġa:	Kolonna 2 Id-data kollha hija CDS sakemm mhux indikata b'hal ADS	Kolonna 3 Regoli speċifiċi għall-adattament minn informazzjoni standard dwar xi rekwiżiti ta' informazzjoni li jistgħu jehteġu l-użu ta' ttestjar fuq vertebrati
10.1.1.2. Bijotiċi		
(a) Bijodegradabbiltà faċli		
(b) Bijodegradabbiltà inerenti (fejn ikun il-każ)		
10.1.2. Assorbiment/desorbiment		
10.1.3. Ir-rata u r-rotta tad-degradazzjoni inkluża l-identifikazzjoni tal-metaboliti u tal-prodotti tad-degradazzjoni		
10.1.3.1. Trattament bijoloġiku tad-dranagġ		
(a) Bijodegradazzjoni erobika	ADS	
(b) Bijodegradazzjoni anerobika,	ADS	
(c) Testijiet ta' simulazzjoni STP	ADS	
10.1.3.2. Bijodegradazzjoni fl-ilma helu		
(a) Studju tad-degradazzjoni akkwatika erobika	ADS	
(b) Test ta' degradazzjoni fl-ilma/sediment	ADS	
10.1.3.3. Bijodegradazzjoni fl-ilma baħar	ADS	
10.1.3.4. Bijodegradazzjoni matul il-ħzin tad-demel	ADS	
10.1.4. Assorbiment u desorbiment fl-ilma/sistemi tas-sediment akkwatiċi u, fejn rilevanti, l-assorbiment u d-desorbiment tal-metaboliti u l-prodotti tad-degradazzjoni	ADS	
10.1.5. Studju fil-post dwar l-akkumulazzjoni fis-sediment	ADS	
10.1.6. Sustanzi mhux organiċi: informazzjoni dwar id-destin u l-komportament fl-ilma	ADS	
10.2. Destin u komportament fil-hamrija	ADS	
10.2.1. Studju tal-laboratorju dwar ir-rata u r-rotta tad-degradazzjoni inklużi l-identifikazzjoni tal-proċessi involuti u l-identifikazzjoni ta' kwalunkwe metabolita u prodott tad-degradazzjoni f'tip wiehed ta' hamrija (għajr jekk rotta dipendenti mill-pH) taħt il-kondizzjonijiet adatti Studji tal-laboratorju dwar ir-rata ta' degradazzjoni fi tliet tipi addizzjonali ta' hamrija	ADS	
10.2.2. Studji fil-post, żewġ tipi ta' hamrija	ADS	
10.2.3. Studji tal-akkumulazzjoni tal-hamrija	ADS	

Kolonna 1 Informazzjoni mehtieġa:	Kolonna 2 Id-data kollha hija CDS sakemm mhux indikata bhala ADS	Kolonna 3 Regoli speċifiċi għall-adattament minn informazzjoni standard dwar xi rekwiżiti ta' informazzjoni li jistgħu jehtieġu l-użu ta' ttestjar fuq vertebrati
10.2.4. Assorbiment u desorbiment tal-anqas fi tliet tipi ta' hamrija u, fejn rilevanti, assorbiment u desorbiment tal-metaboliti u l-prodotti ta' degradazzjoni	ADS	
10.2.5. Aktar studji dwar is-sorbiment		
10.2.6. Mobbiltà tal-anqas fi tliet tipi ta' hamrija u fejn rilevanti, mobbiltà tal-metaboliti u l-prodotti ta' degradazzjoni	ADS	
10.2.6.1. Studji ta' lixivjazzjoni minn kolonna		
10.2.6.2. Studji bil-lizimetru		
10.2.6.3. Studji dwar lixivjazzjoni fil-post		
10.2.7. L-ammont u n-natura tar-residwi marbuta Huwa rakkomandat li d-determinazzjoni u l-karatteristiċi tar-residwi marbuta jiġu kkombinati ma' studju ta' simulazzjoni fil-hamrija.	ADS	
10.2.8. Studji oħrajn tad-degradazzjoni fil-hamrija	ADS	
10.2.9. Sustanzi mhux organiċi: Informazzjoni dwar id-destin u l-komportament fil-hamrija		
10.3. Destin u komportament fl-arja		
10.3.1. Fototrasformazzjoni fl-arja (metodu ta' stima) L-identifikazzjoni tal-prodotti ta' trasformazzjoni		
10.3.2. Destin u komportament fl-arja, aktar studji	ADS	
10.4. Studji addizzjonali dwar id-destin u l-komportament fl-ambjent	ADS	
10.5. Definizzjoni tar-residwu	ADS	
10.5.1. Definizzjoni tar-residwu għall-istima tar-riskju		
10.5.2. Definizzjoni tar-residwu għall-monitoraġġ		
10.6. Informazzjoni li rriżultat mill-monitoraġġ	ADS	
10.6.1. Għandha tiġi inkluża l-identifikazzjoni tal-prodotti ta' degradazzjoni kollha (> 10 %) fl-istudji tad-degradazzjoni fil-hamrija, l-ilma u s-sedimenti		
11. MIŻURI MEHTIEĠA GĦALL-PROTEZZJONI TAL-BNIEDEM, TAL-ANNIMALI U TAL-AMBJENT		
11.1. Il-metodi u l-prekawzjonijiet rakkomandati fir-rigward tat-tqandil, l-użu, il-hżin, it-trasport jew in-nar		

Kolonna 1 Informazzjoni mehteġa:	Kolonna 2 Id-data kollha hija CDS sakemm mhux indikata bhala ADS	Kolonna 3 Regoli speċifiċi għall-adattament minn informazzjoni standard dwar xi rekwiżiti ta' informazzjoni li jistgħu jehteġu l-użu ta' ttestjar fuq vertebrati
11.2. Fil-każ ta' nar, in-natura tal-prodotti tar-reazzjoni, tal-gassijiet li jaqbd, eċċ.		
11.3. Il-miżuri ta' emerġenza fil-każ ta' incident		
11.4. Il-possibbiltà tal-qerda jew tad-dekontaminazzjoni wara r-rilaxx fi jew fuq dawn li ġejjin: (a) arja (b) ilma, inkluż l-ilma tax-xorb (c) hamrija		
11.5. Il-proċeduri għall-ġestjoni tal-iskart tas-sustanza attiva għall-industrija jew għall-utenti professjonali		
11.6. Il-possibbiltà tal-użu mill-gdid jew ir-riciklaġġ		
11.7. Il-possibbiltà tan-newtralizzazzjoni tal-effetti		
11.8. Il-kondizzjonijiet għall-iskarigu kkontrollat inklużi l-kwalitajiet tal-perkolat mad-disponiment		
11.9. Il-kondizzjonijiet għal incinerazzjoni kkontrollata		
11.10. L-identifikazzjoni ta' kwalunkwe sustanza li taqa' fil-kamp ta' applikazzjoni tal-Lista I jew il-Lista II tal-Anness għad-Direttiva tal-Kunsill 80/68/KEE tas-17 ta' Diċembru 1979 dwar il-protezzjoni tal-ilma ta' taht l-art kontra tniġġiż ikkawżat minn ċerti sustanzi perikolużi ⁽³⁾ , tal-Anness I u II għad-Direttiva 2006/118/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tat-12 ta' Diċembru 2006 dwar il-protezzjoni tal-ilma ta' taht l-art kontra t-tniġġiż u d-deterjorament ⁽⁴⁾ , tal-Anness X għad-Direttiva 2000/60/KE li tistabbilixxi qafas għal azzjoni Komunitarja fil-qasam tal-politika tal-ilma, tal-Anness I għad-Direttiva 2008/105/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tas-16 ta' Diċembru 2008 dwar standards ta' kwalità ambjentali fil-qasam tal-politika tal-ilma ⁽⁵⁾ , Parti B tal-Anness I għad-Direttiva 98/83/KE, jew l-Anness VIII u X għad-Direttiva 2000/60/KE.		
12. IL-KLASSIFIKAZZJONI, L-IMBALLAĠĠ U T-TIKKETTAR		
12.1. Iddikjara kwalunkwe klassifikazzjoni u tikkettjar eżistenti		
12.2. Il-klassifikazzjoni tal-periklu tas-sustanza li tirriżulta mill-applikazzjoni tar-Regolament (KE) Nru 1272/2008 Barra minn hekk, għal kull entrata, għandhom jingħataw ir-raġunijiet għaliex ma tingħata l-ebda klassifikazzjoni għal effett		
12.2.1. Klassifikazzjoni ta' Periklu		
12.2.2. Piktogramma ta' Periklu		
12.2.3. Kelma ta' sinjal		

Kolonna 1 Informazzjoni mehteġa:	Kolonna 2 Id-data kollha hija CDS sakemm mhux indikata bhala ADS	Kolonna 3 Regoli speċifiċi għall-adattament minn informazzjoni standard dwar xi rekwiżiti ta' informazzjoni li jistgħu jehteġu l-użu ta' ttestjar fuq vertebrati
12.2.4. Dikjarazzjonijiet tal-periklu		
12.2.5. Dikjarazzjonijiet ta' prekawzjoni inklużi l-prevenzjoni, ir-rispons, il-ħżin u r-rimi		
12.3. Limiti ta' konċentrazzjoni speċifiċi, fejn applikabbli, li jirriżultaw mill-applikazzjoni tar-Regolament (KE) Nru 1272/2008		
13. SOMMARJU U EVALWAZZJONI L-informazzjoni ċentrali identifikata mill-effetti f'kull sottotaqsima (2-12) tingħata fil-qosor, tiġi evalwata u jsir abbozz ta' stima tar-riskju.		

(¹) L-informazzjoni pprovdata għandha tkun għas-sustanza attiva purifikata ta' speċifikazzjoni ddikjarata jew għas-sustanza attiva kif manifattura, jekk tkun differenti.

(²) L-informazzjoni pprovdata għandha tkun għas-sustanza attiva purifikata ta' speċifikazzjoni ddikjarata.

(³) ĠU L 20, 26.1.1980, p. 43.

(⁴) ĠU L 372, 27.12.2006, p. 19.

(⁵) ĠU L 348, 24.12.2008, p. 84.

TITOLU 2

MIKROORGANIŻMI

Sett ta' data bażika u sett ta' data addizzjonali għas-sustanzi attivi

L-informazzjoni meħtieġa bhala appoġġ għall-approvazzjoni ta' sustanza attiva hija elenkata fit-tabella ta' hawn taht.

Japplikaw ukoll il-kondizzjonijiet sabiex ma jkunx meħtieġ test speċifiku li huma stabbiliti fil-metodi ta' ttestjar adatti fir-Regolament (KE) Nru 440/2008 li mhumiex ripetuti fil-kolonna 3.

Kolonna 1 Informazzjoni meħtieġa:	Kolonna 2 Id-data kollha hija CDS sakemm mhux indikata bhala ADS	Kolonna 3 Regoli speċifiċi għall-adattament minn informazzjoni standard dwar xi rekwiżiti ta' informazzjoni li jistgħu jeħtieġu l-użu ta' ttestjar fuq vertebrati
1. APPLIKANT		
1.1. Isem u indirizz		
1.2. Persuna ta' kuntatt		
1.3. Manifattur (isem, indirizz u lok tal-impjant tal-manifattura)		
2. IDENTITÀ TAL-MIKROORGANIŻMU		
2.1. L-isem komuni tal-mikroorganizmu (inklużi ismijiet alternattivi jew li ma għadhomx jintużaw)		
2.2. Isem tassonomiku u r-razza		
2.3. In-numru ta' referenza tal-ġabra u tal-kultura fejn il-kultura tkun iddepożitata		
2.4. Metodi, proċeduri u kriterji użati sabiex tiġi stabbilita l-preżenza u l-identità tal-mikroorganizmu		
2.5. Speċifikazzjoni tal-ingredjent attiv ta' grad tekniku		
2.6. Il-metodu tal-produzzjoni u l-kontroll tal-kwalità		
2.7. Il-kontenut tal-mikroorganizmu		
2.8. L-identità u l-kontenut tal-impurità, l-addittivi, il-mikroorganismi li jikkontaminaw		
2.9. Il-profil analitiku tal-lottijiet		
3. PROPRJETAJIET BIJOĠIĊI TAL-MIKROORGANIŻMU		
3.1. Informazzjoni ġenerali dwar il-mikroorganizmu		
3.1.1. Sfond storiku		
3.1.2. Użi storiċi		
3.1.3. Oriġini, okkorrenza naturali u d-distribuzzjoni ġeografika		

Kolonna 1 Informazzjoni mehtieġa:	Kolonna 2 Id-data kollha hija CDS sakemm mhux indikata bhala ADS	Kolonna 3 Regoli speċifiċi għall-adattament minn informazzjoni standard dwar xi rekwiżiti ta' informazzjoni li jistgħu jehtieġu l-użu ta' ttestjar fuq vertebrati
3.2. L-istadji tal-iżvilupp/iċ-ċiklu tal-hajja tal-mikroorganizmu		
3.3. Ir-relazzjonijiet ma' patoġeni ta' pjanti jew annimali jew tal-bniedem magħrufa		
3.4. L-istabbiltà ġenetika u l-fatturi li jaffettwawha		
3.5. It-tagħrif dwar il-produzzjoni tal-metaboliti (speċjalment it-tossini)		
3.6. Produzzjoni u rezistenza għall-antibijotiċi u aġenti oħra antimikrobiċi		
3.7. Reżistenza għall-fatturi ambjentali		
3.8. Aktar informazzjoni dwar il-mikroorganizmu		
4. METODI TA' INDIVIDWAZZJONI U IDENTIFIKAZZJONI		
4.1. Metodi ta' analiżi għall-analiżi tal-mikroorganizmu kif manifatturat		
4.2. Metodi użati għall-finijiet ta' monitoraġġ għad-determinazzjoni u l-kwantifikazzjoni tar-residwi (vijabbli jew mhux vijabbli)		
5. EFFIKAČJA KONTRA ORGANIŻMU FIL-MIRA		
5.1. Funzjoni u metodu ta' kontroll, p.eż. attrazzjoni, qtil, inibizzjoni		
5.2. L-abbiltà li jinfetta, jinxtred u jikkolonizza		
5.3. Organizmu/i rappreżentattiv(i) kkontrollat(i) u l-prodotti, l-organizmi jew l-oġġetti li għandhom jiġu protetti		
5.4. Effetti fuq l-organizmu/i fil-mira rappreżentattiv(i) Effetti fuq materjali, sustanzi u prodotti		
5.5. Il-koncentrazzjoni li s-sustanza attiva x'aktarx li ser tintuża biha		
5.6. Mod ta' azzjoni (inkluż id-dewmien tal-hin)		
5.7. Data dwar l-effikaċja		
5.8. Kwalunkwe limitazzjoni magħrufa dwar l-effikaċja		
5.8.1. Informazzjoni dwar l-okkorrenza jew l-okkorrenza possibbli tal-iżvilupp ta' reżistenza tal-organizmu/i fil-mira u l-istrateġiji tal-ġestjoni adatti		
5.8.2. Osservazzjonijiet dwar l-effetti kollaterali mhux mixtieqa jew mhux previsti		
5.8.3. L-ispeċifità tal-ospitant, il-firxa u l-effetti fuq speċijiet oħra għajr l-organizmu fil-mira		

Kolonna 1 Informazzjoni mehteġa:	Kolonna 2 Id-data kollha hija CDS sakemm mhux indikata bhala ADS	Kolonna 3 Regoli speċifiċi għall-adattament minn informazzjoni standard dwar xi rekwiżiti ta' informazzjoni li jistgħu jehtieġu l-użu ta' ttestjar fuq vertebrati
5.9. Metodi sabiex jiġi evitat it-telf tal-virulenza tal-istokk taż-żerriegħa tal-mikroorganizmu		
6. L-UŻI PREVISTI U L-ESPOŻIZZJONI		
6.1. Qasam ta' użu/i previst(i)		
6.2. Tip ta' prodott(i)		
6.3. Deskrizzjoni dettaljata tas-sistema/i tal-użu		
6.4. Kategorija tal-utenti li għalihom il-mikroorganizmu għandu jiġi approvat		
6.5. Data dwar l-espożizzjoni li tapplika, skont il-każ, il-metodoloġiji deskritti fit-taqsim 5 tal-Anness I għar-Regolament (KE) Nru 1907/2006		
6.5.1. Informazzjoni dwar l-espożizzjoni tal-bniedem assoċjata mal-użi u r-rimi previsti tas-sustanza attiva		
6.5.2. Informazzjoni dwar l-espożizzjoni ambjentali assoċjata mal-użi u r-rimi previsti tas-sustanza attiva		
6.5.3. Informazzjoni dwar l-espożizzjoni ta' annimali li jipproduċu l-ikel u l-ikel u l-ġhalf assoċjati mal-użi previsti tas-sustanza attiva		
7. EFFETT FUQ IS-SAHHA TAL-BNIEDEM U TAL-ANNIMALI		Rekwiżiti għall-informazzjoni f'din it-taqsim jistgħu jiġu adattati kif xieraq f'konformità mal-ispeċifikazzjonijiet ta' Titolu 1 ta' dan l-Anness.
7.1. Informazzjoni bażika		
7.1.1. Data medika		
7.1.2. Sorveljanza medika fuq il-persunal tal-impjant tal-manifattura		
7.1.3. Osservazzjonijiet dwar sensibilizzazzjoni/allergenicità		
7.1.4. Osservazzjoni diretta, p.eż. każijiet kliniċi Kwalunkwe patoġenicità u infettività għall-bniedem u għal mammiferi ohra taht kondizzjonijiet ta' immunosuppressjoni		
7.2. Studji bażiċi		
7.2.1. Sensibilizzazzjoni		
7.2.2. Tossicità, patoġenicità u infettività akuti		
7.2.2.1. Tossicità, patoġenicità u infettività akuti orali		
7.2.2.2. Tossicità, patoġenicità u infettività akuti tan-nifs	ADS	
7.2.2.3. Doża wahda fil-peritonew/taht il-ġilda	ADS	

Kolonna 1 Informazzjoni mehtieġa:	Kolonna 2 Id-data kollha hija CDS sakemm mhux indikata bhalta ADS	Kolonna 3 Regoli speċifiċi għall-adattament minn informazzjoni standard dwar xi rekwiżiti ta' informazzjoni li jistgħu jehtieġu l-użu ta' ttestjar fuq vertebrati
7.2.3. Ittestjar tal-ġenotossicità in vitro		
7.2.4. Studju tal-kulturi taċ-ċelloli		
7.2.5. Tagħrif dwar it-tossicità u l-patogenicità fuq perijodu ta' żmien qasir	ADS	
7.2.5.1. Effetti fuq is-saħħa wara espożizzjoni ripetuta għan-nifs	ADS	
7.2.6. Trattament propost: miżuri tal-ewwel għajnuna, trattament mediku		
7.3. Studji speċifiċi tat-tossicità, il-patogenicità u l-infettività	ADS	
7.4. Ġenotossicità - studji in vivo fiċ-ċelloli somatiċi	ADS	
7.5. Ġenotossicità - studji in vivo fiċ-ċelloli mikrobiċi	ADS	
7.6. Sommarju tat-tossicità, il-patogenicità u l-infettività fil-mammiferi u evalwazzjoni ġenerali		
7.7. Residwi fi jew fuq oġġetti, ikel jew għalf ittrattati	ADS	
7.7.1. Persistenza u probabbiltà ta' multiplikazzjoni fi jew fuq oġġetti, għalf jew oġġetti tal-ikel ittrattati	ADS	
7.7.2. Tagħrif iehor mehtieġ	ADS	
7.7.2.1. Residwi mhux vijabbli	ADS	
7.7.2.2. Residwi vijabbli	ADS	
7.8. Sommarju u evalwazzjoni tar-residwi fi jew fuq oġġetti, ikel u għalf ittrattati	ADS	
8. EFFETTI FUQ ORGANIŻMI LI MHUMIEX FIL-MIRA		Rekwiżiti għall-informazzjoni f'din it-taqsimha jistgħu jiġu adattati kif xieraq f'konformità mal-ispeċifikazzjonijiet ta' Titolu 1 ta' dan l-Anness.
8.1. Effetti fuq organiżmi akkwatiċi		
8.1.1. Effetti fuq il-hut		
8.1.2. Effetti fuq l-invertebrati tal-ilma helu		
8.1.3. Effetti fuq it-tkabbir tal-alka		
8.1.4. Effetti fuq pjanti ohra għajr l-alka	ADS	
8.2. Effetti fuq il-hniex		
8.3. Effetti fuq mikroorganiżmi tal-hamrija		
8.4. Effetti fuq l-ghasafar		
8.5. Effetti fuq in-naħal		
8.6. Effetti fuq l-artropodi għajr in-naħal		

Kolonna 1 Informazzjoni mehtieġa:	Kolonna 2 Id-data kollha hija CDS sakemm mhux indikata bhala ADS	Kolonna 3 Regoli speċifiċi għall-adattament minn informazzjoni standard dwar xi rekwiżiti ta' informazzjoni li jistgħu jehtieġu l-użu ta' ttestjar fuq vertebrati
8.7. Aktar studji	ADS	
8.7.1. Pjanti terrestri	ADS	
8.7.2. Mammiferi	ADS	
8.7.3. Speċijiet u proċessi rilevanti oħra	ADS	
8.8. Sommarju u evalwazzjoni tal-effetti fuq organizmi li mhumiex fil-mira		
9. DESTIN U KOMPORAMENT FL-AMBJENT		
9.1. Persistenza u multiplikazzjoni		
9.1.1. Il-ħamrija		
9.1.2. L-ilma		
9.1.3. L-arja		
9.1.4. Mobbiltà		
9.1.5. Sommarju u evalwazzjoni tad-destin u l- kompportament fl-ambjent		
10. MIŻURI MEHTIEĠA GĦALL-PROTEZZJONI TAL-BNEDMIN, L-ANNIMALI U L-AMBJENT		
10.1. Il-metodi u l-prekawzjonijiet rakkomandati li jikkonċernaw it-tqandil, il-ħżin, it-trasport jew in-nirien		
10.2. Miżuri ta' emerġenza fil-każ ta' incident		
10.3. Il-proċeduri għall-qerda jew id- dekontaminazzjoni		
10.4. Il-proċedura tal-ġestjoni tal-iskart		
10.5. Il-pjan ta' monitoraġġ li għandu jintuża għall-mikroorganizmu attiv inkluż it-tqandil, il-ħżin, it-trasport u l-użu		
11. KLASSIFIKAZZJONI, TIKKETTJAR U IMBALLAĠĠ TAL-MIKROORGANIŻMU		
11.1. Grupp tar-riskju rilevanti speċifikat fl- Artikolu 2 tad-Direttiva 2000/54/KE		
12. SOMMARJU U EVALWAZZJONI L-informazzjoni ċentrali identifikata mill- effetti f'kull sottotaqsima (2-12) tingħata fil- qosor, tiġi evalwata u jsir abbozz ta' stima tar-riskju.		

ANNEX III

REKWIŻITI TAL-INFORMAZZJONI GĦALL-PRODOTTI BIJOĊIDALI

1. Dan l-Anness jispjega r-rekwiżiti tal-informazzjoni li għandhom jiġu inklużi fid-dossier għall-prodott bijoċidali li jakkumpanja applikazzjoni għall-approvazzjoni ta' sustanza attiva f'konformità mal-punt (b) tal-Artikolu 6 (1) u d-dossier li jakkumpanja applikazzjoni għall-awtorizzazzjoni ta' prodott bijoċidali f'konformità mal-punt (a) tal-Artikolu 20(1).
2. L-elementi tad-data stabbiliti f'dan l-Anness jinkludu Sett ta' Data Bażika (CDS) u Sett ta' Data Addizzjonali (ADS). L-elementi tad-data li jappartjenu għas-CDS huma meqjusin bhala d-data bażika li għandha, fil-prinċipju, tiġi pprovduta għall-prodotti bijoċidali kollha.

Fir-rigward tal-ADS, l-elementi tad-data li għandhom jiġu pprovduti għal prodott bijoċidali speċifiku għandhom jiġu ddeterminati billi jitqies kull element tad-data ADS indikat f'dan l-Anness, b'kont mehud, fost l-ohrajn, tal-proprjetajiet fiżiċi u kimiċi tal-prodott, id-data eżistenti, l-informazzjoni li hija parti mis-CDS u t-tipi ta' prodotti u s-sistemi ta' spożizzjoni relatati ma' dawn l-użi.

Indikazzjonijiet speċifiċi għall-inklużjoni ta' xi elementi ta' data huma pprovduti fil-kolonna 1 tat-tabella tal-Anness III. Il-konsiderazzjonijiet ġenerali rigward l-adattament tar-rekwiżiti tal-informazzjoni kif stabbiliti fl-Anness IV għal dan ir-Regolament għandhom japplikaw ukoll. Fid-dawl tal-importanza tat-tnaqqis tal-ittestjar fuq vertebrati, il-kolonna 3 tat-tabella tagħti indikazzjonijiet speċifiċi għall-adattament ta' xi elementi tad-data li jistgħu jhejtieġu l-użu ta' tali testijiet fuq vertebrati.

Għal xi rekwiżiti tal-informazzjoni stabbiliti f'dan l-Anness jista' jkun possibbli li dawn ir-rekwiżiti jiġu sodisfatti fuq il-bażi tal-informazzjoni disponibbli tal-proprjetajiet tas-sustanza/i attiva/i li jinsabu fil-prodott u l-proprjetajiet tas-sustanza/i mhux attiva/i inklużi fil-prodott. Għas-sustanzi mhux attivi, l-applikanti għandhom jużaw l-informazzjoni pprovduta lilhom fil-kuntest tat-Titolu IV tar-Regolament (KE) Nru 1907/2006, fejn rilevanti, u l-informazzjoni maġmula disponibbli mill-Aġenzija f'konformità mal-punt (e) tal-Artikolu 77(2) ta' dak ir-Regolament.

Il-metodi tal-kalkolu rilevanti użati għall-klassifikazzjoni tat-tahlitiet kif stipulati fir-Regolament (KE) Nru 1272/2008 għandhom, fejn ikun il-każ, jiġu applikati fil-valutazzjoni tal-periklu tal-prodott bijoċidali. Tali metodi tal-kalkolu ma għandhomx jintużaw jekk, b'relazzjoni għal effett ta' periklu partikolari, x'aktarx hemm effetti sinerġistiċi u antagonistici bejn is-sustanzi differenti li jinsabu fil-prodott.

Gwida teknika dettaljata dwar l-applikazzjoni ta' dan l-Anness u t-tnejnija tad-dossier huma disponibbli fis-sit elettroniku tal-Aġenzija.

L-applikant għandu l-obbligu li jaqta' bidu għall-konsultazzjoni ta' qabel is-sottomissjoni. Barra mill-obbligu stabbilit fl-Artikolu 62(2), l-applikanti jistgħu wkoll jikkonsultaw l-awtorità kompetenti li ser tevalwa d-dossier rigward ir-rekwiżiti tal-informazzjoni proposti u b'mod partikolari l-ittestjar fuq vertebrati li l-applikant jipproponi li jwettaq.

Jista' jkun meħtieġ li tintbagħat informazzjoni addizzjonali sabiex titwettaq l-evalwazzjoni kif indikat fl-Artikolu 29(3) jew 44(2).

L-informazzjoni pprezentata għandha, fi kwalunkwe każ, tkun suffiċjenti sabiex tappoġġa stima tar-riskju li turi li l-kriterji fl-Artikolu 19(1)(b) huma sodisfatti.

3. Għandhom jiġu inklużi deskrizzjoni dettaljata u shiħa tal-istudji li jkunu twettqu u tal-metodi użati. Huwa importanti li jiġi żgurat li d-data disponibbli tkun rilevanti u tkun ta' kwalità suffiċjenti sabiex tissodisfa r-rekwiżiti.
4. Għall-prezentazzjoni tad-dossiers għandhom jintużaw il-formati pprovduti mill-Aġenzija. Barra minn hekk, l-IUCLID għandu jintuża għal dawk il-partijiet tad-dossiers li għalihom japplika l-IUCLID. Il-formati u aktar gwida dwar ir-rekwiżiti tad-data u t-tnejnija tad-dossiers huma disponibbli fuq il-paġna ewlenija tas-sit elettroniku tal-Aġenzija.
5. It-testijiet ipprezentati għall-fini tal-awtorizzazzjoni għandhom jitwettqu skont il-metodi deskritti fir-Regolament (KE) Nru 440/2008. Madankollu, jekk metodu ma jkunx adattat jew ma jiġix deskritt, għandhom jintużaw metodi oħra li huma xjentifikament adegwati, kull meta dan ikun possibbli, u li l-adegwatezza tagħhom għandha tiġi ġġustifikata fl-applikazzjoni. Fejn jiġu applikati metodi ta' ttestjar għal nanomaterjali, għadha tingħata spjegazzjoni dwar l-adegwatezza xjentifika tagħhom għan-nanomaterjali, u, meta applikabbli, tal-adattamenti/aġġustamenti xjentifiċi li jkunu saru bhala reazzjoni għall-karatteristiċi speċifiċi ta' dawn il-materjali.

6. It-testijiet li jitwettqu għandhom ikunu konformi mar-rekwiżiti rilevanti tal-protezzjoni tal-annimali tal-laboratorju, stabbiliti fid-Direttiva 2010/63/UE u, fil-każ ta' testijiet ekotossikoloġiċi u tossikoloġiċi, il-prattika tajba fil-laboratorju, stabbilita fid-Direttiva 2004/10/KE jew standards oħra internazzjonali rikonoxxuti bħala ekwivalenti mill-Kummissjoni jew l-Aġenzija. Testijiet fuq proprjetajiet fiżikokimiċi u data ta' sustanza rilevanti għas-sikurezza għandhom jitwettqu, tal-anqas, skont standards internazzjonali.
7. Fejn isir l-ittestjar, għandha tiġi pprovduta deskrizzjoni kwantittattiva u kwalitattiva dettaljata (specifikazzjoni) tal-prodott użat għal kull test u l-impuritàjiet tiegħu.
8. Fejn teżisti data ta' test li tkun ġiet iġġenerata qabel is-17 ta' Lulju 2012 b'metodi oħra għajr dawk stabbiliti fir-Regolament (KE) Nru 440/2008, l-adegwatezza tat-tali data għall-finijiet ta' dan ir-Regolament u l-htieġa li jitwettqu testijiet godda skont ir-Regolament (KE) Nru 440/2008 għandhom jiġu deċiżi mill-awtorità kompetenti tal-Istat Membru, fuq il-bażi ta' każ b'każ, b'kont mehud, fost fatturi oħra, tal-htieġa li jiġi evitat ittestjar mhux meħtieġ.
9. Testijiet godda li jinvolvu vertebrati għandhom jitwettqu bħala l-aħħar għażla disponibbli sabiex ikun hemm konformità mar-rekwiżiti tad-data stabbiliti f'dan l-Anness meta s-sorsi tad-data l-oħra kollha jkunu ġew eżawriti. L-ittestjar in vivo b'sustanzi korrożivi fl-ivell ta' konċentrazzjoni/doża li jikkawżaw il-korrożività għandu jiġi evitat.

TITOLU 1
SUSTANZI KIMIĊI

Sett ta' data bażika u sett ta' data addizzjonali għal prodotti kimiċi

L-informazzjoni meħtieġa sabiex tkun appoġġata l-awtorizzazzjoni ta' prodott bijoċidali hija elenkata fit-tabella ta' hawn taħt.

Għal kull rekwiżit tal-informazzjoni stabbilit f'dan l-Anness għandhom ukoll japplikaw l-indikazzjonijiet mogħtija fil-kolonna 1 u 3 tal-Anness II għall-istess rekwiżit tal-informazzjoni.

Kolonna 1 Informazzjoni meħtieġa:	Kolonna 2 Id-data kollha hija CDS sakemm mhux indikata bħala ADS	Kolonna 3 Regoli speċifiċi għall-adattament minn informazzjoni standard dwar xi rekwiżiti ta' informazzjoni li jistgħu jeħtieġu l-użu ta' ttestjar fuq vertebrati
1. APPLIKANT		
1.1. Isem u indirizz, eċċ.		
1.2. Persuna ta' kuntatt		
1.3. Manifattur u formulatur tal-prodott bijoċidali u tas-sustanza/i attiva/i (ismijiet, indirizzi, inkluż il-lok tal-impjant(i))		
2. IDENTITÀ TAL-PRODOTT BIJOĊIDALI		
2.1. Marka kummerċjali jew marka kummerċjali proposta		
2.2. Kodiċi tal-iżvilupp tal-manifattur u n-numru tal-prodott, jekk ikun il-każ		
2.3. Kompożizzjoni kwantitattiva kompluta (g/kg, g/l jew % bil-piż (bil-volum)) tal-prodott bijoċidali, jiġifieri dikjarazzjoni tas-sustanzi attivi kollha u l-koformulanti (sustanza jew taħlita skont l-Artikolu 3 tar-Regolament (KE) Nru 1907/2006), li jiġu mizjudha intenzjonalment mal-prodott bijoċidali (formulazzjoni), kif ukoll informazzjoni kwantitattiva u kwalitattiva ddettaljata dwar il-kompożizzjoni tas-sustanza/i attiva/i li jinsabu fil-prodott bijoċidali. Għall-koformulanti, għandha tiġi pprovduta sketa tad-data tas-sikurezza f'konformità mal-Artikolu 31 tar-Regolament (KE) Nru 1907/2006. Barra minn hekk, għandha tingħata l-informazzjoni rilevanti kollha dwar ingredjenti individwali, il-funzjoni tagħhom u, fil-każ ta' taħlita ta' reazzjoni, il-kompożizzjoni finali tal-prodott bijoċidali.		
2.4. It-tip tal-formulazzjoni u n-natura tal-prodott bijoċidali, p.eż. konċentrat emulsifikabbli, trab li jista' jixxarrab, soluzzjoni		
3. PROPRJETAJIET FIŻIĊI, KIMIĊI U TEKNIĊI		
3.1. Dehra (f'20 °C u 101.3 kPa)		
3.1.1. Stat fiżiku (f'20 °C u 101.3 kPa)		
3.1.2. Kulur (f'20 °C u 101.3 kPa)		
3.1.3. Riħa (f'20 °C u 101.3 kPa)		

Kolonna 1 Informazzjoni meħtieġa:	Kolonna 2 Id-data kollha hija CDS sakemm mhux indikata bhala ADS	Kolonna 3 Regoli speċifiċi għall-adattament minn informazzjoni standard dwar xi rekwiżiti ta' informazzjoni li jistgħu jeħtieġu l-użu ta' ttestjar fuq vertebrati
3.2. Aċidità/alkalinità It-test japplika meta l-pH tal-prodott bijoċidali jew it-tifrix tiegħu fl-ilma (1 %) ikunu barra mil-firxa tal-pH ta' 4-10		
3.3. Densità relattiva (likwidi) u densità apparenti ("tap density") (solidi)		
3.4. L-istabbiltà tal-ħżin - l-istabbiltà u kemm iservi fuq l-ixkaffa		
3.4.1. Testijiet ta' stabbiltà tal-ħżin		
3.4.1.1. Test tal-ħżin aċċelerat		
3.4.1.2. Test tal-ħżin fuq perijodu ta' żmien twil f'temperatura tal-ambjent		
3.4.1.3. Test ta' stabbiltà f'temperatura baxxa (likwidi)		
3.4.2. Effetti fuq il-kontenut tas-sustanza attiva u l-karatteristiċi tekniċi tal-prodott bijoċidali		
3.4.2.1. Dawl		
3.4.2.2. Temperatura u umdità		
3.4.2.3. Reattività lejn il-materjal tal-kontenitur		
3.5. Karatteristiċi tekniċi tal-prodott bijoċidali		
3.5.1. Kemm jista' jixxarrab		
3.5.2. Il-kapaċità tas-sospensjoni, l-isponjanjetà u l-istabbiltà tad-dispersjoni		
3.5.3. L-analiżi bil-għarbiel imxarrab u t-test bil-għarbiel niexef		
3.5.4. Emulsifikabbiltà, riemulsifikabbiltà u stabbiltà tal-emulsjoni		
3.5.5. Il-ħin tad-diżintegrazzjoni		
3.5.6. Id-distribuzzjoni granulometrika, il-kontenut tat-trab/trab fin, l-attrizzjoni, il-frijabbiltà		
3.5.7. Kemm jagħmel ir-raġhwa b'mod persistenti		
3.5.8. Fluwidità/kemm jista' jitferra'/kemm jista' jifrarfar		
3.5.9. Ir-rata tal-hruq - ġeneraturi tad-duħħan		
3.5.10. Il-kompletezza tal-hruq - ġeneraturi tad-duħħan		
3.5.11. Il-kompożizzjoni tad-duħħan - ġeneraturi tad-duħħan		
3.5.12. Sistema ta' bexx - erosols		
3.5.13. Karatteristiċi tekniċi ohra		
3.6. Kompatibbiltà fiżika u kimika ma' prodotti ohra inklużi prodotti bijoċidali ohra li l-użu magħhom għandu jiġi awtorizzat		
3.6.1. Kompatibbiltà fiżika		

Kolonna 1 Informazzjoni meħtieġa:	Kolonna 2 Id-data kollha hija CDS sakemm mhux indikata bhala ADS	Kolonna 3 Regoli speċifiċi għall-adattament minn informazzjoni standard dwar xi rekwiżiti ta' informazzjoni li jistgħu jeħtieġu l-użu ta' ttestjar fuq vertebrati
3.6.2. Kompatibbiltà kimika		
3.7. Ġrad ta' dissolubbiltà u stabbiltà tad-dilwizzjoni		
3.8. Tensjoni tal-wiċċ		
3.9. Viskożità		
4. PERIKLI FIŻIĊI U KARATTERISTIĊI RISPETTIVI		
4.1. Splussivi		
4.2. Gassijiet li jiehdu n-nar		
4.3. Erosols li jiehdu n-nar		
4.4. Gassijiet ossidanti		
4.5. Gassijiet taħt pressjoni		
4.6. Likwidi li jiehdu n-nar		
4.7. Materjal solidu li jiehu n-nar		
4.8. Sustanzi u tahlitiet awtoreattivi		
4.9. Likwidi piroforiċi		
4.10. Materjal solidu piroforiku		
4.11. Sustanzi u tahlitiet li jishnu wahedhom		
4.12. Sustanzi u tahlitiet li meta jiġu f'kontatt mal-ilma jarmu gassijiet li jiehdu n-nar		
4.13. Likwidi ossidanti		
4.14. Materjal solidu ossidanti		
4.15. Perossidi organiċi		
4.16. Korrużiv għall-metalli		
4.17. Indikaturi fiżiċi addizzjonali tal-periklu		
4.17.1. Temperaturi ta' meta l-prodotti jieħdu n-nar wahedhom (likwidi u gassijiet)		
4.17.2. Temperatura relattiva ta' meta jieħdu n-nar wahedhom għall-materjal solidu		
4.17.3. Periklu ta' splużjoni tat-trab		
5. METODI TA' INDIVIDWAZZJONI U IDENTIFIKAZZJONI		
5.1. Il-metodu analitiku inklużi l-parametri tal-validazzjoni sabiex tiġi determinata l-koncentrazzjoni tas-sustanza/i attiva/i, ir-residwi, l-impurità u sustanzi rilevanti ta' thassib fil-prodott bijoċidali		

Kolonna 1 Informazzjoni mehtieġa:	Kolonna 2 Id-data kollha hija CDS sakemm mhux indikata bhala ADS	Kolonna 3 Regoli speċifiċi għall-adattament minn informazzjoni standard dwar xi rekwiżiti ta' informazzjoni li jistgħu jehtieġu l-użu ta' ttestjar fuq vertebrati
5.2. Safejn ma jkunux koperti bl-Anness II 5.2 u 5.3, il-metodi analitiċi għall-finijiet ta' monitoraġġ inklużi r-rati tal-irkupru u l-limiti sabiex jiġu ddeterminati l-komponenti rilevanti tal-prodott bijocidali u/jew tar-residwi tiegħu, fejn rilevanti fi jew fuq dawn li ġejjin:	ADS	
5.2.1. Il-ħamrija	ADS	
5.2.2. L-arja	ADS	
5.2.3. L-ilma (inkluż l-ilma tax-xorb) u s-sediment	ADS	
5.2.4. Il-fluwidi u t-tessuti tal-ġisem tal-annimali u tal-bniedem	ADS	
5.3. Il-metodi analitiċi għall-finijiet ta' monitoraġġ inklużi r-rati tal-irkupru u l-limitu tal-kwantifikazzjoni u l-individwazzjoni għas-sustanza attiva, u għall-fdalijiet tagħha, u fejn rilevanti go/fuq ikel li joriġina mill-pjanti u l-annimali jew l-għalf u prodotti oħra (mhux mehtieġ jekk la s-sustanza attiva u lanqas il-materjal ittrattat biha ma jiġu f'kontatt ma' annimali li jipproduċu l-ikel, l-ikel li joriġina mill-pjanti jew l-annimali jew l-għalf)	ADS	
6. EFFIKAĊJA KONTRA ORGANIŻMI FIL-MIRA		
6.1. Il-funzjoni, p.eż. fungicida, rodenticida, insetticida, battericida Il-metodu ta' kontroll, p.eż. attrazzjoni, qtil, inibizzjoni		
6.2. L-organizmu/i rappreżentattivi li għandhom jiġu kkontrollati u l-prodotti, l-organizmi jew l-oġġetti li għandhom jiġu protetti		
6.3. L-effetti fuq l-organizmi fil-mira rappreżentattivi		
6.4. Il-koncentrazzjoni li s-sustanza attiva x'aktar li ser tintuża biha		
6.5. Mod ta' azzjoni (inkluż id-dewmien tal-hin)		
6.6. Id-dikjarazzjonijiet għat-tikketta proposti għall-prodott u, fejn isiru dikjarazzjonijiet għat-tikketta, għal oġġetti ttrattati		
6.7. Data dwar l-effikaċja li tappoġġa dawn id-dikjarazzjonijiet, inkluż kwalunkwe protokoll standard disponibbli, testijiet fil-laboratorju jew provi fil-post użati inklużi standards ta' prestazzjoni fejn mehtieġ u rilevanti		
6.8. Kwalunkwe limitazzjoni magħrufa dwar l-effikaċja		
6.8.1. Informazzjoni dwar l-okkorrenza jew l-okkorrenza possibbli tal-iżvilupp ta' reżistenza u l-istrategġiji ta' ġestjoni adatti		
6.8.2. Osservazzjonijiet dwar effetti sekondarji mhux mixtieqa jew mhux previsti, p.eż. fuq organizmi ta' benefiċċju u organizmi oħra li mhumiex fil-mira		

Kolonna 1 Informazzjoni meħtieġa:	Kolonna 2 Id-data kollha hija CDS sakemm mhux indikata bhala ADS	Kolonna 3 Regoli speċifiċi għall-adattament minn informazzjoni standard dwar xi rekwiżiti ta' informazzjoni li jistgħu jeħtieġu l-użu ta' ttestjar fuq vertebrati
6.9. Sommarju u evalwazzjoni		
7. L-UŻU PREVIST U L-ESPOŻIZZJONI		
7.1. Qasam/oqsma ta' użu previsti għal prodotti bijoċidali u, fejn ikun il-każ, għal oġġetti ttrattati		
7.2. Tip ta' prodott		
7.3. Deskrizzjoni dettaljata tal-forma/forom tal-użu previsti għal prodotti bijoċidali u, fejn ikun il-każ, għal oġġetti ttrattati		
7.4. Utent p.eż. industrijali, professjonali mharrġa, professjonali jew il-pubbliku iġenerali (mhux professjonali)		
7.5. Tunellaġġ li x'aktarx li jiġi introdott fis-suq kull sena u, fejn xieraq, għall-kategoriji previsti għall-użu differenti		
7.6. Metodu ta' applikazzjoni u deskrizzjoni ta' dan il-metodu		
7.7. Ir-rata tal-applikazzjoni u jekk ikun il-każ, il-koncentrazzjoni finali tal-prodott bijoċidali u tas-sustanza attiva f'oġġett ittrattat jew fis-sistema li fiha għandu jintuza l-prodott, p.eż. l-ilma għat-tkes-sih, l-ilma tal-wiċċ, l-ilma użat għal finijiet ta' tishin.		
7.8. L-għadd u l-hin tal-applikazzjonijiet, u fejn rilevanti, kwalunkwe informazzjoni oħra partikolari rigward il-varjazzjonijiet ġeografiċi, il-varjazzjonijiet klimatiċi inklużi l-perijodi ta' stennija meħtieġa, il-perijodi tal-eliminazzjoni, il-perijodi tal-irtirar jew prekawzzjonijiet oħra għall-protezzjoni tas-saħħa tal-bniedem, is-saħħa tal-annimali u tal-ambjent		
7.9. L-istruzzjonijiet għall-użu proposti		
7.10. Data dwar l-espożizzjoni f'konformità mal-Anness VI ta' dan ir-Regolament		
7.10.1. Informazzjoni dwar l-espożizzjoni ambjentali assoċjata mal-produttjoni u l-formulazzjoni, l-użi proposti/previsti u r-rimi		
7.10.2. Informazzjoni dwar l-espożizzjoni ambjentali assoċjata mal-produttjoni u l-formulazzjoni, l-użi proposti/previsti u r-rimi		
7.10.3. Informazzjoni dwar l-espożizzjoni minn oġġetti ttrattati inkluża data dwar il-lixxivjazzjoni (studji tal-laboratorju jew data dwar il-mudelli)		
7.10.4. Informazzjoni rigward prodotti oħra li l-prodott x'aktarx li jintuza magħhom, b'mod partikolari l-identità tas-sustanzi attivi f'dawn il-prodotti, fejn rilevanti, u kwalunkwe interazzjoni li jista' jkun hemm		

Kolonna 1 Informazzjoni meħtieġa:	Kolonna 2 Id-data kollha hija CDS sakemm mhux indikata bhala ADS	Kolonna 3 Regoli speċifiċi għall-adattament minn informazzjoni standard dwar xi rekwiżiti ta' informazzjoni li jistgħu jeħtieġu l-użu ta' ttestjar fuq vertebrati
8. PROFIL TOSSIKOLOĠIKU GHALL-BNEDMIN U L-ANNIMALI		
8.1. Korrożjoni tal-ġilda jew irritazzjoni tal-ġilda Il-valutazzjoni ta' dan l-effett għandha titwettaq skont l-istrategija tal-ittestjar f'sekwenza għall-irritazzjoni u l-korrożjoni tal-ġilda stabbilita fl-Appendiċi għal-Linja Gwida B.4 tat-Test. Tossicità Akuta - Irritazzjoni/Korrożjoni tal-Ġilda (anness B.4. tar-Regolament (KE) Nru 440/2008)		L-ittestjar fuq il-prodott/it-tahlita ma għandux għalfejn jitwettaq jekk: — ikun hemm data valida disponibbli fuq kull komponent fit-tahlita biżżejjed biex tippermetti l-klassifikazzjoni tat-tahlita skont ir-regoli stabbiliti fid-Direttiva 1999/45/KE u r-Regolament (KE) Nru 1272/2008 (CLP) u ma jkunux previsti effetti sinergistiċi bejn il-komponenti.
8.2. Irritazzjoni tal-ġhajnejn ⁽¹⁾ Il-valutazzjoni ta' dan l-effett għandha titwettaq skont l-istrategija tal-ittestjar f'sekwenza għall-irritazzjoni u l-korrożjoni tal-ġhajnejn kif stabbilita fl-Appendiċi għal-Linja Gwida B.5. tat-Test Tossicità Akuta: Irritazzjoni/Korrożjoni tal-ġhajnejn (Anness B.5. tar-Regolament (KE) Nru 440/2008)		L-ittestjar fuq il-prodott/it-tahlita ma għandux għalfejn jitwettaq jekk: — ikun hemm data valida disponibbli fuq kull komponent fit-tahlita li tippermetti l-klassifikazzjoni tat-tahlita skont ir-regoli stabbiliti fid-Direttiva 1999/45/KE u r-Regolament (KE) Nru 1272/2008 (CLP), u ma jkunux previsti effetti sinergistiċi bejn il-komponenti.
8.3. Sensibilizzazzjoni tal-ġildaL-evalwazzjoni ta' dan l-effett għandha tikkonsisti fil-passi konsekuttivi li ġejjin: 1. valutazzjoni tad-data disponibbli relattiva għall-bniedem u l-annimali u valutazzjoni ta' data alternattiva 2. ittestjar in vivo Il-“Murine Local Lymph Node Assay” (LLNA) inkluż, fejn ikun il-każ, il-varjant imnaqqas tal-“assay”, huwa l-metodu tal-ewwel preferenza għall-ittestjar in vivo. Għandha tingħata ġustifikazzjoni jekk jintuza test iehor tas-sensibilizzazzjoni tal-ġilda.		L-ittestjar fuq il-prodott/it-tahlita ma għandux għalfejn jitwettaq jekk: — ikun hemm data valida disponibbli fuq kull komponent fit-tahlita li tippermetti l-klassifikazzjoni tat-tahlita skont ir-regoli stabbiliti fid-Direttiva 1999/45/KE u r-Regolament (KE) Nru 1272/2008 (CLP), u ma jkunux previsti effetti sinergistiċi bejn il-komponenti. — l-informazzjoni disponibbli tindika li l-prodott għandu jiġi kklassifikat għas-sensibilizzazzjoni jew il-korrożività tal-ġilda; jew — is-sustanza tkun acidu qawwi (pH < 2.0) jew bażi qawwi (pH > 11.5)
8.4. Sensibilizzazzjoni respiratorja	ADS	L-ittestjar fuq il-prodott/it-tahlita ma għandux għalfejn jitwettaq jekk: — ikun hemm data valida disponibbli fuq kull komponent fit-tahlita li tippermetti l-klassifikazzjoni tat-tahlita skont ir-regoli stabbiliti fid-Direttiva 1999/45/KE u r-Regolament (KE) Nru 1272/2008 (CLP), u ma jkunux previsti effetti sinergistiċi bejn il-komponenti.

Kolonna 1 Informazzjoni mehtieġa:	Kolonna 2 Id-data kollha hija CDS sakemm mhux indikata bhala ADS	Kolonna 3 Regoli speċifiċi għall-adattament minn informazzjoni standard dwar xi rekwiżiti ta' informazzjoni li jistgħu jehtieġu l-użu ta' ttestjar fuq vertebrati
<p>8.5. Tossicità akuta</p> <p>— Il-klassifikazzjoni bl-użu ta' approċċ imtarraġ għall-klassifikazzjoni ta' tahlitiet għat-tossicità akuta fir-Regolament (KE) Nru 1272/2008 għandha tkun l-approċċ standard</p>		<p>L-ittestjar fuq il-prodott/it-tahlita ma għandux għalfejn jitwettag jekk:</p> <p>— ikun hemm data valida disponibbli fuq kull komponent fit-tahlita li tippermetti l-klassifikazzjoni tat-tahlita skont ir-regoli stabbiliti fid-Direttiva 1999/45/KE u r-Regolament (KE) Nru 1272/2008 (CLP), u ma jkunux previsti effetti sinergistiċi bejn il-komponenti.</p>
8.5.1. Permezz tar-rotta orali		
8.5.2. Min-nifs		
8.5.3. Mill-ġilda		
<p>8.5.4. Għall-prodotti bijoċidali previsti li jiġu awtorizzati għall-użu ma' prodotti bijoċidali oħra, għandhom ikunu smati r-riskji għas-saħha tal-bniedem, għas-saħha tal-annimali u għall-ambjent li jirriżultaw mill-użu ta' tahlita ta' dawn il-prodotti. Bhala alternattiva għal studji tat-tossicità akuta jistgħu jintużaw il-kalkoli. F'xi każijiet, pereżempju fejn ma jkunux hemm data valida disponibbli tat-tip stipulat fil-kolonna 3, dan jista' jirrikjedi t-twettag ta' għadd limitat ta' studji ta' tossicità akuta bl-użu tal-kombinamenti tal-prodotti.</p>		<p>L-ittestjar fuq it-tahlita tal-prodotti ma għandhiex għalfejn titwettag jekk:</p> <p>— ikun hemm data valida disponibbli fuq kull komponent fit-tahlita li tippermetti l-klassifikazzjoni tat-tahlita skont ir-regoli stabbiliti fid-Direttiva 1999/45/KE u r-Regolament (KE) Nru 1272/2008 (CLP), u ma jkunux previsti effetti sinergistiċi bejn il-komponenti.</p>
8.6. Informazzjoni dwar l-assorbiment fil-ġildaInformazzjoni dwar l-assorbiment fil-ġilda meta ssehh espozizzjoni għall-prodott bijoċidali. Il-valutazzjoni ta' dan l-effett għandha tipproċedi bl-użu ta' approċċ imtarraġ		
<p>8.7. Data tossikoloġika disponibbli dwar:</p> <p>— sustanza/imhux attiva/i (jiġifieri sustanza/i ta' thassib), jew</p> <p>— tahlita li tagħha s-sustanza/i ta' ta' thassib tkun/ ikunu komponent</p> <p>Jekk ma tkunx disponibbli data suffiċjenti għal sustanza jew sustanzi mhux attivi u ma tkunx possibbli konkluzjoni permezz ta' deduzzjoni jew approċċi oħra aċċettati mhux f'għamla ta' test, għandhom jitwettqu test(ijiet) akut(i) (i)mmirat(i) kif deskritt(i) fl-Anness II għas-sustanza/i ta' riskju jew tahlita li tagħha s-sustanza/i ta' thassib tkun/ ikunu komponent.</p>		<p>L-ittestjar fuq il-prodott/it-tahlita ma għandux għalfejn jitwettag jekk:</p> <p>— ikun hemm data valida disponibbli fuq kull komponent fit-tahlita li tippermetti l-klassifikazzjoni tat-tahlita skont ir-regoli stabbiliti fid-Direttiva 1999/45/KE u r-Regolament (KE) Nru 1272/2008 (CLP).</p>
8.8. Studji dwar l-ikel u l-għalf	ADS	
8.8.1. Jekk residwi tal-prodott bijoċidali jibqgħu fi jew fuq l-għalf għal perijodu ta' żmien sinifikanti, allura għandhom ikunu mehtieġa studji dwar l-għalf u l-metabolizmu fil-bhejtem sabiex jippermettu l-evalwazzjoni tar-residwi fl-ikel li jorigina mill-annimali	ADS	

Kolonna 1 Informazzjoni meħtieġa:	Kolonna 2 Id-data kollha hija CDS sakemm mhux indikata bhala ADS	Kolonna 3 Regoli speċifiċi għall-adattament minn informazzjoni standard dwar xi rekwiżiti ta' informazzjoni li jistgħu jeħtieġu l-użu ta' ttestjar fuq vertebrati
8.9. Effetti tal-ipproċessar industrijali u/jew tal-preparazzjoni domestika fuq in-natura u l-kwantità tar-residwi tal-prodott bijoċidali	ADS	
8.10. Test(ijiet) iehor jew ohra relatati mal-espożizzjoni għall-bnedmin Għall-prodott bijoċidali jkunu meħtieġa test(ijiet) adegwat(i) u każ immotivat Barra minn hekk, għal ċerti bijoċidi li huma applikati direttament jew madwar il-bhejjem (inklużi ż-żwiemel) jistgħu jkunu meħtieġa studji tar-residwi	ADS	
9. STUDJI EKOTOSSIKOLOĠIĊI		
9.1. Hija meħtieġa informazzjoni dwar l-ekotossicità tal-prodott bijoċidali li tkun biżżejjed sabiex tkun tista' tittiehed deċiżjoni dwar il-klassifikazzjoni tal-prodott. — Fejn ikun hemm data valida disponibbli fuq kull komponent fit-tahlita u ma jkunux previsti effetti sinergistiċi bejn il-komponenti, il-klassifikazzjoni tat-tahlita tista' ssir skont ir-regoli stabbiliti fid-Direttiva 1999/45/KE, ir-Regolament (KE) Nru 1907/2006 (REACH) u r-Regolament (KE) Nru 1272/2008 (CLP) — Meta ma tkunx disponibbli data valida dwar il-komponenti jew meta jistgħu jkunu previsti effetti sinergistiċi, allura jista' jkun meħtieġ l-ittestjar tal-komponenti u/jew tal-prodott bijoċidali.		
9.2. Aktar studji Ekotossikoloġiċi Jistgħu jkunu meħtieġa aktar studji magħżula minn fost l-effetti msemmija fit-Taqsima 9 tal-Anness II għall-komponenti rilevanti tal-prodott bijoċidali jew il-komponent bijoċidali nnifsu jekk id-data dwar is-sustanza attiva ma tkunx tista' tagħti informazzjoni biżżejjed u jekk ikun hemm indikazzjonijiet ta' riskju minhabba l-proprietajiet speċifiċi tal-prodott bijoċidali		
9.3. Effetti fuq kwalunkwe organizzmu iehor speċifiku mhux fil-mira (il-flora u l-fawna) li x'aktarx ikunu friskju	ADS	Id-data għall-istima tar-riskji għall-mammiferi selvaġġi tittiehed mill-istima tossikoloġika fuq il-mammiferi.
9.4. Jekk il-prodott bijoċidali jkun fl-għamla ta' lixa jew granuli jistgħu jkunu meħtieġa l-istudji li ġejjin:		
9.4.1. Provi ssorveljati sabiex jiġu stmati r-riskji għall-organizzmi li mhumiex fil-mira taht il-kondizzjonijiet fil-post		
9.4.2. Studji dwar l-aċċettazzjoni tal-prodott bijoċidali meta jinbala' minn kwalunkwe organizzmu li mhux fil-mira maħsub li huwa friskju		
9.5. Effett ekoloġiku sekondarju, p.eż. meta jiġi ttrattat porporzjon kbir ta' tip ta' habitat speċifiku.	ADS	

Kolonna 1 Informazzjoni mehtieġa:	Kolonna 2 Id-data kollha hija CDS sakemm mhux indikata bhala ADS	Kolonna 3 Regoli speċifiċi għall-adattament minn informazzjoni standard dwar xi rekwiżiti ta' informazzjoni li jistgħu jehtieġu l-użu ta' ttestjar fuq vertebrati
10. DESTIN U KOMPORTAMENT FL-AMBJENT Ir-rekwiżiti tat-test ta' hawn taht huma applikabbli biss għall-komponenti rilevanti tal-prodott bijoċidali		
10.1. Rotot ta' dħul fl-ambjent prevedibbli abbażi tal-użu previst		
10.2. Aktar studji dwar id-destin u l-komportament fl-ambjent Jistgħu jkunu mehtieġa aktar studji magħżula minn fost l-effetti msemmija fit-Taqsima 10 tal-Anness II għall-komponenti rilevanti tal-prodott bijoċidali jew għall-prodott bijoċidali nnifsu. Għall-prodotti li huma użati barra, b'emissjoni diretta fil-hamrija, l-ilma jew l-uċuh, il-komponenti fil-prodott jistgħu jinfluenzaw id-destin u l-komportament (u l-ekotossicità) tas-sustanza attiva. Tkun mehtieġa data ghajr jekk ikun iġġustifikat xjentifikament li d-destin tal-komponenti fil-prodott ikun kopert mid-data pprovduta għas-sustanza attiva u sustanzi ohrajn ta' thassib identifikati	ADS	
10.3. Komportament tal-lixxivjazzjoni	ADS	
10.4. Testijiet għad-distribuzzjoni u d-dissipazzjoni f'dawn li ġejjin:	ADS	
10.4.1. Il-hamrija	ADS	
10.4.2. L-ilma u s-sediment	ADS	
10.4.3. L-arja	ADS	
10.5. Jekk il-prodott bijoċidali ser jitbexxex qrib l-ilma tal-wiċċ imbagħad jista' jkun mehtieġ studju tal-bexx żejjed sabiex jiġu stmati r-riskji għall-organizmi jew il-pjanti akkwatiċi taht il-kondizzjonijiet fil-post	ADS	
10.6. Jekk il-prodott bijoċidali ser jitbexxex barra jew jekk hemm potenzjal għall-formazzjoni ta' trab fuq skala kbira, imbagħad tista' tkun mehtieġa data dwar il-komportament tal-bexx żejjed sabiex jiġu stmati r-riskji għan-naħal u l-artropodi li mhumix fil-mira taht il-kondizzjonijiet fil-post	ADS	
11. MIŻURI LI GHANDHOM JIĠU ADOTTATI GHALL-PROTEZZJONI TAL-BNEDMIN, L-ANNIMALI U L-AMBJENT		
11.1. Il-metodi u l-prekawzjonijiet rakkomandati riġward it-tqandil, l-użu, il-hżin, ir-rimi, it-trasport jew in-nirien		
11.2. L-identità tal-prodotti ta' kombustjoni rilevanti f'każijiet ta' nirien		
11.3. Trattament speċifiku fil-każ ta' incident, p.eż. miżuri tal-ewwel għajnuna, antidoti, trattament mediku jekk disponibbli; miżuri ta' emergenza sabiex jiġi protett l-ambjent		

Kolonna 1 Informazzjoni meħtieġa:	Kolonna 2 Id-data kollha hija CDS sakemm mhux indikata bhala ADS	Kolonna 3 Regoli speċifiċi għall-adattament minn informazzjoni standard dwar xi rekwiżiti ta' informazzjoni li jistgħu jeħtieġu l-użu ta' ttestjar fuq vertebrati
11.4. Il-possibbiltà tal-qerda jew tad-dekontaminazzjoni wara r-rilaxx fi jew fuq dawn li ġejjin:		
11.4.1. L-arja		
11.4.2. L-ilma, inkluż l-ilma tax-xorb		
11.4.3. Il-hamrija		
11.5. Proċeduri għall-ġestjoni tal-iskart tal-prodott bijoċidali u tal-imballaġġ tiegħu għall-użu industrijali, użu minn professjonisti mharrġa, utenti professjonali u mhux professjonali, p.eż. il-possibbiltà ta' użu mill-ġdid jew riciklaġġ, in-newtralizzazzjoni, il-kondizzjonijiet għal rilaxx kontrollat u l-inċinerazzjoni		
11.6. Il-proċeduri għat-tindif tat-tagħmir tal-applikazzjoni fejn rilevanti		
11.7. Speċifika kwalunkwe repellent jew miżura ta' kontroll tal-velenu inklużi fil-preparat li tkun preżenti sabiex tiġi evitata azzjoni kontra l-organizmi li mhumiex fil-mira		
12. KLASSIFIKAZZJONI, TIKKETTAR U IMBALLAĠĠ Kif stabbilit fil-punt (b) tal-Artikolu 20(1), għandhom jiġu pprezentati proposti li jinkludu ġustifikazzjoni tal-periklu u dikjarazzjonijiet ta' prekawzjoni skont id-dispożizzjonijiet stabbiliti fid-Direttiva 1999/45/KE u fir-Regolament (KE) Nru 1272/2008. Għandhom jiġu pprovduti eżempji ta' tikketti, struzzjonijiet għall-użu u skedi tad-data tas-sikurezza		
12.1. Klassifikazzjoni ta' Periklu		
12.2. Piktogramma ta' Periklu		
12.3. Kelma ta' sinjal		
12.4. Dikjarazzjonijiet tal-periklu		
12.5. Dikjarazzjonijiet ta' prekawzjoni inklużi l-prevenzjoni, ir-rispons, il-ħżin u r-rimi		
12.6. Fejn ikun il-każ, għandhom jiġu pprovduti l-proposti għall-iskedi tad-data tas-sikurezza		
12.7. L-imballaġġ (tip, materjali, daqs, eċċ.), inkluża l-kompatibbiltà tal-prodott mal-materjali tal-imballaġġ proposti		
13. EVALWAZZJONI U SOMMARJU L-informazzjoni ċentrali identifikata mill-effetti f'kull sottotaqsima (2-12) tingħata fil-qosor, tiġi evalwata u jsir abbozz ta' stima tar-riskju.		

(¹) It-test tal-irritazzjoni tal-għajnejn ma għandux ikun meħtieġ meta jkun jintwera li l-prodott bijoċidali għanu proprjetajiet korrużivi potenzjali.

TITOLU 2

MIKRO-ORGANIŻMI

Sett ta' data bażika u sett ta' data addizzjonali

L-informazzjoni meħtieġa sabiex tkun appoġġata l-awtorizzazzjoni ta' prodott bijoċidali hija elenkata fit-tabella ta' hawn taħt.

Għal kull rekwiżit tal-informazzjoni stabbilit f'dan l-Anness għandhom ukoll japplikaw l-indikazzjonijiet mogħtija fil-kolonni 1 u 3 tal-Anness II għall-istess rekwiżit tal-informazzjoni.

Kolonna 1 Informazzjoni meħtieġa:	Kolonna 2 Id-data kollha hija CDS sakemm mhux indikata bhala ADS	Kolonna 3 Regoli speċifiċi għall-adattament minn informazzjoni standard dwar xi rekwiżiti ta' informazzjoni li jistgħu jeħtieġu l-użu ta' ttestjar fuq vertebrati
1. APPLIKANT		
1.1. Isem u indirizz		
1.2. Persuna ta' kuntatt		
1.3. Il-manufattur u l-formulatur tal-prodott bijoċidali u tal-mikroorganizmu/i (l-ismijiet, l-indirizzi, inkluż il-lok tal-impjant(i))		
2. IDENTITÀ TAL-PRODOTTI BIJOĊIDALI		
2.1. Marka kummerċjali jew marka kummerċjali proposta		
2.2. Kodiċi tal-iżvilupp tal-manifattur u n-numru tal-prodott bijoċidali, jekk ikun il-każ		
2.3. Informazzjoni dettaljata kwantitattiva (g/kg, g/l jew % bil-piż (bil-volum)) u kwalitattiva dwar il-kostituzzjoni, il-kompożizzjoni u l-funzjoni tal-prodott bijoċidali, p.eż. il-mikroorganizmu, is-sustanza/i attiva/i u sustanzi mhux attivi tal-prodott u kwalunkwe komponent rilevanti ieħor. Għandhom jingħataw l-informazzjoni rilevanti kollha dwar ingredjenti individwali u l-kompożizzjoni finali tal-prodott bijoċidali		
2.4. It-tip ta' formulazzjoni u n-natura tal-prodott bijoċidali		
3. PROPRJETAJIET BIJOLOĠIĊI, FIŻIĊI, KIMIĊI U TEKNIĊI TAL-PRODOTT BIJOĊIDALI		
3.1. Il-proprjetajiet bijoloġiċi tal-mikroorganizmu fil-prodott bijoċidali		
3.2. Dehra (f'20 °C u 101.3 kPa)		
3.2.1. Kulur (f'20 °C u 101.3 kPa)		
3.2.2. Riħa (f'20 °C u 101.3 kPa)		
3.3. Aċidità, alkalinità u l-valur tal-pH		
3.4. Densità relattiva		
3.5. L-istabbiltà tal-ħzin - l-istabbiltà u kemm iservi fuq l-ixkaffa		
3.5.1. Effetti tad-dawl		

Kolonna 1 Informazzjoni meħtieġa:	Kolonna 2 Id-data kollha hija CDS sakemm mhux indikata bhala ADS	Kolonna 3 Regoli speċifiċi għall-adattament minn informazzjoni standard dwar xi rekwiżiti ta' informazzjoni li jstgħu jeħtieġu l-użu ta' ttestjar fuq vertebrati
3.5.2. Effetti tat-temperatura u l-umdità		
3.5.3. Reattività mal-kontenitur		
3.5.4. Fatturi oħra li jaffettwaw l-istabbiltà		
3.6. Karatteristiċi tekniċi tal-prodott bijoċidali		
3.6.1. Kemm jista' jixxarrab		
3.6.2. Is-sospensibbiltà u l-istabbiltà tas-sospensjoni		
3.6.3. L-analiżi bil-għarbiel imxarrab u t-test bil-għarbiel niexef		
3.6.4. Emulsifikabbiltà, riemulsifikabbiltà, stabbiltà tal-emulsjoni		
3.6.5. Id-distribuzzjoni granulometrika tal-attribuzzjoni u l-frijabbiltà		
3.6.6. Kemm jagħmel ir-ragħwa b'mod persistenti		
3.6.7. Fluwidità/kemm jista' jitferra'/kemm jista' jitfarfar		
3.6.8. Ir-rata tal-hruq - ġeneraturi tad-duħħan		
3.6.9. Il-kompletezza tal-hruq - ġeneraturi tad-duħħan		
3.6.10. Il-kompożizzjoni tad-duħħan - ġeneraturi tad-duħħan		
3.6.11. Sistemi ta' bexx - erosols		
3.6.12. Karatteristiċi tekniċi oħra		
3.7. Il-kompatibbiltà fiżika, kimika u bijoloġika ma' prodotti oħra inklużi prodotti bijoċidali li magħhom għandu jiġi awtorizzat jew irregistrat l-użu tagħhom		
3.7.1. Kompatibbiltà fiżika		
3.7.2. Kompatibbiltà kimika		
3.7.3. Kompatibbiltà bijoloġika		
3.8. Tensjoni tal-wiċċ		
3.9. Viskożità		
4. PERIKLI FIŻIĊI U KARATTERISTIĊI RISPETTIVI		
4.1. Splussivi		
4.2. Gassijiet li jiehdu n-nar		
4.3. Erosols li jiehdu n-nar		
4.4. Gassijiet ossidanti		
4.5. Gassijiet taħt pressjoni		

Kolonna 1 Informazzjoni meħtieġa:	Kolonna 2 Id-data kollha hija CDS sakemm mhux indikata bħala ADS	Kolonna 3 Regoli speċifiċi għall-adattament minn informazzjoni standard dwar xi rekwiżiti ta' informazzjoni li jistgħu jeħtieġu l-użu ta' ttestjar fuq vertebrati
4.6. Likwidi li jieħdu n-nar		
4.7. Materjal solidu li jieħu n-nar		
4.8. Likwidi ossidanti		
4.9. Materjal solidu ossidanti		
4.10. Perossidi organiċi		
4.11. Korrużiv għall-metalli		
4.12. Indikaturi fiżiċi ohra tal-periklu		
4.12.1. Temperatura ta' meta l-prodotti jieħdu n-nar waħedhom (likwidi u gassijiet)		
4.12.2. Temperatura relattiva ta' meta jieħdu n-nar waħedhom għall-materjal solidu		
4.12.3. Periklu ta' splużjoni tat-trab		
5. METODI TA' INDIVIDWAZZJONI U IDENTIFIKAZZJONI		
5.1. Il-metodu analitiku sabiex tiġi stabbilita l-konċentrazzjoni tal-mikroorganizmu/i u s-sustanzi ta' thassib fil-prodott bijoċidali		
5.2. Il-metodi analitiċi għall-finijiet ta' monitoraġġ inklużi r-rati tal-irkupru u l-limiti tal-kwantifikazzjoni u l-individwazzjoni tas-sustanza attiva, u għall-fdalijiet tagħha, u fejn rilevanti, go/fuq ikel li jorigina mill-pjanti u l-annimali jew għalf u prodotti ohra (mhux meħtieġ jekk la s-sustanza attiva u lanqas l-oġġett trattat biha ma jiġi f'kuntatt ma' annimali jipproduċu l-ikel, l-ikel li jorigina mill-pjanti jew l-annimali jew l-għalf	ADS	
6. EFFIKAĠJA KONTRA ORGANIŻMU FIL-MIRA		
6.1. Funzjoni u metodu ta' kontroll		
6.2. L-organizmu/i mhux mixtieqa rappreżentattivi(i) li għandhom jiġu kkontrollati u l-prodotti, l-organizmi jew l-oġġetti li għandhom jiġu protetti		
6.3. L-effetti fuq l-organizmi fil-mira rappreżentattivi		
6.4. Il-konċentrazzjoni li l-mikroorganizmu x'aktarx li ser jintuża fiha		
6.5. Il-mod tal-azzjoni		
6.6. Id-dikjarazzjonijiet proposti għat-tikketta għall-prodott		
6.7. Data dwar l-effikaġja li tappoġġja dawn id-dikjarazzjonijiet, inkluż kwalunkwe protokoll standard disponibbli, it-testijiet fil-laboratorju, jew provi fil-post użati inklużi l-istandards tal-prestazzjoni, fejn meħtieġ u rilevanti		

Kolonna 1 Informazzjoni meħtieġa:	Kolonna 2 Id-data kollha hija CDS sakemm mhux indikata bhala ADS	Kolonna 3 Regoli speċifiċi għall-adattament minn informazzjoni standard dwar xi rekwiżiti ta' informazzjoni li jistgħu jeħtieġu l-użu ta' ttestjar fuq vertebrati
6.8. Kwalunkwe limitazzjoni oħra magħrufa dwar l-effikaċja inkluża r-reżistenza		
6.8.1. Informazzjoni dwar l-okkorrenza jew l-okkorrenza possibbli tal-iżvilupp ta' reżistenza u l-istrategġiji ta' ġestjoni adatti		
6.8.2. Osservazzjonijiet dwar l-effetti sekondarji mhux mixtieqa jew mhux previsti		
7. L-UŻU PREVIST U L-ESPOŻIZZJONI		
7.1. Qasam ta' użu previst		
7.2. Tip ta' prodott		
7.3. Id-dettalji tal-użu previst		
7.4. Utenti p.eż. industrijali, professjonali mħarrġa, professjonali jew il-pubbliku iġenerali (mhux professjonali)		
7.5. Metodu ta' applikazzjoni u deskrizzjoni ta' dan il-metodu		
7.6. Ir-rata tal-applikazzjoni u jekk ikun il-każ, il-konċentrazzjoni finali tal-prodott bijoċidali jew tal-mikroorganizmu tas-sustanza attiva f'oġġett ittrattat jew is-sistema li fiha għandu jintuża l-prodott (p.eż. it-tagħmir tal-applikazzjoni jew il-lixka)		
7.7. L-għadd u l-hin tal-applikazzjonijiet u t-tul taż-żmien tal-protezzjoni Kwalunwke informazzjoni partikolari rigward il-varjazzjonijiet ġeografici, il-varjazzjonijiet klimatiċi inklużi l-perijodi ta' stennija meħtieġa għad-dhul mill-ġdid, il-perijodu meħtieġ għall-eliminazzjoni jew prekawzjonijiet oħra għall-protezzjoni tas-saħħa tal-bniedem, tas-saħħa tal-annimali u tal-ambjent		
7.8. L-istruzzjonijiet għall-użu proposti		
7.9. Data tal-espożizzjoni		
7.9.1. Informazzjoni dwar l-espożizzjoni uman assoċjata mal-użi proposti/previsti u r-rimi		
7.9.2. Informazzjoni dwar l-espożizzjoni ambjentali assoċjata mal-użi proposti/previsti u r-rimi		
8. PROFIL TOSSIKOLOĠIKU GHALL-BNEDMIN U L-ANNIMALI		L-ittestjar fuq il-prodott/it-tahlita ma għandux għalfejn jitwettaq jekk: — ikun hemm data valida disponibbli fuq kull komponent fit-tahlita li tippermetti l-klassifikazzjoni tat-tahlita skont ir-regoli stabbiliti fid-Direttiva 1999/45/KE, ir-Regolament (KE) Nru 1907/2006 (REACH) u r-Regolament (KE) Nru 1272/2008 (CLP) u ma jkunux previsti effetti sinerġistiċi bejn il-komponenti

Kolonna 1 Informazzjoni meħtieġa:	Kolonna 2 Id-data kollha hija CDS sakemm mhux indikata bħala ADS	Kolonna 3 Regoli speċifiċi għall-adattament minn informazzjoni standard dwar xi rekwiżiti ta' informazzjoni li jistgħu jeħtieġu l-użu ta' ttestjar fuq vertebrati
8.1. Korrozzjoni jew irritazzjoni tal-ġilda		
8.2. Irritazzjoni tal-ġhajnejn		
8.3. Sensibilizzazzjoni tal-ġilda		
8.4. Sensibilizzazzjoni respiratorja	ADS	
8.5. Tossiċità akuta — Il-klassifikazzjoni bl-użu ta' approċċ imtarraġ għall-klassifikazzjoni ta' taħlitiet għat-tossiċità akuta fir-Regolament (KE) Nru 1272/2008 għandha tkun l-approċċ standard		
8.5.1. Orali		
8.5.2. Min-nifs		
8.5.3. Mill-ġilda		
8.5.4. Studji addizzjonali ta' tossiċità akuta		
8.6. Informazzjoni dwar l-assorbiment mill-ġilda jekk meħtieġ		
8.7. Data tossikoloġika disponibbli dwar: — sustanza/i mhux attiva/i (jiġifieri sustanza/i ta' thassib), jew — taħlita li tagħha s-sustanza/i ta' thassib tkun/ ikunu komponent Jekk ma tkunx disponibbli data suffiċjenti għal sustanza/i mhux attiva/i u ma tkunx possibbli konklużjoni permezz ta' deduzzjoni jew approċċi oħra aċċettati mhux f'għamla ta' test, għandhom jitwettqu test(ijiet) akut(i) (i)mmirat(i) kif deskritt(i) fl-Anness II għas-sustanza/i ta' riskju jew taħlita li tagħha s-sustanza/i ta' thassib tkun/ikunu komponent. Gustifikazzjoni		L-ittestjar fuq il-prodott/it-taħlita ma għandux għalfejn jitwettaq jekk: — ikun hemm data valida disponibbli fuq kull komponent fit-taħlita li tippermetti l-klassifikazzjoni tat-taħlita skont ir-regoli stabbiliti fid-Direttiva 1999/45/KE, ir-Regolament (KE) Nru 1907/2006 (REACH) u r-Regolament (KE) Nru 1272/2008 (CLP), u ma jkunux previsti effetti sinerġistiċi bejn il-komponenti
8.8. Studji supplimentari għal kombinamenti ta' prodotti bijoċidali Għall-prodotti bijoċidali previsti li jiġu awtorizzati għall-użu ma' prodotti bijoċidali oħra, għandhom ikunu stmati r-riskji għall-bniedem, l-annimali u l-ambjent li jirriżultaw mill-użu ta' taħlita ta' dawn il-prodotti. Bħala alternattiva għal studji tat-tossiċità akuta, jistgħu jintużaw il-kalkoli. F'xi każijiet, pereżempju fejn ma jkunx hemm data valida disponibbli tat-tip stipulat fil-kolonna 3, dan jista' jirrikjedi t-twettiq ta' għadd limitat ta' studji ta' tossiċità akuta bl-użu ta' taħlita tal-prodotti		L-ittestjar fuq it-taħlita tal-prodotti ma għandhiex għalfejn titwettaq jekk: — ikun hemm data valida disponibbli fuq kull komponent fit-taħlita li tippermetti l-klassifikazzjoni tat-taħlita skont ir-regoli stabbiliti fid-Direttiva 1999/45/KE, ir-Regolament (KE) Nru 1907/2006 (REACH) u r-Regolament (KE) Nru 1272/2008 (CLP), u ma jkunux previsti effetti sinerġistiċi bejn il-komponenti

Kolonna 1 Informazzjoni meħtieġa:	Kolonna 2 Id-data kollha hija CDS sakemm mhux indikata bhala ADS	Kolonna 3 Regoli speċifiċi għall-adattament minn informazzjoni standard dwar xi rekwiżiti ta' informazzjoni li jistgħu jeħtieġu l-użu ta' ttestjar fuq vertebrati
8.9. Residwi fi jew fuq oġġetti, ikel jew għalf ittrattati	ADS	
9. STUDJI EKOTOSSIKOLOĠIĊI		
<p>9.1. Informazzjoni dwar l-ekotossicità tal-prodott bijoċidali li tkun biżżejjed sabiex tkun tista' tittiehed deċiżjoni dwar il-klassifikazzjoni tal-prodott.</p> <p>— Fejn ikun hemm data valida disponibbli fuq kull komponent fit-tahlita u ma jkunx previsti effetti sinerġistiċi bejn il-komponenti, il-klassifikazzjoni tat-tahlita tista' ssir skont ir-regoli stabbiliti fid-Direttiva 1999/45/KE, ir-Regolament (KE) Nru 1907/2006 (REACH) u r-Regolament (KE) Nru 1272/2008 (CLP)</p> <p>— Meta ma tkunx disponibbli data valida dwar il-komponenti jew meta jistgħu jkunu previsti effetti sinerġistiċi, allura jista' jkun meħtieġ l-ittestjar tal-komponenti u/jew tal-prodott bijoċidali.</p>		
<p>9.2. Aktar studji ekotossikoloġiċi</p> <p>Jistgħu jkunu meħtieġa aktar studji magħżula minn fost l-effetti msemmija fit-Taqsima 8 tal-Anness II "Mikroorganizmi għall-komponenti rilevanti tal-prodott bijoċidali jew il-prodott bijoċidali nnifsu" jekk id-data dwar is-sustanza attiva ma tkunx tista' tagħti informazzjoni biżżejjed u jekk ikun hemm indikazzjonijiet ta' riskju minhabba l-proprjetajiet speċifiċi tal-prodott bijoċidali</p>		
9.3. L-effetti fuq kwalunkwe organizzmu iehor speċifiku mhux fil-mira (il-flora u l-fawna) li x'aktarx ikunu friskju	ADS	Id-data għall-istima tar-riskji għall-mammiferi selvaġġi tittiehed mill-istima tossikoloġika fuq il-mammiferi.
<p>9.4. Jekk il-prodott bijoċidali jkun fl-ghamla ta' lixka jew granuli</p> <p>9.4.1. Provi ssorveljati sabiex jiġu stmati r-riskji għall-organizmi li mhumiex fil-mira taht il-kondizzjonijiet fil-post</p> <p>9.4.2. Studji dwar l-aċċettazzjoni tal-prodott bijoċidali meta jinbala' minn kwalunkwe organizzmu li mhux fil-mira mahsub li huwa friskju</p>	ADS	
9.5. Effett ekoloġiku sekondarju, p.eż. meta jiġi ttrattat proporzjon kbir ta' tip ta' habitat speċifiku	ADS	
10. DESTIN U KOMPORAMENT FL-AMBJENT		
10.1. Rotot ta' dhul fl-ambjent prevedibbli abbażi tal-użu previst		

Kolonna 1 Informazzjoni meħtieġa:	Kolonna 2 Id-data kollha hija CDS sakemm mhux indikata bhala ADS	Kolonna 3 Regoli speċifiċi għall-adattament minn informazzjoni standard dwar xi rekwiżiti ta' informazzjoni li jistgħu jeħtieġu l-użu ta' ttestjar fuq vertebrati
10.2. Aktar studji dwar id-destin u l-komportament fl-ambjent Fejn rilevanti, l-informazzjoni kollha meħtieġa fit-Taqsima 9 tal-Anness II "Mikroorganizmi" tista' tkun meħtieġa għall-prodott Għall-prodotti li huma użati barra, b'emissjoni diretta fil-hamrija, l-ilma jew l-uċuh, il-komponenti fil-prodott jistgħu jinfluwenzaw id-destin u l-komportament (u l-ekotossicità) tas-sustanza attiva. Tkun meħtieġa data għajr jekk ikun iġġustifikat xjentifikament li d-destin tal-komponenti fil-prodott ikun kopert mid-data pprovduta għas-sustanza attiva u sustanzi oħrajn ta' tħassib identifikati	ADS	
10.3. Komportament tal-lixxivjazzjoni	ADS	
10.4. Jekk il-prodott bijoċidali ser jitbexxex barra jew jekk hemm potenzjal għall-formazzjoni ta' trab fuq skala kbira, imbagħad tista' tkun meħtieġa data dwar il-komportament tat-tbexxix żejjed sabiex jiġu smati r-riskji għan-naħal taht il-kondizzjonijiet fil-post	ADS	
11. IL-MIŻURI LI GħANDHOM JIĠU ADOTTATI SABIEX JIĠU PROTETTI L-BNEDMIN, L-ANNIMALI U L-AMBJENT		
11.1. Il-metodi u l-prekawzjonijiet rakkomandati li jikkonċernaw: it-tqandil, il-ħżin, it-trasport jew in-nirien		
11.2. Miżuri f'każ ta' incident		
11.3. Proċeduri għall-qerda jew id-dekontaminazzjoni tal-prodott bijoċidali u l-imballaġġ tiegħu		
11.3.1. Incinerazzjoni kontrollata		
11.3.2. Oħrajn		
11.4. L-imballaġġ u l-kompatibbiltà tal-prodott bijoċidali mal-materjali tal-imballaġġ proposti		
11.5. Il-proċeduri għat-tindif tat-tagħmir tal-applikazzjoni fejn rilevanti		
11.6. Pjan ta' monitoraġġ li għandu jintuża għall-mikro-organizmu attiv u mikroorganizmi oħra li jinsabu fil-prodott bijoċidali inklużi t-tqandil, il-ħżin, it-trasport u l-użu		
12. IL-KLASSIFIKAZZJONI, L-IMBALLAĠĠ U T-TIKKETTAR Għandhom jiġu pprovduti eżempji ta' tikketti, struzzjonijiet għall-użu u skedi tad-data tas-sikurezza		
12.1. Indikazzjoni dwar il-ħtieġa li l-prodott bijoċidali jkollu s-sinjali ta' periklu bijoloġiku kif speċifikat fl-Anness II għad-Direttiva 2000/54/KE		

Kolonna 1 Informazzjoni meħtieġa:	Kolonna 2 Id-data kollha hija CDS sakemm mhux indikata bħala ADS	Kolonna 3 Regoli speċifiċi għall-adattament minn informazzjoni standard dwar xi rekwiżiti ta' informazzjoni li jistgħu jeħtieġu l-użu ta' ttestjar fuq vertebrati
12.2. Dikjarazzjonijiet ta' prekawzjoni inklużi l-prevenzjoni, ir-rispons, il-ħżin u r-rimi		
12.3. Fejn ikun il-każ, għandhom jiġu pprovduti l-proposti għall-iskedi tad-data tas-sikurezza		
12.4. L-imballaġġ (tip, materjali, daqs, eċċ.), inkluża l-kompatibbiltà tal-prodott mal-materjali tal-imballaġġ proposti		
13. SOMMARJU U EVALWAZZJONI L-informazzjoni ċentrali identifikata mill-effetti f'kull sottotaqsima (2-12) tingħata fil-qosor, tiġi evalwata u jsir abbozz ta' stima tar-riskju		

ANNEX IV

REGOLI ĠENERALI GĦALL-ADATTAMENT TAR-REKWIŻITI TAD-DATA

Dan l-Anness jistipula r-regoli li għandhom jiġu segwiti meta l-applikant jipproponi li jadatta r-rekwiżiti tad-data stipulati fl-Annessi II u III skont l-Artikolu 6(2) u (3) jew l-Artikolu 21(1) u (2), mingħajr preġudizzju għar-regoli speċifiċi stipulati fl-Anness III dwar l-użu tal-metodi ta' kalkolu għall-klassifikazzjoni ta' tahlitiet sabiex jiġi evitat l-ittestjar fuq vertebrati.

Ir-raġunijiet għat-tali adattamenti għar-rekwiżiti tad-data għandhom jiġu ddikjarati b'mod ċar taht l-intestatura rilevanti tad-dossier b'referenza għar-regola/i speċifika/i ta' dan l-Anness.

1. L-ITTESTJAR JIDHER LI MHUX MEHTIEĠ MIL-LAT XJENTIFIKU

1.1. Użu ta' data eżistenti

1.1.1. Data dwar proprjetajiet fiżikokimiċi minn esperimenti li ma twettqux skont il-prattika tajba fil-laboratorju (GLP) jew il-metodi rilevanti ta' ttestjar.

Id-data għandha titqies ekwivalenti għad-data ġġenerata bil-metodi ta' ttestjar korrispondenti jekk jiġu sodisfatti l-kondizzjonijiet li ġejjin:

- (1) adegwatezza tad-data għall-finijiet ta' klassifikazzjoni u ttikkettar u stima tar-riskju;
- (2) tiġi pprovduta dokumentazzjoni suffiċjenti li tkun adegwata u affidabbli għall-valutazzjoni tal-ekwivalenza tal-istudju; u
- (3) id-data tkun valida għall-effett li jkun qiegħed jiġi investigat u l-istudju jitwettaq bl-użu ta' livell aċċettabbli ta' assigurazzjoni tal-kwalità.

1.1.2. Data dwar proprjetajiet tas-saħħa tal-bniedem u l-ambjent minn esperimenti li ma twettqux skont il-GLP jew il-metodi rilevanti ta' ttestjar.

Id-data għandha titqies ekwivalenti għad-data ġġenerata bil-metodi ta' ttestjar korrispondenti jekk jiġu sodisfatti l-kondizzjonijiet li ġejjin:

- (1) adegwatezza tad-data għall-finijiet ta' klassifikazzjoni u ttikkettar u stima tar-riskju;
- (2) kopertura adegwata u affidabbli tal-parametri ewlenin/effetti previsti li jiġu investigati fil-metodi ta' ttestjar korrispondenti;
- (3) tul taż-żmien tal-espożizzjoni komparabbli ma' jew itwal mill-metodi ta' ttestjar korrispondenti jekk it-tul taż-żmien tal-espożizzjoni ikun parametru rilevanti;
- (4) tiġi pprovduta dokumentazzjoni adegwata u affidabbli tal-istudju; u
- (5) l-istudju jitwettaq bl-użu ta' sistema ta' assigurazzjoni tal-kwalità.

1.1.3. Data storika relattiva għall-bniedem

Bħala regola ġenerali, skont l-Artikolu 7(3) tar-Regolament (KE) Nru 1272/2008, it-testijiet fuq il-bnedmin ma għandhomx jitwettqu għall-finijiet ta' dan ir-Regolament. Madankollu, data storika eżistenti relattiva għall-bniedem, bħal studji epidemjoloġiċi dwar popolazzjonijiet esposti, data dwar espożizzjoni inċidentali jew okkupazzjonali, studji ta' bijomonitoraġġ, studji kliniċi u studji fuq bnedmin volontarji mwettqa skont standards etiċi aċċettati internazzjonalment għandhom jiġu kkunsidrati.

Data li tingabar dwar il-bnedmin m'għandhiex tintuża sabiex jitbaxxew il-marġnijiet ta' sikurezza li jirriżultaw minn testijiet jew studji fuq l-animali.

Is-saħħa tad-data għal effett speċifiku fuq is-saħħa tal-bniedem tiddependi, fost affarijiet oħra, fuq it-tip ta' analiżi u l-parametri koperti, u d-daqs u l-ispeċifità tar-reazzjoni u konsegwentement fuq il-prevedibbiltà tal-effett. Il-kriterji għall-valutazzjoni tal-adegwatezza tad-data jinkludu:

- (1) is-selezzjoni u l-karatterizzazzjoni kif suppost tal-gruppi esposti u tal-gruppi ta' kontroll;

- (2) karatterizzazzjoni adegwata tal-espożizzjoni;
- (3) segwitu għall-okkorrenza tal-mard li jkun twil biżżejjed;
- (4) metodu validu għall-osservazzjoni ta' effett;
- (5) konsiderazzjoni adatta ta' preġudizzji u ta' fatturi li jistgħu jgħolqu tahwid; u
- (6) affidabbiltà statistika raġonevoli sabiex tiġiġustifika l-konkluzjoni.

Fil-kazijiet kollha għandha tiġi pprovduta dokumentazzjoni adegwata u affidabbli.

1.2. Piż tal-evidenza

Jista' jkun hemm biżżejjed piż tal-evidenza minn diversi sorsi indipendenti ta' informazzjoni sabiex iwassal għall-ipoteżi/konkluzjoni li sustanza jkollha jew ma jkollhiex proprjetà perikoluża partikolari, filwaqt li l-informazzjoni minn kull sors individwali waħdu ma jitqiesx suffiċjenti sabiex jappoġġa dan il-kuncett. Jista' jkun hemm biżżejjed piż tal-evidenza mill-użu ta' riżultati pożittivi ta' metodi ta' ttestjar żviluppati godda, li jkunu għadhom mhux inklużi fil-metodi ta' ttestjar rilevanti jew minn metodu ta' ttestjar internazzjonali rikonoxxut mill-Kummissjoni bhala ekwivalenti, li jwassal għall-konkluzjoni li sustanza jkollha jew ma jkollhiex proprjetà perikoluża partikolari. Madankollu, jekk il-metodu ta' ttestjar żviluppata għad ikun għe approvat mill-Kummissjoni, iżda jkun għadu ma għe ippubblikat, ir-riżultati tiegħu jistgħu jitqiesu anki fejn dan iwassal għall-konkluzjoni li sustanza ma jkollhiex proprjetà perikoluża partikolari.

Fejn il-konsiderazzjoni tad-data disponibbli kollha tipprovdwi biżżejjed piż tal-evidenza għall-preżenza jew in-nuqqas ta' xi proprjetà perikoluża partikolari:

- ma għandux isir aktar ittestjar fuq vertebrati għal dik il-proprjetà,
- aktar ittestjar li ma jinvolvi vertebrati jista' ma jsirx.

Fil-kazijiet kollha għandha tiġi pprovduta dokumentazzjoni adegwata u affidabbli.

1.3. Relazzjoni struttura-attività kwalitattiva jew kwantitattiva ((Q)SAR)

Ir-riżultati miksuba minn mudelli validi, kwalitattivi jew kwantitattivi, tar-relazzjoni struttura-attività ((Q)SARs) jistgħu jindikaw il-preżenza, iżda mhux in-nuqqas ta' proprjetà perikoluża partikolari. Ir-riżultati tal-(Q)SARs jistgħu jintużaw minflok l-ittestjar meta jiġu sodisfatti l-kondizzjonijiet li ġejjin:

- ir-riżultati jiġu dderivati minn mudell (Q)SAR li l-validità xjentifika tiegħu tkun għet stabbilita,
- is-sustanza taqa' fid-dominju tal-applikabbiltà tal-mudell (Q)SAR,
- ir-riżultati jkunu adegwati għall-finijiet ta' klassifikazzjoni u ttikkettar u stima tar-riskju, u
- tiġi pprovduta dokumentazzjoni adegwata u affidabbli tal-metodu applikat.

L-Aġenzija, f'kollaborazzjoni mal-Kummissjoni, l-Istati Membri u l-partijiet interessati għandha tiżviluppa u tipprovdi gwida dwar l-użu tal-(Q)SARs.

1.4. Metodi in vitro

Ir-riżultati miksuba minn metodi in vitro adatti jistgħu jindikaw il-preżenza ta' proprjetà perikoluża partikolari jew jistgħu jkunu importanti fir-rigward ta' fehim mekkanistiku, li jista' jkun importanti għall-valutazzjoni. F'dan il-kuntest, "adatt" tfisser żviluppata tajjeb biżżejjed skont kriterji tal-iżvilupp ta' testijiet maqbula internazzjonalment.

Fejn testijiet in vitro ta' dan it-tip ikunu pożittivi, ikun meħtieġ li l-proprjetà perikoluża tiġi kkonfermata permezz ta' testijiet in vivo adegwati. Madankollu, tali konferma tista' tiġi rinunzjata jekk jiġu sodisfatti l-kondizzjonijiet li ġejjin:

- (1) ir-riżultati jkunu derivati minn metodu in vitro li l-validità xjentifika tiegħu tkun għet stabbilita permezz ta' studju ta' validazzjoni, skont principji ta' validazzjoni maqbula internazzjonalment;

- (2) ir-riżultati jkunu adegwati għall-finijiet ta' klassifikazzjoni u ttikkettar u tal- stima tar-riskju; u
- (3) tiġi pprovduta dokumentazzjoni adegwata u affidabbli tal-metodu applikat.

Fil-każ ta' riżultati negattivi, dawn l-eżenzjonijiet ma japplikawx. Jista' jkun mitlub test konfermatorju fuq bażi ta' każ b'każ.

1.5. Raggruppament ta' sustanzi u approċċ ta' kontroreferenzi (read-across approach)

Is-sustanzi li l-proprjetajiet fiżikokimiċi, tossikoloġiċi u ekotossikoloġiċi tagħhom huma simili jew isegwu xejra regolari minhabba xebh strutturali jistgħu jitqiesu bħala grupp, jew "kategorija" ta' sustanzi. L-applikazzjoni tal-kunċett ta' grupp tirrikjedi li l-proprjetajiet fiżikokimiċi, l-effetti fuq is-saħħa tal-bniedem u tal-annimali, u l-effetti ambjentali jew id-destin ambjentali jistgħu jiġu mbassra minn data għal sustanza/i ta' referenza ġewwa l-grupp b'interpolazzjoni għal sustanzi oħra fil-grupp (l-approċċ ta' kontroreferenzi). Dan jevita l-htieġa li kull sustanza tiġi ttestjata għal kull punt tat-tmiem.

Ix-xebh jista' jkun ibbażat fuq:

- (1) grupp funzjonali komuni li jindika l-preżenza ta' proprjetajiet perikolużi;
- (2) prekursori komuni u/jew il-probabbiltà ta' prodotti ta' degradazzjoni komuni permezz ta' proċessi fiżiċi u bijoloġiċi, li jirriżultaw f'sustanzi kimiċi b'xebh strutturali u jindika l-preżenza ta' proprjetajiet perikolużi; jew
- (3) xejra kostanti fit-tibdil tal-qawwa tal-proprjetajiet fil-kategorija kollha.

Jekk jiġi applikat il-kunċett ta' grupp, is-sustanzi għandhom ikunu kklassifikati u ttikkettjati fuq din il-bażi.

Fil-każijiet kollha r-riżultati għandhom:

- ikunu adegwati għall-finijiet ta' klassifikazzjoni u ttikkettar u stima tar-riskju;
- ikollhom kopertura adegwata u affidabbli tal-parametri ewlenin ittrattati fil-metodu ta' ttestjar korrispondenti; u
- ikopru tul taż-żmien tal-espożizzjoni komparabbli ma' jew itwal mill-metodi ta' ttestjar korrispondenti jekk it-tul taż-żmien tal-espożizzjoni ikun parametru rilevanti.

Fil-każijiet kollha, għandha tiġi pprovduta dokumentazzjoni adegwata u affidabbli tal-metodu applikat.

L-Aġenzija, f'kollaborazzjoni mal-Kummissjoni, l-Istati Membri u l-partijiet interessati, għandha tiżviluppa u tipprovdi gwida dwar metodoloġija ġġustifikata teknikament u xjentifikament għar-raggruppament ta' sustanzi.

2. L-ITTESTJAR MHUX POSSIBBLI MIL-LAT TEKNIKU

L-ittestjar għal effett speċifiku jista' ma jsirx jekk dan ma jkunx possibbli mil-lat tekniku li l-istudju jitwettaq b'konsegwenza tal-proprjetajiet tas-sustanza: eż. ma jistgħux jintużaw sustanzi volatili hafna, reattivi hafna jew instabbli, it-thallit tas-sustanza mal-ilma jista' jikkawża periklu ta' nar jew splużjoni, jew ir-radjutikkettar tas-sustanza meħtieġ f'ċerti studji jista' ma jkunx possibbli. Il-gwida mogħtija fil-metodi rilevanti ta' ttestjar, b'mod aktar speċifiku dwar il-limitazzjonijiet tekniċi ta' metodu speċifiku, għandha dejjem tiġi rrispettata.

3. L-ITTESTJAR IDDETERMINAT MILL-ESPOŻIZZJONI U MFASSAL GĦAL PRODOTT PARTIKOLARI

- 3.1. L-ittestjar skont xi effetti fit-taqsimiet 8 u 9 tal-Annessi II u III, minkejja l-Artikolu 6(2), jista' ma jsirx abbażi ta' konsiderazzjonijiet ta' espożizzjoni, fejn tkun disponibbli data dwar espożizzjoni skont l-Anness II jew III.

F'dak il-każ, għandhom jiġu sodisfatti l-kondizzjonijiet li ġejjin:

- Għandha titwettaq stima tal-espożizzjoni, li tkopri espożizzjoni primarja u sekondarja taht l-aġar każ realistiku għal kull użu intiz tal-prodott bijoċidali li jkun fiha is-sustanza attiva li għaliha ssir applikazzjoni għall-approvazzjoni, jew tal-prodott bijoċidali li għalih tintalab awtorizzazzjoni.

- Jekk jiddahhal xenarju ġdid ta' espożizzjoni fi stadju aktar tard, matul il-proċess ta' awtorizzazzjoni tal-prodott, għandha tiġi pprezentata data addizzjonali sabiex jiġi stmat jekk il-ġustifikazzjoni għall-adattment tad-data għadhiex tapplika.
- Ir-raġunijiet għala l-eżitu tal-istima tal-espożizzjoni jiġġustifika li jitnehhew ir-rekwiżiti tad-data għandhom jiġu spjegati b'mod ċar u trasparenti.

Madankollu, l-ittestjar ma jstax ma jsirx għal effetti li ma għandhomx limitu minimu. B'konsegwenza ta' dan, ċerta data essenzjali għandha tkun obligatorja dejjem, pereżempju l-ittestjar għall-ġenotossicità.

Jekk ikun rilevanti, l-Aġenzija, f'kollaborazzjoni mal-Kummissjoni, l-Istati Membri u l-partijiet interessati, għandha tiżviluppa u tipprova gwida ulterjuri dwar il-kriterji stabbiliti skont l-Artikoli 6(4) u 21(3).

- 3.2. Fil-każijiet kollha, għandhom jiġu pprovduti ġustifikazzjoni u dokumentazzjoni adegwati. Il-ġustifikazzjoni għandha tkun ibbażata fuq stima tal-espożizzjoni, skont in-Noti Tekniċi ta' Gwida rilevanti, fejn disponibbli.

—

ANNEX V

TIPI TA' PRODOTTI BIJOĊIDALI U D-DESKRIZZJONIJIET TAGĦHOM KIF IMSEMMI FL-ARTIKOLU 2(1)**GRUPP PRINĊIPALI 1: Disinfettanti**

Dawn it-tipi ta' prodotti ma jinkludux id-deterġenti li mhumiex intiżi li jkollhom effett bijoċidali; inklużi s-sapun likwidu għall-ħasil, trab tal-ħasil u prodotti simili.

Tip ta' prodott 1: Iġjene tal-bniedem

Il-prodotti f'dan il-grupp huma prodotti bijoċidali użati għall-finijiet ta' iġjene tal-bniedem, applikati fuq jew f'kuntatt mal-ġilda jew il-ġilda tar-ras tal-bniedem bil-ghan prinċipali li jiddisinfettaw il-ġilda jew il-ġilda tar-ras.

Tip ta' prodott 2: Dizinfettanti u alkacidi li mhumiex maħsuba għall-applikazzjoni diretta fuq il-bnedmin jew l-annimali

Prodotti użati sabiex jiddisinfettaw superfiċji, materjali, tagħmir u għamara li ma jintużawx għal kuntatt dirett ma' ikel jew għalf.

Iż-żoni tal-użu jinkludu, fost l-oħrajn, pixxini, akkwarji, ilma tajjeb għall-ġhawm u ilmijiet oħra; sistemi tal-arja kondizzjonata; u hitan u pavimenti f'żoni privati, pubbliċi u industrijali u f'żoni oħra għal attivitajiet professjonali.

Prodotti użati sabiex jiddisinfettaw l-arja, ilma li ma jintużax għall-konsum mill-bnedmin jew mill-annimali, toilets kimiċi, ilma maħmuġ, skart tal-istartarjet u ħamrija.

Prodotti użati bħala alkacidi għat-trattament ta' pixxini, akkwarji u ilmijiet oħra u għat-trattament rimedjali ta' materjali oħra tal-bini.

Prodotti użati sabiex jiġu inkorporati ftessili, tessuti, maskri, żebgħa u oġġetti jew materjali oħra bil-ghan li jiġu prodotti oġġetti trattati b'proprietajiet disinfettanti.

Tip ta' prodott 3: Iġjene veterinarja

Prodotti użati għall-finijiet ta' iġjene veterinarja bħal dizinfettanti, sapun disinfettant, prodotti tal-iġjene tal-ħalq jew tal-persuna jew b'funzjoni antimikrobika.

Prodotti użati sabiex jiddisinfettaw il-materjali u s-superfiċji assoċjati mal-akkomodazzjoni jew it-trasport tal-annimali.

Tip ta' prodott 4: Żoni tal-ikel u tal-għalf

Prodotti użati sabiex jiddisinfettaw tagħmir, kontenituri, oġġetti tat-tisjir, superfiċji jew sistemi tal-pajpijiet assoċjati mal-produzzjoni, it-trasport, il-ħżin jew il-konsum tal-ikel jew l-għalf (inkluż l-ilma tax-xorb) għall-bnedmin u għall-annimali.

Prodotti użati sabiex jinxtorbu f'materjali li jistgħu jiġu f'kuntatt mal-ikel.

Tip ta' prodott 5: Ilma tax-xorb

Prodotti użati sabiex jiddisinfettaw l-ilma tax-xorb, kemm għall-bnedmin kif ukoll għall-annimali.

GRUPP PRINĊIPALI 2: Preservattivi

Sakemm ma jkunx iddikjarat mod iehor dawn it-tipi ta' prodotti jinkludu biss prodotti li jipprevjenu l-iżvilupp ta' mikrobi u ta' alka.

Tip ta' prodott 6: Preservattivi għal prodotti matul il-ħżin

Prodotti użati għall-preservazzjoni ta' prodotti ffabrikati, li mhumiex oġġetti tal-ikel, għalf, kosmetiċi jew prodotti mediċinali jew tagħmir mediku permezz tal-kontroll tad-deterjorament mikrobiku sabiex jiġi żgurat il-perijodu ta' konservazzjoni tagħhom.

Prodotti użati bħala preservattivi għall-ħżin jew l-użu ta' lixki rodenticidi, insetticidi jew lixki oħra.

Tip ta' prodott 7: Preservattivi għall-pellikoli

Prodotti użati għall-preservazzjoni ta' pellikoli jew kisi permezz tal-kontroll tad-deterjorament mikrobiku jew l-iżvilupp tal-alka għall-protezzjoni tal-proprietajiet inizjali tas-superfiċju ta' materjali jew oġġetti bħalma huma ż-żebgħat, il-plastik, is-siġillanti, l-adeżivi tal-ħajt, il-legaturi, il-karti, ix-xoġhljiet tal-arti.

Tip ta' prodott 8: Preservattivi għall-injam

Prodotti użati għall-preservazzjoni tal-injam, li jibda minn u jinkludi l-istadju tal-fabbrika tas-serrar, jew tal-prodotti tal-injam permezz tal-kontroll ta' organiżmi li jeqirdu l-injam jew li jisfigurawh, inklużi insetti.

Dan it-tip ta' prodott jinkludi kemm il-prodotti preventivi kif ukoll dawk kurattivi.

Tip ta' prodott 9: Preservattivi għal fibra, ġilda, gomma u materjali polimerizzati

Prodotti użati għall-preservazzjoni ta' materjali fibrużi jew polimerizzati, bħalma huma l-prodotti tal-ġilda, tal-gomma jew tal-karta jew il-prodotti tessili permezz tal-kontroll tad-deterjorament mikrobijologiku.

Dan it-tip ta' prodott jinkludi prodotti bijoċidali li jikkumbattu li l-mikroorganiżmi joqgħodu f'wiċċ il-materjali u għalhekk ixekklu jew jimpedixxu t-tirjih u/jew joffru tipi oħra ta' benefiċċji.

Tip ta' prodott 10: Preservattivi għal materjal tal-bini

Prodotti użati għall-preservazzjoni tal-ġebla, materjali mhallta, jew materjali oħra tal-bini li mhumiex l-injam permezz tal-kontroll ta' attakki mikrobijoloġiċi u tal-alka.

Tip ta' prodott 11: Preservattivi għal sistemi tat-tkessiħ u tal-ipproċessar tal-likwidi

Prodotti użati għall-preservazzjoni tal-ilma jew likwidi oħra użati fis-sistemi tat-tkessiħ u tal-ipproċessar permezz tal-kontroll ta' organiżmi dannużi bħalma huma l-mikrobi, l-alka u l-molluski.

Prodotti użati għall-preservazzjoni tal-ilma tax-xorb jew tal-ilma għall-pixxini mhumiex inklużi f'dan it-tip ta' prodott.

Tip ta' prodott 12: Slimiċidi

Prodotti użati għall-preservazzjoni jew il-kontroll tal-iżvilupp tal-lgħab fuq materjali, tagħmir u strutturi, użati fil-proċessi industrijali, eż. fuq l-injam u l-polpa tal-karta, is-saffi tar-ramel poruż fl-estrazzjoni taż-żejt.

Tip ta' prodott 13: Preservattivi għal fluwidi użati għall-ħdim jew qtugħ

Prodotti għall-kontroll tad-deterjorament mikrobiku fi fluwidi użati għall-ħdim jew qtugħ ta' metall, ħġieġ jew materjali oħra.

GRUPP PRINĊIPALI 3: Kontroll tal-infestazzjonijiet

Tip ta' prodott 14: Rodentiċidi

Prodotti użati għall-kontroll ta' ġrieden, farijiet jew animali gerriema oħra, b'mezzi oħra li mhumiex dawk li jbiegħduhom jew jattirawhom.

Tip ta' prodott 15: Aviċidi

Prodotti użati għall-kontroll ta' għasafar, b'mezzi oħra li mhumiex dawk li jbiegħduhom jew jattirawhom.

Tip ta' prodott 16: Molluskiċidi, vermikiċidi u prodotti għall-kontroll ta' inverterbrati oħrajn

Prodotti użati għall-kontroll ta' molluski, dud u inverterbrati mhux koperti minn tipi oħra ta' prodotti, b'mezzi oħra li mhumiex dawk li jbiegħduhom jew jattirawhom.

Tip ta' prodott 17: Pixxiċidi

Prodotti użati għall-kontroll ta' hut, b'mezzi oħra li mhumiex dawk li jbiegħduhom jew jattirawhom.

Tip ta' prodott 18: Insettiċidi, akariċidi u prodotti għall-kontroll ta' artropodi oħra

Prodotti użati għall-kontroll ta' artropodi (eż. insetti, araknidi u krustaċji), b'mezzi oħra li mhumiex dawk li jbiegħduhom jew jattirawhom.

Tip ta' prodott 19: Sustanzi li jbiegħdu (repellents) u dawk li jattiraw (attractants)

Prodotti użati għall-kontroll ta' organiżmi dannużi (invertebrati bħal brieghed, vertebrati bħal għasafar, hut jew animali gerriema), billi jbiegħdu jew jattiraw, inklużi dawk li huma użati għall-igiene tal-bniedem jew dik veterinarja direttament fuq il-ġilda jew indirettament fl-ambjent tal-bnedmin jew tal-annimali.

Tip ta' prodott 20: Kontroll ta' vertebrati ohra

Prodotti użati għall-kontroll ta' vertebrati li mhumiex dawk li diġà huma koperti mit-tipi ta' prodotti l-ohra ta' dan il-grupp prinċipali, b'mezzi ohra li mhumiex dawk li jbiegħduhom jew jattirawhom.

GRUPP PRINĊIPALI 4: Prodotti bijoċidali ohra

Tip ta' prodott 21: Prodotti għall-kontra l-iżvilupp tal-haxix tal-ilma (antifouling)

Prodotti użati għall-kontroll tal-iżvilupp u l-kolonizzazzjoni ta' organiżmi li jnigġsu (mikrobi u forom aktar għoljin ta' speċijiet tal-pjanti jew tal-animali) fuq bastimenti, tagħmir tal-akkwakultura jew strutturi ohra użati fl-ilma.

Tip ta' prodott 22: Fluwidi għall-ibbalzmar u dawk użati mit-tassidermisti

Prodotti użati sabiex jiddiżinfettaw u jippreservaw il-katavri tal-bnedmin jew tal-animali, jew ta' partijiet minnhom.

ANNEX VI

PRINĊIPI KOMUNI GHALL-EVALWAZZJONI TAD-DOSSIERS GHALL-PRODOTTI BIJOĊIDALI

WERREJ

Termini u Definizzjonijiet

Introduzzjoni

Valutazzjoni

- Prinċipji Ġenerali
- Effetti fuq is-saħħa tal-bniedem u l-annimali
- Effetti fuq l-ambjent
- Effetti fuq organiżmi fil-mira
- Effikaċja
- Sommarju

Konklużjonijiet

- Prinċipji Ġenerali
- Effetti fuq is-saħħa tal-bniedem u l-annimali
- Effetti fuq l-ambjent
- Effetti fuq organiżmi fil-mira
- Effikaċja
- Sommarju

Integrazzjoni ġenerali tal-konklużjonijiet

TERMINI U DEFINIZZJONIJET

Korrispondenza mal-kriterji stabbiliti fl-Artikolu 19(1)(b)

Is-sottotitoli “Effetti fuq is-saħħa tal-bniedem u tal-annimali”, “Effetti fuq l-Ambjent”, “Effetti fuq Organiżmi fil-Mira” u “Effikaċja” użati fit-taqsimiet “Valutazzjoni” u “Konklużjonijiet” jikkorrispondu għall-erba’ kriterji stabbiliti fl-Artikolu 19(1)(b) kif ġej:

“Effikaċja” tikkorrispondi għall-kriterju (i): “huwa effettiv biżżejjed”.

“Effetti fuq Organiżmi fil-Mira” tikkorrispondi għall-kriterju (ii): “ma għandu l-ebda effett mhux aċċettabbli fuq l-organiżmi fil-mira, b’mod partikolari rezistenza mhux aċċettabbli jew rezistenza indiretta jew sofferenza u uġiġħ żejjed għall-vertebrati”.

“Effetti fuq is-saħħa tal-bniedem u tal-annimali” tikkorrispondi għall-kriterju (iii): “ma għandu l-ebda effett mhux aċċettabbli immedjat jew li jdum sabiex iseħħ minnu nnifsu, jew bħala riżultat tar-residwi tiegħu, fuq is-saħħa tal-bniedem, inkluża s-saħħa ta’ gruppi vulnerabbli ⁽¹⁾, jew is-saħħa tal-annimali, direttament jew permezz tal-ilma tax-xorb, l-ikel, l-għalf, l-arja, jew permezz ta’ effetti indiretti oħrajn”.

“Effetti fuq l-ambjent” tikkorrispondi għall-kriterju (iv): “ma għandu l-ebda effett mhux aċċettabbli minnu nnifsu, jew b’riżultat tar-residwi tiegħu, fuq l-ambjent fejn b’mod partikolari jitqiesu l-kunsiderazzjonijiet li ġejjin:

- id-destin jew id-distribuzzjoni tiegħu fl-ambjent;

⁽¹⁾ Ara d-definizzjoni ta’ gruppi vulnerabbli fl-Artikolu 3.

- il-kontaminazzjoni tal-ilma tal-wiċċ (inklużi l-ilmijiet tal-estwarji u tal-baħar), l-ilma ta' taħt l-art u l-ilma tax-xorb, l-ajru u l-hamrija, b'kont meħud ta' postijiet imbiegħda mill-użu tiegħu wara trasport ambjentali fit-tul;
- l-impatt tiegħu fuq l-organizmi li mhumiex fil-mira;
- l-impatt tiegħu fuq il-bijodiversità u l-ekosistema”.

Definizzjonijiet Tekniċi

(a) Identifikazzjoni tal-perikli

L-identifikazzjoni tal-effetti negattivi li prodott bijoċidali jkollu l-kapaċità inerenti li jikkawża.

(b) Stima tad-doża (konċentrazzjoni) - reazzjoni (effett)

L-istima tar-relazzjoni bejn id-doża, jew il-livell tal-espożizzjoni ta' sustanza attiva jew ta' sustanza ta' tħassib fi prodott bijoċidali u l-inkidenza u s-severità tal-effett.

(c) Stima tal-espożizzjoni

Id-determinazzjoni tal-emissjonijiet, is-sintesi u r-rati tal-moviment ta' sustanza attiva jew ta' sustanza ta' tħassib fi prodott bijoċidali u t-trasformazzjoni jew id-degradazzjoni tagħha sabiex jiġu stmati l-konċentrazzjoni/d-doži li għalihom jiġu esposti, jew jistgħu jiġu esposti l-popolazzjonijiet tal-bnedmin, l-annimali jew il-kompartimenti ambjentali.

(d) Karatterizzazzjoni tar-riskji

L-istima tal-inkidenza u s-severità tal-effetti negattivi li x'aktarx iseħħu fil-popolazzjoni tal-bniedem, tal-annimali jew ta' kompartimenti ambjentali minhabba l-espożizzjoni attwali jew prevista ta' kwalunkwe sustanza attiva jew sustanza ta' tħassib fi prodott bijoċidali. Din tista' tinkludi "stima tar-riskju" jiġifieri l-kwantifikazzjoni ta' dik il-possibbiltà.

(e) Ambjent

L-ilma, inklużi s-sediment, l-arja, il-hamrija, l-ispeċijiet selvaġġi tal-fawna u l-flora, u kwalunkwe interrelazzjoni bejniethom, kif ukoll kwalunkwe relazzjoni ma' organiżmi haġjin.

INTRODUZZJONI

1. Dan l-Anness jistabbilixxi l-prinċipji komuni għall-evalwazzjoni tad-dossiers għal prodotti bijoċidali msemmija fl-Artikolu 19(1)(b). Għandha tittiehed deċizzjoni minn Stat Membru jew il-Kummissjoni sabiex jiġi awtorizzat prodott bijoċidali abbazi tal-kondizzjonijiet stabbiliti fl-Artikolu 19, b'kont meħud tal-evalwazzjoni mwettqa f'konformità ma' dan l-Anness. Gwida teknika dettaljata dwar l-applikazzjoni ta' dan l-Anness hija disponibbli fuq is-sit web tal-Aġenzija.
2. Il-prinċipji stabbiliti f'dan l-Anness jistgħu jiġu applikati fit-totalità tagħhom għall-evalwazzjoni tal-prodotti bijoċidali magħmulin minn sustanzi kimiċi. Fir-rigward tal-prodotti bijoċidali li fihom mikroorganiżmi, dawn il-prinċipji għandhom jiġu żviluppati ulterjorment fi gwida teknika b'kont meħud tal-esperjenza Prattika miksuba, u jiġu applikati b'kont meħud tan-natura tal-prodott u l-informazzjoni xjentifika l-aktar riċenti. Fil-każ ta' prodotti bijoċidali li fihom nanomaterjali jeħtieġ li l-prinċipji stabbiliti f'dan l-Anness jiġu adattati u elaborati fi gwida teknika sabiex jittiehed kont tal-informazzjoni xjentifika l-aktar riċenti.
3. Sabiex jiġi żgurat livell għoli u armonizzat ta' protezzjoni għas-saħħa tal-bniedem, għas-saħħa tal-annimali u għall-ambjent, għandu jiġi identifikat kwalunkwe riskju li jinholoq mill-użu ta' prodott bijoċidali. Sabiex dan jintlaħaq, għandha titwettaq stima tar-riskju sabiex tiddetermina jekk kwalunkwe riskju li jiġi identifikat ikunx aċċettabbli jew le. Dan isir bit-tweġġiq ta' stima tar-riskji assoċjati mal-komponenti individwali rilevanti tal-prodott bijoċidali, b'kont meħud ta' kwalunkwe effett kumulattiv u sinerġistiku.
4. Hija dejjem meħtieġa stima tar-riskju fuq is-sustanza/i attiva/i preżenti fil-prodott bijoċidali. Din l-istima tar-riskju għandha tinkludi l-identifikazzjoni tar-riskju, u skont il-każ, l-istima tad-doża (konċentrazzjoni) - reazzjoni (effett), l-istima tal-espożizzjoni u l-karatterizzazzjoni tar-riskju. Meta ma tistax issir stima kwantitattiva tar-riskju għandha tiġi prodotta valutazzjoni kwalitattiva.
5. Għandhom jitwettqu stimi addizzjonali tar-riskju, bl-istess mod kif deskritt hawn fuq, fuq kwalunkwe sustanza ta' tħassib preżenti fil-prodott bijoċidali. Fejn ikun il-każ għandu jittiehed kont tal-informazzjoni ppreżentata fil-qafas tar-Regolament (KE) Nru 1907/2006.

6. Sabiex titwettag stima tar-riskju hija mehtieġa d-data. Din id-data hija deskritta fl-Annessi II u III, u tiegħu kont tal-fatt illi teżisti varjetà vasta ta' applikazzjonijiet kif ukoll tipi differenti ta' prodotti u li din għandha impatt fuq ir-riskji assoċjati. Id-data mehtieġa għandha tkun il-minimu mehtieġ sabiex titwettag stima adatta tar-riskju. Il-korp ta' evalwazzjoni għandu jqis kif xieraq ir-rekwiżiti tal-Artikoli 6, 21 u 62 sabiex jevita d-duplikazzjoni tas-sottomissjonijiet tad-data. Tista' tkun mehtieġa wkoll data dwar sustanza ta' thassib preżenti fi prodott bijoċidali. Għal sustanzi attivi ġġenerati in-situ, l-istima tar-riskju tinkludi wkoll ir-riskji possibbli mill-prekursur(i).
7. Ir-riżultati tal-istimi tar-riskju mwettqa fuq is-sustanza attiva u fuq is-sustanzi ta' thassib fil-prodott bijoċidali għandhom jiġu integrati sabiex jipproduċu valutazzjoni globali tal-prodott bijoċidali nnifsu.
8. Meta jkun qed jagħmel evalwazzjonijiet dwar prodott bijoċidali, il-korp ta' evalwazzjoni għandu:
 - (a) iqis informazzjoni tekniku jew xjentifiku iehor rilevanti li jkun disponibbli għalih b'mod raġonevoli fir-rigward tal-proprjetajiet tal-prodott bijoċidali, il-komponenti, il-metaboliti jew ir-residwi tiegħu;
 - (b) jevalwa, fejn rilevanti, il-ġustifikazzjonijiet ippreżentati mill-applikant għaliex ma jkunx ipprova ċerta data.
9. L-applikazzjoni ta' dawn il-prinċipji komuni meqjusa flimkien mal-kondizzjonijiet l-oħrajn stabbiliti fl-Artikolu 19 għandha twassal lill-awtoritajiet kompetenti jew lill-Kummissjoni sabiex jiddeċiedu jekk prodott bijoċidali jista' jew ma jistax jiġi awtorizzat. Tali awtorizzazzjoni tista' tinkludi restrizzjonijiet dwar l-użu jew kondizzjonijiet oħra. F'ċerti każijiet l-awtoritajiet kompetenti jistgħu jikkonkludu li hija mehtieġa aktar data qabel ma tista' tittiehed deċiżjoni dwar l-awtorizzazzjoni.
10. Fil-każ ta' prodotti bijoċidali li fihom sustanzi attivi koperti mill-kriterji ta' esklużjoni fl-Artikolu 5(1), l-awtoritajiet kompetenti jew il-Kummissjoni għandhom jevalwaw ukoll jekk jistgħux jkun sodisfatti l-kondizzjonijiet tal-Artikolu 5(2).
11. Matul il-proċess tal-evalwazzjoni, l-applikanti u l-korpi ta' evalwazzjoni għandhom jikkooperaw sabiex isolvu malajr kwalunkwe kwistjoni dwar ir-rekwiżiti tad-data jew sabiex jidentifikaw fi stadju bikri kwalunkwe studju addizzjonali mehtieġ, jew sabiex jemendaw kwalunkwe kondizzjoni proposta għall-użu tal-prodott bijoċidali jew sabiex jimmodifikaw in-natura jew il-kompożizzjoni tiegħu sabiex jiżguraw konformità sħiħa mar-rekwiżiti tal-Artikolu 19 u ta' dan l-Anness. Il-piż amministrattiv, speċjalment għall-SMEs, għandu jinżamm għall-minimu mehtieġ mingħajr ma jiġi ppreġudikat l-livell ta' protezzjoni li jista' jingħata lill-bniedem, l-annimali u l-ambjent.
12. Il-ġudizzji li jsiru mill-korp ta' evalwazzjoni matul il-proċess tal-evalwazzjoni għandhom ikunu bbażati fuq prinċipji xjentifiċi, preferibbilment rikonoxxuti fil-livell internazzjonali, u għandhom isiru bil-benefiċċju ta' parir espert.

VALUTAZZJONI

Prinċipji Ġenerali

13. Id-data ppreżentata b'appoġġ għal applikazzjoni għall-awtorizzazzjoni ta' prodott bijoċidali għandha tiġi vvalidata mill-awtorità kompetenti riċeventi jew ta' evalwazzjoni f'konformità mal-Artikoli rilevanti tar-Regolament. Wara l-validazzjoni ta' din id-data, l-awtoritajiet kompetenti għandhom jutilizzawha billi jwettqu stima tar-riskju bbażata fuq l-użu propost. Fejn ikun il-każ għandu jittiehed kont tal-informazzjoni ppreżentata fil-qafas tar-Regolament (KE) Nru 1907/2006.
14. Għandha dejjem titwettag stima tar-riskju dwar is-sustanza attiva preżenti fil-prodott bijoċidali. Jekk, addizzjonalment, ikun hemm xi sustanzi ta' thassib preżenti fil-prodott bijoċidali, allura għandha titwettag stima tar-riskju għal kull waħda minn dawn. L-istima tar-riskju għandha tkopri l-użu normali propost għall-prodott bijoċidali, flimkien ma' xenarju realistiku tal-aġġar każ possibbli inkluża kull kwistjoni rilevanti tal-produzzjoni u tar-rimi. Il-valutazzjoni għandha tiegħu kont ukoll ta' kif kwalunkwe "oġġett ittrattat" ittrattat bil-prodott jew li jkun fih il-prodott jista' jintuza u jintrema. Sustanzi attivi li huma ġġenerati in-situ u l-prekursuri assoċjati għandhom jiġu kkunsidrati wkoll.
15. Fit-tweqqif tal-valutazzjoni, għandha titqies ukoll il-possibbiltà ta' effetti kumulattivi jew sinerġistiċi. L-Aġenzija, f'kollaborazzjoni mal-Kummissjoni, l-Istati Membri u l-partijiet interessati, għandha tiżviluppa u tipprovdi gwida addizzjonali dwar id-definizzjonijiet u l-metodoloġiji xjentifiċi għall-valutazzjoni tal-effetti kumulattivi u sinerġistiċi.
16. Għal kull sustanza attiva u għal kull sustanza ta' thassib preżenti fil-prodott bijoċidali, l-istima tar-riskju għandha tinkludi identifikazzjoni tal-periklu u l-istabbiliment ta' valuri ta' referenza adatti għal doża jew konċentrazzjonijiet b'effett bħalNOAEL jew Konċentrazzjoni Prevista Mingħajr Effett (PNEC), meta possibbli. Din għandha tinkludi wkoll, skont il-każ, il-valutazzjoni tad-doża (konċentrazzjoni) - reazzjoni (effett), flimkien ma' stima tal-espożizzjoni u karatterizzazzjoni tar-riskju.

17. Ir-riżultati milhuqa minn paragun tal-espożizzjoni għall-valuri ta' referenza adatti għal kull waħda mis-sustanzi attivi u għal kull sustanza ta' thassib għandhom jiġu integrati sabiex jipproduċu stima globali tar-riskju għall-prodott bijoċidali. Meta r-riżultati kwantitattivi ma jkunux disponibbli, ir-riżultati tal-valutazzjonijiet kwalitattivi għandhom jiġu integrati b'mod simili.
18. L-istima tar-riskju għandha tistabbilixxi:
- (a) il-perikli minhabba l-proprjetajiet fizikokimiċi,
 - (b) ir-riskju għall-bnedmin u l-annimali,
 - (c) ir-riskju għall-ambjent,
 - (d) il-miżuri meħtieġa għall-protezzjoni tal-bnedmin, l-annimali u l-ambjent, kemm waqt l-użu normali propost għall-prodott bijoċidali kif ukoll f'sitwazzjoni realistika tal-aġħar każ possibbli.
19. F'certi każijiet jista' jiġi konkluż illi tkun meħtieġa iktar data qabel ma tiġi ffinalizzata stima tar-riskju. Kull informazzjoni addizzjonali mitluba għandha tkun il-minimu meħtieġ għat-tlestija ta' din l-istima tar-riskju.
20. L-informazzjoni pprovduta dwar il-familja ta' prodotti bijoċidali għandha tippermetti lill-korp ta' evalwazzjoni jiddeciedi jekk il-prodotti kollha fil-familja tal-prodotti bijoċidali jikkonformaw mal-kriterji taht l-Artikolu 19(1)(b).
21. Fejn tkun rilevanti, l-ekwivalenza teknika għal kull sustanza attiva li tinsab fil-prodott bijoċidali għandha tiġi stabbilita b'referenza għal sustanzi attivi diġà inklużi fil-lista tas-sustanzi attivi approvati.

Effetti fuq is-saħħa tal-bniedem u l-annimali

Effetti fuq is-saħħa tal-bniedem

22. L-istima tar-riskju għandha tqis l-effetti potenzjali li ġejjin li jinholqu mill-użu tal-prodott bijoċidali u l-popolazzjonijiet li jistgħu jiġu esposti.
23. L-effetti msemmija qabel jirriżultaw mill-proprjetajiet tas-sustanza attiva u kull sustanza ta' thassib preżenti. Dawn huma:
- tossiċità akuta,
 - irritazzjoni,
 - korrosività,
 - sensibilizzazzjoni,
 - tossiċità ta' doża ripetuta,
 - mutaġenicità,
 - karċinogenicità,
 - tossiċità riproduttiva,
 - newrotossiċità,
 - immunotossiċità,
 - tfixkil tas-sistema endokrinali,
 - kull proprjetà oħra speċjali tas-sustanza attiva jew tas-sustanza ta' thassib,
 - effetti oħra minhabba l-proprjetajiet fizikokimiċi.

24. Il-popolazzjonijiet imsemmija qabel huma:

- l-utenti professjonali,
- l-utenti mhux professjonali,
- il-bnedmin esposti b'mod dirett jew indirett permezz tal-ambjent.

Meta jitqiesu dawn il-popolazzjonijiet, għandha tinghata attenzjoni partikolari lill-htieġa li jiġu protetti l-gruppi vulnerabbli f'dawn il-popolazzjonijiet.

25. L-identifikazzjoni tal-periklu għandha tindirizza l-proprietajiet u l-effetti potenzjalment negattivi tas-sustanza attiva u ta' kull sustanza ta' thassib preżenti fil-prodott bijoċidali.
26. Il-korp ta' evalwazzjoni għandu japplika l-punti 27 sa 30 meta jwettaq il-valutazzjoni tad-doża (konċentrazzjoni) - reazzjoni (effett) fuq is-sustanza attiva jew is-sustanza tat-thassib fil-prodott bijoċidali.
27. Għat-tossicità ta' doża ripetuta u t-tossicità fir-riproduzzjoni, ir-relazzjoni tar-reazzjoni għad-doża għandu jkun ivvalutat għal kull sustanza attiva jew sustanza ta' thassib u, meta possibbli, jiġi identifikat NOAEL. Jekk ma jkunx possibbli li jiġi identifikat NOAEL, għandu jiġi identifikat l-iktar livell baxx bla effett hażin osservat (LOAEL). Fejn ikun il-każ, jistgħu jintużaw deskritturi oħrajn tal-effett tad-doża bħala valuri ta' referenza.
28. Għat-tossicità akuta, il-korrosività u l-irritazzjoni, mhux normalment possibbli illi jtnissel NOAEL jew LOAEL fuq il-baži tat-testijiet imwettqa skont ir-rekwiziti ta' dan ir-Regolament. Għat-tossicità akuta, il-valur tal-LD₅₀ (id-doża letali medjana) jew l-LC₅₀ (il-konċentrazzjoni letali medjana) jew deskrittur adatt ieħor tal-effett tad-doża għandu jiġi dderivat. Għall-effetti l-oħra għandu jkun bizzejjed li jiġi stabbilit jekk is-sustanza attiva jew is-sustanza ta' thassib għandhiex il-kapaċità inerenti li tikkawża dawn l-effetti waqt l-użu tal-prodott bijoċidali.
29. Għall-mutaġenicità u l-karċinoġenicità, għandha titwettaq valutazzjoni mingħajr livelli minimi jekk is-sustanza attiva jew is-sustanza ta' thassib hija ġenotossika u karċinoġenika. Jekk is-sustanza attiva jew sustanza ta' thassib mhijiex ġenotossika għandha titwettaq valutazzjoni b'livelli minimi.
30. Rigward is-sensibilizzazzjoni tal-ġilda u s-sensibilizzazzjoni respiratorja, sakemm ma jkunx hemm kunsens dwar il-possibbiltà li tiġi identifikata doża/konċentrazzjoni li taħta l-effetti negattivi x'aktarx li ma jsehħux, b'mod partikolari fsuġġett diġà sensibilizzat għal sustanza partikolari, għandu jkun bizzejjed li jiġi evalwat jekk is-sustanza attiva jew is-sustanza ta' thassib għandhiex il-kapaċità inerenti li tikkawża dawn l-effetti b'riżultat tal-użu tal-prodott bijoċidali.
31. Fit-twertiq tal-istima tar-riskju, għandha tinghata konsiderazzjoni speċjali lid-data dwar it-tossicità dderivata minn osservazzjonijiet tal-espożizzjoni tal-bniedem fejn tali data tkun disponibbli, eż. l-informazzjoni miksuba mill-manufattura, minn ċentri tal-velenu jew minn sħarriġiet epidemjoloġiċi, din id-data.
32. Għanda titwettaq stima tal-espożizzjoni għal kull waħda mill-popolazzjonijiet tal-bniedem (l-utenti professjonali, l-utenti li mhumiex professjonali u l-bnedmin esposti direttament jew indirettament permezz tal-ambjent), li għalihom issehħ espożizzjoni għall-prodott bijoċidali jew li jista' jkun previst raġonevolement b'attenzjoni partikolari għal rotot ta' espożizzjoni rilevanti għal gruppi vulnerabbli. L-objettiv tal-valutazzjoni għandu jkun illi ssir stima kwantitativa jew kwalitativa tad-doża/konċentrazzjoni ta' kull sustanza attiva jew sustanza ta' thassib, inklużi l-metaboliti u l-prodotti ta' degradazzjoni rilevanti li għalihom popolazzjoni tkun, jew tista' tkun esposta matul l-użu tal-prodott bijoċidali u oġġetti ttrattati b'dak il-prodott.
33. L-istima tal-espożizzjoni għandha tibbaża fuq l-informazzjoni fid-dossier tekniku pprovdut skont l-Artikolu 6 u l-Artikolu 21, kif ukoll fuq kwalunkwe informazzjoni disponibbli u rilevanti. Għandu jinghata kont partikolari, skont il-każ, ta':
- id-data dwar l-espożizzjoni mkejla b'mod adegwat,
 - l-għamla li fiha l-prodott bijoċidali jitqiegħed fis-suq,
 - it-tip ta' prodott bijoċidali,
 - il-metodu tal-applikazzjoni u r-rata tal-applikazzjoni,
 - il-proprietajiet fiżiko-kimiċi tal-prodott bijoċidali,

- ir-rotot possibbli tal-espożizzjoni u l-potenzjal għall-assorbiment,
 - il-frekwenza u t-tul taż-żmien tal-espożizzjoni,
 - Limiti Massimi ta' Residwu,
 - it-tip u d-daqs tal-popolazzjonijiet speċifiċi esposti meta din l-informazzjoni ikun disponibbli.
34. Fit-tweġġ tal-istima tal-espożizzjoni għandha tingħata konsiderazzjoni speċjali lid-data mkejla b'mod adegwat u rappreżentattiva dwar l-espożizzjoni, fejn tali data tkun disponibbli. Meta l-metodi tal-kalkolu jintużaw għall-istima ta' livelli ta' espożizzjoni, għandhom ikunu applikati mudelli adegwati.

Dawn il-mudelli għandhom:

- jagħmlu l-aħjar stima possibbli tal-proċessi kollha rilevanti filwaqt li jqisu parametri u suppożizzjonijiet realistiċi,
- ikunu soġġetti għal analiżi filwaqt li jqisu l-elementi possibbli ta' incertezza,
- jiġu vvalidati b'mod affidabbli f'ċirkostanzi rilevanti għall-użu tal-mudell,
- ikunu rilevanti għall-kondizzjonijiet fiż-żona tal-użu.

Għandha wkoll titqies l-informazzjoni rilevanti tal-monitoraġġ ta' sustanzi b'użu u xejriet ta' espożizzjoni analogi jew proprjetajiet analogi.

35. Meta, għal kwalunkwe effett stabbilit fil-punt 23 ikun ġie identifikat valur ta' referenza, il-karatterizzazzjoni tar-riskju għandha tinvolvi tqabbil tal-valur ta' referenza mal-ewalwazzjoni tad-doża/koncentrazzjoni li għaliha tkun ser tiġi esposta l-popolazzjoni. Meta ma jistax jiġi stabbilit valur ta' referenza, għandu jintuża approċċ kwalitattiv.

Fatturi ta' valutazzjoni jammontaw għall-estrapolazzjoni minn tossiċità tal-annimali għall-popolazzjoni esposta tal-bnedmin. L-istabbiliment ta' fattur ta' valutazzjoni ġenerali iqis il-livell ta' incertezza fl-estrapolazzjoni inter-speċi u intra-speċi. Fin-nuqqas ta' data adatta speċifika għall-kimika, għandu jiġi applikat fattur ta' valutazzjoni awtomatiku ta' 100 darba għall-valur ta' referenza rilevanti. Jistgħu jitqiesu elementi addizzjonali għal fatturi ta' valutazzjoni, inklużi t-tossikokinetika u t-tossikodinamika, in-natura u s-severità tal-effett, is-(sub-) popolazzjonijiet tal-bnedmin, id-devjazzjonijiet fl-espożizzjoni bejn ir-risultati tal-istudji u l-espożizzjoni tal-bniedem fir-rigward tal-frekwenza u t-tul ta' żmien, l-estrapolazzjoni tat-tul ta' żmien tal-istudji (p.e. subkroniku għal kroniku), ir-relazzjoni bejn id-doża u r-rispons u l-kwalità globali tal-pakkett tad-data dwar it-tossiċità.

Effetti fuq is-sahha tal-annimali

36. Bl-użu tal-istess prinċipji kif deskritti fit-taqsimha li tittratta l-effetti fuq il-bniedem, il-korp ta' evalwazzjoni għandu jikkunsidra r-riskji li l-prodott bijoċidali jirrappreżenta għall-annimali.

Effetti fuq l-Ambjent

37. L-istima tar-riskju għandha tqis kwalunkwe effett negattiv li jinholoq f'kull waħda mit-tliet kompartimenti ambjentali - l-arja, il-hamrija u l-ilma (inkluż is-sediment) - u tal-bijota, wara l-użu tal-prodott bijoċidali.
38. L-identifikazzjoni tal-periklu għandha tindirizza l-proprjetajiet u l-effetti potenzjalment negattivi tas-sustanza attiva u ta' kull sustanza ta' thassib preżenti fil-prodott bijoċidali.
39. Għandha titwettaq valutazzjoni tad-doża (koncentrazzjoni) - reazzjoni (effett) sabiex tbassar il-koncentrazzjoni li taħtha ma jkunx mistenni li fil-kompartiment ambjentali jkun hemm effetti li jagħtu lok għat-thassib. Din għandha titwettaq għas-sustanza attiva u għal kull sustanza ta' thassib preżenti fil-prodott bijoċidali. Din il-koncentrazzjoni hija magħrufa bħala PNEC. Madankollu, f'ċerti każijiet, jista' ma jkunx possibbli li tiġi stabbilita PNEC u għaldaqstant jehtieg li titwettaq stima kwalitattiva tad-doża (koncentrazzjoni) - reazzjoni (effett).
40. Il-PNEC għandha tiġi ddeterminata mid-data dwar l-effetti fuq l-organizmi u l-istudji dwar l-ekotossiċità ppreżentati skont ir-rekwiżiti tal-Artikolu 6 u l-Artikolu 20. Għandha tiġi kkalkolata bl-applikazzjoni ta' fattur ta' stima fuq il-valuri ta' referenza li jirriżultaw mit-testijiet fuq l-organizmi, eż. LD₅₀ (id-doża letali medjana), LC₅₀ (il-koncentrazzjoni letali medjana), EC₅₀ (il-koncentrazzjoni effettiva medjana), IC₅₀ (il-koncentrazzjoni li tikkawża 50 % ta' inibizzjoni ta' parametru mogħti, eż. it-ktabbir), NOEL(C) (il-livell bla effett osservat (il-koncentrazzjoni), jew LOEL(C) (il-livell bl-inqas effett osservat (il-koncentrazzjoni)). Fejn ikun il-każ, jistgħu jintużaw deskritturi oħrajn tal-effett tad-doża bħala valuri ta' referenza.

41. Fattur ta' valutazzjoni huwa espressjoni tal-livell tal-incertezza fl-estrapolazzjoni mill-data tat-testijiet fuq għadd limitat ta' speċijiet għall-ambjent reali. Għalhekk, b'mod ġenerali, aktar ma tkun estensiva d-data u aktar ma jdumu għaddejnin it-testijiet, iktar ikun żgħir il-livell tal-incertezza u d-daqs tal-fattur ta' valutazzjoni.
42. Għal kull kompartiment tal-ambjent għandha titwettaq stima tal-espożizzjoni sabiex tbassar il-koncentrazzjoni li x'aktarx tinstab għal kull sustanza attiva jew sustanza ta' thassib preżenti fil-prodott bijoċidali. Din il-koncentrazzjoni hija maghrufa bħala l-koncentrazzjoni ambjentali prevista (PEC). Madankollu f'ċerti każijiet jista' ma jkunx possibbli li tiġi stabbilita PEC u allura jkun jehtieg li ssir stima kwalitattiva tal-espożizzjoni.
43. PEC, jew fejn mehtieġa stima kwalitattiva tal-espożizzjoni, jehtieg li tiġi stabbilita biss għall-kompartimenti ambjentali li għalihom huma maghrufa jew raġonevolment prevedibbli emissjonijiet, skarigi, rimi jew distribuzzjonijiet, (inkluża kull kontribuzzjoni rilevanti minn oġġetti ttrattati bi prodotti bijoċidali).
44. Il-PEC, jew l-istima kwalitattiva tal-espożizzjoni, għandha tiġi ddeterminata billi jitqiesu, b'mod partikolari, u fejn ikun il-każ:
- id-data dwar l-espożizzjoni mkejla b'mod adegwat,
 - l-għamla li fiha l-prodott jitqiegħed fis-suq,
 - it-tip ta' prodott bijoċidali,
 - il-metodu tal-applikazzjoni u r-rata tal-applikazzjoni,
 - il-proprietajiet fizikokimiċi,
 - il-prodotti tad-dizintegrazzjoni/trasformazzjoni,
 - il-perkorsi possibbli għall-kompartimenti ambjentali u l-potenzjal ta' assorbiment/desorbiment u degradazzjoni,
 - il-frekwenza u t-tul taż-żmien tal-espożizzjoni,
 - it-trasport fuq distanzi twal fl-ambjent.
45. Fit-twettiq tal-istima tal-espożizzjoni għandha tingħata konsiderazzjoni speċjali lid-data mkejla b'mod adegwat u rappreżentattiva dwar l-espożizzjoni, fejn tali data tkun disponibbli. Meta l-metodi tal-kalkolu jintużaw għall-istima ta' livelli ta' espożizzjoni, għandhom ikunu applikati mudelli adegwati. Il-karatteristiċi ta' dawn il-mudelli għandhom ikunu kif elenkati fil-punt 34. Fejn ikun il-każ, fuq bażi ta' każ b'każ, għandfha titqies ukoll data rilevanti tal-monitoraġġ ta' sustanzi b'użu u xejriet ta' espożizzjoni analogi jew proprietajiet analogi.
46. Għal kwalunkwe kompartiment ambjentali, il-karatterizzazzjoni tar-riskju għandha, kemm jista' jkun, tinkludi tqabbil tal-PEC mal-PNEC, b'tali mod li jkun jista' jinhareġ proporzjon PEC/PNEC.
47. Jekk ma kienx possibbli li jinhareġ proporzjon PEC/PNEC, il-karatterizzazzjoni tar-riskju għandha tinkludi evalwazzjoni kwalitattiva tal-probabbiltà li effett ikun qiegħed isehh fil-kondizzjonijiet attwali tal-espożizzjoni jew ikun ser isehh fil-kondizzjonijiet mistennija tal-espożizzjoni.
48. Il-korp ta' evalwazzjoni għandu jikkonkludi li l-prodott bijoċidali ma jikkonformax mal-kriterju (iv) taht il-punt (b) tal-Artikolu 19(1) jekk fih kwalunkwe sustanza ta' thassib jew metaboliti rilevanti jew tqassim wiehed wiehed jew prodotti ta' reazzjoni li jissodisfaw il-kriterji PBT jew vPvB skont l-Anness XIII għar-Regolament (KE) Nru 1907/2006, jew jekk ikun fih proprjetajiet li jfixklu s-sistema endokrinali sakemm ma jkunx demonstrat xjentifikament li skont kondizzjonijiet rilevanti fil-qasam mhemmx effett inaċċettabbli.

Effetti fuq Organizmi fil-Mira

49. Għandha ssir valutazzjoni sabiex turi li l-prodott bijoċidali ma jikkawżax sofferenza bla htieġa fl-effett tiegħu fuq il-vertebrati fil-mira. Dan għandu jinkludi valutazzjoni tal-mekkanizmu li bih jinkiseb l-effett u l-effetti osservati fuq il-komportament u s-saħħa tal-vertebrati fil-mira; meta l-effett maħsub ikun dak li joqtol il-vertebrati fil-mira, għandu jiġi vvalutat iż-żmien mehtieġ sabiex tinkiseb il-mewt tal-vertebrat fil-mira u l-kondizzjonijiet li fihom issehħ il-mewt.

50. Il-korp ta' evalwazzjoni għandu, fejn rilevanti, jevalwa l-possibbiltà tal-iżvilupp mill-organizmu fil-mira ta' reżistenza jew ta' reżistenza indiretta għal sustanza attiva fil-prodott bijoċidali.

Effikaċja

51. Id-data pprezentata mill-applikant għandha tkun suffiċjenti sabiex tissustanzja l-pretensjonijiet dwar l-effikaċja tal-prodott. L-informazzjoni pprezentat mill-applikant jew miżmuma mill-korp ta' evalwazzjoni jehtieg tkun tista' turi l-effikaċja tal-prodott bijoċidali kontra l-organizmu fil-mira meta użat normalment skont il-kondizzjonijiet tal-awtorizzazzjoni.
52. L-ittestjar għandu jitwettaq skont il-linji gwida tal-Unjoni, fejn dawn ikunu disponibbli u applikabbli. Fejn ikun il-kaz, jistgħu jintużaw metodi oħra mil-lista hawn taht. Jekk teżisti data rilevanti minn barra l-laboratorji, din tista' tintuża.
- metodu standard internazzjonali ISO, CEN, jew metodu standard internazzjonali ieħor
 - metodu standard nazzjonali
 - metodu standard industrijali (jekk aċċettat mill-korp ta' evalwazzjoni)
 - metodu standard għal produttur individwali (jekk aċċettat mill-korp ta' evalwazzjoni)
 - data mill-iżvilupp attwali tal-prodott bijoċidali (jekk aċċettata mill-korp ta' evalwazzjoni).

Sommarju

53. F'kull waħda miż-żoni fejn ikunu ġew imwettqa stimi tar-riskju, il-korp ta' evalwazzjoni għandu jgħaqqad ir-riżultati dwar is-sustanza attiva mar-riżultati ta' kull sustanza ta' thassib sabiex jipproduċi stima globali għall-prodott bijoċidali nnifsu. Din għandha tiegħu kont ukoll ta' kwalunkwe effett kumulattiv jew sinergistiku.
54. Għal prodott bijoċidali li jkun fihom iktar minn sustanza attiva waħda, l-effetti negattivi kollha għandhom wkoll jitqiesu flimkien sabiex issir valutazzjoni globali għall-prodott bijoċidali nnifsu.

KONKLUŻJONIJIET

Prinċipji Ġenerali

55. L-għan tal-evalwazzjoni huwa li jiġi stabbilit jekk il-prodott jikkonformax mal-kriterji stabbiliti fil-punt (b) tal-Artikolu 19(1) jew le. Il-korp ta' evalwazzjoni għandu jilhaq il-konklużjoni tiegħu bhala riżultat tal-integrazzjoni tar-riskji li jirriżultaw minn kull sustanza attiva flimkien mar-riskji minn kull sustanza ta' thassib preżenti fil-prodott bijoċidali, abbażi tal-valutazzjoni mwettqa f'konformità mal-punti 13 sa 53 ta' dan l-Anness.
56. Fl-istabbiliment tal-konformità mal-kriterji stabbiliti fil-punt (b) tal-Artikolu 19(1), il-korp ta' evalwazzjoni għandu jaasal għal waħda mill-konklużjonijiet li ġejjin għal kull tip ta' prodott u kull qasam tal-użu ta' prodott bijoċidali li għalihom tkun tressqet applikazzjoni:
- (1) li l-prodott bijoċidali jkun konformi mal-kriterji;
 - (2) li, soġġett għal kondizzjonijiet/restrizzjonijiet speċifiċi, il-prodott bijoċidali jista' jkun konformi mal-kriterji;
 - (3) li mhux possibbli, mingħajr data addizzjonali, li jiġi stabbilit jekk il-prodott bijoċidali jkunx konformi mal-kriterji;
 - (4) li l-prodott bijoċidali ma jkunx konformi mal-kriterji.
57. Il-korp ta' evalwazzjoni għandu, meta jkun qed ifittex li jistabbilixxi jekk prodott bijoċidali jkunx konformi mal-kriterji fil-punt (b) tal-Artikolu 19(1), iqis l-inċertezzi li jirriżultaw mill-varjabbiltà fid-data użata fil-proċess ta' evalwazzjoni.
58. Jekk il-konklużjoni li jkun wasal għaliha l-korp ta' evalwazzjoni hija li tenhtieg informazzjoni jew data addizzjonali, allura l-korp ta' evalwazzjoni għandujjigġustifika din l-informazzjoni jew din id-data. Din l-informazzjoni jew din id-data addizzjonali għandhom ikunu l-minimu mehtieg sabiex titwettaq stima ulterjuri tar-riskju adegwata.

Effetti fuq is-saħħa tal-bniedem u l-annimali

Effetti fuq is-saħħa tal-bniedem

59. Il-korp ta' evalwazzjoni għandu jikkunsidra l-effetti possibbli fuq il-popolazzjonijiet kollha tal-bniedem, jiġifieri l-utenti professjonali, l-utenti mhux professjonali u l-bnedmin esposti direttament jew indirettament permezz tal-ambjent. Meta jkun qed jintlahqu dawn il-konkluzjonijiet, għandha tinghata attenzjoni partikolari lil gruppi vulnerabbli fost il-popolazzjonijiet differenti.
60. Il-korp ta' evalwazzjoni għandu jeżamina r-relazzjoni bejn l-espożizzjoni u l-effett. Jeħtieġ li jiġu kkunsidrati numru ta' fatturi meta tkun qiegħda tiġi eżaminata r-relazzjoni. Wieħed mill-fatturi l-aktar importanti huwa n-natura tal-effett negattiv tas-sustanza li tkun qed tiġi kkunsidrata. Dawn l-effetti jinkludu t-tossicità akuta, l-irritazzjoni, il-korrosività, is-sensibilizzazzjoni, it-tossicità minn dozi ripetuti, il-mutaġenicità, il-karċinogenicità, in-newrotossicità, l-immunotossicità, it-tossicità riproduttiva, it-tfixkil tas-sistema endokrinologa flimkien mal-proprietajiet fizikokimici, u kwalunkwe proprjetà negattiva oħra tas-sustanza attiva jew tas-sustanza ta' thassib, jew tal-metaboliti jew il-prodotti ta' degradazzjoni rilevanti tagħhom.
61. Tipikament, il-marġni tal-espożizzjoni (MOE_{ref}) – il-proporzjon bejn id-deskruttur tad-doża u l-koncentrazzjoni tal-espożizzjoni huwa fir-reġjun ta' 100 iżda MOE_{ref} li huwa oġġla jew aktar baxx minn dan jista' wkoll ikun adatt skont, fost affarijiet oħrajn, in-natura tal-effetti kritiċi u s-sensitività tal-popolazzjoni.
62. Il-korp ta' evalwazzjoni għandu, fejn ikun il-każ, jikkonkludi li jista' jkun hemm konformità mal-kriterju (iii) taht il-punt (b) tal-Artikolu 19(1) fil-każ biss tal-applikazzjoni ta' miżuri ta' prevenzjoni u protezzjoni inkluż it-tfassil ta' proċessi ta' ħidma, il-kontrolli tal-inġinerija, l-użu ta' tagħmir u materjali adatti, l-applikazzjoni ta' miżuri kollettivi ta' protezzjoni u, fejn ma tkunx tista' tiġi evitata l-espożizzjoni b'mezzi oħra, l-applikazzjoni ma' miżuri individwali ta' protezzjoni inkluż l-ilbies ta' tagħmir personali protettiv bħalma huma r-respiraturi, il-maskri tan-nifs, il-ġagagi, l-ingwanti u n-nuċċalijiet sabiex inaqqsu l-espożizzjoni għall-operaturi professjonali.
63. Jekk, għall-utenti mhux professjonali, l-ilbies ta' tagħmir personali protettiv ikun l-uniku metodu possibbli sabiex l-espożizzjoni tinnaqqas għal-livell aċċettabbli għal din il-popolazzjoni, il-prodott m'għandux normalment jitqies bħala li jkun konformi mal-kriterju (iii) taht il-punt (b) tal-Artikolu 19(1) għal din il-popolazzjoni.

Effetti fuq is-saħħa tal-annimali

64. Filwaqt li juża l-istess kriterji rilevanti kif deskritti fit-taqsim li tittratta l-effetti fuq is-saħħa tal-bniedem, il-korp ta' evalwazzjoni għandu jikkunsidra jekk ikunx hemm konformità mal-kriterju (iii) taht il-punt (b) tal-Artikolu 19(1) fir-rigward tas-saħħa tal-annimali.

Effetti fuq l-Ambjent

65. L-ghodda bażika fit-tehid tad-deċiżjonijiet hija l-proporzjon tal-PEC/PNEC jew, jekk dan mhux disponibbli, stima kwalitattiva. Għandha tinghata konsiderazzjoni dovuta lill-preċiżjoni ta' dan il-proporzjon minhabba l-varjabbiltà fid-data użata kemm fil-kejl tal-koncentrazzjoni kif ukoll tal-istima.

Meta jiġi stabbilit il-PEC għandu jintuża l-aktar mudell adatt filwaqt li jitqiesu d-destin tal-prodott bijoċidali u l-komportament tiegħu fl-ambjent.

66. Għal kwalunkwe kompartment ambjentali, jekk il-proporzjon PEC/PNEC ikun ugwali għal jew inqas minn 1, il-karatterizzazzjoni tar-riskju għandha tkun tali li ma jkunx hemm il-ħtieġa ta' iktar informazzjoni u/jew ittestjar. Jekk il-proporzjon PEC/PNEC ikun ikbar minn 1, il-korp ta' evalwazzjoni għandu jiġġudika, fuq il-bażi tad-daqs ta' dan il-proporzjon u ta' fatturi oħra rilevanti, jekk humiex meħtieġa iktar informazzjoni u/jew testijiet sabiex jiġi ċċarat it-thassib jew humiex meħtieġa miżuri adatti tat-tnaqqis, jew jekk il-prodott bijoċidali ma jstax ikun konformi mal-kriterju (iv) taht il-punt (b) tal-Artikolu 19(1).

L-ilma

67. Il-korp ta' evalwazzjoni għandu jikkonkludi li l-prodott bijoċidali ma jkunx konformi mal-kriterju (iv) taht il-punt (b) tal-Artikolu 19(1) fejn, taht il-kondizzjonijiet proposti tal-użu, il-koncentrazzjoni prevista tas-sustanza attiva jew ta' kull sustanza oħra ta' thassib, jew tal-metaboliti rilevanti jew tat-taqsim wieħed wieħed jew ta' kull prodott ta' reazzjoni fl-ilma (jew is-sediment tiegħu) għandu impatt mhux aċċettabbli fuq organiżmi mhux fil-mira fl-ambjent akwatiku, tal-baħar jew estwarin ħlief jekk jintwera xjentifikament li skont il-kondizzjonijiet rilevanti fuq il-post ma jeżisti l-ebda effett mhux aċċettabbli. B'mod partikolari, il-korp ta' evalwazzjoni għandu jikkonkludi li l-prodott bijoċidali ma jkunx konformi mal-kriterju (iv) taht il-punt (b) tal-Artikolu 19(1), fejn skont il-kondizzjonijiet proposti tal-użu, il-koncentrazzjoni prevedibbli tas-sustanza attiva jew ta' kull sustanza ta' thassib jew tal-metaboliti rilevanti jew tat-tqassim wieħed wieħed jew tal-prodotti ta' reazzjoni fl-ilma (jew is-sedimenti tiegħu) tipperikola l-kisba tal-konformità mal-istandards stabbiliti fi:

— id-Direttiva 2000/60/KE,

— id-Direttiva 2006/118/KE,

— id-Direttiva 2008/56/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tas-17 ta' Ġunju 2008 li tistabbilixxi Qafas għal Azzjoni Komunitarja fil-qasam tal-Politika tal-Ambjent Marin ⁽¹⁾,

— id-Direttiva 2008/105/KE, jew

— ftehimiet internazzjonali dwar il-protezzjoni tas-sistemi tax-xmajjar jew tal-ilma baħar mit-tniġġis.

68. Il-korp ta' evalwazzjoni għandu jikkonkludi li l-prodott bijoċidali ma jkunx konformi mal-kriterju (iv) taht il-punt (b) tal-Artikolu 19(1) fejn, skont il-kondizzjonijiet proposti tal-użu, il-koncentrazzjoni prevedibbli tas-sustanza attiva jew kwalunkwe sustanza oħra ta' thassib, jew tal-metaboliti rilevanti jew tat-tqassim wiehed wiehed jew tal-prodotti ta' reazzjoni fl-ilma ta' taht l-art, taqbeż l-iktar koncentrazzjoni baxxa minn dawn li ġejjin:

— il-koncentrazzjoni massima permissibbli stabbilita bid-Direttiva 98/83/KE; jew

— il-koncentrazzjoni massima kif stabbilita wara l-proċedura għall-approvazzjoni tas-sustanza attiva skont dan ir-Regolament, abbażi ta' data adegwata, b'mod partikolari data tossikoloġika,

hlief jekk jintwera xjentifikament li fil-kondizzjonijiet rilevanti fil-post ma tinqabiżx il-koncentrazzjoni l-aktar baxxa.

69. Il-korp ta' evalwazzjoni għandu jikkonkludi li l-prodott bijoċidali ma jkunx konformi mal-kriterju (iv) taht il-punt (b) tal-Artikolu 19(1) fejn skont il-koncentrazzjoni prevedibbli tas-sustanza attiva jew ta' kull sustanza ta' thassib, jew tal-metaboliti rilevanti, jew tat-tqassim wiehed wiehed jew tal-prodotti ta' reazzjoni fl-ilma ta' taht l-art, taqbeż l-iktar koncentrazzjoni baxxa minn dawn li ġejjin:

— taqbeż, meta l-ilma tal-wiċċ fiż-żona jew miż-żona tal-użu previst ikun maħsub għall-estrazzjoni ta' ilma tax-xorb, il-valuri stabbiliti minn:

— id-Direttiva 2000/60/KE,

— id-Direttiva 98/83/KE, jew

— ikollha impatt fuq organiżmi mhux fil-mira li jitqies li ma jkunx aċċettabbli,

hlief jekk jintwera xjentifikament li fil-kondizzjonijiet rilevanti fil-post din il-koncentrazzjoni ma tinqabiżx.

70. L-istruzzjonijiet proposti għall-użu tal-prodott bijoċidali, inklużi l-proċeduri għat-tindif tat-tagħmir tal-applikazzjoni, jehtieg ikunu tali li, jekk segwiti, jimminimizzaw il-probabbiltà ta' kontaminazzjoni aċċidentali tal-ilma jew tas-sediment tiegħu.

Il-ħamrija

71. Il-korp ta' evalwazzjoni għandu jikkonkludi li l-prodott bijoċidali ma jkunx konformi mal-kriterju (iv) taht il-punt (b) tal-Artikolu 19(1) fejn, taht il-kondizzjonijiet proposti tal-użu, il-koncentrazzjoni prevista tas-sustanza attiva jew ta' kull sustanza oħra ta' thassib jew tal-metaboliti rilevanti jew ta' tqassim wehed wiehed jew ta' prodotti ta' reazzjoni fil-ħamrija ikollhom impatt mhux aċċettabbli fuq speċijiet li mhumix fil-mira, hlief jekk jintwera xjentifikament fil-kondizzjonijiet rilevanti fil-post ma seħħ l-ebda effett mhux aċċettabbli.

L-arja

72. Il-korp ta' evalwazzjoni għandu jikkonkludi li l-prodott bijoċidali ma jkunx konformi mal-kriterju (iv) taht il-punt (b) tal-Artikolu 19(1) meta jkun hemm il-possibbiltà raġonevolment prevedibbli ta' effett mhux aċċettabbli fuq it-taqsim tal-arja hlief jekk jintwera xjentifikament illi skont il-kondizzjonijiet rilevanti fuq il-post ma jeżisti l-ebda effett mhux aċċettabbli.

Organiżmi mhux fil-mira

73. Il-korp ta' evalwazzjoni għandu jikkonkludi li l-prodott bijoċidali ma jkunx konformi mal-kriterju (iv) taht il-punt (b) tal-Artikolu 19(1) meta jkun hemm possibbiltà raġonevolment prevedibbli li organiżmi li mhumix fil-mira jkunu esposti għall-prodott bijoċidali, jekk għal kwalunkwe sustanza attiva jew sustanza ta' thassib:

— il-PEC/PNEC ikunu aktar minn 1, jew

— il-koncentrazzjoni tas-sustanza attiva jew kwalunkwe sustanza oħra ta' thassib, jew tal-metaboliti rilevanti jew tat-taqsim wiehed wiehed jew ta' kull prodott ta' reazzjoni, għandha impatt mhux aċċettabbli fuq speċijiet mhux fil-mira, hlief jekk jintwera xjentifikament li skont il-kondizzjonijiet rilevanti fuq il-post ma jeżisti l-ebda effett mhux aċċettabbli.

⁽¹⁾ ĠU L 164, 25.6.2008, p. 19.

74. Il-korp ta' evalwazzjoni għandu jikkonkludi li l-prodott bijoċidali ma jkunx konformi mal-kriterju (iv) taht il-punt (b) tal-Artikolu 19(1) meta jkun hemm il-possibbiltà raġonevolment prevedibbli ta' mikroorganizmi fl-impjanti tat-trattament tad-drenaġġ li jkunu qeghdin jiġu esposti għall-prodott bijoċidali, jekk għal kull sustanza attiva, sustanza ta' thassib, metaboliti rilevanti, tqassim wiehed wiehed jew prodott ta' reazzjoni il-proporzjon tal-PEC/PNEC ikun iktar minn 1 hliefjekk jiġi stabbilit b'mod ċar fl-istima tar-riskju li skont il-kondizzjonijiet fuq il-post ma jiġri l-ebda impatt mhux aċċettabli, kemm direttament u kemm indirettament, fuq il-vijabbiltà ta' dawn il-mikroorganizmi.

Effetti fuq Organizmi fil-Mira

75. Fejn x'aktarx tiżviluppa reżistenza jew reżistenza indiretta għas-sustanza attiva fil-prodott bijoċidali, il-korp ta' evalwazzjoni għandu jiehu passi sabiex jimminimizza l-konsegwenzi ta' din ir-reżistenza. Din tista' tinvolvi l-modifika tal-kondizzjonijiet li skonthom tinghata awtorizzazzjoni. Madankollu, fejn l-iżvilupp ta' reżistenza jew ta' reżistenza indiretta ma tistax titnaqqas biżżejjed, il-korp ta' evalwazzjoni għandu jikkonkludi li l-prodott bijoċidali mhuwiex konformi mal-kriterju (ii) taht il-punt (b) tal-Artikolu 19(1).
76. Prodott bijoċidali maħsub sabiex jikkontrolla l-vertebrati m'għandux normalment jitqies bħala li jissodisfa l-kriterju (ii) taht il-punt (b) tal-Artikolu 19(1) sakemm:
- il-mewt ma sseħx fl-istess waqt li tintilef il-koxxjenza, jew
 - il-mewt ma sseħx minnufih, jew
 - il-funzjonijiet vitali ma jitnaqqas bil-mod il-mod minghajr sinjali ta' sofferenza ovvja.

Għall-prodotti repellenti, l-effett maħsub għandu jintlaħaq minghajr tbatija jew uġigh bla hteġa għall-vertebrati fil-mira.

Effikaċja

77. Il-livell, il-konsistenza u t-tul taż-żmien tal-protezzjoni, il-kontroll jew l-effetti l-oħra maħsuba, jehtieg li jkunu, bħala minimu, simili għal dawk li jirriżultaw minn prodotti ta' referenza adatti, meta jkun hemm tali prodotti, jew għal mezzi oħra ta' kontroll. Fejn ma jeżisti l-ebda prodott ta' referenza, il-prodott bijoċidali jehtieg jagħti livell definit ta' protezzjoni jew ta' kontroll fiż-żoni tal-użu propost. Il-konkluzjonijiet rigward il-prestazzjoni tal-prodott bijoċidali jehtieg ikunu validi għaž-żoni kollha proposti għall-użu u għaž-żoni kollha fl-Istat Membru jew, fejn ikun il-każ, fl-Unjoni, hlief meta l-prodott bijoċidali jkun maħsub għall-użu f'ċirkostanzi speċifiċi. Il-korp ta' evalwazzjoni għandu jevalwa d-data ġġenerata f'testijiet adatti dwar ir-reazzjoni għad-doża (li jehtieg li tinkludi kontroll mhux ittrattat) li jinvolvu rati ta' doża li jkunu anqas mir-rata rakkomandata, sabiex jiġi vvalutat jekk id-doża rakkomandata hijiex il-minimu mehtieg sabiex jintlaħaq l-effett mixtieq.

Sommarju

78. Fir-rigward tal-kriterji stabbiliti fil-punti (iii) u (iv) tal-Artikolu 19(1)(b), il-korp ta' evalwazzjoni għandu jgħaqqad ir-riżultati li jinkisbu għas-sustanza/i attiva/i u s-sustanzi ta' thassib sabiex jipproduċi konkluzjonijiet fil-qosor globali għall-prodott bijoċidali nnifsu. Għandu jsir ukoll sommarju tal-konkluzjonijiet fir-rigward tal-kriterji stabbiliti fil-punti (i) u (ii) tal-Artikolu 19(1)(b).

INTEGRAZZJONI GLOBALI TAL-KONKLUŻJONIJET

Il-korp ta' evalwazzjoni għandu, abbażi tal-evalwazzjoni mwettqa f'konformità mal-prinċipji stabbiliti f'dan l-Anness, jaasal għal konkluzjoni dwar jekk ikunx stabbilit jew le li l-prodott bijoċidali jikkonforma mal-kriterji stabbiliti taht il-punt (b) tal-Artikolu 18(1).

ANNEX VII

TABELLA TA' KORRELAZZJONI

Direttiva 98/8/KE	Dan ir-Regolament
—	Artikolu 1
Artikolu 1	Artikolu 2
Artikolu 2	Artikolu 3
Artikolu 10	Artikolu 4
Artikolu 10	Artikolu 5
—	Artikolu 6
Artikolu 11(1)(a)	6(1)
Artikolu 11(1)(a)(i) u (ii)	6(2)
—	6(3)
—	6(4)
—	Artikolu 7
Artikolu 11(1)(a)	7(1)
—	7(2)
—	7(3)
—	7(4)
—	7(5)
—	7(6)
—	Artikolu 8
Artikolu 11(2), l-ewwel subparagrafu	8(1)
Artikolu 11(2), it-tieni subparagrafu	8(2)
Artikolu 10(1), l-ewwel subparagrafu	8(3)
—	8(4)
—	Artikolu 9
11(4)	9(1)
—	9(2)
—	Artikolu 10
Artikolu 33	Artikolu 11
Artikolu 10(4)	Artikolu 12
—	12(1)
—	12(2)
—	12(3)
—	Artikolu 13
—	Artikolu 14

Direttiva 98/8/KE	Dan ir-Regolament
—	Artikolu 15
—	Artikolu 16
—	Artikolu 17
Artikolu 3(1)	17(1)
Artikolu 8(1)	17(2)
—	17(3)
Artikolu 3(6)	17(4)
Artikolu 3(7)	17(5)
—	17(6)
—	Artikolu 18
—	Artikolu 19
Artikolu 5(1)	19(1)
Artikolu 5(1)(b)	19(2)
—	19(3)
Artikolu 5(2)	19(4)
—	19(5)
Artikolu 2(1)(j)	19(6)
—	19(7)
—	19(8)
—	19(9)
—	Artikolu 20
Artikolu 8(2)	20(1)
Artikolu 8(12)	20(2)
—	20(3)
—	Artikolu 21
—	Artikolu 22
Artikolu 5(3)	22(1)
—	22(2)
—	Artikolu 23
—	23(1)
Artikolu 10(5)(i)	23(2)
—	23(3)
—	23(4)
—	23(5)
—	23(6)

Direttiva 98/8/KE	Dan ir-Regolament
Artikolu 33	Artikolu 24
—	Artikolu 25
—	Artikolu 26
—	Artikolu 27
—	Artikolu 28
—	Artikolu 29
—	Artikolu 30
—	Artikolu 31
Artikolu 4	Artikolu 32
—	Artikolu 33
—	Artikolu 34
—	Artikolu 35
Artikolu 4(4)	Artikolu 36
—	Artikolu 37
—	Artikolu 38
—	Artikolu 39
—	Artikolu 40
—	Artikolu 41
—	Artikolu 42
—	Artikolu 43
—	Artikolu 44
—	Artikolu 45
—	Artikolu 46
—	Artikolu 47
Artikolu 7	Artikolu 48
Artikolu 7	Artikolu 49
Artikolu 7	Artikolu 50
—	Artikolu 51
—	Artikolu 52
—	Artikolu 53
—	Artikolu 54
Artikolu 15	Artikolu 55
Artikolu 17	Artikolu 56
—	Artikolu 57
—	Artikolu 58
Artikolu 12	Artikolu 59

Direttiva 98/8/KE	Dan ir-Regolament
—	Artikolu 60
—	60(1)
Artikolu 12(1)(c)(ii) u (1)(b) u (1)(d)(ii)	60(2)
Artikolu 12(2)(c)(i) u (ii)	60(3)
—	Artikolu 61
—	Artikolu 62
—	Artikolu 63
Artikolu 13(2)	63(1)
—	63(2)
—	63(3)
Artikolu 13(1)	Artikolu 64
—	Artikolu 65
Artikolu 24	65(1)
—	65(2)
Artikolu 24	65(3)
—	65(4)
—	Artikolu 66
—	66(1)
—	66(2)
—	66(3)
Artikolu 19(1)	66(4)
—	Artikolu 67
—	Artikolu 68
—	Artikolu 69
Artikolu 20(1) u 20(2)	Artikolu 69(1)
Artikolu 20(3)	Artikolu 69(2)
Artikolu 20(6)	Artikolu 69(3)
Artikolu 21, it-tieni subparagrafu	Artikolu 70
—	Artikolu 71
—	Artikolu 72
Artikolu 22(1), l-ewwel u t-tieni subparagrafi	72(1)
Artikolu 22(1), it-tielet subparagrafu	72(2)
Artikolu 22(2)	72(3)
—	Artikolu 73

Direttiva 98/8/KE	Dan ir-Regolament
—	Artikolu 74
—	Artikolu 75
—	Artikolu 76
—	Artikolu 77
—	Artikolu 78
—	Artikolu 79
—	Artikolu 80
—	80(1)
Artikolu 25	80(2)
—	80(3)
Artikolu 26	Artikolu 81
Artikolu 28	Artikolu 82
—	Artikolu 83
—	Artikolu 84
Artikolu 29	Artikolu 85
—	Artikolu 86
—	Artikolu 87
Artikolu 32	Artikolu 88
—	Artikolu 89
—	Artikolu 90
—	Artikolu 91
—	Artikolu 92
—	Artikolu 93
—	Artikolu 94
—	Artikolu 95
—	Artikolu 96
—	Artikolu 97
Anness IA	Anness I
Anness II A, III A u IV A	Anness II
Anness II B, III B u IV B	Anness III
—	Anness IV
Anness V	Anness V
Anness VI	Anness VI

PREZZ TAL-ABBONAMENT 2012 (mingħajr VAT, inklużi l-ispejjeż tal-posta b'kunsinna normali)

Il-Ġurnal Uffiċjali tal-UE, serje L + C, edizzjoni stampata biss	22 lingwa uffiċjali tal-UE	EUR 1 200 fis-sena
Il-Ġurnal Uffiċjali tal-UE, serje L + C, stampati + DVD annwali	22 lingwa uffiċjali tal-UE	EUR 1 310 fis-sena
Il-Ġurnal Uffiċjali tal-UE, serje L, edizzjoni stampata biss	22 lingwa uffiċjali tal-UE	EUR 840 fis-sena
Il-Ġurnal Uffiċjali tal-UE, serje L + C, DVD fix-xahar (kumulattiva)	22 lingwa uffiċjali tal-UE	EUR 100 fis-sena
Suppliment tal-Ġurnal Uffiċjali (serje S), Swieq Pubbliċi u Appalti, DVD, edizzjoni fil-ġimgħa	multilingwi: 23 lingwa uffiċjali tal-UE	EUR 200 fis-sena
Il-Ġurnal Uffiċjali tal-UE, serje C — Kompetizzjonijiet	Skont il-lingwa/i tal-Kompetizzjoni	EUR 50 fis-sena

L-abbonament f'*Il-Ġurnal Uffiċjali tal-Unjoni Ewropea*, li joħroġ fil-lingwi uffiċjali tal-Unjoni Ewropea, hu disponibbli fi 22 verżjoni lingwistika. Inklużi fih hemm is-serje L (Legiżlazzjoni) u C (Informazzjoni u Avviżi).

Kull verżjoni lingwistika jeħtiġilha abbonament separat.

B'konformità mar-Regolament tal-Kunsill (KE) Nru 920/2005, ippubblikat fil-Ġurnal Uffiċjali L 156 tat-18 ta' Ġunju 2005, li jstipula li l-istituzzjonijiet tal-Unjoni Ewropea mhumiex temporanjament obbligati li jiktbu l-atti kollha bl-Irlandiż u li jippubblikawhom b'din il-lingwa, il-Ġurnali Uffiċjali ppubblikati bl-Irlandiż jinbiegħu apparti.

L-abbonament tas-Suppliment tal-Ġurnal Uffiċjali (serje S — Swieq Pubbliċi u Appalti) jiġbor fih it-total tat-23 verżjoni lingwistika uffiċjali f'DVD waħdieni multilingwi.

Fuq rikjesta, l-abbonament f'*Il-Ġurnal Uffiċjali tal-Unjoni Ewropea* jaġħti d-dritt li l-abbonat jirċievi diversi annessi tal-Ġurnal Uffiċjali. L-abbonati jiġu mgħarrfa dwar il-ħruġ tal-annessi permezz ta' "Avviż lill-qarrej" inserit f'*Il-Ġurnal Uffiċjali tal-Unjoni Ewropea*.

Bejgħ u Abbonamenti

Abbonamenti fil-perjodiċi diversi bi hlas, bħalma huwa l-abbonament f'*Il-Ġurnal Uffiċjali tal-Unjoni Ewropea*, huma disponibbli mill-uffiċini tal-bejgħ tagħna. Il-lista tal-uffiċini tal-bejgħ hi disponibbli fuq l-internet fl-indirizz li ġej:

http://publications.europa.eu/others/agents/index_mt.htm

EUR-Lex (<http://eur-lex.europa.eu>) joffri aċċess dirett u bla hlas għal-liġijiet tal-Unjoni Ewropea. Dan is-sit jippermetti li jkun ikkonsultat *Il-Ġurnal Uffiċjali tal-Unjoni Ewropea* u jinkludi wkoll it-Trattati, il-legiżlazzjoni, il-ġurisprudenza u l-atti preparatorji tal-legiżlazzjoni.

Biex tkun taf aktar dwar l-Unjoni Ewropea, ikkonsulta: <http://europa.eu>

