

Il-Ġurnal Uffiċjali tal-Unjoni Ewropea



Edizzjoni bil-Malti

Legiżlazzjoni

Volum 56

3 ta' April 2013

Werrej

II Atti mhux leġiżlattivi

REGOLAMENTI

- | | |
|---|----|
| ★ Regolament tal-Kummissjoni (UE) Nru 283/2013 tal-1 ta' Marzu 2013 li jistipula r-rekwiżiti tad-dejta għas-sustanzi attivi, skont ir-Regolament (KE) Nru 1107/2009 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill dwar it-tqegħid fis-suq ta' prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti (¹) | 1 |
| ★ Regolament tal-Kummissjoni (UE) Nru 284/2013 tal-1 ta' Marzu 2013 li jistipula r-rekwiżiti tad-dejta ghall-prodotti għall-harsien tal-pjanti, skont ir-Regolament (KE) Nru 1107/2009 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill li jikkonċerna t-tqegħid fis-suq ta' prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti (¹) | 85 |

Prezz: EUR 8

(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-ohra kollha huma stampati b'tipa skura u mmarkati b'asterisk quddiemhom.

II

(Atti mhux leġiżlattivi)

REGOLAMENTI

REGOLAMENT TAL-KUMMISSJONI (UE) Nru 283/2013

tal-1 ta' Marzu 2013

li jistipula r-rekwiżiti tad-dejta għas-sustanzi attivi, skont ir-Regolament (KE) Nru 1107/2009 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill dwar it-tqegħid fis-suq ta' prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti

(Test b'relevanza għaż-ŻEE)

IL-KUMMISSJONI EWROPEA,

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

Wara li kkunsidrat ir-Regolament (KE) Nru 1107/2009 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tal-21 ta' Ottubru 2009 dwar it-tqegħid fis-suq ta' prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti u li jħassar id-Direttivi tal-Kunsill 79/117/KEE u 91/414/KEE⁽¹⁾, u b'mod partikolari l-Artikolu 78(1)(b) tiegħu,

Billi:

- (1) Ir-Regolament tal-Kummissjoni (UE) Nru 544/2011 tal-10 ta' Ġunju 2011 li jimplimenta r-Regolament (KE) Nru 1107/2009 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill rigward ir-rekwiżiti tad-dejta għas-sustanzi attivi⁽²⁾ ġie adottat skont l-Artikolu 8(4) tar-Regolament (KE) Nru 1107/2009 Dan fiha ir-rekwiżiti għad-dossiers li jridu jitressqu għall-approvazzjoni tas-sustanzi attivi, kif stipulat fl-Anness II mad-Direttiva tal-Kunsill 91/414/KEE tal-15 ta' Lulju 1991 li tikkonċerna t-tqegħid fis-suq ta' prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti⁽³⁾.
- (2) Huwa meħtieg li jinbidlu r-rekwiżiti tad-dejta dwar sustanzi kimiċi sabiex jiġi kkunsidrat l-gharfien xjentifiku u tekniku attwali.
- (3) Aktar tagħrif dettaljat għall-implementazzjoni tar-rekwiżiti tad-dejta huwa stabbilit f'dokumenti ta' gwida rilevantanti.
- (4) Ir-Regolament (UE) Nru 544/2011 għandu għalhekk jithassar.

(5) Għandu jithalla jghaddi perjodu raġonevoli qabel ma r-rekwiżiti tad-dejta mibdula jsiru applikabbi, biex jippermettu lill-applikanti jhejju ruħhom biex jissodisfaw dawk ir-rekwiżiti.

(6) Biex l-Istati Membri u l-partijiet interessati jkunu jistgħu jhejju ruħhom biex jissodisfaw ir-rekwiżiti l-għoddha, huwa xieraq li jiġi stabiliti miżuri transitorji li jikkonċernaw id-dejta mressqa għal applikazzjoni jiet għall-approvazzjoni, għat-tiġid ta' approvazzjoni jew emenda għall-kondizzjoni jiet tal-approvazzjoni ta' sustanzi attivi u d-dejta mressqa għal applikazzjoni jiet għall-awtorizzazzjoni, għat-tiġid tal-awtorizzazzjoni u l-emenda mal-awtorizzazzjoni tal-prodotti ghall-harsien tal-pjanti.

(7) Dawn il-miżuri transitorji huma bla īxsara għall-Artikolu 80 tar-Regolament (KE) Nru 1107/2009.

(8) Il-miżuri sabbiliti f'dan ir-Regolament huma skont l-opinjoni tal-Kumitat Permanenti dwar il-Katina Alimentari u s-Saħħha tal-Annimali u la l-Parlament Ewropew u lanqas il-Kunsill ma opponewhom,

ADOTTAT DAN IR-REGOLAMENT:

Artikolu 1

Rekwiżiti tad-dejta għas-sustanzi attivi

Ir-rekwiżiti tad-dejta għas-sustanzi attivi stabiliti fl-Artikolu 8(1)(b) tar-Regolament (KE) Nru 1107/2009 għandhom ikunu kif stipulat fl-Anness ma' dan ir-Regolament.

Artikolu 2

Revoka

Ir-Regolament (UE) Nru 544/2011 qed jithassar.

Ir-referenzi għar-Regolament imħassar għandhom jiġi interpretati bhala referenzi għal dan ir-Regolament

⁽¹⁾ GU L 309, 24.11.2009, p. 1.

⁽²⁾ OJ L 155, 11.6.2011, p. 1.

⁽³⁾ GU L 230, 19.8.1991, p. 1.

*Artikolu 3***Miżuri tranzitorji rigward il-proċeduri li jikkonċernaw is-sustanzi attivi**

Rigward is-sustanzi attivi, ir-Regolament (UE) Nru 544/2011 għandu jkompli japplika fir-rigward ta' dan li ġej:

- (a) il-proċeduri li jikkonċernaw l-approvazzjoni ta' sustanza attiva jew emenda ghall-approvazzjoni ta' sustanza bħal din skont l-Artikolu 13 tar-Regolament (KE) Nru 1107/2009 li għaliha l-fajls ipprovduti fl-Artikolu 8(1) u (2) tiegħi, ikunu tressqu sal-31 ta' Dicembru 2013;
- (b) il-proċeduri rigward it-tiġidid ta' approvazzjoni ta' sustanza attiva skont l-Artikolu 20 tar-Regolament (KE) Nru 1107/2009 li għaliha l-fajls supplementari msemmija fl-Artikolu 9 tar-Regolament tal-Kummissjoni (UE) Nru 1141/2010 (⁽¹⁾) jkunu tressqu sal-31 ta' Dicembru 2013.

*Artikolu 4***Miżuri tranzitorji rigward il-proċeduri li jikkonċernaw il-prodotti ghall-harsien tal-pjanti**

1. Ir-Regolament (UE) Nru 544/2011 għandu jkompli japplika fir-rigward tal-proċeduri dwar l-awtorizzazzjoni ta' prodott ghall-harsien tal-pjanti, kif imsemmi fl-Artikolu 28 tar-Regola-

ment (KE) Nru 1107/2009, sakemm l-applikazzjoni rispettiva tkun tressqet sal-31 ta' Dicembru 2015 u sakemm il-prodott ghall-harsien tal-pjanti jkun fi mill-inqas sustanza attiva wahda li għaliha l-fajls jew il-fajls supplimentari jkunu tressqu b'konformità mal-Artikolu 3.

2. B'deroga mill-paragrafu 1, mill-1 ta' Jannar 2014 l-applikanti jistgħu jagħżlu li japplikaw ir-rekwiżiti tad-dejta, kif stipulat fl-Anness ma' dan ir-Regolament. Din l-għażla għandha ssir bil-miktub meta titressaq l-applikazzjoni u għandha tkun irrevokabbli.

*Artikolu 5***Dħul fis-seħħħ u data tal-applikazzjoni**

1. Dan ir-Regolament għandu jidhol fis-seħħħ fl-20 jum wara l-publikazzjoni tiegħi f'il-Ġurnal Uffiċjali tal-Unjoni Ewropea.

2. Għal proċeduri dwar it-tiġidid tal-approvazzjoni ta' sustanzi attivi li l-approvazzjoni tagħhom tiskadi fl-1 ta' Jannar 2016 jew aktar tard, dan ir-Regolament għandu japplika hekk kif jidhol fis-seħħħ.

Rigward il-proċeduri l-ohrajn kollha, għandu japplika mill-1 ta' Jannar 2014.

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

Magħmul fi Brussell, l-1 ta' Marzu 2013.

Għall-Kummissjoni

Il-President

José Manuel BARROSO

(⁽¹⁾) GU L 322, 8.12.2010, p. 10.

ANNESS

INTRODUZZJONI

Informazzjoni li trid tigi pprezentata, il-ġenerazzjoni u l-prezentazzjoni tagħha

1. L-informazzjoni pprezentata għandha tissodisfa r-rekwiżiti li ġejjin.
- 1.1. L-informazzjoni għandha tkun bizzejjed biex jiġu evalwati r-riskji prevedibbli, kemm dawk immedjati kif ukoll dawk posposti, li s-sustanza attiva tista' tinvolvi ghall-bniedem, inkluži gruppi vulnerabbi, l-annimali u l-ambjent bhala minimu jkun fiha l-informazzjoni u r-riżultati tal-istudji msemmija f'dan l-Anness.
- 1.2. Għandha tkun inkluža kull informazzjoni dwar effetti potenzjalment dannużi tas-sustanza attiva, il-metaboliti u l-impuritajiet tagħha fuq saħħet il-bniedem u l-annimali jew fuq l-ilma ta' taħbi l-art.
- 1.3. Għandha tkun inkluža kull informazzjoni dwar effetti potenzjalment inaċċettabbli tas-sustanza attiva, il-metaboliti u l-impuritajiet tagħha fuq l-ambjent, il-pjanti u l-prodotti tal-pjanti.
- 1.4. L-informazzjoni għandha tinkludi d-dejta relevanti kollha mill-qari xjentifiku miftuh revedut bejn il-pari dwar is-sustanza attiva, il-metaboliti u l-prodotti tad-dizintegrazzjoni jew tar-reazzjoni u l-prodotti ghall-prottezzjoni tal-pjanti li fihom is-sustanza attiva u li tikkonċerna l-effetti sekondarji fuq is-sahħha, l-ambjent u speci mhux fil-mira. Għandu jiġi pprovdut sommarju ta' din id-dejta.
- 1.5. L-informazzjoni għandha tinkludi rapport shiħ u bla preġudizzji dwar l-istudji mwettqa kif ukoll deskrizzjoni shiħa tagħhom. Din l-informazzjoni ma għandhiex tkun meħtieġa, meta tkun issodisfata wahda mill-kondizzjonijiet li ġejjin:
 - (a) ma tkunx meħtieġa minħabba l-għamlu tal-prodott jew l-uži proposti tiegħu, jew ma tkunx xjentifikament meħtieġa;
 - (b) ma jkunx teknikament possibbli li din tigi pprovduta.

Fkaż bħal dan, għandha tiġi pprovduta ġustifikazzjoni.

- 1.6. L-użu simultanju tas-sustanza attiva bħala bijocida jew fil-mediċina veterinarja għandu jiġi irrapportat.

Jekk l-applikant għas-sustanza attiva fil-prodott ghall-prottezzjoni tal-pjanti jkun identiku għal dak responsabbi għan-notifika tas-sustanza attiva bhala bijoċida jew bhala mediċina veterinarja, għandu jiġi ppreżentat sommarju tad-dejta relevanti kollha sottomessa ghall-approvażżjoni tal-bijoċida jew il-mediċina veterinarja. Dan is-sommarju għandu jinkludi valuri tossikoloġiċi ta' referenza u proposti ta' MRL, filwaqt li jieħu fkunsiderazzjoni kwalunkwe espożizzjoni kumulattiva possibbli minħabba uži differenti tal-istess sustanza fuq il-baži ta' metodi xjentifċi aċċettati mill-awtoritajiet kompetenti Ewropej, flimkien ma' sommarju tar-residwi u dejta tossikoloġika u informazzjoni dwar l-użu tal-prodott.

Jekk l-applikant għas-sustanza attiva fil-prodott ghall-prottezzjoni tal-pjanti ma jkun identiku għal dak responsabbi għan-notifika tas-sustanza attiva bhala bijoċida jew fil-mediċina veterinarja, għandu jiġi ppreżentat sommarju tad-dejta kollha disponibbli.

- 1.7. Meta tkun relevanti, l-informazzjoni għandha tigi ġġenerata bl-użu ta' metodi ta' ttestjar, li huma inkluži fil-lista msemmija fil-punt 6. Fin-nuqqas ta' linji gwida xierqa dwar l-ittestjar ivvalidati fil-livell internazzjonali u nazzjonali, għandhom jintużaw il-linji gwida tat-test aċċettati mill-awtoritā kompetenti Ewropea. Kwalunkwe devjazzjoni għandha tigi spiegata u ġġustifikata.
- 1.8. L-informazzjoni għandha tinkludi deskrizzjoni shiħa tal-metodi ta' ttestjar užati.
- 1.9. L-informazzjoni għandha tinkludi lista ta' punti ahharin għas-sustanza attiva.
- 1.10. Fejn ikun relevanti, l-informazzjoni għandha tigi ġġenerata skont id-Direttiva 2010/63/UE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill (¹).
- 1.11. L-informazzjoni dwar is-sustanza attiva, meħuda flimkien mal-informazzjoni dwar prodott wieħed jew iktar ta' protezzjoni tal-pjanti li fihom is-sustanza attiva u flimkien mal-informazzjoni, jekk tkun xierqa, dwar antidoti agronomiċi u sinergisti u komponenti ohra tal-prodott ghall-prottezzjoni tal-pjanti, għandha tkun bizzejjed sabiex:
 - (a) tippermetti li ssir valutazzjoni tar-riskji ghall-bniedem, assoċċjati mal-immaniġġar u l-użu ta' prodotti ghall-prottezzjoni tal-pjanti li fihom is-sustanza attiva;
 - (b) tippermetti li ssir valutazzjoni tar-riskji għal saħħet il-bniedem u l-annimali, li jirriżultaw minn residwi tas-sustanza attiva u l-metaboliti, l-impuritajiet, il-prodotti tad-dizintegrazzjoni u tar-reazzjoni tagħha li jifdal fl-ilma, l-arja, l-ikel u l-ghalf;

(¹) ĠU L 276, 20.10.2010, p. 33.

- (c) tbassar id-distribuzzjoni, l-eżiut u l-imġiba fl-ambjent tas-sustanza attiva u l-metaboliti, il-prodotti tad-diżin-tegrazzjoni u tar-reazzjoni, fejn dawn ikunu ta' importanza tossikoloġika jew ambjentali, kif ukoll il-perjodi ta' żmien involuti;
- (d) tippermetti li ssir valutazzjoni tal-impatt fuq specijiet mhux fil-mira (flora u fawna), inkluż l-impatt fuq l-imġiba tagħhom, li jkunu probabbli li jiġu esposti għas-sustanza attiva, il-metaboliti, il-prodotti tad-diżin-tegrazzjoni u tar-reazzjoni tagħha, meta dawn ikunu ta' importanza tossikoloġika jew ambjentali. L-impatt jista' jirriżulta minn espożizzjoni ta' darba, fit-tul jew ripetuta u jista' jkun dirett jew indirett, riversibbli jew irreviessibbli;
- (e) tevalwa l-impatt fuq il-bijodiversità u l-ekosistema;
- (f) tidentifika specijiet u popolazzjonijiet mhux fil-mira li għalihom ifeġġu perikli minħabba espożizzjoni poten-zjali;
- (g) tippermetti li ssir stima tar-riskji għal perjodu qasir jew fit-tul għal specijiet, popolazzjonijiet, komunitajiet u proċessi mhux fil-mira;
- (h) tikklassifika s-sustanza attiva fir-rigward tal-periklu skont ir-Regolament (KE) Nru 1272/2008 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill⁽¹⁾;
- (i) tispecifika il-pittogrammi, il-kliem ta' senjalazzjoni, u d-dikjarazzjonijiet ta' periklu u ta' prekawzjoni relevanti għall-protezzjoni tal-bniedem, specijiet mhux fil-mira u l-ambjent, li għandhom jintużaw għal skopijiet ta' tikkettar;
- (j) tistabbilixxi, fejn ikun relevanti, livell ta' teħid aċċettabbli ta' kuljum (ADI — acceptable daily intake) għall-bniedem;
- (k) jiġu stabiliti livelli aċċettabbli ta' espożizzjoni tal-operatur (AOEL — acceptable operator exposure levels);
- (l) tiġi stabilita, fejn tkun relevanti, doża ta' referenza akuta, (ARfD — acute reference dose) għall-bniedem;
- (m) jiġi identifikati miżuri tal-ewwel ġħajnejna relevanti kif ukoll il-miżuri djanjostiċi u terapewtiċi xierqa li għandhom jiġi segwiti fkaż ta' avvelenament fil-bniedem;
- (n) tiġi stabilita l-kompożizzjoni isometrika u l-konverżjoni metabolika possibbli tal-isomeri, fejn ikunu relevanti;
- (o) jiġu stabiliti definizzjonijiet tar-residwi li jkunu adatti għall-valutazzjoni tar-riskji;
- (p) jiġu stabiliti definizzjonijiet tar-residwi li jkunu adatti għall-finijiet ta' monitoraġġ u infurzar;
- (q) tippermetti li ssir valutazzjoni tar-riskju tal-espożizzjoni tal-konsumaturi, inkluża, fejn tkun relevanti, valutazzjoni kumulattiva tar-riskju derivata mill-espożizzjoni għal iktar minn sustanza attiva waħda;
- (r) tippermetti li tinħareġ stima tal-espożizzjoni għall-operaturi, il-haddiema, ir-residenti u persuni fil-vičin li tinkludi, fejn tkun relevanti, l-espożizzjoni kumulattiva għal iktar minn sustanza attiva waħda;
- (s) jiġu stabiliti livelli massimi ta' residwu u fatturi ta' konċentrazzjoni/dilwizzjoni skont ir-Regolament (KE) Nru 396/2005⁽²⁾;
- (t) tkun tista' ssir valutazzjoni fir-rigward tan-natura u l-kobor tar-riskji għall-bniedem, l-annimali (speci li normalment jiġi magħluu u jinżammu mill-bniedem jew annimali li jipproduċu l-ikel) u tar-riskji għal specijiet vertebrati oħra mhux fil-mira;
- (u) jiġi identifikati l-miżuri meħtieġa biex jiġi minimizzat it-triġġis tal-ambjent u l-impatt fuq specijiet mhux fil-mira;
- (v) jiġi deċiż jekk is-sustanza attiva għandhiex titqies bhala pollutant organiku persistenti (POP - persistent organic pollutant), sustanza persistenti, bijoakkumulanti u tossika (PBT — persistent, bio accumulative and toxic) jew sustanza persistenti hafna u bijoakkumulanti hafna (vPvB — very persistent and very bio accumulative) skont il-kriterji stabiliti fl-Anness II għar-Regolament (KE) Nru 1107/2009;
- (w) jiġi deċiż jekk is-sustanza attiva għandhiex titqies bhala kandidat għal sostituzzjoni skont il-kriterji stabiliti fl-Anness II għar-Regolament (KE) Nru 1107/2009;
- (x) jiġi deċiż jekk is-sustanza attiva għandhiex titqies bhala sustanza attiva b'riskju baxx skont il-kriterji stabiliti fl-Anness II għar-Regolament (KE) Nru 1107/2009;
- (y) jiġi deċiż jekk is-sustanza attiva għandhiex tiġi approvata;
- (z) jiġi specifikati l-kondizzjonijiet jew ir-restrizzjonijiet li għandhom ikunu assoċjati ma' kwalunkwe approvazzjoni.

1.12. Fejn dan ikun relevanti, għandhom jitfasslu testijiet u d-dejta tiġi analizzata bl-użu ta' metodi statistiċi xierqa.

1.13. Il-kalkoli tal-espożizzjoni għandhom jirreferu għall-metodi xjentifiċċi aċċettati mill-Awtorită̄ Ewropea dwar is-Sigurtà fl-ikel, (l-Awtorită̄), meta jkunu disponibbli. Meta jintużaw metodi oħrajn, dawn għandhom jiġi ġġustifikati.

⁽¹⁾ GU L 353, 31.12.2008, p. 1.

⁽²⁾ GU L 70, 16.3.2005, p.1.

- 1.14. Għal kull sezzjoni tar-rekwiżiti tad-dejta, għandu jiġi ppreżentat sommarju tad-dejta, l-informazzjoni u l-valutazzjonijiet kollha li jkunu saru. Dan għandu jinkludi valutazzjoni dettaljata u kritika skont id-dispożizzjonijiet tal-Artikolu 4 tar-Regolament (KE) Nru 1107/2009.
2. Ir-rekwiżiti stabbiliti f'dan ir-Regolament għandhom jirrapreżentaw id-dejta minima li trid tigħi pprezentata. Fċirkustanzi specifiċi, jistgħu jkunu meħtiega rekwiżiti addizzjonal fuq livell nazzjonali, jiġifieri xenarji specifiċi, mudelli ta' użu differenti minn dawk ikkuns id-direttiva għall-approvażzjoni. Għandha tingħata attenzjoni bir-reqqha ghall-kondizzjonijiet ambientali, klimatiċi u agronomiċi meta t-testijiet jiġi stabbiliti u approvati mill-awtoritajiet kompetenti.

3. Praktika tal-laboratorju tajba (GLP — good laboratory practice)

- 3.1. It-testijiet u l-analizijiet għandhom jitwettqu skont il-prinċipji stabbiliti fid-Direttiva 2004/10/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill (¹) fejn l-ittestjar isir sabiex tinkiseb dejta dwar il-karatteristiċi jew is-sikurezza fir-rigward ta' saħħet il-bniedem jew l-annimali jew l-ambjent.

- 3.2. B'deroga mill-punt 3.1:

- 3.2.1. Għal sustanzi attivi li fihom mikro-organiżmi jew vajrusis, it-testijiet u l-analizijiet magħmulu sabiex tinkiseb dejta dwar il-karatteristiċi u s-sikurezza fir-rigward ta' aspetti ohra ghajnej il-bniedem, jistgħu jitwettqu minn faċilitajiet jew organizzazzjonijiet tal-ittestjar ufficijali jew rikonoxxuti b'mod ufficijali li bhala minimu jissodisfaw ir-rekwiżiti tal-punti 3.2 u 3.3 tal-introduzzjoni tal-Anness għar-Regolament tal-Kummissjoni (UE) Nru 284/2013 (²).

- 3.2.2. Għat-testijiet u l-analizijiet li jkunu saru biex tinkiseb dejta għal għelegg minuri meħtiega skont il-punti 6.3 u 6.5.2 tal-Parti A:

- jista' jkun li l-faži ta' fuq il-post twettqet minn faċilitajiet jew organizzazzjonijiet tal-ittestjar ufficijali jew rikonoxxuti b'mod ufficijali li bhala minimu jissodisfaw ir-rekwiżiti kif stabbiliti fil-punti 3.2 u 3.3 tal-introduzzjoni tal-Anness għar-Regolament (UE) Nru 284/2013;
- il-faži analitika, jekk ma tkun saret skont ir-rekwiżiti tal-GLP, għandha ssir minn laboratorji akkreditati ghall-metodu relevanti skont l-i-standard Ewropew EN ISO/IEC 17025 “Rekwiżiti ġenerali għall-kompetenza tal-laboratorji tal-ittestjar u l-kalibrazzjoni”.

- 3.2.3. L-istudji mwettqa qabel l-applikazzjoni ta' dan ir-Regolament, għad li mhumiex konformi kompletament mar-rekwiżiti tal-GLP jew mal-metodi ta' t-testjar attwali, jistgħu jiġi integrati fil-valutazzjoni, meta jkunu acċettati mill-awtoritajiet kompetenti bhala xjentifikament validi, u b'hekk jitneħha l-bżonn ta' ripetizzjoni tat-testijiet fuq l-annimali, speċjalment għal studji dwar il-karċinoġenicità u r-reprotossicità. Din id-deroga tapplika ghall-istudji fuq l-ispeċi vertebrati kollha.

4. Materjal tat-test

- 4.1. Għandha tiġi pprovduta deskrizzjoni dettaljata (specifikazzjoni) tal-materjal użat. Meta t-testijiet isiru bl-użu tas-sustanza attiva, il-materjal użat għandu jikkonforma mal-ispeċifikazzjoni li tkun sejra tintuża fil-manifattura tal-prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti għall-approvażzjoni, minbarra meta jintuża materjal radju-ttikkett jew is-sustanza attiva ppurifikata.
- 4.2. Meta l-istudji jitwettqu bl-użu ta' sustanza attiva mahluqa fil-laboratorju jew f'sistema pilota tal-produzzjoni, l-istudji għandhom jiġi ripetuti bl-użu tas-sustanza attiva kif immanifaturata, sakemm l-applikant ma jurix li l-materjal tat-test użat ikun essenzjalment l-istess, ghall-finijiet ta' testijiet u valutazzjonijiet tossikologiči, ekotossikologiči, ambientali u tar-residwi. Fkażżejjiet ta' incertezza, għandha jiġi ppreżentati studji komparativi sabiex iservu ta' bażi għal deċiżjoni dwar il-htiega possibbi ta' ripetizzjoni tal-istudji.
- 4.3. Meta l-istudji jitwettqu bl-użu ta' sustanza attiva b'purità differenti jew li jkun fiha impuritajiet differenti jew livelli differenti ta' impuritajiet mill-ispeċifikazzjoni teknika jew meta s-sustanza attiva tkun taħalliha ta' komponenti, l-importanza tad-differenzi għandha tiġi indirizzata minn każ-xjentiku jew ta' dejta. Fkażżejjiet ta' incertezza, għandha jiġi ppreżentati studji li jużaw is-sustanza attiva kif immanifaturata għall-produzzjoni kummerċjali biex iservu ta' bażi għal deċiżjoni.
- 4.4. Fil-każ ta' studji li fihom id-dożagg jestendi fuq perjodu (pereżempju studji dwar dożi ripetuti), id-dożagg għandu jsir bl-użu ta' lott wieħed tas-sustanza attiva, jekk l-istabilità tippermetti. Kull meta studju jimplika l-użu ta' dożi differenti, għandha tiġi rrapportata r-relazzjoni bejn id-doża u l-effett avvers.

(¹) GU L 50, 20.2.2004, p. 44.

(²) Ara paġna 85 ta' dan il-Ġurnal Uffiċjali.

- 4.5. Meta t-testijiet ikunu jridu jsiru bl-užu tas-sustanza attiva ppurifikata ($\geq 980 \text{ g/kg}$) tal-ispecifikkazzjoni speċifikata, il-puritā ta' dak il-materjal tat-test għandha l-iżjed għolja li tista' tinkiseb bl-užu tal-aqwa teknoloġija disponibbli u din ġandha tiġi rrapportata. Għandha tiġi pprovduta ġustifikazzjoni fkażiġiet fejn il-grad ta' puritā miksuba jkun inqas minn 980 g/kg. Din il-ġustifikazzjoni għandha turi li ntużaw il-possibbiltajiet teknici kollha fattibbli u raġonevoli ghall-produzzjoni tas-sustanza attiva purifikata.
- 4.6. Meta jintuża materjal tat-test radju-ttikkett għandhom jitqiegħdu fpostijiet (wieħed jew aktar skont il-bżonn) partikolari biex jiffacilitaw l-iċċarar tal-mogħdijiet metabolici u ta' trasformazzjoni u biex jiffacilitaw l-investigazzjoni tad-distribuzzjoni tas-sustanza attiva u tal-metaboliti, il-prodotti tar-reazzjoni u tad-dizintegrazzjoni tagħha.

5. Testijiet fuq annimali vertebrati

- 5.1. It-testijiet fuq annimali vertebrati għandhom isiru biss meta ma jkunx hemm disponibbli metodi validati oħra. Metodi alternativi li għandhom jiġu kkunsidrati għandhom jinkludu metodi *in vitro* u metodi *in silico*. Għandhom jiġu mheġġa wkoll metodi ta' tnaqqis u rfinar għal testijiet *in vivo* sabiex in-numru ta' annimali użati fit-testijiet jinżamm ghall-inqas possibbli.
- 5.2. Il-principji ta' sostituzzjoni, tnaqqis u rfinar tal-užu ta' annimali għandhom jiġu kkunsidrati fit-tfassil tal-metodi tal-ittestjar, b'mod partikolari meta jkunu disponibbli metodi xierqa validati li jieħdu post, inaqqsu jew jirfinaw it-testijiet fuq l-annimali.
- 5.3. Ghall-finijiet ta' dan ir-Regolament, m'għandhomx jitwettqu testijiet li jinvolvu l-ghoti intenzjonali tas-sustanza attiva jew tal-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti lil bnedmin u primati mhux umani.
- 5.4. Għal raġunijiet etiċi, it-tifsil tal-studji għandhom jiġu kkunsidrati bir-reqq, billi tiġi kkunsidrata l-possibbiltà ta' tnaqqis, irfinar u sostituzzjoni ta' testijiet fuq l-annimali. Pereżempju, billi jiġi inkluż grupp wieħed jew iktar addizzjonali ta' dożi jew punti ta' żmien għat-tieb ta' kampjuni tad-demm fi studju wieħed, jista' jkun possibbli li jiġi evitat il-bżonn ta' studju iehor.
6. Ghall-finijiet ta' informazzjoni u ta' armonizzazzjoni, il-lista tal-metodi ta' ttestjar u d-dokumenti ta' gwida relevanti għall-implementazzjoni ta' dan ir-Regolament għandha tiġi ppubblikata f'Il-Ġurnal Uffiċjali tal-Unjoni Ewropea. Din il-lista għandha tiġi aġġornata b'mod regolari.

PARTI A

SUSTANZI KIMIČI ATTIVI

WERREJ

TAQSIMA 1. *Identità tas-sustanza attiva*

- 1.1. L-applikant
- 1.2. Il-fabrikant
- 1.3. L-isem komuni propost jew aċċettat mill-ISO u sinonimi
- 1.4. L-isem kimiku (nomenklatura tal-IUPAC u tas-CA)
- 1.5. In-numri tal-kodiċi tal-iżvilupp tal-produttur
- 1.6. In-numri tas-CAS, tal-KE u tas-CIPAC
- 1.7. Il-formula molekulari u strutturali, massa molari
- 1.8. Il-metodu tal-fabrikazzjoni (mogħdija tas-sintesi) tas-sustanza attiva
- 1.9. L-ispecifikkazzjoni tal-puritā tas-sustanza attiva fi g/kg
- 1.10. L-identità u l-kontenut tal-addittiv (bħal stabbilizzaturi) u l-impuritajiet
 - 1.10.1. Addittivi
 - 1.10.2. Impuritajiet importanti
 - 1.10.3. Impuritajiet relevanti
- 1.11. Il-profil analitiku tal-lottijiet

TAQSIMA 2. *Karatteristiċi fizici u kimiċi tas-sustanza attiva*

- 2.1. Il-punt ta' tidwib u ta' toghlija
- 2.2. Il-pressjoni tal-fwar, volatilità

- 2.3. Id-dehra (stat fiżiku, kulur)
- 2.4. L-ispettri (UV/VIS, IR, NMR, MS), estinzjoni molari fil-frekwenzi relevanti, purità ottika
- 2.5. Is-solubilità fl-ilma
- 2.6. Is-solubilità f-solventi organici
- 2.7. Il-koefficjent tas-sehem ta' n-octanol/ilma
- 2.8. Id-dissocjazzjoni fl-ilma
- 2.9. Il-fjammabbilità u l-awtotishin
- 2.10. Il-punt ta' fjammabbiltà
- 2.11. Karatteristiċi splussivi
- 2.12. It-tensjoni tal-wiċċ
- 2.13. Il-karatteristiċi ossidanti
- 2.14. Studji oħrajn

TAQSIMA 3. *Iktar informazzjoni dwar is-sustanza attiva*

- 3.1. L-użu tas-sustanza attiva
- 3.2. Il-funzjoni
- 3.3. L-effetti fuq organiżmi dannuži
- 3.4. Il-firxa tal-użu mbassra
- 3.5. L-organiżmi dannuži kkontrollati u l-ghelejjel jew il-prodotti protetti jew ittrattati
- 3.6. Il-modalità tal-azzjoni
- 3.7. Informazzjoni dwar l-okkorrenza jew l-okkorrenza possibbli tal-iżvilupp tar-reżistenza u strategiji ta' gestjoni xierqa
- 3.8. Il-metodi u l-prekawzjonijiet rakkomandati li jikkonċernaw il-manipulazzjoni, il-hžin, it-trasport jew in-nar
- 3.9. Il-proċeduri għall-qerda jew id-dekontaminazzjoni
- 3.10. Il-miżuri ta' emerġenza fil-kaž ta' incident

TAQSIMA 4. *Metodi analitiċi*

- Introduzzjoni
- 4.1. Il-metodi użati għall-ġenerazzjoni ta' dejta ta' qabel l-approvazzjoni
- 4.1.1. Il-metodi għall-analizi tas-sustanza attiva kif iffabbrikata
- 4.1.2. Il-metodi għall-valutazzjoni tar-riskju
- 4.2. Il-metodi għal skopijiet ta' kontroll u monitoraġġ ta' wara l-approvazzjoni

TAQSIMA 5. *L-istudji tossikoloġici u tal-metabolizmu*

- Introduzzjoni
- 5.1. Studji dwar l-assorbiment, id-distribuzzjoni, il-metabolizmu u t-tnejħija fil-mammiferi
- 5.1.1. L-assorbiment, id-distribuzzjoni, il-metabolizmu u t-tnejħija wara espożizzjoni mir-rotta orali
- 5.1.2. L-assorbiment, id-distribuzzjoni, il-metabolizmu u t-tnejħija wara espożizzjoni minn rotot oħra
- 5.2. Tossiċitā akuta
- 5.2.1. Orali
- 5.2.2. Dermali
- 5.2.3. Tehid man-nifs

- 5.2.4. Irritazzjoni tal-ġilda
- 5.2.5. Irritazzjoni tal-ġħajnejn
- 5.2.6. Is-sensitizzazzjoni tal-ġilda
- 5.2.7. Fototossicità
- 5.3. It-tossicità fuq perjodu qasir
- 5.3.1. L-istudju orali ta' 28 ġurnata
- 5.3.2. L-istudju orali ta' 90 ġurnata
- 5.3.3. Rotot oħrajn
- 5.4. Ittestjar tal-ġenotossicità
- 5.4.1. Studji *in vitro*
- 5.4.2. Studji *in vivo* fċelloli somatiċi
- 5.4.3. Studji *in vivo* fċelloli ġerminali
- 5.5. It-tossicità fuq perjodu twil u l-karċinoġenicità
- 5.6. It-tossicità għar-riproduzzjoni
- 5.6.1. Studji fuq ħafna ġenerazzjonijiet
- 5.6.2. Studji tal-effett tossiku fuq l-iżvilupp
- 5.7. Studji tan-newrotossicità
- 5.7.1. Studji tan-newrotossicità fannimali li jgerrmu
- 5.7.2. Studji tal-polinewropatija ttardjata
- 5.8. Studji tossikologiċi oħrajn
- 5.8.1. Studji tossikologiċi tal-metaboliti
- 5.8.2. Studji addizzjonali dwar is-sustanza attiva
- 5.8.3. Karatteristiċi li jfixklu l-endokrina
- 5.9. Dejta medika
- 5.9.1. Sorveljanza medika fuq il-persunal tal-impjanti tal-fabrikazzjoni u studji dwar il-monitoraġġ
- 5.9.2. Id-dejta miġbura dwar bnedmin
- 5.9.3. Osservazzjonijiet diretti
- 5.9.4. Studji epidemjologiċi
- 5.9.5. Dijanjosi tal-avvelenament (stabbiliment tas-sustanza attiva, il-metaboliti), sinjalji spċifici ta' avvelenament, testijiet kliniči
- 5.9.6. Trattament propost: miżuri tal-ewwel ghajnuna, antidoti, kura medika
- 5.9.7. Effetti mistennija tal-avvelenament
- TAQSIMA 6. *Residwi fil-prodotti, l-ikel jew l-ghalf ittrattati jew fuqhom***
- 6.1. L-istabilità tar-residwi matul il-ħażna
- 6.2. Il-metabolizmu, id-distribuzzjoni u l-espressjoni tar-residwi
- 6.2.1. Pjanti
- 6.2.2. Tjur
- 6.2.3. Ruminanti li jaħilbu

- 6.2.4. Hnieżer
- 6.2.5. Hut
- 6.3. Il-kobor tal-provi tar-residwi fil-pjanti
- 6.4. Studji dwar l-ghalf
- 6.4.1. Tjur
- 6.4.2. Ruminanti
- 6.4.3. Hnieżer
- 6.4.4. Hut
- 6.5. L-effetti tal-ipproċessar
- 6.5.1. In-natura tar-residwu
- 6.5.2. Id-distribuzzjoni tar-residwu fil-qoxra u l-polpa mhux tal-ikel
- 6.5.3. Il-kobor tar-residwi fi prodotti pproċessati
- 6.6. Ir-residwi fl-għelexjel ta' rotazzjoni
- 6.6.1. Il-metabolizmu fl-għelexjel ta' rotazzjoni
- 6.6.2. Il-kobor tar-residwi fl-għelexjel ta' rotazzjoni
- 6.7. Id-definizzjonijiet proposti ta' residwu u l-livelli massimi ta' residwu
- 6.7.1. Id-definizzjonijiet proposti ta' residwu
- 6.7.2. Livelli massimi ta' residwu proposti (MRLs) u ġustifikazzjoni tal-aċċettabilità tal-livelli proposti
- 6.7.3. Livelli massimi ta' residwu proposti (MRLs) u ġustifikazzjoni tal-aċċettabilità tal-livelli proposti għal prodotti importati (tolleranza tal-importazzjoni)
- 6.8. Intervalli proposti tas-sigurtà
- 6.9. Stima tal-espożizzjoni potenzjali u reali permezz tad-dieta u sorsi oħra
- 6.10. Studji oħrajn
- 6.10.1. Il-livell ta' residwu fl-ghabra tad-dakra u l-prodotti tan-naħal

TAQSIMA 7. Destin u mgħiba fl-ambjent

- 7.1. Destin u mgħiba fil-hamrija
- 7.1.1. Ir-rotta tad-degradazzjoni fil-hamrija
- 7.1.1.1. Id-degradazzjoni aerobika
- 7.1.1.2. Id-degradazzjoni anaerobika
- 7.1.1.3. Il-fotoliżi tal-hamrija
- 7.1.2. Ir-rata ta' degradazzjoni fil-hamrija
- 7.1.2.1. Studji tal-laboratorji
- 7.1.2.1.1. Id-degradazzjoni aerobika tas-sustanza attiva
- 7.1.2.1.2. Id-degradazzjoni aerobika tal-metaboliti, il-prodotti tad-diż-integrazzjoni u tar-reazzjoni
- 7.1.2.1.3. Id-degradazzjoni anaerobika tas-sustanza attiva
- 7.1.2.1.4. Id-degradazzjoni anaerobika tal-metaboliti, il-prodotti tad-diż-integrazzjoni u tar-reazzjoni
- 7.1.2.2. Studji fuq il-post
- 7.1.2.2.1. Studji tat-tifrix fil-hamrija
- 7.1.2.2.2. Studji tal-akkumulazzjoni fil-hamrija

- 7.1.3. Assorbiment u dissorbiment fil-ħamrija
- 7.1.3.1. Assorbiment u dissorbiment
- 7.1.3.1.1. Assorbiment u dissorbiment tas-sustanza attiva
- 7.1.3.1.2. Assorbiment u dissorbiment tal-metaboliti, il-prodotti tad-diż-integrazzjoni u tar-reazzjoni
- 7.1.3.2. Sorbiment li ghadda ż-żmien fuqu
- 7.1.4. Mobilità fil-ħamrija
- 7.1.4.1. Studji ta' lissija fuq kolonna
- 7.1.4.1.1. Lissija fuq kolonna tas-sustanza attiva
- 7.1.4.1.2. Lissija fuq kolonna tal-metaboliti, il-prodotti tad-diż-integrazzjoni u tar-reazzjoni
- 7.1.4.2. Studji lisimetrici
- 7.1.4.3. Studji tal-lissija fil-post
- 7.2. Destin u mgħiba fl-ilma u s-sediment
 - 7.2.1. Ir-rotta u r-rata ta' degradazzjoni fis-sistemi akkwatiċi (degradazzjoni kimika u fotokimika)
 - 7.2.1.1. Id-degradazzjoni idrolitika
 - 7.2.1.2. Id-degradazzjoni fotokimika diretta
 - 7.2.1.3. Id-degradazzjoni fotokimika indiretta
 - 7.2.2. Ir-rotta u r-rata ta' degradazzjoni bijoloġika fis-sistemi akkwatiċi
 - 7.2.2.1. "Bijodegradabilità immedjata"
 - 7.2.2.2. Mineralizzazzjoni aerobika fl-ilma tal-wiċċ
 - 7.2.2.3. Studju tal-ilma/is-sediment
 - 7.2.2.4. Studju tal-ilma/sediment irradjat
 - 7.2.3. Degradazzjoni fiz-żona ta' saturazzjoni
 - 7.3. Destin u mgħiba fl-arja
 - 7.3.1. Ir-rotta u r-rata ta' degradazzjoni fl-arja
 - 7.3.2. Trasport bl-arja
 - 7.3.3. Effetti lokali u globali
 - 7.4. Definizzjoni tar-residwu
 - 7.4.1. Id-definizzjoni tar-residwu għall-valutazzjoni tar-riskju
 - 7.4.2. Id-definizzjoni tar-residwu għall-monitoraġġ
 - 7.5. Dejta dwar il-monitoraġġ

TAQSIMA 8. *Studji ekotossikologici*

- 8.1. Effetti fuq l-għasafar u vertebrati terrestri oħrajn
 - 8.1.1. Effetti fuq l-għasafar
 - 8.1.1.1. Tossicità orali akuta għall-ħasafar
 - 8.1.1.2. Tossicità dijitetika għall-ħasafar fuq perjodu qasir
 - 8.1.1.3. Tossicità subkronika u riproduttiva għall-ħasafar
 - 8.1.2. Effetti fuq vertebrati terrestri li mhumiex għasafar

- 8.1.2.1. Tossicità orali akuta ghall-mammiferi
- 8.1.2.2. Tossicità riproduttiva u fit-tul ghall-mammiferi
- 8.1.3. Bijokonċentrazzjoni tas-sustanza attiva fil-prija ta' għasafar u mammiferi
- 8.1.4. Effetti fuq l-annimali vertebrati terrestri (għasafar, mammiferi, rettili u amfibji)
- 8.1.5. Karatteristiċi li jfixklu l-endokrina
- 8.2. Effetti fuq organiżmi akkwatiki
- 8.2.1. Tossicità akuta għall-hut
- 8.2.2. Tossicità kronika u fit-tul għall-hut
- 8.2.2.1. Test tat-tossicità fi stadju bikri tal-hajja tal-hut
- 8.2.2.2. Test taċ-ċiklu shiħ tal-hajja tal-hut
- 8.2.2.3. Il-bijokonċentrazzjoni fil-hut
- 8.2.3. Karatteristiċi li jfixklu l-endokrina
- 8.2.4. Tossicità akuta għall-invertebrati akkwatiki
- 8.2.4.1. Tossicità akuta għad-Daphnia magna
- 8.2.4.2. Tossicità akuta għal speci ta' invertebrat akkwatiku addizzjonali
- 8.2.5. Tossicità kronika u fit-tul għall-invertebrati akkwatiki
- 8.2.5.1. Effett tossiku fuq ir-riproduzzjoni u l-iżvilupp għad-Daphnia magna
- 8.2.5.2. Effett tossiku fuq ir-riproduzzjoni u l-iżvilupp għal speci invertebrata akkwatika addizzjonali
- 8.2.5.3. L-iżvilupp u t-tfaċċar fi Chironomus riparius
- 8.2.5.4. Organiżmi li jgħixu fis-sediment
- 8.2.6. Effetti fuq it-tkabbir tal-alga
- 8.2.6.1. Effetti fuq it-tkabbir tal-alga ħadra
- 8.2.6.2. Effetti fuq it-tkabbir ta' speci oħrajn ta' alga
- 8.2.7. Effetti fuq il-makrofiti akkwatiki
- 8.2.8. Iktar ittestjar fuq organiżmi akkwatiki
- 8.3. Effetti fuq l-artropodi
- 8.3.1. Effetti fuq in-nahal
- 8.3.1.1. Tossicità akuta għan-naħal
- 8.3.1.1.1. Tossicità orali akuta
- 8.3.1.1.2. Tossicità akuta minn kuntatt
- 8.3.1.2. Tossicità kronika għan-naħal
- 8.3.1.3. Effetti fuq l-iżvilupp tan-naħal tal-ħasel u stadji tal-hajja oħrajn tan-naħal tal-ħasel
- 8.3.1.4. Effetti subletali
- 8.3.2. Effetti fuq antropodi mhux fil-mira ghajr in-naħal
- 8.3.2.1. Effetti fuq Aphidius rhopalosiphi
- 8.3.2.2. Effetti fuq Typhlodromus pyri
- 8.4. Effetti fuq mesofawna u makrofawna tal-ħamrija li mhumiex fil-mira
- 8.4.1. Il-ħanex — l-effetti subletali

- 8.4.2. Effetti fuq mesofawna u makrafawna tal-hamrija li mhumiex fil-mira (minbarra l-hniex)
- 8.4.2.1. Ittestjar tal-livell tal-ispeci
- 8.5. Effetti fuq it-trasformazzjoni tan-nitrogenu tal-hamrija
- 8.6. Effetti fuq pjanti terrestri oħra li mhumiex fil-mira
- 8.6.1. Sommarju tad-dejta ta' tgharbil
- 8.6.2. Ittestjar fuq pjanti mhux fil-mira
- 8.7. Effetti fuq organiżmi terrestri oħra (flora u fawna)
- 8.8. Effetti fuq metodi bijologiči għat-trattament tad-drenaġġ
- 8.9. Dejta dwar il-monitoraġġ

TAQSIMA 9. ***Dejta mil-letteratura***

TAQSIMA 10. ***Klassifikazzjoni u ttikkettar***

TAQSIMA 1.

Identità tas-sustanza attiva

L-informazzjoni pprovduta għandha tkun biżżejjed biex tidentifika bi preċiżjoni kull sustanza attiva u tiddefiniha f'termini tal-ispecifikkazzjoni u l-ghamla tagħha.

1.1. **L-applikant**

Għandhom jiġu pprovduti l-isem u l-indirizz tal-applikant, kif ukoll l-isem, l-linkarigu, it-telefon, l-indirizz tal-posta elettronika u n-numru tat-telefax ta' punt ta' kuntatt.

1.2. **Il-fabbrikant**

Għandhom jiġu pprovduti l-isem u l-indirizz tal-fabbrikant tas-sustanza attiva, kif ukoll l-isem u l-indirizz ta' kull impjant tal-fabbrikazzjoni li fih tiġi ffabbrikata s-sustanza attiva. Għandu jiġi pprovdut punt ta' kuntatt (isem, telefon, indirizz tal-posta elettronika u numru tat-telefax). Fejn wara l-approvazzjoni tas-sustanzi attivi jkun hemm bidliet fil-post jew fin-numru ta' fabbrikanti, l-informazzjoni meħteġa għandha terġa' tiġi nnotifikata lill-Kummissjoni, lill-Awtorità u l-İstati Membri.

1.3. **L-isem komuni propost jew aċċettat mill-ISO u s-sinonimi**

Għandhom jiġu pprovduti l-isem komuni tal-Organizzazzjoni Internazzjonali għall-Istandardizzazzjoni (ISO — International Organization for Standardization), jew l-isem komuni propost tal-ISO u fejn ikunu relevanti, ismijiet komuni oħra proposti jew aċċettati (sinonimi), inkluż l-isem (titlu) tal-awtorità tan-nomenklatura kkonċernata.

1.4. **L-isem kimiku (nomenklatura tal-IPUAC U tas-CA)**

Fejn applikabbli, għandu jiġi pprovdut l-isem tas-sustanza kimika kif mogħti fil-Parti III tal-Anness VI għar-Regolament (KE) Nru 1272/2008, jew, jekk ma jkunx inkluż fdak ir-Regolament, skont in-nomenklatura tal-Unjoni Internazzjonali tal-Kimika Pura u Applikata (IUPAC — International Union of Pure and Applied Chemistry) u tal-Estratti Kimiċi (CA — Chemical Abstracts).

1.5. **In-numri tal-kodiċi tal-żvilupp tal-produttur**

Matul ix-xogħol tal-iż-żvilupp għandhom jiġi rrapporati n-numri tal-kodiċi użati biex jidher is-sustanza attiva, u, fejn applikabbli, formulazzjonijiet li fihom is-sustanza attiva. Għal kull numru tal-kodiċi rrapporat, għandhom jiġi rrapporati l-materjal relataf miegħu, il-perjodu li ntuża fih, u l-İstati Membri jew pajjiżi oħrajn li fihom intuża u ghadu qiegħed jintuża.

1.6. **In-numri tas-CAS, tal-KE u tas-CIPAC**

Għandhom jiġi rrapporati n-numri tas-Servizz tal-Estratti Kimiċi (CAS — Chemical Abstracts Service), tal-Kummissjoni Ewropea (KE) u tal-Kunsill Internazzjonali, Kollaborattiv u Analitiku tal-Pestiċidi (CIPAC — Collaborative International Pesticides Analytical Council), jekk ikunu jeżistu.

1.7. **Il-formula molekulari u strutturali, massa molari**

Għandhom jiġi pprovduti l-formula molekulari, il-massa molari u l-formula strutturali tas-sustanza attiva, u fejn tkun relevanti, il-formula strutturali ta' kull isomeru preżenti fis-sustanza attiva.

Għall-estratti tal-pjanti, jista' jittieħed approċċ differenti jekk jiġi ġġustifikat b'mod adegwat.

1.8. Il-metodu tal-fabbrikazzjoni (mogħdija tas-sintesi) tas-sustanza attiva

Għal kull impjant tal-fabbrikazzjoni għandhom jiġi pprovduti l-metodu tal-fabbrikazzjoni, f'termini tal-identità (isem, numru tas-CAS, formula strutturali) u l-puritā tal-metalli tal-bidu u jekk humiex disponibbli fuq livell kummerċjali, il-mogħdijiet kimiċi involuti, u l-identità tal-impuritajiet preżenti fil-prodott finali. Għandha tingħata informazzjoni dettaljata dwar l-origini ta' dawk l-impuritajiet. Kull impuritā għandha tiddħa hal-fkategorija bhala rizultat ta' reazzjoni sekondarja, l-impuritajiet fil-materjal tal-bidu, sustanzi intermedji ta' reazzjoni jew materjali tal-bidu li jifdal. Għandha tigi indirizzata r-relevanza tossikologika, ekotossikologika u ambjentali tagħhom. Din l-informazzjoni għandha tħinklu wkoll l-impuritajiet li ma nstabux iżda li fit-teorija jistgħu jifformaw ruhhom. Generalment ma tkunx meħtieġa informazzjoni dwar l-ingħerija tal-proċess.

Meta tigi pprovduta l-informazzjoni meħtieġa għal sistema pilota tal-produzzjoni, dik l-informazzjoni għandha terġa' tigi pprovduta ladarba jkunu saru stabbli l-metodi u l-proċeduri ta' produzzjoni fuq skala industrijali. Fejn tkun disponibbli, id-dejta dwar l-iskala industrijali għandha tigi pprovduta qabel l-approvazzjoni skont ir-Regolament (KE) Nru 1107/2009. Meta d-dejta dwar il-produzzjoni fuq skala industrijali ma tkunx għad-dispożizzjoni, għandha tigi pprovduta ġustifikazzjoni.

1.9. L-ispecifikazzjoni tal-puritā tas-sustanza attiva fi g/kg

Għandu jiġi rrapporat il-kontenut minimu fi g/kg ta' sustanza attiva pura fil-materjal manifatturat użat ghall-produzzjoni ta' prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti. Għandha tigi pprovduta ġustifikazzjoni għall-kontenut minimu propost fl-ispecifikazzjoni; din għandha tħinklu analizi statistika tad-dejta dwar mill-anqas hames lottijiet rappreżentativi, kif imsemmi fil-punt 1.11. Tista' tigi pprovduta dejta ta' sostenn addizzjonali biex tkompli tiġiġustika l-ispecifikazzjoni teknika.

Meta tigi pprovduta l-informazzjoni meħtieġa għal sistema pilota tal-produzzjoni, dik l-informazzjoni għandha terġa' tigi pprovduta ladarba jkunu saru stabbli l-metodi u l-proċeduri ta' produzzjoni fuq skala industrijali. Meta tkun disponibbli, id-dejta dwar l-iskala industrijali għandha tigi pprovduta qabel l-approvazzjoni skont ir-Regolament (KE) Nru 1107/2009. Meta d-dejta dwar il-produzzjoni fuq skala industrijali ma tkunx disponibbli, għandha tigi pprovduta ġustifikazzjoni.

Jekk is-sustanza attiva tiġi ffabbrikata bhala konċentrat tekniku (TK — Technical Concentrate), għandu jingħata l-kontenut minimu u massimu tas-sustanza attiva pura flimkien mal-kontenut tagħha fil-materjal bil-piz niexef teoriku.

Jekk is-sustanza attiva tkun tħallita ta' isomeri, għandhom jiġi pprovduti l-proporzjon jew il-medda tal-proporzjon tal-kontenut ta' isomeri. Għandha tigi rapportata l-attività bijologika relativa ta' kull isomeru, kemm f'termini ta' effikaċċa kif ukoll ta' tossicità.

Għall-estratti tal-pjanti, jista' jittieħed approċċ differenti jekk jiġi ġġustifikat b'mod adegwat.

1.10. L-identità u l-kontenut tal-addittiv (bħal stabbilizzaturi) u l-impuritajiet

Għandu jiġi pprovdut il-kontenut minimu u massimu fi g/kg ta' kull addittiv.

Għandu jiġi pprovdut il-kontenut massimu fi g/kg ta' kull komponent iehor li mhuwiex addittiv.

Jekk is-sustanza attiva tkun iffabbrikata bhala konċentrat tekniku (TK), għandu jiġi pprovdut il-kontenut massimu ta' kull impuritā, flimkien mal-kontenut tagħha fil-materjal bil-piż niexef teoriku.

L-isomeri li mħumiex parti mill-isem komuni tal-ISO jitqiesu bhala impuritajiet.

Meta l-informazzjoni pprovduta ma tidentifikax bis-shih komponent (pereżempju kondensati), għandha tigi pprovduta informazzjoni dettaljata dwar il-kompożizzjoni għal kull tali komponent.

Meta tigi pprovduta l-informazzjoni meħtieġa għal sistema pilota tal-produzzjoni, dik l-informazzjoni għandha terġa' tigi pprovduta ladarba jkunu saru stabbli l-metodi u l-proċeduri ta' produzzjoni fuq skala industrijali. Meta tkun disponibbli, id-dejta dwar l-iskala industrijali għandha tigi pprovduta qabel l-approvazzjoni skont ir-Regolament (KE) Nru 1107/2009. Meta d-dejta dwar il-produzzjoni fuq skala industrijali ma tkunx disponibbli, għandha tigi pprovduta ġustifikazzjoni.

Għall-estratti tal-pjanti, jista' jittieħed approċċ differenti jekk jiġi ġġustifikat b'mod adegwat.

1.10.1. Addittivi

Għandu jiġi pprovdut ukoll l-isem kummerċjali tal-komponenti miżjudha mas-sustanza attiva, qabel il-fabbrikazzjoni tal-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti, biex iżommu l-istabilità u jiffacilitaw l-immaniġġar, li minn hawn 'il quddiem sejrin jissejhu 'addittivi'. Meta tkun relevanti, għandha tigi pprovduta l-informazzjoni li ġejja għal tali addittivi:

- (a) l-isem kimiku skont in-nomenklatura tal-IUPAC u tas-CA;
- (b) l-isem komuni tal-ISO jew l-isem komuni propost tal-ISO jekk ikunu disponibbli;
- (c) in-numru tas-CAS, in-numru tal-KE;
- (d) il-formula molekulari u strutturali;

- (e) il-massa molari;
- (f) il-kontenut minimu u massimu fi g/kg; u
- (g) il-funzjoni (pereżempju stabbilizzatur).

1.10.2. *Impuritajiet importanti*

L-impuritajiet preżenti fi kwantitatiet ta' 1 g/kg jew iktar għandhom jitqiesu importanti. Ghall-impuritajiet importanti, fejn tkun relevanti, għandha tiġi pprovduta l-informazzjoni li ġejja:

- (a) l-isem kimiku skont in-nomenklatura tal-IUPAC u tas-CA;
- (b) l-isem komuni jew l-isem komuni propost tal-ISO, jekk ikun disponibbli;
- (c) in-numru tas-CAS, in-numru tal-KE;
- (d) il-formula molekulari u strutturali;
- (e) il-massa molari; u
- (f) il-kontenut massimu fi g/kg.

Għandha tiġi pprovduta informazzjoni dwar kif ġiet determinata l-identità strutturali tal-impuritajiet.

1.10.3. *Impuritajiet relevanti*

L-impuritajiet li huma partikolarmen mhux mixtieqa minhabba l-karatteristici tossikoloġiči, ekotossikoloġiči jew ambjentali tagħhom, għandhom jitqiesu relevanti. Ghall-impuritajiet relevanti għandha tiġi pprovduta l-informazzjoni li ġejja, meta tkun relevanti:

- (a) l-isem kimiku skont in-nomenklatura tal-IUPAC u tas-CA;
- (b) l-isem komuni jew l-isem komuni propost tal-ISO jekk ikunu disponibbli;
- (c) in-numru tas-CAS, in-numru tal-KE;
- (d) il-formula molekulari u strutturali;
- (e) il-massa molari; u
- (f) il-kontenut massimu fi g/kg.

Għandha tiġi rrapportata informazzjoni dwar kif ġiet determinata l-identità strutturali tal-impuritajiet.

1.11. **Il-profil analitiku tal-lottijiet**

Għandhom jiġu analizzati mill-inqas hames lottijiet rappreżentattivi minn produzzjoni riċenti u kurrenti fuq skala industrijali tas-sustanza attiva għall-kontenut ta' sustanza attiva pura, impuritajiet, addittivi u kull komponent iehor li mhuwiex addittiv, kif ikun xieraq. Kull wieħed mil-lottijiet rappreżentattivi jrid ikun sar matul l-ahħar hames snin ta' fabbrikazzjoni. Meta ma tkunx disponibbli dejta mill-ahħar hames snin ta' produzzjoni, għandha tiġi pprovduta ġustifikazzjoni. Ir-riżultati analitici rrapportati għandhom jinkludu dejta kwantitattiva, f'termini ta' kontenut fi g/kg, għall-komponenti kollha li jkunu preżenti fil-kwantitatiet ta' 1 g/kg jew iktar u tipikament għandhom jaġid mill-inqas 980 g/kg tal-materjal analizzat. Ghall-estratti tal-pjanti u semjokimici (bħal feromoni), jista' jkun hemm eżenzjonijiet ġustifikati. Għandha tiġi spjegata l-baži statistika għall-kontenut propost fl-ispecifikazzjoni teknika (pereżempju: il-livell massimu misjub fil-prattika, il-medja flimkien ma' tliet devjazzjonijiet standard tal-livelli misjuba fil-prattika, eċċ.). Tista' tiġi pprovduta dejta ta' sostenn biex tkompli tiġġustifikha l-ispecifikazzjoni teknika. Il-kontenut attwali tal-komponenti partikolarmen mhux mixtieqa minhabba l-karatteristici tossikoloġiči, ekotossikoloġiči jew ambjentali tagħhom għandu jiġi stabbilit u rrapportat anki jekk ikun preżenti fi kwantitatiet iż-żejt iż-żejt. Id-dejta rrapportata tħalli r-riżultati tal-analizi tal-kampjuni individuali u s-sommarju ta' dik id-dejta, biex turi l-kontenut minimu, massimu u medju ta' kull komponent relevanti.

Meta sustanza attiva tiġi prodotta fimpjanti differenti, l-informazzjoni stabbilita fl-ewwel paragrafu għandha tiġi pprovduta għal kull wieħed mill-impjanti separati.

Barra minn hekk, fejn ikun rilevanti, għandhom jiġu analizzati kampjuni tas-sustanza attiva prodotti fuq skala tal-laboratorji jew f'sistemi pilota tal-produzzjoni, jekk tali materjal ikun intuża fil-ġenerazzjoni ta' dejta tossikoloġika jew ekotossikoloġika. Jekk din id-dejta ma tkunx disponibbli, għandha tiġi pprovduta ġustifikazzjoni.

Meta l-informazzjoni pprovdata tkun relatata ma' sistema pilota tal-produzzjoni, l-informazzjoni mehtiega għandha terġa' tigi pprovdata ladarba jkunu saru stabbli l-metodi u l-proċeduri ta' produzzjoni fuq skala industrijali. Meta tkun disponibbli, id-dejta dwar l-iskala industrijali għandha tigi pprovdata qabel l-approvazzjoni skont ir-Regolament (KE) Nru 1107/2009. Meta d-dejta dwar il-produzzjoni fuq skala industrijali ma tkunx disponibbli, għandha tigi pprovdata ġustifikazzjoni.

TAQSIMA 2.

Karatteristiċi fiziċċi u kimiċċi tas-sustanza attiva

2.1. Il-punt ta' tidwib u ta' toghlija

Il-punt ta' tidwib jew, meta jkun xieraq, il-punt tal-ifriżar jew tas-solidifikazzjoni tas-sustanza attiva ppurifikata għandu jiġi stabilit u rrapporat. Il-kejl għandu jsir sa 360 °C.

Il-punt ta' toghlija tas-sustanza attiva ppurifikata għandu jiġi stabilit u rrapporat. Il-kejl għandu jsir sa 360 °C.

Meta l-punt ta' tidwib jew il-punt ta' toghlija ma jkunux jistgħu jiġi stabiliti minhabba d-dekompożizzjoni jew is-sblimazzjoni, għandha tigi rrapporata t-temperatura li fiha ssieħ id-dekompożizzjoni jew is-sblimazzjoni.

2.2. Il-pressjoni tal-fwar, volatilità

Għandha tigi rrapporata l-pressjoni tal-fwar tas-sustanza attiva ppurifikata f'temperatura ta' 20 °C ġew 25 °C. Meta l-pressjoni tal-fwar tkun inqas minn 10^{-5} Pa f'temperatura ta' 20 °C, il-pressjoni tal-fwar f'temperatura ta' 20 °C ġew 25 °C għandha tigi stmatxa permezz ta' kurva tal-pressjoni tal-fwar b'kejl f'temperaturi oħla.

Fil-każ ta' sustanzi attivi li huma solidi jew likwid, il-volatilità (il-kostanti tal-liggi ta' Henry) tas-sustanza attiva ppurifikata għandha tigi stabilita jew ikkalkolata mis-solubilità tal-ilma u l-pressjoni tal-fwar tagħha u tigi rrapporata ($\text{fPa} \times \text{m}^3 \times \text{mol}^{-1}$).

2.3. Id-dehra (stat fiziku, kulur)

Għandha tigi pprovdata dekrizzjoni kemm tal-kulur, jekk ikun hemm, kif ukoll tal-istat fiziku kemm tas-sustanza attiva kif issabbar kif ukoll tas-sustanza attiva ppurifikata.

2.4. L-ispettri (UV/VIS, IR, NMR, MS), il-qerda molari fil-frekwenzi relevanti, purità ottika

Għandhom jiġi stabiliti u rrapporati l-ispettri li ġejjin, inkluża tabella tal-karatteristiċi tas-sinjal metiega għall-interpretazzjoni: ultravjola/viżibbli (UV/VIS), infraħamra (IR), reżonanza manjetika nukleari (NMR — nuclear magnetic resonance) u spettri tal-massa (MS — mass spectra) tas-sustanza attiva ppurifikata.

Għandha tigi stabilita u rrapporata l-qerda molari fil-frekwenzi relevanti ($\epsilon \text{ fL} \times \text{mol}^{-1} \times \text{cm}^{-1}$). Il-frekwenzi relevanti jinkludi l-massimi kollha fl-ispettru ta' assorbiment tal-UV/viżibbli, kif ukoll il-medda tal-frekwenza ta' 290-700 nm.

Fil-każ tas-sustanzi attivi li huma isomeri ottici solvuti, għandha titkejjel u tigi rrapporata l-purità ottika.

Fejn ikun mehtieg ghall-identifikazzjoni tal-impuritajiet meqjusa bhala ta' importanza tossikologika, ekotossikoloġika jew ambjentali, għandhom jiġi stabiliti u rrapporati l-ispettri ta' assorbiment tal-UV/viżibbli, l-ispettri tal-IR, NMR u MS.

2.5. Is-solubilità fl-ilma

Għandha tigi determinata s-solubilità fl-ilma tas-sustanzi attivi ppurifikati taht pressjoni atmosferika u jiġi rrapporat valur għal 20 °C. Dawn id-determinazzjoni jistgħadha is-solubilità fl-ilma għandhom isiru fil-medda newtrali (jiġifieri fl-ilma distillat fekkwilibriju mad-dijossidu tal-karbonju atmosferiku). Jekk il-pKa ikun bejn 2 u 12, anki s-solubilità fl-ilma għandha tigi stabilita fil-medda aciduża (pH 4 sa 5) u fil-medda alkalina (pH 9 sa 10). Meta l-istabilità tas-sustanza attiva f'mezzi milwiena tkun tali li s-solubilità fl-ilma ma tkunx tista' tigi determinata, għandha tigi pprovdata ġustifikazzjoni fuq il-baži tad-dejta tat-test.

2.6. Is-solubilità f'solventi organici

Għandha tigi stabilita s-solubilità tas-sustanzi attivi kif issabbar kif jew is-sustanza attiva ppurifikata fis-solventi organici li ġejjin f'temperatura ta' 15 sa 25 °C u trid tigi rrapporata jekk tkun inqas minn 250 g/L; it-temperatura applikata għandha tigi specifikata. Ir-riżultati għandhom jiġi rrapporati bhala g/L.

(a) idrokarbonju alifatiku: preferibbilment eptan;

(b) idrokarbonju aromatiku: preferibbilment toluwen;

(c) idrokarbonju alogenat: preferibbilment diklorometan;

- (d) alkohol: preferibbilment metanol jew alkohol isopropil;
- (e) keton: preferibbilment acetun;
- (f) ester: preferibbilment acitat etiliku.

Jekk għal sustanza attiva partikolari, wieħed mis-solventi jew iktar ma jkunux adattati (pereżempju jirreagħixxi mal-materjal tat-test), jistgħu minflok jintużaw solventi alternativi. Fdawn il-każijiet, l-għażla tas-solventi għandha tiġi iġġustifikata f-terminali tal-istruttura u l-polarità tagħhom.

2.7. Il-koeffċient tas-sehem ta' n-octanol/ilma

Il-koeffċient tas-sehem ta' n-octanol/ilma (Kow jew log Pow) tas-sustanza attiva ppurifikata u tal-komponenti kollha tad-definizzjoni tar-residwu ghall-valutazzjoni tar-riskju għandu jiġi stabbilit u rrapporat għal temperatura ta' 20 °C jew 25 °C. L-effett tal-pH (4 sa 10) għandu jiġi investigat meta s-sustanza attiva jkollha valur ta' pKa ta' bejn 2 u 12.

2.8. Id-dissoċċazzjoni fl-ilma

Meta sseħħi dissoċċazzjoni fl-ilma, għandhom jiġu stabbiliti u rrapporati l-kostanti ta' dissoċċazzjoni (valuri tal-pKa) tas-sustanza attiva ppurifikata għal 20 °C. Għandha tiġi rrapporata l-identità tal-ispeċi dissoċċata ffurmata, fuq il-baži ta' konsiderazzjonijiet teoretiċi. Jekk is-sustanza attiva tkun melh, għandu jingħata l-valur pKa tal-forma mhux dissoċċata tas-sustanza attiva.

2.9. Il-fjammabbilità u l-awtotishin

Għandhom jiġi stabbiliti u rrapporati l-fjammabbilità u l-awtotishin tas-sustanzi attivi kif iffabbrikati. Għandha tiġi aċċettata stima teoretika bbażata fuq l-istruttura jekk din tilhaq il-kriterji stabbiliti fl-Appendiċi 6 tar-Rakkoman-dazzjonijiet tan-Nazzjonijiet Uniti dwar it-Trasport ta' Oġġetti Perikoluži: Manwal ta' Testijiet u Kriterji (¹). F'każijiet iġġustifikati, tista' tintuża d-dejta għas-sustanza attiva ppurifikata.

2.10. Il-punt ta' fjammabbiltà

Għandu jiġi stabbiliti u rrapporat il-punt ta' fjammabbiltà tas-sustanzi attivi kif iffabbrikati b'punt ta' tidwib taħt temperatura ta' 40 °C. F'każijiet iġġustifikati, tista' tintuża d-dejta għas-sustanza attiva ppurifikata.

2.11. Karatteristiċi splussivi

Għandhom jiġi stabbiliti u rrapporati l-karatteristiċi splussivi tas-sustanzi attivi kif iffabbrikati. Għandha tiġi aċċettata stima teoretika bbażata fuq l-istruttura jekk din tilhaq il-kriterji stabbiliti fl-Appendiċi 6 tar-Rakkoman-dazzjonijiet tan-Nazzjonijiet Uniti dwar it-Trasport ta' Oġġetti Perikoluži: Manwal ta' Testijiet u Kriterji. F'każijiet iġġustifikati, tista' tintuża d-dejta għas-sustanza attiva ppurifikata.

2.12. It-tensjoni tal-wiċċċ

Għandha tiġi stabbilita u rrapporata t-tensjoni tal-wiċċċ tas-sustanza attiva ppurifikata.

2.13. Il-karatteristiċi ossidanti

Għandhom jiġi stabbiliti u rrapporati l-karatteristiċi ossidanti tas-sustanzi attivi kif iffabbrikati. Għandha tiġi aċċettata stima teoretika bbażata fuq l-istruttura jekk din tilhaq il-kriterji stabbiliti fl-Appendiċi 6 tar-Rakkoman-dazzjonijiet tan-Nazzjonijiet Uniti dwar it-Trasport ta' Oġġetti Perikoluži: Manwal ta' Testijiet u Kriterji. F'każijiet iġġustifikati, tista' tintuża d-dejta għas-sustanza attiva ppurifikata.

2.14. Studji oħrajn

Studji supplimentari mehtiega ghall-klassifikazzjoni tas-sustanza attiva skont il-periklu għandhom jitwettqu skont ir-Regolament (KE) 1272/2008.

TAQSIMA 3.

Iktar informazzjoni dwar is-sustanza attiva

3.1. L-użu tas-sustanza attiva

L-informazzjoni pprovduta trid tiddeskrivi l-ghanijiet mahsuba li għalihom ikunu qiegħdin jintużaw jew ikunu sejrin jintużaw il-prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti li fihom is-sustanza attiva, u d-doża u l-mod ta' kif jintużaw jew kif ikun propost li jintużaw.

3.2. Il-funzjoni

Il-funzjoni għandha tiġi spċificata minn fost dawn li ġejjin:

- (a) akariċida;
- (b) batteriċida;

(¹) United Nations New York and Geneva (2009) ISBN tal-publikazzjoni 978-92-1-139135-0

- (c) funġičida;
- (d) erbiċida;
- (e) insettiċida;
- (f) molluskiċida;
- (g) nematiċida;
- (h) regulatur tat-tkabbir tal-pjanti;
- (i) repellent;
- (j) rodentiċida;
- (k) semjokimiċi;
- (l) talpiċida;
- (m) viriċida;
- (n) ohrajn (għandhom jiġu spċifikati mill-applikant).

3.3. L-effetti fuq organiżmi dannuži

Trid tiġi ddikjarata n-natura tal-effetti fuq l-organiżmi dannuži:

- (a) azzjoni ta' kuntatt;
- (b) azzjoni fuq l-istonku;
- (c) azzjoni mat-tehid tan-nifs;
- (d) azzjoni fungitossika;
- (e) azzjoni funġistatika;
- (f) desikkant;
- (g) inibitur tar-riproduzzjoni;
- (h) ohrajn (għandhom jiġu spċifikati mill-applikant).

Irid jiġi ddikjarat jekk is-sustanza attiva tiġix traslokata jew le fil-pjanti u fejn ikun rilevanti, jekk tali traslokazzjoni tkunx apoplastika, simplastika jew it-tnejn.

3.4. Il-firxa tal-użu mbassra

Il-firxiet tal-użu, eżistenti u proposti, għall-prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti li jkun fihom is-sustanza attiva għandhom jiġu spċifikati minn fost dawn li ġejjin:

- a) użu tal-ghalqa, bhalma huma l-agrikultura, l-ortikultura, il-forestrija u l-vitikultura;
- b) għelejjal protetti;
- c) kumditajiet;
- d) kontroll tal-ħaxix hażin fiż-żoni mhux ikkultivati;
- e) ġardinaġġ tad-djar;
- f) pjanti tad-dar;
- g) il-prattika tal-ħażna tal-prodotti mill-pjanti;
- h) ohrajn (għandhom jiġu spċifikati mill-applikant).

3.5. L-organiżmi dannuži kkontrollati u l-għelejjal jew il-prodotti protetti jew ittrattati

Għandhom jiġu pprovduti dettalji dwar l-użu eżistenti u l-użu maħsub f'termini ta' għelejjal, gruppi ta' għelejjal, pjanti jew prodotti ta' pjanti ttrattati u, fejn relevanti, protetti.

Fejn ikunu relevanti, għandhom jiġu pprovduti dettalji dwar l-organiżmi dannuži li kontrihom ingħatat protezzjoni.

Fejn ikunu relevanti, għandom jiġu rrapporati l-effetti miksubin, bħaq-qaż-żon tan-nebbeta, l-ittardjar tal-maturitā, it-naqqis fit-tul taz-zokk u titjib fil-fertilizzazzjoni.

3.6. Il-modalità tal-azzjoni

Safejn gie spjegat, għandha tiġi pprovduta dikjarazzjoni dwar il-modalità tal-azzjoni tas-sustanza attiva f'termini, fejn relevanti, tal-mekkaniżmi fizjoloġiċi u l-mogħdijiet bijokimiċi involuti. Fejn ikunu disponibbli, għandhom jiġu rapportati r-risultati tal-istudji sperimentalisti relevanti.

Fejn ikun magħruf li biex toħloq l-effett intiż tagħha, is-sustanza attiva trid tiġi konvertita f'metabolit jew fi proddott tad-dizintegrazzjoni wara l-applikazzjoni jew l-użu ta' prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti li fihom lilha, trid tiġi pprovduta l-informazzjoni li ġejja ghall-prodotti attivi tal-metabolizzazzjoni jew tad-dizintegrazzjoni:

- (a) l-isem kimiku skont in-nomenklatura tal-IUPAC u tas-CA;
- (b) l-isem komuni jew l-isem komuni propost tal-ISO;
- (c) in-numru tas-CAS, in-numru tal-KE;
- (d) il-formula molekulari u strutturali; u
- (e) il-massa molari.

L-informazzjoni msemmija fil-punti (a) sa (e) għandu jkun hemm referenzi trasversali għaliha u tkun ibbażata fuq l-informazzjoni pprovduta fit-Taqsimiet 5 sa 8, fejn rilevanti.

Għandha tiġi pprovduta l-informazzjoni disponibbli relatata mal-formazzjoni ta' metaboliti attivi u prodotti tad-dizintegrazzjoni. Din l-informazzjoni għandha tinkludi:

- il-proċessi, il-mekkaniżmi u r-reazzjonijiet involuti,
- dejta kinetika u dejta oħra li tikkonċerna r-rata ta' konverżjoni u jekk ikun magħruf, il-pass li jillimita r-rata,
- il-fatturi ambjentali u fatturi oħra li jaffettwaw ir-rata u l-firxa tal-konverżjoni.

3.7. Informazzjoni dwar l-okkorrenza jew l-okkorrenza possibbli tal-iżvilupp tar-rezistenza u strategiji ta' gestjoni xierqa

Meta tkun disponibbli, għandha tiġi pprovduta informazzjoni dwar l-okkorrenza jew l-okkorrenza possibbli tal-iżvilupp ta' rezistenza jew ta' kross-rezistenza.

Għandhom jiġu indirizzati strategiji xierqa ta' gestjoni tar-riskji għal żoni nazzjonali/reġjonali.

3.8. Il-metodi u l-prekawzjonijiet rakkomandati li jikkonċernaw il-manipulazzjoni, il-hażin, it-trasport jew in-nar

Għandha tiġi pprovduta skeda informattiva dwar is-sigurta skont l-Artikolu 31 tar-Regolament (KE) Nru 1907/2006 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill (⁽¹⁾) għas-sustanzi attivi kollha.

L-istudji, id-dejta u l-informazzjoni pprezentati, flimkien ma' studji, dejta u informazzjoni relevanti oħra, iridu kemm jispecifikaw kif ukoll jiġiustifikaw il-metodi u l-prekawzjonijiet li għandhom jiġu segwiti f'każ ta' hruq. Għandhom jiġu stmati l-prodotti possibbli tal-kombustjoni f'każ ta' hruq, fuq il-baži tal-istruttura kimika u l-karakteristiċi kimiċi u fiżiċċi tas-sustanza attiva.

3.9. Il-proċeduri għall-qerda jew id-dekontaminazzjoni

F'hafna każżejjiet, il-meż-zaż-żebbu preferut jew uniku biex jintremew b'mod sikur is-sustanzi attivi, il-materjali kkontaminati, jew l-imballaġġ ikkɔntaminat huwa incinerazzjoni kkontrollata finċinieratur liċenzjat. Din l-incinerazzjoni għandha ssir skont il-kriterji stabbiliti fid-Direttiva tal-Kunsill 94/67/KE (⁽²⁾).

Fejn ikunu proposti metodi oħrajn għar-rimi tas-sustanza attiva, l-imballaġġ ikkɔntaminat u l-materjali kkontaminati, dawn għandhom jiġu spjegati b'mod shih. Trid tiġi pprovduta dejta dwar dawn il-metodi sabiex jiġu stabbiliti l-effiċċa u s-sikurezza tagħiġhom.

3.10. Il-miżuri ta' emerġenza fil-każ ta' incident

Għandhom jiġu pprovduti proċeduri għad-dekontaminazzjoni tal-ilma u l-ħamrija f'każ ta' aċċident.

L-istudji, id-dejta u l-informazzjoni pprezentati, flimkien ma' studji, dejta u informazzjoni relevanti oħra, għandhom juri l-adegwatezza għall-użu tal-miżuri proposti f'sitwazzjonijiet ta' emerġenza.

⁽¹⁾ GU L 396, 30.12.2006, p. 1.

⁽²⁾ GU L 365, 31.12.1994, p. 34–45.

TAQSIMA 4.

Metodi analitiċi**Introduzzjoni**

Id-dispożizzjonijiet ta' din it-Taqsima jkopru l-metodi analitiċi użati ghall-ġenerazzjoni ta' dejta ta' qabel l-approvazzjoni u mehtiega għall-finijiet ta' kontroll u monitoraġġ ta' wara l-approvazzjoni.

Għandhom jiġu pprovduti deskrizzjonijiet tal-metodi u dawn għandhom jinkludu dettalji dwar it-taghħmir, il-materjali u l-kondizzjonijiet użati.

Meta jħintalbu, għandhom jiġu pprovduti dawn li ġejjin:

- (a) l-istards analitiċi tas-sustanza attiva ppurifikata;
- (b) kampjuni tas-sustanza attiva kif iffabrikata;
- (c) l-istards analitiċi tal-metaboliti relevanti u l-komponenti l-oħra kollha inkluži fid-definizzjonijiet kollha ta' risidwu tal-monitoraġġ;
- (d) kampjuni tas-sustanzi ta' referenza għall-impuritajiet relevanti.

Fejn ikun possibbli, l-istards msemmija fil-punti (a) u (c) għandhom ikunu kummerċjalment disponibbli u, meta jħintalab, għandu jingħata l-isem tal-kumpanija ta' distribuzzjoni.

4.1. Il-metodi użati ghall-ġenerazzjoni ta' dejta ta' qabel l-approvazzjoni**4.1.1. Il-metodi għall-analiżi tas-sustanza attiva kif iffabrikata**

Għandhom jiġu pprovduti metodi, b'deskrizzjoni shiha, sabiex jiġu stabbiliti:

- (a) is-sustanza attiva pura fis-sustanza attiva kif iffabrikata u spċifikata fid-dossier ipprezentat b'appoġġ għall-approvazzjoni skont ir-Regolament (KE) Nru 1107/2009;
- (b) l-impuritajiet u l-addittivi importanti u relevanti (bħall-istabbilizzaturi) fis-sustanza attiva kif iffabrikata.

L-applikabilità tal-metodi eżistenti tas-CIPAC trid tiġi valutata u rrapportata. Jekk jintuża metodu tas-CIPAC, ma għandux ikun hemm bżonn ta' iktar dejta ta' validazzjoni, iżda jridu jiġu pprezentati eżempji ta' kromatogrammi, jekk ikunu disponibbli.

L-ispeċificità tal-metodi trid tiġi determinata u rrapportata. Barra minn hekk, trid tiġi determinata l-firxa tal-interferenza minn sustanzi ohra preżenti fis-sustanza attiva kif iffabrikata (bħal impuritajiet jew addittivi).

Trid tiġi stabbilita u rrapportata l-linearità tal-metodi. Il-firxa tal-kalibrizzjoni trid testendi (b'tal-inqas 20 %) lil hinn mill-ogħla jew l-inqas kontenut nominali tal-analit fis-soluzzjonijiet analitiċi relevanti. Iridu jsiru jew determinazzjonijiet doppiji fi tliet konċentrazzjoni jiet jew iktar jew inkella determinazzjoni jiet wahdien fħames konċentrazzjoni jiet jew iktar. Trid tiġi rrapportata l-ekwazzjoni tal-linja ta' kalibrizzjoni u l-koeffċjent tal-korrelazzjoni u għandha tiġi pprezentata plott tipika tal-kalibrizzjoni. Fil-każiżiet li fihom jintuża respons mhux linear, dan għandu jiġi ġġustifikat mill-applikant.

Trid tiġi stabbilita u rrapportata l-preċiżjoni (ripetibilità) tal-metodi. Għandhom isiru tal-inqas ġumes determinazzjonijiet ta' kampjuni replikati u jridu jiġu rrapportati l-medja, id-devjazzjoni standard relativa u n-numru ta' determinazzjoni jiet.

Sabiex jiġi stabilit il-kontenut tas-sustanza attiva, għandha ssir valutazzjoni tal-preċiżjoni tal-metodu permezz ta' valutazzjoni tal-interferenza u l-preċiżjoni.

Fir-rigward tal-addittivi u l-impuritajiet importanti u relevanti:

- il-preċiżjoni tal-metodi għandha tiġi stabilita f'mill-anqas żewġ kampjuni rappreżentativi flivelli xierqa għad-dejta tal-lott u l-ispeċifikazzjoni tal-materjal. Għandhom jiġu rrapportati l-medja u d-devjazzjoni standard relativa tal-irkupri.
- m'għandux ikun meħtieġ l-istabbiliment sperimental tal-limitu ta' kwantifikazzjoni (LOQ — limit of quantification). Madankollu, għandu jintwera li l-metodi huma preċiżi biżżejjed biex janalizzaw l-impuritajiet importanti flivelli xierqa għall-ispeċifikazzjoni tal-materjal u l-impuritajiet relevanti b'konċentrazzjoni ekwivalenti għal mill-anqas 20 % inqas mil-limitu tal-ispeċifikazzjoni.

4.1.2. Il-metodi għall-valutazzjoni tar-riskju

Għandhom jiġi ppreżentati metodi, b'deskrizzjoni shiha, għall-istabbiliment ta' residwi mhux ittikkettati isotopi fil-partijiet kollha tad-dossier, kif spjegat fid-dettall fil-punti li ġejjin:

- (a) fil-ħamrija, l-ilma, is-sediment, l-arja u kwalunkwe matriċi addizzjonali użati b'appoġġ għall-istudji dwar id-dejta;
- (b) fil-ħamrija, l-ilma u kwalunkwe matriċi addizzjonali użati b'appoġġ għall-istudji dwar l-effikacċja;
- (c) fl-ġhalf, il-fluwidi u t-tessuti tal-ġisem, l-arja u kwalunkwe matriċi addizzjonali użati b'appoġġ għall-istudji tossikologiċi;
- (d) fil-fluwidi tal-ġisem, l-arja u kwalunkwe matriċi addizzjonali użati b'appoġġ għall-istudji dwar l-espożizzjoni tal-operaturi, il-haddiema, ir-residenti u n-nies fil-viċin;
- (e) gewwa jew fuq pjanti, prodotti tal-pjanti, komoditajiet ta' ikel ipproċessat, ikel ġej mill-pjanti u l-annimali, għalf u kwalunkwe matriċi addizzjonali użati b'appoġġ għall-istudji dwar ir-residwi;
- (f) fil-ħamrija, l-ilma, is-sediment, l-ġhalf u kwalunkwe matriċi addizzjonali użati b'appoġġ għall-studji ekotossikologiċi;
- (g) fl-ilma, soluzzjonijiet ta' buffer, solventi organiči u kwalunkwe matriċi addizzjonali użata mit-testijiet tal-karatteristiċi fiżiċi u kimiċi.

Għandha tiġi stabbilita u rrapporata l-ispecifità tal-metodi. Jekk ikun xieraq, għandhom jiġi ppreżentati metodi konfermatorji vvalidati.

Għandhom jiġi stabbiliti u rrapporati l-linearità, l-irkupru u l-preċiżjoni (ripetibilità) tal-metodi.

Għandha tiġi ggħġenerata dejta fl-LOQ (*limit of quantification*) u fil-livelli ta' residwu probabbli jew ghaxar darbiet l-LOQ. Fejn ikun relevanti, l-LOQ għandu jiġi stabbilit u rrapporat għal kull analit.

4.2. Metodi għal skopijiet ta' kontroll u monitoraġġ ta' wara l-approvazzjoni

Għandhom jiġi ppreżentati metodi b'deskrizzjoni shiha għal:

- (a) l-istabbiliment tal-komponenti kollha inkluži fid-definizzjoni ta' residwu tal-monitoraġġ kif ippreżentata skont id-dispożizzjonijiet tal-punt 6.7.1 sabiex l-Istati Membri jkunu jistgħu jistabbilixx l-konformità mal-livelli massimi ta' residwu (MRLs) stabbiliti; għandhom ikopru r-residwi gewwa jew fuq ikel u għalf derivat mill-pjanti u l-annimali;
- (b) l-istabbiliment tal-komponenti kollha inkluži ghall-finijiet ta' monitoraġġ fid-definizzjoni ta' residwu għall-ħamrija u l-ilma kif ippreżentati skont id-dispożizzjonijiet tal-punt 7.4.2;
- (c) l-analizi fl-arja tas-sustanza attiva u l-prodotti tad-dizintegrazzjoni relevanti fformati matul jew wara l-applikazzjoni, sakemm l-applikant ma jurix li l-espożizzjoni tal-operaturi, il-haddiema, ir-residenti jew in-nies fil-qrib hija waħda negħiġibb;
- (d) l-analizi fil-fluwidi u t-tessuti tal-ġisem għas-sustanzi attivi u l-metaboliti relevanti.

Sa fejn huwa prattikabbi, dawn il-metodi għandhom jużaw l-iktar approċċ sempliċi, jinvolu l-inqas spejjeż, u jehtieġu l-użu ta' tagħmir li jinstab b'mod komuni.

Trid tiġi stabbilita u rrapporata l-ispecifità tal-metodi. Din għandha tippermetti li jiġi stabbiliti l-komponenti kollha inkluži fid-definizzjoni ta' residwu tal-monitoraġġ. Jekk ikun xierq, għandhom jiġi ppreżentati metodi ta' konferma vvalidati.

Għandhom jiġi stabbiliti u rrapporati l-linearità, l-irkupru u l-preċiżjoni (ripetibilità) tal-metodi.

Għandha tiġi ggħġenerata dejta fl-LOQ u fil-livelli ta' residwu probabbli jew ghaxar darbiet l-LOQ. L-LOQ għandu jiġi stabbilit u rrapporat għal kull komponent inkluż fid-definizzjoni ta' residwu tal-monitoraġġ.

Għar-residwi ġewwa jew fuq l-ikel u l-għalf ta' oriġini mill-pjanti u mill-animali u residwi fl-ilma tax-xorb, ir-riproduċibilità tal-metodu għandha tīgħi stabbilita permezz ta' validazzjoni minn laboratorju indipendenti (ILV — independent laboratory validation) u mbagħad irrapportata.

TAQSIMA 5.

L-istudji tossikoloġiči u tal-metabolizmu

Introduzzjoni

1. Ir-relevanza tal-ġenerazzjoni ta' dejta dwar it-tossicietà f'mudelli tal-annimali bi profili metabolici dissimili għal dawk li jinstabu fil-bniedem għandha tīgħi indirizzata, jekk tali informazzjoni metabolika tkun disponibbli, u din għandha tietieħed f'kunsiderazzjoni għat-tfassil ta' studji u l-valutazzjoni tar-riskju.
2. Għandu jiġi rrapporat kull effett potenżjalment avvers li jinstab matul l-investigazzjonijiet tossikoloġiči (inkluži l-effetti fuq organi/sistemi bhas-sistema immuni, is-sistema nervuża, jew is-sistema endokrinarja). Jistgħu jkunu meħtieġa studji oħra biex jiġu investigati l-mekkaniżmi fl-isfond tal-effetti li jistgħu jkunu vitali ghall-identifikazzjoni tal-perikli jew il-valutazzjoni tar-riskju.

Għandha tīgħi rrapporata d-dejta u l-informazzjoni bijologika disponibbli kollha relevanti għall-valutazzjoni tal-profil tossikologiku tas-sustanza attiva t-testjata, inkluż l-immudellar.

3. Fejn disponibbli, għandha tīgħi pprovduta b'mod regolari dejta storika dwar il-kontroll. Id-dejta ppreżentata għandha tkun għall-punti aħħar li jistgħu jirrappreżentaw effetti avversi kritiči, u għandha tkun spċifici għar-razex u mil-laboratorju li wettaq l-istudju tal-indiċi. Din għandha tkopri perjodu ta' hames snin, iffokata kemm jista' jkun fuq id-data tal-istudju tal-indiċi.
4. Matul it-thejjija ta' pjan ta' studju, għandha tīgħi kkunsidrata d-dejta disponibbli dwar is-sustanza tat-test, bħall-karakteristiċi fiziko-kimici tagħha (bħall-volatilità), il-purità, ir-reattività (bhar-rata ta' idrolizi, elettrofiliċità) u r-relazzjonijiet struttura-attivita tal-analogi kimici.
5. Ghall-istudji kollha għandha tīgħi rrapporata d-doża miksuba f'mg/kg piż tal-ġisem, kif ukoll f'unitajiet konvenjenti oħra (bħal mg/L teħid man-nifs, mg/cm² dermal).
6. Il-metodi analitici li għandhom jintużaw fl-istudji tat-tossicietà għandhom ikunu spċifici għall-entità li trid tīgħi mkejla u għandhom ikunu vvalidati b'mod adegwat. L-LOQ għandu jkun adegwat għall-kejġi tal-firxa ta' konċenztrazzjoni prevista li sseħħi fil-ġenerazzjoni tad-dejta tossikokinetika.
7. Meta, minħabba l-metabolizmu jew proċessi oħra ġewwa jew fuq pjanti ttrattati, fl-annimali li jipproducu l-ikel, fil-ħamrija, fl-ilma ta' taħbi l-art, fl-arja miftuha, jew, minħabba l-ipproċessar ta' prodotti ttrattati, ir-residwu terminali li għalihi sejjer ikun espost il-bniedem ikun fil-sustanza li ma tkunx is-sustanza attiva minnha nfisha u li ma tkunx identifikata bhala metabolit importanti fil-mammiferi, l-istudji tat-tossicietà, jekk ikun teknikament possibbli, għandhom jitwettqu fuq dik is-sustanza sakemm ma jkunx jista' jintwera li l-espożizzjoni tal-bniedem għal dik is-sustanza ma tikkostitwix riskju relevanti għal saħħtu.

L-istudji tossikokinetici u tal-metabolizmu relatati mal-metaboliti u l-prodotti tad-diż-integrazzjoni għandhom ikunu meħtieġa biss jekk is-sejbiet dwar it-tossicietà tal-metabolit ma jkunux jistgħu evalwati mir-riżultati disponibbli relatati mas-sustanza attiva.

8. Jekk tkun prattika, għandha dejjem tintużza r-rotta orali. F'każżejjiet fejn l-espożizzjoni tal-bniedmin tkun primarja-mill-faži gassuża, jista' jkun iktar xieraq li wħud mill-istudji jitwettqu permezz tat-teħid man-nifs.
9. Ghall-ġhażla tad-doži, għandha tīgħi kkunsidrata dejta tossikokinetika bhas-saturazzjoni tal-assorbiment imkejla permezz tad-disponibilità sistemika tas-sustanza u/jew tal-metaboliti.

5.1. Studji dwar l-assorbiment, id-distribuzzjoni, il-metabolizmu u t-tnejħħija fil-mammiferi

L-informazzjoni dwar il-konċentrazzjoni fid-demm u t-tessuti, tas-sustanza attiva u l-metaboliti relevanti, pereżempju qrib iż-żmien li fil-tintħahaq il-konċentrazzjoni massima fil-plażma (T_{max}), għandha tīgħi ggħejja fi studji fuq perjodu qasir u fit-tul dwar speċi relevanti biex jittejjeb il-valur tad-dejta tossikoloġika ggħejja f'termini ta' fehim tal-istudji tat-tossicietà.

L-ghan ewljeni tad-dejta tossikokinetika huwa li tiddeskrivi l-espożizzjoni sistemika miksuba fl-annimali u r-relazzjoni tagħha mal-livelli tad-doži u l-perjodu ta' żmien tal-istudji tat-tossicietà.

Għanijiet oħrajn huma:

- (a) biex tirrelata l-espożizzjoni miksuba fl-istudji tat-tossicietà mas-sejbiet tossikoloġiči u tikkontribwixxi għall-valutazzjoni tar-relevanza ta' dawn is-sejbiet għal saħħet il-bniedem, b'enfasi partikolari fuq il-gruppi vulnerabbli;

- (b) biex tappoġġja t-tifsila ta' studju tat-tossicità (l-ġhażla tal-ispeċi, ir-regimen tat-trattament, l-ġhażla tal-livelli tad-doża) fir-rigward tal-kinetika u l-metabolizmu;
- (c) biex tipprovi informazzjoni li, fir-rigward tas-sejbiet tal-istudji tat-tossicità, tikkontribwixxi għat-tifsila ta' studji supplimentari tat-tossicità kif stipulat fil-punt 5.8.2;
- (d) biex tqabbel il-metabolizmu tal-firien mal-metabolizmu tal-annimali li jiproduċu l-ikel kif stipulat fil-punt 6.2.4.

5.1.1. *L-assorbiment, id-distribuzzjoni, il-metabolizmu u t-tneħħija wara espożizzjoni mir-rotta orali*

Jista' jkun li dejta limitata ristretta għal speċi waħda t-testjata *in vivo* (normalment il-far) tkun bizzżejjed fir-rigward tal-assorbiment, id-distribuzzjoni, il-metabolizmu u t-tneħħija wara espożizzjoni mir-rotta orali. Din id-dejta tista' tipprovi informazzjoni utli fit-tifsila u l-interpretazzjoni ta' testijiet sussegwenti dwar it-tossicità. Madankollu, għandu jiġi mfakkar li l-informazzjoni dwar id-differenzi bejn l-ispeċi hija kruċjali fl-estrapolazzjoni tad-dejta dwar l-annimali ghall-bneden min u l-informazzjoni dwar il-metabolizmu wara l-ghoti minn rotot oħrajn tista' tkun utli fil-valutazzjonijiet tar-risku ghall-bniedem.

Mhuwiex possibbli li jiġu spēċifikati r-rekwiżiti dettaljati tad-dejta fl-oqsma kollha, peress li r-rekwiżiti eż-żatti se jkunu jiddependu fuq ir-riżultati miksuba għal kull sustanza partikolari t-testjata.

L-istudji għandhom jipprovdu bizzżejjed informazzjoni dwar il-kinetika tas-sustanza attiva u l-metaboliti tagħha fi speċi relevanti wara li jkunu gew esposti għal dan li ġej:

- (a) doża orali waħda (livelli baxxi u għoljin tad-doża);
- (b) doża preferibbilment ġol-vina jew, jekk tkun disponibbli, doża orali waħda b'valutazzjoni tat-tneħħija biljari (livell baxx tad-doża); u
- (c) doża ripetuta.

Parametru importanti huwa l-bijodisponibilità sistemika (F), miksuba permezz ta' tqabbil taż-żona ta' taħt il-kurva (AUC — area under the curve) wara dožaġġ orali u ġol-vina.

Għandha tingħata ġustifikazzjoni meta ma jkunx possibbli d-dožaġġ ġol-vina.

It-tifsila tal-istudji kinetiċi meħtieġa għandha tinkludi:

- (a) valutazzjoni tar-rata u l-firxa tal-assorbiment orali inkluża l-konċentrazzjoni massima fil-plażma (C_{max}), AUC, T_{max} u parametri xierqa oħrajn, bħall-bijodisponibilità;
- (b) il-potenzjal ta' bijoakkumulazzjoni;
- (c) il-half-lives fil-plażma;
- (d) id-distribuzzjoni fl-organi u t-tessuti ewlenin;
- (e) informazzjoni dwar id-distribuzzjoni fiċ-ċelloli tad-demm;
- (f) l-istruttura kimika u l-kwantifikazzjoni tal-metaboliti fil-fluwidi u t-tessuti bijologiči;
- (g) il-mogħidijiet metabolici differenti;
- (h) ir-rotta u l-perjodu ta' żmien tat-tneħħija tas-sustanza attiva u l-metaboliti;
- (i) investigazzjonijiet dwar jekk isseħħx cirkolazzjoni enteroepatika u l-firxa tagħha.

Għandhom isiru studji komparattivi *in vitro* dwar il-metabolizmu fuq speċi ta' annimali li għandhom jintużaw fl-istudji pivitali u fuq materjal uman (mikrożom iew sistemi ta' ċelloli intatti) sabiex tiġi ddeterminata r-relevanza tad-dejta tossikologika tal-annimali u biex iservu ta' gwida fl-interpretazzjoni tas-sejbiet u fid-definizzjoni tal-istrategja ta' t-testjar.

Għandha tingħata spiegazzjoni jew għandhom isiru testijiet oħrajn dwar meta metabolit jinstab *in vitro* f'materjal uman u mhux fl-ispeċi tal-annimali t-testjati.

5.1.2. *L-assorbiment, id-distribuzzjoni, il-metabolizmu u t-tneħħija wara espożizzjoni minn rotot oħrajn*

Għandha tiġi pprovdu dejta dwar l-assorbiment, id-distribuzzjoni, il-metabolizmu u t-tneħħija (ADME — absorption, distribution, metabolism and excretion) wara espożizzjoni mir-rotta dermali meta t-tossicità wara espożizzjoni dermali tkun ta' thassib meta mqabbla ma' dik wara espożizzjoni orali. Qabel ma ssir investigazzjoni tal-ADME *in vivo* wara espożizzjoni dermali, għandu jsir studju *in vitro* tal-penetrazzjoni dermali biex jiġi valutat id-daqs probabbli u r-rata ta' bijodisponibilità dermali.

L-assorbiment, id-distribuzzjoni, il-metabolizmu u t-tneħħija wara espożizzjoni mir-rotta dermali għandha tiġi kkunsidrata fuq il-baži tal-informazzjoni msemmija hawn fuq sakemm is-sustanza attiva ma tikkagħunax irritazzjoni tal-ġilda li xxekkel l-eżitu tal-istudju.

L-istima tal-assorbiment dermali mid-dejta ġġenerata f'dawn l-istudji dwar is-sustanza attiva għandha tiġi vvaluata b'mod kritiku għar-relevanza ghall-bniedem. Il-kejġ tal-assorbiment dermali tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti huwa kkunsidrat b'mod spċċifiku fil-punt 7.3 tal-Parti A tal-Anness għar-Regolament (UE) Nru 284/2013.

Għal sustanzi attivi volatili (pressjoni tal-fwar $>10^{-2}$ Pascal), l-assorbiment, id-distribuzzjoni, il-metaboliżmu u t-tnejħija wara espożizzjoni bit-teħid man-nifs jistgħu utli fil-valutazzjonijiet tar-riskju għall-bniedem.

5.2. Tossicità akuta

L-istudji, id-dejta u l-informazzjoni li jridu jiġu pprovduti u evalwati għandhom ikunu biżżejjed biex jippermettu li ssir l-identifikazzjoni tal-effetti wara espożizzjoni ta' darba għas-sustanza attiva, u b'mod partikolari biex jiġu stabbiliti, jew indikati:

- (a) it-tossicità tas-sustanza attiva;
- (b) il-perjodu ta' żmien u l-karatteristiċi tal-effetti b'dettalji shah dwar il-bidliet fl-imġiba, is-sinjal kliniči, fejn ikunu evidenti, u sejbiet patoloġiċi kbar possibbli fil-faži post-mortem;
- (c) il-ħtieġa possibbli li jiġi kkunsidrat li jiġu stabbiliti doži akuta ta' referenza (bħal ARfD, aAOEL⁽¹⁾);
- (d) meta tkun possibbli, il-modalità tal-azzjoni tossika;
- (e) il-periklu relativ assoċċjat mar-rotot differenti ta' espożizzjoni.

Filwaqt li l-enfasi għandha tkun fuq l-istima tal-meded tat-tossicità involuti, l-informazzjoni ġġenerata għandha tippermetti wkoll li s-sustanza attiva tiġi kklasseifikata skont ir-Regolament (KE) Nru 1272/2008. L-informazzjoni ġġenerata permezz tat-testijiet tat-tossicità akuta hija ta' importanza partikolari fil-valutazzjoni tal-perikli li huma probabbli li jfegġu f'sitwazzjonijiet ta' aċċidenti.

5.2.1. Oral

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieġ l-istudju

It-tossicità orali akuta tas-sustanza attiva dejjem għandha tiġi rrapporata.

5.2.2. Dermal

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieġ l-istudju

It-tossicità dermali akuta mis-sustanza attiva għandha tiġi rrapporata sakemm ir-rinunja ma tkunx iġġustifikata b'mod xjentifiku (pereżempju fejn LD₅₀⁽²⁾ orali tkun ikbar minn 2 000 mg/kg). Għandhom jiġu investigati kemm l-effetti lokali kif ukoll dawk sistemiċi.

Għandhom jintużaw is-sejbiet ta' irritazzjoni severa tal-ġilda (eritema jew edema tal-Grad 4) fl-istudju dermali minflok ma jitwettaq studju spċċifiku dwar l-irritazzjoni.

5.2.3. Teħid man-nifs

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieġ l-istudju

It-tossicità akuta mit-teħid man-nifs tas-sustanza attiva għandha tiġi rrapporata meta tkun tapplika waħda minn dawn li ġejjin:

- is-sustanza attiva jkollha pressjoni tal-fwar ta' $> 1 \times 10^{-2}$ Pa f'20 °C,
- is-sustanza attiva tkun trab li fis̄ proporzjon notevoli ta' partikuli b'dijametru $< 50 \text{ }\mu\text{m}$ ($>1\%$ fuq il-baži tal-piżi),
- is-sustanza attiva tkun inkluża fi prodotti li huma trab jew applikati permezz ta' sprej.

Għandha tintuża biss l-espożizzjoni tar-ras/imnieher, sakemm ma tkunx iġġustifikata espożizzjoni għall-ġisem kollu.

5.2.4. Irritazzjoni tal-ġilda

Ir-riżultati tal-istudju għandhom jipprovdu informazzjoni dwar il-potenzjal ta' irritazzjoni tal-ġilda mis-sustanza attiva, inkluża, fejn relevanti, ir-riversibilità potenzjali tal-effetti osservati.

⁽¹⁾ aAOEL, taqsira għal "AOEL akuta".

⁽²⁾ LD₅₀, taqsira għal "Doża Letali, 50 %", jiġifieri d-doża meħtieġa biex jinqatlu nofs il-membri ta' popolazzjoni t-testjata wara tul-spécifikat tat-test

Qabel ma jitwettqu studji *in vivo* ghall-korrużjoni/irritazzjoni tas-sustanza attiva, għandha ssir analizi tal-piż tal-evidenza fuq id-dejta relevanti eżistenti. Meta ma jkunx hemm biżżejjed dejta disponibbli, din tista' tigi žviluppata permezz tal-applikazzjoni ta' ttestjar f'sekwenzi.

L-istratgeġja tal-ittestjar għandha ssegwi approċċ gradwali:

- 1) il-valutazzjoni tal-korružività dermali bl-użu ta' metodu ta' ttestjar *in vitro* vvalidat;
- 2) il-valutazzjoni tal-irritazzjoni dermali bl-użu ta' metodu ta' ttestjar *in vitro* vvalidat (bħal mudelli tal-ġilda tal-bniedem rikostitwita);
- 3) studju *in vivo* inizjali dwar l-irritazzjoni dermali bl-użu ta' annimal wieħed, u fejn ma jiġux osservati effetti avversi;
- 4) ittestjar ta' konferma bl-użu ta' annimal jew tnejn addizzjonali.

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieġ l-istudju

L-istudju dwar l-irritazzjoni tal-ġilda mis-sustanza attiva dejjem għandu jiġi pprovdut. Meta jkun disponibbli, għandu jintuża studju tat-tossicietà dermali muri li ma jipproducix irritazzjoni tal-ġilda fil-livell limitu tad-doża tat-test ta' 2 000 mg/kg piż tal-ġisem sabiex jiġi rinunzjat il-bżonn ta' kwalunkwe studju dwar l-irritazzjoni dermali.

5.2.5. Irritazzjoni tal-ġħajnejn

Ir-riżultati tal-istudju għandhom jipprovd l-potenzjal ta' irritazzjoni tal-ġħajnejn mis-sustanza attiva inkluża, fejn tkun relevanti, ir-riversibilità potenzjali tal-effetti osservati.

Qabel ma jsiru studji *in vivo* ghall-korrużjoni/irritazzjoni tal-ġħajnejn mis-sustanza attiva, għandha ssir analizi tal-piż tal-evidenza fuq id-dejta relevanti eżistenti. Meta d-dejta disponibbli titqies li mhijiex biżżejjed, tista' tigi žviluppata iktar dejta permezz tal-applikazzjoni ta' ttestjar f'sekwenzi.

L-istratgeġja tal-ittestjar għandha ssegwi approċċ gradwali:

- 1) l-użu ta' test *in vitro* tal-irritazzjoni/korrużjoni dermali biex tigi mbassra l-irritazzjoni/korrużjoni tal-ġħajnejn;
- 2) it-twettiq ta' studju *in vitro* vvalidat jew aċċettat dwar l-irritazzjoni tal-ġħajnejn biex jiġu identifikati irritanti/korruživi severi tal-ġħajnejn (bħat-test tal-Opaċià u l-Permeabilità tal-Kornea tal-Bovini (BCOP), it-test tal-Ġħajnejn Iżolata tat-Tigieġa (ICE), it-test tal-Ġħajnejn Iżolata tal-Fenek (IRE), it-Test tal-Bajd tal-Qroqqa — il-Membrana Korjo-Allantojdea (HET-CAM)), u meta jinkisbu riżultati negattivi, il-valutazzjoni tal-irritazzjoni tal-ġħajnejn bl-użu ta' metodu ta' ttestjar *in vitro* ghall-identifikazzjoni ta' non-irritanti jew irritanti, u meta ma jkun disponibbli;
- 3) studju *in vivo* inizjali dwar l-irritazzjoni tal-ġħajnejn bl-użu ta' annimal wieħed, u meta ma jiġi osservat l-ebda effett avvers;
- 4) ittestjar ghall-konferma bl-użu ta' annimal jew tnejn addizzjonali.

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieġ l-istudju

L-irritazzjoni tal-ġħajnejn mis-sustanza attiva dejjem għandha tigi ttestjata, hliet meta jkun probabbli li jistgħu jiġi prodotti effetti severi fuq l-ġħajnejn fuq il-bażi tal-kriterji elenkati fil-metodi ta' ttestjar.

5.2.6. Is-sensitizzazzjoni tal-ġilda

L-istudju għandu jipprovd biżżejjed informazzjoni biex jiġi stmat il-potenzjal tas-sustanza attiva li tipprovoka reazzjonijiet ta' sensitizzazzjoni tal-ġilda.

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieġ l-istudju

L-istudju dejjem għandu jsir, hliet meta s-sustanza attiva tkun sensitizzatur magħruf. Għandu jintuża t-test tan-nodu tal-limfa lokali (LLNA — local lymph node assay), u fejn xieraq, anki l-varjant immaqqas tat-test. Fkaż li ma jkunx jista' jsir LLNA, għandha tigi pprovduta ġustifikazzjoni u għandu jsir it-Test ta' Massimizzazzjoni fuq il-Fniek tal-Indi. Meta jkun disponibbli test fuq il-fniek tal-Indi (Massimizzazzjoni jew Buehler), li jilhaq il-linji gwida tal-OECD u li jipprovd riżultat ċar, ma għandhomx isiru iktar testijiet għal raġunijiet ta' benesseri tal-annimali.

Peress li sustanza attiva identifikata bhala sensitizzatur tal-ġilda tista' potenzjalment tindu ċi reazzjoni ta' sensitività eċċessiva, għandha tigi kkunsidrata s-sensitizzazzjoni respiratorja potenzjali meta jkunu disponibbli t-testijiet xierqa jew meta jkun hemm indikazzjonijiet ta' effetti ta' sensitizzazzjoni respiratorja.

5.2.7. Fototossicità

L-istudju għandu jipprovd informazzjoni dwar l-effetti potenzjali ta' certi sustanzi attivi sabiex jindu ċ-ċitot-sicħi flimkien mad-dawl, pereżempju sustanzi attivi li huma fototossici *in vivo* wara espozizzjoni u distribuzzjoni sistemika fil-ġilda, kif ukoll sustanzi attivi li jagixxu bħala fotoirritanti wara applikazzjoni dermali. Għandu jintuża rizultat pozitiv meta tigħi kkunsidrata espozizzjoni potenzjali għall-bniedem.

I-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieg l-istudju

L-istudju *in vitro* għandu jkun meħtieg meta s-sustanza attiva tassorbi radjazzjoni elettromanjetika fil-medda ta' 290-700 nm u jkollha l-possibilità li tilhaq l-ghajnejn jew iż-żoni tal-ġilda esposti għad-dawl, jew b'kuntatt dirett jew permezz ta' distribuzzjoni sistemika.

Jekk il-koeffiċċjent tal-qedra molari/assorbiment Ultravjola/viżibbli tas-sustanza attiva jkun inqas minn $10 \text{ L} \times \text{mol}^{-1} \times \text{cm}^{-1}$, ma jkun hemm bżonn ta' ebda testijiet tat-tossicità.

5.3. It-tossicità fuq perjodu qasir

Għandhom jitfasslu studji tat-tossicità fuq perjodu qasir sabiex jipprovd informazzjoni dwar l-ammont tas-sustanza attiva li jista' jigi trollerat mingħajr effetti avversi fil-kondizzjonijiet tal-istudju u biex jispiegaw il-perikli għas-sahha li jseħħu flivelli ta' doža oħla. Dawn l-istudji jipprovd dejta utli dwar ir-riski għal dawk li jmissu jew jużaw prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti li fihom is-sustanza attiva, fost gruppji esposti possibbli ohra. B'mod partikolari, l-istudji fuq perjodu qasir jipprovd tagħrif essenzjali dwar azzjonijiet ripetuti possibbli tas-sustanza attiva u r-riski għall-bniedmin li jistgħu jkunu esposti. Barra minn hekk, l-istudji fuq perjodu qasir jipprovd informazzjoni utli fit-tifsila ta' studji dwar it-tossicità kronika.

L-istudji, id-dejta u l-informazzjoni li jridu jiġu pprovdu u evalwati għandhom ikunu biżżejjed sabiex jippermettu li ssir l-identifikazzjoni tal-effetti wara espozizzjoni ripetuta għas-sustanza attiva, u b'mod partikolari biex jiġu stabbiliti jew identifikati ulterjorment:

- (a) ir-relazzjoni bejn id-doža u l-effetti avversi;
- (b) it-tossicità tas-sustanza attiva, inkluż, fejn possibbli, il-Livell Bla Effett Hażin Osservat (NOAEL — No Observed Adverse Effect Level);
- (c) l-organi fil-mira, fejn relevanti (inklużi s-sistema immuni, nervuża u endokrinarja);
- (d) il-perjodu ta' żmien u l-karatteristiċi tal-effetti avversi b'dettalji shah dwar il-bidliet fl-imġiba u s-sejbiet patologici possibbli fil-faži post-mortem;
- (e) l-effetti avversi u l-bidliet patologici specifici li jiġu prodotti;
- (f) jekk relevanti, il-persistenza u r-riversibilità ta' certi effetti avversi osservati, wara l-waqfien mid-dożagg;
- (g) jekk possibbli, il-modalità tal-azzjoni tossika;
- (h) il-periklu relativ assoċċjat mar-rotot differenti tal-espozizzjoni;
- (i) punti aħħar kritiči relevanti fil-punti taż-żmien xierqa għat-tassil ta' valuri ta' referenza, meta jkunu meħtieġa.

Fl-istudji fuq perjodu qasir għandha tiġi inkluża dejta tossikokinetika (jiġifieri tal-konċentrazzjoni fid-demm). Sabiex jiġi evitat użu ikbar tal-annimali, id-dejta tista' tinġieb minn studji ta' sejbien tal-medda.

Jekk is-sistema nervuża, is-sistema immuni jew is-sistema endokrinarja jkunu miri specifici fl-istudji fuq perjodu qasir flivelli ta' doža li ma jipproduċċux tossicità mmarkata, għandhom isiru studji addizzjonal, inklużi testijiet funzjonali (ara l-punt 5.8.2).

5.3.1. L-istudju orali ta' 28 ġurnata

I-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieg l-istudju

Meta jkunu disponibbli, għandhom jiġu rrapporati l-istudji ta' 28 ġurnata.

5.3.2. L-istudju orali ta' 90 ġurnata

I-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieg l-istudju

It-tossicità orali fuq perjodu qasir (90 ġurnata) tas-sustanza attiva għall-annimali gerriema, generalment il-far, speċi ohra ta' annimali gerriema trid tigħi ġustifikata, u annimali mhux gerriema (studju tat-tossicità fuq 90 ġurnata fil-klieb), trid dejjem tigħi rapportata.

Fl-istudju ta' 90 ġurnata, għandhom jiġu indirizzati bir-reqqa l-effetti newrotossici u immunotossici potenzjali, il-ġenotossicità permezz tal-formazzjoni ta' mikronuklei u l-effetti potenzjalment relatati ma' bidliet fis-sistema ormonali.

5.3.3. Rotot oħrajn

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieġ l-istudju

Għall-istima tar-riskju ghall-bniedem, għandhom jiġu kkunsidrati studji dermali oħrajn fuq bażi ta' kaž b'każ, sakemm is-sustanza attiva ma tkunx irritant sever.

Għal sustanzi attivi volatili (pressjoni tal-fwar $>10^{-2}$ Pascal), għandha tkun meħtieġa deciżjoni esperta (pereżempju fuq il-bażi ta' dejta kinetika spċċifika għar-rotta) biex jiġi deċiż jekk l-istudji fuq perjodu qasir għandhomx jitwettqu b'espōzizzjoni mit-teħid man-nifs.

5.4. Ittestjar tal-ġenotossicità

L-iskop tal-ittestjar tal-ġenotossicità għandu jkun li:

- ibassar il-potenzjal ġenotossiku,
- jidentifika l-karċinoġeni ġenotossici fi stadju bikri,
- jiċċara l-mekkaniżmu ta' azzjoni ta' xi karċinoġeni.

Għandhom jintużaw livelli xierqa ta' doži, skont ir-rekwiżi tat-tat-test, jew f'testijiet *in vitro* jew *in vivo*. Għandu jiġi adottat approċċ gradwali, bl-għażla ta' testijiet ta' grad oħglu li tkun tiddependi fuq l-interpretazzjoni tar-riżultati f'kull stadju.

Rekwiżi specjali tal-ittestjar fir-rigward tal-fotomutagenicità jistgħu jkunu indikati mill-istruttura ta' molekula. Jekk il-koeffiċjent tal-qerda molari/assorbiment Ultravjola/viżibbli tas-sustanza attiva u l-metaboliti ewlenin tagħha jkun inqas minn $1\,000 \text{ L} \times \text{mol}^{-1} \times \text{cm}^{-1}$, it-testijiet tal-fotomutagenicità ma jkunux meħtieġa.

5.4.1. Studji *in vitro*

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieġ l-istudju

Għandhom isiru t-testijiet *in vitro* tal-mutagenicità li gejjin: test tal-batterji għal mutazzjoni tal-ġeni, test ikkombinat għal devjazzjonijiet strutturali u numerici fil-kromosomi fċelloli tal-mammiferi u test għal mutazzjoni tal-ġeni fċelloli tal-mammiferi.

Madankollu, jekk jinstabu mutazzjoni tal-ġeni u klastoġenicità/anewplojdja f'sett ta' testijiet li jikkonsistu f'Ames u mikronukleu *in vitro* (IVM — *in vitro* micronucleus), ma jkun hemm bżonn li jsir l-ebda test *in vitro* ieħor.

Jekk ikun hemm indikazzjonijiet ta' formazzjoni ta' mikronuklei f'test *in vitro* tal-mikronuklei, għandhom isiru iktar testijiet bil-proċeduri tat-tilwin xierqa sabiex jiġi cċarat jekk hemmx rispons anewġeniku jew klastoġeniku. Tista' tiġi kkunsidrata investigazzjoni ulterjuri tar-rispons anewġeniku sabiex jiġi determinat jekk hemmx bixżejjed evidenza għal mekkaniżmu tal-limitu u konċentrazzjoni limitu għar-rispons anewġeniku (specjalment għal nondisġunżjoni).

Is-sustanzi attivi li juru karakteristiċi batterjostatċi hafna kif muri f'test ta' sejbien tal-medda għandhom jiġu t-testijati f'żewġ testijiet *in vitro* taċ-ċelluli mammiferi għal mutazzjoni tal-ġeni. In-nuqqas ta' twettiq tat-test Ames għandu jiġi ggħustifikat.

Għas-sustanzi attivi li jkollhom twissijiet strutturali u li jkunu taw riżultati negattivi fis-sett ta' testijiet standard, jista' jkun hemm bżonn ta' iktar testijiet jekk it-testijiet standard ma jkunux ġew ottimizzati għal dawn it-twissijiet. L-ġhażla ta' studju addizzjoni jew modifikasi fil-pjan ta' studju tiddependi fuq l-ghamla kimika, ir-reattività magħrufa u d-dejja dwar il-metabolizmu dwar is-sustanza attiva bi' twissijiet strutturali.

5.4.2. Studji *in vivo* fċelloli somatici

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieġ l-istudju

Jekk ir-riżultati kollha tal-istudji *in vitro* jkun negattivi, għandu jsir mill-inqas studju wieħed *in vivo* b'dimostrazzjoni tal-espōzizzjoni għat-tessut tat-test (bħall-effett tossiku fuq iċ-ċelloli jew dejta tossikokinetika), sakemm ma tigħix iġġenerata dejta mikronuklea *in vivo* valida fi studju b'dozi ripetuti u t-test mikronukleu *in vivo* jkun it-test xieraq li jrid jitwettaq biex jindirizza dan ir-rekwiżit ta' informazzjoni.

Riżultat negattiv fl-ewwel test *in vivo* f'ċelloli somatiċi għandu jiprovoġi garanzija suffiċjenti għas-sustanzi attivi li jirriżultaw negattivi fit-tliet testijiet *in vitro*.

Għas-sustanzi attivi li għalihom jinkiseb riżultat tat-test pozittiv fi kwalunkwe test *in vitro*, in-natura tat-testijiet addizzjonali meħtieġa għandha tiġi kkunsidrata fuq bażi ta' każ b'każ billi titqies l-informazzjoni relevanti kollha bl-użu tal-istess pahha bhal fit-test *in vitro*.

Jekk it-test *in vitro* tad-devjazzjoni tal-kromosomi tal-mammiferi jew it-test *in vitro* tal-mikronukleu jkun pozittiv għall-klastoġenicità, għandu jsir test *in vivo* għall-klastoġenicità bl-użu ta' ċelloli somatiċi bhall-analizi tal-metafazi f'test tal-mudullun ta' annimali gerriema jew test mikronukleu f'annimali gerriema.

Jekk it-test mikronukleu *in vitro* għal devjazzjonijiet numeriči tal-kromosomi fuq ċelloli tal-mammiferi jkun pozittiv jew it-test *in vitro* tal-kromosomi tal-mammiferi jkun pozittiv għal bidliet numeriči fil-kromosomi, għandu jsir test *in vivo* mikronukleu. Fil-każ ta' riżultat pozittiv fit-test tal-mikronukleu *in vivo*, għandha tintuża proċedura ta' tilwim xierqa bħal ibridazzjoni fluorex-xenti *in-situ* (FISH — fluorescence in-situ hybridisation) sabiex jiġi identifikat rispons anewgeniku u/jew klastoġeniku.

Jekk wieħed mit-testijiet *in vitro* tal-mutazzjoni tal-ġeni jkun pozittiv, għandu jsir test *in vivo* biex tiġi investigata l-induzzjoni ta' mutazzjoni tal-ġeni, bħax-Test Somatiku ta' Annimali Transġenici li Jgerrmu u ta' Mutazzjoni tal-ġeni taċ-ċelloli ġerminali (*Transgenic Rodent Somatic and Germ Cell Gene Mutation Assay*).

Meta jsiru studji *in vivo* tal-ġenotossicità, għandhom jintużaw biss rotot u metodi ta' espożizzjoni relevanti (bħal taħlit mad-dieta, xorb ta' ilma, applikazzjoni fuq ġilda, teħid man-nifs u tmigħi b'sonda). Għandu jkun hemm evidenza konvinċenti li t-testijiet relevanti sejjer jintlaħaq mir-rotta ta' espożizzjoni u l-metodu ta' applikazzjoni magħżulin. Tekniki ta' espożizzjoni oħra jekk (bħal injezzjoni għal gol-peritonew jew taħt il-ġilda) li aktarxi li jirriżultaw f'kinetika, distribuzzjoni u metabolizmu anormali għandhom jiġu ggħustifikati.

Għandu jiġi kkunsidrat it-twettiq ta' test *in vivo* bħala parti minn wieħed mill-istudji tat-tossicità fuq perjodu qasir deskrift fil-punt 5.3.

5.4.3. Studji *in vivo* f'ċelloli ġerminali

I ċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieġ l-istudju

Il-bażżeen li jitwettqu dawn it-testijiet għandu jiġi kkunsidrat fuq bażi ta' każ b'każ, filwaqt li titqies l-informazzjoni dwar it-tossikokinetika, l-użu u l-espożizzjoni antiċipata.

Għal hafna mis-sustanzi attivi rikonoxxuti bħala mutaġen taċ-ċelloli somatiċi *in vivo* ma għandux ikun hemm bżonn ta' iktar testijiet tal-ġenotossicità peress li dawn se jitqiesu li huma karċinoġen ġenotossiċi potenzjali u mutaġen potenzjali taċ-ċelloli ġerminali.

Madankollu, fxi kažiġiet speċifiċi jistgħu jsiru studji taċ-ċelloli ġerminali biex jintwera jekk mutaġen ta' ċellola somatika huwiex mutaġen ta' ċellola ġerminali jew le.

It-tip ta' mutazzjoni prodotta fi studji iktar bikrin, speċjalment ta' bidliet fil-ġeni, bidliet numeriči u strutturali fil-kromosomi, għandha tiġi kkunsidrata meta jingħażiż it-test xieraq.

Jista' jiġi kkunsidrat ukoll studju ghall-preżenza ta' adducts tad-DNA f'ċelloli gonadi.

5.5. It-tossicità fuq perjodu twil u l-karcinogenicità

Ir-riżultati tal-istudji fit-tul imwettqa u rrapporati, meħuda flimkien ma' dejta u informazzjoni relevanti oħra dwar is-sustanza attiva, għandhom ikunu biżżejjed biex jippermettu l-identifikazzjoni tal-effetti, wara espożizzjoni ripeputa għas-sustanza attiva, u b'mod partikolari għandhom ikunu biżżejjed biex:

- jiġi identifikati l-effetti avversi li jirriżultaw minn espożizzjoni fit-tul għas-sustanza attiva,
- jiġi identifikati l-organi fil-mira, fejn relevanti,
- tiġi stabbilita ir-relazzjoni doża-rispons,
- jiġi stabbilit l-NOAEL u, jekk ikun hemm bżonn, punti ta' referenza xierqa oħrajn.

B'mod korrispondenti, ir-riżultati tal-istudji tal-karcinogenicità meħuda flimkien ma' dejta u informazzjoni relevanti oħra dwar is-sustanza attiva, għandhom ikunu biżżejjed biex jippermettu li ssir valutazzjoni tal-perikli għall-bniedem, wara espożizzjoni ripetuta għas-sustanza attiva, u b'mod partikolari għandhom ikunu biżżejjed:

- (a) biex jiġi identifikati effetti karċinoġenici minn espożizzjoni fit-tul għas-sustanza attiva;

- (b) biex jiġu stabbiliti l-ispeċi, is-sess, u l-ispecifitāt għall-organi tat-tumuri indotti;
- (c) biex tiġi stabbilita r-relazzjoni doża-rispons;
- (d) fejn possibbli, biex tiġi identifikata d-doża massima li ma ġgib l-ebda effett karċinoġenu;
- (e) fejn possibbli, biex tiġi stabbilita l-modalità tal-azzjoni u r-relevanza għall-bniedem tar-rispons karċinoġeniku identifikat.

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieġ l-istudju

Għandhom jiġu stabbiliti t-tossicietà fuq perjodu twil u l-karċinoġenicità tas-sustanzi attivi kollha. Jekk fċirkostanzi eċċeżżjonali jiġi ddikjarat li tali t-testjar ma jkunx meħtieġ, dik id-dikjarazzjoni tkun trid tiġi ġġustifikata b'mod shih.

Kondizzjonijiet tat-test

Għandu jsir studju tat-tossicietà orali fit-tul u studju tal-karċinoġenicità fit-tul (sentejn) tas-sustanza attiva bl-użu tal-far bħala speċi t-testjata; fejn possibbli, dawn l-istudji għandhom ikunu kkombinati.

Għandu jsir it-tieni studju tal-karċinoġenicità tas-sustanza attiva bl-użu tal-ġurdien bhala speċi t-testjata, sakemm ma jkunx jista' jiġi ġġustifikat b'mod xjentifiku li dan mhuwiex meħtieġ. F'dawn il-każijiet, jistgħu jintużaw mudelli alternattivi xjentifikament ivvalidati tal-karċinoġenicità minflok ma jsir it-tieni studju tal-karċinoġenicità.

Jekk id-dejta komparattiva dwar il-metabolizmu tindika li jew il-ġurdien jew il-far ma jkunux mudell adattat għall-istima tar-riskju ta' kanċer fil-bniedem, għandha tiġi kkunsidra speċi alternattiva.

Għandha tiġi pprovdu dejta sperimentalisti, inkluż l-iċċarar tal-modalità ta' azzjoni possibbli involuta u r-relevanza għall-bniedem, meta l-modalità tal-azzjoni għall-karċinoġenicità titqies li mhixiex ġenotossika.

Meta tiġi ppreżentata, id-dejta storika ta' kontroll għandha tkun mill-istess speci u razza, miżmuma f'kondizzjonijiet simili fl-istess laboratorju u għandha tkun ġejja minn studji kontemporanji. Dejta storika ta' kontroll addizzjonali minn laboratorji oħrajn tista' tiġi rrapportata b'mod separat bhala informazzjoni supplementari.

L-informazzjoni dwar id-dejta storika ta' kontroll ipprovduta għandha tħinkludi:

- (a) l-identifikazzjoni tal-ispeċi u r-razza, isem il-fornitur, u l-identifikazzjoni tal-kolonja spċifika, jekk il-fornitur ikkollu iktar minn post-ġeografiċu wieħed;
- (b) isem il-laboratorju u d-dati ta' meta sar l-istudju;
- (c) deskrizzjoni tal-kondizzjonijiet ġenerali li fihom inżammu l-annimali, inkluż it-tip jew id-ditta tad-dieta u, fejn possibbli, l-ammont ikkunsma;
- (d) l-et-ċa bejn wieħed u iehor, f'jiem, u l-piż tal-annimali ta' kontroll fil-bidu tal-istudju u fi żmien il-qatla jew il-mewt;
- (e) deskrizzjoni tal-mudell tal-mortalità tal-grupp ta' kontroll matul u fi tmiem l-istudju, u osservazzjonijiet pertinenti oħra (bħal mard, infel-żonijiet);
- (f) isem il-laboratorju u tax-xjenzati eżaminaturi responsabbli għall-ġbir u l-interpretazzjoni tad-dejta patoloġika mill-istudju;
- (g) dikjarazzjoni dwar in-natura tat-tumuri li setgħu gew ikkombinati biex tiġi prodotta xi dejta tal-incidenta.

Id-dejta storika ta' kontroll għandha tiġi ppreżentata fuq baži ta' studju bi studju billi tagħti valuri assoluti flimkien ma' perċentwal u valuri relattivi jew trasformati fejn dawn ikunu ta' ghajnejna fil-valutazzjoni. Jekk tiġi ppreżentata d-dejta kkombinata jew fsommarju, din għandu jkun fiha informazzjoni dwar il-medda tal-valuri, il-medja, il-medjan u, jekk applikabbli, id-devjazzjoni standard.

Id-dozi t-testjati, inkluża l-ogħla doża t-testjata, għandhom jintgħażu fuq il-baži tar-riżultati tat-testijiet fuq perjodu qasir u meta disponibbli, fi żmien l-ippjanar tal-istudji kkonċernati, fuq il-baži tad-dejta tossikokinetika u dwar il-metabolizmu. L-ġha tħalli tad-doża għandha tikkunsidra dejta tossikokinetika bhas-saturazzjoni tal-assorbiment imkejla mid-disponibilità sistemika tas-sustanza attiva u/jew tal-metaboliti.

Id-doži li jikkäġunaw tossiċità eċċessiva ma għandhomx jitqiesu relevanti għall-valutazzjonijiet li jridu jsiru. Fl-istudji fit-tul għandu jiġi kkunsidrat l-istabbiliment tal-konċentrazzjoni fid-demm tas-sustanza attiva (pereżempju madwar T_{max}).

Fil-għbir tad-deja u l-kumpilazzjoni tar-rapporti, l-inċidenza tat-tumuri beninni u malinni ma għandhiex tīgħi kkombinata. Tumuri dissimi u mhux assocjati, kemm jekk beninn kif ukoll jekk malinni, li jseħħu fl-istess organu, ma għandhomx jiġi kkombinati għall-finijiet ta' rapportar.

Sabien jiġi evitat it-tahwid, fin-nomenklatura u r-rapportar tat-tumuri għandha tintuża t-terminalogja istopatologika konvenzjonal użata b'mod komuni meta jitwettaq l-istudju bhal dik ippubblikata mill-Aġenzija Internazzjonali għar-Ričerka dwar il-Kanċer. Għandha tīgħi identifikata s-sistema użata.

Il-materjal bijológiku magħżul għall-eżami istopatologiku għandu jinkludi materjal magħżul biex tīgħi pprovdta informazzjoni ulterjuri dwar leż-żonijiet identifikati matul analiżi patologika kbira. Fejn ikunu relevanti għall-iċċarar tal-mekkaniżmu ta' azzjoni u meta jkunu disponibbli, tekniki istologiċi (bit-tbajja), teknici istokimiċi u analiżejiet mikroskopici bl-elettronni, jistgħu jkunu utli, u meta jitwettaq, dawn għandhom jiġi rrapportati.

5.6. It-tossiċità għar-riproduzzjoni

Għandhom jiġi investigati u rrapportati l-effetti possibbli fuq il-fiżjologija riproduttiva u l-iżvilupp tal-wild fir-rigward tal-aspetti li ġejjin:

- L-indeboliment tal-funzjonijiet jew il-kapaċitajiet riproduttivi tal-irġiel u n-nisa, pereżempju minn effetti fuq iċ-ċiklu estru, l-imġiba sesswali, kwalunkwe aspett ta' spermatogenesi jew ooġenese, jew attivită ormonali jew rispons fiżjologiku li jxekkel il-kapaċità li persuna tiffertilizza, il-fertilizzazzjoni nnifisha jew l-iżvilupp tal-bajda fertilitazzata sa, u inkluż, l-impjant.
- L-effetti dannużi fuq il-wild, pereżempju kwalunkwe effett li jxekkel l-iżvilupp normali, kemm qabel kif ukoll wara t-tweliż. Dawn jinkludu malformazzjoniżet morfoloġiċi bħad-distanza anoġenitali, ritenzjoni tal-beżżula, u disturbi funzjonali (bhal effetti riproduttivi u newroloġiċi).

Għandhom jiġi rrapportati l-effetti enfasizzati fuq ġenerazzjonijiet.

Is-sustanza attiva u l-metaboliti relevanti tagħha għandhom jitkejlu fil-ħalib bhala investigazzjoni tat-tieni grad meta jiġi osservati effetti relevanti fil-wild jew ikunu mistennija (pereżempju minn studju ta' sejbien tal-medda).

L-effetti newrotissiċi u immunotissiċi potenzjali u l-effetti potenzjalment relatati ma' bidliet fis-sistema ormonali għandhom jiġi indirizzati bir-reqqa u rrapportati.

L-investigazzjoniżet għandhom iqis u d-dejta kollha disponibbli u relevanti, inklużi r-riżultati tal-istudji tat-tossiċità generali jekk ikunu inklużi l-parametri relevanti (bħall-analiżi tal-isperma, iċ-ċikliċità tal-estru, l-istopatologija tal-organi riproduttivi), kif ukoll l-gharfien dwar analogi strutturali għas-sustanza attiva.

Filwaqt li l-punt ta' referenza standard għar-risponsi tat-trattament għandu jkun id-dejta ta' kontroll simultanja, id-dejta storika ta' kontroll tista' tkun utli fl-interprettazzjoni ta' studji partikolari dwar ir-riproduzzjoni. Meta tīgħi pprezentata, id-dejta storika ta' kontroll għandha tkun mill-istess speci u razza, miżムma f'kondizzjonijiet simili fl-istess laboratorju u tkun gejja minn studji kontemporanji.

L-informazzjoni dwar id-dejta storika ta' kontroll għandha tinkludi:

- (a) l-identifikazzjoni tal-ispeci u r-razza, isem il-fornitur, u l-identifikazzjoni tal-kolonja speċifika, jekk il-fornitur ikollu iktar minn post-geografiku wieħed;
- (b) isem il-laboratorju u d-dati ta' meta sar l-istudju;
- (c) deskrizzjoni tal-kondizzjonijiet generali li fihom inżammu l-annimali, inkluż it-tip jew id-ditta tad-dieta u, fejn possibbli, l-ammont ikkunsmat;
- (d) l-età bejn wieħed u ieħor, fjiem, u l-piż tal-annimali ta' kontroll fil-bidu tal-istudju u fi żmien il-qatla jew il-mewt;
- (e) deskrizzjoni tal-mudell tal-mortalità tal-grupp ta' kontroll matul u fi tmiem l-istudju, u osservazzjonijiet pertinenti oħra (bhal mard, infezzjonijiet);

(f) isem il-laboratorju u x-xjenzati eżaminaturi responsablli ghall-ġbir u l-interpretazzjoni tad-dejta patoloġika mill-istudju.

Id-dejta storika ta' kontroll għandha tiġi pprezentata fuq baži ta' studju bi studju billi tagħti valuri assoluti flimkien ma' percentwali u valuri relattivi jew trasformati fejn dawn ikunu ta' ghajnejha fl-valutazzjoni. Jekk tiġi pprezentata dejta kkombinata jew f-sommarju, din għandu jkun fiha informazzjoni dwar il-medda tal-valuri, il-medja, il-medjan u, jekk applikabbli, id-devjazzjoni standard.

Sabiex tiġi pprovdu informazzjoni utli fit-tfassil u l-interpretazzjoni tal-istudji tat-tossicita' tal-iżvilupp, l-informazzjoni dwar il-konċentrazzjoni fid-demm tas-sustanza attiva fil-ġenituri u l-fetu/wild tista' tiġi inkluża fi studji ta' grad oghla u mbagħad tiġi rrapporata.

5.6.1. Studji fuq ħafna ġenerazzjonijiet

L-istudji rrapporati fuq ħafna ġenerazzjonijiet, meħuda flimkien ma' dejta u informazzjoni relevanti ohra dwar is-sustanza attiva, għandhom ikunu biżżejjed biex jippermettu li jiġi identifikati l-effetti fuq ir-riproduzzjoni, wara espożizzjoni ripetuta għas-sustanza attiva, u b'mod partikolari għandhom ikunu biżżejjed:

- biex jiġi identifikati l-effetti diretti u indirietti fuq ir-riproduzzjoni li jirriżultaw mill-espożizzjoni għas-sustanza attiva;
- biex jiġi identifikat kwalunkwe effett avvers mhux fuq ir-riproduzzjoni li jsehh f'dozi iktar baxxi milli f'testijiet tat-tossicita' kronika u fuq perjodu qasir;
- biex jiġi stabbiliti n-NOAELs għat-tossicita' tal-ġenit, l-eżitu riproduttiv u l-iżvilupp tal-frieh.

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieg l-istudju

Għandu jiġi pprezentat studju tat-tossicita' tar-riproduzzjoni fil-firien tul l-ahħar żewġ ġenerazzjonijiet.

L-istudju estiż tal-OECD fuq ġenerazzjoni waħda tat-tossicita' għar-riproduzzjoni jista' jiġi kkunsidrat bhala approċċ alternattiv għall-istudju fuq bosta ġenerazzjonijiet.

Meta jkun hemm bżonn ta' interpretazzjoni ahjar tal-effetti fuq ir-riproduzzjoni u dejjem jekk din l-informazzjoni tkun għadha mhix disponibbli, jista' jkun hemm bżonn ta' studji addizzjonali biex tiġi pprovdu informazzjoni dwar is-sess affettwat u l-mekkaniżmi possibbi.

5.6.2. Studji tal-effett tossiku fuq l-iżvilupp

L-istudji rrapporati dwar l-effett tossiku fuq l-iżvilupp, meħuda flimkien ma' dejta u informazzjoni relevanti ohra dwar is-sustanza attiva, għandhom ikunu biżżejjed biex jippermettu li ssir il-valutazzjoni tal-effetti fuq l-iżvilupp tal-embriju u tal-fetu, wara espożizzjoni ripetuta għas-sustanza attiva, u b'mod partikolari għandhom ikunu biżżejjed:

- biex jiġi identifikati l-effetti diretti u indiretti fuq l-iżvilupp tal-embriju u tal-fetu li jirriżultaw minn espożizzjoni għas-sustanza attiva;
- biex tiġi identifikata kwalunkwe tossicita' fl-omm;
- biex tiġi stabbilita r-relazzjoni bejn ir-risponsi osservati u d-doża kemm fl-omm kif ukoll fil-wild;
- biex jiġi stabbiliti NOAELs għat-tossicita' materna u l-iżvilupp tal-frieh;
- biex tiġi pprovdu informazzjoni addizzjonali dwar l-effetti avversi fi speci femminili tqal meta mqabbla ma' oħrajn mhux tqal;
- biex tiġi pprovdu informazzjoni addizzjonali dwar kwalunkwe żieda fl-effetti tossici generali fuq annimali tqal.

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieg l-istudju

L-istudji dwar l-effetti tossici fuq l-iżvilupp dejjem għandhom jitwettqu.

Kondizzjonijiet tat-test

L-effett tossiku fuq l-iżvilupp għandu jiġi stabbilit għall-firien u l-fniek permezz tar-rotta orali; l-istudju fil-firien ma' għandux isir jekk l-effett tossiku fuq l-iżvilupp ikun ġie vvalutat b'mod adegwaw bħala parti minn studju estiż fuq ġenerazzjoni waħda tat-tossicita' għar-riproduzzjoni.

Rotot addizzjonali jistgħu jkunu utli fl-istima tar-riskju għall-bniedem. Il-malformazzjonijiet u l-varjazzjonijiet għandhom jiġi rrapporati b'mod separat u kkombinat b'tali mod li l-bidliet relevanti kollha osservati li jseħħu ftendenzi karatteristici f'feti individwali jew dawk li jistgħu jitqiesu li jirrappreżentaw gradi differenti ta' severità tal-istess tip ta' bidla jkunu rrapporati b'mod konċiż.

Fir-rapport għandhom jingħataw il-kriterji dijanjostiċi ghall-malformazzjonijiet u l-varjazzjonijiet. Kull meta jkun possibbli għandu jiġi kkunsidrat l-užu tal-glossarju tat-terminoloġija li qiegħed jiġi žviluppat mill-Federazzjoni Internazzjonali tas-Socjetajiet tat-Teratologja.

Meta dan ikun indikat minn osservazzjonijiet fi studji ohra jew il-modalitā tal-azzjoni tas-sustanza tat-test, jistgħu jkunu meħtieġa studji jew informazzjoni addizzjoni biex jipprovd informazzjoni dwar il-manifestazzjoni ta' effetti wara t-tweld bħal newrotossicità tal-iżvilupp.

5.7. Studji tan-newrotossicità

5.7.1. Studji tan-newrotossicità fannimali li jgerrmu

L-istudji tan-newrotossicità fannimali li jgħermu għandhom jipprovdu biżżejjed dejta biex tiġi evalwata n-newrotossicità potenzjali tas-sustanza attiva (effetti newrokomportamentali u newropatoloġici) wara espożizzjoni ta' darba u ripetuta.

I ċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieġ l-istudju

Dawn l-istudji għandhom isiru għal sustanzi attivi bi struttruri li huma simili jew relatati ma' dawk li kapaċi jinduċu newrotossicità, u għal sustanzi attivi li jinduċu indikazzjonijiet spċifici ta' newrotossicità, sinjalji newroloġiči, jew feriti newropatoloġiči potenzjali fl-istudji tat-tossicità fl-livelli ta' doži mhux assoċjati ma' tossicità ġenerali mmar-kata. It-twettiq ta' dawn l-istudji għandu jiġi kkunsidrat ukoll għal sustanzi b'modalitā newrotossika ta' azzjoni pestiċċida.

Għandha tiġi kkunsidrata l-inklużjoni tal-investigazzjonijiet tan-newrotossicità fi studji tossikoloġici ta' rutina.

5.7.2. Studji tal-polinewropatija ttardjata

L-istudji tal-polinewropatija ttardjata għandhom jipprovdu biżżejjed dejta sabiex jiġi evelwat jekk is-sustanza attiva tistax tipprovoka polinewropatija ttardjata wara espożizzjoni akuta u ripetuta. Jista' ma jsirx studju tal-espożizzjoni ripetuta sakemm ma jkunx hemm indikazzjonijiet li l-kompost jakkumula u jseħħu inibizzjoni notevoli ta' esteris tan-newropatija jew sinjalji kliniči/istopatoloġiči ta' polinewropatija ttardjata f'madwar LD₅₀ tal-qroqqa kif stabbilit fit-test b'doża wahda.

I ċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieġ l-istudju

Dawn l-istudji għandhom jitwettqu għal sustanzi attivi bi struttruri simili jew relatati ma' dawk li kapaċi jinduċu polinewropatija ttardjata bħal komposti organofosfori.

5.8. Studji tossikoloġiči ohrajn

5.8.1. Studji tat-tossicità tal-metaboliti

Studji supplementari, li jkunu jirrigwardaw sustanzi ghajr is-sustanza attiva, mhumiex rekwiżit ta' rutina. Id-deċiżjonijiet dwar il-bżonn ta' studji addizzjonali għandhom jittieħdu fuq bażi ta' każ b'każ.

Meta minhabba l-metabolizmu jew proċessi ohra, il-metaboliti mill-pjanti jew fi prodotti tal-annuali, il-hamrija, l-ilma ta' taħt l-art jew l-arja jvarjaw minn dawk fl-annuali użati għall-istudji tossikoloġici jew jinstabu fi proporzjonijiet baxxi fl-annuali, għandhom isiru iktar testijiet fuq bażi ta' każ b'każ, filwaqt li jiġi kkunsidrat l-ammont ta' metaboliti u l-istruttura kimika tal-metabolit meta mqabbel mas-sustanza prinċipali.

5.8.2. Studji addizzjonali dwar is-sustanza attiva

Għandhom jitwettqu studji addizzjonali meta jkunu meħtieġa biex jiġu ċċarati iktar l-effetti osservati filwaqt li jiġu kkunsidrati r-riżultati tal-istudji tossikoloġiči u metabolici disponibbi u l-iktar rotot ta' espożizzjoni importanti. Dawn l-istudji jistgħu jinkludu:

- (a) studji dwar l-assorbiment, id-distribuzzjoni, it-tnejħħija u l-metabolizmu, fit-tieni speċi;
- (b) studji dwar il-potenzjal immunotossikoloġiku;
- (c) studju mmirat b'doża wahda sabiex jinkisbu valuri ta' referenza akuti xierqa (ARfD, aAOEL);
- (d) studji dwar rotot oħra jañi ta' għot;
- (e) studji dwar il-potenzjal karċinoġeniku;

(f) studji dwar effetti mhallta.

L-istudji meħtieġa għandhom jitfasslu fuq bażi individwali, fid-dawl tal-parametri partikolari li jridu jiġu investigati u l-ghanijiet li jridu jinkisbu.

5.8.3. Karatteristiċi li jfixxlu l-endokrina

Jekk ikun hemm evidenza li s-sustanza attiva jista' jkollha karatteristiċi li jfixxlu l-endokrina, għandhom jintalbu informazzjoni jew studji speċifiċi addizzjonali:

- biex jiċċaraw il-modalită/mekkaniżmu ta' azzjoni,
- biex jipprovdu biżżejjed evidenza għal effetti avversi relevanti.

L-istudji meħtieġa għandhom jitfasslu fuq bażi individwali u jikkunsidraw il-linji gwida maqbula mill-Unjoni jew fuq livell internazzjonali, fid-dawl tal-parametri partikolari li jridu jiġu investigati u l-ghanijiet li jridu jinkisbu.

5.9. Dejta medika

Meta tkun disponibbli u mingħajr preġudizzju ghall-Artikolu 10 tad-Direttiva tal-Kunsill 98/24/KE⁽¹⁾, għandha tiġi pprezentata dejta u informazzjoni prattika relevanti għall-gharfien tas-sintomi ta' avvelenament u dwar l-effikaċċja tal-miżuri tal-ewwel ghajnejha u terapwtiċi. Din id-dejta u l-informazzjoni għandha tħalli rapporti dwar kwalunkwe studju li jinvestiga l-farmakoloġija tal-antidotu jew l-farmakoloġija tas-sikurezza. Meta tkun relevanti, għandha tiġi investigata u rrapportata l-effikaċċja tal-antagonisti potenzjalji għall-avvelenament.

Id-dejta u l-informazzjoni relevanti għall-effetti tal-espożizzjoni tal-bniedem, fejn tkun disponibbli, għandha tintuża biex tikkonferma l-validità tal-estrapolazzjonijiet li jkunu saru u l-konkluzjoni miex fir-rigward tal-organi fil-mira, ir-relazzjonijiet doża-rispons, u r-riversibilità tal-effetti avversi. Din id-dejta tista' tiġi ggħidha wara espożizzjoni aċċidental jew okkupazzjonali jew incidenti ta' awtoavvelenament intenzjonali, u għandha tiġi rrapportata jekk tkun disponibbli.

5.9.1. Sorveljanza medika fuq il-persunal tal-impjanti tal-fabrikazzjoni u studji dwar il-monitoraġġ

Għandhom jiġu pprezentati rapporti dwar il-programmi ta' sorveljanza tas-saħħha fuq il-post tax-xogħol u dwar l-istudji ta' monitoraġġ, appoġġjati minn informazzjoni dettaljata dwar it-tifsil tal-programm, in-numru ta' persuni espotti inkluži fil-programm, in-natura tal-espożizzjoni tagħhom għas-sustanza attiva, u l-espożizzjoni tagħhom għal sustanzi potenzjalment perikolużi ohra. Meta jkun possibbli, dawn ir-rapporti għandhom jinkludu dejta relevanti għall-mekkaniżmu ta' azzjoni tas-sustanza attiva. Meta jkunu disponibbli, dawn ir-rapporti għandhom jinkludu dejta minn persuni espotti fl-impjanti tal-fabrikazzjoni, jew matul jew wara l-applikazzjoni tas-sustanza attiva (pereżempju minn studji ta' monitoraġġ fuq operaturi, haddiema, residenti, nies fil-qrib jew vittmi ta' aċċidenti). Għandha tingħata l-informazzjoni disponibbli dwar l-effetti avversi fuq is-sahha, inkluži r-risponsi allergeniċi fil-haddiema u ohrajn espotti għas-sustanza attiva, u din għandha tħalli dettalji dwar kwalunkwe incident, jekk ikun relevanti. Meta tkun disponibbli, l-informazzjoni pprovduta għandha tħalli dettalji tal-frek-wenza, il-livell u t-tul tal-espożizzjoni, is-sintomi osservati u kwalunkwe informazzjoni klinika relevanti ohra.

5.9.2. Id-dejta miġbura dwar bnedmin

Meta jkunu disponibbli, għandhom jiġu pprezentati r-rapporti dwar studji fuq il-bnedback, bhal testijiet dwar it-tossikokinetika u l-metabolizmu, jew testijiet dwar l-irritazzjoni tal-ġilda jew is-sensitizzazzjoni tal-gilda.

B'mod ġenerali, il-valuri ta' referenza għandhom ikunu bbażati fuq studji magħmula fuq l-annimali, iżda jekk tkun disponibbli dejta xjentifikament valida ggħġenera b'mod etiku dwar il-bniedem li turi li l-bnedback huma iktar sensittivi u twassal għal valuri tal-limitu regolatorji iktar baxxi, dik id-dejta għandha tħallu fuq id-dejta mill-annimali.

5.9.3. Osservazzjonijiet diretti

Ir-rapporti disponibbli mil-letteratura miftuħ, relatati ma' każijiet kliniči u incidenti ta' avvelenament, meta jkunu ġejjin minn ġurnali reveduti bejn il-pari jew rapporti uffiċċiali, għandhom jiġu pprezentati flimkien mar-rapporti ta' kwalunkwe studju ta' segwit li jitwettaq. Dawn ir-rapporti, meta jkunu disponibbli, għandu jkun filhom deskrizzjonijiet shah tan-natura, il-livell u t-tul tal-espożizzjoni, kif ukoll is-sintomi kliniči osservati, il-miżuri tal-ewwel ghajnejha u terapwtiċċi applikati u l-kejġ u l-osservazzjonijiet li saru.

⁽¹⁾ ĠU L 131, 5.5.1998, p. 11

Meta tkun appoġġjata mil-livell mehtieg ta' detall, tali dokumentazzjoni għandha tintuża biex tiġi kkonfermata l-validità tal-estrapolazzjonijiet mid-dejta fuq annimali ghall-bniedem u biex jiġu identifikati effetti avversi mhux mistennija li huma spċċiċi għall-bniedem.

5.9.4. Studji epidemjoloġiċi

Meta jkunu disponibbli, għandhom jiġu ppreżentati studji epidemjoloġiċi.

5.9.5. Dijanjosi tal-avvelenament (stabbiliment tas-sustanza attiva, il-metaboliti), sinjalji spċċiċi ta' avvelenament, testijiet kliniči

Meta tkun disponibbli, għandha tiġi pprovdu deskriżzjoni dettaljata tas-sinjalji kliniči u s-sintomi ta' avvelenament, inkluži s-sinjalji bikrija u s-sintomi u dettalji shah dwar it-testijiet kliniči utli għal finnijiet dijanjostici, inkluži dettalji shah dwar il-perjodi ta' żmien involuti li huma relevanti għall-inġestjoni, l-espożizzjoni dermal, jew it-tehid man-nifs ta' ammonti varji tas-sustanza attiva.

5.9.6. Trattament propost: miżuri tal-ewwel ghajjnuna, antidoti, kura medika

Iridu jiġu pprovdutti l-miżuri tal-ewwel ghajjnuna li għandhom jintużaw f'każ ta' avvelenament (reali u ssuspett) u fil-każ ta' kontaminazzjoni tal-ghajnejn. Ir-regimi terapewtiċi li għandhom jintużaw f'każ ta' avvelenament jew ta' kontaminazzjoni tal-ghajnejn, inkluž, jekk ikunu disponibbli, l-użu ta' antidoti, għandhom jiġu spjegati b'mod shih. Għandha tiġi pprovdu informazzjoni bbażata fuq l-esperjenza prattika, jekk tkun teżisti u disponibbli, fkaż-żejjiet ohra fuq bazi teoreтика, rigward l-effikaċċa ta' regimi ta' kura alternativi, jekk ikunu relevanti. Għandhom jiġu spjegati l-kontraindikazzjoniċċi assoċjati ma' regimi partikolari, speċjalment dawk relatati ma' kondizzjonijiet u 'problemni mediċi generali'.

5.9.7. Effetti mistennija tal-avvelenament

Meta jkunu magħrufa, għandhom jiġu spjegati l-effetti mistennija u kemm idumu l-effetti wara l-avvelenament. Dik id-deskrizzjoni għandha tħalli l-impatt ta':

- it-tip, il-livell u d-dewmien tal-espożizzjoni, jew l-inġestjoni, u
- il-perjodi taż-żmien li jvarjaw bejn l-espożizzjoni, jew l-inġestjoni, u l-bidu tal-kura.

TAQSIMA 6.

Residwi fil-prodotti, l-ikel jew l-ġhalf ittrattati jew fuqhom

6.1. L-istabilità tar-residwi matul il-ħażna

L-istudji dwar l-istabilità tar-residwi matul il-ħażna għandhom jinvestigaw l-istabilità tar-residwi fil-pjanti, il-prodotti tal-pjanti u l-prodotti ta' origini mill-annimali matul il-ħzin qabel l-analizi.

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa mehtieg l-istudju

Sakemm il-kampjuni jiġu ffriżati fi żmien 24 siegħa wara t-tehid tal-kampjuni u sakemm kompost ma jkunx magħruf b'xi mod iehor li huwa volatili jew mhux stabbli, ma għandux ikun hemm bżonn ta' dejta dwar l-istabilità għall-kampjuni estratti u analizzati fi żmien 30 jum mit-tehid tal-kampjuni (sitt xhur fil-każ ta' materjal radju-ttikkettat).

L-istabilità tal-estratti għandha tiġi investigata jekk l-estratti ma jiġu analizzati minnufi.

Kondizzjonijiet tat-test

L-istudji b'sustanzi attivi mhux radju-ttikkettati għandhom jitwettqu b'substrati rappreżentattivi. Dawn jistgħu jitwettqu kemm fuq kampjuni minn għelejjal jew annimali ttrattati b'residwi mgħarrba jew inkella b'esperimenti ta' fortifikazzjoni. F'każ li jingħażlu dawn tal-ahhar, l-alikwot tal-kampjuni ta' kontroll ippreparati għandhom jithalltu ma' ammont magħruf ta' sustanza kimika qabel jiġu maħażuna f'kondizzjonijiet normali ta' hażna.

L-istudji għandhom jindirizzaw l-istabilità ta' komponenti individuali tad-definizzjoni ta' residwu li hija relevanti għall-istima tar-riskju, li tista' tkun teħtieg it-tħalit ta' kampjuni differenti ma' analiti differenti. Fil-każ ta' miri analitiċċi differenti (pereżempju mmirar ta' komposti wahedhom jew inkella frazzjoni komuni), jista' jkun hemm bżonn ta' iktar minn sett wieħed ta' dejta dwar l-istabilità fil-ħażin.

It-tul tal-istudji dwar l-istabilità għandu jkun xieraq sabiex jindirizza l-perjodu li matulu jkunu nħażnu l-kampjuni jew l-estratti fl-istudji korrispondenti.

Għandha tiġi ppreżentata informazzjoni dettaljata fir-rigward tat-thejjija tal-kampjuni u l-kondizzjonijiet ta' hażna (temperatura u dewmien) tal-kampjuni u l-estratti. Meta d-degradazzjoni matul il-ħażna tkun notevoli (iktar minn 30 %), għandha tiġi kkunsidrata bidla fil-kondizzjonijiet ta' hażna jew ma ssir assolutament l-ebda hażna tal-kampjuni qabel l-analizi. L-istudji kollha li fihom ikunu intużaw kondizzjonijiet ta' hażna mhux sodisfaċenti għandhom jerġgħu jitwettqu.

Għandha tkun meħtieġa wkoll dejta dwar l-istabilità matul il-hażna bl-użu ta' estratti kampjun sakemm il-kampjuni ma jiġux analizzati fi żmien 24 siegħa mill-estrazzjoni.

Ir-riżultati għandhom jiġu pprezentati bħala valuri assoluti f'mg/kg u mhux aġġustati skont l-irkupru, kif ukoll bħala perċentwal tal-valur tat-tħallit nominali.

6.2. Il-metabolizmu, id-distribuzzjoni u l-espressjoni tar-residwi

Għandha tiġi pprezentata dejta dwar il-metabolizmu li tirrappreżenta prattiki agrikoli tajbin (GAPs — Good Agricultural Practices) eżistenti jew maħsuba, flimkien ma' dijagramma skematika tal-mogħdijiet metabolici fil-pjanti u l-annimali bi spjega qasira tad-distribuzzjoni u r-reazzjonijiet kimiċi involuti. Dawn l-istudji għandhom jiwtettu b'forma radju-ttikkettata wahda jew iktar tas-sustanza attiva u, meta jkun relevanti, forom stereoisomeri tas-sustanza attiva u l-metaboliti tagħha. Ghall-estratti tal-pjanti, jista' jintuża approċċ differenti jekk jiġi ġġustifikat b'mod adegwat.

Għall-pjanti, l-ghanijiet ta' dawn l-istudji għandhom ikunu:

- (a) li jipprovd stima tar-residwi terminali totali fis-sehem relevanti ta' għelejjal fi żmien il-hsad wara t-trattament kif propost;
- (b) li jidentifikaw il-komponenti ewlenin tar-residwu terminali totali;
- (c) li jindikaw id-distribuzzjoni tar-residwi bejn partijiet relevanti tal-ġħelegej;
- (d) li jikkwantifikaw il-komponenti ewlenin tar-residwu u li juru l-efficċenza tal-proceduri ta' estrazzjoni għal dawn il-komponenti;
- (e) li jikkaratterizzaw u jikkwantifikaw residwi kkonjugati u marbutin;
- (f) li jindikaw il-komponenti li jridu jiġu analizzati fi studji ta' kwantifikazzjoni tar-residwi (studji dwar ir-residwu fl-ġħelegej).

Għall-annimali li jiproduċu l-ikel, l-ghanijiet ta' dawn l-istudji għandhom ikunu:

- (a) li jipprovd stima tar-residwi terminali totali fil-prodotti tal-annimali li jittieku;
- (b) li jidentifikaw il-komponenti ewlenin tar-residwu terminali totali fil-prodotti tal-annimali li jittieku;
- (c) li jindikaw id-distribuzzjoni tar-residwi bejn prodotti tal-annimali relevanti li jittieku;
- (d) li jipprovd evidenza dwar jekk residwu għandux jiġi kklassifikat bħala solubbli fix-xaħam;
- (e) li jikkwantifikaw ir-residwu totali fċerti prodotti tal-annimali (halib jew bajd) u fil-ħmiegħ tal-ġisem;
- (f) li jikkwantifikaw il-komponenti ewlenin tar-residwu u li juru l-efficċenza tal-proceduri ta' estrazzjoni għal dawn il-komponenti;
- (g) li jikkaratterizzaw u jikkwantifikaw residwi kkonjugati u marbutin;
- (h) li jindikaw il-komponenti li jridu jiġu analizzati fl-istudji ta' kwantifikazzjoni tar-residwu (studji dwar l-ghalf tal-annimali li jiproduċu l-ikel);
- (i) li jiġgeneraw dejta li minnha tkun tista' tittieħed deċiżjoni fuq il-bżonn ta' studji tal-ġħalf dwar annimali li jiproduċu l-ikel.

Ir-riżultati tal-istudju dwar il-metabolizmu mwettaq bit-tjur, ġeneralment tiġieġ tal-bajd, għandhom jiġu estrapolati għat-tajr kollu li jiproduċi l-ikel filwaqt li r-riżultati tal-istudju dwar il-metabolizmu mwettaq b'ruminanti, ġeneralment mogħoż għall-produzzjoni tal-ħalib u, meta jkun hemm bżonn, bil-ħnieżer, għandhom jiġu estrapolati ghall-mammiferi kollha li jiproduċu l-ikel.

Il-metaboliti li ma jinstabux fl-istudji ADME jew li ma jkunux jistgħu jiġi spjegati bħala intermedji, iżda iden-tifikati fi studji dwar il-metabolizmu/trasformazzjoni (pjanti, annimali li jiproduċu l-ikel, l-ipproċessar u għelegej ta' rotazzjoni) għandhom jitqiesse relevanti għall-istima tar-riskju ghall-konsumatur, sakemm ma jkunx jista' jintwera permezz ta' evidenza xjentifika (bħar-relazzjoni struttura-attività, studji tossikoloġici komparativi) li, anki fir-rigward tal-konċentrazzjoni tagħhom, dawn ma jikkäġunaw l-ebda riskju potenzjali ghall-konsumaturi.

6.2.1. Pjanti

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieg l-istudju

L-istudji dwar il-pjanti għandhom jitwettqu sakemm l-ebda parti mill-pjanti jew mill-prodotti tal-pjanti ma tkun se tintuża bhala ikel jew material tal-ghalf jew sakemm ma tkunx tapplika sitwazzjoni ta' residwu "zero" (bhal applikazzjonijiet ta' lixka).

Kondizzjonijiet tat-test

Meta jiġi ppjanati studji tal-metabolizmu, għandu jiġi kkunsidrat il-metodu intenzjonat tal-applikazzjoni (bħal trattament taż-żerriegħa, bexx tal-hamrija/weraq, tixpix, fogging) u l-karakteristiċi tas-sustanza attiva (bħall-karakteristiċi sistemici jew il-volatilità). L-istudji dwar il-metabolizmu jridu jinvoli għeleanor minn kategoriji differenti ta' għeleanor li fihom jintużaw il-prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti li fihom is-sustanza attiva inkwistjoni. Għal dan il-ghan, l-għeleanor għandhom jitqiesu li jaqgħu fwaħda mill-kategoriji li ġejjin:

- (a) frott (kodiċi F);
- (b) għeleanor tal-gheruq (kodiċi R);
- (c) għeleanor tal-weraq (kodiċi L);
- (d) għeleanor taċ-ċereali/haxix (kodiċi C/G);
- (e) pjanti tal-imżiewed u ż-żerriegħha taż-żejt (kodiċi P/O);
- (f) varji.

Il-kategorija "varji" għandha tintuża biss fuq baži ta' każ b'każ.

Għandu jiġi pprezentat studju dwar il-metabolizmu għal kull tip ta' grupp ta' għeleanor li għalihi ikun propost luu. Sabiex jiġi extrapolati r-riżultati mill-istudji dwar il-metabolizmu b'sustanza attiva ghall-gruppi kollha, għandhom isiru studji dwar il-metabolizmu fuq mill-inqas tliet għeleanor rappreżentativi (mill-gruppi ta' għeleanor differenti hliex "varji"). Jekk ir-riżultati ta' dawn it-tliet studji jindikaw rottu metabolika paragħuabbli (kwalitattivament u, sa-ċertu punt inqas importanti, kwantitattivament), ma jkunux meħtieġa studji addizzjonal. Jekk ir-riżultati mill-istudji disponibbli minn dawn it-tliet kategoriji jindikaw li r-rottu tad-degradazzjoni ma tkunx simili fit-tliet kategoriji kollha kemm huma, għandhom jiġi pprovduti studji mit-tliet kategoriji li jifdal minbarra "varji".

Jekk tkun imfittxa awtorizzazzjoni għal grupp wieħed biss ta' għeleanor, l-istudji dwar il-metabolizmu ftip wieħed ta' għeleanor minn dak il-grupp ta' għeleanor għandhom ikunu biżżejjed sakemm dak it-tip ta' għeleanor ikun verament jirrappreżenta l-grupp ta' għeleanor u tiġi spiegata sew il-mogħdija metabolika.

L-istudji għandhom jirriflettu l-mudell ta' użu mahsub tal-ingredjent attiv bhal trattamenti tal-weraq, tal-hamrija/żerriegħha jew ta' wara l-hsad. Jekk, pereżempju, ikunu saru tliet studji bl-użu ta' applikazzjoni tal-weraq u iktar tard tiġi proposta applikazzjoni ghall-hamrija (bħal trattament taż-żerriegħha, tiswib tar-ramel jew tal-hamrija), f'dak il-każ għandu jsir tal-inqas studju addizzjonalie wieħed li jirrifletti l-applikazzjoni tal-hamrija. L-applikant għandu jiddiskuti mal-awtoritajiet nazzjonali kompetenti dwar is-sostituzzjoni possibbli tal-istudji fuq il-weraq ma' studju ta' wara l-hsad.

Għandha tiġi pprezentata valutazzjoni tar-riżultati minn studji differenti fuq:

- (a) is-sit tal-ġhoti (pereżempju ġol-weraq jew l-gheruq);
- (b) il-formazzjoni tal-metaboliti u l-prodotti tad-dizintegrazzjoni;
- (c) id-distribuzzjoni tar-residwi bejn partijiet relevanti tal-għeleanor fil-mument tal-hsad (b'enfasi partikolari fuq l-ikel u l-ghalf);
- (d) il-mogħdijiet metabolici.

Jekk l-istudji juru li s-sustanza attiva jew il-metaboliti jew il-prodotti ta' diż-integrazzjoni relevanti ma jittihdux mill-għeleanor, għandha tingħata spiegazzjoni.

6.2.2. Tjur

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieg l-istudju

Għandhom jiġu pprovduti studji tal-metabolizmu fuq it-tjur meta l-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti jkun se jintuża f'għejjel li l-partijiet jew il-prodotti tagħhom, anki wara l-ipproċessar, jintemgħu lit-tjur u meta t-tehid ikun mistenni li jaqbeż 0.004 mg/kg bw/jum⁽¹⁾.

Kondizzjonijiet tat-test

L-istudji għandhom jitwettqu fuq tiġieġ li jibdu.

Ir-rati tad-dozi għandhom ikunu tal-inqas ekwivalenti għall-espożizzjoni massima probabbli ta' kuljum li tirriżulta mill-uži kollha intenzjonati.

Jekk l-identifikazzjoni tal-metaboliti ma tkunx tista' titwettaq bir-rati ta' dožaġġ ta' 10 mg/kg ta' għalf (materja niexfa), jistgħu jintużaw dozi oghla.

Jekk ma jitwettqu ebda studji dwar l-ghalf, il-livelli stabbli fil-bajd għandhom jintwerew fl-istudju tal-metabolizmu filwaqt li jiġi kkunsidrat li l-livelli stabbli ġeneralment isehħu mhux iktar tard minn 14-il jum mill-bidu tad-dožaġġ fi tjur li jibid.

6.2.3. Ruminanti li jaħilbu

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieg l-istudju

Għandhom jiġu pprovduti studji dwar il-metabolizmu fuq ruminanti li jaħilbu meta l-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti jkun se jintuża f'għejjel li l-partijiet jew il-prodotti tagħhom, anki wara l-ipproċessar, jintemgħu lil ruminanti u meta t-tehid ikun mistenni jaqbeż iż-0.004 mg/kg bw/jum.

Kondizzjonijiet tat-test

L-istudji għandhom jitwettqu fuq mogħoż li jaħilbu, meta jkunu disponibbli, jew fuq baqar li jaħilbu bħala alternattiva.

Ir-rati tad-dozi għandhom ikunu tal-inqas ekwivalenti għall-espożizzjoni massima mistennija ta' kuljum li tirriżulta mill-uži kollha intenzjonati.

Jekk l-identifikazzjoni tal-metaboliti ewlenin ma tkunx tista' titwettaq bir-rati ta' dožaġġ ta' 10 mg/kg għalf (materja niexfa), jistgħu jintużaw dozi oghla.

Jekk ma jitwettqu ebda studji dwar l-ghalf, il-livelli stabbli fil-ħalib għandhom jintwerew fl-istudju dwar il-metabolizmu filwaqt li jiġi kkunsidrat li l-livelli stabbli ġeneralment isehħu hames sa sebat ijiem wara l-bidu tad-dožaġġ fruminanti li jaħilbu.

6.2.4. Hnieżer

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieg l-istudju

Għandhom jiġu pprovduti studji dwar il-metabolizmu fuq il-hnieżer meta l-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti jintuża f'għejjel li l-partijiet jew il-prodotti tagħhom, anki wara l-ipproċessar, jintemgħu lill-hnieżer u meta jidher li l-mogħdijiet metabolici jvarjaw b'mod notevoli fil-firien meta mqabbla mar-ruminanti u meta t-tehid ikun mistenni jaqbeż 0.004 mg/kg bw/jum.

Kondizzjonijiet tat-test

Għandhom jitwettqu studji fuq il-hnieżer.

Ir-rati tad-dozi għandhom ikunu tal-inqas ekwivalenti għall-espożizzjoni massima mistennija ta' kuljum li tirriżulta mill-uži kollha intenzjonati.

Jekk l-identifikazzjoni tal-metaboliti ma tkunx tista' titwettaq bir-rati ta' dožaġġ ta' 10 mg/kg għalf (materja niexfa), jistgħu jintużaw dozi oghla.

It-tul ta' dan l-istudju għandu jkun l-istess bħal dak għar-ruminanti li jaħilbu.

⁽¹⁾ mg/kg bw/jum = mg sostanza attiva / kg ta' piżżejjed tal-ġisem tal-ispeċi kkonċernata / jum.

6.2.5. *Hut*

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieġ l-istudju

Jistgħu jkunu meħtiega studji tal-metabolizmu fuq il-hut meta l-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti jintuża fgħe-lejfel li l-partijiet jew il-prodotti tagħhom, anki wara l-ipproċċassar, jintemgħu lill-hut u meta r-residwi fl-ghalf ikunu jistgħu jseħħu mill-applikazzjonijiet intenzjonati.

Ir-riżultati mill-istudji stipulati fil-punt 8.2.2.3 jistgħu jintużaw jekk ikun jista' jintwera b'evidenza xjentifika li r-riżultati ta' dawn l-istudji jistgħu jiġi supponuti li huma ekwivalenti. Għandha tingħata konsiderazzjoni speċjali għar-rotot differenti ta' ingestjoni.

6.3. *Il-kobor tal-provi tar-residwi fil-pjanti*

L-ghanijiet tal-kobor tal-provi tar-residwi fil-pjanti għandhom ikunu dawn li ġejjin:

- li jikkwantifikaw l-ogħla livelli probabbli tar-residwi tal-komponenti kollha tad-definizzjonijiet differenti ta' residwu fl-għejejjal ittrattati, fil-mument tal-hasd jew tal-hruġ mill-maħżeen, skont il-GAP proposta, u
- biex jiddeterminaw, fejn ikun xieraq, ir-rata ta' tnaqqis tar-residwi tal-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti fil-pjanti.

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieġ l-istudju

Dawn l-istudji dejjem iridu jitwettqu meta l-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti jkun irid jiġi applikat fuq pjanti jew prodotti tal-pjanti li jintużaw bħala ikel jew għalf jew meta r-residwi mill-hamrija jew substrati oħra jistgħu jittieħdu minn dawn il-pjanti ghajnej tkun possibbli l-estrapolazzjoni minn dejta adegwata fuq għejej.

Meta jiġi ppjanati provi tar-residwi, għandu jiġi kkunsidrat il-fatt li l-informazzjoni dwar ir-residwi f'għejjel misjura jew mhux misjura tista' tkun ta' interessa fir-rigward tal-istima tar-riskju f'oqsma oħra jistgħu bħall-ekotossiko logħi jew is-sigurtà tal-haddiemi.

Kondizzjonijiet tat-test

Il-provi ssorveljati tar-residwi għandhom jikkorrispondu mal-GAP kritika proposta. Il-kondizzjonijiet tat-test (bħan-numru massimu ta' applikazzjoni proposti, l-iqsar intervall bejn l-applikazzjoni, ir-rata u l-konċentrazzjoni massima ta' applikazzjoni, l-iktar intervalli kritici tas-sikurezza⁽¹⁾ fir-rigward tal-espożizzjoni) għandhom jiġi definiti sabiex ikunu identifikati l-ogħla residwi li jistgħu raġonevolment ifeġġu u għandhom jirrappreżentaw il-kondizzjonijiet realistiċi fil-GAP kritika li fihom għandha tintuża s-sustanza attiva.

Meta jiġi stabbilit programm ta' prova tar-residwi ssorveljat, għandhom jiġi kkunsidrati fatturi bħal oqsma ewlenin ta' tkabbir u l-firxa ta' kondizzjonijiet, li jkunu probabbli li jiġi ffacċċjati fl-oqsma ewlenin tat-tkabbir ikkonċernati.

Għandhom jiġi kkunsidrati d-differenzi fil-metodi ta' produzzjoni agrikola (pereżempju uži fuq barra kontra uži fuq ġewwa), l-istaġġuni tal-produzzjoni u t-tipi ta' formulazzjoni.

Għall-valutazzjoni tal-imġiba tar-residwu u l-istabbiliment tal-livelli massimi ta' residwu (MRLs) skont ir-Regolament (KE) Nru 396/2005, l-Unjoni għandha tinqasam f'żewġ żoni, zona tal-Europa tat-Tramuntana u żona tan-Nofsinhar tal-Europa. Ghall-iskop ta' użu fis-serer, bħala trattament ta' wara l-hasd u għat-trattament ta' mħażen vojta, għandha tapplika żona ta' residwu waħda.

Diffiċċli jiġi stabbilit in-numru ta' provi meħtiega qabel il-valutazzjoni tar-riżultati tagħħhom. Jekk jiġi supponut li l-varjabbi l-ohra kollha li jħallu impatt fuq il-livelli ta' residwu huma komparabbli, in-numru minimu ta' provi għandu jvarja għal kull żona tar-residwu bejn minimu ta' 4 provi għal tip minuri ta' għejej u minimu ta' 8 provi għal tip importanti ta' għejej.

Madankollu, jekk il-GAP hija l-istess fiż-żewġ żoni tar-residwu, ġeneralment 6 provi mqassma b'mod identiku fiż-żoni rappreżentativi tat-ikabbir ikunu bizzżejjed għal tip minuri ta' għejej.

In-numru ta' studji li għandhom jitwettqu jista' jitnaqqas jekk il-provi tar-residwu jru li l-livelli ta' residwu fil-pjanti jew fil-prodotti tal-pjanti jkunu inqas mil-LOQ. In-numru ta' provi ma għandux ikun inqas mill-minimma ta' tlieta għal kull żona għall-għejej importanti.

(1) Fdin it-taqsimha, l-intervalli tas-sigurtà jirreferu għall-intervalli ta' qabel il-hasd (PHIs — pre-harvest intervals), mingħajr perjodu jew perjodi ta' hžin fil-każ-za tat-trattamenti ta' wara l-hasd.

Fkażżejjiet meta tkun imbasterra sitwazzjoni ta' residwu "żero" minn studji dwar il-metabolizmu fil-pjanti, għandhom isiru tliet provi ghall-komoditajiet importanti f'dieta. M'għandhomx ikunu meħtieġa provi għal komoditajiet mhux importanti f'dieta. Sitwazzjoni ta' residwu "żero" għandha tiġi mbassra meta ma jseħħi l-ebda residwu identifikabbli fi studji b'rati ta' applikazzjoni esägerati meta mqabbla ma' dawk previsti.

Jekk il-kondizzjonijiet ikunu paragunabbli u l-provi jkunu mifruxa b'mod wiesa' fuq żoni differenti, għandu jkun biżżejjed li jitwettqu provi tul staġun wieħed ta' tkabbir.

Parti mill-provi tista' tiġi sostitwita bi provi mwettqa barra l-Unjoni, bil-kundizzjoni li dawn jikkorrispondu mal-GAP kritika u l-kondizzjonijiet tal-produzzjoni (bħall-prattiki kulturali, il-kondizzjonijiet klimatiċi) ikunu komparabbli.

Il-provi li juru l-imġiba tar-residwu fi trattamenti ta' wara l-ħsad għandhom jitwettqu fpostijiet differenti b'kul-tivaturi differenti. Għandu jitwettaq sett ta' provi għal kull metodu ta' applikazzjoni u kondizzjoni ta' hžin, sakemm ma jkunx jista' jiġi identifikat b'mod ċar l-aħgar każ tas-sitwazzjoni ta' residwu.

Meta prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti jkollu kemm użu fl-għalqa kif ukoll użu fuq ġewwa bl-istess GAP, għandu jiġi ppreżżentat pakkett ta' dejta shiħi għaż-żewġ sitwazzjonijiet, sakemm ma jkunx digħi aċċettat li użu minnhom ikun il-GAP kritika.

Għandu jiġi vverifikat fuq bażi ta' każ b'ka, filwaqt li jiġu kkunsidrati l-morfologija tal-pjanta u l-kondizzjonijiet ta' applikazzjoni, jekk ikunx possibbli li ssir estrapolazzjoni mit-tip ta' għelejjal użati ghall-istudju dwar il-metabolizmu għal għelejjal oħra li jappartjenu ghall-istess grupp ta' għelejjal.

Meta parti sinifikanti mill-komodità konsumabbli tkun preżenti fil-hin tal-applikazzjoni, nofs il-provi tar-residwi ssorveljati li jiġu rrapporati jridu jinkluu dejta li turi l-effett taż-żmien fuq il-livell ta' residwu preżenti (studji dwar it-traqqis tar-residwu), sakemm il-parti konsumabbli ma tkunx esposta matul l-applikazzjoni tal-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti skont il-kondizzjonijiet tal-użu proposti. Ghall-għelejjal li jinħasdu wara li jsiru (bħal frott jew frott li donnu hxejjex) parti sinifikanti tal-għelejjal konsumabbli tkun preżenti minn wara li jsiru kompletament (BBCH 65) il-quddiem. Fil-każ ta' hafna mill-għelejjal li minnhom jinħasdu partijiet bil-weraq (pereżempju l-hass), din il-kondizzjoni tkun issodisfata jekk johorġu 6 werqiet veri, pari ta' weraq jew ċriek ta' weraq (BBCH 16).

Fil-każ ta' sustanza attiva li għaliha tkun inħarġet ARfD, id-distribuzzjoni tar-residwi fi ħdan unitajiet wahdienu tista' tiġi investigata permezz ta' studji tal-varjabilità. Jekk ikun hemm disponibbli numru suffiċċenti ta' riżultati, il-fattur predefinit tal-varjabilità jista' jiġi sostitwit b'fattur spċificu miksub minn dawn l-istudji.

6.4. Studji dwar l-ghalf

L-ghan tal-istudji dwar l-ghalf għandu jkun li jiġu stabbiliti r-residwi fil-prodotti ta' origini mill-annimali li jirriżultaw mir-residwi fl-ghalf.

Ir-riżultati minn studju dwar l-ghalf imwettaq fuq tiġieġ tal-bajd għandhom jiġu estrapolati għat-tjur kollha li jipproduċi ikel. Ir-riżultati minn studju dwar l-ghalf b'baqar ghall-produzzjoni tal-ħalibu, meta jkun meħtieġ, bil-hnieżer għandhom jiġu estrapolati għall-mammiferi kollha li jipproduċi l-ikel.

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieġ l-istudju

Għandhom jiġu pprovduti studji dwar l-ghalf meta l-istudji dwar il-metabolizmu jindikaw li jista' jkun hemm residwi flivelli oħla minn 0.01 mg/kg fit-tessut, halib, bajd tal-annimali jew hut li jista' jittiekel, filwaqt li jittieħdu fkunsiderazzjoni l-livelli ta' residwu foggietti tal-ghalf potenzjali, miksuba bir-rata ta' doża×1, ikkalkulata fuq il-baži ta' piżi nielef.

M'għandux ikun hemm bżonn ta' studji dwar l-ghalf meta t-teħid ikun inqas minn 0.004 mg/kg bw/jum, bħlief f'każżejjiet meta r-residwu, jiġifieri s-sustanza attiva, il-metaboliti jew il-prodotti tad-dizintegrazzjoni tagħha, kif iddeffin fid-definizzjoni ta' residwu ghall-istima tar-riskju, ikollu t-tendenza li jakkumula.

6.4.1. Tjur

L-istudji dwar l-ghalf tat-tjur għandhom jitwettqu fuq tiġieġ li jbidu. Għal kull regim ta' trattament magħżul, għandhom jiġu ttrattati mill-anqas disa' tiġiġiet.

B'mod ġenerali, l-ghalf għandu jiġi amministrat fi tliet dożagi (l-ewwel doża = il-livell ta' residwu mistenni). L-annimali għandhom jingħataw doži għal mill-inqas 28 jum jew sakemm jintlaħaq il-livell stabbli fil-bajd.

6.4.2. Ruminanti

L-istudji dwar l-ghalf tar-ruminanti għandhom jitwettqu fuq baqar li jipproduċu l-ħalib. Għal kull reġim ta' trattament magħżul, għandhom jiġi ttrattati mill-inqas tliet baqar tal-ħalib.

B'mod ġenerali, l-ghalf għandu jingħata fi tliet dožäggi (l-ewwel doża = il-livell ta' residwu mistenni). L-annimali għandhom jingħataw doži għal mill-inqas 28 jum jew sakemm jintla haq il-livell stabbli fil-ħalib.

6.4.3. Hnieżer

Meta mill-istudji dwar il-metabolizmu jidher li l-mogħdijiet metabolici jvarjaw b'mod sinifikanti fil-hnieżer meta mqabbla mar-ruminanti, jista' jitwettaq studju dwar l-ghalf fuq il-hnieżer. Għal kull reġim ta' trattament magħżul, għandhom jiġi ttrattati mill-inqas tliet hnieżer.

B'mod ġenerali, l-ghalf għandu jingħata fi tliet dožäggi (l-ewwel doża = il-livell ta' residwu mistenni). L-annimali għandhom jingħataw id-doži għal mill-inqas l-istess zmien bħar-ruminanti.

6.4.4. Hut

Jista' jkun meħtieġ studju dwar l-ghalf tal-ħut fejn ikunu raġonevolment mistennija residwi flivelli oħħla minn 0.01 mg/kg ftessuti li jittieklu, fuq il-baži tas-sejbiet tal-istudju dwar il-metabolizmu tal-ħut u r-residwi massimi stmati li jistgħu jseħħu fl-ghalf tal-ħut. Għandha tingħata attenzjoni partikolari għal sustanzi lipofiliċi b'tendenza intrinsika li jakkumulaw.

6.5. L-effetti tal-ipproċessar

6.5.1. In-natura tar-residwu

L-ghan tal-istudji dwar in-natura tar-residwu għandu jkun li jiġi stabbilit jekk il-prodotti tad-dizintegrazzjoni jew tar-reazzjoni jirriżultawx minn residwi fil-komodità agrikola mhux ipproċessata matul l-ipproċessar, li jista' jkun jeħtieġ stima tar-riskji separata.

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieġ l-istudju

Għandhom jiġi pprovduti studji dwar in-natura tar-residwu fl-ipproċessar meta jkunu jistgħu jseħħu residwi fi prodotti ta' origini mill-pjanti jew mill-annimali soġġetti ghall-ipproċessar flivell ta' 0.01 mg/kg jew oħħla (fuq il-baži tad-definizzjoni tar-residwu ghall-istima tar-riskju ghall-komodità mhux ipproċessata). Madankollu, m'għandhomx ikunu meħtieġa studji fil-każjiet li ġejjin:

- sustanzi b'solubilità fl-ilma ta' < 0.01 mg/L,
- jitwettqu operazzjonijiet fiziċi sempliċi biss li ma jinvolvux bidla fit-temperatura tal-komodità, bħal hasil, ittrimmijar jew mogħdija, jew
- id-distribuzzjoni tar-residwu bejn il-polpa u l-qoxra li ma tittikilx tkun l-uniku effett tal-ipproċessar.

Kondizzjonijiet tat-test

Skont il-livell mistenni u n-natura kimika tar-residwu fil-prodott ta' origini mill-pjanti jew mill-annimali, għandu jiġi investigat sett ta' sitwazzjonijiet rappreżentativi ta' idrolizi li jissimulaw l-operazzjonijiet relevanti ta' pproċessar, fejn dan ikun xieraq. Għandhom jiġi kkunsidrati wkoll l-effetti ta' proċessi li mhumiex idrolizi u l-potenzjal ghall-formazzjoni ta' prodotti tossikologikament sinifikanti tad-dizintegrazzjoni.

L-istudji għandhom jitwettqu b'forma radju-ttikkettata waħda jew iktar tas-sustanza relevanti.

6.5.2. Id-distribuzzjoni tar-residwu fil-qoxra li ma tittikilx u l-polpa

L-ghanijiet tal-istudji dwar id-distribuzzjoni tar-residwu fil-qoxra li ma tittikilx u l-polpa għandhom ikunu:

- li jistabbilixxu d-distribuzzjoni kwantitattiva tar-residwu bejn il-qoxra li ma tittikilx u l-polpa,
- li jagħtu stima tal-fatturi ta' tqaxxir, u
- jippermettu li ssir stima iktar realistika tat-teħid ta' residwi mad-dieta.

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieġ l-istudju

Dawn l-istudji għandhom jiġi pprovduti għal prodotti tal-pjanti fejn il-qoxra jew ma tkunx tittiekel (bħall-bettieħ, banana) jew rari hafna tittiekel kollha kemm hi mill-konsumaturi (bħall-frott taċ-ċitru).

Kondizzjonijiet tat-test

Dawn l-istudji għandhom isiru bhala parti mill-provi ssorveljati dwar ir-residwi, in-numru ta' riżultati rrapportati jiddependi min-numru ta' provi mwettqa dwar ir-residwi. Għandha tingħata attenzjoni speċjali għall-kontaminazzjoni possibbli tal-polpa. Għandhom jittieħdu miżuri ta' prekawzjoni sabiex jiġi kkwantifikat l-oghla livell ta' residwu li jkun realistiku.

6.5.3. L-ammont ta' residwi fil-prodotti pprocessati

L-ghanijiet ewlenin tal-istudji dwar l-ammont ta' residwi fil-prodotti pprocessati għandhom ikunu:

- li jistabbilixxu d-distribuzzjoni kwantitattiva tar-residwi fil-bosta komoditajiet użati bhala ikel jew ġhalf,
- li jistmaw il-fatturi tal-ipproċessar, u
- li jippermettu li ssir stima iktar realistica tat-tehid tar-residwi mad-dieta.

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieg l-istudju

Għandhom jiġi kkunsidrati l-punti li ġejjin meta tittieħed deċiżjoni dwar jekk hemmx bżonn li jsiru studji dwar l-ipproċessar:

- (a) il-piż dijetetiku ta' prodott ipproċessat fil-biedem (bħal tuffieħ) jew dieta tal-annimali (bħall-ilbieba tat-tuffieħ);
- (b) il-livell ta' residwu fil-pjanta jew fil-prodott tal-pjanti ghall-ipproċessar (normalment $\geq 0,1 \text{ mg/kg}$);
- (c) il-karatteristiċi fiziċċi u kimiċi tas-sustanza attiva u l-metaboliti relevanti tagħha (bħas-solubilità fix-xaham f'każ ta' pproċessar taż-żerriegħha taż-żejt); u
- (d) il-possibilità li jistgħu jseħħu prodotti tad-dizintegrazzjoni ta' importanza tossikologika wara l-ipproċessar tal-pjanta jew il-prodott tal-pjanta.

Jekk il-livell tar-residwi jkun inqas minn 0,1 mg/kg, għandhom isiru studji dwar l-ipproċessar jekk is-sehem tal-komodità kkunsidrata għat-teħid massimu teoriku ta' kuljum (TDMI — theoretical maximum daily intake) ikun $\geq 10\%$ tal-ADI jew jekk it-teħid stmat ta' kuljum ikun $\geq 10\%$ tal-ARfD għal kwalunkwe dieta ta' grupp ta' konsumaturi Ewropej.

Ma għandux ikun hemm bżonn ta' studji dwar l-ipproċessar jekk il-pjanti jew il-prodotti tal-pjanti jintużaw biss mhux maħduma (mhux ipproċessati) ghall-finijiet ta' ikel u ġhalf.

Fxi kažijiet, kalkolu sempliċi għandu jkun biżżejjed biex jiġi stabbilit il-fattur tal-ipproċessar bħall-konċentrazzjoni minn fatturi ta' deidratazzjoni jew ta' dilwizzjoni, sakemm il-proċess ikkunsidrat ma jkunx mistenni li jkollu influwenza fuq in-natura tar-residwi.

Ipproċessar industrijali

Jekk il-karatteristiċi tas-sustanza attiva, l-impurità jew il-metabolit, kif ikun xieraq, jindikaw li jistgħu jikkonċen-traw fuq parti pproċessata partikolari, f'dak il-każ iż-żon iż-żgħad minn il-ġewwa. Jekk il-każ iż-żgħad minn il-ġewwa, f'għad dawn, għandhom jiġi applikati rati ta' applikazzjoni esägerati sa' 5x jew PHIs imqassra meta dawn ikunu meħtieġa sabiex jinkiseb residwu kwantifikabbi fil-pjanta jew fil-prodott tal-pjanti ghall-ipproċessar. M'għandux ikun meħtieġ studju dwar l-ipproċessar jekk ir-rati ta' applikazzjoni esägerati (sa' 5x) jonqsu milli jagħtu residwu kwantifikabbi fil-pjanta jew il-prodott tal-pjanti ghall-ipproċessar. Għandha tiġi kkunsidrata l-fitotossicità meta jiġi kkontemplati trattamenti b'rati esägerati.

Ipproċessar domestiku

Għal proċessi ta' trasformazzjoni domestiċi jew tad-dar u oħrajn industrijali żgħar, meta ma jinstab l-ebda residwu f'0.1 mg/kg jew iktar fil-komodità agrikola mhux ipproċessata bil-GAP rakkomandata minn provi sorveljati fuq il-post imwettqa bir-rata massima tat-tikketta u l-inqas PHI possibbli, ma għandu jkun hemm bżonn ta' ebda studji dwar l-ipproċessar.

Kondizzjonijiet tat-test

L-istudji dwar l-ipproċessar għandhom jirrappreżentaw preparazzjoniċi domestiċi (pereżempju ħnejjex imsajra) jew proċessi industrijali kummerċjali (pereżempju l-produzzjoni ta' ġulep tat-tuffieħ). Għandhom jitwettqu studji dwar l-ipproċessar fuq tal-anqas tip wieħed ta' għe-lejjal li jirrappreżenta grupp ta' għe-lejjal, li fih ikun previst l-użu. L-għażla tat-tip ta' għe-lejjal u tal-proċess għandha tiġi ggħustifikata u spjegata.

It-teknoloġija użata fl-istudji dwar l-iproċessar għandha tikkorrispondi kemm jista' jkun ghall-kondizzjonijiet attwali li normalment jintużaw. Għal kull tip ta' għelejjal li jridu jiġi investigati, għandhom jitwettqu żewġ studji għal kull proċesso biex jiġi stabbiliti l-fatturi ta' konċentrazzjoni u dilwizzjoni f'komoditajiet iproċessati. Jekk jintuża iktar minn metodu wieħed ta' pproċessar, għandu jintuża dak li jkun mistenni jagħti l-ogħla residwi fil-prodott iproċessat għall-konsum mill-bniedem. Ir-riżultati għandhom jiġi estrapolati għall-għelejjal kollha fi ħdan grupp ta' għelejjal li jkunu għaddejjin mill-istess proċess.

Meta r-riżultati (fattur tal-iproċessar) taż-żewġ studji jvarjaw fil-prodotti princiċiali pproċessati b'iktar minn 50 %, għandhom jiġi pprovduti iktar studji sabiex jinhareg fattur tal-iproċessar konsistenti.

Għandhom jitwettqu studji addizzjonali jekk waqt l-užu ta' fatturi tal-iproċessar miksuba permezz ta' estrapolazzjoni, l-istima tat-tehid dijetetiku taqbeż l-ADI jew l-ARFD. Dawn l-istudji għandhom jitwettqu fuq proċessi u komoditajiet importanti li jkunu qegħdin jikkontribwixxu l-aktar sabiex jinqabżu l-limiti ta' ADI/ARFD.

6.6. Ir-residwi fl-ġħelejjal ta' rotazzjoni

Għandhom isiru studji dwar ir-residwi fl-ġħelejjal ta' rotazzjoni sabiex ikunu jistgħu jiġi stabbiliti n-natura u l-firxa tal-akkumulazzjoni potenzjali ta' residwi fl-ġħelejjal ta' rotazzjoni mit-tehid ta' hamrija u tal-kobor tar-residwi fl-ġħelejjal ta' rotazzjoni fkondizzjonijiet realistiċi fuq il-post.

Mgħandux ikun hemm bżonn ta' studji dwar l-ġħelejjal ta' rotazzjoni għall-uži ta' prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti f'għelexx permanenti (bħall-grupp ta' għelex tal-frott taċ-ċitru u tal-lbieba), għelex semipermanenti (bħal-sparġ, ananas) jew fungi, li fihom ir-rotazzjonijiet fl-istess substrat mhumiex parti mill-prattiċi agrikoli normali.

6.6.1. Il-metabolizmu fl-ġħelejjal ta' rotazzjoni

L-ghanijiet tal-istudji dwar il-metabolizmu fl-ġħelejjal ta' rotazzjoni għandhom ikunu:

- (a) li jipprovdut stima tar-residwi terminali totali fil-porzjon relevanti ta' għelexx fil-mument tal-ħsad tal-ġħelejjal ta' rotazzjoni wara trattament tat-tip preċedenti ta' għelexx kif propost;
- (b) li jidtegħ id-distribuzzjoni tar-residwu terminali totali;
- (c) li jindikaw id-distribuzzjoni tar-residwi bejn partijiet relevanti tal-ġħelejjal;
- (d) li jikkwantifikaw il-komponenti ewlenin tar-residwu;
- (e) li jindikaw komponenti addizzjonali li għandhom jiġi analizzati fi studji ta' kwantifikazzjoni tar-residwu (studji dwar ir-rotazzjoni tal-ġħelejjal fuq il-post);
- (f) li tittieħed deċiżjoni dwar restrizzjoniżiet fir-rotazzjoni tal-ġħelejjal; u
- (g) li tittieħed deċiżjoni dwar il-ħtieġa ta' provi dwar ir-residwi fuq il-post fl-ġħelejjal ta' rotazzjoni (studji limitati fuq il-post).

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieġ l-istudju

Għandhom jiġi pprovduti studji dwar il-metabolizmu fl-ġħelejjal ta' rotazzjoni jekk il-kompost princiċiali jew il-metaboliti tal-ħamrija jkunu persistenti fil-ħamrija jew inkella jkun hemm konċentrazzjoniżiet notevoli ta' metaboliti.

Ma għandux ikun hemm bżonn ta' studji dwar il-metabolizmu b'għelexx ta' rotazzjoni jekk ikunu jistgħu jiġi rappreżentati b'mod xieraq l-agħar kondizzjonijiet tal-każ permezz ta' studji oħrajn disponibbli fl-ġħelejjal ittrattati skont il-punt 6.2.1, fejn il-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti jkun għie applikat direttament fil-ħamrija (pereżempju bhala applikazzjoni qabel ma jiġi mħawla jew jidhru f'wiċċi l-art).

Kondizzjoniżiet tat-test

L-istudji dwar il-metabolizmu għandhom jinvolu minimu ta' tliet għelexx minn tliet grupp differenti ta' għelexx: hxejjex tal-gheru u tat-tuberu, hxejjex bil-weraq u céréali. Dejta minn grupp ta' għelexx oħrajn jistgħu jkun relevanti għat-tħalli f'id. Dawn l-ġħelejjal għandhom jithawlu fil-ħamrija ttrattata bir-rata ta' applikazzjoni massima totali rrakkomandata għall-ġħelejjal ta' qabel wara intervall xieraq ta' thawwil mill-ġdid li jimita l-falliment tal-ġħelejjal kmieni fil-veġetazzjoni tal-ġħelejjal, ir-rotazzjoni tal-ġħelejjal fl-istess perjodu jew sena ta' veġetazzjoni u r-rotazzjoni tal-ġħelejjal fil-perjodu jew sena ta' veġetazzjoni li jmiss.

6.6.2. Il-kobor tar-residwi fl-għejejel ta' rotazzjoni

L-ghanijiet tal-istudji dwar ir-residwi fl-għejejel ta' rotazzjoni għandhom ikunu:

- (a) li jippermettu li ssir valutazzjoni tal-kobor tar-residwi fl-għejejel ta' rotazzjoni;
- (b) li tittieħed deċiżjoni dwar ir-restrizzjonijiet fir-rotazzjoni tal-ġħejejel;
- (c) li jipprovd informazzjoni ghall-valutazzjoni tal-importanza globali tar-residwi għal stimi tar-riskju dijetetiku; u
- (d) li tittieħed deċiżjoni dwar il-bżonn ta' MRLs ghall-ġħejejel ta' rotazzjoni.

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieg l-istudju

Jekk l-istudji dwar il-metabolizmu jindikaw li jistgħu jseħħu residwi tas-sustanza attiva jew tal-metaboliti jew il-prodotti ta' dizi integrazzjoni relevanti mill-metabolizmu tal-pjanti jew tal-hamrija ($>0.01 \text{ mg/kg}$), għandhom jitwettqu studji limitati fuq il-post u, jekk ikun hemm bżonn, provi fuq il-post.

Ma għandux ikun hemm bżonn ta' studji fil-każijiet li ġejjin:

- m'għandhomx isiru studji dwar il-metabolizmu fuq għejejel ta' rotazzjoni, jew
- l-istudji dwar il-metabolizmu fuq l-ġħejejel ta' rotazzjoni juru li ma għandhom ikunu mistennija l-ebda residwi ta' thassib fl-ġħejejel ta' rotazzjoni.

Kondizzjonijiet tat-test

Għandu jiġi adottat approċċ gradwali biex jiġu ssodisfati l-ġħanijiet imsemmija iktar 'il fuq. Fl-ewwel stadju, għandhom isiru studji limitati fuq il-post fżeww siti fżoni ta' tkabbir importanti. Għandhom jintużaw il-prodott ghall-prottezzjoni tal-pjanti li għaliex tkun qiegħda titfittex l-approvazzjoni jew inkella formulazzjoni simili hafna.

Ma għandu jkun meħtieg l-ebda studju iehor meta, fuq il-baži tar-riżultati mill-istudji tal-ewwel stadju, ma jkunu mistennija ebda residwi identifikabbi ($<0.01 \text{ mg/kg}$) fl-ġħejejel ta' rotazzjoni jew jekk fl-istudji dwar il-metabolizmu, ma jiġu osservati ebda residwi li jeħtieġ stima tar-riskju.

Għat-tieni fażi, għandha tiġi ppreżentata iktar dejta biex tippermetti li ssir valutazzjoni xierqa tar-riskji dijetetiċi u l-istabbiliment ta' MRLs. Dawn l-istudji għandhom ikopru l-prattika komuni ta' rotazzjoni tal-ġħejejel. Huma għandhom jitwettqu filwaqt li jittieħdu fkunsiderazzjoni r-rekiżi tal-punt 6.3. Il-provi għandhom isiru b'mod li ikun iqarreb kemm jista' jkun lejn il-prattika agrīkola fuq għejejel rappreżentativi minn gruppi ta' għejejel importanti. Għandhom isiru mill-inqas erba' provi għal kull tip ta' għejejel madwar l-Unjoni f'sena. Dawn il-provi għandhom isiru fiziż-żoni ta' produzzjoni ewlenin madwar l-Unjoni fl-ogħla rata ta' applikazzjoni ghall-ġħejejel preċedenti. Jekk l-applikazzjoni jippanwali ta' sustanzi attivi persistenti jirriżultaw fkonċentrazzjoni stabbli oħħla fil-hamrija meta mqabbla ma' applikazzjoni wahda, għandha tiġi kkunsidrata l-konċentrazzjoni stabbli. Id-dejta meħtieġa dwar il-provi tar-residwi għandha tiġi stabilita f'konsultazzjoni mal-awtoritajiet nazzjonali kompetenti fl-Istati Membri.

6.7. Id-definizzjonijiet proposti ta' residwu u l-livelli massimi ta' residwu

6.7.1. Id-definizzjonijiet proposti ta' residwu

Għandhom jiġu kkunsidrati l-elementi li ġejjin meta tittieħed deċiżjoni dwar liema komposti għandhom jiġu inklużi fid-definizzjoni tar-residwu:

- l-importanza tossikologika tal-komposti,
- l-ammonti li aktarx ikunu preżenti, u
- il-metodi analitici proposti għall-finijiet ta' kontroll u monitoraġġ wara l-approvazzjoni.

Jista' jkun hemm bżonn ta' żewġ definizzjoni differenti tar-residwu: wahda għall-finijiet ta' infurzar, fuq il-baži ta' kunkċett ta' markatur, u waħda għall-finijiet ta' stima tar-riskju, filwaqt li jittieħdu fkunsiderazzjoni komposti tossikologikament relevanti.

Il-ħidma analitika fil-provi tar-residwu u l-istudji dwar l-ġħalf għandha tkopri l-komponenti kollha tad-definizzjoni tar-residwu ghall-istima tar-riskju.

6.7.2. Livelli massimi ta' residwu proposti (MRLs) u ġustifikazzjoni tal-aċċettabilità tal-livelli proposti

Għandu jiġi pprovdut livell massimu ta' residwu ghall-prodotti kollha ta' origini mill-pjanti u mill-annimali koperti mir-Regolament (KE) Nru 396/2005. Fil-każijiet l-ohrajn kollha ta' prodotti ta' origini mill-pjanti u mill-annimali użati bħala ikel jew għalf u fil-każ u fil-hawar medicinali, għandu jiġi pprovdut livell ta' linja gwida, jiegħiieri livell imsawwar fuq l-istess principji użati għat-tfassil tal-MRL.

Għall-prodotti pprocessati għandhom jiġu pprovduti fatturi tal-ipproċessar, sakemm ma jkun meħtieg l-ebda studju dwar l-ipproċessar.

Barra minn hekk, għandhom jinharġu r-residwu medju mill-provi ssorveljati (STMR — supervised trials median residue) u l-ogħla valuri ta' residwu (HR — highest residue) u, fil-każijiet li fihom ikunu proposti fatturi tal-ipproċessar, il-valuri STMR-P u HR-P.

Fkażijiet ecċeżżjonali, meta jintlahqu l-kondizzjonijiet stabbiliti fl-Artikolu 16(1) għar-Regolament (KE) Nru 396/2005, l-MRLs jistgħu jkunu proposti fuq il-baži ta' dejta dwar il-monitoragg. Fdawn il-każijiet, il-proposta għandha tkopri l-95 perċéntil tal-popolazzjoni tad-dejta fil-livell ta' kunfidenza ta' 95 %.

6.7.3. Livelli massimi ta' residwu proposti (MRLs) u ġustifikazzjoni tal-aċċettabilità tal-livelli proposti għal prodotti importati (tolleranza tal-importazzjoni)

Il-punt 6.7.2 għandu japplika ghall-MRLs proposti għal prodotti importati (tolleranzi tal-importazzjoni).

6.8. Intervalli proposti tas-sigurtà

L-intervalli tas-sigurtà (jiġifieri l-intervalli ta' qabel il-hsad ghall-użi previsti, jew perjodi ta' żamma jew perjodi ta' hžin, fil-każ użi ta' wara l-hsad) għandhom jitfasslu filwaqt li tittieħed f'kunsiderazzjoni l-pesta li trid tigi kkontrollata u r-riżultati mid-dejta tal-provi tar-residwu. Dawn l-intervalli għandhom idumu mill-anqas jum.

6.9. Stima tal-espożizzjoni potenziali u reali permezz tad-dieta u sorsi oħra

Meta tiġi stmata l-espożizzjoni, għandu jiġi kkunsidrat il-fatt li l-istima tar-riskju trid tikkunsidra d-definizzjoni tar-residwu stabbilita ghall-istima tar-riskju.

Fejn ikun relevanti, għandha tiġi kkunsidrata l-preżenza possibbli ta' residwi tal-pestiċċidi li jirriżultaw minn sorsi għajr l-użi preżenti tas-sustanzi attivi ghall-protezzjoni tal-pjanti (pereżempju l-użu ta' susanzu attivi li jirriżultaw f'metaboliti komuni, l-użu bhala bijoċċida jew mediciċna veterinarja) u l-espożizzjoni aggregata tagħhom. Barra minn hekk, għandha tiġi kkunsidrata l-espożizzjoni kumulattiva għal iktar minn sustanza attiva waħda meta din tkun relevanti.

6.10. Studji oħrajin

6.10.1. Il-livell ta' residwu fl-ghabra tad-dakra u l-prodotti tan-naħal

L-ghan ta' dawn l-istudji għandu jkun li jiġi stabbilit ir-residwu fl-ghabra tad-dakra u prodotti tan-naħal għall-konsum mill-bniedem, li jirriżulta mir-residwi meħuda min-naħal tal-ghasel minn għelejjal maturi.

It-tip u l-kondizzjonijiet tal-istudji li jridu jitwettqu għandhom jiġu diskussi mal-awtoritajiet kompetenti nazzjonali.

TAQSIMA 7.

Destin u mgħiba fl-ambjent

7.1. Destin u mgħiba fil-ħamrija

Għandha tiġi rrapportata l-informazzjoni relevanti kollha dwar it-tip u l-karatteristiċi tal-ħamrija użata fl-istudji, inklużi l-pH, il-kontenut ta' karbonju organiku, id-distribuzzjoni tad-daqs tal-particelli u l-kapaċità taż-żamma tal-ilma.

Il-bijomassa mikrobika tal-ħamrija użata ghall-studji tad-degradazzjoni fil-laboratorji għandha tiġi stabbilita mill-ewwel qabel il-bidu u fit-tmiem tal-istudju.

Il-ħamrija użata ghall-istudji dwar id-degradazzjoni, l-assorbiment u d-dissorbiment jew il-mobilità għandha tkun rappreżentativa tal-firxa ta' hamrija agrikola tipika tal-bosta reġjuni tal-Unjoni metu l-użu jkun jezisti jew antiċipat.

Il-ħamrija għandha tissodisfa il-kondizzjonijiet li ġejjin:

- għandha tkopri firxa ta' kontenut ta' karbonju organiku, id-distribuzzjoni tad-daqs tal-partikoli u l-valuri tal-pH_(preferibbilment CaCl₂), u
- meta, fuq il-baži ta' informazzjoni oħra, id-degradazzjoni jew il-mobilità jkunu mistennija li jkunu dipendenti fuq il-pH, pereżempju r-rata ta' solubilità u idrolizi (ara l-punti 2.7 u 2.8), dawn għandhom ikopru bejn wieħed u ieħor il-meded tal-pH_(preferibbilment CaCl₂) li ġejjin: 5 sa 6, 6 sa 7 u 7 sa 8.

Kull meta jkun possibbli, għandhom jittieħdu kampjuni friski mill-ħamrija użata. Jekk ma jkunx jista' jiġi evitat l-użu ta' ħamrija mahżuna, il-hażna trid issir għal żmien limitat (mhux iktar minn tliet xhur) f'kondizzjonijiet iddefiniti u rrapportati, li jkunu adegwati biex iżommu l-vjabilità mikrobika tal-ħamrija. Il-ħamrija mahżuna għal perjodi itwal tista' intuża biss għall-istudji dwar l-assorbiment/disorbiment.

Ma għandhiex tintuża ħamrija b'karatteristiċi estremi fir-rigward ta' parametri bħad-distribuzzjoni tad-daqs tal-partikuli, il-kontenut ta' karbonju organiku u l-pH.

L-istudji fuq il-post għandhom jitwettqu f'kondizzjonijiet li jkunu kemm jista' jkun qrib il-prattika agrikola normali fuq firxa ta' tipi ta' ħamrija u kondizzjonijiet klimatiċi rappreżentativi taż-żonni tal-użu. Il-kondizzjonijiet tat-temp għandhom jiġu rrapportati fkażżejjet meta jsiru studji fuq il-post.

7.1.1. Ir-rotta tad-degradazzjoni fil-ħamrija

Id-dejta u l-informazzjoni mogħtija, flimkien ma' dejta u informazzjoni relevanti oħra, għandhom ikunu biżżejjed biex:

- (a) tiġi identifikata, jekk possibbli, l-importanza relativa tat-tipi ta' proċessi involuti (bilanċ bejn id-degradazzjoni kimika u bijologika);
- (b) jiġu identifikati l-komponenti individwali preżenti li fxi ħin jammontaw għal iktar minn 10 % tal-ammont miżjud tas-sustanza attiva, inklużi, jekk possibbli, residwi li ma jistgħux jiġu estratti;
- (c) jiġu identifikati, jekk possibbli, il-komponenti individwali li mill-anqas f'żewġ kejlijiet wara xulxin, jammontaw għal iktar minn 5 % tal-ammont miżjud tas-sustanza attiva;
- (d) jiġu identifikati, jekk possibbli, il-komponenti individwali (> 5 %) li għalihom ma tkunx għadha ntlaħqet il-informazzjoni massima fi tniem l-istudju;
- (e) jiġu identifikati jew ikkaratterizzati, jekk possibbli, komponenti individwali oħrajn preżenti;
- (f) jiġu stabbiliti l-proporzjonijiet relativi tal-komponenti preżenti (bilanċ tal-massa); u
- (g) ikun jista' jiġi ddefinit ir-residwu tal-ħamrija ta' thassib li għalih ikunu jew jistgħu jiġi esposti l-ispeċi mhux fil-mira.

Għall-finijiet ta' din it-Taqsima, residwi li ma jistgħux jiġi estratti tħisser speċi kimiċi li jorigħaw minn sustanzi attivi li jinstabu fi prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti użati skont il-prattika agrikola t-tajba, illi ma jistgħux jiġi estratti b'metodi li ma jibdlux b'mod sinifikant n-natura kimika ta' dawn ir-residwi jew in-natura tal-matriċi tal-ħamrija. Dawn ir-residwi li ma jistgħux jiġi estratti mhumiex meqjusa li jinkludu frammenti permezz ta' mogħdijiet metabolici li jwasslu għal prodotti naturali.

7.1.1.1. Id-degradazzjoni aerobika

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieġ l-istudju

Il-mogħdija jew il-mogħdijiet tad-degradazzjoni aerobika jridu jiġi rrapportati hlief meta n-natura u l-mod tal-użu tal-prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti li fihom is-sustanza attiva jipprekludu l-kontaminazzjoni tal-ħamrija, bħall-uži fuq ġewwa fuq prodotti maħżuna jew trattamenti ghall-fejqqan ta' ġriegi għas-siġar applikati b'pinzell.

Kondizzjonijiet tat-test

Għandhom jiġi rrapportati studji dwar il-mogħdija jew il-mogħdijiet ta' degradazzjoni għal mill-inqas ħamrija waħda. Il-livelli tal-ossiġġu għandhom jinżammu flivelli li ma jxekklux l-abilità tal-mikro-organiżmi sabiex jimmabetolizzaw b'mod aerobiku. Jekk ikun hemm raġuni għaliex wieħed jemmen li r-rotta tad-degradazzjoni tkun dipendenti fuq proprijetà waħda jew iktar tal-ħamrija, bħall-pH jew kontenut tat-tafal, ir-rotta tad-degradazzjoni għandha tiġi rrapportata għal mill-inqas ħamrija waħda addizzjonal li l-karatteristiċi dipendenti għaliha jkunu differenti.

Ir-riżultati miksuba għandhom jiġi ppreżentati fil-forma ta' tpingħiġiet skematiċi li juru l-mogħdijiet involuti, u fil-forma ta' foli tal-bilanci li juru d-distribuzzjoni tar-radju-tikketta bħala l-funzjoni ta' żmien, bħal bejn:

- (a) sustanza attiva;
- (b) CO₂;

- (c) komposti volatili li mhumieks CO₂;
- (d) il-prodotti tat-trasformazzjoni identifikati b'mod individwali imsemmija fil-punt 7.1.1;
- (e) is-sustanzi li jistgħu jiġu estratti mhux identifikati; u
- (f) ir-residwi li ma jistgħux jiġu estratti fil-ħamrija.

L-investigazzjoni tal-mogħdijiet tad-degradazzjoni trid tinkludi l-passi kollha possibbli biex jiġu kkaratterizzati u kkwantifikati r-residwi li ma jistgħux jiġu estratti fformati wara 100 jum meta tinqabeż 70 % tad-doża tas-sustanza attiva applikata. It-tekniki u l-metodologiji għandhom jintgħaż lu fuq bażi ta' każ b'każ. Għandha tigi provvulta ġustifikazzjoni meta l-komposti involuti ma jīgħu ikkarratterizzati.

It-tul tal-istudju ma għandux ikun inqas minn 120 jum, ħlief meta wara perjodu iqsar, il-livelli tar-residwi li ma jistgħux jiġu estratti u s-CO₂ jkunu tali li jistgħu jiġu estrapolati b'mod affidabbli għal 100 jum. Huwa għandu jkun itwal meta jkun meħtieg sabiex tiġi stabilita l-mogħdija tad-degradazzjoni tas-sustanza attiva u l-metaboliti tagħha, il-prodotti tad-diżżejjen jew tar-reazzjoni.

7.1.1.2. Id-degradazzjoni anaerobika

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieg l-istudju

Għandu jiġi pprezentat studju dwar id-degradazzjoni anaerobika sakemm l-applikant ma jurix li l-espożizzjoni tal-prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti li fihom is-sustanza attiva għal kondizzjonijiet anaerobiċi ma tkun probabbli li sseħħi għall-użi intenzjonati.

Kondizzjonijiet tat-test

Il-punt 7.1.1.1 għandu japplika fir-rigawrd tal-kondizzjonijiet tat-test ħlief il-livelli tal-ossiġnu li għandhom jiġu minimizzati biex ikun żgurat li l-mikro-organiżmi jippreżebbi b'mod anaerobiku.

7.1.1.3. Il-fotoliżi tal-ħamrija

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieg l-istudju

Għandu jiġi pprezentat studju dwar il-fotoliżi tal-ħamrija sakemm l-applikant ma jurix li ma jkun probabbli li jseħħi depożitu tas-sustanza attiva fuq wiċċi il-ħamrija jew li l-fotoliżi ma tkun mistennija tikkontribwixxi b'mod sinifikanti għad-degradazzjoni tas-sustanza attiva fil-ħamrija, pereżempju minħabba l-assorbiment baxx tad-dawl tas-sustanza attiva.

7.1.2. Ir-rata ta' degradazzjoni fil-ħamrija

7.1.2.1. Studji tal-laboratori

L-istudji tal-laboratori dwar id-degradazzjoni tal-ħamrija għandha jipprovu l-ahjar stimi possibbli dwar iż-żmien meħtieg għad-degradazzjoni ta' 50 % u 90 % (DegT50_{lab} u DegT90_{lab}) tas-sustanza attiva, il-metaboliti, il-prodotti tad-diżżejjen u tar-reazzjoni tagħha f'kondizzjonijiet tal-laboratorju.

7.1.2.1.1. Id-degradazzjoni aerobika tas-sustanza attiva

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieg l-istudju

Ir-rata ta' degradazzjoni fil-ħamrija għandha tiġi rrapporata, ħlief meta n-natura u l-mod tal-użu tal-prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti li fihom is-sustanza attiva jipprekludu l-kontaminazzjoni tal-ħamrija, bħall-użi fuq gewwa fuq prodotti mahżuna jew it-trattamenti għall-fejjan ta' griehi għas-sigar applikati b'pinzell.

Kondizzjonijiet tat-test

Għandhom jiġi rrapporati studji dwar ir-rata tad-degradazzjoni aerobika tas-sustanza attiva għal tliet tipi ta' hamrija flimkien ma' dik meħtiega fil-punt 7.1.1.1. Għandhom ikunu disponibbli valuri ta' DegT50 u 90 affidabbli għal mill-inqas erba' tipi ta' hamrija differenti.

It-tul tal-istudju għandu jkun mill-inqas 120 jum. Huwa għandu jkun itwal meta dan ikun meħtieg biex jiġu stabbiliti l-frazzjoni ta' formazzjoni kinetika tal-metaboliti, il-prodotti tad-diżżejjen jew tar-reazzjoni. Jekk iktar minn 90 % tas-sustanza attiva tkun għiet iddegradata qabel jiskadi l-perjodu ta' 120 jum, it-tul tat-test jista' jkun iqsar.

Sabiex tiġi vvalutata l-influwenza tat-temperatura fuq id-degradazzjoni, għandu jsir kalkolu b'fattur Q10 adegwat jew numru adegwat ta' studji addizzjoni f'medda ta' temperaturi.

7.1.2.1.2. *Id-degradazzjoni aerobika tal-metaboliti, il-prodotti tad-dizintegrazzjoni u tar-reazzjoni*

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieg l-istudju

Għandha tiġi pprovdu d-degradazzjoni aerobika, (valuri ta' DegT50 u 90) minn tal-inqas tliet tip differenti ta' hamrija għall-metaboliti, il-prodotti tad-dizintegrazzjoni u tar-reazzjoni li jseħħu fil-hamrija jekk tkun issodis-fata waħda minn dawn il-kondizzjonijiet:

- (a) ikunu jammontaw għal iktar minn 10 % tal-ammont tas-sustanza attiva miżjud fi kwalunkwe mument matul l-istudji;
- (b) ikunu jammontaw għal iktar minn 5 % tal-ammont tas-sustanza attiva miżjud f'mill-inqas żewġ kejliet f'sekwenza;
- (c) fi tmiem l-istudju ma jintlaħaqx il-massimu tal-formazzjoni iżda jammonta għal mill-inqas 5 % tas-sustanza attiva fil-kejl aħħari;
- (d) il-metaboliti kollha misjuba fl-istudji lisimmetriċi b'konċentrazzjonijiet annwali medji jaqbżu 0.1 µg/L fil-lissija.

Ma għandux ikun hemm bżonn studji meta jkunu jistgħu jiġu stabbiliti tliet valuri ta' DegT50 u 90 b'mod affidabbi mir-riżultati tal-istudji tad-degradazzjoni li fihom is-sustanza attiva tkun ġiet applikata bħala s-sustanza tat-test.

Kondizzjonijiet tat-test

Il-kondizzjonijiet tat-test għandhom ikunu dawk indikati fit-taqṣima 7.1.2.1.1 ġlief li s-sustanza tat-test li tiġi applikata se tkun il-metabolit, il-prodott tad-degradazzjoni jew il-prodott tar-reazzjoni. L-istudji dwar il-metaboliti, il-prodotti tad-dizintegrazzjoni u tar-reazzjoni għandhom jiġu pprovduti meta dawn ikunu meħtiega sabiex jinkisbu valuri ta' DegT50 u 90 affidabbi għal mill-inqas tliet tipi ta' hamrija differenti.

7.1.2.1.3. *Id-degradazzjoni anaerobika tas-sustanza attiva*

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieg l-istudju

Ir-rata tad-degradazzjoni anaerobika tas-sustanza attiva għandha tiġi rrapporata meta jkun irid jitwettaq studju anaerobiku skont il-punt 7.1.1.2.

Kondizzjonijiet tat-test

Il-valuri anaerobiċi ta' DegT50 u 90 għas-sustanza attiva huma meħtiegħa għall-kondizzjonijiet tat-test spjegati fil-punt 7.1.1.2.

7.1.2.1.4. *Id-degradazzjoni anaerobika tal-metaboliti, il-prodotti tad-dizintegrazzjoni u tar-reazzjoni*

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieg l-istudju

Għandhom jiġu pprovduti studji dwar id-degradazzjoni anaerobika għall-metaboliti, il-prodotti tad-dizintegrazzjoni u tar-reazzjoni li jseħħu fil-hamrija jekk dawn jissodisfaw waħda mill-kondizzjonijiet li ġejjin:

- (a) fi kwalunkwe mument matul l-istudji huma jammontaw għal iktar minn 10 % tal-ammont tas-sustanza attiva miżjud;
- (b) f'mill-anqas żewġ kejlijet wara xulxin, huma jammontaw għal iktar minn 5 % tal-ammont tas-sustanza attiva miżjud, jekk dan fattibbli;
- (c) fi tmiem l-istudju, ma jkun għadu ntlħaq il-massimu tal-formazzjoni iżda jammonta għal mill-anqas 5 % tas-sustanza attiva fil-kejl aħħari, jekk dan fattibbli.

L-applikant jista' jiddevja minn dan ir-rekwizit billi juri li l-valuri DegT50 għall-metaboliti l-prodotti tad-dizintegrazzjoni u tar-reazzjoni jistgħu jiġu stabbiliti b'mod affidabbi mir-riżultati tal-istudji dwar id-degradazzjoni anaerobika bis-sustanza attiva.

Kondizzjonijiet tat-test

Għandhom jiġu pprovduti studji dwar il-metaboliti, il-prodotti tad-dizintegrazzjoni u tar-reazzjoni għal hamrija waħda għall-kondizzjonijiet tat-test spjegati fil-punt 7.1.1.2.

7.1.2.2. *Studji fu q il-post*

7.1.2.2.1. *Studji tat-tifrix fil-ħamrija*

L-istudji tat-tifrix fil-ħamrija għandhom jipprovdu stimi taż-żmien meħtieg għat-tifrix ta' 50 % u 90 % ($\text{DisT50}_{\text{field}}$ u $\text{DisT90}_{\text{field}}$) u, jekk possibbi, taż-żmien meħtieg għad-degradazzjoni ta' 50 % u 90 % ($\text{DegT50}_{\text{field}}$ u $\text{DegT90}_{\text{field}}$), tas-sustanza attiva fil-kondizzjonijiet fuq il-post. Fejn ikun relevanti, għandha tiġi pprovdutia informazzjoni dwar il-metaboliti, il-prodotti tad-dizintegrazzjoni u tar-reazzjoni.

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieġ l-istudju

Dawn l-istudji għandhom isiru għas-sustanza attiva, il-metaboliti, il-prodotti tad-dizintegrazzjoni u tar-reazzjoni tagħha jekk tkun issodisfata waħda mill-kondizzjonijiet li ġejjin:

- (a) id-DegT_{50_{lab}} għas-sustanza attiva, id-DegT_{50_{lab}} jew id-DisT_{50_{lab}} għall-metaboliti, il-prodotti tad-dizintegrazzjoni u tar-reazzjoni, fħamrija waħda jew iktar iddeterminati f'temperatura ta' 20 °C u b'kontenut ta' ndewwa fil-hamrija relataż ma' valur pF ta' 2 (pressjoni tal-ġbid) ikun aktar minn 60 jum; jew
- (b) id-DegT_{90_{lab}} għas-sustanza attiva, id-DegT_{90_{lab}} jew id-DisT_{90_{lab}} għall-metaboliti, il-prodotti tad-dizintegrazzjoni u tar-reazzjoni, fħamrija waħda jew iktar iddeterminati f'temperatura ta' 20 °C u b'kontenut ta' ndewwa fil-hamrija relataż ma' valur pF ta' 2 (pressjoni tal-ġbid) ikun aktar minn 200 jum.

Madankollu, meta l-prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti li fihom is-sustanza attiva jkunu maħsuba ghall-użu f'kondizzjonijiet klimatiċi keshin, l-istudji għandhom isiru jekk tkun issodisfata waħda mill-kondizzjonijiet li ġejjin:

- (a) id-DegT_{50_{lab}} għas-sustanza attiva, id-DegT_{50_{lab}} jew id-DisT_{50_{lab}} għall-metaboliti, il-prodotti tad-dizintegrazzjoni u tar-reazzjoni, iddeterminati f'temperatura ta' 10 °C u b'kontenut ta' ndewwa fil-hamrija relataż ma' valur pF ta' 2 (pressjoni tal-ġbid) ikun aktar minn 90 jum; jew
- (b) id-DegT_{90_{lab}} għas-sustanza attiva, id-DegT_{90_{lab}} jew id-DisT_{90_{lab}} għall-metaboliti, il-prodotti tad-dizintegrazzjoni u tar-reazzjoni, iddeterminati f'temperatura ta' 10 °C u b'kontenut ta' ndewwa fil-hamrija relataż ma' valur pF ta' 2 (pressjoni tal-ġbid) ikun iktar minn 300 jum.

Jekk matul l-istudji fuq il-post il-metaboliti, il-prodotti tad-dizintegrazzjoni u tar-reazzjoni li jkunu preżenti fl-istudji tal-laboratorji jkunu inqas mil-LOQ teknikament possibbli, li ma għandux jaqbeż l-ekwivalenti ta' 5 % (baži molarji) tal-konċentrazzjoni nominali tas-sustanza attiva applikata, ma għandha tiġi pprovduta l-ebda informazzjoni addizzjonal dwar id-destin u l-imġiba ta' dawn il-komposti. Fdawk il-każijiet, għandha tiġi pprovduta ġustifikazzjoni xjentifikament valida għal kull diskrepanza bejn id-dehra tal-metaboliti fil-laboratorju u fuq il-post.

Kondizzjonijiet tat-test

L-istudji individwali dwar firxa ta' hamriji rappreżentattivi (normalment mill-inqas erba' tipi differenti f'postijiet ġeografici differenti) għandhom ikomplu sakemm mill-inqas 90 % tal-ammont applikat ikun inxtered mill-hamrija jew inkella jkun gie ttrasformat f'sustanzi li mhumiex is-suġġett tal-investigazzjoni.

7.1.2.2.2. Studji tal-akkumulazzjoni fil-hamrija

L-istudji tal-akkumulazzjoni fil-hamrija għandhom jipprovdū biżżejjed informazzjoni biex tiġi evalwata l-possibbiltà ta' akkumulazzjoni tar-residwi tas-sustanza attiva u tal-metaboliti, il-prodotti tad-dizintegrazzjoni u tar-reazzjoni. L-istudji tal-akkumulazzjoni fil-hamrija għandhom jipprovdū stimi taż-żmien meħtieġ għat-tixrid ta' 50 % u 90 % (DisT_{50_{field}} u DisT_{90_{field}}) u, jekk possibbli, għandhom jipprovdū stimi taż-żmien meħtieġ għad-degradazzjoni ta' 50 % u 90 % (DegT_{50_{field}} u DegT_{90_{field}}), tas-sustanza attiva fil-kondizzjonijiet tal-post.

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieġ l-istudju

Meta fuq il-baži ta' studji dwar it-tifrix fil-hamrija, jiġi stabilit li d-DisT_{90_{field}}, fħamrija waħda jew iktar, ikun iktar minn sena u meta tkun prevista applikazzjoni ripetuta, sew jekk fl-istess staġġun ta' tkabbir jew fis-snin ta' wara, għandha tiġi investigata l-possibilità ta' akkumulazzjoni tar-residwi fil-hamrija u l-livell li fi tinkiseb konċentrazzjoni stabbli hlief meta tkun tista' tiġi pprovduta informazzjoni affidabbli permezz ta' kalkolu mudell jew valutazzjoni ohra xierqa.

Kondizzjonijiet tat-test

Għandhom jitwetta studji fit-tul fuq il-post fuq mill-inqas żewġ tipi ta' hamrija relevanti f'postijiet ġeografici differenti u jinvolu bosta applikazzjonijiet.

Fin-nuqqas ta' gwida inkluża fil-lista msemmija fil-punt 6 tal-introduzzjoni, it-tip u l-kondizzjonijiet tal-istudju li jrid jitwettaq għandhom jiġu diskussi mal-awtoritajiet kompetenti nazzjonali.

7.1.3. Assorbiment u dissorbiment fil-hamrija

7.1.3.1. Assorbiment u dissorbiment

L-informazzjoni pprovduta, flimkien ma' dejta ohra relevanti, għandha tkun biżżejjed biex jiġi stabilit il-koeffiċċient ta' assorbiment tas-sustanza attiva u l-metaboliti, il-prodotti tad-dizintegrazzjoni u tar-reazzjoni tagħha.

7.1.3.1.1. Assorbiment u dissorbiment tas-sustanza attiva

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieġ l-istudju

Għandhom jiġu pprovduti studji dwar l-assorbiment u d-dissorbiment tas-sustanza attiva, ġilief meta n-natura u l-mod tal-użu tal-prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti li fihom is-sustanza attiva jipprekludu kontaminazzjoni tal-hamrija, bħall-uži fuq ġewwa fuq prodotti mahżuna jew it-trattamenti għall-feqjan ta' ġrieħi għas-siġar applikati b'pinzell.

Kondizzjonijiet tat-test

Għandhom jiġu rrapporati studji dwar is-sustanza attiva għal mill-inqas erba' tipi ta' hamrija.

Meta ma jkunx jista' jiġi applikat il-metodu tal-ekwilibru tal-lott minħabba degradazzjoni veloċi, bħala alternattivi possibbli għandhom jiġu kkunsidrati metodi bħall-istudji bi żmien ta' ekwilibru qasir, Relazzjoni Kwantitativa bejn Struttura u Proprietà (QSPR — Quantitative Structure Property Relationship) jew il-metodu ta' Kromatografija tal-Likwidu bi Prestazzjoni Għolja (HPLC — High-Performance Liquid Chromatography). Meta l-metodu tal-ekwilibru tal-lott ma jkunx jista' jiġi applikat minħabba assorbiment dghajnej, bħala alternattiva għandhom jiġu kkunsidrati studji ta' lissija fuq kolonna (ara l-punt 7.1.4.1).

7.1.3.1.2. Assorbiment u dissorbiment tal-metaboliti, il-prodotti tad-diż-integrazzjoni u tar-reazzjoni

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieġ l-istudju

Għandhom jiġu pprovduti studji dwar l-assorbiment u d-dissorbiment għall-metaboliti, il-prodotti tad-diż-integrazzjoni u tar-reazzjoni kollha, li għalihom tkun ġiet issodisfata wahda mill-kondizzjonijiet li ġejjin fl-istudji tad-degradazzjoni fil-hamrija:

- (a) ikunu jammontaw għal iktar minn 10 % tal-ammont tas-sustanza attiva miżjud, fi kwalunkwe mument matul l-istudji;
- (b) ikunu jammontaw għal iktar minn 5 % tal-ammont tas-sustanza attiva miżjud f'mill-anqas żewġ kejlijiet wara xulxin;
- (c) ma jintla haqx il-massimu tal-formazzjoni fi tmiem l-istudju iżda jammonta għal mill-inqas 5 % tas-sustanza attiva fil-kejl aħħari;
- (d) il-metaboliti kollha misjuba fl-istudji lisimmetriċi f'konċentrazzjonijiet medji annwali li jaqbżu 0,1 µg/L fil-lissija.

Kondizzjonijiet tat-test

Għandhom jiġu pprovduti studji dwar il-metaboliti, il-prodotti tad-diż-integrazzjoni u tar-reazzjoni għal mill-inqas tliet tipi ta' hamrija.

Meta l-metodu tal-ekwilibru tal-lott ma jkunx jista' jiġi applikat minħabba degradazzjoni veloċi, bħala alternattiva għandhom jiġu kkunsidrati metodi bħall-istudji bi żmien qasir ta' ekwilibru, QSPR jew il-metodu HPLC. Meta ma jkunx jista' jiġi applikat il-metodu tal-ekwilibru ta' l-ott minħabba assorbiment dghajnej, bħala alternattiva għandhom jiġu kkunsidrati studji ta' lissija fuq kolonna (ara l-punt 7.1.4.1).

7.1.3.2. Sorbiment li għadda ż-żmien fuq

Bħala għażla ta' grad oħla, tista' tiġi pprovduta informazzjoni dwar is-sorbiment li għadda ż-żmien fuqu.

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieġ l-istudju

Il-htiega li jitwettaq studju dwar is-sorbiment li għadda ż-żmien fuqu għandha tiġi diskussa mal-awtoritajiet nazzjonali kompetenti.

Kondizzjonijiet tat-test

Fin-nuqqas ta' gwida inkluża fil-lista msemmija fil-punt 6 tal-introduzzjoni, it-tip u l-kondizzjonijiet tal-istudju li għandu jitwettaq għandhom jiġu diskussi mal-awtoritajiet nazzjonali kompetenti. Għandha tiġi kkunsidrata wkoll l-influenza fuq ir-rata tad-degradazzjoni. Id-dejta dwar is-sorbiment li għadda ż-żmien fuqu għandha tkun taqbel mal-mudell li fi sejrin jintużaw dawk il-valuri.

7.1.4. Mobilità fil-hamrija

7.1.4.1. Studji tal-lissija fuq kolonna

7.1.4.1.1. Lissija fuq kolonna tas-sustanza attiva

L-istudju tal-lissija fuq kolonna għandhom jipprovd u bizzżejjed dejta biex jiġi evalwat il-potenzjal ta' mobilità u lissija tas-sustanza attiva.

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieġ l-istudju

Għandhom isiru studji f'mill-anqas erba' tipi ta' hamrija meta fl-istudji dwar l-assorbiment u d-dissorbiment imsemmija fil-punt 7.1.2 ma jkunx possibbli li jinkisbu valuri affidabbli tal-koeffiċjent ta' assorbiment minhabba assorbiment dghajnej (bħal Koc < 25 L/Kg).

7.1.4.1.2. *Lissija fuq kolonna tal-metaboliti, il-prodotti tad-dizintegrazzjoni u tar-reazzjoni*

It-test għandu jipprovd iż-żejjed dejta biex jiġi evalwat il-potenzjal ta' mobilità u lissija tal-metaboliti, il-prodotti tad-dizintegrazzjoni u tar-reazzjoni.

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieġ l-istudju

Għandhom isiru studji f'mill-anqas tliet tipi ta' hamrija meta fl-istudji dwar l-assorbiment u d-dissorbiment imsemmija fil-punt 7.1.2 ma jkunx possibbli li jinkisbu valuri affidabbli tal-koeffiċjent ta' assorbiment minhabba assorbiment dghajnej (bħal Koc < 25 L/Kg).

7.1.4.2. *Studji lisimmetriċi*

Meta jkun meħtieġ, għandhom jitwettqu studji lisimmetriċi sabiex tīgi pprovdu informazzjoni dwar:

- il-mobilità fil-hamrija,
- il-potenzjal ta' lissija għall-ilma ta' taht l-art,
- il-potenzjal ta' distribuzzjoni fil-hamrija.

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieġ l-istudju

Id-deċiżjoni dwar jekk għandhomx isiru studji lisimmetriċi, bħala studju sperimentalisti fuq barra fil-kuntest ta' skema gradata ghall-valutazzjoni tal-lissija għandha tikkunsidra r-riżultati tal-istudji dwar id-degradazzjoni u ta' studji ohra dwar il-mobilità u l-konċentrazzjonijiet ambjentali previsti fl-ilma ta' taht l-art (PEC_{GW}), ikkalkolati skont id-dispożizzjoni jiet tat-Taqsima 9 tal-Parti A tal-Anness għar-Regolament (UE) Nru 284/2013. It-tip u l-kondizzjonijiet tal-istudju li jrid jitwettaq għandhom jiġu diskusi mal-awtoritajiet nazzjonali kompetenti.

Kondizzjonijiet tat-test

L-istudji għandhom ikopru s-sitwazzjoni realistika fl-agħar kaž, u t-tul meħtieġ għall-osservazzjoni ta' tlissija potenzjali, filwaqt li jittieħu fkunsiderazzjoni t-tip ta' hamrija, il-kondizzjonijiet klimatiċi, ir-rata ta' applikazzjoni u l-frekwenza u l-perjodu tal-applikazzjoni.

L-ilma li jiskula mill-kolonnej tal-hamrija għandu jiġi analizzat f'intervalli xierqa, filwaqt li r-residwi fil-materjal tal-pjanti għandhom jiġu stabbiliti fil-mument tal-hsad. Ir-residwi fil-profil tal-hamrija f'mill-anqas ħames saff għandhom jiġu stabbiliti fi tmiem il-hidma sperimentalisti. Għandu jiġi evitat it-teħid intermedju ta' kampjuni, peress li t-tnejħha tal-pjanti (ħlief għall-ħasad skont il-prattika agrikola normali) u l-hamrija tinfluwenza l-proċess tat-tlissija.

It-temperaturi tax-xita, tal-hamrija u tal-arja għandhom jiġi rregistrati f'intervalli regolari, tal-inqas darba fil-ġimġha.

Il-fond tal-lisimmetri għandu jkun mill-anqas 100 cm. Il-qalba tal-hamrija m'għandhiex tīgi ddisturbata. It-temperaturi tal-hamrija għandhom ikunu simili għal dawk li jappartenu għall-ghal-ħalq. Meta jkun hemm bżonn, għandha tīgi pprovduta irrigazzjoni supplimentari biex jiġi żgurat tkabbir ottimali tal-pjanti u biex jiġi żgurat li l-kwantità tal-ilma li jiskula tkun simili għal dik fir-regjuni li għalihom tkun qiegħda ssir l-applikazzjoni għall-awtorizzazzjoni. Meta matul l-istudju l-hamrija tkun trid tīgi ddisturbata għal raġunijiet agrikoli, hija m'għandhiex tīgi ddisturbata f'fond ta' iktar minn 25 cm.

7.1.4.3. *Studji tal-lissija fuq il-post*

Meta jkun hemm bżonn, għandhom isiru studji tal-lissija fuq il-post biex tīgi pprovdu informazzjoni dwar:

- il-mobilità fil-hamrija,
- il-potenzjal ta' lissija għall-ilma ta' taht l-art,
- il-potenzjal ta' distribuzzjoni fil-hamrija.

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieġ l-istudju

Id-deċiżjoni dwar jekk l-istudji tal-lissija fuq il-post għandhomx jitwettu bħala studju sperimentalisti fuq barra fil-kuntest ta' skema gradata ghall-valutazzjoni tal-lissija għandha tikkunsidra r-riżultati tal-istudji dwar

id-degradazzjoni u ta' studji ohra dwar il-mobilità u l-konċentrazzjonijiet ambjentali mbassra fl-ilma ta' taht l-art (PEC_{GW}), ikkalkolati skont id-dispozizzjonijiet tat-Taqsima 9 tal-Parti A tal-Anness għar-Regolament (UE) Nru 284/2013. It-tip u l-kondizzjonijiet tal-istudju li jrid jitwettaq għandhom jiġu diskussi mal-awtoritatiet nazzjonali kompetenti.

Kondizzjonijiet tat-test

L-istudji għandhom ikopru s-sitwazzjoni realistika fl-agħar każ, filwaqt li jieħdu fkunsiderazzjoni t-tip ta' hamrija, il-kondizzjonijiet klimatiċi, ir-rata ta' applikazzjoni u l-frekwenza u l-perjodu tal-applikazzjoni.

L-ilma għandu jiġi analizzat f'intervalli xierqa. Għandhom jiġu pprovduti residwi fil-profil tal-hamrija f'mill-inqas ġumes saff meta tintemm il-hidma sperimentalisti. Għandu jiġi evitat it-tēhid intermedju ta' kampjuni ta' materjal tal-pjanti u l-hamrija (ħlief ghall-hsad skont il-prattika agrīkola normali), peress li t-tnejħija tal-pjanti u l-hamrija tinfluenza l-proċess tal-lissija.

It-temperaturi tax-xita, tal-hamrija u tal-arja għandhom jiġu rreġistrati f'intervalli regolari (tal-inqas fuq baži ta' darba fil-ġimha).

Għandha tiġi pprezentata informazzjoni dwar l-ilma ta' taht l-art fl-gheliegħi sperimentalisti. Skont id-disinn sperimentalisti, għandha ssir karatterizzazzjoni idroloġika dettaljata tal-ghalqa fejn ikun sar it-test. Jekk ikun osservat xi qsim fil-hamrija matul l-istudju, dan għandu jiġi deskrirt b'mod shiħ.

Għandha tingħata attenzjoni lin-numru u l-post tal-apparat ghall-ġibir tal-ilma. It-tqeħġid ta' dan l-apparat fil-hamrija ma għandux jirriżulta f'passaġġi preferenzjali tal-fluss tal-ilma.

7.2. Destin u mgħiba fl-ilma u s-sediment

L-informazzjoni pprovduta, meħuda flimkien ma' dik ipprovudta għal prodott wieħed jew iktar ghall-protteżżjoni tal-pjanti li fihom is-sustanza attiva, u informazzjoni relevanti oħra, għandha tkun biżżejjed sabiex tiġi stabbilita jew tkun tista' ssir stima ta':

- (a) il-persistenza fis-sistemi tal-ilma (sediment u ilma tal-qiegħ, inkluzi partiċelli sospizi);
- (b) kemm huma friskju l-organiżmi tal-ilma u tan-naqal;
- (c) il-potenzjal ghall-kontaminazzjoni tal-ilma tal-wiċċ u l-ilma ta' taht l-art.

Ir-rotta u r-rata ta' degradazzjoni fis-sistemi akkwatieri (degradazzjoni kimika u fotokimika)

Id-dejta u l-informazzjoni pprovduti, flimkien ma' dejta u informazzjoni relevanti oħra, għandhom ikunu biżżejjed sabiex:

- (a) tiġi identifikata l-informazzjoni relativa tat-tipi ta' proċessi involuti (il-bilanċ bejn id-degradazzjoni kimika u bijologika);
- (b) meta jkun possibbli, jiġi identifikati l-komponenti individwali preżenti;
- (c) jiġu stabiliti l-proporzjonijiet relattività tal-komponenti preżenti u d-distribuzzjoni tagħhom bejn l-ilma, inkluzi l-partiċelli sospizi, u s-sediment;
- (d) ikun jista' jiġi ddefinit ir-residwu ta' thassib li ghaliex ikunu jew jistgħu jkunu esposti speċi mhux fil-mira.

7.2.1. Id-degradazzjoni idrolitika

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieġ l-istudju

Ir-rata ta' idrolizi tas-sustanzi attivi ppurifikati għandha tiġi stabbilita u rrapporata f'temperatura ta' 20 °C jew 25 °C. Għandhom isiru wkoll studji dwar id-degradazzjoni idrolitika ghall-prodotti tad-degradazzjoni u tar-reazzjoni li fxi hin jammontaw għal iktar minn 10 % tal-ammonit ta' sustanza attiva miżjud fl-istudju dwar l-idrolizi, sakemm ma tkun disponibbli biżżejjed informazzjoni dwar id-degradazzjoni tagħhom mit-test imwettaq bis-sustanza attiva. M'għandha tkun meħtieġa l-ebda informazzjoni addizzjonali dwar l-idrolizi dwar degradati jekk dawn jitqiesu li huma stabbli fl-ilma.

Kondizzjonijiet tat-test

Ir-rata ta' idrolizi ghall-pH 4, 7 u 9 fkondizzjonijiet sterili fin-nuqqas ta' dawl għandha tiġi stabbilita u rrapporata f'temperatura ta' 20 °C jew 25 °C. Għal sustanzi attivi stabbli jew li għandhom rata baxxa ta' idrolizi f'temperatura ta' 20-25 °C, ir-rata għandha tiġi stabbilita f'temperatura ta' 50 °C, jew temperatura oħra oħħla minn 50 °C. Jekk tiġi osservata degradazzjoni f'temperatura ta' 50 °C jew iktar, għandha tiġi stabbilita r-rata ta' degradazzjoni f'mill-anqas tliet temperaturi oħra u għandu jinbena plott Arrhenius biex tkun tista' ssir stima tar-rata ta' idrolizi f'temperaturi ta' 20 °C u 25 °C. Għandhom jiġu rrapporati l-identità tal-prodotti ffurmati tal-idrolizi u l-kostanti tar-rata osservati. Il-valuri stmati ta' DegT50 għandhom jiġu rrapporati għal 20 °C jew 25 °C.

7.2.1.2. Id-degradazzjoni fotokimika diretta

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieġ l-istudju

Għal komposti b'koeffiċjent ta' assorbiment (dekadiku) molari ta' (ϵ) $> 10 \text{ L} \times \text{mol}^{-1} \times \text{cm}^{-1}$ bi frekwenza ta' (λ) $\geq 295 \text{ nm}$, għandha tigħi stabbilita u rrapportata l-fototrasformazzjoni diretta tas-sustanzi attivi ppurifikati sakemm l-applikant ma jurix li ma tkunx sejra sseħħ kontaminazzjoni tal-ilma tal-wiċċ.

Għandhom isiru wkoll studji dwar id-degradazzjoni fotokimika diretta għall-metaboliti, il-prodotti tad-diz-integrazzjoni u tar-reazzjoni li fxi ħin jammontaw għal iktar minn 10 % tal-ammont ta' sustanza attiva miżjud fl-istudju dwar il-fotolizi, sakemm ma tkunx disponibbli biżżejjed informazzjoni dwar id-degradazzjoni tagħhom mit-test imwettaq bis-sustanza attiva.

Mgħandha tkun meħtiega l-ebda informazzjoni addizzjonali dwar il-fotolizi dwar id-degradati jekk dawn jitqiesu li huma stabbli f'kondizzjonijiet fotolitici.

Kondizzjonijiet tat-test

Għandha tigħi stabbilita u rrapportata l-fototrasformazzjoni diretta filma ppurifikat newtralizzat (pereżempju distillat) bl-użu ta' dawl artificjali f'kondizzjonijiet sterili, jekk ikun hemm bżonn bl-użu ta' aġġent ta' solubilità. Fl-ewwel pass teoretku, għandha tigħi stmatra rata ta' fotolizi massima possibbli fuq il-baži tal-koeffiċjent tal-gerda molari tas-sustanza attiva. Jekk il-fotolizi tkun ikkunsidrat mogħidja ta' degradazzjoni potenzjalment sinifikanti, għandhom isiru esperimenti ta' fotolizi għas-sejbien tal-medda (grad 2). Għandu jiġi stabbilit ir-rendiment kwantistiku u r-rotta/rata ta' fotolizi diretta (gradi 3 u 4) għas-sustanzi attivi meta l-grad 2 jindika fotolizi importanti. Għandhom jiġu rrapportati l-identità tal-prodotti tad-diz-integrazzjoni fformati li jaqbżu l-10 % tas-sustanza tat-test applikata fi kwalunkwe mument matul l-istudju, il-bilanč tal-massa li tammonha għal mill-anqas 90 % tar-radjuattività applikata, kif ukoll il-half-life fotokimika (DT50).

7.2.1.3. Degradazzjoni fotokimika indiretta

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieġ l-istudju

Jistgħu jiġu pprezentati studji dwar id-degradazzjoni fotokimika indiretta meta jkun hemm indikazzjonijiet minn dejta oħra disponibbli li r-rotta u r-rata ta' degradazzjon fil-faži tal-ilma jistgħu jiġu influenzati b'mod sinifikanti permezz ta' fotodegradazzjoni indiretta.

Kondizzjonijiet tat-test

L-istudji għandhom isiru fsistema akkwatika li fiha komposti organici (sustanzi umiċċi) u inorganici (melħ f'kompozizzjoni li tkun tipika ghall-ilmjiet naturali tal-wiċċ.

7.2.2. Ir-rotta u r-rata ta' degradazzjoni bijologika fis-sistemi akkwatiku

7.2.2.1. “Bijodegradabilità immedjata”

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieġ l-istudju

Għandu jsir test tal-“bijodegradabilità immedjata”. Jekk ma jiġi pprovdut l-ebda test simili, is-sustanza attiva għandha titqies b'mod predefinit li mhixx “immedjatażżeen bijodegradabbi”.

7.2.2.2. Mineralizzazzjoni aerobika fl-ilma tal-wiċċ

Id-dejta u l-informazzjoni pprovdu, flimkien ma' dejta u informazzjoni relevanti oħrajn, għandhom ikunu biżżejjed sabiex:

- jiġu identifikati komponenti individwali preżenti, li fxi ħin jammontaw għal iktar minn 10 % tal-ammont tas-sustanza attiva miżjud, inkluzi, jekk dan ikun possibbli, residwi li ma jistgħux jiġi estratti;
- jiġu identifikati komponenti individwali preżenti, li jammontaw għal iktar minn 5 % tal-ammont tas-sustanza attiva miżjud f'tal-inqas żewġ kejlijiet wara xulxin, jekk dan ikun possibbli;
- jiġu identifikati komponenti individwali (> 5 %) li għalihom ma tkunx għadu ntħahaq il-massimu tal-formazzjoni fi tmiem l-istudju, jekk dan ikun possibbli;
- jiġu identifikati jew ikkaratterizzati, jekk dan ikun possibbli, komponenti individwali oħra;
- jiġu stabbiliti, meta jkunu relevanti, il-proporzjonijiet relativi tal-komponenti (bilanč tal-massa); u
- ikun jista' jiġi ddefinit, fejn ikun relevanti, ir-residwu ta' thassib fis-sediment u li għalih ikunu jew jistgħu ikunu esposti speċi mhux fil-mira.

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieg l-istudju

Għandhom jiġi pprovduti studji dwar il-mineralizzazzjoni aerobika fl-ilma tal-wiċċ sakemm l-applikant ma jurix li ma tkunx sejra sseħħ kontaminazzjoni tal-ilma fil-berah (ilma frisk, tal-estwarji u tal-bahar).

Kondizzjonijiet tat-test

Ir-rata ta' degradazzjoni u l-mogħdija jew il-mogħdijiet għandhom jiġi rrapportati jew għal sistema ta' test "pelaġiku" jew għal sistema ta' "sediment sospioż". Fejn relevanti, għandhom jintużaw sistemi ta' t-testjar addizzjonali li jvarjaw fir-rigward tal-kontenut tal-karbonju organiku, l-istruttura fizika jew il-pH.

Ir-riżultati miksuba għandhom jiġi pprezentati fil-forma ta' tpingiżżejjet skematiċi li juru l-mogħdijiet involuti, u fil-forma ta' folji tal-bilanċi li juru d-distribuzzjoni tar-radju-tikketta fl-ilma u, jekk ikun relevanti, is-sediment bħala funzjoni taż-żmien, bejn:

- (a) is-sustanza attiva;
- (b) CO₂;
- (c) komposti volatili li mhumiex CO₂; u
- (d) prodotti individuali ta' trasformazzjoni identifikati.

It-tul tal-istudju ma għandux ikun inqas minn 60 jum sakemm ma tiġix applikata l-proċedura semikontinwa b'tiġidid perjodiku tas-sospensjoni tat-test. Madankollu, il-perjodu għat-test tal-lott jista' jiġi estiż għal massimu ta' 90 jum jekk id-degradazzjoni tas-sustanza tat-test tkun bdiet fi żmien l-ewwel 60 jum.

7.2.2.3. Studju tal-ilma / is-sediment

L-informazzjoni pprovduta, flimkien ma' informazzjoni relevanti oħra, għandha tkun biżżejjed sabiex:

- (a) jiġi identifikati komponenti individuali preżenti li fxi hin jammontaw għal iktar minn 10 % tal-ammont tas-sustanza attiva miżjud, inkluži, jekk dan ikun possibbli, residwi li ma jistgħux jiġi estratti;
- (b) jiġi identifikati komponenti individuali preżenti li jammontaw għal iktar minn 5 % tal-ammont tas-sustanza attiva miżjud f'mill-anqas żewġ kejljet wara xulxin, jekk dan ikun possibbli;
- (c) jiġi identifikati komponenti individuali (> 5 %) li ghalihom ma jkunx għadu ntlaħaq il-massimu tal-formazzjoni sa tniem l-istudju, jekk dan ikun possibbli;
- (d) jiġi identifikati jew ikkaratterizzati, jekk dan ikun possibbli, anki komponenti individuali oħrajn preżenti;
- (e) jiġi stabiliti l-proporzjonijiet relativi tal-komponenti (bilanċ tal-massa); u
- (f) jiġi ddedefit ir-residwu ta' thassib fis-sediment, li għaliex ikunu jew jistgħu jkunu esposti speċi mhux fil-mira.

Meta ssir referenza għal residwi li ma jistgħux jiġi estratti, dawn għandhom jiġi ddedefiniti bhala speċi kimiċi li jorġinaw minn sustanzi attivi użati skont prattika agrikola tajba li ma jistgħux jiġi estratti permezz ta' metodi li ma jibdlux b'mod sinifikanti n-natura kimika ta' dawn ir-residwi jew in-natura tal-matriċi tas-sediment. Dawn ir-residwi li ma jistgħux jiġi estratti mhumiex ikkunsidrat li jinkludu frammenti minn mogħdijiet metabolici li jwasslu għal prodotti naturali.

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieg l-istudju

L-istudju tal-ilma/sediment għandu jiġi rrapportat sakemm l-applikant ma jurix li ma tkunx sejra sseħħ kontaminazzjoni tal-ilma tal-wiċċ.

Kondizzjonijiet tat-test

Il-mogħdija jew il-mogħdijiet tad-degradazzjoni għandhom jiġi rrapportati għal żewġ sistemi tal-ilma/sediment. Iż-żewġ sedimenti magħżula għandhom ikunu differenti fir-rigward tal-kontenut tal-karbonju organiku u l-istruttura fizika, u meta jkun relevanti, fir-rigward ta' pH.

Ir-riżultati miksuba għandhom jiġi pprezentati fil-forma ta' tpingiżżejjet skematiċi li juru l-mogħdijiet involuti, u fil-forma ta' folji tal-bilanċi li juru d-distribuzzjoni tar-radju-tikketta fl-ilma u fis-sediment bħala funzjoni taż-żmien, bejn:

- (a) is-sustanza attiva;
- (b) CO₂;
- (c) komposti volatili li mhumiex CO₂;
- (d) prodotti individuali ta' trasformazzjoni identifikati;
- (e) sustanzi mhux identifikati li jistgħu jiġi estratti; u
- (f) residwi li ma jistgħux jiġi estratti fis-sediment.

It-tul tal-istudju għandu jkun mill-anqas 100 jum. Huwa għandu jkun itwal meta dan ikun meħtieg biex jiġu stabiliti l-mogħdija tad-degradazzjoni u l-mudell tad-distribuzzjoni fl-ilma/sediment tas-sustanza attiva u l-metaboliti, il-prodotti tad-dizintegrazzjoni u tar-reazzjoni tagħha. Jekk iktar minn 90 % tas-sustanza attiva jkun iddegradat qabel jiskadi l-perjodu ta' 100 jum, it-test jista' jkun iqsar.

Il-mudell tad-degradazzjoni ta' metaboliti potenzzjalment relevanti fi ħdan l-istudju dwar is-sedimenti fl-ilma għandu jiġi stabilit jew permezz ta' estensioni tal-istudju għas-sustanza attiva, jew billi jsir studju separat ghall-metaboliti potenzzjalment relevanti.

7.2.2.4. Studju tal-ilma/sediment irradjat

Japplikaw l-listess dispożizzjonijiet ġenerali kif stipulati fil-punt 7.2.2.3.

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieg l-istudju

Jekk id-degradazzjoni fotokimika tkun ta' importanza, jista' jiġi pprovdut ukoll studju tal-ilma/sediment taħt l-influenza ta' regim ta' dawl/dlam.

Kondizzjonijiet tat-test

It-tip u l-kondizzjonijiet tal-istudju li għandu jitwettaq għandhom jiġu diskussi mal-awtoritajiet nazzjonali kompetenti.

7.2.3. Degradazzjoni fiż-żona ta' saturazzjoni

It-tip u l-kondizzjonijiet tal-istudju li għandu jitwettaq għandhom jiġu diskussi mal-awtoritajiet nazzjonali kompetenti.

7.3. Destin u mgħiba fl-arja

7.3.1. Ir-rotta u r-rata ta' degradazzjoni fl-arja

Għandha tiġi rrapporata l-pressjoni tal-fwar tas-sustanza attiva ppurifikata, kif stipulat fil-punt 2.2. Għandha tiġi kkalkulata u rrapporata stima tal-half-life fl-atmosfera ta' fuq tas-sustanza attiva u kwalunkwe metabolit, prodott tad-dizintegrazzjoni u tar-reazzjoni volatili ffurmati fil-hamrija jew fis-sistemi naturali tal-ilma.

Għandhom jiġi kkalkulati wkoll l-istimi tal-half-lives fl-atmosfera ta' fuq tas-sustanza attiva, fuq il-baži ta' dejta dwar il-monitoraġġ, meta tkun disponibbli dejta dwar il-monitoraġġ li tippermetti li dan isehħ.

7.3.2. Trasport bl-arja

It-tip u l-kondizzjonijiet tal-istudju li għandu jitwettaq għandhom jiġu diskussi mal-awtoritajiet nazzjonali kompetenti.

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieg l-istudju

Jekk jinqabeż l-ixkattatur ghall-volatilizzazzjoni, $V_p = 10^{-5}$ Pa (pjanta) jew 10^{-4} Pa (hamrija) f'temperatura ta' 20°C u jkun hemm bżonn ta' mizuri ta' mitigazzjoni (tal-garr), tista' tiġi rrapporata dejta minn esperimenti fil-magħluq.

Jekk ikun meħtieg, jistgħu jiġi pprovduti esperimenti biex jiġi stabilit id-depożitu wara l-volatilizzazzjoni.

L-awtoritajiet nazzjonali kompetenti għandhom jiġu kkonsultati sabiex tittieħed deċiżjoni dwar jekk din l-informazzjoni hijiex meħtiega.

7.3.3. Effetti lokali u globali

Għas-sustanzi li jiġi applikati f'ammonti għoljin, għandhom jiġi kkunsidrati l-effetti li ġejjin:

- Potenzjal ta' tishin globali (GWP — global warming potential),
- Potenzjal ta' tnaqqis tal-ożonu (OPD — ozone depleting potential),
- Potenzjal ta' holqien ta' ożonu fotokimiku (POCP — photochemical ozone creation potential),
- Akkumulazzjoni fit-troposfera,
- Potenzjal ta' aċidifikazzjoni (AP — acidification potential),
- Potenzjal ta' ewtrofikazzjoni (EP — eutrophication potential).

7.4. Definizzjoni tar-residwu

7.4.1. Definizzjoni tar-residwu ghall-istima tar-riskju

Id-definizzjoni tar-residwu relevanti għall-istima tar-riskju għal kull kompartiment, għandha tiġi ddefinita b'tali mod li tinkludi l-komponenti kollha (is-sustanza attiva, il-metaboliti, il-prodotti tad-dizintegrazzjoni u tar-reazzjoni) li gew identifikati skont il-kriterji msemmija f'din it-Taqsima.

Għandha tiġi kkunsidrata l-kompożizzjoni kimika tar-residwi li jseħħu fil-hamrija, l-ilma ta' taht l-art, l-ilma tal-wieċċi (ilma frisk, tal-estwarji u tal-bahar), is-sediment u l-arja, li jirriżultaw mill-użu, jew mill-użu propost, ta' prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti li fih is-sustanza attiva.

7.4.2. *Id-definizzjoni tar-residwu ghall-monitoraġġ*

Filwaqt li jiġi kkunsidrati r-riżultati tat-testijiet tossikoloġiči u ekotossikoloġiči, ir-residwu ghall-monitoraġġ għandu jiġi ddefinit sabiex jinkludi dawk il-komponenti mid-definizzjoni tar-residwu ghall-istima tar-riskju, li jkunu mejusa relevanti meta jiġi vvalutati r-riżultati fdawk it-testijiet.

7.5. **Dejta dwar il-monitoraġġ**

Għandha tīgi rrapporata d-dejta disponibbli dwar il-monitoraġġ li tikkonċerna d-destin u l-imġiba tas-sustanza attiva u l-metaboliti, il-prodotti tad-diż-integrazzjoni u tar-reazzjoni relevanti fil-hamrija, l-ilma ta' taht l-art, l-ilma tas-superfiċċe, is-sediment u l-arja.

TAQSIMA 8.

Studji ekotossikoloġiči

Introduzzjoni

1. Għandha tīgi rrapporata d-dejta u l-informazzjoni bijoloġika disponibbli kollha relevnti ghall-valutazzjoni tal-profil ekotossikoloġiku tas-sustanza attiva. Dan għandu jinkludi l-effetti kollha potenzjalment avversi li jinstabu matul l-investigazzjonijiet ekotossikoloġiči ta' rutina. Meta jkunu meħtieġa mill-awtoritajiet nazzjonali kompetenti, għandhom isiru u jiġi rrapporati studji addizzjonali li jkunu meħtieġa biex jiġi investigati l-mekkaniżi probabbli involuti u sabiex tīgi vvalutata l-importanza ta' dawn l-effetti.
 2. Il-valutazzjoni ekotossikoloġika għandha tkun ibbażata fuq ir-riskju li s-sustanza attiva proposta użata fil-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti toħloq għal organiżmi mhux fi-mira. Fit-twettiq ta' stima tar-riskju, it-tossicittà għandha tīgi mqabbla mal-espożizzjoni. It-terminu ġenerali ghall-eżiżu minn tali tqabbil huwa 'kwoż-jent tar-riskju' jew RQ (*risk quotient*). Għandu jiġi osservat li l-RQ jista' jkun espress f'bosta modi, pereżempju, proporzjon tat-tossicittà:espożizzjoni (TER — toxicity:exposure ratio) u bhala kwożjent tal-periklu (HQ — hazard quotient). L-applikant għandu jikkunsidra l-informazzjoni mit-Taqsimiet 2, 5, 6, 7 u 8.
 3. Jista' jkun meħtieġ li jsiru studji separati għal metaboliti, prodotti tad-diż-integrazzjoni jew tar-reazzjoni derivati mis-sustanza attiva meta jistgħu jkunu esposti organiżmi mhux fil-mira u meta l-effetti tagħhom ma jkunux jistgħu evalwati mir-riżultati disponibbli relatati mas-sustanza attiva. Qabel ma jitwettqu dawn l-istudji, l-applikant għandu jikkunsidra l-informazzjoni mit-Taqsimiet 5, 6 u 7.
- L-istudji mwettqa għandhom jippermettu li ssir karakterizzazzjoni dwar jekk il-metaboliti, il-prodotti tad-diż-integrazzjoni jew tar-reazzjoni humiex sinifikanti jew le, u jirriflettu n-natura u l-firxa tal-effetti kkunsidrati bħala probabbli li jseħħu.
4. Fil-każ ta' certi tipi ta' studji, jista' jkun iktar xieraq l-użu ta' prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti rappreżentattiv minnflok is-sustanza attiva kif issabbi kħalli, pereżempju l-ittestjar ta' artropodi mhux fil-mira, nahal, ir-riproduzzjoni tal-hanex, il-mikroflora tal-hamrija u pjanti terrestri mhux fil-mira. Fil-każ ta' certi tipi ta' prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti (pereżempju sospensjoni inkapsulata), l-ittestjar bil-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti huwa iktar xieraq mill-ittestjar bis-sustanza attiva meta dawn l-organizmi jkunu se jiġi esposti ghall-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti nnifsu. Fil-każ ta' prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti li fihom dejjem ikun mistenni l-użu tas-sustanza attiva flimkien ma' antidotu agronomiku u/jew sinergist u/jew flimkien ma' sustanzi attivi ohrajn, għandhom jintużaw prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti li fihom dawn is-sustanzi addizzjonali.
 5. Għandu jiġi kkunsidrat l-impatt potenzjali tas-sustanza attiva fuq il-bijodiversità u l-ekosistema, inklużi effetti potenzjali indiretti permezz tal-alterazzjoni tax-xibka alimentari.
 6. Għal dawk il-linji gwida li jippermettu li l-istudju jitfassal sabiex tīgi stabilita konċentrazzjoni effettiva (EC_x — effective concentration), l-istudju għandu jitwettaq sabiex tīgi stabilita EC_{10} , EC_{20} u EC_{50} , meta jkun meħtieġ, flimkien ma' intervalli ta' kunkfidenza korrispondenti ta' 95 %. Jekk jintuża approċċ ta' EC_x , xorta tkun għad trid tīgi stabilita konċentrazzjoni bla effett osservat NOEC (No observed effect concentration).
- Studji aċċettabbli eżistenti li jkunu tfasslu sabiex jiġi generaw NOEC ma għandhomix jiġi mtennija. Għandha ssir valutazzjoni tal-qawwa statistika tal-NOEC miksuba minn dawk l-istudji.
7. Għandha tintuża d-dejta kollha dwar it-tossicittà akkwatika meta tīgi žviluppata proposta għal standards dwar il-kwalità ambientali (EQS Medja Annwali, AA-EQS; EQS tal-Konċentrazzjoni Massima Aċċettabbli EQS, MAC-EQS). Il-metodoloġija għad-derivazzjoni ta' dawn il-punti aħħarri hija spiegata fil-“Gwida Teknika biex jiġi dderivati Standards tal-Kwalità Ambjentali (I)” għad-Direttiva Qafas dwar l-Ilma 2000/60/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill (2).

(1) Il-Komunitajiet Ewropej (2011) ISBN tal-Pubblikazzjoni: 978-92-79-16228-2

(2) GU L 327, 22.12.2000, p. 1.

8. Fejn ikun possibbli, sabiex tithaffef il-valutazzjoni tal-importanza tar-riżultati miksuba tat-test, inkluża l-istima tat-tossicità intrinsika u l-fatturi li jaffettaww it-tossicità, fid-diversi testijiet tat-tossicità specifikati għandha tintuża l-istess razza (jew origini rregistrata) ta' kull speċi relevanti.
 9. Għandhom jifasslu studji ta' grad oghla u d-dejta għandha tiġi analizzata bl-użu ta' metodi statistici xieraq. Għandhom jiġu rrapporġati d-dettalji shah tal-metodi statistici. Fejn ikun xieraq u neċċessarju, l-istudji ta' grad oghla għandhom ikunu appoġġjati minn analizi kimika biex jiġi vverifikat li l-espożizzjoni tkun seħħet flivell xieraq.
 10. Sakemm jiġu validati u adottati studji ġodda u skema ġidha ta' stima tar-riskji, għandhom jintużaw il-protokolli eżistenti sabiex jiġi indirizzat ir-riskju akut u kroniku għan-naħal, inkluži dawk dwar is-sopravivenza u l-iżvilupp ta' kolonji, u l-identifikazzjoni u l-kejл tal-effetti subletali relevanti fl-istima tar-riskju.

8.1. Effetti fuq l-ghasafar u vertebrati terrestri oħrajn

Għall-istudji kollha dwar l-għalf għat-tjuri u l-mammiferi, għandha tiġi rrapporata d-doża medja miksuba, inkluża, fejn possibbli, id-doża fmg ta' sustanza/kg ta' piżi tal-ġisem. Meta jintuża l-ghoti tad-doża permezz tad-dieta, is-sustanza attiva għandha titqassam b'mod uniformi fid-dieta.

8.1.1. Effetti fuq l-għasafar

8.1.1.1. Tossicità orali akuta għall-ghasafar

Għandha tiġi stabbilita t-tossicità orali akuta tas-sustanza attiva għall-ghasafar.

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieġ l-istudju

L-effetti tas-sustanza attiva fuq l-ghasafar għandhom jiġu investigate ħlief meta s-sustanza tkun inkluża fil-prodotti ta' protezzjoni tal-pjanti użati, pereżempju fi spazji magħluqa u trattamenti ghall-fejqan tal-ġrieħi li fihom l-ghasfar la-jesperienzaw espożizzjoni direttu u lanjas sekondaria.

Kondizzionijiet tat-test

Għandu jiġi pprovdut studju li jistabbilixxi t-tossiċità orali akuta (LD_{50}) tas-sustanza attiva. Meta jkun disponibbli, l-istudju għandu jsir bi speċi ta' summien (summienna Gappuniżza (*Coturnix coturnix japonica*) jew summiex Bobwhite (*Colinus virginianus*), peress li r-rimmettar huwa rari f'dawn l-ispeċi. Fejn ikun possibbli, l-istudju għandu jiaprovdvi valuri ta' LD_{50} . Għandhom jiġu rrapporati d-doża letali limitu, il-perjodi taz-żmien ta' rispons u rkupru, LD_{10} u LD_{20} flimkiem mal-livell bla effett osservat (NOEL) u sejbiet patoloġiċi kbar. Meta l- LD_{10} u l- LD_{20} ma jkunux jistgħu jiġu stmati, għandha tiġi pprovduta spjegazzjoni. It-tifsila tal-istudju għandha tiġi ottimizzata għall-kisba ta' LD_{50} preciżha.

L-oghla doža użata fit-testijiet ma għandhiex taqbeż l-1 000 mg sustanza/kg ta' piżi tal-ġisem, madankollu, skont il-livelli mistennja ta' espożizzjoni fuq il-post wara l-użu maħsub tal-kompost, jistgħu jkunu meħtieġa doži oħħla.

8.1.1.2. Tossicità dijatetika għall-ghasafar fuq perjodu qasir

Għandu jiġi pprovdut studju li jistabbilixxi t-tossċitā dijetetika fuq perjodu qasir. F'dan l-istudju għandhom jiġu rapportati l-valuri ta' LC₅₀, l-inqas konċentrazzjoni letali (LLC — lowest lethal concentration), fejn possibbli, il-valuri NOEC, il-perjodi ta' żmien ta' rispons u rukupru u s-sejjbiet patoloġiči. Il-valuri ta' LC₅₀ u NOEC għandhom jiġu kkonvertiti għal doża dijetetika ta' kuljum (LD₅₀) espressa f'mgħi ta' sustanza/kg bw/jum u NOEL espress f'mgħi ta' sustanza/kg bw/jum.

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieġ l-istudju

Studu dwar it-tossicità mid-dieta (fuq hamest ijiem) tas-sustanza attiva ghall-ghasafar għandu jkun meħtieg biss meta l-modalitāt tal-azzjoni jew ir-riżultati minn studji fuq il-mammiferi jindikaw potenzjal għal-LD₅₀ dijetetika mkejla mill-istudju ta' tossicità dijetetika fuq perjodu qasir li jkun inqas minn LD₅₀ fuq il-baži ta' studju orali akut. It-test ta' tossicità dijetetika fuq perjodu qasir ma għandux isir għal xi skop iehor ghajnej dak biex tigħix stabilità t-tossicità intrinsika permezz ta' espozizzjoni mid-dieta, sakemm ma tigħix ipprovduta ġustifikazzjoni htiegħa li jsir dan.

Kondizzjonijiet tat-test

L-ispeċi tat-test għandha tkun l-istess bħal dik ittestjata fil-punt 8.1.1.1.

8.1.1.3. Tossicità u riproduzzjoni subkronici għall-ghasafar

Għandu jiġi pprovdut studju li jistabbilixxi t-tossċiċċa subkronika u riproduttiva tas-sustanza ghall-ghasafar. Għandhom jiġu rrapportati EC₁₀ u EC₂₀. Meta dawn ma jkunux jistgħu jiġi stmati, għandha tigħi pprovduta spiegazzjoni flimkien man-NOEC espress f'mgħi ta' sustanza/kg bw/jum.

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieg l-istudju

It-tossicietà subkronika u riproduttiva tas-sustanza attiva għall-ghasafar għandha tīgħi investigata sakemm l-applikant ma jurix li mhuwiex probabbli li jkun hemm espożizzjoni ta' adulti, jew espożizzjoni ta' siti tal-bejtiet matul l-istaġun tat-tħammar.

Kondizzjonijiet tat-test

L-istudju għandu jsir fuq l-istess speċi bhal dik ittestjata fil-punt 8.1.1.1.

8.1.2. *Effetti fuq vertebrati terrestri li mhumiex għasafar*

L-informazzjoni li ġejja għandha tinkiseb mill-valutazzjoni tossikoloġika fuq il-mammiferi bbażata fuq l-istudji imsemmija fit-Taqsima 5.

8.1.2.1. *Tossicietà orali akuta għall-mammiferi*

Għandha tīgħi stabbilita t-tossicietà orali akuta tas-sustanza attiva għall-mammiferi u $l\text{-LD}_{50}$ għandha tīgħi espressa f'mg ta' sustanza/kg bw/jum.

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieg l-istudju

L-effetti tas-sustanza attiva fuq il-mammiferi għandhom jiġu investigate ħlief meta s-sustanza tkun inkluża fi prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti użati, pereżempju, fi spazji magħluqa u trattamenti għall-fejqan ta' għiehi fejn il-mammiferi ma jkunu se jesperjenzaw la espożizzjoni diretta u lanqas sekondarja.

8.1.2.2. *Tossicietà fit-tul u fuq ir-riproduzzjoni għall-mammiferi**Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieg l-istudju*

Għandha tīgħi investigata t-tossicietà tas-sustanza attiva fuq ir-riproduzzjoni għall-mammiferi, sakemm ma tiġix ipprovduta ġustifikazzjoni mill-applikant li turi li ma jkunx probabbli li sseħħi espożizzjoni tal-adulti matul l-istaġun tat-tħammar.

Għandu jiġi rrapporat l-aktar punt ahħari tossikoloġiku sensittiv ekotossikoloġikament relevanti fuq perjodu fit-tul għall-mammiferi (NOAEL) espress bħala mg ta' sustanza/kg bw/jum. $l\text{-EC}_{10}$ u $l\text{-EC}_{20}$ għandhom jiġu rrapporati flimkien man-NOEC espress f'mg ta' sustanza/kg bw/jum. Meta ma jkunux jistgħu jiġi stmati $l\text{-EC}_{10}$ u $l\text{-EC}_{20}$, għandha tingħata spjegazzjoni.

8.1.3. *Il-bijokonċentrazzjoni tas-sustanza attiva fil-prija tal-ghasafar u l-mammiferi*

Għas-sustanzi attivi b'log Pow >3 , għandha tīgħi pprovduta stima tar-riskju impost mill-bijokonċentrazzjoni tas-sustanza fil-prija tal-ghasafar u l-mammiferi.

8.1.4. *Effetti fuq l-annimali vertebrati terrestri (ħasafar, mammiferi, rettili u amfibji)*

Id-dejta disponibbli u relevanti, inkluża d-dejta mil-letteratura miftuha għas-sustanza attiva kkonċernata, rigward l-effetti potenżjali għall-ħasafar, il-mammiferi, ir-rettili u l-amfibji (ara l-punt 8.2.3) għandha tīgħi pprezentata u kkunsidrata fl-istima tar-riskju.

8.1.5. *Karatteristiċi li jifixklu l-endokrina*

Għandu jiġi kkunsidrat jekk is-sustanza attiva hijiex xekkiela potenżjali tal-endokrina skont il-linji gwida maqbula mill-Unjoni jew fuq livell internazzjonal. Dan jista' jsir billi tīgħi kkonsultata t-taqṣima dwar it-tossikoloġja tal-mammiferi (ara t-Taqsima 5). Barra minn hekk, għandha tīgħi kkunsidrata informazzjoni oħra disponibbli dwar il-profil tat-tossicietà u l-modalità tal-azzjoni. Jekk, minhabba din il-valutazzjoni, is-sustanza attiva tkun identifikata bħala xekkiela potenżjali tal-endokrina, it-tip u l-kondizzjonijiet tal-istudju li jrid jitwettaq għandhom jiġu diskussi mal-awtoritatiet nazzjonali kompetenti.

8.2. *Effetti fuq l-organiżmi akkwatichi*

Ir-rapporti tat-testijiet imsemmija fil-punti 8.2.1, 8.2.4 u 8.2.6 għandhom jiġu pprezentati għal kull sustanza attiva u jkunu appoġġjati minn dejta analitika dwar il-konċentrazzjoni tas-sustanza fil-mezzi tat-test.

Meta l-istudji dwar it-tossicietà akkwatika jsiru b'sustanza li mhix solubbli biżżejjed, jistgħu jiġi aċċettati konċentrazzjoni limitu ta' inqas minn 100 mg sustanza/L, madankollu, għandha tīgħi evitata l-precipitazzjoni tas-sustanza fil-mezz tat-test u, meta jkun xieraq, għandhom jintużaw aġġent ta' solubilità jew aġġent ta' tifrix. L-awtoritatiet nazzjonali kompetenti jistgħu jitolbu ttestjar bl-užu tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti jekk ma jseħħi l-ebda effett bijoloġiku fil-limitu tas-solubilità tas-sustanza attiva.

Il-punti ahharin tat-tossicità (bhal LC₅₀, EC₁₀, EC₂₀, EC₅₀ u NOEC) għandhom jiġu kkalkulati fuq il-baži tal-konċentrazzjonijiet nominali jew medji/inizjali mkejla.

8.2.1. Tossicità akuta għall-hut

Għandu jiġi pprovdut studju dwar it-tossicità akuta għall-hut (LC₅₀) u d-dettalji tal-effetti osservati.

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieg l-istudju

Għandu jsir test fuq ir-rainbow trout (*Oncorhynchus mykiss*).

Kondizzjonijiet tat-test

Għandha tiġi stabbilita t-tossicità akuta tas-sustanza attiva għall-hut. Sabiex jiġi minimizzat l-ittejtjar fuq il-hut, għandu jiġi kkunsidrat approċċ limitat għall-ittejtjar tat-tossicità akuta fuq il-hut. Għandu jsir test tal-limitu tat-tossicità akuta fuq il-hut b'100 mg ta' sustanza/L jew b'konċentrazzjoni xierqa magħżula minn punti ahharin akkwatī (punti 8.2.4, 8.2.6 jew 8.2.7) wara li tiġi kkunsidrata l-espożizzjoni limitu. Meta tinstab il-mortalitā fit-test tal-limitu tal-hut, ikun meħtieg studju dwar it-tossicità doża-rispons sabiex tiġi stabbilita l-LC₅₀ li tintuża fl-istima tar-riskju mwettqa skont l-analizi tal-kwox-jent tar-riskju relevanti (ara l-punt 2 tal-introduzzjoni ta' din it-taqṣima).

8.2.2. Tossicità kronika u fit-tul għall-hut

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieg l-istudju

Għandu jiġi pprovdut studju fuq il-hut dwar it-tossicità fit-tul jew kronika għas-sustanzi attivi kollha li fihom ikun hemm il-probabilità ta' espożizzjoni tal-ilma tal-wiċċ u s-sustanza titqieq li hija stabbli fl-ilma, jiġifieri jkun hemm inqas minn 90 % telf tas-sustanza originali fuq 24 siegħa permezz ta' idrolizi (ara l-punt 7.2.1.1). F'dawn iċ-ċirkostanzi għandu jiġi pprovdut studju dwar l-istadju bikri tal-hajja tal-hut. Madankollu, jekk jiġi pprovdut studju taċ-ċiklu tal-hajja shih, ma għandux ikun hemm bżonn ta' studju dwar l-istadju bikri tal-hajja.

8.2.2.1. Test tat-tossicità fi stadju bikri tal-hajja tal-hut

Test tat-tossicità fi stadju bikri tal-hajja tal-hut għandu jistabbilixxi l-effetti fuq l-iżvilupp, it-tkabbir u l-imġiba, u d-dettalji tal-effetti osservati fuq l-istadji bikrija tal-hajja tal-hut. L-EC₁₀ u l-EC₂₀ għandhom jiġu rrapporati flimkien man-NOEC. Meta l-EC₁₀ u l-EC₂₀ ma jkunux jistgħu jiġu stmati, għandha tiġi pprovduta spjegazzjoni.

8.2.2.2. Test taċ-ċiklu shih tal-hajja tal-hut

Test taċ-ċiklu shih tal-hajja tal-hut għandu jipprovdi informazzjoni dwar l-effetti fuq ir-riproduzzjoni tal-ġenituri u l-vijabilità tal-ġenerazzjoni taż-żgħar. L-EC₁₀ u l-EC₂₀ għandhom jiġu rrapporati flimkien man-NOEC.

Għas-sustanzi attivi li mhumiex kkunsidrati bhala xekkiela potenzjali tal-endokrina, jista' jkun meħtieg test taċ-ċiklu shih tal-hajja tal-hut skont il-persistenza u l-potenzjal bijoakkumulattiv tas-sustanza.

Fil-każ tas-sustanzi attivi li jissodisfaw il-kriterji tal-iskrining fwieħed mit-testijiet ta' tgħarbil tal-hut, jew li għalihom ikun hemm indikazzjonijiet oħra jaġi tħalli (ara l-punt 8.2.3), għandhom jiġu inklużi fit-test punti ahharin addizzjonali xierqa u dawn iridu jiġu diskussi mal-awtoritajiet nazzjonali kompetenti.

Kondizzjonijiet tat-test

L-istudji għandhom jitfassu biex jirriflettu t-thassib identifikat permezz ta' t-testjar ta' grad iktar baxx, l-studji dwar it-tossikoloġija fil-mammiferi u l-ghasafar u informazzjoni ohra. Ir-reġim ta' espożizzjoni għandu jingħażel skont il-każ, filwaqt li jiġu kkunsidrati r-rati ta' applikazzjoni proposti.

8.2.2.3. Il-bijokonċentrazzjoni fil-hut

It-test dwar il-bijokonċentrazzjoni fil-hut għandu jipprovdi l-fatturi ta' bijokonċentrazzjoni fi stat fiss, il-kostanti tar-rata ta' teħid u l-kostanti tar-rata ta' depurazzjoni, it-tnejħhija inkompleta, il-metaboliti fformati fil-hut u jekk tkun disponibbli, informazzjoni dwar l-akkumulazzjoni specifika għall-organi.

Id-dejta kollha għandha tiġi pprovduta b'limiti ta' kunfidenza għal kull sustanza tat-test. Il-fatturi ta' bijokonċentrazzjoni għandhom jiġu espressi bħala funzjoni kemm tal-piż totali mxarrab kif ukoll tal-kontenut lipidu tal-hut.

Meta jiġi indirizzat dan il-punt, għandha tiġi kkunsidrata d-dejta pprovduta taht il-punt 6.2.5, jekk din tkun relevanti.

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieġ l-istudju

Il-bijokonċentrazzjoni tas-sustanza għandha tiġi vvaluata meta:

- il-log Pow ikun iktar minn 3 (ara l-punt 2.7) jew ikun hemm indikazzjonijiet oħra ta' bijokonċentrazzjoni, u
- is-sustanza tkun meqjusa stabbli, jiġifieri jkun hemm inqas minn 90 % telf tas-sustanza oriġinali fuq 24 siegħa permezz ta' idrolizi (ara l-punt 7.2.1.1).

8.2.3. Karatteristiċi li jifixku l-endokrina

Għandu jiġi kkunsidrat jekk is-sustanza attiva hijiex xekkien potenziali tal-endokrina f'organizmi mhux fil-mira skont linji gwida maqbula mill-Unjoni jew fuq livell internazzjonali. Barra minn hekk, għandha tiġi kkunsidrata informazzjoni oħra disponibbli dwar il-profil tat-tossicietà u l-modalità tal-azzjoni. Jekk minħabba din il-valutazzjoni s-sustanza attiva tiġi identifikata bhala xekkien potenziali tal-endokrina, it-tip u l-kondizzjonijiet tal-istudji li jridu jitwettqu għandhom jiġu diskussi mal-awtoritajiet nazzjonali kompetenti.

8.2.4. Tossicietà akuta għall-invertebrati akkwatiku

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieġ l-istudju

It-tossicietà akuta għandha tiġi stabbilita għal speċi *Daphnia* (preferibbilm *Daphnia magna*). Għal sustanzi attivi b'modalità ta' azzjoni insettiċida jew li juru attivitā insettiċida, għandha tiġi ttestjata speċi oħra, pereżempju larva Chironomid jew gamblu Mysid (*Americanysis bahia*).

8.2.4.1. Tossicietà akuta għad-Daphnia magna

Għandu jiġi pprovdut test dwar it-tossicietà akuta wara 24 u 48 siegħa tas-sustanza attiva għad-Daphnia magna, espressa bhala l-konċentrazzjoni effettiva medja (EC₅₀) għall-immobilizzazzjoni, u fejn possibbli, l-ogħla konċentrazzjoni li ma tikkäġuna l-ebda immobilizzazzjoni.

Kondizzjonijiet tat-test

Għandhom jiġu ttestjati konċentrazzjonijiet li jaslu sa 100 mg ta' sustanza/L. Jista' jsir test tal-limitu b'100 mg ta' sustanza/L meta r-riżultati ta' test għas-sejbien tal-medda jindika li ma għandhom ikunu mistennija ebda effetti.

8.2.4.2. Tossicietà akuta għal speċi invertebrata akkwatika addizzjonali

Għandu jiġi pprovdut test dwar it-tossicietà akuta wara 24 u 48 siegħa tas-sustanza attiva għal speċi invertebrata akkwatika oħra, espressa bhala l-konċentrazzjoni effettiva medja (EC₅₀) għall-immobilizzazzjoni, u fejn possibbli, l-ogħla konċentrazzjoni li ma tikkäġuna l-ebda immobilizzazzjoni.

Kondizzjonijiet tat-test

Għandhom jaapplikaw il-kondizzjonijiet kif stipulati fil-punt 8.2.4.1.

8.2.5. Tossicietà kronika u fit-tul għall-invertebrati akkwatiku

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieġ l-istudju

Għandu jiġi pprovdut studju tat-tossicietà fit-tul u kronika fuq l-invertebrati akkwatiku għas-sustanzi attivi kollha meta jkun hemm il-probabilità ta' espożizzjoni tal-ilma tal-wieċċi u s-sustanza titqies li hija stabbli fl-ilma, jiġifieri jkun hemm inqas minn 90 % telf tas-sustanza originali f'24 siegħa permezz ta' idrolizi (ara l-punt 7.2.1.1).

Għandu jiġi pprezzentat studju dwar it-tossicietà kronika fuq speċi invertebrata akkwatika waħda. Jekk it-testijiet tat-tossicietà akuta jkunu twettqu fuq żewġ speciċiċiet invertebrati akkwatiku, għandhom jiġu kkunsidrati l-punti akuti ahharin (ara l-punt 8.2.4) sabiex tiġi stabbilita l-ispeċi xierqa li trid tiġi ttestjata fl-istudju dwar it-tossicietà kronika.

Jekk is-sustanza attiva tkun regolatur tat-tkabbir tal-insetti, għandu jitwettaq studju addizzjonali idwar it-tossicietà kronika bl-użu ta' speċi relevanti mhux krustaċċa bhal *Chironomus spp.*

8.2.5.1. Effett tossiku fuq ir-riproduzzjoni u l-iżvilupp għad-Daphnia magna

L-ġhan tat-test dwar l-effett tossiku fuq ir-riproduzzjoni u l-iżvilupp għad-Daphnia magna għandu jkun li jkejjel effetti avversi bħall-immobilizzazzjoni u t-telf tal-kapaċċità riproduttiva u li jipprovi dettalji dwar l-effetti osservati. L-EC₁₀, u l-EC₂₀ għandhom jiġu rrapporati flimkien man-NOEC. Meta l-EC₁₀ u l-EC₂₀ ma jkunux jistgħu jiġi stmati, għandha tiġi pprovduta spjegazzjoni.

8.2.5.2. Effetti tossiku fuq ir-riproduzzjoni u l-iżvilupp għal speċi invertebrata akkwatika addizzjonali

It-test dwar l-effett tossiku fuq ir-riproduzzjoni u l-iżvilupp għal speċi invertebrata akkwatika addizzjonali għandu li jkejjel effetti avversi bħall-immobilizzazzjoni u t-telf tal-kapaċità riproduktiva u jipprovvi dettalji dwar l-effetti osservati. L-EC₁₀ u l-EC₂₀ għandhom jiġu rrapporati flimkien man-NOEC. Meta l-EC₁₀ u l-EC₂₀ ma jkunux jistgħu jiġu stmati, għandha tigħi pprovduta spjegazzjoni.

8.2.5.3. L-iżvilupp u t-tfaċċar fi speċi *Chironomus riparius*

Is-sustanza attiva għandha tigħi applikata għall-ilma ta' fuq is-sediment u għandhom jitkejlu l-effetti dwar is-sorpravienza u l-iżvilupp ta' *Chironomus riparius*, inkluzi effetti dwar it-tfaċċar ta' aduli, sabiex jiġi pprovduti punti ahharin għal dawk is-sustanzi meqjusa li jinterferixxu mal-ormoni li johorfu l-inseSSI jew li jkollhom effetti oħrajn fuq it-tkabbir u l-iżvilupp tal-inseSSI. L-EC₁₀ u l-EC₂₀ għandhom jiġu rrapporati flimkien man-NOEC.

Kondizzjonijiet tat-test

Il-konċentrazzjoni tas-sustanza attiva fl-ilma sovrastanti u fis-sediment għandha tigħi mkejla sabiex jiġi stabiliti l-EC₁₀, l-EC₂₀ u n-NOEC. Is-sustanza attiva għandha tigħi mkejla ta' spiss biżżejjed sabiex tippermetti li jsir kalkolu tal-punti ahharin tat-test fuq il-baži tal-konċentrazzjonijiet nominali kif ukoll dawk medji ppeżati fuq iż-żmien.

8.2.5.4. Organizmi li jgħixu fis-sediment

Meta l-akkumulazzjoni ta' sustanza attiva fis-sediment akkwatiku tkun indikata jew imbassra mill-studji dwar id-destin ambjentali, għandu jiġi vvalutat l-impatt fuq organizmu li jgħix fis-sediment. Għandu jiġi stabiliti l-EC₁₀, l-EC₂₀ u n-NOEC. Is-sustanza attiva għandha tigħi mkejla ta' spiss biżżejjed sabiex tippermetti li jsir kalkolu tal-punti ahharin tat-test fuq il-baži tal-konċentrazzjonijiet nominali kif ukoll dawk medji ppeżati fuq iż-żmien.

Kondizzjonijiet tat-test

Il-konċentrazzjoni tas-sustanza attiva fl-ilma sovrastanti u fis-sediment għandhom jiġi mkejla sabiex jiġi stabiliti l-EC₁₀, l-EC₂₀ u n-NOEC.

8.2.6. Effetti fuq it-tkabbir tal-alga

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieġ l-istudju

It-testijiet għandhom jitwettqu fuq alga ġadra (bħal *Pseudokirchneriella subcapitata*, sinonimu *Selenastrum capricornutum*).

Għal sustanzi attivi li juru attivitা erbiċidali, għandu jsir test fuq speċi oħra minn grupp taxxonomiku differenti bħal dijatoma, pereżempju *Navicula pelliculosa*.

Għandhom jiġi pprovduti l-EC₁₀, l-EC₂₀, l-EC₅₀ u l-valuri korrispondenti tan-NOEC.

8.2.6.1. Effetti fuq it-tkabbir tal-alga hadra

Għandu jiġi pprovdut test li jistabbilixxi l-EC₁₀, l-EC₂₀, l-EC₅₀ għall-alga hadra u l-valuri korrispondenti tan-NOEC għar-rata tat-tkabbir u r-rendiment tal-alga, fuq il-baži ta' kejlijiet tal-bijomassa jew varjabbl surrogati tal-kejl.

Kondizzjonijiet tat-test

Għandhom jiġi ttestjati konċentrazzjoni sa 100 mg ta' sustanza/L. Jista' jsir test tal-limitu b'100 mg ta' sustanza/L meta r-riżultati ta' test għas-sesbien tal-medda jindikaw li m'għandhom ikunu mistennija ebda effetti f'konċentrazzjoni iktar baxxi.

8.2.6.2. Effetti fuq it-tkabbir ta' speċi oħrajn ta' alga

Għandu jiġi pprovdut test li jistabbilixxi l-EC₁₀, l-EC₂₀, l-EC₅₀ għal speċi oħrajn ta' alga u l-valuri korrispondenti tan-NOEC għar-rata tat-tkabbir u r-rendiment tal-alga, fuq il-baži ta' kejlijiet tal-bijomassa (jew varjabbl surrogati tal-kejl).

Kondizzjonijiet tat-test

Għandhom jaapplikaw il-kondizzjoni tat-test kif stabbiliti fil-punt 8.2.6.1.

8.2.7. Effetti fuq il-makrofiti akkwatiċi

Għandu jiġi pprovdut test li jistabbilixxi l-EC₁₀, l-EC₂₀, l-EC₅₀ u l-valuri korrispondenti tan-NOEC għar-rata tat-tkabbir u r-rendiment tal-ispeci *Lemna*, fuq il-baži ta' kejl tan-numru ta' partijiet wiśgħin tal-weraq u tal-inqas varjabbli ta' kejl addizzjonali wieħed (piż niexef, piż frisk jew l-erja tal-parti wiesgħa tal-werqa).

Għal speċi oħrajin ta' makrofiti akkwatiċi, test għandu jipprovdi biżżejjed informazzjoni biex jiġi evalwat l-impatt fuq il-pjanti akkwatiċi u ġiġi pprovduti l-EC₁₀, l-EC₂₀, l-EC₅₀ u l-valuri korrispondenti tan-NOEC fuq il-baži tal-kejl ta' parametri xierqa tal-bijomassa.

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieġ l-istudju

Għandu jsir test fil-laboratorju bi speci *Lemna* ghall-erbiċċi u regulaturi tat-tkabbir tal-pjanti u għas-sustanza meta jkun hemm evidenza, minn informazzjoni pprezentata skont il-punt 8.6 tal-Part A ta' dan l-Anness jew il-punt 10.6 tal-Part A tal-Anness għar-Regolament (UE) Nru 284/2013, li s-sustanza tat-test għandha aktivitā erbiċċidali. L-awtoritajiet nazzjonali kompetenti jistgħu jitkolu testijiet oħrajin fuq speċi makrofiti oħrajin skont il-modalità tal-aż-żażjoni tas-sustanza, jew jekk ikun hemm indikazzjonijiet cari ta' tħosseċċa oħla għal speċi ta' pjanti dikotiledoni (pereżempju inibtitur tal-auxin, erbiċċi tal-weraq wiśgħin) jew monokotiledoni oħrajin (pereżempju erbiċċi tal-haxix) mill-effikaċċa jew testijiet ta' pjanti terrestri mhux fil-mira (ara l-punt 8.6 tal-Parti A ta' dan l-Anness u l-punt 10.6 tal-parti A tal-Anness għar-Regolament (UE) Nru 284/2013).

Jistgħu jsiru testijiet addizzjonali ta' speċiċiet makrofiti akkwatiċi fuq speċi dikotiledoni, bhal *Myriophyllum spicatum*, *Myriophyllum aquaticum* jew speċi monokotiledoni, bħall-haxix akkwatiku *Glyceria maxima*, skont kif ikun xieraq. Il-ħtieġa li jsiru dawn l-istudji għandha tige diskussa mal-awtoritajiet nazzjonali kompetenti.

Kondizzjonijiet tat-test

Għandhom jiġi ttestjati konċentrazzjonijiet sa 100 mg ta' sustanza/L. Jista' jsir test tal-limitu b'100 mg ta' sustanza/L meta r-riżultati ta' test għas-sejbien tal-medda jindika li ma għandhom ikunu mistennija ebda effetti.

8.2.8. Iktar ittestjar fuq organiżmi akkwatiċi

Jistgħu jsiru iktar studji dwar organiżmi akkwatiċi biex jiġi rfinat ir-riskju identifikat u għandha tige pprovdu biżżejjed informazzjoni u dejta biex jiġi evalwat l-impatt potenzjali fuq l-organiżmi fil-kondizzjonijiet ta' fuq il-post.

L-istudji mwettqa jistgħu jsiru fil-forma ta' testijiet fuq speċi addizzjonali, testijiet tal-espożizzjoni mmodifikati, studji dwar mikrokozmi u dwar mesokożmi.

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieġ l-istudju

Il-ħtieġa li jsiru studji bħal dawn għandha tige diskussa mal-awtoritajiet nazzjonali kompetenti.

Kondizzjonijiet tat-test

It-tip u l-kondizzjonijiet tal-istudju li għandu jitwettaq għandhom jiġi diskussi mal-awtoritajiet nazzjonali kompetenti.

8.3. Effetti fuq l-artropodi

8.3.1. Effetti fuq in-naħal

Għandhom jiġi vvalutati l-effetti fuq in-naħal u ssir stima tar-riskju, inkluż ir-riskju li jiġi mir-residwi tas-sustanza attiva jew il-metaboliti tagħha fin-nektar, l-ghabra tad-dakra u l-ilma, inkluż fit-taqtir. Għandhom jiġi pprezentati r-rapporti tat-testijiet imsemmija fil-punti 8.3.1.1, 8.3.1.2 u 8.3.1.3, hliex meta l-prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti li fihom is-sustanza attiva jkunu ghall-użu esklussiv f'sitwazzjonijiet fejn ma jkunx probabbli li n-naħal jiġi espost, bħal:

- (a) hażna tal-ikel fi spazji magħluqa;
- (b) prepazzjonijiet mhux sistemiċi ghall-applikazzjoni fil-hamrija, minbarra graniċċiet;
- (c) trattamenti ta' tiswib mhux sistemiċi għal għelegej u basal tal-hxejjex trapjantati;
- (d) issiġġilar tal-feriti u trattament ta' fejqan;
- (e) lixki rodentiċċi mhux sistemiċi;
- (f) użu fis-serer mingħajr naħal li jdakkru.

Għat-trattamenti taż-żerriegħa, għandu jiġi kkunsidrat ir-riskju minn kurrenti tat-trab matul it-thaffir taż-żerriegħa ttrattata. Fir-rigward tal-granijiet u l-pilloli fboċċi żgħar ghall-bebbux, għandu jiġi kkunsidrat ir-riskju mill-kurrenti tat-trab. Jekk sustanza attiva tkun sistemika u trid tintuża fuq żerriegħa, basal tal-hnejex, għeruq, applikata direttament fil-hamrija, l-ilma tat-tisqija, jew applikata direttament fuq jew ġewwa l-pjanta, pereżempju billi tigħi sprejjata jew injettata fiz-zokk, għandu jiġi vvalutat ir-riskju għan-naħal li jagħlef fuq dawk il-pjanti, inkluż ir-riskju li jiġi mir-residwi tal-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti fin-nektar, l-ghabra tad-dakra u l-ilma, inkluż it-taqtfi.

Meta n-naħal ikunu probabbli li jiġi esposti, għandhom isiru testijiet kemm permezz tat-tossicietà akuta (orali u ma' kuntatt) kif ukoll kronika, inkluži l-effetti subletali.

Meta jista' jkun hemm espożizzjoni tan-naħal għal residwi fin-nektar, l-ghabra tad-dakra jew l-ilma li tirriżulta mill-karatteristiċi sistemiċi tas-sustanza attiva u meta t-tossicietà orali akuta tkun $< 100 \mu\text{g}/\text{naħla}$ jew ikun hemm tossicietà notevoli għal-larva, għandhom jiġi pprovduti l-konċentrazzjonijiet tar-residwi f'dawn il-matriċi u l-istima tar-riskju għandha tkun ibbażata fuq tqabbil tal-punt aħħari relevanti ma' dawk il-konċentrazzjonijiet ta' residwu. Jekk dan it-tqabbil jindika li ma tistax tigħi eskużi spesożizzjoni flivelli tessici, għandhom jiġi investigati l-effetti b'testijiet ta' grad oħla.

8.3.1.1. Tossicietà akuta għan-naħal

Meta n-naħal ikollhom probabilità li jiġi esposti, għandhom isiru testijiet għat-tossicietà orali akuta u ta' kuntatt.

8.3.1.1.1. Tossicietà orali akuta

Għandu jiġi pprovdut test għat-tossicietà orali akuta li jistabbilixxi l-valuri akuti ta' LD₅₀ flimkien man-NOEC. Jekk jiġi osservati effetti subletali, dawn għandhom jiġi rrapporati.

Kondizzjonijiet tat-test

It-test għandu jsir bis-sustanza attiva. Ir-riżultati għandhom jiġi pprezentati f'termini ta' μg ta' sustanza attiva/naħla.

8.3.1.1.2. Tossicietà akuta minn kuntatt

Għandu jiġi pprovdut test għat-tossicietà akuta minn kuntatt li jistabbilixxi l-valuri akuti ta' LD₅₀ flimkien man-NOEC. Jekk jiġi osservati effetti subletali, dawn għandhom jiġi rrapporati.

Kondizzjonijiet tat-test

It-test għandu jsir bis-sustanza attiva. Ir-riżultati għandhom jiġi pprezentati f'termini ta' μg ta' sustanza attiva/naħla.

8.3.1.2. Tossicietà kronika għan-naħal

Għandu jiġi pprovdut test għat-tossicietà kronika għan-naħal li jistabbilixxi l-EC₁₀, EC₂₀, EC₅₀ orali kroniči flimkien man-NOEC. Meta ma jkunux jistgħu jiġi stmati l-EC₁₀, EC₂₀, EC₅₀ orali kroniči, għandha tiġi pprovduta spjegazzjoni. Jekk jiġi osservati effetti subletali, dawn għandhom jiġi rrapporati.

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieġ l-istudju

It-test għandu jsir meta jkun probabbli li n-naħal jiġi esposti.

Kondizzjonijiet tat-test

It-test għandu jsir bis-sustanza attiva. Ir-riżultati għandhom jiġi pprezentati f'termini ta' μg ta' sustanza attiva/naħla.

8.3.1.3. Effetti fuq l-iżvilupp tan-naħal tal-ghasel u stadji tal-hajja oħrajn tan-naħal tal-ghasel

Għandu jsir studju dwar il-larva tan-naħal biex jiġi stabbiliti l-effetti fuq l-iżvilupp tan-naħal tal-ghasel u l-attività tal-larva. L-istudju dwar il-larva tan-naħal għandu jipprovd biżżejjed informazzjoni biex jiġi evalwati riiskji possibbli mis-sustanza attiva fuq il-larva tan-naħal tal-ghasel.

It-test għandu jipprovd i-EC₁₀, EC₂₀ u EC₅₀ għan-naħal adult, fejn possibbli, u l-larva flimkien man-NOEC. Meta l-EC₁₀, EC₂₀, EC₅₀ ma jkunux jistgħu jiġi stmati, għandha tingħata spjegazzjoni. Jekk jiġi osservati effetti subletali, dawn għandhom jiġi rrapporati.

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieġ l-istudju

It-test għandu jitwettaq għal sustanzi attivi li ghalihom ma jkunux jistgħu jiġu eskużi effetti subletali fuq it-tkabbir jew l-iżvilupp, sakemm l-applikant ma jurix li mhuwiex possibbli li l-larva tan-naħal tal-ghasel se jkunu esposti għas-sustanza attiva.

8.3.1.4. Effetti subletali

Jistgħu jkunu meħtieġa testijiet li jinvestigaw l-effetti subletali, bħall-effetti fuq l-imġiba u r-riproduzzjoni, firrigward tan-naħal u, jekk applikabbli, fuq kolonji.

8.3.2. Effetti fuq artropodi mhux fil-mira għajnej nħaż-

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieġ l-istudju

L-effetti fuq artropodi terrestri mhux fil-mira għandhom jiġu investigati għas-sustanzi attivi kollha hliet meta l-prodotti ghall-protectżzjoni tal-pjanti li fihom is-sustanza attiva jkunu ghall-użu esklussiv f'sitwazzjonijiet li l-artropodi mhux fil-mira ma jkunux esposti għalihom bhal:

- hażna tal-ikel fi spazji magħluqa li jipprekludu l-espożizzjoni,
- issiġillar tal-feriti jew trattamenti ta' fejqan,
- spazji magħluqin b'lixki rodentici.

Dejjem għandhom jiġu t-testjati żewġ speċi indikaturi, il-parastojde afida ċereali *Aphidius rhopalosiphī* (Inenot-tera: Braconidae) u d-dudu predatorju *Typhlodromus pyri* (Acari: Phytoseiidae). Għandhom isiru testijiet inizjali bl-użu ta' platti tal-hġieg u għandha tigi rrapporata l-mortalità (u l-effetti fuq ir-riproduzzjoni jekk jiġu vvalu). It-testijiet għandhom jistabbilixxu relazzjoni ta' rata-rispons u għandhom jiġu rrapporati l-punti aħħarini ta' LR₅₀⁽¹⁾, ER₅₀⁽²⁾ u NOEC għall-istima tar-riskju għal dawn l-ispeċi skont l-analiżi relevanti tal-kwożjien tar-riskju. Jekk minn dawn l-istudji jkunu jistgħu jiġu mbassra b'mod ċar effetti avversi, f'dak il-każ jistgħu jkunu meħtieġa testijiet li jużaw studji ta' grad oħla (ara l-punt 10.3 tal-Parti A tal-Anness għar-Regolament (UE) Nru 284/2013 għal iktar dettalji).

Rigward is-sustanzi attivi ssuspettati li għandhom modalitā ta' azzjoni speċjali (bħar-regolaturi tat-tkabbir tal-insejti, l-inhibituri tal-ghalf għall-insejti), l-awtoritajiet nazzjonali kompetenti jistgħu jitolbu testijiet addizzjonal li jinvolvu stadji tal-hajja sensittivi, rotot speċjali ta' teħid jew modifiki oħrajn. Għandhom jiġu pprovduti r-ragħġejiet għall-għażla tal-ispeċi tat-test.

8.3.2.1. Effetti fuq *Aphidius rhopalosiphī*

Test għandu jipprovdi bizzżejjed informazzjoni biex tigi evalwata t-tossicità f'termini ta' LR₅₀ u NOEC tas-sustanza attiva għal *Aphidius rhopalosiphī*.

Kondizzjonijiet tat-test

It-testijiet inizjali għandhom jitwettqu bl-użu ta' platti tal-hġieg.

8.3.2.2. Effetti fuq *Typhlodromus pyri*

Test għandu jipprovdi bizzżejjed informazzjoni biex tigi evalwata t-tossicità f'termini ta' LR₅₀ u NOEC tas-sustanza attiva għal *Typhlodromus pyri*.

Kondizzjonijiet tat-test

It-testijiet inizjali għandhom jitwettqu bl-użu ta' platti tal-hġieg.

8.4. Effetti fuq mesofawna u makrofawna tal-ħamrija li mhumiex fil-mira

Il-ħanex – effetti subletali

Test għandu jipprovdi informazzjoni dwar l-effetti fuq it-tkabbir, ir-riproduzzjoni u l-imġiba tal-ħanex.

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieġ l-istudju

L-effetti subletali fuq il-hniex għandhom jiġu investigati meta is-sustanza attiva tista' tikkontamina l-ħamrija.

⁽¹⁾ LR₅₀, taqsira għal "Rata Letali, 50 %", jiġifieri r-rata ta' applikazzjoni meħtieġa biex jinqatlu nofs il-membri ta' populazzjoni t-testjata wara' dewmien speċifikat tat-test

⁽²⁾ ER₅₀, taqsira għal "Rata ta' Effett, 50 %", jiġifieri r-rata ta' applikazzjoni meħtieġa biex jiġi kkaġunat effett fuq nofs il-membri ta' populazzjoni t-testjata wara' tul speċifikat tat-test

Kondizzjonijiet tat-test

It-testijiet għandhom jistabbilixxu relazzjoni doža-rispons u l-EC₁₀, l-EC₂₀ u n-NOEC għandhom jippermettu li l-istima tar-riskju ssir skont l-analizi xierqa tal-kwoxjent tar-riskju, li tikkunsidra l-espożizzjoni probabbli, il-kontenut ta' karbonju organiku (f_{oc}) fil-mezz tat-test u l-karatteristici lipofiliċi (K_{ow}) tas-sustanza tat-test. Is-sustanza tat-test għandha tiġi inkorporata fil-hamrija biex tinkiseb konċentrazzjoni omoġenja tal-hamrija. It-testijiet b'metaboliti tal-hamrija jistgħu jiġu evitati jekk ikun hemm evidenza analitika li tindika li l-metabolit huwa preżenti f'konċentrazzjoni u dewmien adegwati fl-istudju mwettaq bis-sustanza attiva prinċipali.

8.4.2. Effetti fuq mesafawna u makrofawna tal-hamrija li mhumiex fil-mira (minbarra l-ħniex)

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieg l-istudju

Għandhom jiġu investigati l-effetti fuq l-organizmi kollha tal-hamrija, minbarra l-ħniex, għas-sustanzi kollha tat-test, ġilie f'sitwazzjonijiet fejn l-organizmi tal-hamrija ma jkunux esposti bħal:

- (a) hażna tal-ilma fi spazji magħluqa li jipprekludu l-espożizzjoni;
- (b) issigillar tal-feriti u trattamenti ta' fejqan;
- (c) spazji magħluqin b'lixki rodentiċi.

Fil-każ tal-prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti applikati bhala bexx ghall-weraq, l-awtoritat jiet nazzjonali kompetenti jistgħu jitkolu dejta dwar *Folsomia candida* u *Hypoaspis aculeifer*. Jekk tkun disponibbli dejta kemm fuq *Aphidius rhopalosiphi* kif ukoll dwar *Typhlodromus pyri*, din tista' tintuża fistima tar-riskju inizjali. Jekk ikun hemm thassib dwar xi wahda mill-ispeci ttestjati skont il-punt 8.3.2, għandha tiġi pprovduta dejta kemm dwar *Folsomia candida* kif ukoll dwar *Hypoaspis aculeifer*.

Jekk ma jkunx hemm disponibbli dejta dwar *Aphidius rhopalosiphi* u *Typhlodromus pyri*, f'dak il-każ għandha tiġi pprovduta d-dejta stipulata fil-punt 8.4.2.1.

Fil-każ tal-prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti applikati direttament fuq il-hamrija bhala trattamenti tal-hamrija jew bhala bexx jew formulazzjoni solida, għandhom isiru testijiet kemm fuq *Folsomia candida* kif ukoll fuq *Hypoaspis aculeifer* (ara l-punt 8.4.2.1).

8.4.2.1. It-testjar tal-livell tal-ispeci

Test għandu jipprovd biżżejjed informazzjoni biex issir valutazzjoni tat-tossicità tas-sustanza attiva fuq l-ispeci invertebrata indikatriċi tal-hamrija *Folsomia candida* u *Hypoaspis aculeifer*.

Kondizzjonijiet tat-test

It-testijiet għandhom jistabbilixxu relazzjoni doža-rispons u l-EC₁₀, EC₂₀ u NOEC għandhom jippermettu li l-istima tar-riskju titwettaq skont l-analizi xierqa tal-kwoxjent tar-riskji, filwaqt li jiġi kkunsidrati l-espożizzjoni probabbli, il-kontenut ta' karbonju organiku (f_{oc}) fil-mezz tat-test u l-karatteristici lipofiliċi (K_{ow}) tas-sustanza tat-test. Is-sustanza tat-test għandha tiġi inkorporata fil-hamrija biex tinkiseb konċentrazzjoni omoġenja fil-hamrija. Jistgħu jiġi evitati testijiet b'metaboliti tal-hamrija jekk ikun hemm evidenza analitika li tindika li l-metabolit ikun preżenti f'konċentrazzjoni u dewmien adegwati fl-istudju li jsir bis-sustanza attiva prinċipali.

8.5. Effetti fuq it-trasformazzjoni tan-nitrogenu tal-hamrija

Test għandu jipprovd biżżejjed dejta biex jiġi evalwat l-impatt tas-sustanzi attivi fuq l-attività mikrobika tal-hamrija, f'termini ta' trasformazzjoni tan-nitrogenu.

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieg l-istudju

It-test għandu jitwettaq meta l-prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti li fihom is-sustanza attiva jiġi applikati fuq il-hamrija jew jistgħu jikkontaminaw il-hamrija f'kondizzjonijiet praktici tal-użu. Fil-każ ta' sustanzi attivi maħsuba għall-użu fi prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti sabiex tiġi sterilizzata l-hamrija, l-istudji għandhom jitfasslu sabiex ikej lu r-rati ta' rkupru wara t-trattament.

Kondizzjonijiet tat-test

It-tipi ta' hamrija li jintużaw iridu jkunu kampjuni friski ta' tipi ta' hamrija agrikola. Is-siti li minnhom tittieħed il-hamrija ma jridux ikunu ġew ittrattati fis-sentejn ta' qabel b'xi sustanza li tista' tibdel b'mod notevoli diversità u l-livelli ta' popolazzjoni mikrobiċi preżenti, ġilie b'mod transitorju.

8.6. Effetti fuq pjanti terrestri oħħla mhux fil-mira

8.6.1. Sommarju tad-dejta ta' tgħarrbil

L-informazzjoni pprovduta għandha tkun biżżejjed biex tippermetti l-valutazzjoni tal-effetti tas-sustanza attiva fuq pjanti mhux fil-mira.

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieġ l-istudju

Id-dejta ta' tgħarbil għandha tistabbilixxi jekk is-sustanzi tat-test jurux attivită erbiċida jew regolatorja tat-tkabbir tal-pjanti. Id-dejta għandha tinkludi testijiet minn tal-inqas sitt speċi ta' pjanti minn sitt familji li jinkludu kemm monotiledoni kif ukoll dikotiledoni. Il-konċentrazzjonijiet u r-rati ttestjati għandhom iċunu daqs jew aktar mir-rata ta' applikazzjoni massima rrakkomandata u b'rata li jew tissimula l-mudelli tal-użu fil-kondizzjonijiet tal-ghalqa, b'testijiet li jsiru wara t-trattament aħħari, jew b'rata applikata direttament li tikkunsidra l-akkumulazzjoni ta' residwi wara bosta applikazzjoni jiet tal-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti. Jekk l-istudji ta' tgħarbil ma jkoprux il-firxa speċifikata jew il-konċentrazzjonijiet u r-rati meħtieġa, għandhom isiru testijiet kif stabbilit fil-punt 8.6.2.

Għall-valutazzjoni ta' sustanzi attivi b'attività erbiċida jew ta' regolazzjoni tat-tkabbir tal-pjanti, ma għandhiex tintuża dejta tat-tgħarbil. Għandu japplika l-punt 8.6.2.

Kondizzjonijiet tat-test

Għandu jiġi pprovdut sommarju tad-dejta disponibbli mit-testijiet użati biex tiġi vvalutata l-attività bijologika u l-istudji ta' sejbjen tal-medda tad-dozi, sew jekk pożittiva kif ukoll jekk negattiva, li jista' jipprovdi informazzjoni fir-rigward tal-impatt possibbli fuq flora oħra mhux fil-mira, flimkien ma' valutazzjoni dwar l-impatt potenzjali fuq speċi ta' pjanti mhux fil-mira.

Din id-dejta għandha tiġi supplimentata b'iktar informazzjoni, f'forma ta' sommarju, dwar l-effetti osservati fuq il-pjanti matul it-testijiet fuq il-post, l-iktar l-istudji dwar l-effikaċja, ir-residwi u d-destin ambientali u l-ekososikoloġija fuq il-post.

8.6.2. Ittestjar fuq pjanti mhux fil-mira

Test għandu jipprovdi l-valuri ER₅₀ tas-sustanza attiva għal pjanti mhux fil-mira.

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieġ l-istudju

Għas-sustanzi attivi li juru attivită erbiċida jew ta' regolazzjoni tat-tkabbir tal-pjanti, għandhom jiġu pprovduti testijiet dwar l-intensità veġetattiva u l-konċentrazzjoni/rispons ta' tinbit ta' pjanti żgħar għal mill-anqas 6 speċi li jirrappreżentaw familji li għalihom tkun instab azzjoni erbiċida/regolatorja tat-tkabbir tal-pjanti. Meta, mill-modalitā tal-ażżjoni, ikun jista' jiġi stabbilit b'mod car li huma affettwati t-tinbit ta' pjanti żgħar jew l-intensità veġetattiva, għandu jsiru biss l-istudju relevanti.

Mhijiex meħtieġa dejta meta l-espożizzjoni tkun negligibbli, pereżempju fil-każ ta' rodentiċidi, sustanzi attivi użati għall-protezzjoni tal-feriti jew trattament taż-żerriegħa, jew fil-każ ta' sustanzi attivi użati fuq prodotti mahżuna jew f-serer fejn l-espożizzjoni tkun prekluża.

Kondizzjonijiet tat-test

Għandhom jiġu pprovduti testijiet tar-rispons għad-doża fuq għaż-żala ta' bejn 6 u 10 speċi ta' pjanti monokotiledi u dikotiledi li jirrappreżentaw kemm jista' jkun gruppi tassonomiċi.

8.7. Effetti fuq organiżmi terrestri oħra (flora u fawna)

Għandha tiġi ppreżentata kwalunkwe dejta disponibbli dwar l-effetti tal-prodott fuq organiżmi terrestri.

8.8. Effetti fuq metodi bijologiči għat-trattament tad-drenaġġ

Test għandu jipprovdi indikazzjoni dwar il-potenzjal tas-sustanza attiva fuq is-sistemi bijologiči għat-trattament tad-drenaġġ.

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieġ l-istudju

L-effetti fuq metodi bijologiči għat-trattament tad-drenaġġ għandhom jiġu rrapporati meta l-użu ta' prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti li fihom is-sustanza attiva jista' jidher miegħu effetti avversi fuq l-impjanti tat-trattament tad-drenaġġ.

8.9. Dejta dwar il-monitoraġġ

Għandha tiġi rrapporata d-dejta disponibbli dwar il-monitoraġġ fir-rigward tal-effetti avversi tas-sustanza attiva fuq organiżmi mhux fil-mira.

TAQSIMA 9.

Dejta mil-letteratura

Għandu jiġi ppreżentat sommarju tad-dejta relevanti kollha mil-letteratura xjentifika miftuha riveduta bejn il-pari dwar is-sustanza attiva, il-metaboliti u l-prodotti tad-dizintegrazzjoni jew tar-reazzjoni u l-prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti li fihom is-sustanza attiva.

TAQSIMA 10.

Klassifikazzjoni u ttikkettar

Għandhom jiġu ppreżentati u ġġustifikati proposti ghall-klassifikazzjoni u t-tikkettar tas-sustanza attiva skont ir-Regolament (KE) Nru 1272/2008, inkluži:

- pittogrammi,
- kliem ta' senjalazzjoni,
- dikjarazzjonijiet dwar perikli, u
- dikjarazzjonijiet ta' prekawzjoni.

PARTI B

MIKRO-ORGANIŽMI FOSTHOM IL-VAJRUS

WERREJ

INTRODUZZJONI

1. IDENTITÀ TAL-MIKRO-ORGANIŽMU
 - 1.1. L-applikant
 - 1.2. Il-fabrikant
 - 1.3. Isem u deskriżzjoni tal-ispeċi, il-karakteristiċi tar-razza
 - 1.4. Specifikazzjoni tal-materjal użat ghall-fabrikazzjoni tal-prodotti fformulati
 - 1.4.1. Kontenut tal-mikro-organiżmu
 - 1.4.2. Identità u kontenut tal-impuritajiet, addittivi, mikro-organiżmi li jikkontaminaw
 - 1.4.3. Il-profil analitiku tal-lottijiet
 2. KARATTERISTIČI BIJOLOĞIČI TAL-MIKRO-ORGANIŽMU
 - 2.1. L-istorja tal-mikro-organiżmu u l-uži tiegħu. L-okkorrenza naturali u d-distribuzzjoni ġeografika
 - 2.1.1. L-isfond storiku
 - 2.1.2. L-origini u okkorrenza naturali
 - 2.2. Informazzjoni dwar l-organiżmu/i fil-mira
 - 2.2.1. Deskrizzjoni tal-organiżmu/i fil-mira
 - 2.2.2. Il-modalità tal-azzjoni
 - 2.3. Il-medda tal-ispecifiċità tal-ospiti u l-effetti fuq speċi ghajr l-organiżmu dannuż fil-mira
 - 2.4. L-istadji tal-iżvilupp/iċ-ċiklu tal-hajja tal-mikro-organiżmu
 - 2.5. L-abilità ta' infezzjoni, tifrix u kolonizzazzjoni
 - 2.6. Ir-relazzjonijiet ma' patoġeni magħrufa tal-pjanti jew tal-annimali jew tal-bniedem
 - 2.7. L-istabilità genetika u l-fatturi li jaffettawwa
 - 2.8. Informazzjoni dwar il-produzzjoni tal-metaboliti (specjalment tossini)
 - 2.9. Antibijotiċi u sustanzi antimikrobiċi oħrajn
 3. IKTAR INFORMAZZJONI DWAR IL-MIKRO-ORGANIŽMU
 - 3.1. Il-funzjoni

- 3.2. Il-firxa tal-użu mbassra
 - 3.3. L-għelexxel jew il-prodotti protetti u ttrattati
 - 3.4. Il-metodu ta' produzzjoni u l-kontroll tal-kwalità
 - 3.5. Informazzjoni dwar l-okkorrenza jew l-okkorrenza possibbli tal-iżvilupp tar-reżistenza tal-organiżmu/i fil-mira
 - 3.6. Metodi għall-prevenzjoni tat-telf tal-virulenza tal-materjal ta' propagazzjoni tal-mikro-organiżmu
 - 3.7. Il-metodi u l-prekawzjonijiet rakkomandati rigward il-manipulazzjoni, il-ħażna, it-trasport jew in-nar
 - 3.8. Proċeduri ghall-qerda jew id-dekontaminazzjoni
 - 3.9. Miżuri f'każ ta' aċċident
4. METODI ANALITICI
 - 4.1. Metodi għall-analiżi tal-mikro-organiżmu kif issabbrikat
 - 4.2. Metodi għall-istabbiliment u l-kwantifikazzjoni tar-residwi (vijabbi jew mhux vijabbi)
5. L-EFFETTI FUQ SAHHET IL-BNIEDEM
 - 5.1. Informazzjoni bażika
 - 5.1.1. Dejta medika
 - 5.1.2. Sorveljanza medika fuq il-persunal tal-impjanti tal-fabbrikazzjoni
 - 5.1.3. Osservazzjonijiet ta' sensitizzazzjoni/allergeniċità, jekk xierqa
 - 5.1.4. Osservazzjoni diretta, eż. każiġiet kliniči
 - 5.2. Studji bażiċi
 - 5.2.1. Sensitizzazzjoni
 - 5.2.2. Tossiċità akuta, patoġeniċità u ineffikaċja
 - 5.2.2.1. Tossiċità orali akuta, patoġeniċità u ineffikaċja
 - 5.2.2.2. Tossiċità, patoġeniċità u ineffikaċja akuta bit-teħid man-nifs
 - 5.2.2.3. Doža waħda għal ġol-perinew/taħt il-ġilda
 - 5.2.3. Ittestjar tal-ġenotossiċità
 - 5.2.3.1. Studji *in vitro*
 - 5.2.4. Studju dwar il-kultura taċ-ċelloli
 - 5.2.5. Informazzjoni dwar it-tossiċità u l-patoġeniċità fuq perjodu qasir
 - 5.2.5.1. L-effetti fuq is-sahħha wara espożizzjoni ripetuta bin-nifs
 - 5.2.6. It-trattament propost: miżuri tal-ewwel ghajnuna, kura medika
 - 5.3. Studji speċifiċi dwar it-tossiċità, il-patoġeniċità u l-ineffikaċja
 - 5.4. Studji *in vivo* fċelloli somatiċi
 - 5.5. Il-ġenotossiċità — Studji *in vivo* fċelloli ġerminali
 - 5.6. Sommarju tat-tossiċità, il-patoġeniċità u l-ineffikaċja tal-mammiferi u valutazzjoni globali
 6. RESIDWI FIL-PRODOTTI, L-IKEL JEW L-GHALF ITTRATTATI JEW FUQHOM
 - 6.1. Il-persistenza u l-probabilità ta' multiplikazzjoni ġewwa jew fuq l-għelexxel, ogħġetti tal-ghalf jew ogħġetti tal-ikel
 - 6.2. Iktar informazzjoni meħtieġa
 - 6.2.1. Residwi mhux vijabbi

- 6.2.2. Residwi vijabbi
- 6.3. Sommarju u valutazzjoni tal-imġiba tar-residwu li jirriżultaw mid-dejta ppreżentata fil-punti 6.1 u 6.2
- 7. DESTIN U MĞIBA FL-AMBJENT
 - 7.1. Il-persistenza u l-multiplikazzjoni
 - 7.1.1. Il-hamrija
 - 7.1.2. L-ilma
 - 7.1.3. L-arja
 - 7.2. Il-mobilità
- 8. EFFETTI FUQ ORGANIŻMI MHUX FIL-MIRA
 - 8.1. Effetti fuq l-ħasafar
 - 8.2. Effetti fuq l-organiżmi akkwatiki
 - 8.2.1. Effetti fuq il-hut
 - 8.2.2. Effetti fuq l-invertebrati tal-ilma ħelu
 - 8.2.3. Effetti fuq it-tkabbir tal-alga
 - 8.2.4. Effetti fuq pjanti oħra li mhumiex alga
 - 8.3. Effetti fuq in-naħal
 - 8.4. Effetti fuq artropodi li mhumiex nahal
 - 8.5. Effetti fuq il-ħniex
 - 8.6. Effetti fuq mikro-organiżmi tal-ħamrija mhux fil-mira
 - 8.7. Studji addizzjonali
- 9. SOMMARJU U STIMA TAL-IMPATT AMBJENTALI

Introduzzjoni

- (i) Is-sustanzi attivi huma definiti fl-Artikolu 2(2) tar-Regolament (KE) Nru 1107/2009 u jinkludu s-sustanzi kimiċi u l-mikroorganiżmi fosthom il-vajrusijiet.

Din il-Parti tipprovdi r-rekwiżiti ta' dejta għas-sustanzi attivi li jikkonsistu f'mikroorganiżmi, inkluži l-vajrusijiet.

It-terminu 'mikrorganiżmu' kif definit fl-Artikolu 3 tar-Regolament (KE) Nru 1107/2009 jaapplika, iżda mħuwiex limitat għal batterji, fungi, protożoji, vajrusijiet u virojdi.

- (ii) Ghall-mikroorganiżmi kollha li huma soġġetti ghall-applikazzjoni, għandhom jiġu pprovduti l-gharfien u l-informazzjoni kollha rilevanti disponibbli fil-letteratura.

L-iktar tagħrif importanti u informattiv jinkiseb mill-karatterizzazzjoni u l-identifikazzjoni ta' mikroorganiżmu. Tagħrif bhal dan jinsab fit-taqsimiet 1 sa 3 (l-identità, il-karatteristiċi bijoloġiči u iktar tagħrif) li jiffurmaw il-baži ta' stima tal-effetti fuq is-sahha tal-bniedem u l-ambjent.

L-informazzjoni gdida ġgħidha minn esperimenti tossikoloġiċi u/jew patoloġiċi konvenzjonali fuq animali tal-laboratorju hija normalment meħtieġa sakemm l-applikant ma jkunx jista' jiġi ġgħustifika, fuq il-baži tat-tagħrif preċedenti, illi l-użu tal-mikroorganiżmu, fil-kundizzjonijiet proposti ta' użu, ma jkollux effetti dannużi fuq is-sahha tal-bniedem jew tal-animali jew fuq l-ilma ta' taħbi l-art jew kull influwenza mhux aċċettabbli fuq l-ambjent.

- (iii) Sakemm jiġi aċċettati linji gwida speċifiċi f'livell internazzjonali, it-tagħrif meħtieġ għandu jiġi ġgħidha bl-użu tal-linji gwida disponibbli ghall-ittestjar, aċċettati mill-awtoritā kompetenti (eż. il-linji gwida

tal-USEPA (⁽¹⁾); fejn ikun xieraq, il-linji gwida tat-testijiet kif deskritti fil-Parti A ta' dan l-Anness għandhom jiġu addattati b'mod li jkunu xierqa ghall-mikroorganizmi. It-testijiet għandhom jinkludu mikroorganizmi vijabbbli u, jekk ikun xieraq, organiżmi mhux vijabbbli, u kontroll mingħajr kampjun.

- (iv) Fejn isir ittestjar, trid tiġi pprovdu deskriżzjoni dettaljata (spécifikkazzjoni) tal-materjal użat u tal-impuritajiet tiegħu, skont il-punt 1.4. Il-materjal użat għandu jkun ta' dik l-ispecifikazzjoni li tkun ser tintuża fil-fabbrikazzjoni tal-preparazzjonijiet li jridu jiġu awtorizzati.

Fejn isiru studji li jużaw mikroorganizmi prodotti fil-laboratorju jew b'sistema pilota ta' produzzjoni tal-pjanta, l-istudji jridu jiġu ripetuti bl-użu tal-mikroorganizmi kif issfabrikati, ghajnej jekk ikun jista' jintwera illi l-materjal użat fit-test ikun essenzjalment l-istess ghall-finijiet tal-ittestjar u l-valutazzjoni.

- (v) Meta l-mikroorganizmu jkun ġie mmodifikat ġenettikament, trid tiġi sottomessa kopja tal-valutazzjoni tad-dejta dwar l-istima tar-riskju ghall-ambjent, kif iddikjarat fl-Artikolu 48 tar-Regolament (KE) Nru 1107/2009.

- (vi) Fejn rilevant, id-dejta għandha tiġi analizzata bl-użu ta' metodi statistici xierqa. Għandhom jiġu rrapporġati d-dettalji shah tal-analiżi statistika (eż. l-istimi kollha tal-punti għandhom jingħataw b'intervalli ta' fiduċja, għandhom jingħataw il-valuri p-eżatti pjuttost milli jiġi ddikjarati bhala sinifikanti/mhux sinifikanti).

- (vii) Fil-każ tal-istudji li fihom l-ghoti tad-dozi jinfirex fuq perjodu taż-żmien, l-ghoti tad-dozi għandu preferibbilment isir bl-użu ta' lott wieħed tal-mikroorganizmu, jekk tippermetti l-istabbiltā.

Jekk l-istudji ma jitwettqux bl-użu ta' lott wieħed tal-mikroorganizmu, irid jiġi ddikjarat ix-xebħ tal-lottijiet differenti.

Fejn studju jimplika l-użu ta' doži differenti, trid tiġi rrapporġata r-relazzjoni bejn id-doża u l-effett żvantagħuż.

- (viii) Jekk ikun magħruf li l-azzjoni ta' protezzjoni tal-pjanti tkun dovuta għall-effetti residwi tat-tossini/metaboliti jew jekk ikunu mistennja residwi sinifikanti ta' tossini/metaboliti li ma jkunux relatati mal-effett tas-sustanza attiva, irid jiġi prezentat dossier għat-tossina/metabolit skont ir-rekiżi tal-Parti A ta' dan l-Anness.

1. L-IDENTITÀ TAL-MIKROORGANİZMU

L-identifikazzjoni flimkien mal-karatterizzazzjoni tal-mikroorganizmu jipprovdu l-aktar tagħrif importanti u huma punt kruċjali għat-tehid tad-deċiżjonijiet.

1.1. L-applikant

Iridu jiġi pprovduti l-isem u l-indirizz tal-applikant, kif iridu jiġi pprovduti l-isem, il-kariga, in-numru tat-telfon u tal-fax tal-persuna xierqa ta' kuntatt.

Barra minn hekk, fejn l-applikant ikollu uffiċċju, aġġent jew rappreżentant fl-Istat Membru li lili tiġi sottomessa l-applikazzjoni għall-approvazzjoni, u jekk differenti, fl-Istat Membru rapporteur maħturi mill-Kummissjoni, iridu jiġi pprovduti l-isem u l-indirizz tal-uffiċċju, l-aġġent jew ir-rappreżentant lokali, kif iridu jiġi pprovduti l-isem, il-kariga u n-numru tat-telefon u tal-fax tal-persuna xierqa ta' kuntatt.

1.2. Il-Produttur

Iridu jiġi pprovduti l-isem u l-indirizz tal-produttur jew tal-produtturi tal-mikroorganizmu kif ukoll iridu jiġi pprovduti l-isem u l-indirizz ta' kull impjant li fih jiġi prodott il-mikroorganizmu. Irid jiġi pprovdut punt ta' kuntatt (preferibbilment punt centrali ta' kuntatt, li jinkludi l-isem, in-numru tat-telefon u tal-fax), bil-hsieb li jiġi pprovdut it-tagħrif ta' aġġornament u t-tweġġibet għad-domandi li jinħolqu, rigward it-teknoloġija tal-produzzjoni, il-proċessi u l-kwalitá tal-prodott (inklużi fejn rilevant, il-lottijiet individwal). Fejn, wara l-approvazzjoni tal-mikroorganizmu, iku hemm tibdil fil-post jew fin-numru ta' produkturi, l-informazzjoni meħtieġa trid terġa' tiġi nnotifikata lill-Kummissjoni u lill-Istati Membru.

1.3. L-isem u d-deskriżzjoni tal-ispeci, il-karatterizzazzjoni tar-razza

- (i) Il-mikroorganizmu għandu jiġi depożitat f'kolleżżjoni ta' kulturi rikonoxxuta fuq livell internazzjonal u mogħiġi numru tal-aċċess u dawn id-dettalji jridu jiġi ppreżentati.
- (ii) Kull mikroorganizmu li huwa soġġett għall-applikazzjoni għandu jiġi identifikat u msemmi fil-livell tal-ispeci. Iridu jiġi ddikjarati l-isem xjentifiku u r-raggruppament tassonomiku, jiġifieri il-familja, il-ġeneru, l-ispeci, il-karaktru, is-serotip, il-pathovar jew kull denominazzjoni oħra rilevant għall-mikroorganizmu.

(¹) Linji gwida tal-USEPA għat-Testijiet ta' Pestiċidi Mikrobi, Serje 885 tal-OPPTS, Frar 1996.

Irid jiġi indikat jekk il-mikroorganiżmu:

- huwiex indiġenu jew mhux indiġenu fil-livell tal-ispeċi ghall-qasam maħsub tal-applikazzjoni,
- huwiex ta' tip selvaġġ,
- huwiex mutant b'mod spontanju jew b'mod indott,
- ġiex immodifikat, permezz tat-tekniki deskritti fil-Parti 2 tal-Anness IA u fl-Anness IB għad-Direttiva 2001/18/KE (*) tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill.

Fiż-żewġ kaži tal-ahhar, iridu jiġu pprovduti d-differenzi kollha magħrufa bejn il-mikroorganiżmu mmodifikat u r-razza selvaġġa prinċipali.

- (iii) Għandha tintuża l-ahjar tekonoloġija disponibbli sabiex jiġi identifikat u kkaratterizzat il-mikroorganiżmu fil-livell tar-razza. Iridu jiġu pprovduti l-proċeduri xierqa ta' t-testjar u l-kriterji użati għall-identifikazzjoni (eż-il-morfoloġija, il-bijokimika, is-seroloġija, l-identifikazzjoni molekulari).
- (iv) Iridu jiġu pprovduti l-isem komuni jew l-ismijiet alternattivi u dawk li ghadda ż-żmien minn fuqhom u l-ismijiet tal-kodiċi użati matul l-iżvilupp, jekk ikun hemm minnhom.
- (v) Għandhom jiġu indikati r-relazzjonijiet ma' patoġeni magħrufa.

1.4. L-ispeċifikazzjoni tal-materjal użat għall-manifattura tal-prodotti fformulati

1.4.1. Il-kontenut tal-mikroorganiżmu

Irid jiġi rrapporat il-kontenut minimu u massimu tal-mikroorganiżmu fil-materjal użat għall-fabbrikkazzjoni tal-prodotti fformulati. Il-kontenut għandu jiġi espress f'termini xierqa, bħalma huma n-numru ta' unitajiet attivi skont il-volum jew il-piż jew kwalunkwe mod iehor li jkun rilevanti għall-mikroorganiżmu.

Fejn it-tagħrif ipprovdut ikun jirrigwarda sistemi pilota ta' produzzjoni tal-pjanti, it-tagħrif meħtieg irid jerġa' jingħata lill-Kummissjoni u lill-Istati Membri ladarba jkunu ġew stabbilizzati l-metodi u l-proċeduri tal-produzzjoni fuq skala industrijali, jekk il-bidliet fil-produzzjoni jirriżultaw fi speċifikazzjoni mibdula tal-puritā.

1.4.2. L-identità u l-kontenut tal-impuritajiet, l-addittivi, il-mikroorganiżmi li jikkontaminaw

Huwa mixtieq li jkun hemm prodott għall-protezzjoni tal-pjanti mingħajji kontaminanti (inkluži l-mikroorganiżmi li jikkontaminaw), jekk ikun possibbli. Il-livell u n-natura tal-kontaminanti aċċettabbli għandhom jiġu ġġudikati minn perspettiva ta' valutazzjoni tar-riskju, mill-awtorità kompetenti.

Jekk possibbli u xiera qiegħi, għandhom jiġu rrapporati l-identità u l-kontenut massimu tal-mikroorganiżmi kollha kontaminanti, espressi fl-unità xierqa. Fejn ikun possibbli, it-tagħrif dwar l-identità għandu jiġi pprovdut kif deskritt fil-punt 1.3 tal-Parti B ta' dan l-Anness.

Il-metaboliti rilevanti (jigifieri jekk mistennja li jkunu ta' thassib għas-sahħha umana u/jew l-ambjent) magħrufa li jiġu ffurmati mill-mikroorganiżmu għandhom jiġu identifikati u kkaratterizzati fi stati jew fi stadji differenti tat-tkabbir tal-mikroorganiżmu (ara l-punt (viii) din l-Introduzzjoni), (viii)).

Fejn rilevanti, irid jiġi pprovdut tagħrif dettaljat dwar il-komponenti kollha bħalma huma l-kondensati, il-meżz tal-kultura, eċċ.

Fil-każ tal-impuritajiet kimiċi li huma rilevanti għas-sahħha tal-bniedem u/jew l-ambjent, iridu jiġu pprovduti l-identità u l-kontenut massimu, espressi f'termini xierqa.

Fil-każ tal-addittivi, iridu jiġu pprovduti l-identità u l-kontenut fi g/kg.

It-tagħrif dwar l-identità ta' sustanzi kimiċi bħalma huma l-addittivi jrid jiġi pprovdut kif deskritt fil-punt 1.10 tal-Parti A ta' dan l-Anness.

1.4.3. Il-profil analitiku tal-lottijiet

Fejn rilevanti, trid tiġi rrapporata l-istess informazzjoni kif deskritt fil-punt 1.11 tal-Parti A ta' dan l-Anness, bl-użu tal-unitajiet xierqa.

2. IL-KARATTERISTIČI BIJOLOGIċI TAL-MIKROORGANIZMU

2.1. L-istorja tal-mikroorganiżmu u l-uži tieghu. L-okkorrenza naturali u d-distribuzzjoni ġeografika

Għandha tiġi ppreżentata l-familjarit, interpretata bhala d-disponibbiltà tal-gherf rilevanti dwar il-mikroorganiżmu.

(*) ĠU L 106, 17.4.2001, p. 1.

2.1.1. *Sfond storiku*

Irid jiġi pprovut l-isfond storiku tal-mikroorganiżmu u l-użu tiegħu (testijiet/progetti ta' riċerka jew l-użu kummerċjali).

2.1.2. *L-origini u l-okkorrenza naturali*

Iridu jiġu indikati r-reġjun ġeografiku u l-post fl-ekosistema (jiġifieri l-pjanta li jgħix fuqha, l-animali li jgħix fuqu, jew il-hamrija minn fejn kien iż-żol il-mikroorganiżmu). Għandu jiġi rrapporat il-metodu tal-iżolament tal-mikroorganiżmu. L-okkorrenza naturali tal-mikroorganiżmu fl-ambjent rilevanti għandha, jekk ikun possibbli, tingħata fil-livell tar-razza.

Fil-każ ta' mutant, jew mikroorganiżmu mmodifikat ġenetiċkament, għandha tingħata informazzjoni dettaljata dwar il-produzzjoni u l-iżolament tiegħu u dwar il-meżzi li bihom jista' jiġi identifikasi b'mod ċar mit-tip salvaġġ li minnu tnissel.

2.2. *Tagħrif dwar l-organiżmu/i fil-mira*

2.2.1. *Deskrizzjoni tal-organiżmu/i fil-mira*

Fejn rilevanti, iridu jiġu pprovuti d-dettalji dwar l-organiżmi ta' hsara li tingħata protezzjoni kontrihom.

2.2.2. *Il-mod tal-azzjoni*

Għandha tiġi indikata l-modalità principali tal-azzjoni. B'rabta mal-mod tal-azzjoni, għandu jiġi ddikjarat ukoll jekk il-mikroorganiżmu jiproduċix tossina b'effett residwu fuq l-organiżmu fil-mira. Fdak il-każ, għandha tiġi deskritta l-modalità ta' azzjoni ta' din it-tossina.

Fejn rilevanti, għandu jingħata tagħrif dwar is-sit tal-infezzjoni u l-mod tad-dħul fl-organiżmu fil-mira u l-istadju suxxettibbi tiegħu. Iridu jiġu rrapporati r-riżultati ta' kull studju sperimentalisti.

Għandu jiġi ddikjarat b'liema mod jista' jkun hemm tehid tal-mikroorganiżmu jew tal-metaboliti tiegħu (specjalment it-tossini) (eż. bil-kuntatt, bl-istonku, bit-teħid man-nifs). Irid jiġi ddikjarat ukoll jekk il-mikroorganiżmu jew il-metaboliti tiegħu jiġux traslokati fil-pjanti jew le u, fejn rilevanti, kif issir din it-traslokazzjoni.

Fil-każ ta' effett patoġeniku fuq l-organiżmu fil-mira, għandhom jiġu indikati d-doża infettiva (id-doża meħtieġa sabiex tikkawża infezzjoni bl-effett maħsul fuq speċi fil-mira) u t-trasmissibbiltà (il-possibbiltà ta' tixrid tal-mikroorganiżmu fil-popolazzjoni fil-mira, iżda wkoll minn speċi fil-mira għal speċi ieħor (fil-mira) wara l-applikazzjoni fil-kundizzjoni proposta ta' użu.

2.3. *Il-firxa tal-ispecifiċità ospitanti u tal-effetti fuq speċijiet ohra ghajr l-organiżmu ta' hsara fil-mira*

Għandu jingħata kull tagħrif disponibbi dwar l-effetti fuq organiżmi mhux fil-mira fil-qasam li fih jistgħu jixerdu l-mikroorganiżmi. Għandha tiġi indikata l-okkorrenza tal-organiżmi mhux fil-mira li jew ikunu relatati mill-qrib mal-ispeci fil-mira jew li jkunu esposti b'mod speċjali.

Għandha tiġi ddikjarata kull esperjenza tal-effett tossiku tas-sustanza attiva jew tal-prodotti metabolici tagħha fuq il-bniedem jew l-annimali, dwar jekk l-organiżmu jkunx kapaci jikkolonna jew jidhol fil-bniedem jew fl-annimali (inkluži individwi immuno-suppressi) jew jekk ikunx patoġeniku. Għandha tiġi ddikjarata kull esperjenza dwar jekk is-sustanza attiva jew il-prodotti tagħha jistgħux jirritaw il-għilda, l-ghajnejn jew l-organi respiratorji tal-bniedem jew tal-annimali u jekk humiex allerġeniċi fil-kuntatt mal-ġilda jew meta jittieħdu man-nifs.

2.4. *L-istadji tal-iżvilupp/iċ-ċiklu tal-hajja tal-mikroorganiżmu*

Irid jiġi pprezentat tagħrif dwar iċ-ċiklu tal-hajja tal-mikroorganiżmu, is-simbioži deskritta, il-parassitiżmu, il-kompetituri, il-predaturi, eċċi, fosthom l-organiżmi li jospitaw, kif ukoll it-trasportaturi tal-vajrus.

Iridu jiġu ddikjarati ż-żmien ta' ġenerazzjoni u t-tip ta' riproduzzjoni tal-mikroorganiżmu.

Irid jiġi pprovut tagħrif dwar l-okkorrenza tal-istadji ta' mistrieħ u ż-żmien ta' sopravivenza, tal-virulenza u tal-potenzjal ta' infezzjoni tagħhom.

Irid jiġi indikat il-potenzjal tal-mikroorganiżmu li jiproduċi metaboliti, inkluži t-tossini li huma ta' thassib għas-sahha tal-bniedem u/jew l-ambjent, fl-istadji differenti tiegħu ta' žvilupp wara r-rilaxx.

2.5. *Il-hila li jinfetta, jinxtered u jikkolonna*

Iridu jiġu indikati l-persistenza tal-mikroorganiżmu u tagħrif dwar iċ-ċiklu tal-hajja tiegħu fil-kundizzjonijiet ambjentali tipiċċi tal-użu. Barra minn hekk, trid tiġi ddikjarata kull sensitività partikolari tal-mikroorganiżmu għal certi taqsimiet tal-ambjent (eż. id-dawl UV, il-hamrija, l-ilma).

Iridu jiġu ddikjarati l-htiġijiet ambientali (it-temperatura pH, l-umdità, il-htiġijiet tan-nutrizzjoni, eċċ.) għas-soprapvenza, ir-riproduzzjoni, il-kolonizzazzjoni, il-hsara (inkluži t-tessuti umani) u l-effikaċja tal-mikroorganismu. Għandha tiġi indikata l-preżenza ta' fatturi speċifiċi tal-virulenza.

Trid tiġi stabilita l-firxa tat-temperatura li fiha jikber il-mikroorganizmu, inkluzi t-temperaturi minimi, massimi u ottimi. Dan it-tagħrif huwa ta' valur partikolari sabiex jimbew studji dwar l-effetti fuq is-sahħha tal-bniedem (Taqṣima 5).

Irid jiġi ddikjarat ukoll l-effett possibbli ta' fatturi bhat-temperatura, id-dawl UV, il-pH, u l-preżenza ta' certi sustanzi fuq l-istabilità tat-tossini rilevanti.

Irid jiġi pprovdut tagħrif dwar ir-rotot possibbli ta' tixrid tal-mikroorganizmu (permezz tal-arja bħala partikoli ta' trab jew aerosols, bl-organiżmi li jospitaw bħala trasportaturi, eċċ.), f'kundizzjonijiet ambientali tipiči rilevanti għall-użu.

2.6. Relazzjonijiet ma' patoġeni magħrufa tal-pjanti jew tal-animali jew tal-bniedem

Għandhom jiġu indikati l-eżiżenza possibbli ta' speċi jew aktar tal-ġenusa tal-mikroorganizmi attivi u/jew, fejn rilevanti, il-mikroorganizmi kontaminanti li jkunu magħrufa li huma patoġenici ghall-bniedem, ghall-animali, ghall-uču tar-raba' jew għal speċijiet oħra mhux fil-mira u t-tip ta' mard ikkawżat minnhom. Għandu jiġi ddikjarat jekk ikunx possibbli, u jekk iva, b'liema mezzi jista' jiġi identifikat il-mikroorganizmu attiv mill-ispeċijiet patoġenici.

2.7. L-istabbiltà ġenetika u l-fatturi li jaffettwawha

Fejn xieraq, irid jiġi pprovdut tagħrif dwar l-istabbiltà ġenetika (eż. ir-rata ta' mutazzjoni tal-karatteristiċi marbuta mal-mod ta' azzjoni jew l-ammont ta' materjal ġenetiku esoġeniku użat) fil-kundizzjonijiet ambientali proposti tal-użu.

Irid jiġi pprovdut ukoll tagħrif dwar il-kapaċità tal-mikroorganizmu li jittraferixxi materjal ġenetiku lill-organizmi l-oħra kif ukoll il-kapaċità tiegħu li jkun patoġeniku ghall-pjanti, ghall-animali jew ghall-bniedem. Jekk il-mikroorganizmu jgħorr elementi ġenetiċi addizzjonali rilevanti, għandha tiġi indikata l-istabbiltà tal-karatteristiċi kkodifikati.

2.8. Tagħrif dwar il-produzzjoni tal-metaboliti (specjalment it-tossini)

Jekk razeb oħra li jappartjenu ghall-istess speċi mikrobika bhar-rasza soġġetta ghall-applikazzjoni jkunu magħrufa illi jipproduċu metaboliti (specjalment tossini) b'effetti mhux aċċettabli għas-sahħha tal-bniedem u/jew l-ambjent matul jew wara l-applikazzjoni, għandhom jiġi pprovduti n-natura u l-istruttura ta' din is-sustanza, il-preżenza tagħha gewwa jew barra c-ċellola u l-istabbiltà tagħha, il-mod ta' azzjoni (inkluži l-fatturi interni u esterni tal-mikroorganizmu meħtieġa ghall-azzjoni) kif ukoll l-effett tagħha fuq il-bniedem, l-animali jew speċijiet oħra mhux fil-mira.

Iridu jiġu deskritti l-kundizzonijiet li fihom il-mikroorganizmu jipproduċi l-metabolit/i (specjalment it-tossina/i).

Għandu jiġi pprovdut kull tagħrif disponibbli dwar il-mekkaniżmu li bih il-mikroorganizmi jirregolaw il-produzzjoni ta' dan/dawn il-metabolit/i.

Għandu jiġi pprovdut kull tagħrif disponibbli dwar l-influwenza tal-metaboliti prodotti fuq il-mod ta' azzjoni tal-mikroorganizmu.

2.9. Antibijotiċi u sustanzi oħra kontra l-mikrobi

Hafna mikroorganizmi jipproduċu xi sustanzi antibijotiċi. Għandha tiġi evitata interferenza mal-użu ta' antibijotiċi fil-mediċina umana jew veterinarja fkull stadju tal-iż-żvilupp ta' prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti.

Irid jiġi pprovdut tagħrif dwar ir-reżiżenza jew is-sensittivitā tal-mikroorganizmu ghall-antibijotiċi jew sustanzi oħra kontra l-mikrobi, b'mod partikolari dwar l-istabbiltà tal-kodifika tal-ġeni għar-reżiżenza antibijotiċa, sakemm ma jkunx jista' jiġi ggħustifikat illi l-mikroorganizmu ma jkollu l-ebda effett ta' hsara fuq is-sahħha tal-bniedem jew tal-animali, jew li ma jistax jittraferixxi r-reżiżenza tiegħu ghall-antibijotiċi jew sustanzi oħra kontra l-mikrobi.

3. AKTAR TAGħrif DWAR IL-MIKROORGANIZMU

Introduzzjoni

- (i) It-tagħrif ipprovdut irid jiddeskrivi l-għanijiet maħsuba li ghalihom jintużaw jew iridu jintużaw il-preparazzjonijiet li jkun fihom il-mikroorganizmu, u d-doża u l-mod tal-użu jew l-użu propost tagħhom.

- (ii) It-tagħrif ipprovdut irid jispecifika l-metodi u l-prekawzjonijiet normali li jridu jiġu segwiti fil-ġestjoni, il-ħażna u t-trasport tal-mikroorganiżmu.
- (iii) L-istudji, id-dejta u l-informazzjoni sottomessi jridu juru l-adegwatezza tal-miżuri proposti għall-użu f-sit-wazzjonijiet ta' emerġenza.
- (iv) It-tagħrif u d-dejta li hemm referenza għalihom huma meħtieġa għal kull mikroorganiżmu, ghajr fejn ikun speċifikat mod iehor.

3.1. **Funzjoni**

Trid tiġi speċifikata l-funzjoni bijologika minn fost dawn li ġejjin:

- kontroll tal-batterji,
- ikontroll tal-fungi,
- kontroll tal-insetti,
- kontroll tad-dud iraqiq,
- kontroll tal-molluski,
- kontroll tan-nematodi,
- kontroll tal-haxix hażin,
- oħrajin (għandhom jiġu speċifikati)

3.2. **Qasam ta' użu previst**

Il-qasam/l-oqsma ta' użu, eżistenti u propost/i, għall-preparazzjonijiet li jkun fihom il-mikroorganiżmu/i jridu jiġu speċifikati minn fost dawn li ġejjin:

- l-użu fl-ghelieqi, bħall-agrikoltura, l-ortikoltura, il-forestrija, u l-vitikultura,
- l-uċuħ tar-raba' protetti (eż. fis-serer),
- l-amenitā,
- il-kontroll tal-haxix hażin f'żoni mhux ikkultivati,
- il-ġardinaġġ,
- il-pjanti tad-dar,
- il-prodotti maħażuna,
- oħrajin (speċifika)

3.3. **L-uċuħ tar-raba' jew il-prodotti protetti jew ittrattati**

Iridu jiġu pprovduti dettalji tal-użu eżistenti u mahsub f'termini ta' uċuħ tar-raba', gruppi ta' uċuħ tar-raba', pjanti jew prodotti mill-pjanti protetti.

3.4. **Il-metodu tal-produzzjoni u l-kontroll tal-kwalità**

Trid tingħata informazzjoni sħiha dwar kif il-mikroorganiżmu jiġi prodott bil-massa.

Kemm il-metodu/proċess tal-produzzjoni kif ukoll il-prodott iridu jkunu soġġetti għal kontroll kontinwu tal-kwalità mill-applikant. B'mod partikolari, għandha tiġi mmonitorjata l-okkorrenza tal-bdil spontanju tal-karatteristiċi prinċipali tal-mikroorganiżmu u n-nuqqas/preżenza ta' kontaminanti sinifikanti. Għandhom jiġu sottomessi l-kriterji tal-assigurazzjoni tal-kwalità għall-produzzjoni.

Iridu jiġu deskritti u speċifikati l-metodi tat-tekniki użati sabiex jiġi żgurat prodott uniformi, u l-metodi ta' assaġġ għall-istandardizzazzjoni, il-manutenzjoni tieghu u l-puritā tal-mikroorganiżmu (eż. il-HACCP).

3.5. **Tagħrif dwar l-okkorrenza jew l-okkorrenza possibbli tal-iżvilupp tar-reżistenza tal-organiżmu/i fil-mira**

Irid jiġi pprovdut it-tagħrif disponibbli dwar l-okkorrenza possibbli tal-iżvilupp ta' rezistenza jew ta' rezistenza minn wieħed għall-ieħor tal-organiżmu/i fil-mira. Fejn ikun possibbli, għandhom jiġu deskritti l-istrategji xierqa ta' gestjoni.

3.6. **Metodi sabiex jiġi evitat it-telf tal-virulenza tal-ħażna taż-żerriegħha tal-mikroorganiżmu**

Iridu jiġu pprovduti metodi sabiex jiġi evitat it-telf tal-virulenza tal-kulturi li jagħtu bidu.

Barra minn hekk, irid jiġi deskritt kull metodu, jekk disponibbli, li jista' jippreveni lill-mikroorganizmu milli jitlef l-effetti tiegħu fuq l-ispecċijiet fil-mira.

3.7. Il-metodi u l-prekawzjonijiet rakkomandati li jikkonċernaw il-manipulazzjoni, il-ħażin, it-trasport jew in-nar

Trid tiġi pprovdata folja ta' dejta dwar is-sigurtà skont l-Artikolu 31 tar-Regolament (KE) Nru 1907/2006 għal kull mikroorganizmu.

3.8. Il-proċeduri ghall-qerda jew id-dekontaminazzjoni

Fhafna kaži l-mezz preferut jew wahdieni għar-riġi mingħajr periklu tal-mikroorganizmi, tal-materjali kontaminati, jew tal-imballaġġ ikkontaminat, huwa permezz ta' incinerazzjoni kkontrollata f'incineratur illiċċenżjat.

Il-metodi għar-riġi mingħajr periklu tal-mikroorganizmu jew, fejn meħtieġ, sabiex jinqatel qabel ir-riġi, u l-metodi għar-riġi tal-imballaġġ ikkontaminat u tal-materjali kkontaminati jridu jiġu deskritti b'mod shih. Trid tiġi pprovdata d-dejta għal dawn il-metodi sabiex jiġu stabbiliti l-effikaċċa u sigurtà tagħhom.

3.9. Miżuri fkaż ta' incident

Irid jingħata tagħrif dwar il-proċeduri sabiex il-mikroorganizmu ma jithalliex jagħmel ħsara fl-ambjent (eż. fl-ilma jew fil-hamrija) fkaż ta' incident.

4. METODI ANALITICI

Introduzzjoni

Id-disposizzjonijiet ta' din it-Taqsima jkopru biss il-metodi analitici meħtieġa għall-kontroll ta' wara r-registrazzjoni u għal għanijiet ta' monitoraġġ.

Il-monitoraġġ ta' wara l-approvazzjoni jiġi kkunsidrat għall-oqsma kollha ta' valutazzjoni tar-riskji. Dan huwa l-każi b'mod partikolari meta jiġi kkunsidrat għall-applikazzjoni (razez ta') mikroorganizmi li ma jkunux indigeni għall-qasam mahsub tal-applikazzjoni. Għall-metodi analitici użati fil-ġenerazzjoni tal-informazzjoni kif meħtieġa f'dan ir-Regolament jew għal għanijiet oħrajn, l-applikant irid jipprovd iġustifikazzjoni għall-metodu użat; fejn meħtieġ trid tiġi żviluppata gwida separata għal dawn il-metodi fuq il-baži tal-istess htigħiġiet kif iddefiniti għall-metodi għall-kontroll ta' wara r-registrazzjoni u l-ġhanijiet tal-monitoraġġ.

Iridu jiġu pprovduti d-deskrizzjonijiet tal-metodi u dawn għandhom jinkludu d-dettalji tal-apparat, tal-materjali u tal-kundizzjonijiet użati. Trid tiġi rrapporata l-applikabilità ta' kwalunkwe metodu rikonoxxut fuq livell internazzjonali.

Safejn u sakemm ikun prattikkabbli, dawn il-metodi jridu jużaw l-aktar approċċ sempliċi, jinvolvu nefqa minima, u jeħtieġu apparat disponibbli b'mod komuni.

Hija meħtieġa wkoll dejta dwar l-ispecċificità, il-linearità, il-preċiżjoni u r-ripetibilità, kif iddefiniti fil-punti 4.1 u 4.2 tal-Parti A ta' dan l-Anness, għall-metodi użati sabiex janalizzaw il-mikroorganizmi u r-residwi tagħhom.

Għal din it-Taqsima japplika dan li ġej:

Impuritajiet, Metaboliti, Residwi	Metaboliti rilevanti,	Kif definit fir-Regolament (KE) Nru 1107/2009
Ebda impuritajiet relevanti		Impuritajiet, kif definiti hawn fuq, li jkunu ta' thassib għas-saħħha tal-bniedem jew tal-annimali u/jew għall-ambjent

Fuq talba, iridu jiġu pprovduti l-kampjuni li ġejjin:

- (i) kampjuni tal-mikroorganizmu kif iffabbrikat;
- (ii) standards analitici tal-metaboliti rilevanti (specjalment it-tossini) u l-komponenti l-ohra kollha inklużi fid-definizzjoni tar-residwi;
- (iii) jekk disponibbli, kampjuni tas-sustanzi ta' referenza għall-impuritajiet rilevanti.

4.1. Metodi għall-analizi tal-mikroorganizmu kif immanifatturat

- Metodi għall-identifikazzjoni tal-mikroorganizmu.
- Metodi sabiex jiġi pprovdut tagħrif dwar il-varjabilità possibbli tal-ħażna taż-żerriegħha/mikroorganizmu attiv.

- Metodi sabiex jiġi differenzjat il-mutant tal-mikroorganiżmu mir-razza selvaġġa prinċipali.
- Metodi sabiex tiġi stabbilita l-puritā tal-hażna taż-żerriegħa li minnha jiġu prodotti l-lottijiet u l-metodi sabiex tiġi kkontrollata dik il-puritā.
- Metodi sabiex jiġi stabbilit il-kontenut tal-mikroorganiżmu fil-materjal iffabbrikat użat ghall-produzzjoni tal-prodotti fformulati u metodi li juru illi l-mikroorganiżmi kontaminanti jiġu kkontrollati flivell aċċettabbli.
- Metodi sabiex jiġu stabbiliti l-impuritajiet rilevanti fil-materjal iffabbrikat.
- Metodi sabiex jiġi kkontrollat in-nuqqas u sabiex tiġi kkwantifikata (b'limiti xierqa ta' stabbiliment) il-preżenza possibbli ta' kwalunkwe patogēnu uman jew mammiferu.
- Metodi sabiex tiġi stabbilita l-istabilità tal-hażna, iż-żmien kemm idum tajjeb il-mikroorganiżmu, jekk xieraq.

4.2. Metodi sabiex jiġu determinati u kwantifikati r-residwi (vijabbi jew mhux vijabbi)

ta':

- il-mikroorganiżmu/i attiv/i,
- il-metaboliti rilevanti (speċjalment it-tossini),

fuq u/jew fil-wiċċ tar-raba', fl-oġġetti tal-ikel u fl-ghalf, fit-tessuti u l-fluwid fil-ġisem tal-annimali jew tal-bniedem, fil-hamrija, fl-ilma (inkluż l-ilma tax-xorb, l-ilma ta' taħt l-art u l-ilma tal-wiċċ) u fl-arja fejn rilevanti.

Għandhom jiġu inkluži wkoll metodi analitiċi għall-ammont jew l-attività tal-prodotti proteinaċji, pereżempju billi jiġu ttestjati kulturi esponenzjali u kulturi supernatanti fl-assaqġġ bijoloġiku taċ-ċelloli tal-annimali.

5. L-EFFETTI FUQ IS-SAHHHA TAL-BNIEDEM

Introduzzjoni

- (i) It-tagħrif disponibbli bbażat fuq il-karatteristiċi tal-mikroorganiżmu u l-organiżmi korrispondenti (Taqsimiet 1, 2 u 3), inkluži r-rapporti tas-sahħha u dawk medici jiġi jkun biżżejjed għal deċiżjoni dwar jekk il-mikroorganiżmu jikkawżax effetti għas-sahha (infettivi, patoġeniċi, tosċiċi) fil-bniedem jew le.
- (ii) It-tagħrif ipprovdut, meħud flimkien ma' dak ipprovdut għal preparazzjoni waħda jew aktar li jkun fiha/hom il-mikroorganiżmu, irid ikun biżżejjed sabiex jippermetti li ssir stima tar-riskji ghall-bniedem, direttament u/jew indirettament assoċjati mal-ġestjoni u l-użu tal-prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti li jkun fihom il-mikroorganiżmu, u r-riskju ghall-bniedem mit-tqandil tal-prodotti trtrattati, u r-riskju ghall-bniedem li jinhloq mit-traċċi jew kontaminanti residwi li jibqgħu fl-ikel jew fl-ilma. Barra minn hekk, it-tagħrif ipprovdut irid ikun biżżejjed sabiex:
 - jippermetti li tittieħed deċiżjoni dwar jekk il-mikroorganiżmu jistax jiġi approvat,
 - jiġu speċifikati l-kundizzjonijiet jew ir-restrizzjonijiet xierqa li jridu jiġu assoċjati ma' kull approvazzjoni,
 - jispecifika l-frażċijiet tar-riskju u tas-sigurtà (ladarba jiddahħal) ghall-protezzjoni tal-bniedem, tal-annimali u tal-ambjent, li jridu jiġu inkluži fuq l-imballaġġ (il-kontenituri),
 - jidtentifika l-miżuri rilevanti tal-ewwel ghajnejna kif ukoll il-miżuri dijanostiċi u terapewtiċi xierqa li jridu jiġu segwiti fkaż ta' infezzjoni jew effett hażin ieħor fuq il-bniedem.
- (iii) Għandhom jiġu rrapporati l-effetti kollha misjuba matul l-investigazzjonijiet. Iridu jitwettqu wkoll l-investigazzjonijiet li jistgħu jkunu meħtieġa sabiex jiġi evalwat il-mekkaniżmu probabbli involut, u sabiex jiġi stmat is-sinifikat ta' dawn l-effetti.
- (iv) Ghall-istudji kollha, id-doża attwali miksuba f'unitajiet li jiffurmaw kolonja trid tiġi rrapporata għal kull kgħad ta' piżż tal-ġisem (cfu/kg), kif ukoll f'unitajiet oħra xierqa.
- (v) Il-valutazzjoni tal-mikroorganiżmu għandha ssir skont il-livell.

L-ewwel livell (Livell I) jinkludi t-tagħrif bażiku u l-istudji bażiċi disponibbli, li jridu jitwettqu ghall-mikroorganiżmi kollha. Ikkun meħtieġ għudizzju espert sabiex tittieħed deċiżjoni dwar il-programm tat-test xieraq fuq bażi

ta' kaž b'kaž. Id-dejta gdida ġġenerata mill-esperimenti tossikologiċi u/jew patologiċi konvenzjonali fuq l-annimali tal-laboratorju hija normalment mehtiega ghajr jekk l-applikant ikun jista' jiġiustifika, fuq il-baži tat-taghrif ta' qabel, illi l-użu tal-mikroorganiżmu, fil-kundizzjonijiet proposti għall-użu, ma jkollux effetti hžiena fuq is-sahha tal-bniedem jew tal-annimali. Sakemm jiġi aċċettati l-linji gwida specifici fl-livell internazzjonali, it-taghrif mehtieg għandu jiġi ġġenerat bl-użu tal-linji gwida tat-testijiet disponibbli (eż. l-Linji gwida tal-USEPA OPPTS)

L-istudji ta' Livell II iridu jitwettqu jekk it-testijiet skont il-Livell I juru effetti negattivi għas-sahha. It-tip ta' studju li jrid isir jiddependi fuq l-effetti osservati fl-istudji tal-Livell I. Qabel ma jitwettqu dawn l-istudji, l-applikant għandu jfitek il-qbil mal-awtoritajiet kompetenti dwar it-tip ta' studju li jrid jitwettaq.

IL-LIVELL I

5.1. Tagħrif bażiku

Huwa mehtieg tagħrif bażiku dwar il-potenzjal tal-mikroorganiżmu li jikkawża effetti hžiena bhall-kapaċità li jikkolizza, li jikkawża hsara u li jiproduċi tossini u metaboliti ohra rilevanti.

5.1.1. Dejta medika

Meta tkun disponibbli, u mingħajr preġudizzju għad-dispożizzjonijiet tal-Artikolu 10 tad-Direttiva 98/24/KE, trid tingħha dejta prattika u informazzjoni rilevanti għall-gharfien tas-sintomi ta' infezzjoni jew ta' patogeničità u dwar l-effikċja tal-ewwel ghajnej u l-mizuri terapewtiċi. Fejn ikun rilevanti, għandha tigħiż investigata u rrapporata l-effikċja tal-antagonisti potenzjali. Fejn rilevanti, iridu jiġi indikati l-metodi biex joqtlu jew jirrendu infettiv il-mikroorganiżmu (ara l-punt 3.8).

Id-dejta u t-taghrif rilevanti dwar l-effetti tal-espożizzjoni tal-bniedem, fejn ikunu disponibbli u tal-kwalità mehtiegħa, huma ta' valur partikolari, fil-konferma tal-validità tal-estrapolazzjonijiet magħmula u tal-konklużjonijiet mil-huqa rigward l-organi fil-mira, il-virulenza, u r-riversibbiltà tal-effetti hžiena. Din id-dejta tista' tigħiż ġġenerata wara espożizzjoni aċċidentalji jew fuq ix-xogħol.

5.1.2. Sorveljanza medika fuq il-persunal tal-impjant tal-manifattura

Iridu jiġi sottomessi r-rapporti disponibbli dwar il-programmi ta' sorveljanza dwar is-sahha fuq ix-xogħol, sostnuti b'tagħrif dettaljat dwar id-disini tal-programmi u dwar l-espożizzjoni għall-mikroorganiżmu. Dawn ir-rapporti għandhom, fejn possibbli, jinkludu dejta rilevanti dwar il-mekkaniżmu ta' azzjoni tal-mikroorganiżmu. Dawn ir-rapporti għandhom, fejn disponibbli, jinkludu dejta mill-persuni esposti fl-impjanti tal-fabrikazzjoni jew wara l-applikazzjoni tal-mikroorganiżmu (eż. fil-provi tal-effikaċja).

Għandha tingħata attenzjoni speċjali għal dawk li s-suxxettibbli tagħhom tista' tigħiż affettwata, eż. mard li digħi kien preżenti, medikazzjoni, immunita kompromessa, tqala jew treddiġi.

5.1.3. L-osservazzjonijiet ta' sensibilizzazzjoni/allergiċiċċa, fejn applikabbli

Irid jiġi pprovdut it-taghrif disponibbli dwar is-sensibilizzazzjoni u r-rispons allerġeniku tal-haddiem, inkluzi l-haddiem fl-impjanti tal-fabrikazzjoni, fil-biedja u l-haddiem tar-riċerka u ohraji esposti għall-mikroorganiżmu, u jinkludi, fejn rilevanti, d-dettalji ta' kwalunkwe incidenza ta' sensitività eċċessiva u ta' sensibilizzazzjoni kronika. It-taghrif ipprovdut għandu jinkludi d-dettalji tal-frekwenza, il-livell u t-tul taż-żmien tal-espożizzjoni, is-sintomi osservati u l-osservazzjonijiet kliniči oħra rilevanti. Għandu jingħata tagħrif dwar jekk il-haddiem kinux soġġetti għal xi testijiet tal-allergija jew intervistati dwar sintomi allergiċi.

5.1.4. Osservazzjoni diretta, eż. kazijiet kliniči

Iridu jiġi sottomessi r-rapporti disponibbli mil-letteratura libera dwar il-mikroorganiżmu jew il-membri relatati mill-qrib tal-grupp tassonomiku (li jirrigwardaw il-kaži kliniči), meta jkunu minn għurnali ta' referenza jew rapporti uffiċjali, flimkien mar-rapporti ta' kwalunkwe studju ta' segwit u mwettaq wara. Dawn ir-rapporti huma ta' valur partikolari u għandu jkun fihom deskrizzjonijiet shaħ tan-natura, il-livell u t-tul tal-espożizzjoni, kif ukoll tas-sintomi kliniči osservati, tal-miżuri tal-ewwel ghajnej u terapewtiċi applikati u tal-kejliljet u l-osservazzjonijiet magħmula. Tagħrif fil-qosor u astratt huwa ta' valur limitat.

Jekk jitwettqu studji fuq l-annimali, ir-rapporti relatati mal-kaži kliniči jistgħu jkunu ta' valur partikolari fil-konferma tal-validità tal-interpretażżonijiet mid-dejta dwar l-annimali għall-bniedem u biex jiġi identifikati l-effetti hžiena mhux mistennija li huma specifici għall-bniedem.

5.2. Studji bażiċi

Sabiex ikun possibbli illi jiġi interpretati b'mod korrett ir-riżultati miksuba, huwa importanti ħafna illi l-metodi ssuġġerit tat-test ikunu rilevanti fir-rigward tas-sensittivitā tal-ispeċi, ir-rotta tal-amministrazzjoni, eċċ., u rilevanti minn perspektiva bijoloġika u tossikoloġika. Il-mod tal-amministrazzjoni tal-mikroorganiżmu tat-test jiddependi mir-rotot principali tal-espożizzjoni għall-bniedem.

Sabiex jiġu evalwati l-effetti fuq perjodu medju u twil wara espożizzjoni akuta, sub-akuta jew semi-kronika ghall-mikroorganizmi, huwa meħtieg li jitużaw l-għażiex ipprovdu fil-linji gwida tal-OECD, li l-istudji kkonċernati jiġi mtawla b'perjodu ta' rkupru (li warajh trid titwettaq patologija makroskopika u mikroskopika shiha, fosthom esplorazzjoni tal-mikroorganizmi fit-tessuti u l-organi). Dan jiffaċċilita l-interpretazzjoni ta' certi effetti u jipprovi l-possibbiltà illi tingħaraf l-ineffikaċja u/jew il-patoġenicità, li min-naħha tagħha tghin sabiex jittieħdu d-deċiżjonijiet dwar kwistjonijiet oħra bħall-htiega li jitwettaq studji fuq perjodu fit-tul (karċinoġenitā eċċ., ara l-punt 5.3.), u jekk għandhomx jitwettaq jew le studji dwar ir-residwi (ara l-punt 6.2).

5.2.1. *Sensitazzjoni*⁽¹⁾

L - għan tatt-test

It-test se jipprovi tagħrif biżżejjed sabiex jistma l-potenzjal tal-mikroorganizmu li jipprovoka reazzjonijiet ta' sensibilizzazzjoni bit-tehid man-nifs kif ukoll bl-espożizzjoni tal-ġilda. Irid jitwettaq test immassimizzat.

Iċ-ċirkostanzi li fihom ikun meħtieġ⁽²⁾

Irid jiġi rrapporat it-tagħrif dwar is-sensibilizzazzjoni.

5.2.2. *It-tossiċità, il-patoġenicità u l-ineffikaċja akuti*

L-istudji, id-dejta u t-tagħrif li jridu jiġu pprovduti u evalwati jridu jkunu biżżejjed biex jippermettu l-identifikazzjoni tal-effetti wara espożizzjoni wahda għall-mikroorganizmu, u b'mod partikolari sabiex jistabbilixxu, jew jindikaw:

- it-tossiċità, il-patoġenicità u l-ineffikaċja tal-mikroorganizmu,
- il-korsa taż-żmien u l-karatteristiċi tal-effetti b'dettalji shah tal-bidiet fl-imġiba u s-sejbiet patologici grossi li jista' jkun hemm post-mortem,
- fejn ikun possibbli, l-mod tal-azzjoni tossika,
- il-perikli relativi assocjati mar-rotot differenti tal-espożizzjoni, u
- l-analizijiet tad-demm matul l-istudji kollha sabiex tiġi evalwata t-tnejħħija tal-mikroorganizmu.

L-effetti tossiċi/patoġenici akuti jistgħu jkunu akkumpanjati minn ineffikaċja u/jew iktar effetti fit-tul li ma jistgħux jiġi osservati minnufi. Bil-hsieb ta' valutazzjoni tas-sahha, għalhekk huwa meħtieg illi jitwettaq studji dwar l-abilità ta' infelżzjoni fir-rigward tat-teħid mill-halq, mal-ġbid il-ġewwa tan-nifs u b'injezzjonijiet intraperitoneali/subkutanji mill-mammiferi li fuqhom isiru t-testijiet.

Matul l-istudji tat-tossiċità akuta, tal-patoġenicità u tal-ineffikaċja, għandha titwettaq stima tal-mikroorganizmu u/jew tat-tnejħħija tat-tossina attiva fl-organi meejusa li huma rilevanti għall-eżami mikrobiku (eż. il-fwied, il-kliwei, il-milsa, il-pulmuni, il-mohħ, id-demm u s-sit tal-amministrazzjoni)

L-observazzjonijiet li jridu jsiru għandhom jirriflettu ġudizzju xjentifiku espert u jistgħu jinkludu n-numerazzjoni tal-mikroorganizmu fit-tessuti kollha li x'aktarx li jiġi affettwati (eż. li juru feriti) u fl-organi principali: il-kliewi, il-mohħ, il-fwied, il-pulmuni, il-milsa, il-bużżeeqa tal-awrina, id-demm, il-għandalja limfatika, l-apparat gastrointestinali, il-għandola thymus u feriti fil-post tat-tilqima fl-annimali mejta jew moribondi u fis-sagħrifċu interim u finali.

L-informazzjoni ġġenerata permezz tat-testijiet dwar it-tossiċità akuta, il-patoġenicità u l-ineffikaċja hija ta' valur partikolari fl-istima tal-perikli li jistgħu jinħolqu f'sitwazzjonijiet ta' incidenți u fir-riskji tal-konsumatur minħabba l-espożizzjoni għar-residwi li jista' jkun hemm.

5.2.2.1. *Tossiċità, patoġenicità u ineffikaċja akuti orali*

Iċ-ċirkostanzi li fihom ikun meħtieġ

Iridu jiġi rrapporati t-tossiċità, il-patoġenicità u l-ineffikaċja akuti orali tal-mikroorganizmu.

(1) Il-metodi disponibbli għall-itteżjar tas-sensibilizzazzjoni dermal i-mħumiex adatti għall-itteżjar tal-mikroorganizmi. Is-sensibilizzazzjoni bl-inalazzjoni wisq probabbli hija problema akbar meta mqabbla mal-espożizzjoni dermal għall-mikroorganizmi imma sa issa, m'hemmx metodi ta' ttestjar validati. L-iż-żvilupp ta' dawn it-tipi ta' metodi għaldaqstant huwa ta' importanza kbira. Sa dak iż-żmien, il-mikroorganizmi kollha għandhom jitqiesu bhala sensibilizzaturi potenzjali. Dan l-approċ iqis ukoll il-persuni immunokompromessi jew individwi sensitivi oħra fil-popolazzjoni (perezempju nisa tqal, tħal tat-tweld jew ix-xu).

(2) Minħabba n-nuqqas ta' metodi xierqa ta' ttestjar, il-mikroorganizmi kollha se jkunu ttikkettieti bhala sensibilizzaturi potenzjali, sakemm l-applikant ma jkun irid juri l-potenzjal mhux ta' sensibilizzazzjoni billi jissottometti d-dejta. Għaldaqstant, dan ir-rekwiżit tad-dejta għandu jitqies bhala mhux obbligatorju imma fakultattiv, fuq bażi provviżorja.

5.2.2.2. Tossiċità, patoġeniċità u ineffikaċja akut i mill-inalazzjoni

Iċ-ċirkostanzi li fihom ikun meħtieġ

Iridu jiġu rrapporati t-tossiċità mill-inalazzjoni⁽¹⁾, il-patoġeniċità u l-ineffikaċja tal-mikroorganiżmu.

5.2.2.3. Doža waħda fil-peritoneu / taħt il-ġilda

It-test intraperitoneali/subkutanju huwa meqjus bhala assaġġ ta' sensittivitā għolja sabiex johrog b'mod partikolari l-inneffikaċja.

Iċ-ċirkostanzi li fihom ikun meħtieġ

L-injezzjoni intraperitoneali hija dejjem meħtieġa għall-mikroorganiżmi kollha, madankollu, jista' jintuża ġudizzju espert sabiex jevalwa jekk l-injezzjoni subkutanja tkunx ippreferuta minnflokk injezzjoni intraperitoneali jekk it-temperatura massima għat-tkabbir u l-multiplikazzjoni tkun aktar baxxa minn 37 °C.

5.2.3. Ittestjar tal-ġenotossiċità

Iċ-ċirkostanzi li fihom ikun meħtieġ

Jekk il-mikroorganiżmu jiproduċi eżotossini skont il-punt 2.8, allura dawn it-tossini u kull metabolit iehor rilevanti fil-medju tal-kultura jridu wkoll jiġi testijati għall-ġenotossiċità. Tali testijiet fuq it-tossini u l-metaboliti għandhom, jekk ikun possibbli, jitwettqu bl-użu ta' kimika purifikata.

Jekk l-istudji bažiċi ma jindikawx illi jiġi ffurmati metaboliti tossiċi, l-istudji fuq il-mikroorganiżmu nnifsu għandhom jiġi kkunsidrati skont il-ġudizzju espert dwar ir-rilevanza u l-validità tad-dejta bażika. Fil-każ ta' vajrus, irid jiġi diskuss ir-riskju ta' mutaġenesi inserżjonali fiċ-ċelloli tal-mammiferi jew ir-riskju ta' karċinoġencitā.

L-għan tat-test

Dawn l-istudji huma ta' valur fi:

- it-tbassir tal-potenċjal ġenotossiku,
- l-identifikazzjoni bikrija ta' karċinoġeni ġenotossiċi,
- l-elucidazzjoni tal-mekkaniżmu tal-azzjoni ta' certi karċinoġeni.

Huwa importanti li jiġi adottat approċċ flessibbli, bl-għażla ta' aktar testijiet tkun dipendenti fuq l-interpretazzjoni tar-riżultati f'kull stadju.

Kundizzjonijiet tat-test⁽²⁾

Kull fejn ikun possibbli, il-ġenotossiċità tal-mikroorganiżmi ċellolari se tiġi studjata wara t-tiksir taċ-ċelloli. Għandha tiġi pprovduta ġustifikazzjoni dwar il-metodu użat għall-preparazzjoni tal-kampjuni.

Il-ġenotossiċità tal-vajrus għandha tiġi studjata fuq iż-żolati infettivi.

5.2.3.1. Studji in vitro

Iċ-ċirkostanzi li fihom ikun meħtieġ

Iridu jiġu pprovduti r-riżultati ta' testijiet in vitro tal-mutaġenitā (assaġġ tal-batterji għall-mutazzjoni tal-ġeni, test tal-klastoġenicitā fiċ-ċelloli mammiferi u t-test tal-mutazzjoni tal-ġeni fiċ-ċelloli mammiferi).

5.2.4. Studju tal-kulturi taċ-ċelloli

Dan it-taghrif irid jiġi rrapporat għall-mikroorganiżmi intracellolari li jtnnu lilhom infushom, bħall-vajrus, il-virodi jew batterji u protozoa specifiċi, sakemm it-taghrif mit-Taqsimiet 1, 2 u 3 ma jurix b'mod car illi l-mikroorganiżmu ma jtenni ruhu f'organizmi ta' demmhom shun. Għandu jitwettaq studju ta' kulturi taċ-ċelloli fċċelloli umani jew ta' kulturi fit-tessut ta' organi differenti. L-ghażla tista' tiġi bbażata fuq l-organi mistennija filmira wara l-infezzjoni. Jekk ma jkunux disponibbli kulturi ta' ċelloli jew tessuti umani ta' organi specifiċi, jistgħu jintużaw kulturi ta' ċelloli u tessuti mammiferi ohra. Ghall-vajrus, l-abbiltà ta' interazzjoni mal-ġenomu uman hija konsiderazzjoni ewlenja.

⁽¹⁾ Studju tal-inalazzjoni jista' jkun issostitwit bi studju intratrakeali.

⁽²⁾ Minħabba li l-metodi ta' testijar preżenti huma mfassla biex jitwettqu fuq kimiċi li jdubu, huwa neċċessarju li l-metodi jiġi żviluppati biex isiru rilevanti għall-mikroorganiżmi.

5.2.5. Tagħrif dwar it-tossicità u l-patogenicità fuq perjodu ta' żmien qasir

L - għan tatt-test

L-istudji tat-tossicità fuq perjodu qasir iridu jiġu ddisinjati sabiex jipprovdut tagħrif dwar l-ammont tal-mikroorganizmu li jista' jiġi ttollerat mingħajr effetti tossici fil-kundizzjonijiet tal-istudju. Dawn l-istudji jipprovdut tagħrif utli dwar ir-riskji għal dawk li jqandlu u jużaw il-preparazzjonijiet li jkun fihom il-mikroorganizmu. B'mod partikolari, l-istudji fuq perjodu qasir jipprovdut intwizzjoni essenzjali dwar l-azzjonijiet kumulattivi possibbli tal-mikroorganizmu u dwar ir-riskji ghall-haddiem li jistgħu jiġi esposti b'mod intensiv. Barra minn hekk, l-istudji fuq perjodu qasir jipprovdut tagħrif utili fid-disinn tal-istudji tat-tossicità kronika.

L-istudji, id-dejta u t-tagħrif li jridu jiġu pprovduti u evalwati, iridu jkunu biżżejjed sabiex jippermettu l-identifikazzjoni tal-effettu wara' espożizzjoni ripetuta ghall-mikroorganizmu, u b'mod partikolari sabiex jistabbilixxu aktar, jew jindikaw:

- ir-relazzjoni bejn id-doża u l-effetti avversi,
- it-tossicità tal-mikroorganizmu inkluż, fejn meħtieg, in-NOAEL għat-tossini,
- l-organi fil-mira, fejn rilevanti,
- il-korsa taż-żmien u l-karatteristiċi tal-effetti b'dettalji shah tal-bidliet fl-imġiba u s-sejbiet patologiči grossi li jista' jkun hemm post-mortem,
- l-effetti spċċifici tossici u l-bidliet patologiči prodotti,
- fejn rilevanti, il-persistenza u r-riversibbiltà ta' certi effetti tossici osservati, wara li jitwaqqaf id-dožagg,
- fejn possibbli, il-mod tal-azzjoni tossika, u
- il-perikolu relativ assoċjat mar-rotot differenti tal-espożizzjoni.

Matul l-istudju dwar l-effett tossiku fuq perjodu qasir, trid titwettaq stima tat-tnejħija tal-mikroorganizmu fl-organi prinċipali.

L-investigazzjonijiet iridu jiġu inkluzi ghall-punti tat-tmiem tal-patogenicità u l-ineffikacija.

Iċ-ċirkostanzi li fihom ikun meħtieg

Trid tiġi rrapporata t-tossicità fuq perjodu qasir (minimu ta' 28 jum) tal-mikroorganizmu.

Trid tiġi ggustifikata l-għażla tal-ispeċi tat-test. L-għażla tat-tul tal-istudju tiddependi fuq id-dejta dwar it-tossicità akuta u t-tnejħija.

Huwa meħtieg ġudizzju espert sabiex jiġi deċiż liema rottu ta' amministrazzjoni hija preferibbli.

5.2.5.1. Effetti fuq is-sahha wara esponenti ripetuti mill-in-ażżjoni

It-taqħrif dwar l-effetti fuq is-sahha wara espożizzjoni ripetuta bil-ġbid 'il-ġewwa man-nifs huwa meqjus bhala necessarju, b'mod partikolari ghall-valutazzjoni tar-riskju tal-ambjent tal-post tax-xogħol. L-espożizzjoni ripetuta tista' tinfluwenza l-kapaċċità tat-tnejħija (eż. ir-rezistenza) għal minn jospita (il-bniedem). Barra minn hekk, għal valutazzjoni korretta tar-riskju, jeħtieg li jiġu indirizzati t-tossicità wara l-espożizzjoni ripetuta ghall-kontaminanti, il-mezz tat-ktabbir, il-ko-formulant u l-mikroorganizmu. Wieħed għandu jżomm f'mohhu illi l-koformant fil-prodott ghall-protteżżjoni tal-pjanti jistgħu jinflużew zaw it-tossicità u l-ineffikacija ta' mikroorganizmu.

Iċ-ċirkostanzi li fihom ikun meħtieg

Huwa meħtieg tagħrif dwar l-ineffikacija, il-patogenicità u r-tossicità (ir-rottu respiratorja) fuq perjodu qasir ta' mikroorganizmu, sakemm it-taqħrif digħi pprovdut ma jkunx biżżejjed ghall-valutazzjoni tal-effetti fuq is-sahha tal-bniedem. Dan jista' jkun il-każ jekk jintwera li l-materjal tat-test ma jkollu l-ebda frazzjoni li tista' tingħibed 'il-ġewwa man-nifs u/jew ma tkun mistennija l-ebda espożizzjoni ripetuta.

5.2.6. Trattament propost: miżuri tal-ewwel ghajjnuna, trattament mediku

Iridu jiġi pprovduti l-miżuri tal-ewwel ghajjnuna li għandhom jintużaw fil-każ ta' infelzjoni u fil-każ ta' kontaminazzjoni tal-ghajnejn u tal-ġilda. Irid jiġi pprovdut it-taqħrif ibbaż fuq l-esperjenza prattika, fejn jezisti u jkun disponibbli, f'każżejjiet oħra fuq raġunijiet teoretici, fir-rigward tal-effikacija tar-regimi alternativi tat-trattament, fejn rilevanti.

Irid jiġi pprovdut tagħrif dwar ir-rezistenza ghall-antibijotici.

(TMIEM tal-LIVELL I)

LIVELL II**5.3. Studji speċifici tat-tossicità, il-patoġenicità u l-ineffikaċja**

Fċerti każżejjiet, jista' jkun meħtieg illi jitwettqu studji supplimentari sabiex jiċċaraw aktar l-effetti hžiena fuq il-bniedem.

B'mod partikolari, jekk ir-riżultati minn testijiet iktar bikrija jindikaw illi l-mikroorganizmu jista' jikkawża effetti fuq perjodu fit-tul fuq is-sahha, iridu jitwettqu studji dwar it-tossicità kronika, il-patoġenicità u l-ineffikaċja, il-karċinoġenitā u t-tossicità fuq is-sistema riproduttiva. Bara minn hekk, fejn tiġi prodotta tossina, iridu jitwettqu studji kinetici

L-istudji meħtiega jridu jiġu ddisinjati fuq bażi individwali, fid-dawl tal-parametri partikolari li jridu jiġu inves-tigati u l-ghanijiet li jridu jinkisbu. Qabel ma jitwettqu dawn l-istudji, l-applikant għandu jfitek il-qbil mal-autoritajiet kompetenti dwar it-tip ta' studju li jrid jitwettaq.

5.4. Studji in vivo fiċ-ċelloli somatiċi**Iċ-ċirkostanzi li fihom ikun meħtieg**

Jekk ir-riżultati kollha tal-istudji *in vitro* jkunu negattivi, iridu jsiru iktar testijiet billi tiġi kkunsidrata informazzjoni rilevanti oħra disponibbli. It-test jista' jkun studju *in vivo* jew studju *in vitro* bl-użu ta' sistema metabolizzanti differenti minn dik/dawk użata/i qabel.

Jekk it-test čitoġenetiku *in vitro* jkun pozittiv, irid isir test *in vivo* bl-użu taċ-ċelloli somatiċi (l-analizi tal-metafażi fil-mudullun tal-ghadam ta' annimali li jgerrmu jew it-test tal-mikronukleu fuq annimali li jgerrmu).

Jekk xi wieħed miż-żewġ testijiet *in vitro* dwar il-mutazzjoni tal-ġeni jkun pozittiv, irid jitwettaq test *in vivo* sabiex tiġi investigata s-sintesi mhux skedata tad-DNA jew test fuq il-post bil-ġurdien.

5.5. Ġenotossicità - Studji in vivo fiċ-ċelloli ġerminali**L-ghan tat-test u l-kundizzjonijiet tat-test**

Ara l-punt 5.4 tal-Parti A.

Iċ-ċirkostanzi li fihom ikun meħtieg

Meta kull riżultat ta' studju *in vivo* fċelloli somatiċi jkun pozittiv, jistgħu jiġu ġġustifikati testijiet *in vivo* ghall-effetti fiċ-ċelloli ġerminali. Il-htieġa li jitwettqu dawn it-testijiet għandha tiġi kkunsidrata fuq bażi ta' każ b'każ, filwaqt li jitqies it-tagħrif l-ieħor rilevanti disponibbli fosthom l-użu u l-espożizzjoni mistennija. Testijiet xierqa jkunu meħtieg jaċ-ċeċċa l-interazzjoni mad-DNA (bhalma huwa l-assaqg letali dominanti), sabiex tingħata ħarsa lejn il-potenzjal ghall-effetti li jintirtu u possibilment issir stima kwantitattiva tal-effetti li jistgħu jintirtu. Huwa rikonoxxut li, minhabba l-komplexità tagħhom, l-użu ta' studji kwantitattivi jkun jeħtieg ġġustifikazzjoni qawwija.

(TMIEM tal-LIVELL II)

5.6. Sommarju tat-tossicità, il-patoġenicità u l-ineffikaċja mammifera u valutazzjoni ġeneralni

Irid jiġi sottomess sommarju tad-dejta u tat-tagħrif kollu pprovduti fil-punti 5.1. sa 5.5, u jinkludi valutazzjoni dettaljata u kritika ta' din id-dejta fil-kuntest ta' kriterji u linji gwida rilevanti ghall-valutazzjoni u t-tehid tad-deċiżjonijiet, b'referenza partikolari għar-riskji li jistgħu jew li fil-fatt jinholqu ghall-bniedem u ghall-annimali, u d-daqs, il-kwalită u l-affidabilità tad-data base.

Irid jiġi mfisser jekk l-espożizzjoni tal-annimali jew tal-bniedem għandhiex implikazzjonijiet għat-tilqim jew ghall-monitoraġġ serologiku.

6. IR-RESIDWI ĜEWWA JEW FUQ IL-PRODOTTI, L-IKEL U L-GHALF ITTRATTATI**Introduzzjoni**

(i) It-tagħrif ipprovdut, meħud flimkien ma' dak ta' preparazzjoni waħda jew aktar li jkun fihom il-mikroorganizmu, irid ikun biżżejjed sabiex jippermetti li ssir stima tar-riskji ghall-annimali, li jinholqu mill-espożizzjoni għall-mikroorganizmu u mit-traċċi residwi u l-metaboliti (tossini) tiegħu li jibqgħu ġewwa jew fuq il-pjanti jew il-prodotti mill-pjanti.

(ii) Bara minn hekk, it-tagħrif ipprovdut irid ikun biżżejjed sabiex:

— jippermetti li tittieħed deciżjoni dwar jekk il-mikroorganizmu jistax jiġi approvat jew le,

— jispeċċika kundizzjonijiet jew restrizzjoni xierqa li jridu jiġu assoċjati ma' kull approvazzjoni.

- fejn rilevanti, jistabbilixxi l-livelli massimi tar-residwi, l-intervalli taż-żmien ta' qabel il-hasd sabiex il-konsumaturi jiġu protetti u perjodi ta' stennija, sabiex jipproteġu lill-haddiema li jqandlu l-uċuħ tar-raba' u l-prodotti trattati.
- (iii) Ghall-istima tar-riskju li jinholoq mir-residwi, tista' ma tkunx mehtiega dejta sperimentalni dwar il-livelli ta' espozizzjoni għar-residwi fejn ikun jista' jiġi ġgustifikat illi l-mikroorganizmu u l-metaboliti tiegħu ma jkunux ta' perikolu ghall-bniedem fkonċentrazzjonijiet li jistgħu jseħħu bħala riżultat tal-użu awtorizzat. Din il-ġgustifikazzjoni tista' tkun ibbażata fuq letteratura libera, fuq l-esperjenza prattika u fuq it-taghrif sottomess fit-Taqsimiet 1, 2 u 3 u t-Taqsima 5.

6.1. Il-persistenza u l-probabbiltà tal-multiplikazzjoni gewwa jew fuq l-uċuħ tar-raba', l-ghalf jew l-oġġetti tal-ikel

Trid tingħha stima ssostanzjata tal-persistenza/kompetittività tal-mikroorganizmu u tal-metaboliti sekondarji rilevanti (specjalment it-tossini) gewwa jew fuq l-uċuħ tar-raba' fil-kundizzjonijiet ambjentali prevalent i waqt jew wara l-użu mahsub, billi jitqies b'mod partikolari t-taghrif ipprovdut fit-Taqsima 2.

Barra minn dan, l-applikazzjoni għandha tiddikjara safejn u fuq liema baži jiġi kkunsidrat illi l-mikroorganizmu jista' (jew ma jistax) jimmultiplika gewwa jew fuq il-pjanti jew il-prodotti mill-pjanti jew matul l-ipproċessar tal-prodotti mhux maħduma.

6.2. Tagħrif iehor meħtieġ

Il-konsumaturi jistgħu jiġi esposti ghall-mikroorganizmi għal perjodu konsiderevoli taż-żmien bhala riżultat tal-konsum ta' oġġetti tal-ikel ittrattati; għalhekk l-effetti potenzjali fuq il-konsumaturi jridu johorġu minn studji kronici jew semi-kronici, sabiex ikun jista' jiġi stabilit punt tat-tmieni tossikoloġiku, bhat-TAK, għall-ġestjoni tar-riskju.

6.2.1. Residwi mhux vijabbi

Mikroorganizmu mhux vijabbi huwa mikroorganizmu li ma jkunx kapaci jirreplika ruħu jew jittraferixxi materjal ġenetiċu.

Jekk kwantitajiet rilevanti tal-mikroorganizmu jew tal-metaboliti prodotti, specjalment it-tossini, ikunu nstabu persistenti fil-punti 2.4 u 2.5, tkun meħtieġa dejta sperimentalni shiħa tar-residwi kif previst fit-Taqsima 6 tal-Parti A ta' dan l-Anness, jekk il-konċentrazzjonijiet tal-mikroorganizmu u/jew tat-tossini tiegħu gewwa jew fuq l-oġġetti tal-ikel jew l-ghalf ittrattati jkunu mistennija li jseħħu fkonċentrazzjonijiet oħla milli fil-kundizzjonijiet naturali jew fi stat fenotipiku differenti.

Skont ir-Regolament (KE) Nru 1107/2009, il-konklużjoni rigward id-differenza bejn il-konċentrazzjonijiet naturali u konċentrazzjoni elevata minħabba t-trattament bil-mikroorganizmu, għandha tkun ibbażata fuq dejta miksuba b'mod sperimentalni, u mhux fuq estrapolazzjonijiet jew kalkoli bl-użu ta' mudelli.

Qabel ma jitwettqu dawn l-istudji, l-applikant għandu jfittex il-qbil mal-awtoritajiet kompetenti dwar it-tip ta' studju li jrid jitwettaq.

6.2.2. Residwi vijabbi

Jekk it-taghrif sottomess skont il-punt 6.1 jissuġgerixxi l-persistenza ta' ammonti rilevanti tal-mikroorganizmu gewwa jew fuq prodotti, ikel jew għalf ittrattati, iridu jiġi investigati l-effetti possibbli fuq il-bniedem u/jew l-animali, sakemm ma jkunx jista' jiġi ġgustifikat mit-taqsima 5, illi l-mikroorganizmu u l-metaboliti tiegħu u/jew il-prodotti tad-degradazzjoni ma jkunux ta' periklu ghall-bniedem fil-konċentrazzjonijiet u li jkunu tan-natura li tista' sseħħi b' riżultat tal-użu awtorizzat.

Skont ir-Regolament (KE) Nru 1107/2009, il-konklużjoni rigward id-differenza bejn il-konċentrazzjonijiet naturali u konċentrazzjoni elevata minħabba t-trattament bil-mikroorganizmu, għandha tkun ibbażata fuq dejta miksuba b'mod sperimentalni, u mhux fuq estrapolazzjonijiet jew kalkoli bl-użu ta' mudelli.

Il-persistenza tar-residwi vijabbi teħtieg attenzjoni specjalji jekk l-ineffiċċa jew il-patogenicità ghall-mammiferi jkunu nstabu fil-punti 2.3 u 2.5 jew fit-Taqsima 5 u/jew kull tagħrif iehor jissuġġerixxi periklu ghall-konsumaturi u/jew ghall-haddiema. F'dan il-każ, l-awtoritajiet kompetenti jistgħu jitolbu studji bħal simili għal dawk previsti fil-Parti A.

Qabel ma jitwettqu dawn l-istudji, l-applikant għandu jfittex il-qbil mal-awtoritajiet kompetenti dwar it-tip ta' studju li jrid jitwettaq.

6.3. Sommarju u valutazzjoni tal-imġiba tar-residwi li tirriżulta mid-dejta sottomessa skont il-punti 6.1 u 6.2

7. ID-DESTIN U L-IMġIBA FL-AMBJENT

Introduzzjoni

- (i) It-tagħrif dwar l-origini, il-karatteristiċi, u s-soprvivenza tal-mikroorganizmu u tal-metaboliti residwi tiegħu kif ukoll l-užu maħsub tiegħu jiffurmaw il-baži għal valutazzjoni tad-destin u l-imġiba ambjentali.

Normalment tkun meħtiega dejta sperimentalji sakemm ma jkunx jista' jiġi ġġustifikat illi stima tad-destin u l-imġiba tiegħu fl-ambjent tkun tista' tigħiġi mwettqa bit-tagħrif digħi disponibbli. Din il-ġustifikazzjoni tista' tkun obbażata fuq letteratura mhux kufidenzjali, fuq l-esperjenza prattika u fuq it-tagħrif sottomess fit-Taqsimiet 1 sa 6. Il-funzjoni tal-mikroorganizmu fil-proċessi ambjentali hija ta' interessa partikolari.

- (ii) It-tagħrif ipprovdut, meħud flimkien ma' tagħrif ieħor rilevanti, u li għal preparazzjoni waħda jew aktar li jkun fihom il-mikroorganizmu, irid ikun biżżejjed sabiex jippermetti valutazzjoni tad-destin u tal-imġiba tiegħu kif ukoll dik tat-traċċi tar-residwi u tat-tossini tiegħu, fejn ikunu ta' sinifikat għas-sahha tal-bniedem u/jew l-ambjent.

- (iii) B'mod partikolari, it-tagħrif ipprovdut għandu jkun biżżejjed sabiex:

- jiġi deċiż jekk il-mikroorganizmu jistax jiġi approvat,
- jiġu spċifikati l-kundizzjonijiet jew ir-restrizzjonijiet xierqa li jridu jiġu assoċjati ma' kull approvazzjoni,
- jiġu spċifikati l-pittogrammi (meta jiddaħħlu), il-kliem ta' sinjal u d-dikjarazzonijiet rilevanti ta' periklu u ta' prekawzjoni ghall-protezzjoni tal-ambjent, li għandhom jiġu inklużi fuq l-imballaġġ (il-kontenituri),
- titbassar id-distribuzzjoni, id-destin u l-imġiba fl-ambjent tal-mikroorganizmu u l-metaboliti tiegħu kif ukoll il-perjodi taż-żmien involuti,
- jiġu identifikati l-miżuri meħtieġa sabiex jimminimizzaw il-kontaminazzjoni tal-ambjent u l-impatt fuq l-ispecijiet mhux fil-mira.

- (iv) Għandu jiġi kkaratterizzat kwalunkwe metabolit rilevanti (jiġifieri ta' thassib għas-sahha tal-bniedem u/jew għall-ambjent) iffurmat mill-organizmu tat-test fil-kundizzjonijiet ambjentali rilevanti. Jekk metaboliti rilevanti jkunu prezenti ġewwa l-mikroorganizmu jew prodotti minnu, tista' tkun tinhieg dejta kif deskritta taħbi il-punt 7 tal-Parti A ta' dan l-Anness, jekk jiġu sodisfatti l-kundizzjonijiet kollha li ġejjin:

- il-metabolit rilevanti jkun stabbli 'l barra mill-mikroorganizmu, ara l-punt 2.8, u
- effett tossiku tal-metabolit rilevanti jkun indipendenti mill-preżenza tal-mikroorganizmu, u
- il-metabolit rilevanti jkun mistenni li jseħħi fl-ambjent fkonċentrazzjonijiet ferm oghla milli fil-kundizzjonijiet normali.

- (v) Għandu jitqies it-tagħrif disponibbli dwar ir-relazzjoni ma' organiżmi relativi tat-tip selvaġġ li jinstabu b'mod naturali.

- (vi) Qabel ma jitwettqu l-istudji msemmija aktar 'l isfel, l-applikant għandu jfittex il-qbil mal-awtoritatiet kompetenti dwar jekk l-istudji jkunux jeħtiegu li jitwettqu u, jekk iva, it-tip ta' studju li jrid jitwettaq. Għandu jitqies ukoll it-tagħrif mit-taqsimiet l-oħra.

7.1. Persistenza u multiplikazzjoni

Fejn rilevanti, irid jingħata t-tagħrif xieraq dwar il-persistenza u l-multiplikazzjoni tal-mikroorganizmu, fit-taqsimiet kollha tal-ambjent, sakemm ma jkunx jista' jiġi ġġustifikat illi x'aktarx ma sseħħix l-lespożizzjoni tat-taqsimi ambjentali partikolari ghall-mikroorganizmu. Għandha tingħata attenzjoni speċjali għal

- il-kompetitività fil-kundizzjonijiet ambjentali li jkun hemm waqt u wara l-užu maħsub, u
- id-dinamiżmu tal-popolazzjoni fi klimi staġġionalment jew reġionalment estremi (b'mod partikolari sajf shun, xitwa kiesha u x-xita) u ghall-prattiċi agrikoli applikati wara l-užu maħsub.

Għandhom jingħataw il-livelli stmati tal-mikroorganizmu spċifikat fperjodu taż-żmien wara l-užu tal-prodott fil-kundizzjonijiet proposti tal-užu.

7.1.1. Hamrija

Għandha tīgi rapportata informazzjoni dwar il-vijabilità/id-dinamiżmu tal-popolazzjoni f'diversi tipi ta' hamrija kkultivata u mhux ikkultivata rappreżentativi tal-hamrija tipika tar-regjuni varji tal-Komunità fejn ikun ježisti jew ikun previst l-użu. Id-dispożizzjonijiet dwar l-ghażla tal-hamrija u l-ġbir u t-tqandil tagħha, kif imsemmi fl-introduzzjoni tal-punt 7.1 tal-Parti A, għandhom jiġi segwiti. Jekk l-organizmu tat-test għandu jintuża frabta ma' sustanzi oħra, eż. rockwool, dan għandu jiġi inkluż fil-firxa tat-test.

7.1.2. Ilma

Għandha tīgi rapportata informazzjoni dwar il-vijabilità/id-dinamiżmu tal-popolazzjoni f'sistemi naturali ta' sediment/ilma kemm fkundizzjonijiet imdallma kif ukoll f'dawk imdawla.

7.1.3. Arja

Fil-każ ta' thassib partikolari ghall-espożizzjoni tal-operaturi, tal-haddiema jew ta' min ikun qiegħed fil-qrib, jista' jkun meħtieġ tagħrif dwar il-konċentrazzjonijiet fl-arja.

7.2. Mobilità

Trid tīgi evalwata l-firxa possibbi tal-mikroorganizmu u l-prodotti tieghu tad-degradazzjoni fit-taqsimiet ambjentali rilevanti, ghajnej jekk ikun jista' jiġi ggustifikat illi x'aktarx li ma sseħħx l-espożizzjoni tat-taqsimiet ambjentali partikolari ghall-mikroorganizmu. F'dan il-kuntest, l-użu maħsub (eż. l-ġħalqa jew is-serra, l-applikazzjoni ghall-hamrija jew ghall-učuh tar-raba'), l-istadji taċ-ċiklu tal-hajja, inkluża l-okkorrenza tat-trasportaturi, il-persistenza u l-abbiltà tal-organizmu li jikkolonna abitati kontigwi huma ta' interessa partikolari.

Il-firxa, il-persistenza u l-firxiet probabbli tat-trasport jeħtieġu attenzjoni speċjali jekk ikunu gew irrapportati tħosseċċi, ineffiċċja jew patogeniċċiā jew jekk xi tagħrif iehor jissuġġerixxi perikli possibbi ghall-bniedem, ghall-animali jew ghall-ambjent. F'dan il-każ l-awtoritatiet kompetenti jistgħu jaġi studji simili għal dawk previsti fil-Parti A. Qabel ma jitwetta dawn l-istudji, l-applikant għandu jfittex il-qbil mal-awtoritatiet kompetenti dwar it-tip ta' studju li jrid jitwettaq.

8. EFFETTI FUQ ORGANIŻMI MHUX FIL-MIRA

Introduzzjoni

(i) It-tagħrif dwar l-identità, il-karatteristici bijologici u aktar tagħrif fit-Taqsimiet 1, 2, 3 u 7 huwa ċentrali għall-valutazzjoni tal-impatt fuq l-ispeci mhux fil-mira. Tagħrif utli addizzjonal jista' jinstab dwar id-destin u l-imġiba fl-ambjent fit-taqSIMA 7 u dwar il-livelli tar-residwi fil-pjanti fit-taqSIMA 6 li, flimkien mat-tagħrif dwar in-natura tal-preparazzjoni u l-mod ta' użu tagħha, jiddefinixxu n-natura u l-kobor tal-espożizzjoni potenzijal. It-tagħrif sottomess skont it-taqSIMA 5 se jipprovi informazzjoni essenziali dwar l-effetti għall-mammiferi u l-mekkaniżmi involuti.

Generalment hija meħtieġa dejta sperimentalisti, sakemm ma jkunx jista' jiġi ggustifikat illi tista' titwettaq valutazzjoni tal-effetti fuq l-organizmi mhux fil-mira bit-tagħrif digħi disponibbli.

(ii) L-ghażla tal-organizmi xierqa mhux fil-mira sabiex jiġi ttetestjati l-effetti fuq l-ambjent għandha tkun ibba-zata fuq l-identità tal-mikroorganizmu (inklużi l-ispeciċċiata ta' minn hospita, il-mod tal-azzjoni u l-ekoloġija tal-organizmu). Minn dan it-tagħrif jista' jkun possibbi illi jingħażu l-organizmi xierqa tat-test, bħalma huma l-organizmi li jiġi mill-qrib mill-organizmu immirat.

(iii) It-tagħrif ipprovdut, meħud flimkien ma' dak għal preparazzjoni waħda jew aktar li jkun fihom l-organizmu, għandu jkun biżżejjed sabiex jippermetti stima tal-impatt fuq l-ispeciċċieta mhux fil-mira (il-flora u l-fawna), li x'aktarx ikunu fir-riskju minn espożizzjoni ghall-mikroorganizmu, fejn dawn ikunu ta' importanza ambjentali. L-impatt jista' jirriżulta minn espożizzjoni waħda, imtawla jew imtennija u jista' jkun riversibbli jew irriversibbli.

(iv) B'mod partikolari, it-tagħrif ipprovdut għall-mikroorganizmu, flimkien ma' tagħrif iehor rilevanti, u dak ipprovdut għal preparazzjoni waħda jew aktar li jkun fihom minnu, għandu jkun biżżejjed sabiex:

- jiġi deċiż jekk il-mikroorganizmu jistax jiġi approvat,
- jiġi speċifikati l-kundizzjonijiet jew ir-restrizzjoni xierqa li jridu jiġi assoċjati ma' kull approvazzjoni,
- jippermettu stima tar-riskji fuq medda ta' zmien qasir u fit-tul għall-ispeci mhux immirati - il-popolazzjoni, il-komunitajiet u l-proċessi - kif xieraq,

- jiġi kklassifikat il-mikroorganīżmu fir-rigward tal-periklu bijologiku,
 - jiġu spċifikati l-prekawzjonijiet meħtieġa għall-protezzjoni tal-ispeci mhux immirati, u
 - jiġu spċifikati l-pittogrammi (meta jiddahħlu), il-kliem ta' sinjal u d-dikjarazzjonijiet rilevanti ta' periklu u ta' prekawzjoni għall-protezzjoni tal-ambjent, li għandhom jissemmew fuq l-imballaġġ (il-kontenituri).
- (v) Teżisti l-ħtieġa li jiġu rrapporati l-effetti kollha potenzjalment ħażien misjuba waqt l-investigazzjonijiet ta' rutina dwar l-effetti ambjentali, li jitwettqu u jiġu rrapporati, fejn meħtieġ mill-awtoritajiet kompetenti, dawk l-istudji addizzjonali li jistgħu jkunu meħtieġa sabiex jiġu investigati l-mekkaniżmi probabbli involuti u sabiex jiġi stmat is-sinifikat ta' dawn l-effetti. Iridu jiġu rrapporati d-dejta bijologika kollha disponibbli u t-taghrif li huwa rilevanti għall-valutazzjoni tal-profil ekoloġiku tal-mikroorganīżmu.
- (vi) Ghall-istudji kollha, trid tiġi rrapportata d-doża medja miksuba ċfcu/kg ta' piżż tal-ġisem kif ukoll f-unitajiet oħra xierqa.
- (vii) Jista' jkun meħtieġ illi jitwettqu studji separati għall-metaboliti rilevanti (spċjalment it-tossini), fejn dawn il-prodotti jistgħu jikkostitwixxu riskju rilevanti għall-organiżmi mhux fil-mira u fejn l-effetti tagħhom ma jistgħux jiġi evalwati bir-riżultati disponibbli fir-rigward tal-mikroorganīżmu. Qabel ma jitwettqu l-istudji, l-applikant għandu jisftex il-qbil mal-awtoritajiet kompetenti dwar jekk dawn l-istudji jkunu meħtieġa li jitwettqu u, jekk iva, it-tip ta' studju li jrid isir. Irid jitqies it-taghrif mit-taqsimiet 5, 6 u 7.
- (viii) Sabiex tiġi faċilitata l-valutazzjoni tal-importanza tar-riżultati miksuba mit-testijiet, l-istess razza (jew origini reġistrata) ta' kull speċi rilevanti għandha, fejn possibbli, tintuża fid-diversi testijiet spċifikati.
- (ix) It-testijiet iridu jitwettqu sakemm ma jkunx jista' jiġi ggustifikat illi l-organiżmu mhux fil-mira ma jiġix espost għall-mikroorganīżmu. Jekk ikun igġustifikat illi l-mikroorganīżmu ma jikkawżax effetti tossiċi jew ma jkunx patoġeniku jew infettiv għall-vertebrati jew il-pjanti, trid tiġi investigata biss ir-reazzjoni għall-organiżmi xieraqi mhux fil-mira.

8.1. L-effetti fuq l-ħasafar

L-ġħan tat-test

Irid jiġi rrapporat it-taghrif dwar it-tossiċità, l-ineffikaċja u l-patoġeniċità fuq l-ħasafar.

8.2. Effetti fuq organiżmi akkwatiċi

L-ġħan tat-test

Irid jiġi rrapporat it-taghrif dwar it-tossiċità, l-ineffikaċja u l-patoġeniċità fuq l-organiżmi akkwatiċi.

8.2.1. Effetti fuq il-hut

L-ġħan tat-test

Irid jiġi rrapporat it-taghrif dwar it-tossiċità, l-ineffikaċja u l-patoġeniċità fuq il-hut.

8.2.2. Effetti fuq l-invertebrati tal-ilma ħelu

L-ġħan tat-test

Irid jiġi rrapporat it-taghrif dwar it-tossiċità, l-ineffikaċja u l-patoġeniċità fuq l-invertebrati tal-ilma ħelu.

8.2.3. Effetti fuq it-tkabbir tal-alka

L-ġħan tat-test

Irid jiġi rrapporat it-taghrif dwar l-effetti fuq it-tkabbir tal-alka, ir-rata tat-tkabbir u l-kapaċitā għall-irkupru.

8.2.4. Effetti fuq pjanti oħra ghajr l-alka

L-ġħan tat-test

Irid jiġi rrapporat it-taghrif dwar l-effetti fuq pjanti oħra ghajr l-alka.

8.3. **Effetti fuq in-naħal**

L-ghan tat-test

Irid jiġi rrapporat it-tagħrif dwar it-tossiċità, l-ineffikaċja u l-patoġeniċità fuq in-naħal.

8.4. **Effetti fuq artropodi ghajr in-naħal**

L-ghan tat-test

Irid jiġi rrapporat it-tagħrif dwar it-tossiċità, l-ineffikaċja u l-patoġeniċità fuq l-artropodi l-oħra ghajr in-naħal. L-ghażla tal-ispeċi tat-test għandha tkun relatata mal-użu potenzjali tal-prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti (eż. l-applikazzjoni fil-weraq jew fil-hamrija). Għandha tingħata attenzjoni speċjali lill-organiżmi użati għall-kontroll bijologiku u l-organiżmi li għandhom rwol importanti fl-immaniġġjar tal-inseSSI li jeqirdu l-pjanti.

8.5. **Effetti fuq il-ħniex**

L-ghan tat-test

Irid jiġi rrapporat it-tagħrif dwar it-tossiċità, l-ineffikaċja u l-patoġeniċità fuq il-ħniex tal-art.

8.6. **Effetti fuq mikroorganiżmi tal-hamrija mhux fil-mira**

Għandu jiġi rrapporat l-impatt fuq il-mikroorganiżmi rilevanti mhux fil-mira u fuq il-predaturi tagħhom (eż. ilprotozoa għall-inokulant kontra l-batterji). Huwa mehtieg ġudizzju espert sabiex jiġi deċiż jekk ikunux meħtiega studji addizzjonali. Din id-deċiżjoni se tqis it-tagħrif disponibbli f'din it-Taqsima u f'Taqsimiet oħra, b'mod partikolari d-dejta dwar l-ispeċiċità tal-mikroorganiżmu, u l-espożizzjoni mistennija. Tagħrif utli jista' jkun disponibbli wkoll mill-osservazzjonijiet imwettqa fit-testijiet tal-effikaċja. Għandha tingħata attenzjoni speċjali għall-organiżmi użati fl-immaniġġjar integrat tal-ucuħ tar-raba' (ICM).

8.7. **Studji addizzjonali**

L-istudji addizzjonali jistgħu jinklu aktar studji akuti dwar speci jew processi addizzjonali (bhas-sistemi tad-drenaġġ) jew studji flivell oħħla bhall-istudji kroniči, sub-letali jew riproduttivi fuq organiżmi magħżula mhux fil-mira.

Qabel ma jitwettqu dawn l-istudji, l-applikant għandu jiftekk il-qbil mal-awtoritajiet kompetenti dwar it-tip ta' studju li jrid jitwettaq.

9. SOMMARJU U VALUTAZZJONI TAL-IMPATT FUQ L-AMBJENT

Għandhom jitwettqu sommarju u valutazzjoni tad-dejta kollha rilevanti dwar l-impatt ambjentali skont il-gwida mogħtija mill-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri fir-rigward tal-format ta' dawn is-sommarji u l-valutazzjonijiet. Għandu jinkludi valutazzjoni dettaljata u kritika ta' din id-dejta fil-kuntest tal-krriterji rilevanti tal-valutazzjoni u tat-teħid tad-deċiżjonijiet, b'referenza partikolari għar-riskji għall-ambjent u ghall-ispeċiċjet mhux fil-mira li jistgħu jinholqu jew li fil-fatt jinholqu, u d-daqqs, il-kwalità u l-affidabilità tal-baži tad-dejta. B'mod partikolari għandhom jiġu indirizzati l-kwistjonijiet li ġejjin:

- id-distribuzzjoni u d-destin fl-ambjent, u l-perjodi taż-żmien involuti,
- l-identifikazzjoni tal-ispeċiċjet mhux fil-mira u l-popolazzjonijiet esposti għar-riskju, u l-kobor tal-espożizzjoni potenzjali tagħhom,
- l-identifikazzjoni tal-prekawzjonijiet meħtieġa sabiex tiġi evitata jew minimizzata l-kontaminazzjoni tal-ambjent, u ghall-protezzjoni ta' speci mhux fil-mira.

REGOLAMENT TAL-KUMMISSJONI (UE) Nru 284/2013

tal-1 ta' Marzu 2013

li jistipula r-rekwiżiti tad-dejta għall-prodotti għall-harsien tal-pjanti, skont ir-Regolament (KE) Nru 1107/2009 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill li jikkonċerna t-tqegħid fis-suq ta' prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti

(Test b'relevanza għaż-ŻEE)

IL-KUMMISSJONI EWROPEA,

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

Wara li kkunsidrat ir-Regolament (KE) Nru 1107/2009 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tal-21 ta' Ottubru 2009 dwar it-tqegħid fis-suq ta' prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti u li jhassar id-Direttivi tal-Kunsill 79/117/KEE u 91/414/KEE⁽¹⁾, u b'mod partikolari l-Artikolu 78(1)(b) tiegħi,

Billi:

- (1) Ir-Regolament tal-Kummissjoni (UE) Nru 545/2011 tal-10 ta' Ĝunju 2011 li jimplimenta r-Regolament (KE) Nru 1107/2009 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill rigward ir-rekwiżiti tad-dejta għall-prodotti għall-harsien tal-pjanti⁽²⁾ gie adottat skont l-Artikolu 8(4) tar-Regolament (KE) Nru 1107/2009. Dan fil-ir-rekwiżiti tad-dejta għall-awtorizzazzjoni tal-prodotti għall-harsien tal-pjanti, kif stipulat fl-Anness III mad-Direttiva tal-Kunsill 91/414/KEE tall-15 ta' Lulju 1991 li tikkonċerna t-tqegħid fis-suq ta' prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti⁽³⁾.
- (2) Huwa meħtieġ li jinbidlu r-rekwiżiti tad-dejta dwar il-preparazzjonikjet kimiċi sabiex jiġi kkunsidrat l-gharfien xjentifiku u tekniku attwali.
- (3) Aktar tagħrif dettaljal għall-implimentazzjoni tar-rekwiżiti tad-dejta huwa stabbilit f'dokumenti ta' gwida rilevanti.
- (4) Għalhekk ir-Regolament (UE) Nru 545/2011 għandu jithassar.
- (5) Għandu jithalla jghaddi perjodu raġonevoli qabel ma r-rekwiżiti tad-dejta mibdula jsiru applikabbli, biex jippermettu lill-applikanti jhejju ruħhom biex jissodisfaw dawk ir-rekwiżiti.
- (6) Biex l-Istati Membri u l-partijiet interessati jkunu jistgħu jhejju ruħhom biex jissodisfaw ir-rekwiżiti l-għoddha, huwa xieraq li jiġu stabbiliti mizuri transitorji li jikkonċernaw id-dejta mressqa għal applikazzjonijiet għall-approvażżjoni, għat-tiqiegħi ta' approvażżjoni u emenda għall-kundizzjonijiet tal-approvażżjoni ta' sustanzi attivi u

ghal applikazzjonijiet għall-awtorizzazzjoni, għat-tiġidid tal-awtorizzazzjoni u l-emenda għall-awtorizzazzjoni tal-prodotti għall-harsien tal-pjanti.

- (7) Dawn il-miżuri transitorji huma bla hsara għall-Artikolu 80 tar-Regolament (KE) Nru 1107/2009.
- (8) Il-miżuri sabbiliti f'dan ir-Regolament huma skont l-opinjoni tal-Kumitat Permanenti dwar il-Katina Alimentari u s-Saħħha tal-Annimali u la l-Parlament Ewropew u lanqas il-Kunsill ma opponewhom,

ADOTTAT DAN IR-REGOLAMENT:

Artikolu 1

Rekwiżiti tad-dejta għall-prodotti għall-harsien tal-pjanti

Ir-rekwiżiti tad-dejta għall-prodotti għall-harsien tal-pjanti stabiliti fl-Artikolu 8(1)(c) tar-Regolament (KE) Nru 1107/2009 għandhom ikunu kif stipulat fl-Anness III mad-Direttiva tal-Kunsill 91/414/KEE tall-15 ta' Lulju 1991 li tikkonċerna t-tqegħid fis-suq ta' prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti.

Artikolu 2

Revoka

Ir-Regolament (UE) Nru 545/2011 qed jithassar.

Ir-referenzi għar-Regolament imħassar għandhom jittieħdu bhala referenzi għal dan ir-Regolament.

Artikolu 3

Miżuri tranżitorji rigward il-proċeduri li jikkonċernaw is-sustanzi attivi

Rigward is-sustanzi attivi, ir-Regolament (UE) Nru 545/2011 għandu jkompli japplika fir-rigward ta' dan li ġej:

- (a) il-proċeduri li jikkonċernaw l-approvażżjoni ta' sustanza attiva jew emenda għall-approvażżjoni ta' sustanza bhal din skont l-Artikolu 13 tar-Regolament (KE) Nru 1107/2009 li ghaliha l-fajls ipprovduti fl-Artikolu 8(1) u (2) tiegħi, ikunu tressqu sal-31 ta' Dicembru 2013;
- (b) il-proċeduri rigward it-tiġidid ta' approvażżjoni ta' sustanza attiva skont l-Artikolu 20 tar-Regolament (KE) Nru 1107/2009 li ghaliha l-fajls supplementari msemmija fl-Artikolu 9 tar-Regolament tal-Kummissjoni (UE) Nru 1141/2010⁽⁴⁾ ikunu tressqu sal-31 ta' Dicembru 2013.

⁽¹⁾ GU L 309, 24.11.2009, p. 1.

⁽²⁾ GU L 155, 11.6.2011, p. 67.

⁽³⁾ GU L 230, 19.8.1991, p. 1.

⁽⁴⁾ GU L 322, 8.12.2010, p. 10.

*Artikolu 4***Miżuri tranzitorji rigward il-proċeduri li jikkonċernaw il-prodotti ghall-harsien tal-pjanti**

1. Ir-Regolament (UE) Nru 545/2011 għandu jkompli japp-likha fir-rigward tal-proċeduri dwar l-awtorizzazzjoni ta' prodott ghall-harsien tal-pjanti, kif imsemmi fl-Artikolu 28 tar-Regolament (KE) Nru 1107/2009, sakemm l-applikazzjoni rispettiva tkun tressqet sal-31 ta' Dicembru 2015 u sakemm il-prodott ghall-harsien tal-pjanti jkun fih mill-inqas sustanza attiva wahda li għaliha l-fajls jew il-fajls supplimentari jkunu tressqu b'konformità mal-Artikolu 3.

2. B'deroga mill-paragrafu 1, mill-1 ta' Jannar 2014 l-applikanti jistgħu jagħżlu li japplikaw ir-rekwiżiti tad-dejta, kif stipulat fl-Anness ma' dan ir-Regolament. Din l-ghażla għandha ssir bil-miktub meta titressaq l-applikazzjoni u għandha tkun irrevokabbli.

*Artikolu 5***Dħul fis-seħħ u data tal-applikazzjoni**

1. Dan ir-Regolament għandu jidhol fis-seħħ fl-20 jum wara l-pubblikkazzjoni tieghu f'Il-Ġurnal Uffiċjali tal-Unjoni Ewropea.
2. Għal proċeduri dwar it-tiġdid tal-approvazzjoni ta' sustanzi attivi li l-approvazzjoni tagħhom tiskadi fl-1 ta' Jannar 2016 jew aktar tard, dan ir-Regolament għandu japplika hekk kif jidhol fis-seħħ.

Rigward il-proċeduri l-ohrajn kollha, għandu japplika mill-1 ta' Jannar 2014.

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

Magħmul fi Brussell, l-1 ta' Marzu 2013.

Għall-Kummissjoni

Il-President

José Manuel BARROSO

ANNESS

INTRODUZZJONI

L-informazzjoni li għandha tiġi pprezentata, il-ġenerazzjoni u l-prezentazzjoni tagħha

1. L-informazzjoni pprezentata għandha tissodisfa r-rekwiżiti li ġejjin.
- 1.1. L-informazzjoni għandha tkun biżżejjed biex tippermetti li ssir evalwazzjoni tal-effikaċja u tar-riskji prevedibbl, kemm jekk immedjati, kif ukoll jekk ittardjati, li jista' jinvolvi l-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti għall-bniedem, inkluži grupp vulnerabbli, ghall-annimali u ghall-ambjent u li mill-anqas ikun fiha t-taġħrif u r-riżultati tal-istudji li ssir referenza għalhom f'dan l-Anness.
- 1.2. Kull informazzjoni rigward xi effetti potenzjali avversi tal-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti fuq is-sahha tal-bniedem jew tal-annimali jew fuq l-ilma ta' taħbi l-art għandha tkun inkluża flimkien mal-effetti kumulattivi u sinergistiċi magħrufa jew mistennija.
- 1.3. Kull informazzjoni rigward xi effetti potenzjalment mhux accettabbli tal-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti fuq l-ambjent, il-pjanti u fuq il-prodotti tal-pjanti għandha tkun inkluża flimkien mal-effetti kumulattivi u sinergistiċi magħrufa jew mistennija.
- 1.4. L-informazzjoni għandha tħalli d-dejta kollha rilevanti mid-dokumentazzjoni xjentifika aċċessibbli riveduta minn esperti dwar is-sustanza attiva, il-metaboliti u l-prodotti ta' degradazzjoni jew ta' reazzjoni u l-prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti li fihom is-sustanza attiva u li tittrattra l-effetti sekondarji fuq is-sahha, l-ambjent u l-ispecijiet mhux fil-mira. Għandu jiġi pprovdut sommarju ta' din id-dejta.
- 1.5. L-informazzjoni għandha tħalli rapport shiħ u mhux ippreġudikat dwar l-istudji li jkunu saru kif ukoll deskrizzjoni shiha tagħhom. Din l-informazzjoni ma tkunx meħtieġa, jekk tkun issodisfata xi waħda mill-kundizzjonijiet:
 - (a) ma tkunx meħtieġa minhabba n-natura tal-prodott jew tal-użijiet proposti għalih, jew ma tkunx xjentifikament meħtieġa;
 - (b) ma jkunx teknikament possibbli li tiġi pprovduta.

Fdan il-każ għandha tingħata ġustifikazzjoni.

- 1.6. Fejn ikun rilevanti, l-informazzjoni għandha tkun iż-ġġenerata permezz ta' metodi ta' t-testjar, li huma inkluži fil-lista msemmija fil-punt 6. Fin-nuqqas ta' linji gwida ta' testijiet xierqa vvalidati b'mod internazzjonali jew nazzjonali, għandhom jintużaw linji gwida ta' testijiet accettati mill-awtoritā kompetenti Ewropea. Kull devjazzjoni għandha tiġi deskritta u ggustifikata.
- 1.7. L-informazzjoni għandha tħalli deskrizzjoni shiħa tal-metodi tal-ittestjar użati.
- 1.8. Meta rilevanti, l-informazzjoni għandha tkun iż-ġġenerata skont id-Direttiva 2010/63/UE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill ⁽¹⁾.
- 1.9. L-informazzjoni għandha tħalli lista ta' punti ahharin ghall-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti.
- 1.10. L-informazzjoni għandha tħalli l-klassifikazzjoni proposta u t-tikkettar tal-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti skont ir-Regolament (KE) Nru 1272/2008 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill ⁽²⁾, fejn ikun rilevanti.
- 1.11. L-informazzjoni kif prevista fir-Regolament tal-Kummissjoni (UE) Nru 283/2013 ⁽³⁾ tista' tkun meħtieġa mill-awtoritajiet kompetenti għal koformulant. Qabel ma jitbolu li jsiru studji oħrajn, l-awtoritajiet kompetenti għandhom jivvalutaw l-informazzjoni kollha disponibbli pprovduta skont leġislazzjoni ohra tal-Unjoni.
- 1.12. L-informazzjoni pprovduta dwar il-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti u dik ipprovdu għas-sustanza attiva, għandha tkun biżżejjed sabiex:
 - (a) jiġi deċiż jekk, il-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti għandux jiġi awtorizzat jew le;
 - (b) jiġu speċifikati l-kundizzjonijiet jew ir-restrizzjoni jiet li jkunu se jiġi assoċjati ma' kwalunkwe awtorizzazzjoni;

⁽¹⁾ GU L 276, 20.10.2010, p. 33.

⁽²⁾ GU L 353, 31.12.2008, p. 1.

⁽³⁾ Ara paġna 1 ta' dan il-Ġurnal Uffiċjali.

- (c) tippermetti valutazzjoni tar-riskji għal żmien qasir u fit-tul ghall-ispecijiet, il-popolazzjonijiet, il-komunitajiet mhux fil-mira u l-proċessi;
- (d) jiġu identifikati miżuri tal-ewwel ghajnuna rilevanti kif ukoll miżuri dijanostici u terapewtiċi xierqa li għandhom ikunu segwiti fl-eventwalita ta' avvelenament fil-bnedmin;
- (e) tippermetti valutazzjoni tar-riskju ta' espożizzjoni akuta u kronika tal-konsumatur, inkluża, fejn rilevanti, valutazzjoni tar-riskju kumulattiv li jirriżulta mill-espożizzjoni għal aktar minn sustanza attiva waħda;
- (f) tippermetti stima ta' espożizzjoni akuta u kronika għall-operaturi, haddiema, residenti u persuni li jkunu fil-qrib inkluża, fejn rilevanti, l-espożizzjoni kumulattiva għal aktar minn sustanza attiva waħda;
- (g) tippermetti li ssir valutazzjoni rigward in-natura u l-kobor tar-riskji għall-bnedmin, l-annimali (l-ispecijiet normalment mitmugħin u miżumma mill-bnedmin jew l-annimali li jipproduċu l-ikel) u r-riskji għal speċiċi vertebrati oħra mhux fil-mira;
- (h) jiġu previsti d-distribuzzjoni, id-destin u l-imġiba fl-ambjent, kif ukoll il-perjodi ta' żmien involuti;
- (i) jiġu identifikati l-ispecijiet u l-popolazzjonijiet mhux fil-mira li għalihom jinħolqu riskji minħabba espożizzjoni potenzjali;
- (j) tippermetti valutazzjoni tal-impatt tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti fuq speċiċiет mhux fil-mira;
- (k) jiġu identifikati l-miżuri meħtieġa sabiex jitnaqqsu l-kontaminazzjoni tal-ambjent u l-impatt fuq l-ispecijiet mhux fil-mira;
- (l) il-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti jiġi kklassifikat fir-rigward tal-periklu skont ir-Regolament (KE) 1272/2008.

1.13. Fejn ikun rilevanti, għandhom jiftasslu testijiet u d-dejta tiġi analizzata permezz ta' metodi ta' statistika xierqa.

1.14. Il-kalkoli tal-espożizzjoni għandhom jirreferu għal metodi xjentifiċi aċċettati mill-Awtoritā Ewropea għas-Sigurtà fl-Ikel (l-Awtoritā), meta jkunu disponibbli. Meta jintużaw metodi oħrajn, dawn għandhom ikunu ġġustifikati.

2. Ir-rekwiżiți stipulati f'dan ir-Regolament għandhom jirrapprezentaw id-dejta minima li għandha tiġi sottomessa. Rekwiżiți oħra fil-livell nazzjonali jistgħu jkunu meħtieġa fċirkostanzi speċifici, jiġifieri xenarji speċifici, mudelli ta' użu differenti minn dawk ikkunsidrati għall-approvażżjoni. Għandha tingħata attenzjoni xierqa lill-kundizzjonijiet ambjentali, klimatici u agronomiċi meta t-testijiet jiġi mfassla u approvatil mill-awtoritat kompetenti.

3. Praktika tajba tal-laboratorju (GLP)

- 3.1. It-testijiet u l-analizjiet għandhom isiru skont il-principji stabiliti fid-Direttiva 2004/10/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill (I) fejn l-ittestjar isir sabiex tinkiseb dejta dwar il-karatteristici jew is-sigurta fir-rigward tas-sahha tal-bniedem u tal-annimali jew l-ambjent.
- 3.2. B'deroga mill-punt 3.1, it-testijiet u l-analizjiet, meħtieġa skont id-dispożizzjonijiet tat-Taqsimiet 6 tal-Partijiet A u B, jistgħu jsiru minn faċilitajiet jew organizzazzjonijiet tal-ittestjar ufficijalji jew rikonoxxuti b'mod ufficijalji li jiissodis faww mill-inqas ir-rekwiżiți li ġejjin:

 - (a) ikollhom biżżejjed persunal xjentifiku u tekniku għad-dispożizzjoni tagħhom li għandu t-tagħlim, it-taħriġ, l-gharfiex tekniku u l-esperjenza meħtieġa għall-funzjonijiet assenjati lilhom;
 - (b) ikollhom għad-dispożizzjoni tagħhom tagħmir xieraq meħtieġ għat-tweġġi korrett tat-testijiet u l-kejli li huma jsostnu li huma kompetenti sabiex iwettqu; dak it-tagħmir ikun miżum u kkalibrat tajjeb, fejn xieraq, qabel ma jibda jintuża u wara skont programm stabilit;
 - (c) ikollhom għad-dispożizzjoni tagħhom żoni sperimentalu xierqa u, fejn meħtieġ serer, armarji għat-tkabbir jew kmamar tal-ħażna; l-ambjent fejn isiru t-testijiet ma għandux iħassar ir-riżultati tagħhom jew jaffettwa hażin il-preċiżjoni meħtieġa tal-kejli;
 - (d) jagħmlu disponibbli għall-persunal rilevanti kollu l-proċeduri u l-protokolli operattivi użati għall-provi;

(I) ĠU L 50, 20.2.2004, p. 44.

- (e) jagħmlu disponibbli, meta mitluba mill-awtorità kompetenti u qabel jibda xi test, l-informazzjoni dwar fejn ikun se jsir u dwar il-prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti ttestjati;
- (f) jiżguraw li l-kwalità tax-xogħol imwettaq tkun xierqa għat-tip, il-medda, il-volum u l-ghan maħsub tiegħu;
- (g) iżommu reġistri tal-osservazzjonijiet, il-kalkoli u d-dejta kollha li tirriżulta u r-registri tal-kalibrazzjonijiet u r-rapport tat-test finali sakemm il-prodott ikkonċernat idum awtorizzat fì Stat Membru.
- 3.3. Il-facilitajiet u l-organizzazzjonijiet tal-ittestjar rikonoxxuti uffiċjalment, u, meta mitlub mill-awtoritajiet kompetenti, il-facilitajiet u l-organizzazzjonijiet uffiċjali għandhom:
- jirrapportaw lill-awtorità nazzjonali rilevanti l-informazzjoni kollha mehtiega sabiex juru li jistgħu jissodisfaw ir-rekwiżiti previsti fil-punt 3.2,
 - jippermettu fi kwalunkwe ħin l-ispezzjonijiet, li kull Stat Membru għandu jorganizza b'mod regolari fit-terri-torju tiegħu sabiex jivverifika l-konformità mal-punt 3.2.
- 3.4. B'deroga mill-punt 3.1:
- 3.4.1. Għas-sustanzi attivi li jikkonsistu f'mikroorganiżmi jew vajrus, it-testijiet u l-analizijiet li jsiru sabiex tinkiseb dejta dwar il-karatteristiċi u s-sigurtà tagħhom fir-rigward ta' aspetti oħra jnbarra s-sahha tal-bniedem, jistgħu jitwettqu minn facilitajiet jew organizzazzjonijiet tal-ittestjar uffiċjali jew rikonoxxuti b'mod uffiċjali li jissodisfaw mill-inqas ir-rekwiżiti speċifikati fil-punti 3.2 u 3.3.
- 3.4.2. L-istudji mwettqa qabel l-applikazzjoni ta' dan ir-Regolament, għalkemm mhux kompletament konformi mar-rekwiżiti ta' GLP jew mal-metodi ta' ttestjar preżenti, jistgħu jiġu integrati fil-valutazzjoni, meta jkunu accettati mill-awtoritajiet kompetenti bhala xjentifikament validi, biex b'hekk ma jkunx hemm il-htiega li jiġu ripetuti testijiet fuq l-annimali, b'mod speċjali f'dak li jirrigwarda l-istudji dwar il-karċinoġenicità u r-riprotossicità. Din id-deroga għandha tapplika ghall-istudji fuq l-ispeċċijiet vertebrati kollha.
- 4. Materjal tat-test**
- 4.1. Minħabba l-influwenza li l-impuritajiet u komponenti oħra jistgħu jkollhom fuq l-imġiba tossikoloġika u ekotos-sikoloġika, għandha tiġi pprovduva deskrizzjoni dettaljata (specifikazzjoni) tal-materjal użat għal kull studju ppreż-żżon. L-istudji għandhom jitwettqu bil-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti li jkun se jiġi awtorizzat jew jistgħu jiġi applikati prinċipi ta' tqarrib, pereżempju jintuża studju dwar prodott b'kompożizzjoni komparabbi/ekwivalenti. Għandha tiġi pprovduva deskrizzjoni dettaljata tal-kompożizzjoni użata.
- 4.2. Meta jintuża materjal tat-test radju-tikkettjat, ir-radju-tikketti għandhom ikunu pożżizzjoni fsit (wieħed jew aktar skont il-htiega), biex titħaffef l-elucidazzjoni tal-passaggi metabolici u ta' trasformazzjoni u biex titħaffef l-investigazzjoni tad-distribuzzjoni tas-sustanza attiva u tal-metaboliti, il-prodotti ta' degradazzjoni u ta' reazzjoni tagħha.
- 5. Testijiet fuq l-annimali vertebrati**
- 5.1. It-testijiet fuq l-annimali vertebrati għandhom isiru biss meta ma jkun hemm l-ebda metodu vvalidat iehor disponibbli.
- Metodi alternattivi li jistgħu jkunu kkunsidrati għandhom jinkludu metodi *in vitro* u metodi *in silico*. Metodi ta' tnaqqis u ta' rfinar għall-ittestjar *in vivo* għandhom ikunu inkoragiġti wkoll sabiex in-numru ta' annimali użati fl-ittestjar jinżamm baxx kemm jista' jkun.
- 5.2. Il-prinċipi ta' tas-sostituzzjoni, it-tħalli, u l-irfinar tal-użu tal-annimali vertebrati għandhom jiġi kkunsidrati kollha fit-tfassil tal-metodi tal-ittestjar, b'mod partikolari meta jsiru disponibbli metodi vvalidati xierqa għas-sostituzzjoni, it-tħalli jew l-irfinar tal-ittestjar bl-annimali.
- 5.3. Ghall-iskop ta' dan ir-Regolament ma għandhomx isiru testijiet li jinvolu l-ghoti intenzjonat tas-sustanza attiva jew tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti lill-bnedmin jew lil primati mhux umani.
- 5.4. Għal raġunijiet etiċi, id-disinni tal-istudji għandhom ikunu maħsuba bir-reqqa, filwaqt li tiġi kkunsidrata l-possibilità għat-tħalli, l-irfinar u s-sostituzzjoni tat-testijiet fuq l-annimali. Pereżempju, billi jiġi inkluż grupp ta' doži addizzjonali wieħed jew aktar jew aktar hinijiet għat-ħażu tħalli ta' kampjuni tad-demm fi studju wieħed, jista' jkun possibbli li tiġi evitata l-htiega ta' studju iehor.
6. Ghall-finijiet ta' informazzjoni u ta' armonizzazzjoni, il-lista ta' metodi tal-ittestjar u d-dokumenti ta' gwida rilevanti għall-implimentazzjoni ta' dan ir-Regolament għandhom ikunu ppubbliki f'l-Ġurnal Uffiċjali tal-Unjoni Ewropea. Din il-lista għandha tiġi agġornata b'mod regolari.

PARTI A

PRODOTTI KIMIČI GHALL-PROTEZZJONI TAL-PJANTI

WERREJ

TAQSIMA 1. Identità tal-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti

- 1.1. L-applikant
- 1.2. Il-produttur tal-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti u tas-sustanzi attivi
- 1.3. L-isem kummerċjali jew l-isem kummerċjali propost u n-numru tal-kodiċi tal-iżvilupp tal-produttur tal-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti jekk rilevanti
- 1.4. Informazzjoni kwantitattiva u kwalitattiva dettaljata dwar il-kompożizzjoni tal-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti
 - 1.4.1. Kompożizzjoni tal-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti
 - 1.4.2. Informazzjoni dwar is-sustanzi attivi
 - 1.4.3. Informazzjoni dwar is-ägeġi protettivi, is-sinerġisti u l-koformulanti
- 1.5. Tip u kodici tal-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti
- 1.6. Funzjoni

TAQSIMA 2. Il-karatteristiċi fiziċi u kimici tal-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti

- 2.1. Dehra
- 2.2. Karatteristiċi esplozivi u ossidanti
- 2.3. Fjammabbiltà u tishin spontanju
- 2.4. Aċidità/alkalinità u l-valur pH
- 2.5. Viskožità u tensjoni tal-wiċċ
- 2.6. Densità relativa u densità tal-massa
- 2.7. L-istabbilità fil-hażna u l-perjodu ta' konservazzjoni: l-effetti tat-temperatura fuq il-karatteristiċi tekniċi tal-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti
- 2.8. Karatteristiċi tekniċi tal-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti
 - 2.8.1. Kemm jista' jixxarrab
 - 2.8.2. Kemm jagħmel ragħwa b'mod persistenti
 - 2.8.3. Kapaċità ta' sospensjoni, spontanjetà tad-dispersjoni u stabbilità fid-dispersjoni
 - 2.8.4. Grad ta' dissoluzzjoni u stabbilità tad-dilwizzjoni
 - 2.8.5. Distribuzzjoni tad-daqs tal-partikoli, kontenut ta' trab, attrizzjoni u stabbilità mekkanika
 - 2.8.5.1. Distribuzzjoni tad-daqs tal-partikoli
 - 2.8.5.2. Kontenut ta' trab
 - 2.8.5.3. Attrizzjoni
 - 2.8.5.4. Ebusija u integrità
 - 2.8.6. L-emulsjonabbilà, ir-riemulsjonabbiltà, l-istabbilità tal-emuljsjoni
 - 2.8.7. Fluwidità, kemm jista' jitferra' u kemm jista' jitfarfar
- 2.9. Kompatibilità fiziċi u kimika ma' prodotti oħra inkluzi l-prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti li magħhom irid jiġi awtorizzat l-użu tiegħu
- 2.10. Aderenza u distribuzzjoni maż-żrieragh
- 2.11. Studji oħrajn

TAQSIMA 3. *Informazzjoni dwar l-applikazzjoni*

- 3.1. Qasam ta' użu previst
- 3.2. Effetti fuq l-organiżmi ta' ħsara
- 3.3. Dettalji tal-użu maħsub
- 3.4. Rata ta' applikazzjoni u ta' konċentrazzjoni tas-sustanza attiva
- 3.5. Il-metodu ta' applikazzjoni
- 3.6. L-ghadd u l-iskeda tal-applikazzjonijiet u kemm iddum il-protezzjoni
- 3.7. Il-perjodi meħtiega ta' stennija jew prekawzjonijiet oħra sabiex jiġu evitati l-effetti fitotossiċi fuq uċuħ tar-raba' sussegamenti
- 3.8. L-istruzzjonijiet proposti għall-użu

TAQSIMA 4. *Aktar tagħrif dwar il-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti*

- 4.1. Intervalli tas-sigurtà u prekawzjonijiet oħra għall-protezzjoni tal-bniedem, l-annimali u l-ambjent
- 4.2. Il-metodi u l-prekawzjonijiet rakkomandati
- 4.3. Il-miżuri ta' emerġenza fil-kaž ta' inċident
- 4.4. L-imballagg, il-kompatibilità tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti mal-materjal tal-imballagg propost
- 4.5. Il-proċeduri għall-qerda jew id-dekontaminazzjoni tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti u l-imballagg tiegħu
 - 4.5.1. Il-proċedura ta' newtralizzazzjoni
 - 4.5.2. Inċinerazzjoni kontrollata

TAQSIMA 5. *Metodi analitiċi*

Werrej

- 5.1. Metodi użati għall-ġenerazzjoni tad-dejta ta' qabel l-awtorizzazzjoni
 - 5.1.1. Analizi tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti
 - 5.1.2. Il-metodi sabiex jiġu stabiliti r-residwi
- 5.2. Metodi għall-finijiet ta' kontroll u monitoraġġ ta' wara l-awtorizzazzjoni

TAQSIMA 6. *Tagħrif dwar l-effikaċja*

Introduzzjoni

- 6.1. Testijiet preliminari
- 6.2. L-effikaċja tat-testijiet
- 6.3. Informazzjoni dwar l-okkorrenza jew l-okkorrenza possibbli tal-izvilupp tar-rezistenza
- 6.4. L-effetti avversi fuq il-pjanti ttrattati
 - 6.4.1. Il-fitotossicità għall-pjanti fil-mira (inkluži l-kultivars), jew għall-prodotti mill-pjanti fil-mira
 - 6.4.2. L-effetti fuq il-produzzjoni tal-pjanti jew fuq il-prodotti mill-pjanti ttrattati
 - 6.4.3. L-effetti fuq il-kwalità tal-pjanti jew tal-prodotti mill-pjanti
 - 6.4.4. L-effetti fuq il-proċessi ta' trasformazzjoni
 - 6.4.5. L-impatt fuq il-pjanti ttrattati jew fuq il-prodotti mill-pjanti li jridu jintużaw għat-tkattir
- 6.5. Osservazzjonijiet dwar l-effetti sekondarji mhux mixtieqa jew mhux intenzjonati
 - 6.5.1. L-impatt fuq l-uċuħ tar-raba' sussegamenti
 - 6.5.2. L-impatt fuq pjanti oħra, inkluži l-uċuħ tar-raba' li jmissu magħhom
 - 6.5.3. L-effetti fuq l-organiżmi ta' beneficiju u organiżmi oħra mhux fil-mira

TAQSIMA 7. *Studji tossikoloġici*

- Introduzzjoni
- 7.1. Tossiċità akuta
 - 7.1.1. Tossiċità orali
 - 7.1.2. Tossiċità dermali
 - 7.1.3. Tossiċità man-nifs
 - 7.1.4. Irritazzjoni tal-ġilda
 - 7.1.5. Irritazzjoni tal-ġħajnejn
 - 7.1.6. Sensitizzazzjoni tal-ġilda
 - 7.1.7. Studji supplimentari dwar il-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti
 - 7.1.8. Studji supplimentari għal taħlitiet ta' prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti
- 7.2. Dejta dwar l-espożizzjoni
 - 7.2.1. L-espożizzjoni tal-operatur
 - 7.2.1.1. Stima tal-espożizzjoni tal-operatur
 - 7.2.1.2. Kejl tal-espożizzjoni tal-operatur
 - 7.2.2. L-espożizzjoni ta' min ikun fil-qrib u tar-residenti
 - 7.2.2.1. Stima tal-espożizzjoni ta' min ikun fil-qrib u tar-residenti
 - 7.2.2.2. Kejl tal-espożizzjoni ta' min ikun fil-qrib u tar-residenti
 - 7.2.3. L-espożizzjoni tal-haddiema
 - 7.2.3.1. Stima tal-espożizzjoni tal-haddiema
 - 7.2.3.2. Kejl tal-espożizzjoni tal-haddiema
- 7.3. L-assorbiment mill-ġilda
- 7.4. Dejta tossikoloġika disponibbli dwar il-koformulant

TAQSIMA 8. *Residwi fil-prodotti, l-ikel jew l-ghalf ittrattati, jew fuqhom***TAQSIMA 9. *Destin u mgħiba fl-ambjent***

- Introduzzjoni
- 9.1. Destin u mgħiba fil-hamrija
 - 9.1.1. Ir-rata ta' degradazzjoni fil-hamrija
 - 9.1.1.1. Studji fil-laboratorju
 - 9.1.1.2. Studji fuq il-post
 - 9.1.1.2.1. Studji dwar id-dissipazzjoni fil-hamrija
 - 9.1.1.2.2. Studji dwar l-akkumulazzjoni fil-hamrija
 - 9.1.2. Il-mobilità fil-hamrija
 - 9.1.2.1. Studji fil-laboratorju
 - 9.1.2.2. Studji lisimmetriċi
 - 9.1.2.3. Studji tal-lissija fuq il-post
 - 9.1.3. Stima tal-konċentrazzjonijiet fil-hamrija
- 9.2. Destin u fl-ilma u fis-sediment
 - 9.2.1. Mineralizzazzjoni aerobika fl-ilma tal-wiċċ

- 9.2.2. Studju dwar l-ilma/is-sediment
- 9.2.3. Studju dwar ilma/sediment irradjat
- 9.2.4. Stima tal-konċentrazzjonijiet fl-ilma ta' taħt l-art
 - 9.2.4.1. Kalkolu tal-konċentrazzjonijiet fl-ilma ta' taħt l-art
 - 9.2.4.2. Testijiet addizzjonali fuq il-post
- 9.2.5. Stima tal-konċentrazzjonijiet fl-ilma tal-wiċċ u s-sediment
- 9.3. Destin u mgħiba fl-arja
 - 9.3.1. Ir-rotta u r-rata ta' degradazzjoni fl-arja u l-ġarr permezz tal-arja
- 9.4. Stima tal-konċentrazzjonijiet għal rotot oħrajn ta' espożizzjoni

TAQSIMA 10. *Studji ekotossikologiči*

Introduzzjoni

- 10.1. Effetti fuq l-ghasafar u vertebrati terrestri oħrajn
 - 10.1.1. Effetti fuq l-ghasafar
 - 10.1.1.1. Tossicità orali akuta
 - 10.1.1.2. Tagħrif ta' livell ogħla fuq l-ghasafar
 - 10.1.1.3. Effetti fuq vertebrati terrestri minbarra l-ghasafar
 - 10.1.1.4. Tossicità orali akuta għall-mammiferi
 - 10.1.1.5. Tagħrif ta' livell ogħla fuq il-mammiferi
 - 10.1.1.6. L-effetti fuq annimali selvaġġi vertebrati terrestri oħra (rettili u anfibji)
 - 10.1.2. Effetti fuq l-organiżmi akkwatiċi
 - 10.2.1. Tossicità akuta għall-hut, għall-invertebrati akkwatiċi jew effetti fuq l-algi u l-makrofiti akkwatiċi
 - 10.2.2. Studji addizzjonali fit-tul dwar it-tossicità kronika fuq il-hut, l-invertebrati akkwatiċi u l-organiżmi li jgħixu fis-sediment
 - 10.2.3. Testijiet ulterjuri fuq l-organiżmi akkwatiċi
 - 10.3. Effetti fuq l-artropodi
 - 10.3.1. Effetti fuq in-nahal
 - 10.3.1.1. Tossicità akuta għan-naħal
 - 10.3.1.1.1. Tossicità orali akuta għan-naħal
 - 10.3.1.1.2. Tossicità akuta permezz tal-kuntatt għan-naħal
 - 10.3.1.2. Tossicità kronika għan-naħal
 - 10.3.1.3. Effetti fuq l-iżvilupp tan-naħal tal-ħasel u stadji oħrajn tal-ħajja tan-naħal tal-ħasel
 - 10.3.1.4. Effetti subletali
 - 10.3.1.5. Testijiet fil-gagħha u fil-minnha
 - 10.3.1.6. Testijiet fuq il-post bin-naħal tal-ħasel
 - 10.3.2. L-effetti fuq artropodi mhux fil-mira minbarra n-naħal
 - 10.3.2.1. Ittestjar standard fil-laboratorju għall-artropodi mhux fil-mira

- 10.3.2.2. Ittestjar estiż fil-laboratorju, studji dwar residwi qodma b'artropodi mhux fil-mira
- 10.3.2.3. Studji semiprattiċi b'artropodi mhux fil-mira
- 10.3.2.4. Studji fuq il-post b'artropodi mhux fil-mira
- 10.3.2.5. Rotot oħrajn ta' espożizzjoni għall-artropodi mhux fil-mira
- 10.4. L-effetti fuq meżo- u makrofawna fil-hamrija mhux fil-mira
- 10.4.1. Hniex
 - 10.4.1.1. Hniex - effetti subletali
 - 10.4.1.2. Hniex - studji fuq il-post
 - 10.4.2. L-effetti fuq meżo- u makrofawna fil-hamrija mhux fil-mira (minbarra hniex)
- 10.4.2.1. Ittestjar fil-livell tal-ispeci
- 10.4.2.2. Ittestjar ta' livell ogħla
- 10.5. L-effetti fuq it-trasformazzjoni tan-nitrogenu fil-hamrija
- 10.6. L-effetti fuq pjanti terrestri ogħla mhux fil-mira
- 10.6.1. Sommarju tad-dejta dwar l-iskrining
- 10.6.2. L-ittestjar fuq pjanti mhux fil-mira
- 10.6.3. Studji estiżi fil-laboratorju fuq pjanti mhux fil-mira
- 10.6.4. Testijiet semiprattiċi u fuq il-post fuq pjanti mhux fil-mira
- 10.7. L-effetti fuq organiżmi terrestri oħrajn (flora u fawna)
- 10.8. Dejta ta' monitoraġġ

TAQSIMA 11. *Dejta mil- letteratura*

TAQSIMA 12. *Klassifikazzjoni u tikkettar*

TAQSIMA 1.

L-identità tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti

L-informazzjoni pprovdu għandha tkun biżżejjed sabiex tidentifika b'mod preċiż il-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti u tiddefinih skont l-ispeċifikazzjoni u n-natura tiegħu.

1.1. L-applikant

Iridu jiġu pprovdu l-isem u l-indirizz tal-applikant, kif ukoll l-isem, il-kariga, in-numru tat-telefown, l-indirizz elettroniku u n-numru tal-faks tal-persuna rilevanti tal-kuntatt.

1.2. Il-produttur tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti u tas-sustanzi attiva

Għandhom jiġu pprovdu l-isem u l-indirizz tal-produttur tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti u ta' kull sustanza attiva fil-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti, kif ukoll l-isem u l-indirizz ta' kull impjant ta' manifattura li fil-jiġi ffabrikati l-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti u s-sustanza attiva. Għandu jkun ipprovdut punt ta' kuntatt (isem, numru tat-telefown, indirizz elettroniku u n-numru tal-faks).

Jekk is-sustanza attiva toriġina minn produttur li qabel ma kienx ippreżenza dejta skont ir-Regolament (UE) Nru 283/2013, għandha tiġi pprovdu dejta li tindirizza dawk ir-rekwiziti sabiex tkun stabbilita l-ekwivalenza tas-sustanza attiva.

1.3. L-isem kummerċjali jew l-isem kummerċjali propost, u n-numru tal-kodiċi tal-iżvilupp tal-produttur tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti jekk rilevanti

Iridu jiġu pprovdu l-ismijiet kummerċjali kollha ta' qabel u dawk preżenti u l-ismijiet kummerċjali proposti u n-numri tal-kodiċi tal-iżvilupp tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti. Meta l-ismijiet kummerċjali u n-numri tal-kodiċi msemmija, ikunu jirrigwardaw prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti simili iżda differenti, għandhom jingħataw dettalji shah ta' kull differenza. L-isem kummerċjali propost għandu jkun tali li ma johloqx konfużjoni mal-isem kummerċjali ta' prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti li jkunu digħi awtorizzati. Kull numru tal-kodiċi għandu jkun speċifiku għal prodott għall-protezzjoni tal-pjanti wahdieni.

1.4. Informazzjoni kwantitattiva u kwalitattiva dettaljata dwar il-kompożizzjoni tal-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti

1.4.1. Kompożizzjoni tal-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti

Għall-prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti jrid jiġi rrapporat it-taghrif li ġej:

- il-kontenut tas-sustanzi attivi tekniċi (ibbażat fuq il-puritā minima spċifikata) u l-kontenut iddiċċiari tas-sustanzi attivi puri u, fejn rilevanti, il-kontenut korrispondenti tal-varjant (bħal imluha u esteri) tas-sustanzi attivi,
- il-kontenut ta' aġenti protettivi, sinerġisti u koformulant,
- il-kontenut massimu ta' impuritajiet rilevanti, fejn xieraq.

Minbarra l-kontenut totali tas-sustanza attiva, fil-każi tal-prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti b'rilaxx bil-mod jew ikkontrollat (bħal sospensijni f'kapsuli, CS) għandu jingħata l-kontenut tas-sustanza attiva libera (mhux inkapsulata) u inkapsulata u r-rata tar-rilaxx. Fejn ikun possibbli, għandhom jintużaw il-metodi xierqa tal-Kunsill Analitiku Kollaborattiv Internazzjonali dwar il-Pestiċċi (Collaborative International Pesticides Analytical Council — CIPAC). Jekk jintuża metodu alternativ, dan għandu jkun iġġustifikat mill-applikant u tingħata deskrizzjoni dettaljata tal-metodologija użata.

Il-konċentrazzjoni ta' kull sustanza attiva għandha tkun espressa kif ġej:

- għas-solidi, l-aerosols, il-likwidi volatili (punt massimu ta' toghlja 50 °C) jew likwidi viskuži (l-inqas limitu 1 Pa s/f 20 °C), bhala % w/w u g/kg,
- għal-likwidi/formulazzjoni jiet ta' ġel oħrajn, bhala % w/w u g/l,
- għall-gassijiet, bhala % v/v u % w/w.

1.4.2. Informazzjoni dwar is-sustanzi attivi

Għas-sustanzi attivi għandhom jiġu pprovduti l-ismijiet komuni tagħhom skont l-Organizzazzjoni Internazzjonali għall-Istandardizzazzjoni (ISO) jew l-ismijiet komuni proposti tal-ISO, in-numri CIPAC tagħhom, u, fejn disponibbli, in-numri tal-Kummissjoni Ewropea (KE). Fejn ikun rilevanti, għandu jiġi ddikjarat liema melħ, ester, anjon jew katjon huwa prezenti.

1.4.3. Informazzjoni dwar is-aġenti protettivi, is-sinergisti u l-koformulant

Is-aġenti protettivi, is-sinergisti u l-koformulant għandhom ikunu identifikasi, fejn ikun possibbli, kemm bl-isem kimiku tagħhom kif mogħiġi fil-Parti 3 tal-Anness VI għar-Regolament (KE) Nru 1272/2008 jew, jekk ma jkunx inkluż 1-dak ir-Regolament, kemm skont in-nomenklatura tal-Unjoni Internazzjonali tal-Kimika Pura u Applikata (International Union of Pure and Applied Chemistry — IUPAC) kif ukoll tal-Astratti Kimiċi (Chemical Abstracts — CA). Għandha tīgħi pprovduta l-formula strutturali tagħhom. Għal kull komponent tas-aġenti protettivi, tas-sinergisti u tal-koformulant, fejn ikunu jezistu, għandhom jiġu pprovduti n-numri tagħħom tal-KE u tas-Servizz tal-Astratti Kimiċi (Chemical Abstracts Service — CAS). Ghall-koformulant li huma tahliet, għandha tīgħi pprovduta l-kompożizzjoni. Meta l-informazzjoni pprovduta ma tidentifikax b'mod shih is-safener, is-sinergist jew il-koformulant, għandha tkun ipprovduta spċifikazzjoni xierqa. Fejn ikun disponibbli, għandu jiġi pprovdut ukoll l-isem kummerċjali. Għandhom jiġu pprovduti dokumenti dwar id-dejta tas-sigurta skont l-Artikolu 31 tar-Regolament (KE) Nru 1907/2006 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill (*). Dawn għandhom ikunu aġġornati u konformi ma' leġiżlazzjoni oħra tal-Unjoni.

Għall-koformant, il-funzjoni għandha tkun spċifikata minn fost dawn li ġejjin:

- (a) adeživ (sticker);
- (b) sustanza kontra r-ragħwa;
- (c) sustanza kontra l-ingazz;
- (d) sustanza li tgħaqqed;
- (e) bafer;
- (f) portatur;
- (g) deodorant;
- (h) sustanza tat-tifrix;
- (i) żebgħa;

(*) ĠU L 396, 30.12.2006, p. 1.

- (j) emetiku;
- (k) emulsifikant;
- (l) fertilizzant;
- (m) preservattiv;
- (n) odorant;
- (o) fwieħa;
- (p) propellant;
- (q) repellent;
- (r) solvent;
- (s) stabbilizzant;
- (t) sustanza li thaxxen;
- (u) sustanza li xxarrab;
- (v) mixxellanji (li għandhom ikunu speċifikati mill-applikant).

Għandha tingħata deskrizzjoni tal-proċess ta' formulazzjoni.

1.5. Tip u kodiċi tal-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti

It-tip u l-kodiċi tal-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti għandhom jintgħażlu skont l-ahħar edizzjoni tal- "Manwal dwar l-iżvilupp u l-użu ta' speċifikazzjonijiet tal-FAO u tal-WHO ghall-peściċidi" imhejji mil-Laqqha Konġunta tal-FAO/WHO dwar l-ispeċifikazzjonijiet ghall-Pestiċidi (JMPRS).

Meta prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti ma jkunx definit b'mod preċiż f'din il-pubblikkazzjoni, għandha tingħata deskrizzjoni shiha tan-natura fiżika u tal-istat tal-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti, flimkien ma' proposta għal deskrizzjoni xierqa tat-tip ta' prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti u proposta għad-definizzjoni tiegħu.

1.6. Funzjoni

Il-funzjoni trid tiġi speċifikata minn fost dawn li ġejjin:

- (a) akaraċida;
- (b) batteričida;
- (c) fungiċida;
- (d) erbiċida;
- (e) insettiċida;
- (f) molluskiċida;
- (g) nematicida;
- (h) regolatur tat-tkabbir tal-pjanti;
- (i) repellent;
- (j) rodentiċida;
- (k) semjokimiċi;
- (l) talpiċida;
- (m) viriċida;
- (n) oħrajn (iridu jiġu speċifikati mill-applikant).

TAQSIMA 2.

Il-karatteristiċi fiżiċi, kimiċi u tekniċi tal-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti

Irid jiġi ddikjarat safejn il-prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti li għalihom tkun qiegħda tiġi mitluba l-awtorizzazzjoni jikkonformaw mal-ispecifikazzjonijiet rilevanti tal-FAO. L-applikant irid jiddeskrivi fid-dettall u jiġiustifika d-diverġenzi minn dawn l-ispecifikazzjonijiet.

2.1. Dehra

Trid tiġi pprovduta deskrizzjoni tal-kulur kif ukoll tal-istat fiżiku tal-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti.

2.2. Karatteristiċi esploživi u ossidanti

Għandhom jiġu stabiliti u rrapporati l-karatteristiċi esploživi u ossidanti tal-prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti. Stima teoreтика bbażata fuq l-istruttura għandha tkun aċċettata jekk tissodisfa l-kriterji stabiliti fl-Appendiċi 6 tar-“Rakkomandazzjonijiet tan-Nazzjonijiet Uniti dwar it-Trasport ta’ Oġġetti Perikolużi Manwal tat-Testijiet u l-Kriterji (¹)“.

2.3. Fjammabbiltà u tishin spontanu

Il-flash point ta’ likwidli li fihom solventi fjamabbli, għandu jiġi stabilit u rrapporat. Il-fjammabbiltà tal-prodotti solidi ghall-protezzjoni tal-pjanti u tal-gassijiet trid tiġi stabilità u rrapporata. Stima teoreтика bbażata fuq l-istruttura għandha tkun aċċettata jekk tissodisfa l-kriterji stabiliti fl-Appendiċi 6 tar-“Rakkomandazzjonijiet tan-Nazzjonijiet Uniti dwar it-Trasport ta’ Oġġetti Perikolużi Manwal tat-Testijiet u l-Kriterji”.

It-tishin spontanu għandu jiġi stabilit u rrapporat.

2.4. Aċidità/alkalinità u l-valur pH

Fil-każ ta’ prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti milwiema, il-valur pH tal-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti pur għandu jiġi stabilit u rrapporat.

Fil-każ ta’ prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti solidi u likwidli mhux milwiema li jridu jiġu applikati bhala dilwizzjonijiet milwiema, għandu jiġi stabilit u rrapporat il-pH ta’ dilwizzjoni ta’ 1 % tal-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti.

Fil-każ ta’ prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti li huma aċidużi ($pH < 4$) jew alkalini ($pH > 10$), għandha tiġi stabilita u rrapporata l-aċidità jew l-alkalinità.

2.5. Viskożità u tensjoni tal-wiċċ

Fil-każ tal-formulazzjonijiet likwidi, il-viskożità għandha tiġi stabilita f'żewġ rati lateral u f'temperaturi ta’ 20 °C u 40 °C u rrapporata flimkien mal-kundizzjonijiet tat-test. It-tensjoni tal-wiċċ għandha tiġi stabilita fl-ogħla konċentrazzjoni.

Fil-każ ta’ prodotti likwidli ghall-protezzjoni tal-pjanti li fihom $\geq 10\%$ idrokarboni u li għalihom il-viskożità kinematika tkun inqas minn $7 \times 10^{-6} \text{ m}^2/\text{sec}$ f'temperatura ta’ 40 °C, it-tensjoni tal-wiċċ tal-formulazzjoni pura għandha tiġi stabilita f'temperatura ta’ 25 °C u rrapporata.

2.6. Densità relativa u densità tal-massa

Għandha tiġi stabilita u rrapporata d-densità relativa tal-prodotti likwidi ghall-protezzjoni tal-pjanti.

Trid tiġi stabilita u rrapporata d-densità tal-massa (pour and tap) tal-prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti li huma trab jew granuli.

2.7. L-istabbilità matul il-ħażna u l-perjodu ta’ konservazzjoni: l-effetti tat-temperatura fuq il-karetteristiċi tekniċi tal-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti

Trid tiġi stabilita u rrapporata l-istabbilità tal-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti wara ħażna aċċellerata għal 14-il jum f'temperatura ta’ 54 °C. Id-dejta ggħġenerata minn kombinazzjonijiet alternattivi ta’ hin/temperatura (pereżempju tmien ġimħat f'temperatura ta’ 40 °C, 12-il ġimħa f'temperatura ta’ 35 °C jew 18-il ġimħa f'temperatura ta’ 30 °C) tista’ tigħi sottomessa bhala dejta alternattiva dwar il-ħażna aċċellerata. Għandu jiġi kkunsidrat it-twettiq ta’ dan it-test f’imballaġġ magħimul mill-istess materjal tal-imballaġġ kummerċjali.

Jekk il-kontenut tas-sustanza attiva wara t-test tal-istabbiltà fis-shana jkun naqas b'aktar minn 5 % mill-valur inizjali, fdak il-każ għandha tingħata informazzjoni dwar il-prodotti ta' degradazzjoni.

Fil-każ tal-prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti likwid, għandu jiġi stabbilit u rrapporat l-effett tat-temperaturi baxxi fuq l-istabbiltà.

Għandu jiġi stabbilit u rrapporat il-perjodu ta' konservazzjoni tal-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti f-temperatura ambjentali. Meta l-perjodu ta' konservazzjoni jkun ta' inqas minn sentejn, għandu jiġi rrapporat il-perjodu ta' konservazzjoni f'xhur, bi specifikazzjonijiet xierqa tat-temperatura. It-test tal-istabbiltà fit-temperatura ambjentali għandu jsir f'imballaġġ magħmul mill-istess materjal tal-imballaġġ kummerċjali. Fejn ikun xieraq, għandha tiġi pprovduta dejta dwar il-kontenut tal-impuritajiet rilevanti, qabel u wara l-hażna.

2.8. Karatteristiċi teknici tal-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti

Iridu jiġu stabbiliti u rrapporati l-karatteristiċi teknici tal-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti fil-konċentrazzjonijiet xierqa.

2.8.1. *Kemm jista' jixxarrab*

Trid tiġi stabbilita u rrapporata l-kapaċità ta' tixrib tal-prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti fforma solida li jiġu dilwiti għall-użu.

2.8.2. *Kemm jagħmel ragħwa b'mod persistenti*

Trid tiġi stabbilita u rrapporata l-persistenza tar-ragħwa tal-prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti li jridu jiġu dilwiti bl-ilma.

2.8.3. *Kapaċità ta' sospensjoni, spontanjetà tad-dispersjoni u stabbilità fid-dispersjoni*

Trid tiġi stabbilita u rrapporata l-kapaċità tas-sospensjoni u l-isportantietà tad-dispersjoni tal-prodotti li jitferr Xu fl-ilma.

Għandha tiġi stabbilita u rrapporata l-istabbiltà fid-dispersjoni ta' prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti bħal suspoemljanijiet (SE) milwiema, konċentrati għal sospensjoni bbażati fuq iż-żejt (OD) jew granuli emulsifikkabli (EG).

2.8.4. *Grad ta' dissoluzzjoni u l-istabbiltà tad-dilwizzjoni*

Għandhom jiġu rrapporati l-grad ta' dissoluzzjoni u l-istabbiltà tad-dilwizzjoni tal-prodotti li jinhallu fl-ilma.

2.8.5. *Distribuzzjoni tad-daqs tal-partikoli, kontenut ta' trab, attrizzjoni u stabbilità mekkanika*

2.8.5.1. *Distribuzzjoni tad-daqs tal-partikoli*

Fil-każ tal-prodotti li jitferr Xu fl-ilma, irid isir test bl-gharbiel tal-prodott imxarrab u mbagħad isir rapport dwaru.

Għandha tiġi stabbilita d-distribuzzjoni tad-daqs tal-partikoli fil-każ ta' trabijiet u konċentrati għal sospensjoni.

Trid tiġi stabbilita u rrapporata l-firxa nominali tad-daqsijiet tal-granuli.

2.8.5.2. *Kontenut ta' trab*

Irid jiġi stabbiliti u rrapporat il-kontenut ta' trab tal-prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti fi granuli.

Jekk ir-riżultati juru > 1 % w/w trab, fdak il-każ għandu jiġi stabbiliti u rrapporat id-daqs tal-partikoli tat-trab iġġenerat.

2.8.5.3. *Attrizzjoni*

Għandhom jiġu stabbiliti u rrapporati l-karatteristiċi ta' attrizzjoni tal-granuli u l-pilloli li jkunu ppakkjati merħija.

2.8.5.4. *Ebusija u integrità*

Għandhom jiġu stabbiliti u rrapporati l-ebusija u l-integrità tal-pilloli.

2.8.6. *L-emulsjonabbiltà ir-riemulsjonabbiltà, l-istabbilità tal-emulsjoni*

Iridu jiġu stabbiliti u rrapporati l-emulsjonabbiltà, ir-riemulsjonabbiltà u l-istabbilità tal-emulsjoni tal-prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti, li jeżistu bħala emulsjonijiet fit-tank tal-bexx.

- 2.8.7. Fluwiditā, kemm jista' jitferra' u kemm jista' jitfarfar
Għandhom jiġu stabbiliti u rrapporati l-karatteristiċi li ġejjin:
 — il-fluwiditā ta' prodotti granulari għall-protezzjoni tal-pjanti,
 — il-kapacità ta' tferrigh tas-sospensjonijiet, u
 — il-kapacità ta' tħarġif ta' trabijiet li jitfarfu wara hażna aċċellerata skont il-punt 2.7.
- 2.9. **Kompatibilità fízika u kimika ma' prodotti ohra inkluži l-prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti li magħhom irid jiġi awtorizzat l-użu tiegħu**
Trid tiġi stabbilita u rrapporata l-kompatibilità fízika u kimika ta' taħlitiet fit-tank irakkomandati. Kwalunkwe inkompatibilità magħrufa għandha tiġi rrapporata.
- 2.10. **Aderenza u distribuzzjoni maż-żrieragh**
Fil-każ tal-prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti għat-tħad-trattament taż-żrieragh, iridu jiġu stabbiliti u rrapporati kemm id-distribuzzjoni kif ukoll l-addeżjoni.
- 2.11. **Studji oħrajn**
L-istudji supplimentari meħtieġa għall-klassifikazzjoni tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti skont il-periklu għandhom jitwettqu skont ir-Regolament (KE) 1272/2008.

TAQSIMA 3.

Informazzjoni mal-applikazzjoni

Għandha tiġi sottomessa informazzjoni mal-applikazzjoni u trid tkun konsistenti mal-prattika tajba tal-protezzjoni tal-pjanti.

3.1. Il-qasam tal-użu previst

- L-oqsma tal-użu, eżistenti u proposti, iridu jiġu spċificati minn fost dawn li ġejjin:
- użu fl-ghelieqi, bħalma huma l-biedja, l-ortikoltura, il-forestrija, u l-vitikultura, l-uċuħ tar-raba' protetti, amenitajiet, il-kontroll tal-haxix hażin fżoni mhux ikkultivati;
 - xogħol fil-ġnien;
 - il-pjanti domestiċi;
 - il-prattika tal-hżin ta' prodotti mill-pjanti;
 - oħrajn (għandhom ikunu spċificati mill-applikant).

3.2. Effetti fuq l-organiżmi ta' hsara

Iridu jiġu ddikjarati n-natura tal-effetti fuq l-organiżmi ta' hsara:

- azzjoni bil-kuntatt;
- azzjoni fl-istonku;
- azzjoni bit-teħid tan-nifs;
- azzjoni fungitossika;
- azzjoni fungistatika;
- desikkant;
- inibituri tar-riproduzzjoni;
- oħrajn (iridu jiġu spċificati mill-applikant).

Barra minn hekk, għandu jiġi spċificat jekk il-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti huwiex sistemiku jew le fil-pjanti.

3.3. Dettalji dwar l-użu maħsub

Għandhom jingħataw dettalji dwar l-użu maħsub fosthom, fejn rilevanti, din l-informazzjoni:

- l-effetti miksuba pereżempju t-tħażżeen tan-nebbieta, l-ittardjar tal-maturazzjoni, it-naqqis fit-tul taz-zokk, il-fertilizzazzjoni mtejba,

- it-tipi ta' organiżmi ta' hsara kkontrollati,
- il-pjanti jew il-prodotti mill-pjanti li se jkunu protetti.

3.4. Rata ta' applikazzjoni u ta' konċentrazzjoni tas-sustanza attiva

Għal kull metodu ta' applikazzjoni u kull użu, għandha tingħata r-rata ta' applikazzjoni għal kull unità (ha, m², m³) ittrattata, għall-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti fi g, kg, mL jew L u s-sustanza attiva fi g jew kg.

Ir-rati ta' applikazzjoni għandhom jiġu espressi, kif xieraq, fwaħda mill-unitajiet li ġejjin:

- g, kg, mL jew L għal kull ha,
- kg jew L għal kull m³,
- g, kg, mL jew L għal kull tunnellata.

Għall-uču tar-raba' protetti u l-użu fix-xogħol fil-ġnien, ir-rati għandhom ikunu espressi fi:

- g, kg, mL jew L għal kull 100 m², jew
- g, kg, mL jew L għal kull m³.

Il-kontenut tas-sustanza attiva għandu jiġi espress, kif xieraq, fi:

- g jew mL għal kull L, jew
- g jew mL għal kull kg.

3.5. Metodu ta' applikazzjoni

Il-metodu ta' applikazzjoni propost għandu jiġi deskrirt b'mod shiħ, billi jiġi indikat it-tip ta' tagħmir li għandu jintuża, jekk rilevanti, kif ukoll it-tip u l-volum tad-dilwenti li jridu jintuża għal kull unità tal-erja jew tal-volum.

3.6. L-ġħadd u l-iskeda tal-applikazzjonijiet u kemm iddum il-protezzjoni

Irid jiġi rapportat in-numru massimu ta' applikazzjonijiet li jridu jintużaw u l-iskeda tagħhom. Fejn rilevanti, iridu jiġu indikati l-istadji tal-iżvilupp tal-wiċċ tar-raba' jew tal-pjanti li jridu jiġu protetti u l-istadji tal-iżvilupp tal-organizmi ta' hsara. Fejn ikun possibbli, irid jiġi indikat l-intervall li għandu jgħaddi bejn l-applikazzjonijiet, fi ġranet.

Għandu jiġi indikat it-tul taż-żmien ta' protezzjoni li tagħti kull applikazzjoni u li joffri n-numru massimu ta' applikazzjonijiet li jridu jintużaw.

3.7. Il-perjodi meħtieġa ta' stennija jew prekawzjonijiet ohra sabiex jiġu evitati l-effetti fitotossiċi fuq učuh tar-raba' sussegwenti

Fejn rilevanti, iridu jiġu ddikjarati l-perjodi minimi ta' stennija bejn l-ahħar applikazzjoni u ż-żrīgh jew it-thawwil tal-uču tar-raba' ta' wara, li huma meħtieġa biex jiġu evitati l-effetti fitotossiċi fuq l-uču tar-raba' sussegwenti, u li jseguu d-dejta skont il-paragrafu 6.5.1.

Jekk ikun hemm xi limitazzjonijiet fuq l-għażla tal-uču tar-raba' li jistgħu jithawlu wara, dawn iridu jiġu ddikjarati.

3.8. L-istruzzjonijiet proposti għall-użu

Iridu jiġi pprovduti l-istruzzjonijiet proposti għall-użu tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti, li jridu jkunu stampati fuq it-tikketti u l-fuljetti.

TAQSIMA 4.

Aktar tagħrif dwar il-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti

4.1. Intervalli tas-sigurtà u prekawzjonijiet ohra għall-protezzjoni tal-bniedem, tal-annimali u tal-ambjent

L-informazzjoni pprovduta għandha ssegwi u tkun appoġġata mid-dejta pprovduta għas-sustanzi attivi u dik ipprovduta skont it-Taqsimiet 7 u 8.

Fejn ikun rilevanti, għandhom jiġu spesifikati l-intervalli ta' qabel il-hsad, il-perjodi ta' dhul mill-ġdid jew il-perjodi ta' tiż-żmien meħtieġa sabiex titnaqqas il-preżenza ta' residwi fl-uču tar-raba', il-pjanti u l-prodotti mill-pjanti jew gox sihom, jew fiż-żoni jew l-ispażżejj ttrattati, bil-ghan li jiġu protetti l-bniedmin, l-annimali u l-ambjent, bħal:

- (a) l-intervall ta' qabel il-hsad (f'jien) għal kull wiċċ tar-raba' rilevanti;
- (b) il-perjodu ta' dhul mill-ġdid (f'jien) fil-merghat għall-bhejjem;

- (c) il-perjodu ta' dhul mill-ġdid (f'sighat jew jiem) ghall-bnedmin ghall-učuh tar-raba', l-bini jew l-ispezji ttrattati;
- (d) il-perjodu ta' tiżżejjem (f'jiem) għall-ġhalf tal-animali u għall-uži ta' wara l-ħsad;
- (e) il-perjodu ta' stennija (f'jiem), bejn l-applikazzjoni u l-immaniġġar tal-prodotti ttrattati;
- (f) il-perjodu ta' stennija (f'jiem), bejn l-ahħar applikazzjoni u ż-żrīgħ jew it-thawwil ta' učuh tar-raba' sussegamenti.

Fejn ikun meħtieġ fid-dawl tar-riżultati tat-testijiet, għandha tiġi pprovduta informazzjoni dwar kwalunkwe kundizzjoni speċifika għall-agrikultura, is-sahha tal-pjanti jew l-ambjent li fiha l-prodott ghall-prottezzjoni tal-pjanti jišta' jew ma jistax jintuża.

4.2. Il-metodi u l-prekawzjonijiet rakkomandati

Il-metodi u l-prekawzjonijiet rakkomandati rigward il-ħasil/it-tindif tal-makkinarju u t-tagħmir protettiv, proċeduri dettaljati tal-immaniġġar għall-hażna, kemm fil-livell ta' hażna kif ukoll tal-utent ta' prodotti ghall-prottezzjoni tal-pjanti, għat-trasport tagħhom u fil-każ ta' nirien, għandhom ikunu pprovduti mill-applikant. L-effiċċajja tal-proċeduri ta' tindif għandha tkun deskritta fid-dettall. Fejn disponibbli, għandha tkun ipprovdu informazzjoni dwar prodotti li jieħdu n-nar. Għandhom jiġi speċifikati r-riskji li jkunu probabbli li jinħolqu u l-metodi u l-proċeduri sabiex jitnaqqsu l-perikli li jinħolqu. Għandhom ikunu pprovduti l-proċeduri li jipprekludu jew inaqqsu l-ġenerazzjoni ta' skart jew fdalijiet.

Fejn ikun xieraq, għandhom jiġi pprovduti n-natura u l-karatteristiċi tal-ilbies u t-tagħmir protettiv proposti. Id-dejta pprovduta għandha tkun biżżejjed biex tiġi evalwata l-adegwatezza u l-effiċċajja f-kundizzjonijiet reali ta' użu (pereżempju cirkustanzi fl-ġħalqa jew fis-serra).

4.3. Il-miżuri ta' emerġenza fil-każ ta' incident

Iridu jiġi pprovduti l-proċeduri ddettaljati li għandhom jiġi segwiti f'każ ta' emerġenza, sew jekk din tinħoloq waqt it-trasport, il-ħażna jew l-użu, li jinkludu:

- (a) il-konteniment tat-tixrid;
- (b) id-dekontaminazzjoni taż-żoni, l-vetturi u l-bini;
- (c) ir-rimi ta' imballaġġi, assorbenti u materjali oħra bil-ħsara;
- (d) il-prottezzjoni tal-haddiema tal-emerġenza u tar-residenti, inkluži n-nies li jkunu jinsabu fil-qrib;
- (e) il-miżuri tal-ewwel għajjnuna.

4.4. L-imballaġġ, il-kompatibilità tal-prodott ghall-prottezzjoni tal-pjanti mal-materjal tal-imballaġġ propost

L-imballaġġ li għandu jintuża jrid ikun deskrift u speċifikat b'mod shih fir-rigward tal-materjal użat, il-mod ta' kif jiġi magħmul (eż. magħfus 'il-barra, iwweldjat eċċi), id-daqs u l-kapacità, id-daqs tal-fetha, it-tip tal-gheluq u s-siġilli. L-imballaġġ għandu jkun iddisinjat b'mod li jillimita kemm jišta' jkun il-possibbiltà ta' espożizzjoni tal-operaturi u tal-ambjent.

L-imballaġġ kollu użat għandu jikkonforma mal-leġislazzjoni rilevanti tal-Unjoni dwar it-trasport u l-imma-niġġar sigur.

4.5. Il-proċeduri għall-qerda jew id-dekontaminazzjoni tal-prodott ghall-prottezzjoni tal-pjanti u l-imballaġġ tiegħi

Iridu jiġi żviluppati proċeduri għall-qerda u d-dekontaminazzjoni kemm ta' kwantitajiet żgħar (fil-livell tal-utent) kif ukoll ta' kwantitajiet kbar (fil-livell tal-mahżeen). Il-proċeduri jridu jkunu konsistenti mad-dispożizzjoni fis-sehh fir-rigward tar-rimi ta' skart u tal-iskart tossiku. Il-meżzi tar-rimi proposti ma għandux ikollhom influwenza mhux aċċettabbli fuq l-ambjent u jkunu l-iż-żejjed kost-effettivi u vijabbi.

4.5.1. Il-proċeduri ta' newtralizzazzjoni

Iridu jiġi deskritti l-proċeduri ta' newtralizzazzjoni (bħal pereżempju b'reazzjoni ma' sustanzi oħra biex jiffurmaw komposti inqas tossiċi) għall-użu fil-każ ta' tixrid aċċidentalni, fejn jistgħu jiġi applikati dawn il-proċeduri. Iridu jiġi evalwati u rrapporati b'mod prattiku jew teoretiku l-prodotti miksuba wara n-newtralizzazzjoni.

4.5.2. Inċinerazzjoni kkontrollata

Is-sustanzi kimiċi attivi kif ukoll il-prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti li jkun fihom minnhom, il-materjali kkontaminati, jew l-imballaġġ ikkontaminat għandhom jintremew permezz ta' inċinerazzjoni kkontrollata f'inċineratur illiċċenżjat skont il-kriterji stipulati fid-Direttiva 94/67/KE tal-Kunsill (¹).

Jekk l-inċinerazzjoni kkontrollata ma tkunx il-metodu preferut ta' rimi, għandha tiġi pprovduta informazzjoni shiha dwar il-metodu alternativ użat ta' rimi mingħajr periklu. Trid tiġi pprovduta d-dejta dwar dawn il-metodi sabiex jiġu stabbiliti l-effikaċja u s-sikurezza tagħhom.

TAQSIMA 5.

Metodi analitici

Introduzzjoni

Id-dispozizzjonijiet ta' din it-Taqsima jkopru l-metodi analitici meħtieġa għall-ġenerazzjoni tad-dejta ta' qabel l-awtorizzazzjoni u meħtieġa għall-finijiet ta' kontroll u sorveljanza ta' wara l-awtorizzazzjoni.

Iridu jiġu pprovduti deskrizzjonijiet tal-metodi u jinkludu dettalji dwar l-apparat, il-materjali u l-kundizzjonijiet użati.

Meta jantalbu, iridu jiġu pprovduti dawn li ġejjin:

- (a) l-istands analitici tas-sustanza attiva ppurifikata u tal-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti;
- (b) kampjuni tas-sustanza attiva kif iffabbrikata;
- (c) l-istands analitici tal-metaboliti rilevanti u l-komponenti l-ohra kollha inkluži fid-definizzjonijiet ta' monitoraġġ tar-residwi;
- (d) kampjuni tas-sustanzi ta' referenza ghall-impuritajiet rilevanti.

Barra minn hekk, l-istands imsemmija fil-punti (a) u (c) għandhom, fejn ikun possibbli, jiġu magħmulu kummer-ċjalment disponibbli u, meta ssir talba għal dan, għandu jingħata l-isem tal-kumpanija ta' distribuzzjoni.

5.1. Metodi użati għall-ġenerazzjoni tad-dejta ta' qabel l-awtorizzazzjoni

5.1.1. Metodi għall-analizi tal-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti

Iridu jiġu pprovduti l-metodi, flimkien ma' deskrizzjoni shiha, biex jiġu stabbiliti:

- (a) is-sustanza attiva u/jew il-varjant fil-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti;
- (b) l-impuritajiet rilevanti identifikati fil-materjal tekniku jew li jistgħu jiffurmaw waqt il-proċess ta' fabbir-rikazzjoni tal-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti jew mid-degradazzjoni tal-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti matul il-ħażna;
- (c) koformulantijew komponenti ta' koformulantijiet rilevanti, fejn meħtieġa mill-awtoritajiet nazzjonali kompetenti.

Fil-każ-żejt ta' prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti li jkun fi aktar minn sustanza attiva wahda u/jew varjant wieħed, għandu jiġi pprovdut metodu li kapaci jistabilixxi kull wahda, fil-preżenza tal-ohra. Jekk ma jiġix ipreżentat metodu kombinat, iridu jiġu ddikjarati r-raġunijiet tekniċi.

Għandha tiġi valutata u rrapporata l-applikabbiltà tal-metodi tas-CIPAC. Jekk jintuża metodu tas-CIPAC, ma tkunx meħtieġa aktar dejta ta' validazzjoni, iż-żda għandhom jiġi pprezentati kromatogrammi bhala eżempji, fejn disponibbli.

Trid tintwera u tiġi rrapporata l-ispecifiċità tal-metodi pprezentati. Barra minn hekk, irid jiġi stabbiliti il-livell ta' interferenza minn sustanzi ohra preżenti fil-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti (bhal impuritajiet jew koformulantij).

(¹) ĠU L 365, 31.12.1994, p. 34.

Trid tiġi stabbilita u rrapportata l-linearità tal-metodi. Il-firxa tal-kalibrazzjoni trid testendi (b'mill-inqas 20 %) lil hinn mill-oghla u l-linġas kontenut nominali tal-analit fis-soluzzjonijiet analitici rilevanti. Iridu jsiru stabilitimenti jew duplikati fi tliet konċentrazzjonijiet jew aktar jew stabilitimenti singoli f'ħames konċentrazzjonijiet jew aktar. Għandhom jiġu rrapportati l-ekwazzjoni tal-linja tal-kalibrazzjoni u l-koeffiċjent ta' korrelazzjoni u trid tiġi pprezentata ċart tal-kalibrazzjoni tipika. F'każi jiet fejn jintuża rispons mhux linear, dan għandu jkun iġġustifikat mill-applikant.

Għandha tiġi stabbilita u rrapportata l-preċiżjoni (ir-ripetibbiltà) tal-metodi. Għandhom isiru minimu ta' ħames stabilitimenti replikati tal-kampjun, u għandhom jiġu rrapportati l-medja, id-devjazzjoni standard relativa u l-ghadd ta' determinazzjonijiet. L-eż-żottezza tal-metodi għandha tiġi stabbilita f'mill-inqas żewġ kampjuni rappreżentativi fl-livelli xierqa għall-ispeċifikazzjoni tal-materjal. Trid tiġi rrapportata d-devjazzjoni standard u medja rilevanti tal-irkupri.

Għall-impuritajiet rilevanti u, fejn ikun meħtieg, għall-koformanti rilevanti, għandu jiġi stabbilit u rrapportat il-limitu ta' kwantifikazzjoni (LOQ) u dan għandu jkun f'konċentrazzjoni ta' analit, li tkun ta' importanza tossikologika jew ambjentali, jew fil-konċentrazzjoni li tifforma waqt il-hażna tal-prodott, fejn rilevanti.

5.1.2. Metodi sabiex jiġi stabbiliti r-residwi

Għandhom jiġu sottomessi metodi, b'deskrijżjoni shiħa, li jistabbilixxu r-residwi b'tikketti mhux isotopi fl-oqsma kollha tad-dossier, kif stipulat fid-dettall fil-punti li ġejjin:

- (a) fil-ħamrija, fl-ilma, fis-sediment, fl-arja u kull matriċi addizzjonali użata b'appoġġ għall-istudji dwar id-destin ambjentali;
- (b) fil-ħamrija, fl-ilma u kull matriċi addizzjonali użata b'appoġġ għall-istudji dwar l-effikaċja;
- (c) fl-ghalf, fil-fluwidi u t-tessuti tal-ġisem, fl-arja u kull matriċi addizzjonali użata b'appoġġ għall-istudji tossikologiči;
- (d) fil-fluwidi tal-ġisem, fl-arja u kull matriċi addizzjonali użata b'appoġġ għall-istudji dwar l-espożizzjoni tal-operaturi, il-haddiema, ir-residenti u dawk li jkunu fil-qrib;
- (e) fi jew fuq pjanti, prodotti mill-pjanti, prodotti tal-ikel ipproċessati, ikel ta' origjni mill-pjanti jew mill-annimali, għalf u kull matriċi addizzjonali użata b'appoġġ għall-istudji dwar ir-residwi;
- (f) fil-ħamrija, fl-ilma, fis-sediment, fl-ghalf u kull matriċi addizzjonali użata b'appoġġ għall-istudji ekotossikologiči;
- (g) fl-ilma, soluzzjonijiet bafer, solventi organici u kull matriċi addizzjonali li tirriżulta mit-testijiet tal-karakteristiċi fiziki u kimiċi.

Għandha tiġi stabbilita u rrapportata l-ispeċificità tal-metodi. Għandhom jiġu pprezentati metodi vvalidati ta' konferma jekk ikun xieraq.

Għandhom jiġi stabbiliti u rrapportati l-linearità, l-irkupru u l-preċiżjoni (ripetibbiltà) tal-metodi.

Id-dejta għandha tkun iġġenerata f'LOQ u jew il-livelli possibbli ta' residwi jew 10 darbiet l-LOQ. Il-LOQ għandu jiġi stabbilit u rrapportat għal kull komponent fid-definizzjoni tar-residwi.

5.2. Metodi għall-finijiet ta' kontroll u monitoraġġ ta' wara l-awtorizzazzjoni

Safejn ikun prattikkabbli dawn il-metodi għandhom jużaw l-aktar approċċi sempliċi, jinvolu l-inqas spejjeż, u jehtiegu tagħmir normalment disponibbli.

Għandhom jiġu pprezentati metodi analitici għall-istabbiliment tas-sustanza attiva u l-impuritajiet rilevanti fil-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti, sakemm l-applikant ma jurix li jistgħu jiġi applikati dawn il-metodi digħi sottomessi skont ir-rekwiżiti stipulati fil-punt 5.1.1.

Id-dispożizzjoni jiet stipulati fil-punt 5.1.1 għandhom jaapplikaw.

Għandhom jiġu sottomessi metodi, flimkien ma' deskrizzjoni shiha, għall-istabbiliment tar-residwi:

- fil-pjanti, il-prodotti mill-pjanti, il-prodotti tal-ikel imprezzati, iker u għalf li jorigha mill-pjanti jew mill-animali, jew fuqhom,
 - fil-fluwid u t-tessuti tal-ġisem,
 - fil-ħamrija,
 - fl-ilma,
 - fl-arja, sakemm l-applikant ma jurix li l-espożizzjoni tal-operaturi, tal-haddiema, tar-residenti jew ta' dawk li jkunu fil-qrib hija neglīgibbi.

L-applikant jista' jiddeva minn tali rekwiżit billi juri li jistgħu jiġu applikati l-metodi pprezentati skont ir-rekwiżiti stipulati fil-punt 4.2 tal-Parti A tal-Anness għar-Regolament (UE) Nru 283/2013.

L-ispecifikkità tal-metodi għandha tippermetti l-istabbiliment tal-komponenti kollha inkluži fid-definizzjoni ta' monitoraġġ tar-residwi. Għandhom jiġu pprezentati metodi vvalidati ta' konferma jekk ikun xieraq.

Għandhom jiġi stabbiliti l-linearità, l-irkupru u l-preċiżjoni (ripetibbiltà) tal-metodi.

Id-dejta għandha tkun iġġenerata fil-LOQ u jew il-livelli probabbli ta' residwi jew 10 darbiet il-LOQ. Il-LOQ għandu jiġi stabbilit u rrapporġat għal kull komponent inkluz fid-definizzjoni ta' monitoraġġ tar-residwi.

Għar-residwi fl-ikel jew fl-għalf li ġej mill-pjanti jew mill-annimali jew fuqhom u r-residwi fl-ilma tax-xorb, ir-riproduċċibbiltà tal-metodu għandha tiġi stabilita permezz ta' validazzjoni minn laboratorju indipendenti (ILV) u tneji rapportata.

TAOSIMA 6.

Tagħrif dwar l-effikaċja

Introduzzjoni

1. L-informazzjoni fornuta għandha tkun bizzarejjed biex tippermetti li ssir evalwazzjoni tal-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti. Għandu jkun possibbli li jiġi evalwati n-natura u l-firxa tal-benefiċċi li jakkumulaw wara l-użu tal-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti, meta mqabbel ma' kontroll mhux ittrattat u fejn jeżistu, meta mqabbel ma' prodotti ta' referenza u limiti tal-hsara rilevanti, u li jiġi definiti l-kundizzjonijiet tal-użu tiegħu.
 2. In-numru tal-provi li għandhom isiru u jiġi rrapporati għandu jirrifletti fatturi bhalma huma l-grad safejn il-karatteristiċi tas-sustanzi attivi li jkunu jinsabu fih huma magħrufa u l-firxa tal-kundizzjonijiet differenti li jistgħu jinqalghu, inklużi l-varjabbiltà fil-kundizzjonijiet tas-sahha tal-pjanti, id-differenzi klimatiċi, il-varjazzjoni fil-prattiċi tal-biedja, l-uniformità tal-ucuh tar-raba', il-mod ta' applikazzjoni, it-tip ta' organiżmu ta' hsara u t-tip ta' prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti.
 3. Irid jiġi ggħġenerat u sottomess tagħrif bizzarejjed sabiex ikun ikkonfermat li l-mudelli ta' użu tal-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti huma rappreżentativi tar-reġjuni u l-firxa ta' kundizzjonijiet, li wieħed ikun probabbli li jiltaaq magħhom fir-reġjuni kkonċernati, li għalihom ikunu maħsub l-użu tiegħu. Meta applikant isostni li ma jkunux meħtieġ testijiet fwieħed jew fiktar mir-reġjuni proposti għall-użu billi l-kundizzjonijiet ikunu komparabbli ma' dawk freġġuni ohra fejn ikunu twettqu xi testijiet, l-applikant għandu jissostanza l-affermazzjoni tal-komparabbiltà b'evidenza dokumentata.
 4. Sabiex jiġi valutati d-differenzi staġonali, jekk ikun hemm, irid jiġi ggħġenerat u sottomess tagħrif bizzarejjed li jikkonferma l-prestazzjoni tal-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti f kull reġjun agronomikament u klimatika-ment differenti għal kull kombinazzjoni ta' wiċċi tar-raba' partikolari (jew komodità)/organiżmu ta' hsara. Ğeneralment iridu jiġi rrapporati l-provi dwar l-effikaċċa jew il-fitotossiċċità, fejn rilevanti, f'mill-anqas żewġ staġġuni ta' tkabbir.
 5. Jekk il-provi mill-ewwel staġġun jikkonfermaw adegħwatament il-validità tal-asserzjonijiet li jkunu saru fuq il-baži tal-estrapolazzjoni tar-riżultati minn uċuh tar-raba', prodotti jew sitwazzjonijiet ohra jew minn testijiet bi prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti simili hafna, l-applikant għandu jipprovi għistifikazzjoni biex ma jwettaqx ix-xogħol fit-tieni staġġun. Meta, minhabba l-kundizzjonijiet klimatiċi jew tas-sahha tal-pjanti jew minhabba raġunijiet ohra, id-dejha mislkuba fi staġġun partikolari tkun ta' valur limitat ghall-valutazzjoni tal-prestazzjoni, iridu jsiru u jiġi rapportati provi fi staġġun wieħed addizzjoni jew fiktar.

6.1. Testijiet preliminari

Meta jentalbu mill-awtorità kompetenti, għandhom jiġu ppreżentati bħala rilevanti rapporti fil-qosor dwar testijiet preliminari, inku li l-istudji fis-serer u fuq il-post, użati biex tiġi valutata l-attività bijológika jew is-sejbien tal-firxa tad-doża tal-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti u tas-sustanzi attivi li jinsabu fih. Dawn ir-rapporti għandhom jipprovdha tagħrif addizzjonali lill-awtorità kompetenti sabiex tiġi ggustifikata d-doża rrakkomandata tal-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti u, meta l-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti jkun fih aktar minn sustanza attiva waħda, il-proporzjon tas-sustanzi attivi.

6.2. L-effikaċċa tat-testijiet

It-testijiet għandhom jipprovdha bizzarejjed deja sabiex tippermetti evalwazzjoni tal-livell, id-dewmien u l-konsistenza tal-kontroll jew il-protezzjoni jew effetti intenzjonati ohra tal-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti meta mqabbel ma' prodotti ta' referenza xierqa, meta jkunu jeżistu.

Kundizzjonijiet tat-test

Meta jkun possibbli, prova għandha tikkonsisti minn dawn it-tliet komponenti: prodott tat-test, prodott ta' referenza u kontroll mhux ittrattat.

Il-prestazzjoni tal-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti għandha tiġi investigata f'relazzjoni ma' prodotti xierqa ta' referenza, meta jkunu jeżistu. Prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti għandu jitqies bħala prodott ta' referenza xieraq jekk jissodisfa r-rekwiziti li ġejjin: ikun awtorizzat u ta' prova bizzarejjed ta' prestazzjoni fil-prattika fil-kundizzjonijiet fil-qasam propost għall-użu (sahha tal-pjanti, agrikultura, ortikultura, forestrija, klima, ambjent, kif xieraq). L-ispettu ta' hidma, il-hin u l-metodu ta' applikazzjoni, il-mod ta' azzjoni għandhom ikunu jixbhu 'l-dawk tal-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti ttestjat. Jekk dan ma jkun possibbli, il-prodott ta' referenza u l-prodott ittestjat għandhom ikunu applikati skont l-użu specifikat tagħhom.

Il-prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti jridu jiġu ttestjati fċirkustanzi fejn l-organiżmu ta' hsara fil-mira jkun intwera li kien preżenti flivell li jikkawża jew li jkun magħruf li jikkawża effetti negattivi (il-produzzjoni, il-kwalità, il-benefiċċju operattiv) fuq wiċċ tar-raba' jew żona mhux protetti jew fuq pjanti jew prodotti mill-pjanti li ma jkunux gew ittrattati jew fejn l-organiżmu ta' hsara jkun preżenti flivell tali li tkun tista' ssir evalwazzjoni tal-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti.

Għandhom isiru provi bil-prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti għall-kontroll ta' organiżmi ta' hsara li juru l-livell ta' kontroll tal-ispecijiet tal-organiżmi ta' hsara kkonċernati jew ta' specijiet rappreżentattivi tal-gruppi li għalihom isiru l-asserżjonijiet. Il-provi jridu jinkludu l-istadji differenti tal-iżvilupp taċ-ċiklu tal-hajja tal-ispeci ta' hsara, fejn dan ikun rilevanti u t-tnejx jew ir-razex differenti, fejn dawn ikunu probabbli li juri gradi differenti ta' suxxettibbiltà. Fejn ikun rilevanti, dawn il-konsiderazzjoni jistgħu jiġi indirizzati fi studji fil-laboratorji.

Il-provi biex tiġi pprovduta d-dejta dwar il-prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti li jkunu regolaturi tal-iżvilupp tal-pjanti, iridu juri l-livell tal-effetti fuq l-ispeci li tkun se tiġi ttrattata, u jinkludu investigazzjoni tad-differenzi fir-rispons ta' kampjun rappreżentattiv tal-firxa tal-varjetajiet imnissla bil-kultivazzjoni li fuqha jiġi propost l-użu tiegħi.

Biex jiġi cċarar r-rispons għad-doża, fuħud mill-provi għandhom jiġu inku li jkun regolaturi tal-iżvilupp tal-pjanti, iridu juri l-livell tal-effetti fuq l-ispeci li tkun se tiġi ttrattata, u jinkludu investigazzjoni tad-differenzi fir-rispons ta' kampjun rappreżentattiv tal-firxa tal-varjetajiet imnissla bil-kultivazzjoni li fuqha jiġi propost l-użu tiegħi.

Irid jiġi investigat it-tul taż-żmien li jdumu l-effetti tat-trattament fir-rigward tal-kontroll tal-organiżmu fil-mira jew l-effett fuq il-pjanti ttrattati jew fuq il-prodotti mill-pjanti, kif xieraq. Meta tiġi rrakkomandata iktar minn applikazzjoni waħda għall-modi ta' użu proposti tal-prodott, għandhom jiġu rrapportati l-provi li jistabbilixxu t-tul taż-żmien tal-effetti tal-applikazzjoni, in-numru ta' applikazzjoni jistgħadha meħtieġ u l-intervalli taż-żmien mixtieq bejniethom.

Trid tiġi ppreżentata evidenza li turi li d-doża, iż-żmien u l-metodu ta' applikazzjoni rrakkomandati jagħtu bizzarejjed kontroll, jew protezzjoni jew ikollhom l-effett mahsub fil-firxa ta' cirkustanzi li jkunu probabbli li jinqlalgu fl-użu prattiku.

Jekk ikun hemm indikazzjoni čara li l-prestazzjoni tal-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti tkun probabbli li tiġi affettwata minn fatturi ambientali, bħalma huma t-temperatura jew ix-xita, irid isir u jiġi rrapportat stħarrig dwar l-effetti ta' dawn il-fatturi fuq il-prestazzjoni, b'mod partikolari fejn ikun magħruf li l-prestazzjoni ta' prodotti kimikament relatati tiġi affettwata b'dan il-mod.

Meta l-asserżjonijiet proposti tat-tikketta jinkludu rakkomandazzjoni jistgħadha minn il-ġurġi u l-ġurġi, irid jiġi pprovdut tagħrif dwar il-prestazzjoni tat-tahlita.

Għandhom jitfasslu provi sabiex jiġi investigati kwistjonijiet specifiċi, jitnaqqus l-effetti tal-varazzjoni arbitrarja bejn il-partijiet differenti ta' kull sit u jippermettu li ssir analizi statistika għar-riżultati soġġetti għal din l-analizi. Id-dissin, l-analizi u r-rapportaġġ tal-provi għandhom ikunu skont l-istandardi specifiċi tal-Organizzazzjoni Ewropea u Mediterranja ghall-protezzjoni tal-pjanti (EPPO), meta jkunu disponibbli. Jistgħu jkunu accettati devvazzjonijiet mil-linji għwida disponibbli tal-EPPO sakemm id-dissin tal-provi jissodda r-rekwiziti minimi tal-istandard tal-EPPO rilevanti, u jiġi deskrirt b'mod shih u ġġustifikat. Ir-rapport għandu jinkludi valutazzjoni dettaljata u kritika tad-dejta.

Trid titwettaq analizi statistika tar-riżultati sogħġetti għal din l-analizi; fejn ikun meħtieġ, il-linġa gwida użata trid tiġi adattata sabiex tippermetti din l-analizi.

Fejn ikun rilevanti, tista' tkun meħtieġa evidenza tar-rendiment u tal-kwalità bħala turija tal-effikaċja.

6.3. Informazzjoni dwar l-okkorrenza jew l-okkorrenza possibbli tal-iżvilupp tar-rezistenza

Għandha tīgħi pprovduta dejta tal-laboratorju u fejn jeżisti, tagħrif minn fuq il-post relatax mal-okkorrenza u l-iżvilupp tar-rezistenza jew ir-rezistenza minn naħha għall-ohra fil-popolazzjoni jiet tal-organizmi ta' hsara għas-sustanzi attivi, jew għal sustanzi attivi relataxi. Fejn dan it-taqħrif ma jkunx direttament rilevanti għall-uži li għalihom tintalab l-awtorizzazzjoni jew għat-tiġidid tagħha (specijiet differenti ta' organizmi ta' hsara jew uċu differenti tar-raba'), dan għandu jiġi pprovdut xorta waħda, jekk ikun disponibbli, billi jista' jipprovd i-indikazzjoni dwar il-probabbiltà tal-izvilupp ta' rezistenza fil-popolazzjoni fil-mira.

Fejn ikun hemm evidenza jew informazzjoni li jissūggerixxu li, fl-užu kummerċjali, tkun probabbli li tiż-żiġi-luppa r-rezistenza, trid tiġi ġġenerata u pprezentata evidenza dwar is-sensittività tal-popolazzjoni tal-organiżmu ta' hsara kkonċernat ghall-prodott ghall-protexxjoni tal-pjanti. F'dawn il-kazijiet trid tiġi pprovduta strategija ta' gestjoni mfassla sabiex tnaqqas il-probabbiltà ta' żīvlupp tar-rezistenza fl-ispeċi fil-mira. Din l-strategija ta' gestjoni għandha tqis u tirreferi għal kwalunkwe strategija rilevanti eżistenti u restrizzjonijiet digħi fis-sejjh.

6.4. L-effetti avversi fuq l-uċuh tar-raba ttrattati

6.4.1. Il-fitotossicità ghall-pjanti fil-mira (inkluži l-kultivars), jew ghall-prodotti mill-pjanti fil-mira

It-test għandu jipprovd iż-żejjed dejta biex jippermetti evalwazzjoni dwar il-prestazzjoni tal-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti u dwar l-okkorrenza possibbli tal-fitotossicità wara t-trattament bil-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti.

Kundizzjonijiet tat-test

Għall-ittejjar tal-erbiċċi għandu jkun meħtieg id-doppju tad-doża rakkomandata. Fil-każ ta' prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti oħra li ġħalihom jidħru effetti avversi, ġħalkemm transitorji, waqt il-provi mwettqa skont il-punt 6.2, iridu jiġu stabbiliti l-margni tas-selettività fuq l-uċuħ tar-raba' fil-mira, billi jintużaw dozi oghla mir-rati ta' applikazzjoni rrakkomandati. Fejn jidħru effetti fitotossici serji, trid tiġi investigata wkoll rata intermedja ta' applikazzjoni.

Fejn isehħu effetti avversi, iżda jiġi sostnun li dawn ma jkunux importanti meta mqabbla mal-benefiċċi tal-użu jew ikunu ta' natura temporanija, hija meħtieġa l-evidenza sabiex issostni din l-affermazzjoni. Jekk ikun meħtieġ, irid jiġi pprezentat il-kejl tar-rendiment.

Trid tintwera s-sigurtà ta' prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti ghall-varjetajiet ewlenin imnissla bil-kultivazzjoni, tal-ucuh tar-raba' principali li għalihom ikun irrakkommandat, inkluzi l-effetti tal-istadju tal-iżviluppi tal-wiċċ tar-raba', is-sahha u fatturi oħra li jistgħu jinfluwenzaw is-suxxettibbiltà għad-dannu jew ghall-ħsara.

L-ammont ta' informazzjoni mehtieg dwar učuh tar-raba' ohra għandu jirrifletti l-livell tax-xebh tagħhom mal-učuh tar-raba' princiċiali digħi t-testjati, mal-kwantità u l-kwalità tad-dejta disponibbli dwar dawn l-učuh tar-raba' princiċiali u kemm huwa simili l-mod tal-użu tal-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti, jekk rilevanti. Huwa bizzejjed li t-test jitwettaq bit-tip ewljeni ta' prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti li jrid jiġi awtorizzat.

Fejn l-asserzjonijiet proposti tat-tikketti jinkludu rakkomandazzjonijiet dwar l-užu tal-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti ma' prodott iehor ghall-protezzjoni tal-pjanti, dan il-punt għandu japplika għat-tħalit.

Iridu jsiru osservazzjonijiet rigward il-fitotossicità fit-testijiet stipulati fil-punt 6.2.

Meta jiġu osservati effetti fitotossiči, dawn għandhom jiġu stmati u rręgistrati bi preċiżjoni.

Trid titwettaq analiži statistika tar-riżultati soġġetti għal din l-analiži, fejn ikun meħtieġ, il-linjal għida użata trid tiġi addattata sabiex tippermetti din l-analiži.

6.4.2. *L-effetti fuq il-produzzjoni tal-pjanti trattati jew tal-prodotti mill-pjanti*

It-test għandu jipprovi biżżejjed dejta sabiex tkun tista' ssir evalwazzjoni tal-prestazzjoni tal-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti u tal-okkorrenza possibbli ta' tnaqqis fir-rendiment jew telf fil-hażna tal-pjanti jew tal-prodotti mill-pjanti trattati.

Iċ-ċirkustanzi li fihom iku n-żejt

Fejn ikun rilevanti, għandhom jiġu stabbiliti l-effetti tal-prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti fuq ir-rendiment jew komponenti tar-rendiment tal-prodotti mill-pjanti trattati. Meta l-pjanti jew il-prodotti mill-pjanti trattati jkunu probabbli li jinħażnu, fejn ikun rilevanti għandu jiġi stabbilit l-effett fuq ir-rendiment wara l-hażna, inkluża dejta dwar il-perjodu ta' konservazzjoni.

6.4.3. *L-effetti fuq il-kwalità tal-pjanti jew tal-prodotti mill-pjanti*

Jistgħu jkunu meħtieġa osservazzjonijiet xierqa tal-parametri tal-kwalità għal ucuħ tar-raba' individuali (pereżempju l-kwalità tal-qamħ taċ-ċereali, il-kontenut taz-zokkor). Din l-informazzjoni tista' tingabar minn evalwazzjonijiet xierqa fi provi deskritti taht 6.2 u 6.4.1.

Fejn ikun rilevanti, għandhom isiru testiġiet ta' ngħiesa.

6.4.4. *L-effetti fuq il-processi ta' trasformazzjoni*

Fejn ikun rilevanti, għandhom isiru testiġiet għall-effetti fuq il-processi ta' trasformazzjoni.

6.4.5. *L-impatt fuq il-pjanti trattati jew fuq prodotti mill-pjanti li jridu jintużaw għat-tkattir*

Fejn ikun rilevanti, għandhom jiġu pprovduti bizzżejjed dejta u osservazzjonijiet sabiex tkun tista' ssir evalwazzjoni tal-effetti avversi possibbli ta' trattament bil-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti fuq pjanti jew prodotti mill-pjanti li jridu jintużaw għat-tkattir.

Iċ-ċirkustanzi li fihom iku n-żejt

Id-dejta u l-osservazzjonijiet għandhom jiġu sottomessi, ġlief fejn l-uži proposti jipprekludu l-użu fuq ucuħ tar-raba' mahsuba għall-produzzjoni taż-żerriegħha, għall-tirqid, għall-pjanti li jixxebilku jew għat-tuberi tat-thawwil, kif rilevanti.

6.5. **Osservazzjonijiet dwar effetti sekondarji ohra mhux mixtieqa jew mhux intenzjonati**

6.5.1. *L-impatt fuq ucuħ tar-raba' sussegwenti*

Trid tiġi rrapporata biżżejjed dejta biex tippermetti evalwazzjoni tal-effetti avversi possibbli ta' trattament bil-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti fuq l-ucuħ tar-raba' sussegwenti.

Iċ-ċirkustanzi li fihom tkun n-żejt

Meta d-dejta, iġġenerata skont il-punt 9.1, turi li residwi sinifikanti tas-sustanza attiva, tal-metaboliti jew tal-prodotti tad-degradazzjoni tagħha, li għandhom jew jista' jkollhom attivitা bijologika fuq l-ucuħ tar-raba' li jiġu wara, jibqgħu fil-hamrija jew fil-materjal tal-pjanti, bhat-tiben jew materjal organiku li jibqa' saż-żmien taż-żrigh jew tat-thawwil ta' wċuħ tar-raba' sussegwenti possibbli, iridu jiġu pprovduti osservazzjonijiet dwar l-effetti fuq il-firxa normali tal-ucuħ tar-raba' sussegwenti.

6.5.2. *L-impatt fuq pjanti ohra, inkluži l-ucuħ tar-raba' li jmissu magħħom*

Trid tiġi rrapporata biżżejjed dejta biex tippermetti l-evalwazzjoni tal-effetti avversi possibbli ta' trattament bil-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti fuq pjanti ohra, inkluži l-ucuħ tar-raba' li jmissu magħħom.

Iċ-ċirkustanzi li fihom tkun n-żejt

Iridu jiġu sottomessi osservazzjonijiet dwar l-effetti avversi fuq pjanti ohra, inkluža l-firxa normali tal-ucuħ tar-raba' li jmissu magħħom, fejn ikun hemm indikazzjonijiet li l-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti jista' jaffettwa lil dawn il-pjanti permezz tal-kurrenti. Trid tiġi ppresentata biżżejjed dejta sabiex jintwera li r-residwi tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti ma jibqgħux fit-tagħmir ta' applikazzjoni wara t-tindif, u li ma jkun hemm riskju għal ucuħ tar-raba' trattati wara.

6.5.3. L-effetti fuq l-organiżmi ta' beneficiju u organiżmi oħra mhux fil-mira

Għandu jiġi rrapporat kull effett, pozittiv jew negattiv, fuq l-inċidenza ta' organiżmi oħra ta' hsara, li jiġi osservati fit-testijiet imwetta skont ir-rekwiżi ta' din it-Taqsima. Irid jiġi rrapporat ukoll kull effett ambjentali osservat, specjalment l-effetti fuq l-annimali selväġġi u l-organiżmi mhux fil-mira, u b'mod speċjali l-effetti fuq l-organiżmi li jagħmlu l-gid fil-każ ta' Gestjoni Integrata tal-Organiżmi ta' Hsara (IPM).

TAQSIMA 7.

Studji tossikologiċi

Introduzzjoni

1. Ghall-evalwazzjoni tat-tossicità tal-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti għandha tīgħi pprovduta informazzjoni dwar it-tossicità, l-irritazzjoni u s-sensitizzazzjoni akuti tas-sustanza attiva. Il-metodi ta' kalkolu rilevanti użati għall-klassifikazzjoni tat-taħlillet kif stipulat fir-Regolament (KE) Nru 1272/2008 għandhom, fejn ikun xieraq, jiġi applikati fl-evalwazzjoni tal-perikli tal-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti. Jekk ikun possibbli, għandu jiġi sottomess tagħrif addizzjonali dwar il-mod tal-azzjoni tessika, il-profil tossikologiku u l-aspetti tossikologiċi magħrufa l-oħra kollha tas-sustanza attiva u tas-sustanzi ta' thassib.

2. Għandhom jiġi kkunsidrat l-effetti possibbli tal-komponenti fuq il-potenzjal tossiku tat-taħlita totali.

7.1. Tossicità akuta

L-istudji, id-dejta u t-tagħrif li jridu jiġi sottomessi u evalwati, iridu jkunu biżżejjed biex jippermettu l-identifikazzjoni tal-effetti wara espożizzjoni wahda ghall-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti, biex jiġi stmati, u b'mod partikolari biex jistabbilixxu, jew jindikaw:

- (a) it-tossicità tal-prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti;
- (b) it-tossicità tal-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti relativu għas-sustanza attiva;
- (c) it-tul taż-żmien u l-karatteristici tal-effett, b'dettalji shah tal-bidlett fl-imġiba u s-sejbiet patologici grossi possibbli fi stadju post-mortem;
- (d) fejn ikun possibbli, il-mod tal-azzjoni tessika; u
- (e) il-periklu relativ assocjat mar-rotot differenti tal-espożizzjoni.

Filwaqt li l-enfasi għandha tkun fuq l-istima tal-meded tat-tossicità involuti, it-tagħrif iġġenerat għandu jippermetti wkoll li l-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti jiġi kklassifikat skont ir-Regolament (KE) Nru 1272/2008, fejn applikabbli.

7.1.1. Tossicità orali

Iċ-ċirkustanzi li fihom ikun meħtieġ

Għandu jsir test għat-tossicità akuta orali, sakemm l-applikant ma jkunx jista' jiġiustifika approċċ alternativ skont ir-Regolament (KE) Nru 1272/2008. Fdan il-każ, it-tossicità akuta orali tal-komponenti kollha għandha tīgħi pprovduta jew imbassra b'mod kredibbli b'metodu vvalidat. Għandhom jiġi kkunsidrat l-effetti possibbli tal-komponenti fuq il-potenzjal tossiku tat-taħlita totali.

7.1.2. Tossicità dermali

Iċ-ċirkustanzi li fihom ikun meħtieġ

Għandu jsir test għat-tossicità dermali fuq baži ta' każ b'każ, sakemm l-applikant ma jkunx jista' jiġiustifika approċċ alternativ skont ir-Regolament (KE) Nru 1272/2008. Fdan il-każ, it-tossicità akuta dermali tal-komponenti kollha għandha tīgħi pprovduta jew imbassra b'mod kredibbli b'metodu vvalidat. Għandhom jiġi kkunsidrat l-effetti possibbli tal-komponenti fuq il-potenzjal tossiku tat-taħlita totali.

Jistgħu jintużaw is-sejbiet ta' irritazzjoni jew korrużjoni severa tal-ġilda fl-istudju dermali minflok ma jsir studju spċificu dwar l-irritazzjoni.

7.1.3. Tossicità man-nifs

L-istudju jrid jipprovdi t-tossicità man-nifs ghall-firien, tal-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti jew tad-duhhhan li jiġiġera.

Iċ-ċirkustanzi li fihom iku n- meħtieġ

L-istudju jrid isir fejn il-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti:

- a) ikun gass jew gass likwidu;
- b) ikun prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti jew fumigant li jiġgenera d-duhhan;
- c) jintuża ma' apparat ghall-produzzjoni tač-ċpar/bexx;
- d) ikun prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti li jirrilaxxa l-fwar;
- e) ikun fornut f'dispenser aerosol;
- f) ikun fil-forma ta' trab jew frak li fih proporzjon sinifikanti ta' partikoli b'dijametru ta' $< 50 \mu\text{m}$ ($> 1\%$ fuq baži tal-piż);
- g) irid jiġi applikat mill-ajruplani fil-kazijiet fejn l-espozizzjoni min-nifs hija rilevanti;
- h) ikun fiċċi sustanza attiva bi pressjoni tal-fwar $> 1 \times 10^{-2} \text{ Pa}$ u jrid jintuża fi spazji magħluqa bħal imhażen jew serer;
- i) ikollu jiġi applikat bl-isprejjar.

L-istudju ma jkunx meħtieġ jekk l-applikant ikun jista' jiġġustifika approċċ alternativ skont ir-Regolament (KE) Nru 1272/2008, fejn applikabbi. Għal dan il-ghan, it-tossicietà akuta man-nifs, tal-komponenti kollha għandha tiġi pprovduwa jew imbassra b'mod kredibbi b'metodu vvalidat. Għandhom jiġi kkunsidrati l-effetti possibbli tal-komponenti fuq il-potenzjal tossiku tat-tahlita totali.

Għandha tintuża biss l-espozizzjoni tar-ras/imnieħer, sakemm ma tkunx iż-ġiġustifikata l-espozizzjoni tal-ġisem kollu.

7.1.4. Irritazzjoni tal-ġilda

Ir-riżultati tal-istudju għandhom jipprovdu l-potenzjal ta' irritazzjoni tal-ġilda mill-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti, inkluża r-riversibbiltà potenzjali tal-effetti osservati.

Qabel ma jitwettqu studji *in vivo* ghall-korrużjoni/irritazzjoni mill-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti, għandha ssir analizi tal-piż tal-evidenza fuq id-dejta rilevanti. Fejn ma jkunx hemm bizzżejjed dejta disponibbli, din tista' tiġi žviluppata permezz tal-applikazzjoni ta' ttestjar sekwenzjali.

L-istratgeġja tal-ittestjar għandha ssegwi approċċ iggradat:

- 1) l-evalwazzjoni tal-korrużività fil-ġilda permezz ta' metodu ta' ttestjar *in vitro* vvalidat;
- 2) l-evalwazzjoni tal-irritazzjoni tal-ġilda permezz ta' metodu ta' ttestjar *in vitro* vvalidat (bħal mudelli tal-ġilda tal-bniedem rikostitwiti);
- 3) studju inizjali *in vivo* dwar l-irritazzjoni fil-ġilda permezz ta' annimal wieħed, u fejn ma jkunux innutati effetti avversi;
- 4) ittestjar ta' konferma bl-użu ta' annimal addizzjonali ieħor jew tnejn.

Għandu jiġi kkunsidrat l-użu tal-istudju dwar it-tossicietà dermali sabiex ikun ipprovdut it-taghrif dwar l-irritazzjoni.

Jistgħu jintużaw is-sejbiet ta' irritazzjoni jew ta' korrużjoni severa tal-ġilda fl-istudju dwar il-ġilda minflok ma jsir studju spċificu dwar l-irritazzjoni.

Iċ-ċirkustanzi li fihom iku n- meħtieġ

L-irritazzjoni fil-ġilda mill-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti għandha tiġi rrapportata fuq il-baži tal-apprċċ igradat, sakemm l-applikant ma jkunx jista' jiġġustifika approċċ alternativ skont ir-Regolament (KE) Nru 1272/2008. Fdan il-każ, il-karatteristiċi ta' irritazzjoni tal-ġilda, tal-komponenti kollha, għandhom ikunu pprovduti jew imbassra b'mod kredibbi b'metodu vvalidat. Għandhom jiġi kkunsidrati l-effetti possibbli tal-komponenti fuq il-potenzjal irritanti tat-tahlita totali.

7.1.5. Irritazzjoni tal-ġħajnejn

Ir-riżultati tal-istudju għandhom jipprovdu l-potenzjal ta' irritazzjoni tal-ġħajnejn mill-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti, inkluża r-riversibbiltà potenzjali tal-effetti osservati.

Qabel ma jsiru studji *in vivo* ghall-korrużjoni/irritazzjoni tal-ghajnejn mill-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti, għandha ssir analizi tal-piżżej tal-evidenza fuq id-dejta rilevanti eżistenti. Fejn id-dejta disponibbli ma titqiesx bhala suffiċċenti, din tista' tiġi žviluppata permezz tal-applikazzjoni ta' ttestjar sekwenzjali.

L-istrateġija tal-ittestjar għandha ssegwi approċċ iż-gradat:

- 1) l-użu ta' test *in vitro* ghall-irritazzjoni/korrużjoni tal-ġilda sabiex wieħed jipprevedi l-irritazzjoni/korrużjoni tal-ghajnejn;
- 2) it-twettiq ta' studju *in vitro* vvalidat jew aċċettat dwar l-irritazzjoni fl-ghajnejn sabiex jiġu identifikati irritanti/korrużivi severi tal-ghajnejn (bhal BCOP, ICE, IRE, HET-CAM), u fejn jinkisbu riżultati negattivi;
- 3) l-evalwazzjoni tal-irritazzjoni tal-ghajnejn permezz ta' metodu ta' ttestjar *in vitro* disponibbli vvalidat ghall-prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti ghall-identifikazzjoni ta' sustanzi mhux irritanti jew irritanti, u meta ma jkun ux disponibbli;
- 4) studju inizjali *in vivo* dwar l-irritazzjoni tal-ghajnejn permezz ta' annimal wieħed, u fejn ma jkun ux innutati effetti avversi;
- 5) ittestjar ta' konferma bl-użu ta' annimal addizzjonali ieħor jew tnejn.

I ċ-ċirkustanzi li fihom iku n-żejt tiegħi

Għandhom jiġi pprovduti testijiet dwar l-irritazzjoni tal-ghajnejn, sakemm ma jkunx probabbli li jistgħu jinħolqu effetti severi fuq l-ghajnejn jew l-applikant jista' jiġiustika approċċ alternativ skont ir-Regolament (KE) Nru 1272/2008. F'dan il-każ, il-karatteristiċi ta' irritazzjoni tal-ghajnejn, tal-komponenti kollha, għandhom jiġi pprovduti jew imbassra b'mod kredibbli b'metodu vvalidat. Għandhom jiġi kkunsidrati l-effetti possibbli tal-komponenti fuq il-potenzjal irritanti tat-tahlita totali.

7.1.6. Sensitizzazzjoni tal-ġilda

L-istudju għandu jipprovdi tagħrif biżżejjed sabiex jiġi stmat il-potenzjal tal-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti li jipprovoka reazzjonijiet ta' sensitizzazzjoni tal-ġilda.

I ċ-ċirkustanzi li fihom iku n-żejt tiegħi

It-test dwar is-sensitizzazzjoni tal-ġilda għandu jsir sakemm ma jkunx magħruf li s-sustanzi attivi jew il-koformulant għandhom karatteristiċi ta' sensitizzazzjoni tal-ġilda jew l-applikant jista' jiġiustika approċċ alternativ skont ir-Regolament (KE) Nru 1272/2008. F'dan il-każ, il-karatteristiċi ta' sensitizzazzjoni tal-ġilda, tal-komponenti kollha, għandhom jiġi pprovduti jew imbassra b'mod kredibbli b'metodu vvalidat. Għandhom jiġi kkunsidrati l-effetti possibbli tal-komponenti fuq il-potenzjal sensitizzanti tat-tahlita totali.

Għandha tintuża l-prova dwar l-ghoqda limfatika lokali (LLNA), inkluż fejn ikun xieraq, il-varjant imnaqqas tal-prova. F'każ li l-LLNA ma tkun tista' ssir, għandha tingħata ġustifikazzjoni u jsir it-Test ta' Massimizzazzjoni bil-Fenek tal-Indi. Meta tkun disponibbli prova bil-fenek tal-Indi (Massimizzazzjoni jew Buehler), li tissodisa l-linji gwida tal-OECD u li tipprovdi riżultat ċar, ma għandhomx isir aktar testijiet għal raġunijiet ta' benesseri tal-annimali.

Billi sensitizzatur tal-ġilda jista' jikkawża reazzjoni ta' sensitività ecċċessiva, għandha tiġi kkunsidrata s-sensitizzazzjoni respiratorja potenzjali meta jkunu disponibbli testijiet xierqa jew meta jkun hemm indikazzjonijiet ta' effetti ta' sensitizzazzjoni respiratorja.

7.1.7. Studji supplimentari dwar il-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti

Il-htiega li jsiru studji supplimentari dwar il-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti għandha tiġi diskussa mal-awtoritajiet nazzjonali kompetenti fuq bażi ta' każ b'każ fid-dawl tal-parametri partikolari li jridu jiġi investigati u l-ghanijiet li għandhom jinkisbu (pereżempju għal prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti li fihom sustanzi attivi jew komponenti ohra maħsuba li għandhom effetti tossikoloġiči sinergistiċi jew addittivi).

It-tip ta' studju għandu jiġi adattat ghall-punt aħħari ta' interess.

7.1.8. Studji supplimentari għal taħlilitiet ta' prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti

Fċerti kaži fejn it-tikketta tal-prodott tinkluri rekwiżiti ghall-użu tal-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti flimkien ma' prodotti ohra ghall-protezzjoni tal-pjanti jew ma' aġġuvanti bhala taħlita fit-tank, jista' jkun meħtieġ li jsiru studji għal taħlita ta' prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti jew ghall-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti ma' aġġuvant. Il-htiega li jsiru studji supplimentari dwar il-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti għandha tiġi diskussa mal-awtoritajiet nazzjonali kompetenti fuq bażi ta' każ b'każ, billi jitqiesu r-riżultati tal-istudji dwar it-tossicità akuta tal-prodotti individuali ghall-protezzjoni tal-pjanti u l-karatteristiċi tossikoloġiči tas-sustanzi attivi, il-possibbiltà ta' espozizzjoni għat-taħlita tal-prodotti kkonċernati, b'attenzjoni partikolari lejn gruppi vulnerabbi, u t-tagħrif disponibbli jew l-esperjenza prattika bil-prodotti kkonċernati jew bi prodotti simili.

7.2. Dejta dwar l-espożizzjoni

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

- (a) l-operaturi huma persuni involuti f-aktivitajiet marbuta mal-applikazzjoni ta' prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti, bħat-tħalit, it-tagħbija, l-applikazzjoni, jew konnessi mat-tindif u l-manutenzjoni ta' tagħmir li jkun fil- prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti; l-operaturi jistgħu jkunu professionisti jew dilettanti;
- (b) il-haddiema huma persuni li, bhala parti mix-xogħol tagħhom, jidħlu fżona li tkun ġiet ittrattata bi prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti jew li jimmanigġaw wiċċ tar-raba' li jkun ġie ttrattat bi prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti;
- (c) dawk li jkunu fil-qrib huma persuni li każwalment ikunu jinsabu fżona jew direttament biswiż żona fejn ikun qed jiġi applikat jew ikun ġie applikat prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti, iż-żda mhux bi skop ta' xogħol fiż-żona ttrattata jew bil-prodott ittrattat;
- (d) ir-residenti huma persuni li jgħixu, jaħdmu jew jattendu xi istituzzjoni qrib iż-żoni li jkunu ttrattati bi prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti, iż-żda mhux bi skop ta' xogħol fiż-żona ttrattata jew bil-prodott ittrattat.

Fkaċċijiet fejn it-tikketta tal-prodott tħinkludi rekwiżiti ghall-użu tal-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti ma' prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti oħra jew ma' aġġuvanti bhala taħlit għat-tank, l-evalwazzjoni tal-espożizzjoni għandha tkopri l-espożizzjoni kkombinata. L-effetti kumulattivi u sinergistiċi għandhom jiġu kkunsidrati u rrapporati fid-dossier.

7.2.1. L-espożizzjoni tal-operatur

Għandha tingħha informazzjoni li tippermetti valutazzjoni tal-livell ta' espożizzjoni għas-sustanzi attivi u l-komposti tossikoloġikament rilevanti fil-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti fil-kundizzjonijiet ta' użu proposti, waqt li jiġi kkunsidrati l-effetti kumulattivi u sinergistiċi. Din għandha tipprovi wkoll bażi ghall-ghażla tal-miżuri protettivi xierqa inkluż it-tagħmir ta' protezzjoni personali li għandu jintuża mill-operaturi u jkun spċifikat fuq it-tikketta.

7.2.1.1. Stima tal-espożizzjoni tal-operatur

Għandha ssir stima, bl-użu fejn ikun disponibbli ta' mudell ta' kalkolu xieraq, biex tippermetti l-evalwazzjoni tal-espożizzjoni tal-operatur li tkun probabbli li tinholoq fil-kundizzjonijiet proposti tal-użu. Fejn ikun rilevanti, din l-istima għandha tikkunsidra l-effetti kumulattivi u sinergistiċi li jirriżultaw mill-espożizzjoni għal aktar minn sustanza attiva wħadha u komposti tossikoloġikament rilevanti, inklużi dawk fil-prodott u fit-taħħlit tat-tank.

Iċ-ċirkustanzi li fihom tkun meħtieġa

Dejjem trid issir istima tal-espożizzjoni tal-operatur.

Il-kundizzjonijiet tal-istima

Għandha ssir stima għal kull tip ta' metodu ta' applikazzjoni u apparat tal-applikazzjoni proposti għall-użu tal-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti filwaqt li jitqiesu r-rekwiziti li jirriżultaw mir-Regolament (KE) Nru 1272/2008, fejn applikabbli, għall-immaniġġar tal-prodott mhux dilwit u ta' dak dilwit.

L-istima għandha tindirizza t-taħħlit/tagħbija u l-applikazzjoni, u għandha tinkludi l-aktivitajiet ta' tindif u l-manutenzjoni ta' rutina tat-tagħmir ta' applikazzjoni. Għandu jkun inkluż tagħrif spċifiku dwar il-kundizzjonijiet ta' użu lokali (tipi u daqsijiet tal-kontenituri li għandhom jintużaw, it-tagħmir ta' applikazzjoni, ir-rati tipici ta' hidma u r-rati ta' applikazzjoni, il-konċentrazzjoni tal-bexx, id-daqsijiet tal-ghelieqi, il-kundizzjonijiet klimatiċi għat-ħaqra'

Għall-ewwel għandha ssir stima bis-suppożizzjoni li l-operatur ma jkun qiegħed juža l-ebda tagħmir ta' protezzjoni personali.

Fejn ikun xieraq, għandha ssir stima oħra bis-suppożizzjoni li l-operatur ikun qiegħed juža tagħmir protettiv li jista' jinkiseb faċċilment u vijabbi biex jintużha fil-pratti. Fejn il-miżuri ta' protezzjoni jkunu spċifikati fuq it-tikketta, l-istima trid tikkunsidrahom.

7.2.1.2. Kejl tal-espożizzjoni tal-operatur

L-istudju għandu jipprovi biżżejjed dejta biex jippermetti l-evalwazzjoni tal-espożizzjoni tal-operatur li tkun probabbli li tinholoq fil-kundizzjonijiet spċifikċi proposti tal-użu. L-istudju għandu jkun etikament xieraq.

Iċ-ċirkustanzi li fihom ikun meħtieġ

Id-dejta dwar l-espożizzjoni għar-rotot rilevanti tal-espożizzjoni trid tiġi rrapporata meta ma jkun hemm dejta rappreżentattiva fil-mudelli ta' kalkolu disponibbli jew meta l-valutazzjoni tar-riskju bbażata fuq il-mudell tindika li l-valur ta' referenza rilevanti jkun inqabeż.

Dan ikun il-każ meta r-riżultati tal-istima tal-espożizzjoni tal-operatur stipulata fil-punt 7.2.1.1 jindikaw li jkunu ssodisfati wahda jew iż-żewġ kundizzjonijiet li ġejjin:

- (a) l-AOEL stabbiliti fil-kuntest tal-approvazzjoni tas-sustanza attiva jistgħu jinqabżu;
- (b) il-valuri tal-limitu stabbiliti għas-sustanza attiva u l-komposti tossikoloġikament rilevanti tal-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti skont id-Direttivi 98/24/KE u 2004/37/KE jistgħu jinqabżu.

L-istudju għandu jsir fkundizzjonijiet realistici ta' espożizzjoni filwaqt li jitqiesu l-kundizzjonijiet proposti ghall-użu.

7.2.2. L-espożizzjoni ta' min ikun fil-qrib u tar-residenti

Għandha tingħata informazzjoni li tippermetti valutazzjoni tal-livell ta' espożizzjoni għas-sustanzi attivi u komposti tossikoloġikament rilevanti fil-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti fil-kundizzjonijiet ta' użu proposti, waqt li jiġu kkunsidrati l-effetti kumulattivi u sinergistiċi. Din għandha tippordi wkoll bażi ghall-ghażla tal-miżuri protettivi xierqa, inkluża, hinijiet limitati tad-dħul, l-eskużjoni tar-residenti u tal-persuni li jkunu fil-qrib miż-żoni tat-trattament u distanzi ta' separazzjoni.

7.2.2.1 Stima tal-espożizzjoni ta' min ikun fil-qrib u tar-residenti

Għandha ssir stima, bl-użu fejn ikun disponibbli ta' mudell xieraq ta' kalkolu, biex tippermetti l-evalwazzjoni tal-espożizzjoni ta' min ikun fil-qrib u tar-residenti li tkun probabbli li tinholoq fil-kundizzjonijiet proposti ghall-użu. Fejn ikun rilevanti, din l-istima għandha tikkunsidra l-effetti kumulattivi u sinergistiċi li jirriżultaw mill-espożizzjoni għal aktar minn sustanza attiva wahda u komposti tossikoloġikament rilevanti, inkluži dawk fil-prodott u fit-tħalli tat-tank.

L-applikant għandu jikkunsidra li min ikun fil-qrib jista' jkun espot waqt jew wara l-applikazzjoni tal-prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti u li r-residenti jistgħu jkunu esposti għal prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti, l-aktar, iż-że다 mhux biss, mit-teħid man-nifs u mill-għida u li t-trabi u t-tfal żgħar jistgħu wkoll ikunu esposti mill-ħalq (permezz tat-trasferiment mill-idejn ghall-ħalq).

Iċ-ċirkustanzi li fihom tkun meħtieġa

Dejjem trid issir stima tal-espożizzjoni ta' min ikun fil-qrib u tar-residenti.

Il-kundizzjonijiet tal-istima

Trid issir stima tal-espożizzjoni ta' min ikun fil-qrib u tar-residenti għal kull tip ta' metodu ta' applikazzjoni rilevanti. Trid tkun inkluża informazzjoni spċificiċi fosthom id-doża massima totali u l-konċentrazzjoni tal-bexx. L-istima għandha ssir fuq is-suppożizzjoni li dawk li jkunu jinsabu fil-qrib u r-residenti ma jużaw l-ebda apparat protettiv personali.

7.2.2.2 Kejl tal-espożizzjoni ta' min ikun fil-qrib u tar-residenti

L-istudju għandu jipprovi dejta li tippermetti valutazzjoni tal-espożizzjoni li tkun probabbli li tinholoq ta' min ikun fil-qrib u tar-residenti fil-kundizzjonijiet spċificiċi proposti tal-użu. L-istudju għandu jkun etikament xieraq.

Iċ-ċirkostanzi li fihom tkun meħtieġa

Id-dejta tal-espożizzjoni għandha tkun meħtieġa ghall-modi ta' espożizzjoni rilevanti meta l-valutazzjoni tar-riskju bbażza fuq il-mudell tindika li l-valur ta' referenza rilevanti jkun inqabeż jew meta ma jkun hemm l-ebda dejta rappreżentattiva fil-mudelli ta' kalkolu disponibbli.

L-istudju għandu jitwettaq fkundizzjonijiet realistici ta' espożizzjoni billi jiġu kkunsidrati l-kundizzjonijiet proposti ghall-użu.

7.2.3. L-espożizzjoni tal-ħaddiema

Għandha tingħata informazzjoni li tippermetti valutazzjoni tal-livell ta' espożizzjoni għas-sustanzi attivi u komposti tossikoloġikament rilevanti fil-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti fil-kundizzjonijiet ta' użu proposti u fil-prattiki agrikoli, waqt li jiġu kkunsidrati l-effetti kumulattivi u sinergistiċi. Din għandha tippordi wkoll bażi ghall-ghażla tal-miżuri protettivi xierqa, inkluži l-perjodi ta' stennija u ta' dħul mill-ġdid.

7.2.3.1 Stima tal-espożizzjoni tal-ħaddiema

Għandha ssir stima bl-użu, fejn ikun disponibbli, ta' mudell ta' kalkolu xieraq, biex tippermetti evalwazzjoni tal-espożizzjoni tal-ħaddiema li tkun probabbli li tinholoq fil-kundizzjonijiet proposti tal-użu. Fejn rilevanti, din l-istima għandha tikkunsidra l-effetti kumulattivi u sinergistiċi li jirriżultaw mill-espożizzjoni għal aktar minn sustanza attiva wahda u komposti tossikoloġikament rilevanti, inkluži dawk fil-prodott u fit-tħalli tat-tank.

Iċ-ċirkustanzi li fihom tkun meħtieġa

L-istima tal-espożizzjoni tal-ħaddiema trid issir meta din l-espożizzjoni tista' sseħħ fil-kundizzjonijiet proposti tal-użu.

Il-kundizzjonijiet tal-istima

Għandha ssir stima tal-espożizzjoni tal-ħaddiema ghall-uču tar-raba' u għax-xogħol li jrid jitwettaq. Trid tigi pprovduta informazzjoni spċċika li tinkludi deskrizzjoni tal-attivitajiet ta' wara l-applikazzjonijiet, iż-żmien tal-espożizzjoni, ir-rata ta' applikazzjoni, in-numru ta' applikazzjonijiet, l-intervall minnū tal-bexx u l-istadju tat-tkabbir. Jekk ma tkun disponibbli dejta dwar l-ammont ta' residwi li jistgħu jinqalghu fil-kundizzjonijiet proposti tal-użu, għandhom jintużaw suppożizzjoni jiet ta' kontumaċċa.

Għall-ewwel għandha ssir stima bl-użu tad-dejta disponibbli dwar l-espożizzjoni mistennija fuq il-premessa li l-ħaddiem ma jkun qiegħed juža l-ebda apparat personali ta' protezzjoni. Meta jkun rilevanti, għandha ssir it-tieni stima fuq il-premessa li l-ħaddiem ikun qiegħed juža apparat effettiv ta' protezzjoni li huwa faċilment aċċessibbli u prattiku u li jintlibes abitwalment mill-ħaddiema, pereżempju billi kien meħtieġ minħabba aspetti oħrajn tax-xogħol li jkun qed isir.

7.2.3.2. Kejl tal-espożizzjoni tal-ħaddiema

L-istudju għandu jipprovdi dejta li tippermetti evalwazzjoni tal-espożizzjoni tal-ħaddiema li tkun probabbli li tirriżulta fil-kundizzjonijiet proposti tal-użu. L-istudju għandu jkun etikament xieraq.

Iċ-ċirkustanzi li fihom tkun meħtieġa

Trid tigi rrapporata d-dejta tal-espożizzjoni ghall-modi rilevanti ta' espożizzjoni meta l-valutazzjoni tar-riskju bbaż-za fuq il-mudell tindika li l-valur ta' referenza rilevanti jkun inqabeż jew meta ma jkun hemm l-ebda dejta rappreżentativa fil-mudelli ta' kalkolu disponibbli.

Dan ikun il-każ, fejn ir-riżultati tal-istima tal-espożizzjoni tal-ħaddiema stipulata fil-punt 7.2.3.1 jindikaw li jkunu ssodisfati wahda jew iż-żewġ kundizzjonijiet li ġejjin:

- (a) l-AOEL stabbiliti fil-kuntest tal-approvazzjoni tas-sustanza attiva jistgħu jinqabżu;
- (b) il-valuri tal-limitu stabbiliti għas-sustanza attiva u komposti tossikoloġikment rilevanti tal-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti skont id-Direttivi tal-Kunsill 98/24/KE u 2004/37/KE jistgħu jinqabżu.

L-istudju jrid isir f-kundizzjonijiet realistici ta' espożizzjoni billi jitqiesu l-kundizzjonijiet proposti għall-użu.

7.3. L-assorbiment mill-ġilda

L-istudji għandhom jipprovdu kejl tal-assorbiment tas-sustanza attiva u tal-komposti tossikologiċi rilevanti mill-ġilda fil-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti li għandu jkun awtorizzat.

Iċ-ċirkustanzi li fihom ikun meħtieġ

L-istudju jrid isir meta l-espożizzjoni mill-ġilda tkun mod sinifikanti ta' espożizzjoni, u ma jkun stmat l-ebda risku aċċettabbli permezz ta' valur ta' assorbiment b'kontumaċċa.

Kundizzjonijiet tat-test

Għandha tiġi rrapporata dejta minn studji dwar l-assorbiment, preferibbilment permezz ta' ġilda tal-bniedem *in vitro*.

L-istudji għandhom isiru fuq prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti rappreżentattivi kemm fl-użu dilwit (fejn applikabbli) kif ukoll fil-forma kkonċentrata.

Jekk l-istudji ma jikkorrispondux mas-sitwazzjoni ta' espożizzjoni antiċċipata (pereżempju fir-rigward tat-tip ta' koformulant jew il-konċentrazzjoni), għandu jiġi pprovdut argument xjentifiku qabel ma din id-dejta tkun tista' tintuża b'ċertezza.

7.4. Dejta tossikoloġika disponibbli dwar il-koformulant

Fejn rilevanti, l-applikant għandu jissottometti u jevalwa l-informazzjoni li ġejja:

- (a) in-numru tar-registrazzjoni skont l-Artikolu 20(3) tar-Regolament (KE) Nru 1907/2006;
- (b) is-sommarji tal-istudju inkluži fid-dossier tekniku ppreżentat skont l-Artikolu 10(a)(vi) tar-Regolament (KE) Nru 1907/2006; u
- (c) l-iskeda ta' data ta' sigurtà msemija fl-Artikolu 31 tar-Regolament (KE) Nru 1907/2006.

L-iskeda ta' data ta' sigurtà fil-punt (c) għandha tiġi sottomessa u evalwata ghall-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti.

Għandha tiġi sottomessa kwalunkwe informazzjoni oħra disponibbli.

TAQSIMA 8.

Residwi fil-prodotti, l-ikel jew l-ghalf ittrattati, jew fuqhom

Għandhom jiġu ppreżentati dejta u tagħrif dwar ir-residwi fil-prodotti, fl-ikel u fl-ghalf ittrattati jew fuqhom skont it-TaqSIMA 6 tal-Parti A tal-Anness għar-Regolament (UE) Nru 283/2013, sakemm l-applikant juri li jistgħu japplikaw id-dejta u t-tagħrif digħi sottomessi.

TAQSIMA 9.

Destin u mgħiba fl-ambjent

Introduzzjoni

1. Konċentrazzjonijiet ambjentali mbassra (PEC).
- 1.1. Għandha ssir stima realistica tal-agħar kaž possibbli tal-konċentrazzjonijiet mistennija tas-sustanza attiva u tal-metaboliti, il-prodotti ta' degradazzjoni u ta' reazzjoni:
 - li jammontaw għal aktar minn 10 % tal-ammont ta' sustanza attiva miżjud,
 - li jammontaw għal aktar minn 5 % tal-ammont ta' sustanza attiva miżjud, f'mill-inqas żewġ kejlijiet wara xulxin,
 - li ghall-komponenti individwali ($> 5\%$) tagħhom il-massimu tal-formazzjoni ma jkunx għadu ntlaħaq fl-ahħar tal-istudu, fil-hamrija, fil-wiċċi tal-hamrija, fl-ilma ta' taħbi l-art, fl-ilma tal-wiċċi, fis-sediment u fl-arja, wara l-użu kif propost jew li jkun digħi qiegħed iseħħ.
- 1.2. Ghall-finijiet tal-istima ta' dawn il-konċentrazzjonijiet għandhom japplikaw id-definizzjonijiet li ġejjin:
 - (a) Konċentrazzjoni ambjentali prevista fil-hamrija (PEC_S): il-livell ta' residwi fis-saff ta' fuq tal-hamrija, u li jistgħu jiġi esposti għalihom organiżmi tal-hamrija mhux fil-mira (espożizzjoni akuta u kronika).
 - (b) Konċentrazzjoni ambjentali prevista fl-ilma tal-wiċċi (PEC_{SW}): il-livell ta' residwi, fl-ilma tal-wiċċi, li jistgħu jiġi esposti għalihom organiżmi mhux fil-mira (espożizzjoni akuta u kronika).
 - (c) Konċentrazzjoni ambjentali prevista fis-sediment (PEC_{SED}): il-livell ta' residwi, fis-sediment, li jistgħu jiġi esposti għalihom organiżmi tal-hamrija bentiċi mhux fil-mira (espożizzjoni akuta u kronika).
 - (d) Konċentrazzjoni ambjentali prevista fl-ilma ta' taħbi l-art (PEC_{GW}): il-livell ta' residwi fl-ilma ta' taħbi l-art.
 - (e) Konċentrazzjoni ambjentali prevista fl-arja (PEC_A): il-livell ta' residwi fl-arja, li jistgħu jkunu esposti għalihom il-bnedmin, l-annimali u organiżmi oħra mhux fil-mira (espożizzjoni akuta u kronika).
- 1.3. Ghall-istima ta' dawn il-konċentrazzjonijiet għandha tiġi kkunsidrata l-informazzjoni rilevanti kollha dwar il-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti u dwar is-sustanza attiva. Fejn ikun rilevanti għandhom jintużaw il-parametri stipulati fit-TaqSIMA 7 tal-Parti A tal-Anness għar-Regolament (UE) Nru 283/2013.
- 1.4. Meta jintużaw mudelli ghall-istima tal-konċentrazzjonijiet ambjentali mbassra, dawn għandhom:
 - jagħmlu l-ahjar stima possibbli tal-proċessi rilevanti kollha involuti, billi jitqiesu parametri u suppożizzjoniċċi realistiċi,
 - fejn ikun possibbli jiġi validati b'mod kredibbli permezz ta' qisien li jittieħdu fkundizzjoniċċi rilevanti ghall-użu tal-mudell,
 - ikunu rilevanti ghall-kundizzjoniċċi fiż-żona tal-użu.
- 1.5. L-informazzjoni pprovduta għandha, fejn ikun rilevanti, tinkludi dik imsemmija fit-TaqSIMA 7 tal-Parti A tal-Anness għar-Regolament (UE) Nru 283/2013.

2. Fil-kaž tal-prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti solidi, žrieragh ittrattati jew miksija għandha ssir valutazzjoni tar-riskju mit-tifrixt tat-trab fuq speċijiet mhux fil-mira waqt l-applikazzjoni jew iż-żrīgh. Sakemm ma jkunux disponibbli rati miftiehma ta' dissipazzjoni tat-trab, il-livelli ta' espożizzjoni possibbli għandhom jiġu stabbiliti permezz ta' firxa ta' tekniki ta' applikazzjoni, metodoloġija xierqa ta' kejl tat-trab u, fejn xieraq, miżuri ta' mitigazzjoni.

9.1. Destin u mgħiba fil-ħamrija

- 9.1.1. *Ir-rata ta' degradazzjoni fil-ħamrija*
 9.1.1.1. *Studji fil-laboratorju*

L-istudji fil-laboratorju dwar id-degradazzjoni fil-ħamrija għandhom jipprovd l-ahjar stimi possibbli tat-tul ta' żmien meħtieg għad-degradazzjoni ta' 50 u ta' 90 % ($DT50_{lab}$ u $DT90_{lab}$) tas-sustanza attiva fil-kundizzjonii-jiet tal-laboratorju.

Iċ-ċirkustanzi li fihom ikunu meħtieġa

Il-persistenza u l-imġiba tal-prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti fil-ħamrija għandhom jiġu investigati sakemm ma tkunx possibbli estrapolazzjoni mid-dejta miksuba fuq is-sustanza attiva u l-metaboliti, il-prodotti ta' degradazzjoni u ta' reazzjoni skont ir-rekwiziti tal-punt 7.1.2.1 tal-Parti A tal-Anness għar-Regolament (UE) Nru 283/2013.

Fejn ma jkunx possibbli li ssir estrapolazzjoni mid-dejta ta' inkubazzjoni anaerobika miksuba dwar is-sustanza attiva u l-metaboliti, il-prodotti ta' degradazzjoni u ta' reazzjoni skont ir-rekwiziti tal-punt 7.1.2.1 tal-Parti A tal-Anness għar-Regolament (UE) Nru 283/2013, għandu jiġi ppresentat studju dwar id-degradazzjoni anaerobika sakemm l-applikant ma jurix li ma tkunx probabbli li sseħħi espożizzjoni tal-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti li fih is-sustanza attiva għal kundizzjonijiet anerobiċi fl-użijiet intenzjonati.

Kundizzjonijiet tat-test

Għandhom jiġu rrapporati l-istudji dwar ir-rata ta' degradazzjoni aerobika tas-sustanza attiva għal mill-inqas erba' tipi ta' hamrija. Il-karakteristiċi tal-ħamrija għandhom ikunu jixbhu lil dawk użati għall-istudji aerobiċi mwettqa skont il-punt 7.1.1 u 7.1.2.1 tal-Parti A tal-Anness għar-Regolament (UE) Nru 283/2013. Għandhom ikunu disponibbli valuri kredibbli $DegT50$ u 90 għal minimu ta' erba' tipi differenti ta' hamrija.

Għandhom isiru studji dwar ir-rata ta' degradazzjoni anaerobika tas-sustanza attiva permezz tal-istess proċedura u hamrija simili għal dik tal-istudju anaerobiku mwettaq skont il-punt 7.1.1.2 tal-Parti A tal-Anness għar-Regolament (UE) Nru 283/2013.

Għandhom ikunu stabiliti l-frazzjon tal-formazzjoni kinetika u r-rati ta' degradazzjoni ta' metaboliti poten-zjalment rilevanti, fl-istudji fkundizzjonijiet kemm aerobiċi kif ukoll anaerobiċi bl-estensjoni tal-istudju dwar is-sustanza attiva, fejn ma jkunx possibbli li ssir estrapolazzjoni mill-punti 7.1.2.1.2 u 7.1.2.1.4 tal-Parti A tal-Anness għar-Regolament (UE) Nru 283/2013.

Sabiex tīgi valutata l-influwenza tat-temperatura fuq id-degradazzjoni, għandu jsir kalkolu b'fattur Q10 adegwat jew b'għadd adegwat ta' studji oħrajn fmedda ta' temperaturi.

Għandhom ikunu pprovduti valuri $DegT50$ u 90 kredibbli għall-metaboliti, il-prodotti ta' degradazzjoni u ta' reazzjoni għal mill-inqas tliet tipi ta' hamrija mill-istudji fkundizzjonijiet aerobiċi.

9.1.1.2. Studji fuq il-post

9.1.1.2.1. Studji dwar id-dissipazzjoni fil-ħamrija

L-istudji dwar id-dissipazzjoni fil-ħamrija għandhom jipprovd l-ahjar stimi possibbli taż-żmien meħud għad-dissipazzjoni ta' 50 % u 90 % ($Dist50_{field}$ u $Dist90_{field}$) u jekk possibbli ż-żmien meħud għad-degradazzjoni ta' 50 % u 90 % ($DegT50_{field}$ u $DegT90_{field}$), tas-sustanza attiva fil-kundizzjonijiet ta' fuq il-post. Fejn ikun rilevanti, jeħtieg li tīgi rrapporata informazzjoni dwar il-metaboliti, il-prodotti ta' degradazzjoni u ta' reazzjoni.

Iċ-ċirkustanzi li fihom ikunu meħtieġa

Id-dissipazzjoni u l-imġiba tal-prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti fil-ħamrija għandhom jiġu investigati sakemm ma tkunx possibbli estrapolazzjoni mid-dejta miksuba fuq is-sustanza attiva u l-metaboliti, il-prodotti ta' degradazzjoni u ta' reazzjoni skont ir-rekwiziti tal-punt 7.1.2.2.1 tal-Parti A tal-Anness għar-Regolament (UE) Nru 283/2013.

Kundizzjonijiet tat-test

L-istudji individwali fuq firxa ta' tipi ta' hamrija rappreżentattivi (normalment mill-inqas erba' tipi differenti f'diversi požizzjonijiet ġeografiċi) għandhom jitkomplew sakemm mill-inqas 90 % tal-ammont applikat ikun iñhela mill-hamrija jew inbidel f'sustanzi li mhumiex soġġetti ghall-investigazzjoni.

9.1.1.2.2. Studji dwar l-akkumulazzjoni fil-ħamrija

It-testijiet għandhom jipprovd u bżżejjed dejta ghall-evalwazzjoni tal-possibbiltà tal-akkumulazzjoni ta' residwi tas-sustanza attiva u tal-metaboliti, il-prodotti ta' degradazzjoni u ta' reazzjoni.

Iċ-ċirkustanzi li fihom ikun meħtieġ

Għandhom jiġi rrapporati studji dwar l-akkumulazzjoni fil-ħamrija sakemm ma tkunx possibbli extrapolazzjoni mid-dejta miksuba fuq is-sustanza attiva u l-metaboliti, il-prodotti ta' degradazzjoni u ta' reazzjoni skont ir-rekwiżiți tal-punt 7.1.2.2.2 tal-Parti A tal-Anness għar-Regolament (UE) Nru 283/2013.

Kundizzjonijiet tat-test

Għandhom isiru studji fit-tul fuq il-post fuq mill-inqas żewġ tipi ta' hamrija rilevanti f'požizzjonijiet ġeografiċi differenti u jkunu jinvolvu diversi applikazzjonijiet.

Fin-nuqqas ta' gwida inkluża fil-lista msemmija taħt il-punt 6 tal-introduzzjoni, it-tip u l-kundizzjonijiet tal-istudju li għandu jitwettaq għandhom ikunu diskussi mal-awtoritajiet nazzjonali kompetenti.

9.1.2. Il-mobilità fil-ħamrija

L-informazzjoni magħmula disponibbli għandha tipprovd biżżejjed dejta ghall-evalwazzjoni tal-mobilità u l-potenzjal ta' lissija tas-sustanza attiva, tal-metaboliti u l-prodotti ta' degradazzjoni u ta' reazzjoni.

9.1.2.1. Studji fil-laboratorju

Iċ-ċirkustanzi li fihom ikunu meħtieġa

Il-mobilità tal-prodotti għall-prottezzjoni tal-pjanti fil-ħamrija għandha tigi investigata sakemm ma tkunx possibbli extrapolazzjoni mid-dejta miksuba skont ir-rekwiżiți stipulati fil-punti 7.1.2 u 7.1.3.1 tal-Parti A tal-Anness għar-Regolament (EU) Nru 283/2013.

Il-kundizzjonijiet tat-test

Japplikaw l-istess dispožizzjonijiet kif ipprovdu taħt il-punti 7.1.2 u 7.1.3.1 tal-Parti A tal-Anness għar-Regolament (UE) Nru 283/2013.

9.1.2.2. Studji lisimetrici

Għandhom isiru studji lisimetrici, fejn ikunu meħtieġa, sabiex jipprovd informazzjoni dwar:

- il-mobilità fil-ħamrija,
- il-potenzjal ta' lissija sal-ilma ta' taħt l-art,
- id-distribuzzjoni potenzjali fil-ħamrija.

Iċ-ċirkustanzi li fihom ikunu meħtieġa

Id-deċiżjoni dwar jekk għandhomx isiru studji lisimetrici, bħala studju sperimentalisti fuq barra fil-qafas ta' skema ta' valutazzjoni ggradata tal-lissija għandha tikkunsidra r-riżultati tal-istudji dwar id-degradazzjoni u l-mobilità u l-PEC_{GW} ikkalkolati. It-tip ta' studju li għandu jitwettaq għandu jiġi diskussi mal-awtoritajiet nazzjonali kompetenti.

Dawn l-istudji għandhom jitwettaq sakemm ma tkunx possibbli extrapolazzjoni mid-dejta miksuba dwar is-sustanza attiva u l-metaboliti, il-prodotti ta' degradazzjoni u ta' reazzjoni skont ir-rekwiżiți tal-punt 7.1.4.2 tal-Parti A tal-Anness għar-Regolament (UE) Nru 283/2013.

Kundizzjonijiet tat-test

L-istudji għandhom ikopru s-sitwazzjoni realistika tal-agħar każ-possible, u t-tul taż-żmien meħtieġ għall-osservazzjoni ta' lissija potenzjali, billi jiġi kkunsidrat t-tip ta' hamrija, il-kundizzjonijiet klimatiċi, ir-rata ta' applikazzjoni u l-frekwenza u l-perjodu ta' applikazzjoni.

L-ilma li jghaddi mill-kolonnei tal-hamrija għandu jkun analizzat f'intervalli xierqa, filwaqt li r-residwi fil-materjal tal-pjanti għandhom jiġu stabbiliti fil-hsad. Ir-residwi fil-profil tal-hamrija f'mill-inqas hames saffi għandhom jiġi stabbiliti meta jittlest x-xogħol sperimentalisti. Għandu jiġi evitat it-teħid ta' kampjuni intermedji, minħabba li t-tnejħiha tal-pjanti (ħlief għall-ħasad skont il-prattika normali tal-biedja) u l-hamrija tinfluwenza l-proċess tal-lissija.

L-ammont ta' xita, it-temperaturi tal-hamrija u tal-arja għandhom ikunu rregistrati f'intervalli regolari, mill-inqas darba fil-ġimgħa.

Il-fond tal-lisimetri għandu jkun mill-inqas 100 cm. Il-qalba tal-hamrija ma għandhiex tintmess. It-temperaturi tal-hamrija għandhom ikunu simili għal dawk preżenti fl-ġħalqa. Fejn ikun meħtieg, għandha tingħata tisqija supplimentari sabiex ikun żgurat l-ahjar żvilupp tal-pjanti u sabiex ikun żgurat li l-kwantità tal-ilma ta' tnixxija tkun simili għal dik fir-regjuni li ġħalihom tkun qiegħda tintalab l-awtorizzazzjoni. Meta matul l-istudju l-hamrija tkun trid titqalleb għal raġunijiet agrikoli, din ma għandhiex titqalleb sa fond ta' aktar minn 25 cm.

9.1.2.3. Studji tal-lissija fuq il-post

Fejn ikun meħtieg, għandhom isiru studji dwar il-lissija fuq il-post, sabiex tingħata informazzjoni dwar:

- il-mobilità fil-hamrija,
- il-potenzjal ta' lissija sal-ilma ta' taħt l-art,
- id-distribuzzjoni potenzjali fil-hamrija.

Iċ-ċirkustanzi li fihom ikun meħtieg

Id-deċiżjoni dwar jekk għandhomx isiru studji tal-lissija fuq il-post, bħala studju sperimentalisti fuq barra fil-qafas ta' skema ta' valutazzjoni għgradha tal-lissija, għandha tikkunsidra l-PEC_{GW} ikkalkulat u r-riżultati tal-istudji dwar id-degradazzjoni u l-mobilità. It-tip ta' studju li għandu jitwettaq għandu jkun diskuss mal-awtoritajiet nazzjonali kompetenti. Dawn l-istudji għandhom jitwettaq sakemm ma tkunx possibbli estrapolazzjoni mid-dejta miksuba dwar is-sustanza attiva u l-metaboliti, il-prodotti ta' degradazzjoni u ta' reazzjoni skont ir-rekwiżi tal-punt 7.1.4.3 tal-Parti A tal-Annex għar-Regolament (UE) Nru 283/2013.

Kundizzjonijiet tat-test

L-istudji għandhom ikopru s-sitwazzjoni realistika tal-agħar kaž possibbli, billi jiġi kkunsidrati t-tip ta' hamrija, il-kundizzjonijiet klimatiċi, ir-rata ta' applikazzjoni u l-frekwenza u l-perjodu ta' applikazzjoni.

L-ilma għandu jiġi analizzat f'intervalli xierqa. Ir-residwi fil-profil tal-hamrija f'mill-inqas hames saffi għandhom ikunu stabbiliti meta jittlest x-xogħol sperimentalisti. Għandu jiġi evitat it-teħid ta' kampjuni intermedji ta' materjal tal-pjanti u tal-hamrija (ħlief għall-ħasad skont il-prattika normali tal-biedja), minħabba li t-tnejħiha tal-pjanti u l-hamrija tinfluwenza l-proċess ta-lissija.

L-ammont ta' xita, il-hamrija u t-temperaturi tal-arja għandhom ikunu rregistrati f'intervalli regolari, mill-inqas darba fil-ġimgħa.

Għandha tingħata informazzjoni dwar l-ilma tal-pjan fuq il-post tal-esperiment. Skont id-disinn sperimentalisti, għandha ssir karatterizzazzjoni idrologika dettaljata tal-post tat-test. Jekk jiġi osservat qsim fil-hamrija waqt l-istudju, dan għandu jiġi deskrirt kompletament.

Għandha tingħata attenżjoni ghall-ġħadd u l-post tal-apparat ghall-ġbir tal-ilma. Il-pożizzjoni ta' dan l-apparat fil-hamrija ma għandhiex tirriżulta fmogħidjiet ta' flusxi preferenzjali.

9.1.3. Stima tal-konċentrazzjonijiet fil-hamrija

L-istimi tal-PEC_S iridu jirrigwardaw kemm applikazzjoni waħda fl-ogħla rata ta' applikazzjoni li ġħaliha tigħi mitluba awtorizzazzjoni, kif ukoll l-ogħla numru fl-iqsar intervall u l-ogħla rati ta' applikazzjoni li ġħalihom tigħi mitluba l-awtorizzazzjoni, u jiġi espressi ftermini ta' mgħix ta' sustanza attiva għal kull kgħi ta' hamrija xotta.

Il-fatturi li għandhom jiġi kkunsidrati meta jsiru l-istimi tal-PEC_S jirrigwardaw l-applikazzjoni diretta u indirekta għall-hamrija, il-garr, it-telf u l-lissija u jinkludu proċessi bħalma huma l-volatilizzazzjoni, l-assorment, l-idrolizi, il-fotolizi, id-degradazzjoni aerobika u anaerobika. Għandhom jintużaw livelli ta' fond xierqa

tas-saff tal-ħamrija skont il-metodu ta' applikazzjoni u l-kultivazzjoni tal-ħamrija. Fejn tkun preżenti l-kisja tal-art fiż-żmien tal-applikazzjoni, l-impatt tal-interċettazzjoni tal-učuh tar-raba' fit-tnaqqis tal-espożizzjoni tal-ħamrija jista' jiġi inkluż fl-istimi.

Immedjatament wara l-applikazzjoni, għandhom jiġu pprovduti PEC_S inizjali, għas-sustanza attiva, il-metaboliti, il-prodotti ta' degradazzjoni u ta' reazzjoni. Għandhom jiġu pprovduti kalkoli PEC_S xierqa fuq żmien qasir u fit-tul (medji ppeżati fuq il-hin) għas-sustanza attiva, il-metaboliti, il-prodotti ta' degradazzjoni u ta' reazzjoni fir-rigward tad-dejta mill-istudji ekottosikologici.

Għandu jiġi pprovdut kalkolu tal-konċentrazzjonijiet stabbli fil-ħamrija meta fuq il-baži tal-istudji dwar id-dissipazzjoni fil-ħamrija jiġi stabbilit li d-DisT90 tkun > sena, u meta tkun prevista l-applikazzjoni ripetuta, sew jekk fl-istess staġġun ta' tkabbir jew fis-snin suċċessivi.

9.2. Destin u mgħiba fl-ilma u s-sediment

9.2.1. Mineralizzazzjoni aerobika fl-ilma tal-wiċċ

Iċ-ċirkustanzi li fihom iku n-meh tiegħi

Il-persistenza u l-imġiba tal-prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti fl-ilma miftuħ (ilma ġelu, tal-estwarji u tal-bahar) għandhom jiġi investigati sakemm ma tkunx possibbli estrapolazzjoni mid-dejta miksuba dwar is-sustanza attiva u l-metaboliti, il-prodotti ta' degradazzjoni u ta' reazzjoni skont ir-rekwiziti tal-punt 7.2.2.2 tal-Parti A tal-Anness għar-Regolament (UE) Nru 283/2013.

It-test għandu jiġi rrapporġat sakemm l-applikant ma jurix li ma tkunx se sseħħ kontaminazzjoni tal-ilma miftuħ.

Kundizzjoni et-tat-test

Ir-rata ta' degradazzjoni u l-passaġġ jew il-passaġġi għandhom jiġi rrapporġati kemm għal "sistema" ta' test "pelaġiku" kif ukoll għal sistema ta' "sediment sospiż". Fejn ikun rilevanti, għandhom jintużaw sistemi ta' testijiet addizzjonal, li jvarjaw fir-rigward tal-kontenut ta' karbonju organiku, il-konsistenza jew il-pH.

Ir-riżultati miksuba għandhom ikunu pprezentati fil-forma ta' tpingiċċi skematici li juru l-passaġġi kkonċernati, u fil-forma ta' karti tal-bilanċ li juru d-distribuzzjoni tar-radju-tikketta fl-ilma u, fejn rilevanti, fis-sediment bħala funzjoni tal-hin, bhal bejn:

- (a) sustanza attiva;
- (b) CO₂;
- (c) komposti volatili minbarra CO₂;
- (d) prodotti ta' trasformazzjoni individuali identifikati;
- (e) sustanzi li jistgħu jiġi estratti mhux identifikati; u
- (f) residwi li ma jistgħux jiġi estratti fis-sediment.

L-istudju ma għandux idu għaddej iż-żejjed minn 60 jum sakemm ma tkunx applikata l-procedura semi-kontinwa b'tiġid perjodiku tas-sospensjoni tat-test. Madankollu, il-perjodu għat-test tal-lott jista' jkun estiż għal massimu ta' 90 jum, jekk id-degradazzjoni tas-sustanza tat-test tkun bdiet fl-ewwel 60 jum.

9.2.2. Studju dwar l-ilma/is-sediment

Iċ-ċirkustanzi li fihom iku n-meh tiegħi

Il-persistenza u l-imġiba tal-prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti fis-sistemi akkwatiċi għandhom ikunu investigati sakemm ma tkunx possibbli estrapolazzjoni mid-dejta miksuba dwar is-sustanza attiva u l-metaboliti, il-prodotti ta' degradazzjoni u ta' reazzjoni skont ir-rekwiziti tal-punt 7.2.2.3 tal-Parti A tal-Anness għar-Regolament (UE) Nru 283/2013.

It-test għandu jiġi rrapporġat sakemm l-applikant ma jurix li ma tkunx se sseħħ kontaminazzjoni tal-ilma tal-wiċċi.

Kundizzjoni et-tat-test

Il-passaġġ jew il-passaġġi ta' degradazzjoni għandhom jiġi rrapporġati għal żewġ sistemi tal-ilma/tas-sediment. Iż-żewġ sedimenti magħiż-żula għandhom ivarjaw fir-rigward tal-kontenut ta' karbonju organiku u l-konsistenza, u fejn rilevanti, fir-rigward tal-pH.

Ir-riżultati miksuba għandhom ikunu pprezentati fil-forma ta' tpingiċċi skematici li juru l-passaġġi kkonċernati, u fil-forma ta' karti tal-bilanċ li juru d-distribuzzjoni tar-radju-tikketta fl-ilma u fis-sediment bħala funzjoni tal-hin, bhal bejn:

- (a) sostanza attiva;
- (b) CO₂;
- (c) composti volatili minbarra CO₂;
- (d) prodotti ta' trasformazzjoni individuali identifikati;
- (e) sustanzi li jistgħu jiġu estratti mhux identifikati; u
- (f) residwi li ma jistgħux jiġu estratti fis-sediment.

L-istudju għandu jdum għaddej mill-inqas 100 jum. Huwa għandu jkun itwal meta dan ikun meħtieġ sabiex jiġu stabiliti l-passaġġ ta' degradazzjoni u l-mudell ta' distribuzzjoni fl-ilma sediment tas-sustanza attiva u l-metaboliti, il-prodotti ta' degradazzjoni u ta' reazzjoni tagħha. Jekk aktar minn 90 % tas-sustanza attiva tigħiġi degradata qabel ma jiskadi l-perjodu ta' 100 jum, it-test jista' jdum inqas.

Il-mudell ta' degradazzjoni ta' metaboliti potenzjalment rilevanti li jseħħu fl-istudju dwar is-sediment tal-ilma għandu jiġi stabilit b'estensjoni tal-istudju għas-sustanza attiva, meta ma tkunx possibbli estrapolazzjoni mill-punt 7.2.2.3 tal-Parti A tal-Anness għar-Regolament (UE) Nru 283/2013.

9.2.3. Studju dwar l-ilma/is-sediment irradjat

Jekk id-degradazzjoni fotokimika tkun importanti, jista' jiġi rrapporat ukoll studju dwar l-ilma/is-sediment taħt l-influwenza ta' sistema ta' dawl/dlam.

Kundizzjonijiet tat-test

It-tip u l-kundizzjonijiet tal-istudju li għandu jitwettaq għandhom jiġu diskussi mal-awtoritajiet nazzjonali kompetenti.

9.2.4. Stima tal-konċentrazzjonijiet fl-ilma ta' taħt l-art

Għandhom jiġu definiti r-rotot ta' kontaminazzjoni tal-ilma ta' taħt l-art billi jiġu kkunsidrati l-kundizzjonijiet agrikoli, tas-sahha tal-pjanti u ambjentali (inkluži dawk klimatiċi).

9.2.4.1. Kalkolu tal-konċentrazzjonijiet fl-ilma ta' taħt l-art

L-istimi tal-PEC_{GW} jehtieġ li jkunu marbuta man-numru massimu u l-ogħla rati ta' applikazzjoni, fl-iqsar intervall, u mal-hin tal-applikazzjoni li għalihom tiġi mitluba l-awtorizzazzjoni.

Għandhom jintużaw mudelli rilevanti tal-UE għall-ilma ta' taħt l-art. Fejn iku nru rilevanti uċu ħi tar-raba' u cirkostanzi specifici, għandhom jintużaw xenarji specifici għas-sitwazzjoni tipici ta' użu għar-regjuni fejn se jisir l-użu, għall-wiċċ tar-raba' rispettiv jew sitwazzjoni oħra ta' użu. Jekk l-imġiba fil-hamrija tkun tiddependi mill-parametri tal-hamrija, għandhom jintużaw il-parametri rispettivi dwar id-degradazzjoni u l-assorbiment fil-hamrija (valuri DegT₅₀ u Koc) li jirriflettu din id-dipendenza. Jekk jinstab li jseħħu metaboliti, prodotti ta' degradazzjoni jew ta' reazzjoni identifikati fl-konċentrazzjonijiet oħħla minn 0.1 µg/L fil-lissija, għandha tintalab valutazzjoni tar-rilevanza tagħhom.

Għandhom jiġu sottomessi stimi (kalkoli) xierqa tal-konċentrazzjoni ambjentali mbassra fl-ilma ta' taħt l-art PEC_{GW}, tas-sustanza attiva, sakemm ma jkunx tas-sew ċar mid-dejta dwar id-degradazzjoni jew l-assorbiment, mill-valuri tal-agħar każ, li l-lissija tkun negħiġibbli fl-oqsma ta' użu intenzjonati.

Għall-metaboliti, il-prodotti ta' degradazzjoni jew ta' reazzjoni identifikati bħala parti mid-definizzjoni tar-residwi għall-valutazzjoni tar-riskju fir-rigward tal-ilma ta' taħt l-art (ara l-punt 7.4.1 tal-Parti A tal-Anness għar-Regolament (UE) Nru 283/2013) għandu jintalab kalkolu tal-PEC_{GW} sabiex tiġi valutata r-rilevanza tagħhom.

Fejn il-metaboliti, il-prodotti ta' degradazzjoni jew ta' reazzjoni identifikati jinstabu li jseħħu f'konċentrazzjoni minn 0,1 µg/L fil-lissija, għandha tintalab valutazzjoni tar-rilevanza tagħhom.

9.2.4.2. Testijiet add-dizzjonal fuq il-post

Il-ħtieġa li jitwettaq testijiet oħra fuq il-post u t-tip u l-kundizzjonijiet tat-testijiet li għandhom isiru għandhom jiġu diskussi mal-awtoritajiet nazzjonali kompetenti.

9.2.5. Stimi tal-konċentrazzjonijiet fl-ilma tal-wiċċ u fis-sediment

Għandhom jiġu definiti r-rotot ta' kontaminazzjoni tal-ilma tal-wiċċ u tas-sediment billi jiġu kkunsidrati l-kundizzjonijiet agricoli, tas-sahha tal-pjanti, u ambjentali rilevanti (inkluži dawk klimatiċi). Għandhom jiġu ppreżentati stimi (kalkoli) xierqa tal-konċentrazzjoni ambientali mbassra fl-ilma tal-wiċċ PEC_{SW} u tas-sediment PEC_{SED} tas-sustanza attiva, sakemm l-applikant ma jurix li ma tkunx se sseħħ kontaminazzjoni. L-istimi tal-PEC_{SW} u tal-PEC_{SED} għandhom jirrigwardaw in-numru massimu u l-oghla rati ta' applikazzjoni, fl-iqsar intervall, li għalihom tīgħi mitluba l-awtorizzazzjoni, u jkunu rilevanti għall-fosos, l-ghadajjar żgħar u x-xmajar.

Għandhom jintużaw l-ghodod rilevanti tal-UE għall-immuḍellar tal-ilma tal-wiċċ. Il-fatturi li għandhom jiġu kkunsidrati sabiex isiru l-istimi tal-PEC_{SW} u l-PEC_{SED} għandhom ikunu relatati mal-applikazzjoni diretta għall-ilma, it-tifrix, it-telf, l-iskarigu permezz tad-draġġi u d-depożizzjoni atmosferika, u jinklu proċessi bħall-volatilizzazzjoni, l-assorbiment, l-avvezzjoni, l-idrolizi, il-fotolizi, il-bijodegradazzjoni, is-sedimentazzjoni u ssospensjoni mill-ġdid, u t-trasferiment bejn l-ilma u s-sediment. Għandha tīgħi pprovduta l-konċentrazzjoni massima inizjali wara applikazzjoni (massimu globali), il-kalkoli tal-PEC_{SW} fuq żmien qasir u fit-tul ghall-korpi tal-ilma rilevanti (medji ppeżati bil-hin). Għandha tīgħi pprovduta wkoll il-konċentrazzjoni massima inizjali wara applikazzjoni (massimu globali), il-kalkoli tal-PEC_{SED} fuq żmien qasir u fit-tul ghall-korpi tal-ilma rilevanti (medji ppeżati bil-hin). Dawn il-valuri tal-PEC għandhom jiġu pprovduti għas-sustanza attiva u l-metaboliti, il-prodotti ta' degradazzjoni u ta' reazzjoni kollha identifikati bhala parti mid-definizzjoni tar-residwi għall-valutazzjoni tar-risku fir-rigward tal-ilma tal-wiċċ u tas-sediment. Dawn għandhom jintużaw sabiex jittlestew il-valutazzjoni tar-risku, permezz ta' tqabbil mal-punti aħħarin miksuba mid-dejta minn studji ekotossikologiċi.

Il-kalkoli tal-PEC_{SW} u l-kalkoli korrispondenti fuq żmien qasir u fit-tul ghall-korpi tal-ilma statici rilevanti (ghadajjar; medji ppeżati bil-hin) u ghall-korpi tal-ilma rilevanti li jinxu bil-mod (fosos u xmajar; medji ppeżati bil-hin), għandhom jiġu kkalkulati bl-ghajnejha ta' perjodu ta' żmien mobbli. Għandu jiġi applikat perjodu ta' żmien xieraq fir-rigward tad-dejta minn studji ekotossikologiċi.

Il-ħtieġa li jsiru testijiet ta' livell oħħla addizzjonal u t-tip u l-kundizzjonijiet tat-testijiet li jkollhom isiru għandhom ikunu diskussi mal-awtoritajiet nazzjonali kompetenti.

9.3. Destin u mgħiba fl-arja

9.3.1. Ir-rotta u r-rata ta' degradazzjoni fl-arja u l-għarr permezz tal-arja

Jekk l-attivazzjoni tal-volatilizzazzjoni, $V_p = 10^{-5}$ Pa (ghall-volatilizzazzjoni mill-pjanti) jew 10^{-4} Pa (ghall-volatilizzazzjoni mill-hamrija) f-temperatura ta' 20 °C tinqabéz u jkunu meħtieġa miżuri ta' mitigazzjoni (tifrix) sabiex tonqos l-espożizzjoni għall-organiżmi mhux fil-mira, għandhom jiġu pprovduti kalkoli mudell ta' depożizzjoni mhux fuq il-post (PEC) li toriġina mill-volatilizzazzjoni. It-terminu tal-volatilizzazzjoni (PEC) għandu jiġi miżjud fil-proċeduri ta' valutazzjoni tar-risku rilevanti għall-PEC_S u l-PEC_{SW}. Il-kalkolu jista' jiġi rfinut permezz ta' dejta minn esperimenti fil-magħluq. Fejn ikun rilevanti, għandhom jiġu pprovduti esperimenti fil-laboratorju, fil-minn tar-riħ jew fuq il-post sabiex jiġu stabiliti l-PEC_S mid-depożizzjoni wara l-volatilizzazzjoni u l-miżuri ta' mitigationi.

9.4. Stima tal-konċentrazzjonijiet għal rotot ohrajn ta' espożizzjoni

Għandhom jiġu sottomessi stimi xierqa (kalkoli) tal-konċentrazzjoni ambientali mbassra, tas-sustanza attiva u l-metaboliti, il-prodotti ta' degradazzjoni u ta' reazzjoni sakemm l-applikant ma jurix li ma tkunx se sseħħ kontaminazzjoni fkaż ta' espożizzjoni permezz ta' rotot ohra, bhal:

- depożizzjoni ta' trab li jkun fih prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti permezz tat-tifrix waqt iż-żrigh,
- espożizzjoni indiretta tal-ilma tal-wiċċ permezz ta' impjant tat-trattament tad-drenagg (STP) wara l-applikazzjoni ta' prodott għall-protezzjoni tal-pjanti fi kmamar tal-ħażna, u
- użu ta' amenitajiet.

L-istimi tal-PEC għandhom ikunu marbuta man-numru massimu u l-oghla rati ta' applikazzjoni, fl-iqsar intervall, li għalihom tkun qiegħda tintalab l-awtorizzazzjoni, u jkunu rilevanti għall-kompartimenti ambientali rilevanti.

It-tip ta' informazzjoni li għandha tīgħi pprovduta għandha tkun diskussi mal-awtoritajiet nazzjonali kompetenti.

TAQSIMA 10.

*Studji ekotossikologiči***Introduzzjoni**

1. Għandu jkun meħtieg ittestjar tal-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti meta t-tossicità tiegħu ma tkunx tista' titbassar fuq il-baži tad-dejta dwar is-sustanza attiva. Meta jkun meħtieg ittestjar, l-ghan għandu jkun li jintwera jekk il-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti, meta jitqies il-kontenut tas-sustanza attiva, huwiex aktar tossiku mis-sustanza attiva. Ghaldaqstant jista' jkun li jkunu suffiċċenti studji ta' sostenn jew test tal-limitu. Madankollu, meta prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti jkun aktar tossiku mis-sustanza attiva (espress f'unitajiet komparabbi), ikun meħtieg ittestjar definitiv. Iridu jiġu investigati l-effetti possibbli fuq l-organizmi/ekosistemi, sakemm l-applikant ma jurix li ma tkunx sejra sseħħi espożizzjoni tal-organizmi jew tal-ekosistemi.

It-testijiet u l-istudji li jsiru bil-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti bħala materjal tat-test meħtieg ghall-valutazzjoni tat-tossicità tas-sustanza attiva għandhom jiġu rrapporati fil-kuntest tar-rekwiżit tad-dejta rilevanti rigward is-sustanza attiva.

2. Iridu jiġu rrapporati l-effetti kollha potenzjalment negattivi misjuba matul l-investigazzjonijiet ekotossikoloġici ta' rutina u għandhom jitwettqu u jiġi rrapporati dawk l-istudji addizzjonali li jistgħu jkunu meħtiegħa ghall-investigazzjoni tal-mekkaniżni involuti u sabiex jiġi stmat is-sinifikat ta' dawn l-effetti.
3. Kull meta studju jimplika l-użu ta' doži differenti, trid tiġi rrapporata r-relazzjoni bejn id-doża u l-effetti negattivi.
4. Meta tkun meħtiegħa dejta dwar l-espożizzjoni biex jiġi deċiż jekk studju għandux isir, għandha tintuża d-dejta miksuba skont it-Taqsima 9.

Għall-istima tal-espożizzjoni tal-organizmi għandha tiġi kkunsidrata l-informazzjoni kollha dwar il-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti u dwar is-sustanza attiva. Approċċi iggradat, għandu jibda bil-parametri tal-agħar każ-possible b'kontumaċja tal-espożizzjoni u jiġi segwit bl-irfinar tal-parametri abbażi tal-identifikazzjoni ta' organizmi rappreżentativi. Fejn ikun rilevanti għandhom jintużaw il-parametri stipulati f'din it-Taqsima. Meta mid-dejta disponibbli jidher li l-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti jkun aktar tossiku mis-sustanza attiva, id-dejta dwar it-tossicità tal-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti għandha tintuża ghall-kalkolu ta' kwożjenti xierqa tar-riskju (ara l-punt 8 ta' din l-Introduzzjoni).

5. Ir-rekwiżiti stipulati f'din it-Taqsima għandhom jinkludu certi tipi ta' studji li huma stabbilit fit-Taqsima 8 tal-Parti A tal-Annex għar-Regolament (UE) Nru 283/2013 (bhal testijiet tal-laboratorju standard bl-ghasafar, l-organizmi akkwatċi, in-naħal, l-artropodi, il-hnejx, il-mikroorganizmi tal-hamrija, il-meżofawna tal-hamrija u pjanti mhux fil-mira). Filwaqt li għandu jiġi indirizzat kull punt, għandha tiġi ggħġenerata dejta sperimental bi prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti biss jekk it-tossicità tiegħu ma tkunx tista' tiġi mbassra fuq il-baži ta' dejta dwar is-sustanza attiva. Jista' jkun bżżejjed li jiġi ttestjat il-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti b'dik l-ispeci ta' grupp li kien l-aktar sensittiv għas-sustanza attiva.
6. Għandha tingħata deskrizzjoni dettaljata (speċifikazzjoni) tal-materjal użat kif stabbilit fil-punt 1.4.
7. Sabiex tiġi ffaċilitata l-istima tal-importanza tar-riżultati tat-testijiet miksuba, l-istess razza ta' kull speċi rilevanti għandha, safejn ikun possibbli, tintuża fid-diversi testijiet tat-tossicità speċifikati.
8. Il-valutazzjoni ekotossikoloġika għandha tkun ibbażata fuq ir-risku li l-prodott propost ghall-protezzjoni tal-pjanti jippreżenta għal organizmi mhux fil-mira. Fit-twettiq ta' valutazzjoni tar-riskju, it-tossicità għandha tiġi mqabbla mal-espożizzjoni. It-terminu generali għar-riżultat minn tali tqabbil huwa "kwożjent tar-riskju" (RQ). L-RQ jista' jkun espress f'diversi modi, pereżempju, tossicità: proporzjoni ta' espożizzjoni (TER) u bħala kwożjent ta' periklu (HQ).
9. Għal dawk il-linji gwida li jippermettu li jiftassal studju sabiex tiġi stabbilita konċentrazzjoni effettiva (EC_x), l-istudju għandu jitwettaq sabiex jiġi stabbilit EC_{10} u EC_{20} flimkien ma' intervalli ta' kunkfidenza korrispondenti ta' 95 %. Jekk jintuża approċċi EC_x xorta waħda għandu jiġi stabbilit NOEC.

Studji aċċettabbli eżistenti li ġew imfassla sabiex jiġi generaw NOEC ma għandhomx ikunu ripetuti. Għandha ssir valutazzjoni tal-qawwa statistika tan-NOEC miksuba minn dawk l-istudji.

10. Ghall-formulazzjonijiet solidi għandha tkun meħtiega valutazzjoni tar-riskju mit-tifrix tat-trab fuq artropodi u l-pjanti mhux fil-mira. Id-dettalji dwar il-livelli possibbli ta' espożizzjoni għandhom ikunu pprezentati skont it-Taqsima 9 ta' dan l-Anness. Ghall-hajja akkwa, għandu jiġi kkunsidrat ir-riskju taċ-ċaqliq tal-partikola shiha kif ukoll tal-partikoli tat-trab. Sakemm ikunu disponibbli valutazzjoni minniftehma tar-rata ta' dissipazzjoni tat-trab, fil-valutazzjoni tar-riskju għandhom jintużaw il-livelli probabbli ta' espożizzjoni.
11. Għandhom jitfasslu studji ta' livell oħħla bi prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti u d-dejta għandha tiġi analizzata permiezz ta' metodi statistici xierqa. Għandu jsir rapport dwar id-dettalji shah tal-metodi statistici. Fejn ikun xieraq, l-istudji ta' livell oħħla għandhom ikunu appoġġati b'analizi kimika sabiex ikun ivverifikat li seħħet espożizzjoni flivell xieraq.
12. Sakemm issir il-validationi u l-adozzjoni ta' studji ġoddha u ta' skema ta' valutazzjoni tar-riskju ġidida, għandhom jintużaw il-protokolli eżistenti sabiex jiġi indirizzati r-riskju akut u kroniku għan-nahal, inkluzi dawk fuq is-sopraivenza u l-iżvilupp tal-kolonji, u l-identifikazzjoni u l-kejl ta' effetti subletali fil-valutazzjoni tar-riskju.

10.1. Effetti fuq l-ghasafar u vertebrati terrestri oħrajn

L-effetti fuq l-ghasafar

Ir-riskji possibbli għall-ghasafar għandhom jiġi investigati jekk it-tossicità tal-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti ma tkunx tista' titbassar fuq il-baži tad-dejta għas-sustanza attiva, hlief, pereżempju, meta jintuża l-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti fi spazji magħluqa jew għal trattamenti ta' fejqan ta' feriti fejn l-ghasafar ma jkunux sejrin jiġi espotti la b'mod dirett u lanqas sekondarju.

Fil-każ tal-gerbubiet, granuli jew żerriegħha trtrattata, għandu jiġi rrapporat l-ammont ta' sustanza attiva f'kull gerbuba, granula jew żerriegħha kif ukoll id-daqs, il-piż u l-ghamla tal-gerbubiet jew tal-granuli. Minn dik id-dejta, għandhom jiġi kkalkulati u rrapporati wkoll l-ghadd kif ukoll il-piż tal-gerbubiet, tal-granuli jew taż-żerriegħha meħtieġa sabiex jinkiseb l-LD₅₀ (⁽¹⁾).

Fil-każ tal-lixki għandha tiġi rrapporata l-konċentrazzjoni tas-sustanza attiva fil-lixka (mg ta' sustanza attiva/kg).

Għandha ssir valutazzjoni tar-riskju ghall-ghasafar skont l-analizi tal-kwoxjent tar-riskju rilevanti.

10.1.1. Tossicità orali akuta għall-ghasafar

Iċ-ċirkustanzi li fihom ikun meħtieġ

It-tossicità akuta orali tal-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti għandha tiġi investigata jekk it-tossicità ma tkunx tista' titbassar fuq il-baži tad-dejta għas-sustanza attiva, jew meta r-riżultati ghall-itteżżejjar fuq il-mammiferi juru tossicità sostanzjalment oħħla tal-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti meta mqabbla mas-sustanza attiva, sakemm l-applikant ma jurix li l-ghasafar ma jkunux probabbli li jiġi espotti ghall-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti nnifsu.

Kundizzjonijiet tat-test

It-test għandu jipprovd, fejn possibbli, il-valuri LD₅₀, id-doża tal-limitu letali, il-hin ta' rispons u ta' rkupru, il-Livell tal-Ebda Effett Osservat (No Observed Effect Level — NOEL), u għandu jinkludi s-sejbiet patologici grossi. Id-disinn tal-istudju għandu jkun ottimizzat sabiex jinkiseb LD₅₀ preċiż aktar milli kwalunkwe punt ahħari sekondarju.

L-istudju għandu jsir fuq l-ispeċċijiet użati fl-istudju stipulat fil-punt 8.1.1 tal-Parti A tal-Anness għar-Regolament (UE) Nru 283/2013.

L-ogħla doża użata fit-testijiet ma għandhiex taqbeż 2 000 mg ta' sustanza attiva/kg ta' piż tal-ġisem, madankollu, jiddeppi mil-livelli ta' espożizzjoni mistennija fuq il-post wara l-użu māħsūb tal-kompost, jistgħu jkunu meħtieġa dozi oħħla.

10.1.1.2. Tagħrif ta' livell oħħla fuq l-ghasafar

Għandhom isiru studji ta' livell oħħla fuq l-ghasafar meta l-ewwel livelli tal-valutazzjoni tar-riskju juru li r-riskju muhuwiex acċettabbli.

10.1.2. Effetti fuq vertebrati terrestri minbarra l-ghasafar

Ir-riskji possibbli għal specijiet vertebrati minbarra l-ghasafar għandhom jiġi investigati hlief meta s-sustanza t-testjata tkun inkluża fi prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti użati, pereżempju, fi spazji magħluqa u trattamenti ta' fejqan tal-ġrieħi fejn l-ispeċċijiet vertebrati minbarra l-ghasafar ma jkunux sejrin jiġi espotti la b'mod dirett u lanqas sekondarju.

⁽¹⁾ LD₅₀, abbreviazzjoni għal "Doża Letali, 50 %", jiġi fferi d-doża meħtieġa sabiex jinqatlu nofs il-membri ta' popolazzjoni t-testjata wara tul-spécifikat ta' test.

L-ittestjar sperimentalistici tal-vertebrati għandu jsir biss meta d-dejta meħtieġa ghall-valutazzjoni tar-riskju ma tkunx tista' tinkiseb mid-dejta ġġenerata skont ir-rekwiżiti stipulati fit-Taqsima 5 u 7 tal-Parti A tal-Anness għar-Regolament (UE) Nru 283/2013.

Għandha ssir valutazzjoni tar-riskju akut u riproduttiv ghall-vertebrati terrestri minbarra l-ghasafar skont l-analizi rilevanti tal-kwoxjent tar-riskju.

10.1.2.1. Tossicità orali akuta għall-mammiferi

Iċ-ċirkustanzi li fihom ikun meħtieġ

Jekk l-espożizzjoni għall-formulazzjoni titqies bhala possibbli u t-tossicità ma tkunx tista' titbassar fuq il-baži tad-dejta għas-sustanza attiva, għandha tigħi kkunsidrata wkoll id-dejta dwar it-tossicità orali akuta tal-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti mill-valutazzjoni tossikologika tal-mammiferi (ara l-punt 5.8 tal-Parti A tal-Anness għar-Regolament (UE) Nru 283/2013).

10.1.2.2. Tagħrif ta' livell oħħla fuq il-mammiferi

Għandhom isiru studji ta' livell oħħla dwar il-mammiferi meta l-ewwel livelli tal-valutazzjoni tar-riskju juru li r-riskju mħluwiex aċċettabbli.

10.1.3. L-effetti fuq animali selväġġi vertebrati terrestri oħra (rettili u anfibji)

Fejn ma jkunx jista' jitbassar mid-dejta dwar is-sustanza attiva u, jekk ikun rilevanti, ir-riskju għall-anfibji u r-rettili mill-prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti għandu jiġi indirizzat. It-tip u l-kundizzjonijiet tal-istudji li għandhom jiġu pprovduti għandhom ikunu diskusi mal-awtoritajiet nazzjonali kompetenti.

10.2. Effetti fuq l-organizmi akkwatieri

L-effetti possibbli fuq l-ispecijiet akkwatieri (ħut, invertebrati akkwatieri, algi u fil-każ tal-erbičidi u r-regolaturi tat-tkabbir tal-pjanti, il-makrofiti akkwatieri) għandhom jiġu investigati, hlief' meta tkun tista' tigħi eskuża l-possibbiltà li l-ispecijiet akkwatieri sejkun esposti.

Għandha ssir valutazzjoni tar-riskju għall-organizmi akkwatieri skont l-analizi rilevanti tal-kwoxjent tar-riskju.

10.2.1. Tossicità akuta għall-hut, għall-invertebrati akkwatieri jew effetti fuq l-algi u l-makrofiti akkwatieri.

Iċ-ċirkustanzi li fihom ikun meħtieġ

It-test għandu jsir meta:

- (a) it-tossicità akuta tal-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti ma tkunx tista' tiġi mbassra fuq il-baži tad-dejta dwar is-sustanza attiva; jew
- (b) l-użu maħsub jinkludi l-applikazzjoni diretta fuq l-ilma;
- (c) ma tkunx possibbli estrapolazzjoni fuq il-baži tad-dejta disponibbli għal prodott simili ghall-protezzjoni tal-pjanti.

It-testijiet għandhom jitwettqu fuq speci wħadha minn kull wieħed mit-tliet/erba' grupp ta' organizmi akkwatieri, jiġifieri hut, invertebrati akkwatieri, algi u, fejn rilevanti, il-makrofiti kif imsemmi fil-punt 8.2 tal-Parti A tal-Anness għar-Regolament (UE) Nru 283/2013, jekk il-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti nnifsu jista' jikkontamina l-ilma.

Madankollu, fejn it-tagħrif disponibbli jippermetti l-konklużjoni li wieħed minn dawn il-gruppi huwa aktar sensittiv, għandhom isiru testijiet biss fuq il-gruppi rilevanti.

Jekk il-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti jkun fiċċi żewġ sustanzi attivi jew aktar, u l-aktar grupp taxxos tassonomiċi sensitivi għas-sustanzi attivi individuali ma jkunux l-istess, għandhom isiru testijiet fuq it-tliet/erba' grupp akkwatieri kollha, jiġifieri l-hut, l-invertebrati akkwatieri, l-algi u, fejn rilevanti, il-makrofiti.

Kundizzjonijiet tat-test

Għandhom jaapplikaw id-dispożizzjoni jist-ġie rilevanti taħbi il-punti 8.2.1, 8.2.4, 8.2.6 u 8.2.7 tal-Parti A tal-Anness għar-Regolament (UE) Nru 283/2013. Sabiex jiġi minimizzat l-ammont ta' t-testjar fuq il-hut għandu jiġi kkunsidrat approċċi tal-limitu għall-ittestjar tat-tossicità akuta fil-hut (ara l-punt 8.2.1 tal-Parti A tal-Anness għar-Regolament (UE) Nru 283/2013)

10.2.2. Studji addizzjonal fit-tul dwar it-tossicità kronika fuq il-hut, l-invertebrati akkwatichi u l-organiżmi li jgħixu fis-sediment

L-istudji msemmija fil-punti 8.2.2 u 8.2.5 tal-Parti A tal-Anness tar-Regolament (UE) Nru 283/2013 għandhom jitwettqu għal prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti partikolari, meta ma jkunx possibbli li ssir estrapolazzjoni mid-dejta miksuba fl-istudji korrispondenti dwar is-sustanza attiva (pereżempju l-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti jkun ferm aktar tħosseku mis-sustanza attiva kif iffabbrikata, b'fattur ta' 10), sakemm ma jintweriex li ma tkunx sejra sseħħi espożizzjoni.

Jekk ikunu meħtiega studji dwar it-tossicità kronika bil-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti, it-tip u l-kundizzjonijiet tal-istudji li għandhom ikunu pprovduti għandhom jiġi diskussi mal-awtoritajiet nazzjonali kompetenti.

10.2.3. Testijiet ulterjuri fuq l-organiżmi akkwatichi

L-istudji msemmija fil-punt 8.2.8 tal-Parti A tal-Anness għar-Regolament (UE) Nru 283/2013 jistgħu jkunu meħtiega għal prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti partikolari meta ma jkunx possibbli li ssir estrapolazzjoni mid-dejta miksuba fl-istudji korrispondenti dwar is-sustanza attiva jew prodott iehor ghall-protezzjoni tal-pjanti.

10.3. Effetti fuq l-artropodi

10.3.1. Effetti fuq in-naħal

L-effetti possibbli fuq in-naħal għandhom jiġi investigati ħlief meta l-prodott ikun għall-użu esklussiv f'sit-wazzjonijiet fejn in-naħal ma jkunux probabli li jiġi esposti bhal:

- a) il-ħażna tal-ikel fi spazji magħluqa;
- b) prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti mhux sistemiċi biex jiġi applikati fuq il-hamrija, ħlief granuli;
- c) trattamenti mhux sistemiċi ta' tghaddis ghall-uċuħ u l-basal trapjantati;
- d) l-issiġġillar ta' feriti u t-trattamenti ta' fejqan;
- e) lixki rodentiċidi mhux sistemiċi;
- f) l-użu fis-serer mingħajr nahal bhala pollinaturi.

L-ittejtjar għandu jkun meħtieg jekk:

- il-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti jkun fih aktar minn sustanza attiva wahda,
- ma jkunx jista' jiġi mbassar b'mod kredibbli jekk it-tossicità ta' prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti hijiex l-istess jew inqas mis-sustanza attiva t-testjata, skont ir-rekiżi stipulati fil-punti 8.3.1 u 8.3.2 tal-Parti A tal-Anness għar-Regolament (UE) Nru 283/2013.

Għat-trattamenti taż-żrieragh għandu jitqies ir-riskju mit-tifrix tat-trab waqt it-thaffir taż-żerriegħha ttrattata. Rigward il-granuli u l-gerbubiet ghall-bugħarwien għandu jiġi kkunsidrat ir-riskju mit-tifrix tat-trab waqt l-applikazzjoni. Jekk il-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti jkun sistemiku u jkun se-jintuża biss fuq żrieragh, basal, jew għeru, applikat direttament fil-hamrija, pereżempju sprejjat fuq il-hamrija, granuli/pritkun applikati fil-hamrija, fl-ilma tat-tisqija, jew applikat direttament fuq jew fil-pjanta, pereżempju bil-bexx jew tilqim fiz-zokk, f'dak il-kaž għandu jiġi valutat ir-riskju għan-naħal li jkunu qiegħdin jgħarr Xu f'dawk il-pjanti, inkluż ir-riskju li jinholoq mir-residwi tal-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti fin-nektar, l-ghabra tad-dakra u l-ilma, inkluż il-hruġ il-lilma mill-pjanti.

Fejn in-naħal ikunu probabli li jiġi esposti, għandhom isiru testijiet kemm tat-tossicità akuta (orali u b'kuntatt) kif ukoll kronika, inklużi l-effetti subletali.

Fejn tista' sseħħi l-espożizzjoni tan-naħal għar-residwi fin-nektar, fl-ghabra tad-dakra jew fl-ilma li jirriżultaw mill-karatteristiċi sistemiċi tas-sustanza attiva u fejn it-tossicità orali akuta tkun < 100 µg/naħla jew isseħħi tħalli konsiderevoli għad-dud tan-naħal, għandhom jiġi pprovduti l-konċentrazzjonijiet tar-residwi f'dawn il-matriċi u l-valutazzjoni tar-riskju għandha tkun ibbażata fuq paragun tal-punt ahħari rilevanti ma' dawn il-konċentrazzjonijiet tar-residwi. Jekk dan il-paragun jindika li ma tistax tkun eskluża espożizzjoni għal-livelli tħalli, l-effetti għandhom jiġi investigati b'testijiet ta' livell oħġla.

10.3.1.1. Tossiċità akuta għan-nahal

Fejn ikunu meħtieġa testjet akuti dwar in-naħal bil-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti, għandhom isiru testijet kemm tat-tossiċità akuta orali kif ukoll ta' dik b'kuntatt.

10.3.1.1.1. Tossiċità akuta orali

Għandu jiġi pprovdut test għat-tossiċità orali akuta li jistabbilixxi l-valuri LD₅₀ flimkien man-NOEC. Jekk ikunu osservati effetti subletali, dawn għandhom jiġi rrapporati.

Kundizzjonijiet tat-test

Ir-riżultati għandhom jiġi ppreżentati f'termini ta' µg ta' prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti/nahla.

10.3.1.1.2. Tossiċità akuta permezz tal-kuntatt

Għandu jiġi pprovdut test għat-tossiċità akuta permezz tal-kuntatt, li jistabbilixxi l-valuri LD₅₀ flimkien man-NOEC. Jekk ikunu osservati effetti subletali, dawn għandhom jiġi rrapporati.

Kundizzjonijiet tat-test

Ir-riżultati għandhom jiġi ppreżentati f'termini ta' µg ta' prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti/nahla.

10.3.1.2. Tossiċità kronika għan-naħal

Għandu jiġi pprovdut test dwar it-tossiċità kronika għan-naħal li jistabbilixxi l-EC₁₀, EC₂₀, EC₅₀ orali kronika flimkien man-NOEC. Meta ma jkunux jistgħu jiġi stmati l-EC₁₀, EC₂₀, EC₅₀ orali kroniči, għandha tingħata spjegazzjoni. Jekk ikunu osservati effetti subletali, dawn għandhom jiġi rrapporati.

Iċ-ċirkustanzi li fihom iku n-meħtieġ

It-test għandu jsir fejn in-naħal ikunu probabbli li jiġi esposti.

Kundizzjonijiet tat-test

Ir-riżultati għandhom ikunu ppreżentati f'termini ta' µg ta' prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti/nahla.

10.3.1.3. Effetti fuq l-iżvilupp tan-naħal tal-ghasel u stadji oħra jn-tal-hajja tan-naħal tal-ghasel

Għandu jsir studju dwar id-duqqajs tan-naħal sabiex jiġi stabiliti l-effetti fuq l-iżvilupp tan-naħal tal-ghasel u l-attività tad-duqqajs fix-xehda.

It-test dwar id-duqqajs tan-naħal għandu jipprovdi tagħrif biżżejjed biex jiġi valutati r-riskji possibbli mill-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti fuq il-larva tan-naħal tal-ghasel.

It-test għandu jipprovdi l-EC₁₀, EC₂₀ u EC₅₀ għan-naħal adulti/ghal-larva (jew tingħata spjegazzjoni jekk ma jkunux jistgħu jiġi stmati) flimkien man-NOEC. Jekk ikunu osservati effetti subletali, dawn għandhom jiġi rrapporati.

10.3.1.4. Effetti subletali

Jistgħu jkunu meħtieġa testijet li jinvestigaw l-effetti subletali, bħall-effetti fuq l-imġiba u r-riproduzzjoni, fuq in-naħal u fejn jaapplika, fuq il-kolonji.

10.3.1.5. Testijiet fil-gaġġa u fil-mina

It-test għandu jipprovdi biżżejjed informazzjoni biex jiġi evalwati:

- ir-riskji possibbli mill-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti għas-soprapivenza u l-imġiba tan-naħal, u
- l-impatt fuq in-naħal li jirriżulta mill-ikel tan-nida tal-ghasel jew fjurri kkontaminati.

L-effetti subletali għandhom ikunu indirizzati, jekk ikun meħtieġ, billi jsiru testijet specifiċi (pereżempju l-imġiba waqt it-tħarrix).

Iċ-ċirkustanzi li fihom iku n-meħtieġ

Meta ma jkunux jistgħu jiġi esklużi effetti akuti jew kroniči fuq is-soprapivenza u l-iżvilupp tal-kolonja, għandhom isiru aktar testijet b'mod specjali jekk jiġi osservati xi effetti fit-test meta n-naħal tal-ghasel iż-żoqqu d-duqqajs (ara l-punt 8.3.1.3 tal-Parti A tal-Anness għar-Regolament (UE) Nru 283/2013) jew jekk ikun hemm indikazzjonijiet ta' effetti indiretti bħall-ittardjar tal-azzjoni, effetti fuq l-istadji bikrija, jew bidla fl-imġiba tan-naħal; jew effetti oħra bhat-titwil tal-effetti tar-residwi; f'dawk il-każijiet għandhom jitwettqu u jiġi rrapporati testijet fil-gaġġa/minn.

Kundizzjonijiet tat-test

It-test għandu jsir b'kolonji tan-naħal b'reġina u fi stat tajeb ta' saħha li fihom il-patoġeni jkunu baxxi u ssorveljati b'mod regolari.

10.3.1.6. *Studji fuq il-post bin-naħal tal-għasel*

It-test għandu jkollu qawwa statistika adegwata u għandu jipprovidi biżżejjed informazzjoni sabiex jiġi evalwati r-riskji possibbli mill-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti fuq l-imġiba tan-naħal, is-sopravivenza u l-iżvilupp tal-kolonja.

Jekk ikun meħtieg, l-effetti subletali għandhom ikunu indirizzati permezz ta' testijiet speċifiċi (pereżempju tit-titjira lura lejn il-bejta).

Iċ-ċirkustanzi li fihom ikun meħtieġ

Meta ma jkunux jistgħu jiġi eskluzi effetti akuti jew kroniči fuq is-sopravivenza u l-iżvilupp tal-kolonja, għandhom isiru aktar testijiet jekk:

- ikunu osservati effetti fit-test meta n-naħal tal-ghasel iżoqqu d-duqqajs (ara l-punt 8.3.1.3 tal-Parti A tal-Anness għar-Regolament (UE) Nru 283/2013), jew
- ikun hemm indikazzjonijiet ta' effetti indiretti bhall-ittdarrjar tal-azzjoni, effetti fuq l-istadji bikrija, jew bidla fl-imġiba tan-naħal; jew effetti oħra bhat-titwil tal-effetti tar-residwi.

F'dawn il-każijiet għandhom isiru testijiet fuq il-post.

Kundizzjonijiet tat-test

It-test għandu jsir b'kolonji tan-naħal b'reġina u fi stat tajeb ta' saħha li fihom il-patoġeni jkunu baxxi u ssorveljati b'mod regolari.

Gwida għat-test

Id-disinn tal-istudji ta' livell oħħla li jkunu se jintużaw għandu jiġi diskuss mal-awtoritatjiet kompetenti rilevanti.

10.3.2. *L-effetti fuq artropodi mhux fil-mira minbarra n-naħal**Iċ-ċirkustanzi li fihom ikun meħtieġ*

L-effetti fuq artropodi terrestri mhux fil-mira għandhom jiġi investigati ghall-prodotti kollha għall-protezzjoni tal-pjanti hlief meta l-prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti li fihom is-sustanza attiva jkunu għall-użu eskluziv f'sitwazzjonijiet meta l-artropodi mhux fil-mira ma jkunux esposti, bħal:

- (a) il-ħażna ta' ikel fi spazji magħluqa li jipprekludu l-espożizzjoni;
- (b) l-issiġillar ta' feriti u trattamenti ta' fejqan;
- (c) spazji magħluqa b'lixki rodentiċidi.

L-ittestjar għandu jkun meħtieġ jekk:

- il-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti jkun fi aktar minn sustanza attiva wahda,
- ma jkunx jista' jiġi mbassar b'mod kredibbli jekk it-tossiċità ta' prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti hijiex l-istess jew aktar baxxa mis-sustanza attiva t-testjata, skont ir-rekwiziti tal-punt 8.3.2 tal-Parti A tal-Anness għar-Regolament (UE) Nru 283/2013.

Għall-prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti, għandhom jiġi t-testjati żewġ speċijiet indikaturi, il-parassita afidu taċ-ċereali *Aphidius rhopalosiph* (Hymenoptera: Braconidae) u d-dudu predatorju *Typhlodromus pyri* (Acari: Phytoseiidae). Għandu jsir ittestjar inizjali permezz ta' pjanċi tal-hġieg, u għandhom jiġi rrapporati kemm il-mortalità kif ukoll l-effetti fuq ir-riproduzzjoni (jekk ikunu evalwati). L-ittestjar għandu jistabbilixxi rabta bejn ir-rata u r-rispons u l-LR₅₀⁽¹⁾, ER₅₀⁽²⁾ u l-punti aħħarin tan-NOEC għandhom jiġi rrapporati ghall-valutazzjoni tar-riskju ta' dawk l-ispeċċijiet skont l-analiżi rilevanti tal-kwożjent tar-riskju.

⁽¹⁾ LR₅₀, abbreviazzjoni għal "Doża Letali, 50 %", jiġifieri d-doża meħtiega sabiex jinqatlu nofs il-membri ta' popolazzjoni t-testjata wara tul-spécifikat ta' test

⁽²⁾ ER₅₀, abbreviazzjoni għal "Rata tal-Effett, 50 %", jiġifieri r-rata ta' applikazzjoni meħtiega sabiex tikkawża effett fuq nofs il-membri ta' popolazzjoni t-testjata wara tul-spécifikat ta' test

Għal prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti li jkun fih sustanza attiva mahsuba li għandha mod ta' azzjoni speċjali (pereżempju regolaturi tal-iż-żilupp tal-inseSSI, inibituri tal-mod kif l-inseSSI jiekklu), jistgħu jkunu meħtieġa testijiet ohra li jinvolvu stadji sensittivi tal-hajja, rotot speċjali ta' assorbiment jew bidliet ohrajn. Għandha tingħata r-raguni ghall-ghażla tal-ispecijiet użati għat-test.

It-testijiet għandhom jipprovd biżżejjed informazzjoni sabiex tkun ivvalutata t-tossicità (il-mortalità) tal-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti ghall-artropodi fiż-żona fuq il-post kif ukoll barra l-post.

10.3.2.1. Ittestjar tal-laboratorju standard ghall-artropodi mhux fil-mira

It-test għandu jipprovd biżżejjed informazzjoni sabiex tkun ivvalutata t-tossicità tal-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti għaż-żewġ specijiet indikaturi (*Aphidius rhopalosiphī* (Hymenoptera: Braconidae) u *Typhlodromus pyri* (Acarı: Phytoseiidae) skont l-analiżi rilevanti tal-kwoxjent tar-riskju.

Meta jkun hemm indikazzjoni ta' effetti avversi, għandu jsir ittestjar permezz ta' studji ta' livell oħħla (ara l-punti minn 10.3.2.2 sa 10.3.2.5) għal aktar dettalji. Fl-evalwazzjoni ta' livell oħħla, l-analiżi tal-kwoxjent tar-riskju użata ghall-ittestjar standard fil-laboratorju fuq artropodi mhux fil-mira, mhixiex adattata.

10.3.2.2. Ittestjar estiż fil-laboratorju, studji dwar residwi qodma b'artropodi mhux fil-mira

It-test għandu jipprovd biżżejjed informazzjoni sabiex jiġi vwalutat ir-riskju tal-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti ghall-artropodi permezz ta' substrat tat-test jew skema ta' espożizzjoni aktar realistiċi.

Iċ-ċirkustanzi li fihom ikun meħtieġ

Għandhom isir aktar testijiet jekk jidhru xi effetti wara l-ittestjar fil-laboratorju skont ir-rekwiżi stipulati fil-punt 10.3.2.1 u fejn l-analiżi rilevanti tal-kwoxjent tar-riskju tindika riskju ghall-ispecijiet indikaturi standard ta' artropodi mhux fil-mira.

L-ewwel għandhom jiġu t-testjati l-ispecijiet indikaturi affettwati fit-testijiet standard tal-laboratorju fil-Livell 1 (punt 10.3.2.1). Barra minn hekk, fejn ikun hemm indikazzjoni ta' riskju fuq il-post għal waħda mill-ispecijiet indikaturi standard jew għat-tnejn li huma, għandhom isir aktar testijiet fuq speċi ohra. Fejn ikun hemm indikazzjoni ta' riskju barra l-post ghall-ispecijiet indikaturi standard, għandhom isir aktar testijiet fuq speċi ohra.

Għandu jsir studju tar-residwi qodma bl-aktar speċi sensittiva sabiex tingħata informazzjoni dwar iż-żmien meħtieġ għall-possibbiltà ta' kolonizzazzjoni mill-għid fiż-żon tr-trattati fuq il-post.

Kundizzjonijiet tat-test

(a) Studji estiżi tal-laboratorju

Għandhom isir studji estiżi tal-laboratorju f-kundizzjonijiet ambientali kkontrollati, billi organiżmi għat-test imrobbija fil-laboratorju, jew kampjuni miġbura minn fuq il-post, jiġu esposti għal depožiti ta' pestiċċidi friski u niexfa applikati għal substrati naturali, pereżempju weraq, pjanti jew ħamrija naturali f-kundizzjonijiet tal-laboratorju jew ta' fuq il-post.

(b) Studji dwar residwi qodma

L-istudji dwar ir-residwi qodma għandhom jivvalutaw kemm idumu l-effetti fuq l-artropodi mhux fil-mira fuq il-post. Dawn għandhom jinvolvu t-tqaddim ta' depožiti tal-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti f-kundizzjonijiet reali (jista' jkun rakkomandabbli l-użu ta' protezzjoni kontra x-xita), bl-espożizzjoni tal-organiżmi tat-test fuq il-weraq jew il-pjanti ttrattati kemm fil-laboratorju, f-kundizzjonijiet semiprattiċi kif ukoll tħalli tat-tnejn (bħall-evalwazzjoni tal-mortalità f-kundizzjonijiet semiprattiċi u evalwazzjoni tar-riproduzzjoni f-kundizzjonijiet tal-laboratorju).

10.3.2.3. Studji semiprattiċi b'artropodi mhux fil-mira

It-testijiet għandhom jipprovd biżżejjed informazzjoni sabiex ikun ivvalutat ir-riskju tal-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti ghall-artropodi billi jitqies l-kundizzjonijiet reali.

Iċ-ċirkustanzi li fihom ikunu meħtieġa

Fejn jinstabu effetti wara l-ittestjar fil-laboratorju skont ir-rekwiżi stipulati fil-punt 8.3.2 tal-Parti A tal-Anness għar-Regolament (UE) Nru 283/2013 jew il-punt 10.3.2 ta' dan l-Anness (pereżempju jinqabżu l-valuri rilevanti ta' attivazzjoni), ikun meħtieġ ittestjar semiprattiċu.

Kundizzjonijiet tat-test

It-testijiet għandhom jitwettqu f'kundizzjonijiet agrikoli rappreżentattivi u f'konformità mar-rakkomandazzjonijiet proposti ghall-użu, li jirriżultaw fi studju tal-agħar kaž realistiku.

Fl-ittestjar semiprattiku għandhom jiġu kkunsidrati r-riżultati mill-ittestjar tal-inqas livell kif ukoll il-kwistjonijiet specifiċi li għandhom ikunu indirizzati. Fl-ghażla tal-ispeċċijiet ghall-ittestjar semiprattiku, għandhom jiġu kkunsidrati r-riżultati mill-ittestjar tal-inqas livell kif ukoll il-kwistjonijiet specifiċi li għandhom ikunu indirizzati.

L-ittestjar għandu jinkludi punti ahharin letali u subletali (pereżempju parametri integrati fl-istudji fuq il-post), iżda tali punti ahharin għandhom ikunu interpretati b'attenzjoni minħabba li huma sogħġetti għal varjabbiltà għolja.

10.3.2.4. Studji fuq il-post b'artropodi mhux fil-mira

It-testijiet għandhom jipprovu biżżejjed informazzjoni sabiex ikun ivvalutat ir-riskju tal-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti ghall-artropodi filwaqt li jitqiesu l-kundizzjonijiet reali.

Iċ-ċirkustanzi li fihom ikunu meħtieġa

Fejn jinstabu effetti wara l-ittestjar skont ir-rekwiżiti stipulati fil-punt 8.3.2 tal-Parti A tal-Anness għar-Regolament (UE) Nru 283/2013 jew skont il-punti 10.3.2.2 jew 10.3.2.3 ta' dan l-Anness, u fejn l-analizi rilevanti tal-kwox-jent tar-riskju tindika riskuju ghall-artropodi li mħumix fil-mira, għandhom ikunu meħtieġa testijiet fuq il-post.

Kundizzjonijiet tat-test

It-testijiet għandhom isiru f'kundizzjonijiet agrikoli rappreżentattivi u f'konformità mar-rakkomandazzjonijiet proposti ghall-użu, li jirriżultaw fi studju tal-agħar kaž realistiku.

Il-provi fuq il-post għandhom jippermettu li jiġu stabbiliti l-effetti fuq żmien qasir u fit-tul ta' prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti fuq il-popolazzjoniċi ta' artropodi li jseħħu b'mod naturali wara l-applikazzjoni skont il-mudell ta' użu propost ghall-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti f'kundizzjonijiet agrikoli normali.

10.3.2.5. Rotot oħra jn ta' espożizzjoni ghall-artropodi mhux fil-mira

Meta għal artropodi partikolari (bhal pollinaturi u erbivori) l-ittestjar li jsir skont il-punti minn 10.3.1 u 10.3.2.1 sa 10.3.2.4 ma jkunx xieraq, għandu jkun meħtieġ ittestjar specifiċi iehor, meta jkun hemm indikazzjoniċi li tista' sseħħi espożizzjoni b'rotot oħra minbarra b'kuntatt (pereżempju prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti li fihom sustanzi attivi b'attività sistemika). Qabel isir dan l-ittestjar, id-disinn propost li jkun se-jintuza għandu jiġi diskuss mal-awtoritajiet kompetenti rilevanti.

10.4. L-effetti fuq meżo- u makrafawna fil-hamrija mhux fil-mira

10.4.1. Hniex

Għandu jiġi rrapporat l-impatt possibbi fuq il-hniex sakemm l-applikant ma jurix li l-hniex ma jkunux probabbli li jiġu esposti, la direttament u lanqas indirettament.

Għandha ssir valutazzjoni tar-riskju ghall-hniex skont l-analizi rilevanti tal-kwox-jent tar-riskju.

10.4.1.1. Hniex — effetti subletali

It-test għandu jipprovi tagħrif dwar l-effetti fuq l-iżvilupp u r-riproduzzjoni tal-ħanex.

Iċ-ċirkustanzi li fihom ikun meħtieġ

It-tossicietà subletali ta' prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti ghall-hniex għandha tiġi investigata jekk ikunu ssodisfati l-kriterji rilevanti kif definiti fil-punt 8.4.1 tal-Parti A tal-Anness għar-Regolament (UE) Nru 283/2013, u t-tossicietà tal-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti ma tkunx tista' tiġi mbassra fuq il-baži tad-dejta għas-sustanza attiva, sakemm l-applikant ma jurix li ma tkunx sejra sseħħi espożizzjoni.

Kundizzjonijiet tat-test

L-ittestjar għandu jistabbilixxi rabta bejn id-doża u r-rispons u l-EC₁₀, EC₂₀ u n-NOEC għandhom jippermettu li l-valutazzjoni tar-riskju ssir skont l-analizi xierqa tal-kwox-jent tar-riskju, filwaqt li tiġi kkunsidrata l-possibilità ta' espożizzjoni, il-kontenut ta' karbonju organiku (f_{oc}) tal-mezz ittestjat u l-karakteristiċi lipofiliċi

(K_{ow}) tas-sustanza ttestjata. Is-sustanza ttestjata għandha tkun inkorporata fil-ħamrija sabiex tinkiseb konċentrazzjoni ta' hamrija omoġenja. L-ittejtjar bil-metaboliti tal-ħamrija jista' jkun evitat jekk ikun hemm evidenza analitika li tindika li l-metabolit ikun preżenti f'konċentrazzjoni u tul ta' hin adegwati fl-istudju li jsir bis-sustanza attiva ewlenija.

10.4.1.2. Hniex — studji fuq il-post

It-test għandu jipprovd tagħrif suffiċjenti sabiex jiġu vvalutati l-effetti fuq il-ħniex f'kundizzjonijiet reali.

Iċ-ċirkustanzi li fihom ikun meħtieġ

Fejn l-analizi rilevanti tal-kwox-jent tar-riskju tindika riskju kroniku ghall-ħniex, għandu jitwettaq u jiġi rrapporat studju fuq il-post li jistabbilixxi l-effetti fkundizzjonijiet reali prattiċi bhala alternattiva għal valutazzjoni tar-riskju preċiża.

Kundizzjonijiet tat-test

Id-disinn tal-istudju għandu jirrifletti l-użu propost tal-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti, il-kundizzjonijiet ambjentali li jkunu probabbi li jseħħu u l-ispecijiet li se jiġi esposti.

Jekk studju jkun se jintuża għal valutazzjoni tar-riskju marbuta mal-metaboliti, il-konċentrazzjoni fuq tagħhom li jseħħu għandhom jiġi kkonfermati b'mod analitiku.

10.4.2. L-effetti fuq meżo- u makrosawna fil-ħamrija mhux fil-mira (minbarra ħniex)

Iċ-ċirkustanzi li fihom ikun meħtieġ

L-effetti fuq l-organiżmi tal-ħamrija (minbarra l-ħniex) għandhom jiġi investigati ghall-prodotti kollha ta' protezzjoni tal-pjanti, hliet f'sitwazzjonijiet fejn l-organiżmi tal-ħamrija ma jkunux esposti bħal:

- (a) il-ħażna ta' ikel fi spazji magħluqa li jipprekludu l-espożizzjoni;
- (b) l-issiġillar ta' feriti u t-trattamenti ta' fejqan;
- (c) spazji magħluqa b'lixki rodentiċi.

Għandhom ikunu meħtieġa testijiet jekk:

- il-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti jkun fih aktar minn sustanza attiva wahda,
- ma jkunx jista' jiġi mbassar b'mod kredibbi jekk it-tossicità ta' prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti hijiex l-istess jew aktar baxxa mis-sustanza attiva ttestjata skont ir-rekwiżi tal-punt 8.4.2 tal-Parti A tal-Anness għar-Regolament (UE) Nru 283/2013.

Fil-każ tal-prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti applikati bhala bexx ghall-weraq, tista' tigħiġi kkunsidrata d-dejta dwar iż-żewġ specijiet rilevanti ta' artropodi mhux fil-mira għal valutazzjoni tar-riskju preliminari. Jekk iséħħu effetti fuq xi waħda mill-ispecijiet, ikunu meħtieġa testijiet fuq *Folsomia candida* u *Hypoaspis aculeifer* (ara l-punt 10.4.2.1).

Jekk ma jkunx hemm dejta disponibbi dwar *Aphidius rhopalosiphi* u *Typhlodromus pyri*, fdak il-każ tkun meħtieġa d-dejta deskritta fil-punt 10.4.2.1.

Fil-każ tal-prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti applikati bhala trattamenti ghall-ħamrija direttament fil-ħamrija kemm bhala bexx kif ukoll bhala formulazzjoni solida, ikun meħtieġ ittestjar kemm fuq *Folsomia candida* kif ukoll fuq *Hypoaspis aculeifer* (ara l-punt 10.4.2.1).

10.4.2.1. It-testjar tal-livell tal-ispeci

It-test għandu jipprovd tagħrif suffiċjenti sabiex issir valutazzjoni tat-tossicità tal-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti ghall-ispecijiet indikaturi ta' invertebrati tal-ħamrija *Folsomia candida* u *Hypoaspis aculeifer*.

Kundizzjonijiet tat-test

L-ittejtjar għandu jistabbilixxi rabta bejn id-doža u r-rispons u l-EC₁₀, EC₂₀ u n-NOEC għandhom jippermettu li l-valutazzjoni tar-riskju ssir skont l-analizi xierqa tal-kwox-jent tar-riskju, billi jiġu kkunsidrati l-possibbiltà ta' espożizzjoni, il-kontenut ta' karbonju organiku (f_{oc}) tal-meżz ittestjar u l-karakteristiċi lipofiliċi (K_{ow}) tas-sustanza attiva fil-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti. Il-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti għandu jkun inkorporat fil-ħamrija sabiex tinkiseb konċentrazzjoni ta' hamrija omoġenja.

10.4.2.2. It-testjar ta' livell oħħla

It-testijiet għandhom jipprovdū bizzżejjed informazzjoni sabiex jiġi evalwat ir-riskju tal-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti ghall-organiżmi tal-hamrija (minbarra ħniex) permezz ta' substrat tat-test jew skema ta' espożizzjoni aktar realistiċi.

Iċ-ċirkustanzi li sihom iku nuna meħtieġa

Għandhom isiru aktar testijiet fejn jinstabu effetti wara l-it-testjar skont ir-rekwiżiti stipulati fil-punt 8.4.2.1 tal-Parti A tal-Anness għar-Regolament (UE) Nru 283/2013 jew skont il-punt 10.4.2.1 ta' dan l-Anness u fejn iku hemm indikazzjoni ta' riskju wara l-analizi rilevanti tal-kwox-jent tar-riskju.

Il-ħtieġa li jsiru dawn l-istudji u t-tip u l-kundizzjonijiet tal-istudji li għandhom jitwettqu għandhom jiġu diskussi mal-awtoritajiet nazzjonali kompetenti.

Kundizzjonijiet tat-test

It-testijiet ta' livell oħħla jistgħu jieħdu l-forma ta' studji tal-komunità/popolazzjoni (pereżempju mudelli ta' ekosistemi terrestri, meżzożomni tal-hamrija) jew studji fuq il-post. Il-hin, il-livelli u r-rotot ta' espożizzjoni għandhom jirriflettu dawk tal-użu propost tal-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti. Il-punti ahharin tal-effett prinċipali jinkludu: bidliet fl-istruttura tal-komunità u tal-popolazzjoni kemm tal-mikroorganizmi kif ukoll tal-makroorganizmi; id-diversità tal-ispecijiet; in-numru u l-bijomassa ta' specijiet/gruppi prinċipali.

10.5. L-effetti fuq it-trasformazzjoni tan-nitroġenu fil-hamrija

It-test għandu jipprovdi dejta suffiċċenti għall-evalwazzjoni tal-impatt tal-prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti fuq l-attività mikrobjali tal-hamrija f'termini ta' trasformazzjoni tan-nitroġenu.

Iċ-ċirkustanzi li sihom iku nuna meħtieġ

L-effetti tal-prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti fuq il-funzjoni mikrobjali tal-hamrija għandhom jiġu investiġati jekk it-tossicietà tal-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti ma tkunx tista' tiġi mbassra fuq il-baži tad-dejta dwar is-sustanza attiva, sakemm l-applikant ma jurix li ma sseħħ l-ebda espożizzjoni.

10.6. L-effetti fuq pjanti terrestri oħħla mhux fil-mira

10.6.1. Sommarju tad-dejta dwar l-iskrinġing

L-effetti ta' prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti fuq pjanti mhux fil-mira għandhom jiġu rrapporati, jekk it-tossicietà tal-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti ma tkunx tista' tiġi mbassra fuq il-baži tad-dejta għas-sustanza attiva, sakemm l-applikant ma jurix li ma sseħħ l-ebda espożizzjoni.

Iċ-ċirkustanzi li sihom iku nuna meħtieġ

Id-dejta dwar l-iskrinġing għandha tkun meħtieġa ghall-prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti ghajr dawk li juru aktività erbiċċida jew ta' regolazzjoni tal-iż-żvilupp tal-pjanti, u jekk it-tossicietà ma tkunx tista' tiġi stabilita mid-dejta dwar is-sustanza attiva (il-punt 8.6.1 tal-Parti A tal-Anness għar-Regolament (UE) Nru 283/2013). Id-dejta għandha tħalli l-istestjar minn tal-anqas sitt specijiet ta' pjanti minn sitt familji differenti li jinkludu kemm monokotiledoni kif ukoll dikotiledoni. Il-konċentrazzjonijiet/ir-rati ttestjati għandhom ikunu daqs jew oħħla mir-rata ta' applikazzjoni massima rrakkomandata. Jekk l-istudji ta' skrinġing ma jkoprux il-medda specifikata ta' specijiet jew il-konċentrazzjonijiet/ir-rati meħtieġa, f'dak il-każ għandhom isiru testijiet skont il-punt 10.6.2.

Ma tkunx meħtieġa dejta, fejn l-espożizzjoni tkun negligibbi, pereżempju fil-każ ta' rodentiċidi, sustanzi attivi użati ghall-protezzjoni tal-feriti jew għat-trattament taż-żrieragh, jew fil-każ ta' sustanzi attivi użati fuq prodotti mahżuna jew f'serer fejn l-espożizzjoni tkun preklu.

Kundizzjonijiet tat-test

Għandu jiġi pprovdut sommarju tad-dejta disponibbli mit-testijiet użati ghall-valutazzjoni tal-aktività bijoloġika u l-istudji ta' sejbien tal-medda tad-doża, kemm jekk pozittivi kif ukoll jekk negattivi, li jistgħu jipprovdū tagħrif rigward il-possibbiltà ta' impatt fuq flora ohra li mhix fil-mira, flimkien ma' valutazzjoni rigward l-impatt potenzjali fuq specijiet ta' pjanti mhux fil-mira.

Din id-dejta għandha tkun issupplimentata b'aktar tagħrif, fil-qosor, dwar l-effetti osservati fuq il-pjanti waqt l-it-testjar fuq il-post, jiġifieri l-effikaċċa, ir-residwi, id-destin ambientali u l-istudji ekotossikologiči fuq il-post.

10.6.2. L-it-testjar fuq pjanti mhux fil-mira

It-test għandu jipprovdi l-valuri tal-ER₅₀ tal-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti ghall-pjanti mhux fil-mira.

Iċ-ċirkustanzi li fihom iku n- меhtieġ

L-istudji tal-effetti fuq pjanti mhux fil-mira għandhom ikunu meħtieġa għall-prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti erbiċċi u regolaturi tal-iżvilupp tal-pjanti u għal prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti ohra, fejn ir-riskju ma jkunx jista' jīġi mbassar mid-dejta dwar l-iskrining (ara l-punt 10.6.1) jew meta r-riskju ma jkunx jista' jīġi mbassar b'mod kredibbli fuq il-baži tad-dejta dwar is-sustanza attiva ġġenerata skont il-punt 8.6.2 tal-Parti A tal-Anness għar-Regolament (UE) Nru 283/2013.

Għall-granuli kollha, għandu jiġi kkunsidrat ir-riskju mit-tifrix tat-trab waqt il-hin tal-applikazzjoni.

Ma tkunx meħtieġa dejta, fejn ma jkunx probabbli li sseħħi espożizzjoni (bhal fil-każ ta' rodentiċi, sustanzi attivi użati għall-protezzjoni tal-feriti jew it-trattament taż-żrieragħ, jew fil-każ ta' sustanzi attivi użati fuq prodotti mahżuna jew f'ser fejn l-espożizzjoni tkun prekluża).

Kundizzjonijiet tat-test

Is-sustanza tat-test li tintuża għandha tkun il-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti kkonċernat jew formulazzjoni rilevanti ohra, li fiha s-sustanza attiva, u koformulant rilevanti ohra.

Għall-prodotti ta' protezzjoni tal-pjanti li juru attivitা erbiċċida jew ta' regolazzjoni tat-tkabbir tal-pjanti, għandhom isiru testijiet dwar is-sahha vegetattiva u l-konċentrazzjoni/ir-rispons tal-hruġ tan-nebbieta għal mill-inqas sitt specijiet, li jirrapprezentaw familji li għalihom tkun instabel azzjoni erbicida jew ta' regolazzjoni tat-tkabbir tal-pjanti. Fejn, mill-mod ta' azzjoni, ikun jista' jīġi stabbilit b'mod ċar li jew il-hruġ tan-nebbieta jew is-sahha vegetattiva biss ikunu affettwati, għandu jitwettaq biss l-istudju rilevanti.

Għandhom ikunu meħtieġa testijiet dwar id-doża u r-rispons fuq għażiela ta' minn sitta sa 10 specijiet ta' pjanti monokotiledoni u dikotiledoni li jirrapprezentaw kemm jista' jkun grupperi tassonomiċi.

Fejn fuq il-baži tad-dejta dwar l-iskrining jew informazzjoni ohra disponibbli, ikun evidenti mod ta' azzjoni specifiku, jew jiġi identifikati differenzi sinifikanti fis-sensittivitajiet tal-ispecijiet, dik l-informazzjoni għandha tintuża fl-ġħażla tal-ispecijiet tat-test rilevanti.

10.6.3. Studji estiżi tal-laboratorju fuq pjanti mhux fil-mira

Jekk bħala riżultat tal-istudji li jitwettqu skont il-punti 10.6.1 u 10.6.2 u t-twettiq ta' valutazzjoni tar-riskju, jiġi identifikat riskju għoli, l-awtoritatiet nazzjonali kompetenti jistgħu jitolbu studju tal-laboratorju estiż fuq pjanti mhux fil-mira li jindirizza thassib ta' livell aktar baxx. L-istudju għandu jipprovd informazzjoni rigward l-effetti potenzjali tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti fuq pjanti mhux fil-mira wara espożizzjoni aktar realistica.

It-tip u l-kundizzjonijiet tal-istudji li għandhom jitwettqu għandhom jiġi diskussi mal-awtoritatiet nazzjonali kompetenti.

10.6.4. Testijiet semiprattiċi u fuq il-post fuq pjanti mhux fil-mira

Testijiet semiprattiċi u fuq il-post li jistudjaw l-effetti osservati fuq pjanti mhux fil-mira wara applikazzjoni realistica jistgħu jiġi pprezentati bħala baži għal valutazzjoni preċiża tar-riskju. L-ittejjar għandu jindirizza l-effetti fuq l-abbandanza tal-pjanti u l-produzzjoni ta' bijomassa f'diversi distanzi mill-wiċċ tar-raba' jew f'livelli ta' espożizzjoni li jirrapprezentaw distanzi varjati mill-wiċċ tar-raba'.

It-tip u l-kundizzjonijiet tal-istudji li għandhom jitwettqu għandhom ikunu diskussi mal-awtoritatiet nazzjonali kompetenti.

10.7. L-effetti fuq organiżmi terrestri ohrajn (flora u fawna)

Għandha tiġi pprezentata kwalunkwe dejta disponibbli dwar l-effetti tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti fuq organiżmi terrestri ohra.

10.8. Dejta ta' monitoraġġ

Għandha tiġi rrapporata d-dejta ta' monitoraġġ disponibbli rigward l-effetti tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti fuq organiżmi mhux fil-mira.

TAQSIMA 11.

Dejta mil-letteratura

Għandu jiġi pprezentat sommarju tad-dejta rilevanti kollha mil-letteratura xjentifika aċċessibbli riveduta minn esperti dwar is-sustanza attiva, il-metaboliti u l-prodotti ta' degradazzjoni jew ta' reazzjoni u l-prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti li fihom is-sustanza attiva.

TAQSIMA 12.

Klassifikazzjoni u tikkettar

Fejn applikabbi, għandhom jiġu sottomessi u ġġustifikati proposti ghall-klassifikazzjoni u t-tikkettar tal-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti skont ir-Regolament (KE) Nru 1272/2008, li jinkludu:

- pittogrammi,
- kliem ta' senjalazzjoni,
- dikjarazzjonijiet dwar il-periklu, u
- dikjarazzjonijiet ta' prekawzjoni.

PARTI B

PREPARAZZJONIJIET TA' MIKROORGANIŽMI INKLUŽI L-VAJRUS

WERREJ

INTRODUZZJONI

1. L-IDENTITÀ TAL-PRODOTT GHALL-PROTEZZJONI TAL-PJANTI
 - 1.1. L-applikant
 - 1.2. Il-manifattur tal-preparazzjoni u tal-mikroorganiżmu/i
 - 1.3. L-isem kummerċjali jew l-isem kummerċjali propost, u n-numru tal-kodiċi tal-iżvilupp tal-manifattur tal-preparazzjoni jekk rilevanti
 - 1.4. Tagħrif kwantitattiv u kwalitattiv dettaljat dwar il-kompożizzjoni tal-preparazzjoni
 - 1.5. L-istat fiżiku u n-natura fiżika tal-preparazzjoni
 - 1.6. Funzjoni
2. IL-KARATTERISTIČI KIMIČI, FIŻIČI U TEKNIČI TAL-PRODOTT GHALL-PROTEZZJONI TAL-PJANTI
 - 2.1. Dehra (kulur u riħa)
 - 2.2. L-istabbilità waqt il-hażna u l-perjodu ta' konservazzjoni
 - 2.2.1. L-effetti tad-dawl, tat-temperatura u tal-umdità fuq il-karatteristiċi tekniċi tal-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti
 - 2.2.2. Fatturi ohrajin li jaffettaw l-istabbilità
 - 2.3. Il-karatteristiċi esploživi u ossidanti
 - 2.4. Il-punt ta' fjammabbiltà u indikazzjonijiet ohra tal-fjammabbiltà jew tal-qbid spontanju
 - 2.5. L-acidità, l-alkalinità u fejn meħtieġ, il-valur tal-pH
 - 2.6. Viskożitā u t-tensjoni tal-wiċċ
 - 2.7. Il-karatteristiċi tekniċi tal-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti
 - 2.7.1. Kemm jista' jixxarrab
 - 2.7.2. Kemm jagħmel ragħwa b'mod persistenti
 - 2.7.3. Is-sospensibbiltà u l-istabbilità tas-sospensjoni
 - 2.7.4. It-test bl-gharbiel fin-niexef u t-test bl-gharbiel fl-imxarrab
 - 2.7.5. Id-distribuzzjoni tad-daqs tal-partikoli (trabijiet li jitferr Xu fl-arja u jixxarrbu, granuli), il-kontenut tat-trab/trab fin (granuli), l-attrizzjoni u l-frijabbiltà (granuli)
 - 2.7.6. L-emuljonabbiltà, ir-riemuljonabbiltà, l-istabbilità tal-emuljoni
 - 2.7.7. Il-fluwidità, kemm jinxter (kemm jista' jitlahħla) kif ukoll kemm jista' jitfarfar

2.8. Il-kompatibilità fizika, kimika u bijologika ma' prodotti ohra inkluži l-prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti li għal magħhom irid jiġi awtorizzat l-użu

2.8.1. Il-kompatibilità fizika

2.8.2. Il-kompatibilità kimika

2.8.3. Il-kompatibilità bijologika

2.9. L-aderenza u d-distribuzzjoni maż-żrieragħ

2.10. Sommarju u evalwazzjoni tad-dejta ppreżentata fil-punti minn 2.1 sa 2.9

3. TAGHRIF DWAR L-APPLIKAZZJONI

3.1. Qasam ta' użu previst

3.2. Il-mod tal-azzjoni

3.3. Dettalji tal-użu maħsub

3.4. Rata ta' applikazzjoni

3.5. Il-kontenut ta' mikroorganizmu fil-materjal użat (eż. fil-bexx dilwit, il-lixka jew iż-żerriegħha ttrattata)

3.6. Il-metodu ta' applikazzjoni

3.7. L-ghadd u l-iskeda tal-applikazzjonijiet u kemm iddum il-protezzjoni

3.8. Il-perjodi meħtieġa ta' stennija jew prekawzjonijiet ohra sabiex jiġu evitati l-effetti fitopatogeniċi fuq l-uċuh tar-raba sussegwenti

3.9. L-istruzzjonijiet proposti għall-użu

4. AKTAR TAGHRIF DWAR IL-PRODOTT GHALL-PROTEZZJONI TAL-PJANTI

4.1. L-imballagg u l-kompatibilità tal-preparazzjoni mal-materjali proposti tal-imballagg

4.2. Il-proċeduri għat-tindif tal-apparat ta' applikazzjoni

4.3. Il-perjodi għad-dħul mill-ġdid, il-perjodi meħtieġa ta' stennija jew prekawzjonijiet ohra sabiex jipproteġu l-bniedem, il-bhejjem u l-ambjent

4.4. Metodi u prekawzjonijiet rakkmandati rigward: il-manipulazzjoni, il-hażna, it-trasport jew in-nirien

4.5. Miżuri f'każ ta' incident

4.6. Il-proċeduri għall-qerda jew id-dekontaminazzjoni tal-prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti u l-imballagg tiegħu

4.6.1. Inċinerazzjoni kkontrollata

4.6.2. Oħrajn

5. METODI ANALITICI

5.1. Metodi għall-analiżi tal-preparazzjoni

5.2. Metodi għall-istabbiliment u l-kwantifikazzjoni tar-residwi

6. TAGHRIF DWAR L-EFFIKAĆJA

6.1. Il-provi preliminari

6.2. L-effikaċja tat-testijiet

6.3. Tagħrif dwar l-okkorrenza jew l-okkorrenza possibbli tal-iżvilupp tar-reżistenza

- 6.4. L-effetti fuq ir-rendiment tal-pjanti ttrattati jew tal-prodotti mill-pjanti f'termini ta' kwantità u/jew kwalità
- 6.4.1. L-effetti fuq il-kwalità tal-pjanti jew tal-prodotti mill-pjanti
- 6.4.2. L-effetti fuq il-processi ta' trasformazzjoni
- 6.4.3. L-effetti fuq ir-rendiment tal-pjanti jew tal-prodotti mill-pjanti ttrattati f'termini tal-kwiatità u/jew tal-kwalità
- 6.5. Il-fitotossicità ghall-pjanti fil-mira (inkluži l-kultivars), jew ghall-prodotti mill-pjanti fil-mira
- 6.6. L-osservazzjonijiet dwar l-effetti sekondarji mhux mixtieqa jew mhux intenzjonati, eż. fuq l-organiżmi ta' benefiċċju jew ohrajn mhux fil-mira, fuq l-uċuħ tar-raba' sussegwenti, fuq pjanti ohra ttrattati jew fuq partijiet tal-pjanti ttrattati użati għal skopijiet ta' tkattir (eż. iż-żerriegħha, it-tirqid, il-pjanti li jixxebilk)
- 6.6.1. L-impatt fuq l-uċuħ tar-raba' sussegwenti
- 6.6.2. L-impatt fuq pjanti ohra, inkluži l-uċuħ tar-raba' li jmissu magħhom
- 6.6.3. L-impatt fuq il-pjanti ttrattati jew fuq il-prodotti mill-pjanti li jridu jintużaw għat-ġaqqa
- 6.6.4. L-effetti fuq l-organiżmi ta' benefiċċju u organiżmi ohra mhux fil-mira
- 6.7. Sommarju u evalwazzjoni tad-dejta ppreżentata fil-punti minn 6.1 sa 6.6
7. L-EFFETTI FUQ IS-SAHHA TAL-BNIEDEM
- 7.1. Studji bažiċi dwar it-tossicità akuta
- 7.1.1. Tossicità orali akuta
- 7.1.2. Tossicità akuta man-nifs
- 7.1.3. Tossicità akuta perkutjanja
- 7.2. Studji addizzjonali ta' tossicità akuta
- 7.2.1. Irritazzjoni tal-ġilda
- 7.2.2. Irritazzjoni tal-ghajnejn
- 7.2.3. Sensitizzazzjoni tal-ġilda
- 7.3. Dejta dwar l-espożizzjoni
- 7.4. Dejta tossikologika disponibbli marbuta mas-sustanzi mhux attivi
- 7.5. Studji supplimentari dwar it-taħlit ta' prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti
- 7.6. Sommarju u evalwazzjoni tal-effetti fuq is-sahħha
8. IR-RESIDWI ĜEWWA L-PRODOTTI, L-IKEL U L-GHALF ITTRATTATTI JEW FUQHOM
9. ID-DESTIN U L-IMġIBA FL-AMBJENT
10. L-EFFETTI FUQ ORGANIŻMI MHUX FIL-MIRA
- 10.1. Effetti fuq l-ghasafar
- 10.2. Effetti fuq l-organiżmi akkwatiċi
- 10.3. Effetti fuq in-naħal
- 10.4. Effetti fuq artropodi minbarra n-naħal

- 10.5. Effetti fuq il-ħniex
 - 10.6. Effetti fuq mikroorganiżmi tal-ħamrija
 - 10.7. Studji addizzjonali
11. SOMMARJU U EVALWAZZJONI TAL-IMPATT FUQ L-AMBJENT

INTRODUZZJONI

- (i) Din il-Parti tipprovi r-rekwiżiti tad-dejta għall-awtorizzazzjoni ta' prodott għall-ħarsien tal-pjanti bbażat fuq il-preparazzjonijiet tal-mikroorganiżmi inkluži l-vajrusis.

It-terminu "mikroorganiżmu" kif iddefinit fl-introduzzjoni tal-parti B tal-Anness tar-Regolament (UE) Nru 283/2013, japplika wkoll għall-Parti B ta' dan l-Anness.

- (ii) Fejn relevanti, id-dejta għandha tiġi analizzata bl-użu tal-metodi statistici xierqa. Għandhom jiġu rrapporati d-dettalji shah tal-analizi statistika (eż. l-istimi kollha tal-punti għandhom jingħataw b'intervalli taz-żmien ta' fiducja, għandhom jingħataw il-valuri-p eż-żatti aktar milli jiġi ddikjarati sinifikanti/mħux sinifikanti).
- (iii) Sakemm jiġu aċċettati l-linji gwida spċifici fuq livell internazzjonal, it-tagħrif meħtieg għandu jiġi ġġenerat bl-użu tal-linji gwida tat-testijiet aċċettati mill-awtoritā kompetenti (eż. il-linja gwida tal-USEPA (1)); fejn xieraq għandhom jiġu adattati linji gwida tal-ittestjar kif deskrift fil-Parti A tal-Anness tar-Regolament (UE) Nru 283/2013, b'tali mod li jkunu xierqa għall-mikroorganiżmi. It-testijiet għandhom jinkludu mikroorganiżmi vijabbi u, fejn xieraq, dawk mhux vijabbi, u standard ta' paragun vojt.
- (iv) Fejn studju jimplika l-użu ta' doži differenti, trid tiġi rrapportata r-relazzjoni bejn id-doża u l-effett negattiv.
- (v) Meta jitlestew it-testijiet, trid tiġi pprovuta d-deskrizzjoni dettaljata (l-ispecifikkazzjoni) tal-materjal użat u tal-impuritajiet tiegħi, skont id-dispożizzjonijiet tal-punt 1.4.
- (vi) Fkażżejjiet fejn għandha tiġi trattata preparazzjoni ġidida, extrapolazzjoni mill-Parti B tal-Anness tar-Regolament (UE) Nru 283/2013, tista' tkun aċċettabbli, sakemm l-effetti possibbli kollha tal-koformulant u l-komponenti l-ohra, speċjalment dwar il-patoġenicità u l-ineffikaċċa, jiġu evalwati wkoll.

1. L-IDENTITÀ TAL-PRODOTT GHALL-ĦARSIEN TAL-PJANTI

It-tagħrif ipprovdut, meħud flimkien ma' dak ipprovdut għall-mikroorganiżmu/i, għandhom ikunu biżżejjed sabiex jidentifikaw u jiddefinixxu b'mod preċiż il-preparazzjonijiet. It-tagħrif u d-dejta li ssir referenza għalihom, sakemm mhux spċificati xorta ohra, huma meħtieġa għall-prodotti kollha għall-ħarsien tal-pjanti. Dan huwa bil-hsieb li jiġi identifikat jekk kwalunkwe fattur ikunx jista' jbiddel il-karakteristiċi tal-mikroorganiżmu bhala prodott għall-ħarsien tal-pjanti meta mqabel mal-mikroorganiżmu bhala tali, li huwa trattat fil-Parti B tal-Anness tar-Regolament (UE) Nru 283/2013.

1.1. L-applikant

Iridu jiġi pprovduti l-isem u l-indirizz tal-applikant, kif ukoll l-isem, il-kariga, in-numru tat-telefon u tal-faks tal-persuna relevanti tal-kuntatt.

Meta, minbarra dan, l-applikant ikollu ufficċju, aġent, jew rappreżendant fl-Istat Membru li fih tiġi mitluba l-awtorizzazzjoni, għandhom jiġi pprovduti l-isem u l-indirizz tal-uffiċċjal lokali, tal-aġġent jew tar-rappreżendant, kif ukoll l-isem, il-kariga u n-numru tat-telefon u tal-faks tal-persuna relevanti tal-kuntatt.

1.2. Il-manifattur tal-preparazzjoni u tal-mikroorganiżmu/i

Irid jiġi pprovdut l-isem u l-indirizz tal-manifattur tal-preparazzjoni u ta' kull mikroorganiżmu fil-preparazzjoni kif ukoll l-isem u l-indirizz ta' kull impjant tal-manifattura li fih jiġi ffabbrikati l-preparazzjoni u l-mikroorganiżmu.

Irid jiġi pprovdut punt ta' kuntatt (preferibbilmment punt čentrali tal-kuntatt, li jrid jinkludi l-isem u n-numri tat-telefon u tal-faks) għal kull manifattur.

Jekk il-mikroorganiżmu jorġiġa minn produttur li minn għandu preċedentement ma tkunx ġiet sottomessa dejta skont il-Parti B tal-Anness tar-Regolament (UE) Nru 283/2013 ikollu jiġi pprovdut tagħrif dettaljat dwar l-isem u d-deskrizzjoni tal-ispeci, kif meħtieġ fit-taqṣiha 1.3 tal-Parti B tal-Anness tar-Regolament (UE) Nru 283/2013 u dwar impuritajiet, kif meħtieġ fil-punt 1.4 tal-Parti B tal-Anness tar-Regolament (UE) Nru 283/2013.

(1) USEPA Microbial Pesticide Test Guidelines (Linji Gwida għal Testijiet tal-Pestiċċi Mikrobjali tal-Āgenzija tal-Istati Uniti għall-ħarsien Ambjentali), OPPTS Serje 885, Frar 1996 (<http://www.epa.gov/oppppd1/biopesticides/guidelines/series885.htm>).

1.3. L-isem kummerċjali jew l-isem kummerċjali proposit, u n-numru tal-kodiċi tal-iżvilupp tal-manifattur tal-preparazzjoni jekk relevanti

Iridu jiġu pprovduti l-ismijiet kollha kummerċjali ta' qabel u dawk attwali u l-ismijiet kummerċjali proposti u n-numri tal-kodiċi tal-iżvilupp tal-preparazzjonijiet imsemmijin fid-dossier kif ukoll l-ismijiet u n-numri attwali. Iridu jiġi pprovdut id-dettal shiħi ta' kull differenza. (L-isem kummerċjali propost ma jridx joħloq konfużjoni mal-isem kummerċjali ta' prodotti ghall-harsien tal-pjanti li huma digà awtorizzati.)

1.4. It-tagħrif iddettaljat kwantitattiv u kwalitattiv dwar il-kompożizzjoni tal-preparazzjoni

- (i) Kull mikroorganizmu li huwa soġġett ghall-applikazzjoni għandu jiġi identifikat u msemmi fil-livell tal-ispeċi. Il-mikroorganizmu għandu jiġi ddepożitati f'kollezzjoni rrikonoxxuta tal-kulturi u jingħata numru tal-adeżżejoni. Irid jiġi ddikjarat l-isem xjentifiku, kif ukoll l-assenjament tal-grupp (il-batterju, il-vajrus, ecc.) u kull denomi-nazzjoni oħra relevanti għall-mikroorganizmu (eż. ir-rasza, is-serotip). Minbarra dan, għandha tiġi ddikjarata l-faċċi tal-izvilupp tal-mikroorganizmu (eż. l-ispori, il-miċelju) fil-prodott impiqiegħed fis-suq.

- (ii) Għal-preparazzjonijiet irid jiġi rrapporat it-tagħrif li ġej:

 - il-kontenut tal-mikroorganiżmu/i fil-prodott ghall-harsien tal-pjanti u l-kontenut tal-mikroorganiżmu fil-materjal użat ghall-manifattura tal-prodotti ghall-harsien tal-pjanti. Dawn iridu jinkludu l-kontenut massimu, minimu u nominali tal-materjal vijabbbi u mhux vijabbbi,
 - il-kontenut tal-koformulant
 - il-kontenut tal-komponenti l-ohra (bħalma huma l-prodotti sekondarji, il-kondensati, il-medju tal-kultura, eċċ.) u l-mikroorganiżmu li jikkontaminaw, idderivati mill-proċess tal-produzzjoni.

Il-kontenut għandu jiġi espress fit-termini pprovduti fid-Direttiva 1999/45/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill (*) ghall-kimiċi u fit-termini xierqa ghall-mikroorganizmi (in-numru tal-unitajiet attivi skont il-volum jew fkull mod iehor li huwa relevanti għall-mikroorganizmu).

- (iii) Il-koformulant, meta jkun possibbli, għandhom jiġu identifikati jew mill-Identifikazzjoni Kimika Internazzjonali tagħhom kif stabbilit fl-Anness VI tar-Regolament (KE) Nru 1272/2008, jew, jekk ma jkunux inklużi f'dak ir-Regolament, skont in-nomenklatura tal-IUPAC u tas-CA. Trid tiġi pprovdu l-istruttura jew il-formula strutturali tagħhom. Għal kull komponent tal-koformulant, iridu jiġu pprovduti n-numru relevanti tal-KE (EINECS jew ELINCS) u numru CAS fejn dawn ježistu. Fejn it-taġħrif ipprovdut ma jidher id-dokumenti, jidher id-dokumenti minn-hu.

- (iv) Ghall-koformulanti trid tingħata l-funzjoni ta':

- adeživ (sticker),
 - ağent ta' kontra r-raghwa,
 - ağent kontra l-ingazz,
 - għaqqad,
 - bafer,
 - portatur,
 - deodorant,
 - ağent tat-tifrix,
 - żebgħa,
 - emetiku,
 - emulsifikant,
 - fertilizzant
 - odorant
 - fwieħa,
 - prezervattiv.

(*) GU L 200, 30.7.1999, p. 1.

- propellant,
- repellent,
- agent li jagħti s-sigurtà,
- solvent,
- stabbilizzant,
- sinergist,
- oġgett li jħaxxen,
- agent li jxarrab
- mixxellanji (specifika)

(v) L-identifikazzjoni tal-mikroorganiżmi kontaminanti u tal-komponenti oħra dderivati mill-proċess tal-produzzjoni

Il-mikroorganiżmi kontaminanti għandhom jiġu identifikati kif imsemmi fil-punt 1.3 tal-Parti B tal-Anness tar-Regolament (UE) Nru 283/2013.

Il-kimiċi (il-komponenti inerti, il-prodotti sekondarji, eċċ.) għandhom jiġu identifikati kif imsemmi fil-punt 1.10 tal-Parti A tal-Anness tar-Regolament (UE) Nru 283/2013.

Fejn it-tagħrif ipprovdut ma jidtegħi komponent bis-shiħ, pereżempju bhala kondensat, medju tal-kultura, eċċ., irid jiġi pprovdut tagħrif iddettaljat dwar il-kompożizzjoni għal kull wieħed minn dawn il-komponenti.

1.5. L-istat fiżiku u natura fiżika tal-preparazzjoni

It-tip u l-kodiċi tal-preparazzjoni jridu jiġu allokati skont "il-Katalogu tat-tipi tal-formolazzjoni tal-pestiċċidi u sistema internazzjonali tal-kodifika (GIFAP Monografa Tekniku Nru 2, 1989)".

Fejn preparazzjoni partikolari ma tixiġ iddefinita b'mod preċiż f'din il-pubblikazzjoni, trid tiġi pprovduta deskrizzjoni shiħa tan-natura fiżika u l-istat tal-preparazzjoni, flimkien ma' proposta għal deskrizzjoni xierqa tat-tip tal-preparazzjoni, u proposta dwar id-definizzjoni tagħha.

1.6. Funzjoni

Trid tiġi spċificata l-funzjoni bijologika minn fost dawn li ġejjin:

- il-kontroll tal-batterji
- il-kontroll tal-fungi
- il-kontroll tal-insetti
- il-kontroll tad-dud iraqiq
- il-kontroll tal-molluski,
- il-kontroll tan-nemotodi,
- il-kontroll tal-ħaxix ħażin,
- oħrajn (iridu jiġu spċificati).

2. IL-KARATTERISTIČI KIMIČI, FIŽIČI U TEKNIČI TAL-PRODOTT GHALL-HARSIEN TAL-PJANTI

Irid jiġi ddikjarat safejn il-prodotti ghall-harsien tal-pjanti li għalihom tkun intalbet awtorizzazzjoni jikkonformaw mal-ispecifikazzjonijiet relevanti tal-FAO, kif miftiehma mill-Grupp ta' Esperti dwar l-Ispecifikazzjoni tal-Pestiċċidi tal-Panel tal-FAO dwar l-Ispecifikazzjonijiet tal-Pestiċċidi, ir-Rekwiziti tar-Registrazzjoni u l-Applikazzjoni tal-Istdards. Iridu jiġu deskritti fid-dettall u ġġustifikati d-diverġenzi mill-ispecifikazzjonijiet tal-FAO.

2.1. Dehra (kulur u riha)

Trid tiġi pprovduta deskrizzjoni kemm tal-kulur kif ukoll tar-riha, jekk din teżisti, u l-istat fiżiku tal-preparazzjoni.

2.2. L-istabbilità waqt il-hžin u l-perjodu ta' konservazzjoni

2.2.1. L-effetti tad-dawl, tat-temperatura u tal-umditu fuq il-karatteristiċi teknici tal-prodott ghall-harsien tal-pjanti

- (i) Trid tiġi stabilita u rrapporata l-istabbilità fizika u bijologika tal-preparazzjoni fit-temperatura rrakkommandata tal-hžin inkluż it-tagħrif dwar it-tkabbir tal-mikroorganizmi kontaminanti. Iridu jiġu ġġustifikati l-kundizzjonijiet li fihom ikun twettaq it-test.
- (ii) Minbarra dan fil-każ tal-preparazzjonijiet likwidi, irid jiġi stabilit u rrapporat skont il-metodi tas-CIPAC MT 39, MT 48, MT 51, jew MT 54, kif relevanti l-effett ta' temperaturi baxxi fuq l-istabbilità fizika.
- (iii) Irid jiġi rrapporat il-perjodu ta' konservazzjoni tal-preparazzjoni fit-temperatura rrakkommandata tal-hażna. Fejn il-perjodu ta' konservazzjoni jkun anqas minn sentejn, għandu jiġi rrapporat il-perjodu ta' konservazzjoni f'xhur, bl-ispecifikazzjonijiet relevanti tat-temperatura. Tagħrif utli jinsab fil-Monografu Nru 17 tal-GIFAP.

2.2.2. Fatturi oħra jen-jaġid l-istabbilità

Irid jiġi esplorat l-effett tal-esponenti għall-arja, tal-imballaġġ, eċċ., fuq l-istabbilità tal-prodott.

2.3. Il-karatteristiċi splussivi u ossidanti

L-isplussività u l-karatteristiċi ossidanti jridu jiġi stabiliti kif hemm definit fil-punt 2.2 tal-Parti A ta' dan l-Anness, ghajr jekk jista' jiġi ġġustifikat li mhux teknikament u xjentifikament meħtieġ li jitwettqu dawn l-istudji.

2.4. Il-punt ta' fjamabbiltà u indikazzjonijiet ohra tal-fjamabbiltà jew tal-qbid spontanju

Iridu jiġi stabiliti l-punt ta' fjamabbiltà u l-fjamabbiltà, kif iddefiniti fil-punt 2.3 tal-Parti A ta' dan l-Anness, ghajr jekk ikun jista' jiġi ġġustifikat li mhux teknikament u xjentifikament meħtieġ li jitwettqu dawn l-istudji.

2.5. L-aċidità, l-alkalinità u fejn meħtieġ il-valur pH

Iridu jiġi stabiliti l-aċidità, l-alkalinità u l-valur pH kif iddefiniti fil-punt 2.4 tal-Parti A ta' dan l-Anness, ghajr jekk ikun jista' jiġi ġġustifikat li mhux teknikament u xjentifikament meħtieġ li jitwettqu dawn l-istudji.

2.6. Viskožità u t-tensjoni tal-wiċċ

Iridu jiġi stabiliti l-viskožità u t-tensjoni tal-wiċċ iddefiniti fil-punt 2.5 tal-Parti A ta' dan l-Anness, ghajr jekk ikun jista' jiġi ġġustifikat li mhux teknikament u xjentifikament meħtieġ li jitwettqu dawn l-istudji.

2.7. Il-karatteristiċi teknici tal-prodott ghall-harsien tal-pjanti

Iridu jiġi stabiliti l-karatteristiċi teknici sabiex jippermettu li tittieħed id-deċiżjoni dwar l-aċċettabbiltà tagħhom. Jekk ikollhom jitwettqu t-testijiet, dawn iridu jsiru f'temperaturi kumpatibbli mas-sopravivenza tal-mikroorganizmu.

2.7.1. Kemm jista' jixxarrab

Trid tiġi stabilita u rrapporata l-kapaċità għat-tixrib tal-preparazzjonijiet solidi li jiġu dilwiti għall-użu (eż. it-trab li jista' jixxarrab u l-granuli li jitferru fl-ilma), skont il-Metodu MT 53.3 tas-CIPAC.

2.7.2. Kemm jagħmel ir-ragħwa b'mod persistenti

Il-persistenta tar-ragħwa fil-preparazzjonijiet li jridu jiġi dilwiti bl-ilma, għandha tiġi stabilita u rrapporata skont il-Metodu MT 47 tas-CIPAC.

2.7.3. Is-sospensibbilità u l-istabbilità tas-sospensjoni

— Trid tiġi stabilita u rrapporata l-kapaċità tas-sospensjoni tal-prodotti li jitferru fl-ilma (eż. it-trab li jixxarrab, il-granuli li jitferru fl-ilma, il-konċentrati tas-sospensjoni) skont il-Metodi MT 15, MT 161 jew MT 168 tas-CIPAC kif relevanti.

— Trid tiġi stabilita u rrapporata l-ispontanjetà tal-prodotti li jitferru fl-ilma (eż. il-konċentrati tas-sospensjoni u l-granuli li jitferru fl-ilma) skont il-Metodi MT 160 jew MT 174 tas-CIPAC kif relevanti.

2.7.4. It-test bl-gharbiel fin-niexef u t-test bl-gharbiel fl-imxarrab

Sabiex jiġi żgurat li t-trab li jixxerred mill-ajru għal fuq il-pjanti jkollu distribuzzjoni xierqa tad-daqsijiet tal-partikoli sabiex jiġi applikat facilment, irid isir test bl-gharbiel niexef u jiġi rrapporat skont il-Metodu MT 59.1 tas-CIPAC.

Fil-każ tal-prodotti li jitferrxu fl-ilma, irid isir test bl-gharbiel imxarrab u jkun irrapportat skont il-Metodi MT 59.3 jew MT 167 tas-CIPAC kif xieraq.

2.7.5. Id-distribuzzjoni tad-daqs tal-partikuli (trabijiet li jitferrxu fl-arja u jixxarbu, granuli), il-kontenut tat-trab/trab fin (granuli), l-attrizzjoni u l-frijabbiltà (granuli)

- (i) Trid tiġi stabbilita u rrapporata d-distribuzzjoni tad-daqs tal-partikoli fil-każ tat-trab skont il-Metodu 110 tal-OECD.

Trid tiġi stabbilita u rrapporata l-firxa nominali tad-daqs tal-granuli ghall-applikazzjoni diretta skont is-CIPAC MT 58.3, ghall-granuli li jitferrxu fl-ilma skont is-CIPAC MT 170.

- (ii) Irid jiġi stabbilit u rrapporata il-kontenut tat-trab tal-preparazzjonijiet tal-granuli, skont il-Metodu tas-CIPAC MT 171. Jekk relevanti għall-esponenti tal-operatur, irid jiġi stabbilit u rrapporata id-daqs tal-partikola tat-trab skont il-Metodu 110 tal-OECD.

- (iii) Iridu jiġu stabbiliti u rapportati l-karakteristiċi tal-frijabbiltà u l-attrizzjoni tal-granuli ġaladarba jkunu disponibbli l-metodi miftiehma internazzjonalment. Fejn id-dejta tkun digħi disponibbli trid tiġi rrapporata flimkien mal-metodu użat.

2.7.6. L-emulsjonabbiltà, ir-riemulsjonabbiltà, l-istabbilità tal-emulsjoni

- (i) Iridu jiġu stabbiliti u rrapporati l-emulsjonabbiltà, l-istabbilità tal-emulsjoni u r-riemulsjonabbiltà tal-preparazzjonijiet li jissurmaw l-emulsjonijiet skont il-Metodi tas-CIPAC MT 36 jew MT 173 kif relevanti.

- (ii) Trid tiġi stabbilita u rrapporata l-istabbilità tal-emulsjonijiet dilwiti u tal-preparazzjonijiet li huma emulsjonijiet skont il-Metodi MT 20 jew MT 173 tas-CIPAC.

2.7.7. Il-fluwidità, kemm jinxtered (kemm jista' jitlaħlaħ) kif ukoll jista' jixixerred mill-arja

- (i) Trid tiġi stabbilita u rrapporata l-kapaċità tal-mixi mal-kurrent tal-preparazzjonijiet granulari skont il-Metodu tas-CIPAC MT 172.

- (ii) Trid tiġi stabbilita u rrapporata l-kapaċità tat-tferrigh (inkluż ir-residwu imlaħlaħ) tas-sospensjonijiet (eż. il-konċentrati tas-sospensjonijiet, is-suspoemulsjonijiet) skont il-Metodu MT 148 tas-CIPAC.

- (iii) Trid tiġi stabbilita u rrapporata l-kapaċità tat-tifrix tat-trab li jitferrex mill-arja skont il-Metodu tas-CIPAC MT 34 jew metodu iehor xieraq.

2.8. Il-kumpatibbiltà fizika, kimika u bijologika mal-prodotti l-oħra inkluži l-prodotti ghall-harsien tal-pjanti li għal magħhom irid jiġi awtorizzat l-użu

2.8.1. Il-kumpatibbiltà fizika

Trid tiġi stabbilita u rrapporata l-kumpatibbiltà fizika tat-tahlitiet bit-tank irrakkommendati.

2.8.2. Il-kumpatibbiltà kimika

Trid tiġi stabbilita u rrapporata l-kumpatibbiltà kimika tat-tahlitiet bit-tank irrakkommendati ghajr fejn l-eżami tal-karakteristiċi individwal tal-preparazzjonijiet jistabbilixxi mingħajr dubju raġonevoli li ma teżisti l-ebda possibbilità li sseħħi reazzjoni. Fdawn il-każżejjiet ikun bieżżejjed li jiġi pprovdut it-tagħrif bhala ġustifikazzjoni sabiex il-kumpatibbiltà kimika ma tijixx stabbilita b'mod prattiku.

2.8.3. Il-kumpatibbiltà bijologika

Trid tiġi stabbilita u rrapporata l-kumpatibbiltà bijologika tat-tahlitiet bit-tank. Iridu jiġu deskritti l-effetti (eż. l-antagoniżmu, l-effetti funguċidali) tal-attività tal-mikroorganiżmu wara li jiġi mhallat ma' mikroorganiżmi jew kimiċi oħra. Għandha tiġi investigata l-interazzjoni possibbli tal-prodott ghall-harsien tal-pjanti ma' prodotti oħra kimiċi li jridu jiġu applikati fuq l-uċċu tar-raba' fil-kundizzjoni mistennija tal-użu tal-preparazzjoni, ibbażata fuq id-dejta dwar l-effikaċċja. Iridu jiġu spċċifikati l-intervalli taż-żmien bejn l-applikazzjoni tal-pestiċċida bijologiku u l-pestiċċidi kimiċi, jekk relevanti, biex jiġi evitat it-telf tal-effikaċċja.

2.9. L-aderenza u d-distribuzzjoni maż-żrieragh

Fil-każ tal-preparazzjonijiet għat-trattament taż-żerriegħa, iridu jiġu investigati u rrapporati kemm id-distribuzzjoni kif ukoll l-adeżżjoni; fil-każ tad-distribuzzjoni, skont il-Metodu tas-CIPAC MT 175.

2.10. Is-sommarju u l-evalwazzjoni tad-dejta ppreżentata fil-punti minn 2.1 sa 2.9

3. L-INFORMAZZJONI MAL-APPLIKAZZJONI

3.1. Qasam ta' užu previst

Il-qasam/l-oqsma tal-užu, eżistenti u propost/i, ghall-preparazzjonijiet li jkun fihom il-mikroorganīżmu għandu/ għandhom jiġi/u spēċifikat/i minn fost dawn li ġejjin:

- l-užu fl-ghalqa, bħalma huma l-biedja, l-ortikoltura, il-forestrija, u l-vitikultura,
- l-učuh tar-raba' protetti (eż. fis-serer),
- amenitajiet,
- il-kontroll tal-haxix hażin f'erji mhux ikkultivati,
- ix-xogħol fil-ġonna privati (tad-djar),
- il-pjanti ta' ġewwa d-dar,
- il-prodotti maħżuna,
- oħrajn (spēċifika)

3.2. Il-mod tal-azzjoni

Irid jiġi ddikjarat il-mod li bih il-prodott jista' jidhol fil-ġisem (eż. bil-kuntatt, mill-istonku, bil-ġbid 'il-ġewwa tan-nifs) jew l-azzjoni li tikkontrolla l-insett li jeqred il-pjanti (l-azzjoni fungitossika u/jew fungistatika, il-kompetizzjoni għan-nutrijent, ecc.).

Irid ukoll jiġi ddikjarat jekk il-prodott jiġix traslokat fi pjanti jew le u, fejn relevanti, jekk dan it-traslok ikunx apoplastiku, simoplastiku jew it-tnejn.

3.3. Id-dettalji tal-užu mahsub

Iridu jiġu pprovduti d-dettalji tal-užu mahsub, eż. it-tipi tal-organiżmi ta' hsara kontrollati u/jew il-pjanti jew il-prodotti mill-pjanti li jridu jiġu protetti.

Għandhom jiġu pprovduti wkoll l-intervalli taž-żmien bejn l-applikazzjoni tal-prodott ghall-harsien tal-pjanti li jkun fih il-mikroorganīżmi u l-peściċidi kimiċi, jew lista tas-sustanzi attivi tal-prodotti kimiċi ghall-harsien tal-pjanti li ma għandhomx jintużaw fuq l-istess učuħi tar-raba' flimkien mal-prodott ghall-harsien tal-pjanti li jkun fih il-mikroorganīżmi.

3.4. Rata ta' applikazzjoni

Għal kull metodu tal-applikazzjoni u għal kull užu, trid tiġi pprovdu r-rata tal-applikazzjoni għal kull unità (ha, m², m³) ittrattata, f'termini ta' g jew kg jew l-ghall-preparazzjoni u f'termini ta' unitajiet relevanti għall-mikroorganīżmu.

Ir-rati tal-applikazzjoni għandhom normalment jiġi espressi fg jew kg/ha jew fkg/m³ u fejn relevanti, fg jew kg/tunnellata metrika; ghall-užu tal-učuh protetti u x-xogħol fil-ġnien ir-rati għandhom jiġi espressi fg jew kg/100 m² jew g jew kg/m³.

3.5. Il-kontenut tal-mikroorganīżmu fil-materjal użat (eż. il-bexx dilwit, il-lixka jew iż-żerriegħha ttrattata)

Il-kontenut tal-mikroorganīżmu għandu jiġi rrapporat, kif relevanti, fin-numru tal-unitajiet attivi/ml jew g jew kull unità ohra relevanti.

3.6. Il-metodu tal-applikazzjoni

Il-metodu tal-applikazzjoni propost irid jiġi deskrifti bis-shih, filwaqt li, jekk jintużaw apparat, irid jiġi indikat it-tip tiegħi, kif ukoll it-tip u l-volum tad-dilwent li jridi jintużaw għal kull unità tal-erja jew tal-volum.

3.7. L-ghadd u l-iskeda tal-applikazzjonijiet u t-tul taž-żmien tal-harsien

Irid jiġi rrapporat in-numru massimu tal-applikazzjonijiet li jridi jintużaw u l-iskeda tagħhom. Fejn relevanti, iridu jiġi indikati l-istadji tat-tkabbir tal-wieċċ tar-raba' jew tal-pjanti li jridu jiġi protetti u l-istadji tal-iżvilupp tal-organiżmi ta' hsara. Fejn possibbi u meħtieġ, irid jiġi ddikjarat l-intervall taž-żmien bejn l-applikazzjonijiet, f'jim.

Kemm idum isehħi il-harsien minn kull applikazzjoni kif ukoll skont in-numru massimu tal-applikazzjonijiet li jridi jintużaw.

3.8. Il-perjodu meħtieġ taż-żmien tal-istennija jew prekawzjonijiet ohra sabiex jiġu evitati l-effetti fitopatoġenici fuq l-uċuh tar-raba' sussegwenti

Fejn relevanti, iridu jiġu ddikjrati l-perjodi minimi taż-żmien tal-istennija bejn l-ahhar applikazzjoni u ż-żrīgh jew it-thawwil tal-uċuh tar-raba' sussegwenti, li huma meħtiega sabiex jiġu evitati l-effetti fitopatoġenici fuq l-uċuh tar-raba' sussegwenti, u li jsegwu mid-dejta pprovdu fil-punt 6.6 tat-Taqsima 6.

Jekk se jkun hemm uċuh tar-raba' sussegwenti, iridu jiġu ddikjarati l-limitazzjonijiet dwar l-għażla tagħhom.

3.9. L-istruzzjonijiet għall-użu proposti

Iridu jiġu pprovduti l-istruzzjonijiet proposti għall-użu tal-preparazzjoni, li jridu jiġu stampati fuq it-tikketti u l-fuljetti.

4. AKTAR TAGHRIF DWAR IL-PRODOTT GHALL-HARSIEN TAL-PJANTI

4.1. L-imballaġġ u l-kumpatibbiltà tal-preparazzjoni mal-materjali proposti tal-imballaġġ

(i) L-imballaġġ li jrid jintuża jrid jiġi deskrifti bis-shih u speċifikat fit-termini tal-materjali użati, tal-mod tal-kostruzzjoni (eż-żestrūż, iwweldjat, eċċ.), id-daqs u l-kapaċità, id-daqs tal-fetha, it-tip tal-gheluq u s-sigilli. Irid ikun iddisinjat skont il-kriterji u linji gwida speċifikati fil-"Linji Gwida ghall-Imballaġġ tal-Pestiċidi" tal-FAO.

(ii) Irid jiġi stabbilit u rrapportat kemm ikun xieraq l-imballaġġ, inkluz l-gheluq, f'termini tas-saħħha tiegħu, ta' kemm ma joħroġx likwidu minnu u tar-reżistenza għat-trasport u l-manipulazzjoni normali, skont il-metodi ADR 3552, 3553, 3560, 3554, 3555, 3556, 3558, jew il-Metodi xierqa ADR għall-kontenituri ta' massa intermedjarja, u fejn ikun jinhtieġ għeluq reżistenti għat-trasport, skont l-istandard 8317 tal-ISO.

(iii) Trid tigi rrapportata r-reżistenza tal-materjal tal-imballaġġ rigward il-kontenut tiegħu skont il-Monografu Nru 17 tal-GIFAP.

4.2. Il-proċeduri għat-tindif tal-apparat tal-applikazzjoni

Il-proċeduri għat-tindif kemm tal-apparat tal-applikazzjoni kif ukoll tal-ilbies protettiv iridu jiġu deskritti fid-dettall. L-efifikċa tal-proċedura tat-tindif trid tigi stabbilita u rrapportata, bl-użu per eżempju tal-bijotestijiet.

4.3. Il-perjodi għad-dħul mill-ġdid, il-perjodi tal-istennija meħtieġa jew il-prekawzjonijiet l-ohra sabiex jipp-roteġu l-bniedem, il-bhejjem u l-ambjent

It-tagħrif ipprovdut irid isegwi mid-dejta pprovduta dwar il-mikroorganizmu/i u jkun appoġġat minnha u minn dik ipprovduta fit-Taqsimiet 7 u 8.

(i) Fejn relevanti, iridu jiġu speċifikati l-intervalli taż-żmien ta' qabel il-hsad, il-perjodi taż-żmien tad-dħul mill-ġdid jew il-perjodi taż-żmien taż-żamma meħtieġa sabiex tiġi mminimizzata l-preżenza ġewwa jew fuq l-uċuh tar-raba', il-pjanti u l-prodotti mill-pjanti, u fiż-żoni jew l-ispażji ttrattati, bil-hsieb li jiġu protetti l-bnedmin jew l-annimali tal-irziezet, eż-żebbu:

- l-intervall taż-żmien ta' qabel il-hsad (f'jiem) għal kull wiċċċ tar-raba' relevanti,
- il-perjodu taż-żmien tad-dħul mill-ġdid (f'jiem) għall-annimali tal-irziezet, fiż-żoni tal-merghha,
- il-perjodu taż-żmien tad-dħul mill-ġdid (f'sighat jew jaem) għall-bniedem rigward l-uċuh tar-raba', il-bini jew l-ispażji ttrattati,
- il-perjodu taż-żmien taż-żamma (f'jiem) għall-ghalf tal-annimali,
- il-perjodu taż-żmien tal-istennija (f'jiem), bejn l-applikazzjoni u l-manipulazzjoni tal-prodotti ttrattati.

(ii) Fejn meħtieġ, fid-dawl tar-riżultati tat-testijiet, irid jiġi pprovdut it-tagħrif dwar kull kundizzjoni agrikola, tas-saħħha tal-pjanti jew ambjentali li fihom il-preparazzjoni tista' jew ma tistax tiġi użata.

4.4. Il-metodi u l-prekawzjonijiet rakkommandati li jikkonċernaw: il-manipulazzjoni, il-hżin, it-trasport jew nar

Iridu jiġu pprovduti l-metodi rrakkommandati u l-prekawzjonijiet li jirrigwardaw il-proċeduri tal-manipulazzjoni (iddettaljati) għall-hażna, fil-livell kemm tal-mahżen kif ukoll tal-utent tal-prodotti għall-harsien tal-pjanti, għat-trasport tagħhom u fil-każ ta' hrūq. Fejn relevanti, irid jiġi pprovdut it-tagħrif dwar il-prodotti tal-kombustjoni.

Iridu jiġu speċifikati r-riskji li x'aktarx jistgħu jinħolqu u l-metodi u l-proċeduri sabiex jimminimizzaw il-perikoli li jinħolqu. Iridu jiġu pprovduti l-proċeduri sabiex jiġu prekluži jew minimizzati l-generazzjoni tal-iskart jew tar-residwi.

Fejn relevanti, trid issir stima skont l-ISO TR 9122.

Iridu jiġu pprovduti n-natura u l-karatteristiċi tal-ilbies protettiv u tal-apparat propost. L-informazzjoni pprovduta trid tkun biżżejjed sabiex jiġu evalwati l-konvenjenza u l-effikaċja fkundizzjonijiet realistiċi tal-użu (eż. iċ-ċirkus-tanza tal-ghalqa jew tas-serra).

4.5. Miżuri f'każ ta' inċident

Kemm jekk jinħalaq matul it-trasport, matul il-ħażna jew matul l-użu, iridu jiġu pprovduti l-proċeduri ddettaljati li jridu jiġu segwiti f'każ ta' inċident, u jridu jinkludu:

- il-konteniment tat-tixrid,
- id-dekontaminazzjoni ta' żoni, vetturi u bini,
- ir-rimi ta' imballaġġi, assorbenti u materjali oħra bil-hsara,
- il-harsien tal-haddiema ta' emerġenza u ta' nies li jkunu jinsabu fil-qrib,
- il-miżuri tal-ewwel ghajjnuna.

4.6. Il-proċeduri għall-qerda jew id-dekontaminazzjoni tal-prodott ghall-harsien tal-pjanti u l-imballaġġ tiegħu

Iridu jiġu žviluppati l-proċeduri għall-qerda u d-dekontaminazzjoni kemm ta' kwantitajiet żgħar (fil-livell tal-utent) kif ukoll ta' kwantitajiet kbar (fil-livell tal-mahżeen). Il-proċeduri jridu jkunu konsistenti mad-dispozizzjonijiet fis-seħħ li għandhom x'jaqsmu mar-rimi tal-iskart u tal-iskart tossiku. Il-mezzi tar-rimi proposti għandhom ikunu li ma jinfluwenzawx l-ambjent b'mod inaċċettabbli u jkunu l-meżzi l-aktar ekonomiċi u praktiči possibbli għar-rimi.

4.6.1. Inċinerazzjoni kkontrollata

F'hafna każżijiet, il-meżzi ippreferit jew waħdieni għar-rimi mingħajr periklu tal-prodotti ghall-harsien tal-pjanti u b'mod partikolari l-koformulant li jkunu jinsabu fi, il-materjali kkontaminati, jew l-imballaġġ ikkонтaminat, huwa permezz tal-inċinerazzjoni kkontrollata finċineratur lis-licenzjat.

L-applikant irid jipprovdi struzzjonijiet iddettaljati għar-rimi fis-sigurtà.

4.6.2. Oħrajn

Metodi oħra għar-rimi tal-prodotti ghall-harsien tal-pjanti, l-imballaġġi u l-materjali kkontaminati, fejn jiġi proposti, għandhom ikunu deskritti b'mod shiħ. Trid tiġi pprovduta d-dejta għal dawn il-metodi biex jiġu stabbiliti l-effikaċja u s-sigurtà tagħhom.

5. METODI ANALITIĊI

Introduzzjoni

Id-dispozizzjonijiet ta' din it-taqsimha jkopru biss il-metodi analitici meħtieġa għall-kontroll ta' wara r-registrazzjoni u l-ġħanijiet ta' sorveljanza.

Kemm hu possibbli, l-ahjar li jkun hemm prodott ghall-harsien tal-pjanti mingħajr kontaminanti. Il-livell ta' kontaminanti accettabbli għandu jiġi ggudikat mill-perspettiva tal-istima tar-riskju, mill-awtorità kompetenti.

Kemm il-produzzjoni kif ukoll il-prodott iridu jkunu bla ħsara għal kontroll kontinwu tal-kwalitā mill-applikant. Għandhom jiġi sottomessi l-kriterji tal-kwalitā għall-prodott.

Għall-metodi analitici użati fil-ġenerazzjoni tad-dejta kif meħtieġa f'din id-Direttiva jew għal għanijiet oħra, l-applikant irid jipprovdi ġustifikazzjoni għall-metodu użat; fejn meħtieġ trid tigi żviluppata gwida separata għal dawn il-metodi fuq il-baži tal-istess rekwiziti kif iddefiniti għall-metodi għall-kontroll ta' wara r-registrazzjoni u l-ġħanijiet ta' sorveljanza.

Iridu jiġu pprovduti d-deskrizzjoniżiet tal-metodi u jridu jinkludu d-dettalji tal-apparat, il-materjali u l-kundizzjonijiet użati. Trid tiġi rrapporata l-applikabbiltà tal-metodi eżistenti tas-CIPAC.

Safejn u sakemm ikun prattikkabbli, dawn il-metodi jridu jużaw l-aktar approċċ sempliċi, jinvolvu nefqa minima, u jeħtieġu apparat faċilment disponibbli.

Għal din it-taqṣima japplika dan li ġej:

Impuritajiet, Metaboliti, Metaboliti relevanti, Residwi	Kif iddefiniti fl-Artikolu 3 tar-Regolament (KE) Nru 1107/2009
Impuritajiet relevanti	L-impuritajiet, kif iddefiniti hawn fuq, li jkunu ta' thassib għas-sahha tal-bniedem jew tal-animali u/jew ghall-ambjent

Fuq talba, iridu jiġu pprovduti l-kampjuni li ġejjin:

- (i) il-kampjuni tal-preparazzjoni;
- (ii) il-kampjuni tal-mikroorganiżmu kif iffabbrikat;
- (iii) l-istards analitici tal-mikroorganiżmu pur;
- (iv) l-istards analitici tal-metaboliti relevanti u l-komponenti l-ohra kollha inkluži fit-tifsira tar-residwi;
- (v) jekk disponibbli, kampjuni tas-sustanzi ta' referenza għall-impuritajiet relevanti.

5.1. Il-metodi għall-analizi tal-preparazzjoni

- Il-metodi, li jridu jiġu deskritti b'mod shiħ, iridu jiġu pprovduti biex jiġi identifikat u stabbilit il-kontenut tal-mikroorganiżmu fil-preparazzjoni. Fil-każ ta' preparazzjoni li jkun fih aktar minn mikroorganiżmu wieħed, għandhom jiġu pprovduti l-metodi kapaċi li jidtegħ idd-identifikaw u jistabbili x-xu l-kontenut ta' kull wieħed.
- Il-metodi biex jistabbili x-xu l-kontroll regolari tal-prodott finali (il-preparazzjoni) biex juru li ma jkunx fih mikroorganiżmi ohra għajnej dawk indikati u biex tiġi stabbilita l-uniformità tiegħi.
- Il-metodi li jidtegħ idd-identifikaw kull mikroorganiżmu kontaminant fil-preparazzjoni.
- Iridu jiġu pprovduti l-metodi sabiex jiġu stabbiliti l-istabbilità tal-ħażna u l-perjodu ta' konservazzjoni tal-preparazzjoni.

5.2. Metodi biex jiddeterminaw u jikkwantifikaw ir-residwi

Il-metodi analitici għad-determinazzjoni tar-residwi, kif iddefinit fil-punt 4.2 tal-Parti B tal-Anness tar-Regolament (UE) Nru 283/2013 għandhom jiġu sottomessi sakemm ma jkunx ġustifikat li t-tagħrif digħi sottomess skont ir-rekiżi tal-punt 4.2 tal-Parti B tal-Anness tar-Regolament (UE) Nru 283/2013 ikun biżżejjed.

6. L-INFORMAZZJONI DWAR L-EFFIKAĆJA

Generali

L-informazzjoni pprovduta għandha tkun biżżejjed biex tippermetti li ssir evalwazzjoni tal-prodott għall-ħarsien tal-pjanti. B'mod partikolari għandu jkun possibbli li jiġi evalwati n-natura u l-medda tal-benefiċċji li jakkumulaw wara l-użu tal-preparazzjoni, fejn jeżistu, b'paragun ma' prodotti xierqa ta' referenza u mal-limiti referenzjali tad-dannu, u biex jiddejja l-kundizzjonijiet għall-użu tiegħi.

In-numru tal-provi li jridu jsiru u jkunu rrapporati jiddepdi prinċipalment fuq fatturi bħal safejn jeżisti tagħrif dwar il-karatteristiċi tas-sustanza/i attiva/i li jkunu jinsabu fih/om u fuq il-firxa ta' kundizzjonijiet differenti li jistgħu jingħal għalli, inklu l-varjabbilti fil-kundizzjonijiet tas-sahha tal-pjanti, id-differenzi klimatiċi, il-varjazzjoni fil-prattiki tal-biedja, l-uniformità tal-ucuh tar-raba', il-mod tal-applikazzjoni, it-tip tal-organiżmu dannaż u t-tip tal-prodott għall-ħarsien tal-pjanti.

Trid tiġi ggħġenerata u sottomessa biżżejjed dejta biex tikkonferma li t-tendenzi stabbiliti jghoddju għar-reġjuni u għall-firxa tal-kundizzjonijiet, li x'aktarx jaġla qiegħi magħħom fir-reġjun kkonċernati, li ghalihom irid jiġi rrakkopard l-użu. Fejn applikant jiġi ipprettendi li t-testijiet fregħu wieħed, jew fiktar minn wieħed fost ir-reġjuni proposti għall-użu, ma jkunux meħtieġa, billi l-kundizzjonijiet jiġi paragunaw ma' dawk fregħu ohra fejn ikunu twettqu t-testijiet, l-applikant għandu jsostni l-asserjoni tal-komparabbiltà b'evidenza dokumentarja.

Jekk ikun hemm differenzi staġonali, biex issir stima tagħħom, trid tiġi ggħġenerata u sottomessa biżżejjed dejta biex tikkonferma l-prestazzjoni tal-prodott għall-ħarsien tal-pjanti f'kull reġjun agronomikament u klimatikament differenti għal kull kombinament ta' wiċċi tar-raba' partikolari (jew prodott bażiķu)/organiżmu perikoluz. Normalment iridu jiġu rrapporati l-provi dwar l-effikaċċja jew il-fitotossiċċità, fejn relevanti, f'mill-anqas żewġ staġuni tat-tkabbir.

Jekk fl-opinjoni tal-applikant il-provi tal-ewwel staġun jikkonfermaw b'mod xieraq il-validità tal-asserżjonijiet magħmula fuq il-baži tal-estrapolazzjoni tar-riżultati minn uċċu tar-raba' oħra, mill-oġġetti tad-dar jew mis-sitwazzjoni jiet jew minn eżamijiet bi preparazzjoni jiet li jixxiebhu mill-qrib il-preparazzjoni jiet, trid tigi pprovdu ġustifikazzjoni, li hija aċċettabbli ghall-awtorità kompetenti biex ma jerġax jitwettaq ix-xogħol għal staġun iehor. Bil-maqlub, fejn, minħabba l-kundizzjoni jiet klimatiċi jew tas-sahha tal-pjanti jew minħabba raġunijiet oħra, id-dejta miex subha f'kull staġun partikolari tkun ta' valur limitat ghall-istima tal-prestazzjoni, iridu jsiru u jiġu rapportati l-provi fi staġun jew fiktar minn staġun wieħed.

6.1. Il-provi preliminari

Iridu jiġu sottomessi rapporti fforma mqassra dwar it-testijiet preliminari, inkluzi l-istudji tas-serer u tal-ġhelieqi, użati sabiex jistmaw l-attività bijologika u r-riżultat tal-firxa tad-doża tal-prodott ghall-harsien tal-pjanti u tas-sustanza/i attiva/i li tinsab/jinsabu fiha, meta mitluba mill-awtorità kompetenti. Dawn ir-rapporti għandhom jipp-rovdu tagħrif addizzjoni lill-awtorità kompetenti meta tevalwa l-prodott ghall-harsien tal-pjanti. Meta ma jiġix sottomess dan it-taghřif, trid tigi pprovdu ġustifikazzjoni aċċettabbli ghall-awtorità kompetenti.

6.2. L-effikaċċa tat-testijiet

L-ghan tat-testijiet

It-testijiet għandhom jipprovdu bizzarejjed dejta li tippermetti evalwazzjoni tal-livell, tat-tul taż-żmien u tal-konsista tal-kontroll jew tal-harsien jew tal-effetti l-oħra mahsuba tal-prodott ghall-harsien tal-pjanti meta jiġu ppara-unati mal-prodotti xierqa ta' referenza, fejn dawn jeżistu.

Kundizzjoni jiet tat-test

Normalment prova tikkonsisti minn tliet komponenti: il-prodott tat-test, il-prodott ta' referenza u l-kontroll mhux ittrattat.

Il-prestazzjoni tal-prodott ghall-harsien tal-pjanti għandu jiġi investigat b'konnessjoni mal-prodotti xierqa ta' referenza, fejn dawn jeżistu. Prodott xieraq ta' referenza huwa ddefinit bħala prodott awtorizzat ghall-harsien tal-pjanti li jaġhti bizzarejjed prova tat-twettiq fil-prattika tax-xogħol skont il-kundizzjoni jiet agrikoli, tas-sahha tal-pjanti u tal-ambjent (inkluzi dawk klimatiċi) fiz-żona proposta għall-użu. B'mod ġenerali, it-tip tal-formulazzjoni, l-effetti fuq l-organiżmi ta' hsara, il-firxa tax-xogħol u l-metodu tal-applikazzjoni għandhom ikunu qrib dawk tal-prodott ittestjat ghall-harsien tal-pjanti.

Il-prodotti ghall-harsien tal-pjanti jridu jiġu t-testjati fċirkustanzi fejn l-organiżmu ta' hsara fil-mira jkun għie muri li kien preżenti flivell li jikkawża jew li hu magħruf li jikkawża effetti negattivi (il-produzzjoni, il-kwalitā, il-benefiċċju tat-thaddim) fuq wiċċi tar-raba' jew fuq żona mhux protetta jew fuq pjanti jew prodotti mill-pjanti li ma jkunux gew ittrattati jew fejn l-organiżmu ta' hsara jkun preżenti flivell hekk li tista' ssir evalwazzjoni tal-prodott ghall-harsien tal-pjanti.

Il-provi li jipprovd informazzjoni dwar il-prodotti ghall-harsien tal-pjanti għall-kontroll tal-organiżmi ta' hsara għandhom juru l-livell tal-kontroll tal-ispecċijsi tal-organiżmi ta' hsara kkōncernati jew tal-ispecċijsi rappreżentattiv tal-gruppi li għalihom isiru l-asserżjoni jiet. Il-provi jridu jinkludu l-istadji differenti tal-iż-żvilupp taċ-ċiklu tal-hajja tal-ispecċijsi ta' hsara, fejn dan ikun relevanti u t-tnissi jew ir-razex differenti, fejn dawn x'aktarx li juru gradi differenti ta' suxxettibbiltà.

Bl-istess mod, il-provi li jkunu saru biex tiġi pprovdu d-dejta dwar il-prodotti ghall-harsien tal-pjanti li jkunu regolaturi tal-iż-żvilupp tal-pjanti, iridu juru l-livell tal-effetti fuq l-ispecċijsi li jkunu sejrin jiġi ttrattati, u jinkludu investigazzjoni tad-differenzi fir-reazzjoni ta' kampjun rappreżentattiv tal-firxa tal-varjetajiet imnissla bil-kultivazzjoni li fuqu jiġi propost l-użu tiegħu.

Sabiex tiġi ċċarata r-reazzjoni tad-doża, ir-rati tad-doži iktar baxxi min dik irrakkomanda għandhom jiġu inkluzi fuħud mill-provi sabiex ikun jista' jiġi stmat jekk ir-rata rrakkomanda hijiex il-minimu meħtieġ biex jinkiseb l-effett mixtieq.

Irid jiġi investigat it-tul taż-żmien tal-effetti tat-trattament rigward il-kontroll tal-organiżmu fil-mira jew l-effett fuq il-pjanti ttrattati jew fuq il-prodotti mill-pjanti, kif relevanti. Meta tiġi rrakkomanda iktar minn applikazzjoni waħda, għandhom jiġu rrapportati l-provi li jistabbilixxu t-tul taż-żmien tal-effetti tal-applikazzjoni, in-numru tal-applikazzjoni jiet meħtieġa u l-intervalli taż-żmien bejniethom mixtieqa.

Trid tigi sottomessa evidenza li turi li d-doża, il-ħin u l-metodu tal-applikazzjoni rrakkomandati jagħtu biżżejjed kontroll, jew harsien jew ikollhom l-effett maħsub fil-firxa taċ-ċirkustanzi li jistgħu jkunu preżenti fl-użu fil-prattika.

Sakemm ma jkunx hemm indikazzjoni jiet čari li l-prestazzjoni tal-prodott ghall-harsien tal-pjanti probabbilment mhux se jiġi affettaw b'mod sinifikanti mill-fatturi ambjentali, bħalma huma t-temperatura jew ix-xita, irid isir u jiġi rrapportat stħarrig dwar l-effetti ta' dawn il-fatturi fuq il-prestazzjoni, b'mod partikolari fejn ikun magħruf li l-prestazzjoni tal-prodotti relatati kimikament ikun hekk affettaw.

Fejn l-asserzjonijiet proposti tat-tikketta jinkludu rakkomandazzjonijiet dwar l-užu tal-prodott ghall-harsien tal-pjanti ma' prodott/i jew awziljarju/i iehor/ohra jrid jiġi pprovdut it-tagħrif dwar il-prestazzjoni tat-tahlita.

Il-linja gwida tat-test

Iridu jiġu ddisinjati l-provi sabiex jinvestigaw kwistjonijiet specifiċi, jimminimizzaw l-effetti tal-varjazzjoni aleatorja bejn il-partijiet differenti ta' kull lok u jghinu l-analizi statistika li trid tiġi applikata lir-riżultati soġġetti għal din l-analizi. Id-disin, l-analizi u r-rapportaġġ tal-provi għandhom ikunu skont il-linji gwida 152 u 181 tal-Organizzazzjoni Ewropea u Meditterranja ghall-Harsien tal-Pjanti (EPPO). Ir-rapport għandu jinkludi stima kritika u ddet-taljata tad-dejta.

It-testijiet għandhom isiru skont il-linji gwida specifiċi tal-EPPO, meta dawn ikunu disponibbli, jew skont linji gwida li jissodisfaw mill-inqas ir-rekwiziti tal-linja gwida korrispondenti tal-EPPO.

Trid titwettaq analizi statisitika tar-riżultati soġġetti għal din l-analizi; fejn ikun meħtieg il-linja gwida użata trid tiġi addattata biex tghin lil din l-analizi.

6.3. It-tagħrif dwar l-okkorrenza jew l-okkorrenza possibbi tal-iżvilupp tar-reżistenza

Iridu jiġu pprovduti d-dejta tal-laboratorju u fejn jezisti, it-tagħrif dwar is-sitwazzjoni naturali, li għandu x'jaqsam mal-okkorrenza u l-iżvilupp tar-reżistenza jew kontroreżistenza fil-popolazzjonijiet tal-organizmi ta' hsara għas-sustanza/i attiva/i, jew għas-sustanzi attivi li għandom x'jaqsmu magħħom. Fejn dan it-tagħrif ma jkunx direttament relevanti għall-uži li għalihom tintalab l-awtorizzazzjoni jew għat-tiġid tagħha (specifi differenti ta' organizmi ta' hsara jew uċuħi differenti tar-raba), irid madankollu jiġi pprovdut, jekk ikun disponibbli, billi jista' jipprovd iddikazzjoni dwar il-probabbiltà li tiżviluppa reżistenza fil-popolazzjoni fil-mira.

Fejn ikun hemm evidenza jew tagħrif li jissuġġerixxu li, fl-užu kummerċjali, x'aktar li tiżviluppa r-reżistenza, trid tiġi ggħġenerata u sottomessa l-evidenza dwar is-sensitività tal-popolazzjoni tal-organizmu ta' hsara kkonċernat għall-prodott ghall-harsien tal-pjanti. F'dawn il-kazijiet trid tiġi pprovduta strategija maniġjerjali ddisinnjata biex timminimizza l-probabbiltà li tiżviluppa reżistenza jew kontroreżistenza fl-ispeċi fil-mira.

6.4. L-effetti fuq il-produzzjoni tal-pjanti ttrattati jew tal-prodotti mill-pjanti f'termini ta' kwantità u/jew kwalitā

6.4.1. L-effetti fuq il-kwalitā tal-pjanti jew tal-prodotti mill-pjanti

L-ġħan tat-testijiet

It-testijiet għandhom jipprovdu bieżżejjed dejta li jippermettu l-evalwazzjoni tal-okkorrenza possibbi ta' ngiesa jew ta' riħa jew ta' aspetti oħra tal-kwalitā fil-pjanti jew fil-prodotti mill-pjanti wara t-trattament bil-prodott għall-harsien tal-pjanti.

Iċ-ċirkustanzi li fihom ikunu meħtieġa

Għandha tiġi investigata u rrapporata l-possibbiltà tal-okkorrenza ta' ngiesa jew riħa fl-uċuħi tar-raba' għall-ikel fejn:

- in-natura tal-prodotti jew tal-užu tagħhom ikunu hekk li jista' jiġi mistenni r-riskju tal-okkorrenza tal-ingħiesa jew tar-riħa, jew
- il-prodotti l-oħra bbażati fuq dan l-ingredjent attiv jew wieħed jixbhu ħafna ntwerew li jippreżentaw ir-riskju tal-okkorrenza tal-ingħiesa jew tar-riħa.

Iridu jiġu investigati u rrapporati l-effetti tal-prodotti ghall-harsien tal-pjanti fuq l-aspetti l-oħra tal-kwalitā tal-pjanti ttrattati jew tal-prodotti mill-pjanti fejn:

- in-natura tal-prodott ghall-harsien tal-pjanti jew l-užu tiegħu jista' jkollhom influwenza negattiva fuq l-aspetti l-oħra tal-kwalitā (pereżempju fil-każ tal-užu tar-regolaturi tal-iżvilupp tal-pjanti qrib il-hsad), jew
- il-prodotti l-oħra bbażati fuq l-istess ingredjent attiv jew wieħed jixxiebah mill-qrib ntwerew li għandhom influwenza negattiva fuq il-kwalitā.

It-testijiet għandhom isiru fil-bidu fuq l-uċuħi ewlenin tar-raba' li fuqhom il-prodott ghall-harsien tal-pjanti jrid jintuża, b'rati daqs id-doppju tar-rati normali tal-applikazzjoni u bl-užu, fejn relevanti, tal-metodi ewlenin tal-iproċessar. Fejn l-effetti jiġu osservati jehtieg li jitwettqu t-testijiet bir-rata normali tal-applikazzjoni.

Il-medda tal-investigazzjoni mehtiega fuq l-učuh l-ohra tiddependi fuq il-grad tax-xebh tagħhom mal-učuh li jkunu digħi gew ittestjati, il-kwantità u l-kwalitā tad-dejta disponibbli dwar dawn l-učuh ewlenin u safejn ikunu simili l-mod tal-užu tal-prodott ghall-harsien tal-pjanti u l-metodi tal-proċessar. Huwa ġeneralment biżżejjed li jitwettaq it-test bit-tip ewljeni tal-formulazzjoni li jrid jiġi awtorizzat.

6.4.2. L-effetti fuq il-proċess tat-trasformazzjoni

L-ghan tat-testijiet

It-testijiet għandhom jipprovu biżżejjed dejta biex tkun tista' ssir evalwazzjoni tal-okkorrenza possibbli ta' effetti negattivi wara t-trattament bil-prodott ghall-harsien tal-pjanti fuq il-proċessi tat-trasformazzjoni jew fuq il-kwalitā tal-prodotti tagħhom.

Iċ-ċirkustanzi li fihom ikunu meħtieġa

Meta l-pjanti jew il-prodotti mill-pjanti ttrattati jkunu normalment maħsuba biex jintużaw fil-proċess tat-trasformazzjoni, bħalma huma l-produzzjoni tal-inbid, il-produzzjoni tal-birra jew il-produzzjoni tal-hobż, u meta fi zmien il-hasad ikunu preżenti residwi sinifikanti, trid tiġi investigata u rrapporata l-possibbiltà tal-okkorrenza tal-effetti negattivi meta:

- ikun hemm indikazzjonijiet li l-užu tal-prodott ghall-harsien tal-pjanti seta' kellu influenza fuq il-proċessi involuti (pereżempju fil-każ tal-užu tar-regolaturi tal-iżvilupp tal-pjanti jew tal-fungiċidi qrib taż-żmien tal-hasad), jew
- prodotti ohra bbażati fuq l-istess ingredjent attiv jew ingredjent attiv simili ntwerew li kellhom effett negattiv fuq dawn il-proċessi jew fuq il-prodotti tagħhom.

Huwa ġeneralment biżżejjed li jitwettaq it-test bit-tip ewljeni tal-formulazzjoni li jrid jiġi awtorizzat.

6.4.3. L-effetti fuq il-produzzjoni tal-pjanti jew fuq il-prodotti mill-pjanti ttrattati

L-ghan tat-testijiet

It-test għandu jipprovvi biżżejjed dejta biex jippermetti l-evalwazzjoni tal-prestazzjoni tal-prodott ghall-harsien tal-pjanti u tal-okkorrenza possibbli tat-tnaqqis fil-produzzjoni jew fit-telf fil-ħzin tal-pjanti jew tal-prodotti mill-pjanti ttrattati.

Iċ-ċirkustanzi li fihom ikunu meħtieġa

Iridu jiġu stabbiliti l-effetti tal-prodotti ghall-harsien tal-pjanti fuq il-produzzjoni jew fuq il-komponenti tal-produzzjoni tal-pjanti ttrattati, fejn relevanti. Meta l-pjanti jew il-prodotti mill-pjanti ttrattati x'aktarx li jiġu mahżuna, għandu jiġi stabbiliti l-effett fuq il-produzzjoni wara l-ħzin, inkluża d-dejta dwar it-tul tal-perjodu ta' konservazzjoni, fejn relevanti.

Dan it-tagħrif normalment ikun disponibbli mit-testijiet mehtiega skont id-dispozizzjonijiet tal-punt 6.2.

6.5. Il-fitotossiċità ghall-pjanti fil-mira (inkluži l-kultivars), jew ghall-prodotti mill-pjanti fil-mira

L-ghan tat-testijiet

It-test għandu jipprovvi biżżejjed dejta biex jippemmetti l-evalwazzjoni dwar il-prestazzjoni tal-prodott ghall-harsien tal-pjanti u dwar l-okkorrenza possibbli tal-fitotossiċità wara t-trattament bil-prodott ghall-harsien tal-pjanti.

Iċ-ċirkustanzi li fihom ikunu meħtieġa

Għall-erbiċidi u ghall-prodotti l-ohra ghall-harsien tal-pjanti li għalihom l-effetti negattivi, ikunu kemm ikunu tranżitorji, jidhru waqt il-provi, imwetta skont il-punt 6.2, iridu jiġu stabbiliti l-margni tas-selettività fuq l-učuh tar-raba' fil-mira, billi tintuża għal darbejn ir-rata rrakkomandata tal-applikazzjoni. Fejn jidhru effetti fitotossiċi serji, trid tiġi investigata wkoll rata intermedjarja tal-applikazzjoni.

Fejn iseħħu effetti negattivi, iżda jiġi asserit li ma jkunux importanti meta pparagunati mal-benefiċċji tal-užu jew ikunu transjenti, hija meħtieġa l-evidenza sabiex tappoġġa din l-asserżjoni. Jekk ikun meħtieġ, irid jiġi pprezentat il-kejl tal-produzzjoni.

Trid tiġi murija s-sikurezza ta' prodott ghall-harsien tal-pjanti rigward il-varjetajiet ewlenin m'nissla bil-kultivazzjoni tal-učuh ewlenin tar-raba' li għalihom ikun irrakkomandat, inkluži l-effetti tal-istadju tal-iżvilupp tal-wiċċ tar-raba', is-sahha u l-fatturi l-ohra li jistgħu jinfluwenzaw is-suxxettibbli għad-dannu jew ghall-hsara.

Il-medda tal-investigazzjoni meħtiega fuq l-učuh tar-raba' l-ohra tiddependi fuq il-livell tax-xebh tagħhom mal-učuh ewlenin tar-raba' digħi t-testjati, mal-kwantità u l-kwalitā tad-dejta disponibbli dwar dawn l-učuh ewlenin tar-raba' u safejn ikun jixbah il-manjiera tal-užu tal-prodott ghall-harsien tal-pjanti, jekk dan ikun relevanti. Huwa ġeneralment biżżejjed li jitwettaq it-test bit-tip ewljeni tal-formulazzjoni li jrid jiġi awtorizzat.

Fejn l-asserzjonijiet proposti fuq it-tikketti jinkludu rakkomandazzjoni jiet dwar l-užu tal-prodott ghall-harsien tal-pjanti ma' prodott/i ohra ghall-harsien tal-pjanti, il-paragrafi précédenti japplikaw għat-tahlita.

Il-linja gwida tat-test

Iridu jitwettqu l-osservazzjonijiet li jirrigwardaw il-fitotossiċità fit-testijiet stipulati fil-punt 6.2.

Fejn jidhru l-effetti fitotossiċi, għandhom jiġu stmati u rregistri bi preċiżjoni skont il-linjal-għida 135 tal-EPPO jew meta Stat Membru hekk jeħtieg u meta t-test jitwettaq fit-territorju ta' dan l-Istat Membru, bil-linji gwida li jissodisfaw mill-anqas ir-rekwiziti ta' din il-linjal-għida tal-EPPO.

Trid issir analiżi statistika tar-riżultati sogħetti għal din l-analiżi, fejn meħtieg il-linjal-għida użata trid tiġi addattata sabiex tħiġi lil din l-analiżi.

- 6.6. L-osservazzjonijiet dwar l-effetti sekondarji mhux mixtieqa jew mhux mahsuba, eż. fuq l-organiżmi ta' beneficiċju jew oħrajn mhux fil-mira, fuq l-učuh tar-raba' sussegwenti, fuq il-pjanti l-ohra ttrattati jew fuq il-partijiet tal-pjanti ttrattati użati ghall-ghanijiet tat-tkattir (eż. iż-żerriegħha, it-tirqid, il-pjanti li jixxebilku).

6.6.1. *L-impatt fuq l-učuh tar-raba' sussegwenti*

L-ghan tat-tagħrif meħtieġ

Trid tiġi rapportata biżżejjed dejta biex tippermetti l-evalwazzjoni tal-effetti negattivi possibbli dwar it-trattament bil-prodott ghall-harsien tal-pjanti fuq l-učuh tar-raba' sussegwenti.

Iċ-ċirkustanzi li fihom ikun meħtieġ

Meta d-dejta, iġġenerata skont il-punt 9.1, turi li jibqghu residwi sinifikanti tas-sustanzi attivi, tal-metaboliti jew tal-prodotti li jiddegradaw, fil-hamrija jew fil-materjali tal-impjanti, bhat-tiben jew il-materjal organiku li jibqa' saż-żmien taż-żrīgh jew tat-thawwil tal-učuh tar-raba' sussegwenti possibbli li għandhom jew jista' jkollhom attivitā bijolologika fuq l-učuh tar-raba' sussegwenti, iridu jiġu pprovduti l-osservazzjonijiet dwar l-effetti fuq il-firxa normali tal-učuh tar-raba' sussegwenti.

6.6.2. *L-impatt fuq il-pjanti l-ohra, inkluži l-učuh tar-raba' li jmissu magħhom*

L-ghan tat-tagħrif meħtieġ

Trid tiġi rapportata biżżejjed dejta biex tippermetti l-evalwazzjoni tal-effetti negattivi possibbli tat-trattament bil-prodott ghall-harsien tal-pjanti fuq il-pjanti l-ohra, inkluži l-učuh tar-raba' li jmissu magħhom.

Iċ-ċirkustanzi li fihom ikun meħtieġ

Iridu jiġu sottomessi l-osservazzjonijiet dwar l-effetti negattivi fuq il-pjanti l-ohra, inkluža l-firxa normali tal-učuh tar-raba' li jmissu magħhom, fejn ikun hemm indikazzjonijiet li l-prodott ghall-harsien tal-pjanti jista' jaffettwa dawn il-pjanti permezz tal-mixi tal-fwar.

6.6.3. *L-impatt fuq il-pjanti ttrattati jew fuq il-prodotti mill-pjanti li jridu jintużaw għat-tkattir*

L-ghan tat-tagħrif meħtieġ

Trid tiġi rapportata biżżejjed dejta biex tippermetti l-evalwazzjoni tal-effetti negattivi possibbli tat-trattament bil-prodott ghall-harsien tal-pjanti fuq il-pjanti jew fuq il-prodotti mill-pjanti li jridu jintużaw għat-tkattir.

Iċ-ċirkustanzi li fihom ikun meħtieġ

Iridu jiġu sottomessi l-osservazzjonijiet dwar l-impatt tal-prodott ghall-harsien tal-pjanti fuq il-partijiet tal-pjanti użati għat-tkattir ghajnej fejn l-uži proposti jipprekludu l-užu fuq l-učuh tar-raba' mahsuba ghall-produzzjoni taż-żerriegħha, għat-tirqid, ghall-pjanti li jixxebilku jew għat-tuberi tat-thawwil, kif relevanti.

(i) għaż-żerriegħha — il-vijabbiltà, il-germinazzjoni u l-qawwa;

(ii) għat-tirqid — ir-rati tat-tkabbir tal-gheru u tal-iżvilupp;

(iii) għall-pjanti li jixxebilk — ir-rati tal-istabbiliment u tal-iżvilupp;

(iv) għat-tuberi — in-nebbieta u l-iżvilupp normali.

11 - linja għwid tat-test

It-testijiet taż-żrieragh għandhom isiru skont il-Metodi tal-ISTA.

6.6.4. L-effetti fuq l-organiżmi ta' beneficiju u l-organiżmi l-ohra mhux fil-mira

Għandu jiġi rrapportat kull effett, pozittiv jew negattiv, dwar l-okkorrenza tal-organiżmi l-ohra ta' hsara, li jiġu osservati fit-testijiet magħmula skont ir-rekwiżi ta' din it-taqsimi. Irid jiġi rrapportat ukoll kull effett ambjentali osservat, specjalment l-effetti fuq l-animali selvaġġi u/jew l-organiżmi li jagħmlu l-għid.

6.7. Is-sommarju u l-evalwazzjoni tad-dejta pprezentata fis-6.1 sa' 6.6

Għandu jingħata sommarju tad-dejta kollha u ta' kull tagħrif stipulati fil-punti 6.1 sa' 6.6, flimkien ma' stima kritika tad-dejta, b'referenza partikolari għall-beneficiji li joffri l-prodott għall-harsien tal-pjanti, l-effetti negattivi li jinqalghu jew li jistgħu jinqla għaż-żgħadha minn-harġi.

7. L-EFFETTI FUQ IS-SAHHA TAL-BNIEDEM

Għall-evalwazzjoni xierqa tat-tossiċità inkluż il-potenzjal għall-patoġenicità u l-ineffikaċja tal-preparazzjonijiet għandu jkun disponibbli tagħrif biżżejjed dwar it-tossiċità, l-irritazzjoni u s-sensitizzazzjoni akuti tal-mikroorganizmu. Fejn hu possibbi, għandu jiġi sottomess tagħrif addizzjonal dwar il-mod tal-azzjoni tossika, il-profil tossikologiku u l-aspetti l-ohra kollha tollha tossikologiċi magħrufa tal-mikroorganizmu. Għandha tingħata attenzjoni speċjali lill-koformulant.

Waqt it-twettiq tal-istudji tossikologiċi, għandhom jiġu nnotati s-sinjalji kollha tal-infezzjoni jew tal-patogenicità. L-istudji tossikologiċi għandhom jinkludu studji dwar il-clearance.

Fil-kuntest tal-influwenza li l-impuritajiet u l-komponenti l-ohra jista' jkollhom fuq l-imġiba tossikologika, huwa essenzjali li għal kull studju sottomess, tiġi pprovduta deskrizzjoni ddetjaljata (specifikazzjoni) tal-materjal użat. It-testijiet iridu jsiru bl-użu tal-prodott għall-harsien tal-pjanti li jrid jiġi awtorizzat. B'mod partikolari, għandu jkun ċar li l-mikroorganizmu użat fil-preparazzjoni, u l-kundizzjonijiet għal kif issir il-kultura tieghu, ikunu l-istess bħal dawk li dwarhom jiġi sottomess tagħrif u dejta fil-kuntest tal-Parti B tal-Anness tar-Regolament (UE) Nru 283/2013.

Trid tiġi applikata sistema ta' testijiet bil-livelli għall-istudju tal-prodott għall-harsien tal-pjanti.

7.1. Studji bažiċi dwar it-tossiċità akuta

L-istudji, id-dejta u t-tagħrif li jridu jiġu pprovduti u evalwati jridu jkunu biżżejjed sabiex jippermettu l-identifikazzjoni tal-effetti sussegwenti għall-esponiment għall-prodott għall-harsien tal-pjanti, u b'mod partikolari li jistabbi-lixu, jew jindikaw:

- it-tossiċità tal-prodott għall-harsien tal-pjanti,
- it-tossiċità tal-prodott għall-harsien tal-pjanti relativa għall-mikroorganizmu,
- il-korsa taż-żmien u l-karatteristiċi tal-effett bid-dettalji shah tal-bidliet fl-imġiba u s-sejbiet patologiči grossi possibbi fl-awtopsja,
- fejn possibbi l-mod tal-azzjoni tossika, u
- il-perikolu relativ assoċċjat mar-rotot differenti tal-esponiment.

Waqt li l-enfasi għandu jkun fuq l-istima tal-firxiet tossiċi involuti, it-tagħrif iġġenerat irid ukoll jippermetti li l-prodott għall-harsien tal-pjanti jiġi kklassifikat skont id-Direttiva 1999/45/KE jew ir-Regolament (KE) Nru 1272/2008. It-tagħrif iġġenerat permezz tat-testijiet tat-tossiċità akuta huwa ta' valur partikolari għall-istima tal-perikoli li x'aktarx jinħolqu f'sitwazzjonijiet ta' incident.

7.1.1. Tossiċità akuta orali

Iċ-ċirkustanzi li fihom iku n-meh tiegħi

Test orali akut għandu jitwettaq dejjem biss jekk l-applikant ma jkunx jista' jiġiustifika approċċ alternativ skont id-Direttiva 1999/45/KE jew ir-Regolament (KE) Nru 1272/2008, fejn applikabbli.

Metodu tal-it-testjar

It-test irid isir skont il-Metodu B.1 bis jew B.1 tris tar-Regolament (KE) Nru 440/2008.

7.1.2. Tossiċità akuta mill-ġbid tan-nifs

L-ghan tat-test

It-test irid jipprovidi t-tossiċità tal-prodott ghall-harsien tal-pjanti bil-ġbid 'il ġewwa tan-nifs mill-firien.

Iċ-ċirkustanzi li fihom iku n-żejt tiegħi

It-test irid isir fejn il-prodott ghall-harsien tal-pjanti:

- jintuża ma' apparat li jagħmel iċ-ċpar,
- ikun bexx bl-isprej,
- ikun trab li jkun fih proporzjon sinifikanti ta' partikoli ta' dijameru < 50 mikrometri (> 1 % fuq baži skont il-piż),
- irid jiġi applikat mill-ajrulplani fil-kaži fejn l-esponenti għall-ġbid 'il ġewwa tan-nifs huwa relevanti,
- irid jiġi applikat b'mod li jiġi genera proporzjon sinifikanti ta' partikoli jew qtar żgħar ta' dijameru < 50 mikrometri (> 1 % fuq baži skont il-piż),
- ikun fih komponent volatili ta' iktar minn 10 %.

Metodu tal-it-testjar

It-test għandu jsir skont il-Metodu B.2 tar-Regolament (KE) Nru 440/2008.

7.1.3. Tossiċità akuta perkutanja

Iċ-ċirkustanzi li fihom iku n-żejt tiegħi

Test akut perkutanju għandu jsir biss jekk l-applikant ma jkunx jista' jiġi ġustifika approċċ alternativ skont id-Direttiva 1999/45/KE jew ir-Regolament (KE) Nru 1272/2008, fejn applikabbli.

Metodu tal-it-testjar

It-test għandu jsir skont il-Metodu B.3 tar-Regolament (KE) Nru 440/2008.

7.2. Studji addizzjonal ta' tossiċità akuta

7.2.1. Irritazzjoni tal-ġilda

L-ghan tat-test

It-test irid juri l-potenzjal ghall-irritazzjoni tal-ġilda tal-prodott ghall-harsien tal-pjanti, inkluża r-riversibbiltà potenzijal tal-effetti osservati.

Iċ-ċirkustanzi li fihom iku n-żejt tiegħi

Irid dejjem jiġi stabilit l-effett irritanti ghall-ġilda tal-prodott ghall-harsien tal-pjanti, ghajr fejn il-koformulant ma jkunux mistennija li jkunu irritanti ghall-ġilda jew fejn jintwera li l-mikroorganizmu ma jkunx irritanti ghall-ġilda jew fejn x'aktarx, kif indikat fil-linjal għida tat-test, li jistgħu jiġi eskluzi effetti gravi fuq il-ġilda.

Metodu tal-it-testjar

It-test għandu jsir skont il-Metodu B.4 tar-Regolament (KE) Nru 440/2008.

7.2.2. Irritazzjoni tal-ghajnejn

L-ghan tat-test

It-test irid juri l-potenzjal ghall-irritazzjoni tal-ghajnejn tal-prodott ghall-harsien tal-pjanti inkluża r-riversibbiltà potenzijal tal-effetti osservati.

Iċ-ċirkustanzi li fihom iku n-żejt tiegħi

Irid jiġi stabilit l-effett irritanti ghall-ghajnejn tal-prodott ghall-harsien tal-pjanti, meta l-formulant ma jkunu ssuspettati li jkunu ta' irritazzjoni ghall-ghajnejn, ghajr fejn il-mikroorganizmu jkun irritant tal-ghajnejn jew fejn x'aktarx, kif indikat fil-linjal għida tat-test, li jistgħu jiġi kkawżati effetti gravi fuq l-ghajnejn.

Metodu tal-it-testjar

L-effett irritanti ghall-ghajnejn irid jiġi stabbilit skont il-Metodu B.5 tar-Regolament (KE) Nru 440/2008.

7.2.3. Sensitizzazzjoni tal-ġilda

L-ghan tat-test

It-test irid jipprovdi tagħrif biżżejjed sabiex jiġi stmat il-potenzjal tal-prodott ghall-harsien tal-pjanti li jipprovoka r-reazzjonijiet tas-sensitizzazzjoni tal-ġilda.

Iċ-ċirkustanzi li fihom ikun meħtieġ

It-test irid isir fejn il-koformulant jkunu ssuspettati li jkollhom karatteristici tas-sensitizzazzjoni tal-ġilda, ghajr fejn il-mikroorganizmu/i jew il-koformulant jkunu magħrufa li jkollhom karatteristici tas-sensitizzazzjoni.

Metodu tal-it-testjar

It-testijiet iridu jitwettqu skont il-Metodu B.6 tar-Regolament (KE) Nru 440/2008.

7.3. Dejta dwar l-esponent

Ir-riskji għal dawk f'kuntatt mal-prodotti ghall-harsien tal-pjanti (l-operaturi, n-nies li jkunu jinsabu fil-qrib, il-haddiema), jiddependu fuq il-karatteristici fiziki, kimiċi u tossikoloġiċi tal-prodott ghall-harsien tal-pjanti kif ukoll fuq it-tip tal-prodott (mhux dilwit/dilwit), it-tip tal-formulazzjoni, u fuq ir-rotta, il-grad u t-tul taż-żmien tal-esponent. Iridu jiġu ġgħad-dan u rrapportati biżżejjed informazzjoni u tagħrif biex jippermettu stima tal-medda tal-esponent ghall-prodott ghall-harsien tal-pjanti li x'aktarx isseħħ fil-kundizzjonijiet proposti tal-użu.

Fil-każijiet fejn ikun hemm thassib partikolari dwar il-possibbiltà tal-assorbiment mill-ġilda bbażat fuq it-tagħrif dwar il-mikroorganizmu disponibbli fit-taqṣima 5 tal-Parti B tal-Anness tar-Regolament (UE) Nru 283/2013, jew mit-tagħrif ipprovdu għall-preparazzjoni f'din it-taqṣima, tista' tkun meħtieġa iktar informazzjoni dwar l-assorbiment mill-ġilda.

Iridu jiġu sottomessi r-riżultati tal-monitoraġġ tal-esponent matul il-produzzjoni jew l-użu tal-prodott.

It-tagħrif u d-dejta msemmija hawn fuq iridu jipprovdu l-baži ghall-ghażla tal-miżuri protettivi xierqa, u jinkludu l-apparat personali ta' ḥarsien li jrid jintuża mill-operaturi u mill-haddiema u li jrid jiġi spċifikat fuq it-tikketta.

7.4. Dejta tossikoloġika disponibbli relatata ma' sustanzi li mhumiex attivi

Fejn relevanti, it-tagħrif li gej għandu jiġi sottomess għal kull koformulant:

- (a) in-numru ta' reġistrazzjoni kif imsemmi fl-Artikolu 20(3) tar-Regolament (KE) Nru 1907/2006;
- (b) is-sommarji tal-istudji inklużi fid-dossier tekniku kif imsemmi fl-Artikolu 10(a)(vi) tar-Regolament (KE) Nru 1907/2006; u
- (c) l-iskeda ta' dejta ta' sigurtà msemmija fl-Artikolu 31 tar-Regolament (KE) Nru 1907/2006.

Għandu jiġi sottomess it-tagħrif l-ieħor kollu disponibbli.

7.5. L-istudji supplimentari dwar l-użu ta' prodotti differenti flimkien ghall-harsien tal-pjanti

L-ghan tat-test

Fċerti kaži jista' jeħtieg li jitwettqu l-istudji msemmija fil-punti minn 7.1 sa 7.2.3 għall-użu flimkien ta' prodotti differenti ghall-harsien tal-pjanti fejn it-tikketta tal-prodott tinkludi r-rekwiziti ghall-użu tal-prodott ghall-harsien tal-pjanti ma' prodotti ohra ghall-harsien tal-pjanti u/jew ma' aggħuvanti bhala taħlita fit-tank. Id-deċiżjonijiet dwar il-htiega l-istudji supplimentari jridu jsiru fuq baži ta' każ b'każ, filwaqt li jitqiesu r-riżultati tal-istudji tat-tossiċità akuta tal-prodotti individwali ghall-harsien tal-pjanti, il-possibbiltà tal-esponent għat-tħalliha tal-prodotti kkċernati u t-tagħrif disponibbli dwar l-esperjenza prattika tal-prodotti kkċernati jew ta' prodotti simili.

7.6. Is-sommarju u l-evalwazzjoni tal-effetti fuq is-saħħha

Irid jiġi sottomess sommarju tad-dejta kollha u t-tagħrif kollu stipulati fil-punti minn 7.1 sa 7.5, u jridu jinkludu stima ddettaljata u kritika ta' din d-dejta fil-kuntest tal-krriterji relevanti evalwattivi u tat-tehid tad-deċiżjonijiet u tal-linji gwida, b'referenza partikolari għar-riskji lill-bniedem u lill-annimali li jistgħu jinholqu jew li jinholqu, u l-medda, il-kwalità u l-kredibbiltà tal-baži tad-dejta.

8. IR-RESIDWI ĜEWWA L-PRODOTTI, L-IKEL U L-GHALF ITTRATTATI JEW FUQHOM

Għandhom japplikaw l-istess dispożizzjonijiet kif imsemmi fit-Taqsima 6 tal-Parti B tal-Anness tar-Regolament (UE) Nru 283/2013, irid jiġi pprovdut it-taghrif mehtieġ skont din it-taqsima ghajr jekk ikun possibbli li tigi extrapolata l-imġiba tar-residwi tal-prodott ghall-harsien tal-pjanti abbażi tad-dejta disponibbli dwar il-mikroorganizmu. Għandha tingħata attenżjoni speċjali għall-influenza tas-sustanzi ta' formulazzjoni fuq l-imġiba tar-residwi tal-mikroorganizmu u tal-metaboliti tiegħu.

9. ID-DESTIN U L-IMġIBA FL-AMBENT

Għandhom japplikaw l-istess dispożizzjonijiet kif stipulat fit-Taqsima 7 tal-Parti B tal-Anness tar-Regolament (UE) Nru 283/2013; it-taghrif mehtieġ skont din it-taqsima għandu jiġi pprovdut sakemm ma tkunx possibbli l-extrapolazzjoni tad-destin u l-imġiba tal-prodott ghall-harsien tal-pjanti fl-ambent abbażi tad-dejta disponibbli fit-Taqsima 7 tal-Parti B tal-Anness tar-Regolament (UE) Nru 283/2013.

10. L-EFFETTI FUQ L-ORGANIŻMI MHUX FIL-MIRA

Introduzzjoni

- (i) It-taghrif ipprovdut, meħud flimkien ma' dak dwar il-mikroorganizmu/i, irid ikun biżżejjed sabiex jippermetti stima tal-impatt fuq l-ispeċi mhux fil-mira (il-flora u l-fawna), tal-prodott ghall-harsien tal-pjanti, meta użat kif propost. L-impatt jista' jirriżulta minn esponenti wieħed, minn esponenti imtawwal jew esponenti imtenni u jista' jkun riversibbli, jew irriversibbli.
- (ii) L-għażla ta' organiżmi xierqa mhux fil-mira għat-testijiet ta' effetti ambjentali għandha tkun ibbażata fuq it-taghrif dwar il-mikroorganizmu, kif mehtieġ fil-Parti B tal-Anness tar-Regolament (UE) Nru 283/2013, u fuq it-taghrif dwar il-koformulant u komponenti oħra, kif mehtieġ mit-Taqsīmet minn 1 sa 9 ta' dan l-Anness. Minn dan it-taghrif jista' jkun possibbli li jintgħażlu l-organiżmi xierqa għat-test, pereżempju organiżmi li jiġi mill-qrib mill-organizmu fil-mira.
- (iii) B'mod partikolari, it-taghrif ipprovdut dwar il-prodott ghall-harsien tal-pjanti, flimkien mat-taghrif l-ieħor relevanti, u dak ipprovdut ghall-mikroorganizmu, għandhom ikunu biżżejjed sabiex:
 - jispecifikaw is-simboli tal-periklu, l-indikazzjonijiet tal-periklu, u l-frażiżiet ta' riskju u sikurezza jew il-pittogrammi relevanti, kliem ta' twissija, dikjarazzjonijiet ta' periklu u prekawzjoni relevanti, ghall-harsien tal-ambent, li għandhom jiġi inkluži fuq l-imballagħ (il-kontenituri),
 - jippermettu l-evalwazzjoni tar-riskji fuq perjodi ta' żmien qosra u fit-tul ghall-ispeċċi mhux fil-mira - il-popolazzjoni, il-komunitajiet u l-proċessi kif relevanti,
 - jippermettu evalwazzjoni dwar jekk humiex mehtieġa prekawzjonijiet speċjali għall-harsien tal-ispeċċijiet mhux fil-mira.
- (iv) Jeħtieġ li jiġi rrapporati l-effetti kollha potenzjalment negattivi misjuba matul l-investigazzjonijiet tar-rutina dwar l-effetti ambjentali, u li jsiru u jiġi rrapporati dawk l-istudji addizzjoni li jistgħu jkunu mehtieġa għall-investigazzjoni tal-mekkaniżmi involuti, u li jiġi stmat is-sinifikat ta' dawn l-effetti.
- (v) B'mod generali, hafna mid-dejta li għandha x'taqsam mal-impatt fuq l-ispeċċijiet mhux fil-mira, mehtieġa sabiex jiġi awtorizzati l-prodotti ghall-harsien tal-pjanti, trid tkun għiet issottomessa u evalwata ghall-approvazzjoni tal-mikroorganizmu/i.
- (vi) Meta d-dejta dwar l-esponenti tkun mehtieġa sabiex jiġi deċiż jekk studju għandux isir, għandha tintuża d-dejta miksuba skont it-Taqsima 9 tal-Parti B ta' dan l-Anness.
- Għall-istima tal-esponenti tal-organiżmi jrid jitqies it-taghrif kollu relevanti dwar il-prodott ghall-harsien tal-pjanti u dwar il-mikroorganizmu. Fejn relevanti għandhom jintużaw il-parametri stipulati f'din it-Taqsima. Fejn jidher mid-dejta disponibbli li l-prodott ghall-harsien tal-pjanti jkollu effett aktar qawwi mill-mikroorganizmu, id-dejta dwar l-effetti fuq l-organiżmi mhux fil-mira tal-prodott ghall-harsien tal-pjanti għandha tintuża ghall-kalkolu tal-effett relevanti/proporzjonijiet tal-esponenti.
- (vii) Sabiex tiġi ffacilitata l-istima tas-sinifikat tar-riżultati miksuba tat-test, l-istess razza ta' kull speċi relevanti għandha, fejn possibbli, tintuża fit-testijiet varji speċifikati għall-effetti fuq l-organiżmi mhux fil-mira.

10.1. L-effetti fuq l-ghasafar

L-istess tagħrif kif stabbilit fil-punt 8.1 tal-Parti B tal-Anness tar-Regolament (UE) Nru 283/2013 għandu jiġi rrapporat fejn ma jkunx possibbli li jiġi mbassra l-effetti tal-prodott ghall-harsien tal-pjanti abbażi tad-dejta disponibbli dwar il-mikroorganizmu, sakemm ma jkunx jista' jiġi ġġustifikat li x'aktarx ma jkunx hemm esponenti tal-ghasafar.

10.2. Effetti fuq organiżmi akkwatiki

L-istess tagħrif kif stabbilit fil-punt 8.2 tal-Parti B tal-Anness tar-Regolament (UE) Nru 283/2013 għandu jiġi rrapportat fejn ma jkunx possibbli li jiġu mbassra l-effetti tal-prodott ghall-harsien tal-pjanti abbaži tad-dejta disponibbli dwar il-mikroorganiżmu, sakemm ma jkunx jista' jiġi ġġustifikat li x'aktarx ma jkunx hemm esponent tal-organiżmi akkwatiki.

10.3. Effetti fuq in-naħal

L-istess tagħrif kif stabbilit fil-punt 8.3 tal-Parti B tal-Anness tar-Regolament (UE) Nru 283/2013 għandu jiġi rrapportat fejn ma jkunx possibbli li jiġu mbassra l-effetti tal-prodott ghall-harsien tal-pjanti abbaži tad-dejta disponibbli dwar il-mikroorganiżmu, sakemm ma jkunx jista' jiġi ġġustifikat li x'aktarx ma jkunx hemm esponent tan-naħal.

10.4. Effetti fuq l-artropodi ghajr in-naħal

L-istess tagħrif kif stabbilit fil-punt 8.4 tal-Parti B tal-Anness tar-Regolament (UE) Nru 283/2013 għandu jiġi rrapportat fejn ma jkunx possibbli li jiġu mbassra l-effetti tal-prodott ghall-harsien tal-pjanti abbaži tad-dejta disponibbli dwar il-mikroorganiżmu, sakemm ma jkunx jista' jiġi ġġustifikat li x'aktarx ma jkunx hemm esponent ta' artropodi oħra minbarra n-naħal.

10.5. Effetti fuq il-ħniex

L-istess tagħrif kif stabbilit fil-punt 8.5 tal-Parti B tal-Anness tar-Regolament (UE) Nru 283/2013 għandu jiġi rrapportat fejn ma jkunx possibbli li jiġu mbassra l-effetti tal-prodott ghall-harsien tal-pjanti abbaži tad-dejta disponibbli dwar il-mikroorganiżmu, sakemm ma jkunx jista' jiġi ġġustifikat li x'aktarx ma jkunx hemm esponent tal-ħniex tal-art.

10.6. Effetti fuq mikroorganiżmi tal-hamrija

L-istess tagħrif kif stabbilit fil-punt 8.6 tal-Parti B tal-Anness tar-Regolament (UE) Nru 283/2013 għandu jiġi rrapportat fejn ma jkunx possibbli li jiġu mbassra l-effetti tal-prodott ghall-harsien tal-pjanti abbaži tad-dejta disponibbli dwar il-mikroorganiżmu, sakemm ma jkunx jista' jiġi ġġustifikat li x'aktarx ma jkunx hemm esponent tal-mikroorganiżmi tal-hamrija mhux fil-mira.

10.7. Studji addizzjonali

Luu meħtieg ġudizzju espert sabiex jiġi deċiż jekk ikunux meħtieġa studji addizzjonali. Din id-deċiżjoni trid tqis it-tagħrif disponibbli f'din it-Taqsima u f'Taqsimijiet oħra, b'mod partikolari t-taghřif dwar l-ispecifitā tal-mikroorganiżmu, u l-esponent mistenni. Jista' wkoll johrog tagħrif utli mill-observazzjonijiet imwettqa fit-testejjiet tal-effikċċa.

Għandha tingħata attenzjoni speċjali għall-effetti possibbli fuq l-organiżmi li jseħħu b'mod naturali u fuq dawk li jiġi rrilaxxjati apposta li huma ta' importanza fl-IPM. B'mod partikolari għandha titqies il-kumpatibbiltà tal-prodott mal-IPM.

L-istudji addizzjonali jistgħid jekk iż-żebbu kien fuq l-organiżmi magħżula li ma jkunux fil-mira.

Qabel ma jitwettqu dawn l-istudji, l-applikant għandu jfittex il-qbil tal-awtoritatiet kompetenti dwar it-tip ta' studju li jrid jitwettaq.

11. IS-SOMMARJU U L-EVALWAZZJONI TAL-IMPATT FUQ L-AMBJENT

Għandhom isiru sommarju u evalważzjoni tad-dejta kollha relevanti dwar l-impatt ambientali skont il-gwida mogħtija mill-awtoritatiet kompetenti tal-Istati Membri li tirrigwarda l-format ta' dawn is-sommarji u evalważzjonijiet. Dan għandu jinkludi stima ddettaljata u kritika ta' din id-dejta fil-kuntest tal-krriterji u tal-linji gwida relevanti evalwattivi u tat-teħid tad-deċiżjonijiet, b'referenza partikolari għar-riskju li jistgħid jipprox jekk il-ġewwa kien fuq l-ambjent u l-ħarsien tal-ispecijiet mhux fil-mira, u jinkludi tagħrif dwar il-medda, il-kwalità u l-kredibbiltà tal-bażi tad-dejta. B'mod partikolari għandhom jiġi indirizzati l-kwistjonijiet li ġejjin:

- it-tbassir tad-distribuzzjoni u d-destin fl-ambjent, u l-perjodi ta' żmien involuti,
- l-identifikazzjoni tal-ispecijiet mhux fil-mira u tal-popolazzjonijiet esposti għar-riskju, u t-tbassir tal-firxa tal-esponent potenzijni,
- l-identifikazzjoni tal-prekawzjonijiet meħtieġa biex tiġi evitata jew imminimizzata l-kontaminazzjoni, u għall-ħarsien tal-ispecijiet mhux fil-mira.”

PREZZ TAL-ABBONAMENT 2013 (mingħajr VAT, inkluži l-ispejjeż tal-posta b'kunsinna normali)

Il-Ġurnal Ufficijal tal-UE, serje L + C, edizzjoni stampata biss	22 lingwa ufficjali tal-UE	EUR 1 300 fis-sena
Il-Ġurnal Ufficijal tal-UE, serje L + C, stampati + DVD annwali	22 lingwa ufficjali tal-UE	EUR 1 420 fis-sena
Il-Ġurnal Ufficijal tal-UE, serje L, edizzjoni stampata biss	22 lingwa ufficjali tal-UE	EUR 910 fis-sena
Il-Ġurnal Ufficijal tal-UE, serje L + C, DVD fix-xahar (kumulattiva)	22 lingwa ufficjali tal-UE	EUR 100 fis-sena
Suppliment tal-Ġurnal Ufficijal (serje S), Swieq Pubblici u Appalti, DVD, edizzjoni fil-ġimgħa	multilingwi: 23 lingwa ufficjali tal-UE	EUR 200 fis-sena
Il-Ġurnal Ufficijal tal-UE, serje C — Kompetizzjonijiet	Skont il-lingwa/i tal-Kompetizzjoni	EUR 50 fis-sena

L-abbonament f'Il-Ġurnal Ufficijal tal-Unjoni Ewropea, li johroġ fil-lingwi ufficjali tal-Unjoni Ewropea, hu disponibbli fi 22 verżjoni lingwistika. Inkluži fih hemm is-serje L (Leġiżlazzjoni) u C (Informazzjoni u Avviżi).

Kull verżjoni lingwistika jehtiġilha abbonament separat.

B'konformità mar-Regolament tal-Kunsill (KE) Nru 920/2005, ippubblikat fil-Ġurnal Ufficijal L 156 tat-18 ta' Ĝunju 2005, li jistipula 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 Ufficijal ppubblikati bl-Irlandiż jinbiegħu apparti.

L-abbonament tas-Suppliment tal-Ġurnal Ufficijal (serje S — Swieq Pubblici u Appalti) jiġbor fih it-total tat-23 verżjoni lingwistika ufficjali f'DVD waħdieni multilingwi.

Fuq rikiesta, l-abbonament f'Il-Ġurnal Ufficijal tal-Unjoni Ewropea jagħti d-dritt li l-abbonat jircievi diversi annessi tal-Ġurnal Ufficijal. L-abbonati jiġu mgħarrfa dwar il-ħruġ tal-annessi permezz ta' "Avviż lill-qarrej" inserit f'Il-Ġurnal Ufficijal tal-Unjoni Ewropea.

Bejgħ u Abbonamenti

Abbonamenti fil-perjodici diversi bi ħlas, bħalma huwa l-abbonament f'Il-Ġurnal Ufficijal tal-Unjoni Ewropea, huma disponibbli mill-ufficċini tal-bejgħ tagħna. Il-lista tal-ufficċini 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 ħlas għal-liġijiet tal-Unjoni Ewropea. Dan is-sit jippermetti li jkun ikkonsultat Il-Ġurnal Ufficijal tal-Unjoni Ewropea u jinkludi wkoll it-Trattati, il-leġiżlazzjoni, il-ġurisprudenza u l-atti preparatorji tal-leġiżlazzjoni.

Biex tkun taf aktar dwar l-Unjoni Ewropea, ikkonsulta: <http://europa.eu>

