

# Il-Ġurnal Uffiċjali

## tal-Unjoni Ewropea

L 93



Edizzjoni bil-Malti

Legiżlazzjoni

Volum 56

3 ta' April 2013

Werrej

II *Atti mhux legiżlattivi*

## 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-tqeghid fis-suq ta' prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti <sup>(1)</sup> .....** 1
- ★ **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 jikkoncerna t-tqeghid fis-suq ta' prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti <sup>(1)</sup> .....** 85

Prezz: EUR 8

(<sup>1</sup>) Test b'relevanza għaż-ŻEE

**MT**

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



## II

(Atti mhux legiżlattivi)

## 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-tqeghid 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-tqeghid fis-suq ta' prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti u li jhassar id-Direttivi tal-Kunsill 79/117/KEE u 91/414/KEE <sup>(1)</sup>, 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 jimplementa r-Regolament (KE) Nru 1107/2009 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill rigward ir-rekwiżiti tad-dejta għas-sustanzi attivi <sup>(2)</sup> ġie adottat skont l-Artikolu 8(4) tar-Regolament (KE) Nru 1107/2009 Dan fih 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-tqeghid fis-suq ta' prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti <sup>(3)</sup>.

(2) Huwa mehtieg li jinbidlu r-rekwiżiti tad-dejta dwar sustanzi kimiċi sabiex jiġi kkunsidrat l-għarfien xjentifiku u tekniku attwali.

(3) Aktar taġrif dettaljat għall-implimentazzjoni tar-rekwiżiti tad-dejta huwa stabbilit f'dokumenti ta' gwida rilevanti.

(4) Ir-Regolament (UE) Nru 544/2011 għandu għalhekk jithassar.

(5) Għandu jithalla jgħaddi 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-ġodda, huwa xieraq li jiġu stabbiliti miżuri transitorji li jikkonċernaw id-dejta mressqa għal applikazzjonijiet għall-approvazzjoni, għat-tiġdid ta' approvazzjoni jew emenda għall-kondizzjonijiet tal-approvazzjoni ta' sustanzi attivi u d-dejta mressqa għal applikazzjonijiet għall-awtorizzazzjoni, għat-tiġdid tal-awtorizzazzjoni u l-emenda mal-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 sabbliti f'dan ir-Regolament huma skont l-opinjoni tal-Kumitat Permanenti dwar il-Katina Alimentari u s-Saħha tal-Animali 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 stabbiliti 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.

<sup>(1)</sup> ĠU L 309, 24.11.2009, p. 1.

<sup>(2)</sup> OJ L 155, 11.6.2011, p. 1.

<sup>(3)</sup> ĠU L 230, 19.8.1991, p. 1.

Ir-referenzi għar-Regolament imhassar għandhom jiġu interpretati 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 544/2011 għandu jkimpli japplika fir-rigward ta' dan li ġej:

- (a) il-proċeduri li jikkonċernaw l-approvazzjoni ta' sustanza attiva jew emenda għall-approvazzjoni ta' sustanza bhal din skont l-Artikolu 13 tar-Regolament (KE) Nru 1107/2009 li għaliha l-fajls ipprovduti fl-Artikolu 8(1) u (2) tiegħu, ikunu tressqu sal-31 ta' Diċembru 2013;
- (b) il-proċeduri rigward it-tiġdid 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 <sup>(1)</sup> jkunu tressqu sal-31 ta' Diċembru 2013.

*Artikolu 4***Miżuri tranżitorji rigward il-proċeduri li jikkonċernaw il-prodotti għall-harsien tal-pjanti**

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

ment (KE) Nru 1107/2009, sakemm l-applikazzjoni rispettiva tkun tressqet sal-31 ta' Diċembru 2015 u sakemm il-prodott għall-harsien tal-pjanti jkun fih mill-inqas sustanza attiva waħda 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 jagħzlu li japplikaw ir-reqwiziti 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***Dhul fis-sehħ u data tal-applikazzjoni**

1. Dan ir-Regolament għandu jidhol fis-sehħ fl-20 jum wara l-pubblikazzjoni tiegħu 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-sehħ.

Rigward il-proċeduri l-oħrajn 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

<sup>(1)</sup> ĠU L 322, 8.12.2010, p. 10.

## ANNEX

## INTRODUZZJONI

**Informazzjoni li trid tiġi pprezentata, il-ġenerazzjoni u l-preżentazzjoni tagħha**

1. L-informazzjoni pprezentata għandha tissodisfa r-rekwiżiti li ġejjin.
  - 1.1. L-informazzjoni għandha tkun biżżejjed biex jiġu evalwati r-riskji prevedibbli, kemm dawk immedjati kif ukoll dawk posposti, li s-sustanza attiva tista' tinvolvi għall-bniedem, inklużi gruppi vulnerabbli, l-annimali u l-ambjent u bhala minimu jkun fiha l-informazzjoni u r-riżultati tal-istudji msemmija f'dan l-Anness.
  - 1.2. Għandha tkun inkluża 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' taħt l-art.
  - 1.3. Għandha tkun inkluża 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-diżintegrazzjoni jew tar-reazzjoni u l-prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti li fihom is-sustanza attiva u li tikkonċerna l-effetti sekondarji fuq is-saħħa, l-ambjent u speċi mhux fil-mira. Għandu jiġi pprovvdut 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 minhabba l-għamla tal-prodott jew l-użi proposti tiegħu, jew ma tkunx xjentifikament meħtieġa;
    - (b) ma jkunx teknikament possibbli li din tiġi pprovvduta.Fkaż bħal dan, għandha tiġi pprovvduta ġustifikazzjoni.
  - 1.6. L-użu simultanju tas-sustanza attiva bhala bijoċida jew fil-medicina veterinarja għandu jiġi rrapportat.

Jekk l-applikant għas-sustanza attiva fil-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti jkun identiku għal dak responsabbli għan-notifika tas-sustanza attiva bhala bijoċida jew bhala medicina veterinarja, għandu jiġi pprezentat sommarju tad-dejta relevanti kollha sottomessa għall-approvazzjoni tal-bioċida jew il-medicina veterinarja. Dan is-sommarju għandu jinkludi valuri tossikoloġiċi ta' referenza u proposti ta' MRL, filwaqt li jiehu f'kunsiderazzjoni kwalunkwe espożizzjoni kumulattiva possibbli minhabba użi differenti tal-istess sustanza fuq il-baži ta' metodi xjentifiċi 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 għall-protezzjoni tal-pjanti ma jkunx identiku għal dak responsabbli għan-notifika tas-sustanza attiva bhala bijoċida jew fil-medicina veterinarja, għandu jiġi pprezentat sommarju tad-dejta kollha disponibbli.
  - 1.7. Meta tkun relevanti, l-informazzjoni għandha tiġi ġġenerata bl-użu ta' metodi ta' ttestjar, li huma inklużi 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-awtorità kompetenti Ewropea. Kwalunkwe devjazzjoni għandha tiġi spjegata u ġġustifikata.
  - 1.8. L-informazzjoni għandha tinkludi deskrizzjoni shiħa tal-metodi ta' ttestjar użati.
  - 1.9. L-informazzjoni għandha tinkludi lista ta' punti aħharin għas-sustanza attiva.
  - 1.10. Fejn ikun relevanti, l-informazzjoni għandha tiġi ġġenerata skont id-Direttiva 2010/63/UE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill <sup>(1)</sup>.
  - 1.11. L-informazzjoni dwar is-sustanza attiva, mehuda flimkien mal-informazzjoni dwar prodott wiehed jew iktar ta' protezzjoni tal-pjanti li fihom is-sustanza attiva u flimkien mal-informazzjoni, jekk tkun xierqa, dwar antidoti agronomiċi u sinerġisti u komponenti oħra tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti, għandha tkun biżżejjed sabiex:
    - (a) tippermetti li ssir valutazzjoni tar-riskji għall-bniedem, assocjati mal-immaniġġar u l-użu ta' prodotti għall-protezzjoni 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-diżintegrazzjoni 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-eżitu u l-imġiba fl-ambjent tas-sustanza attiva u l-metaboliti, il-prodotti tad-dizintegrazzjoni 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 speċijiet mhux fil-mira (flora u fauna), inkluż l-impatt fuq l-imġiba tagħhom, li jkunu probabbli li jiġu esposti għas-sustanza attiva, il-metaboliti, il-prodotti tad-dizintegrazzjoni 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, reversibbli jew irriversibbli;
- (e) tevalwa l-impatt fuq il-bijodiversità u l-ekosistema;
- (f) tidentifika speċijiet u popolazzjonijiet mhux fil-mira li għalihom ifeġġu perikli minhabba espożizzjoni potenzjali;
- (g) tippermetti li ssir stima tar-riskji għal perjodu qasir jew fit-tul għal speċijiet, 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 <sup>(1)</sup>;
- (i) tispeċifika il-pittogrammi, il-kliem ta' senjalazzjoni, u d-dikjarazzjonijiet ta' periklu u ta' prekawzjoni rilevanti għall-protezzjoni tal-bniedem, speċijiet mhux fil-mira u l-ambjent, li għandhom jintużaw għal skopijiet ta' tikkettar;
- (j) tistabbilixxi, fejn ikun rilevanti, livell ta' teħid aċċettabbli ta' kuljum (ADI — acceptable daily intake) għall-bniedem;
- (k) jiġu stabbiliti livelli aċċettabbli ta' espożizzjoni tal-operatur (AOEL — acceptable operator exposure levels);
- (l) tiġi stabbilita, fejn tkun rilevanti, doża ta' referenza akuta, (ARfD — acute reference dose) għall-bniedem;
- (m) jiġu identifikati miżuri tal-ewwel għajnuna rilevanti kif ukoll il-miżuri djanjostiċi u terapewtiċi xierqa li għandhom jiġu segwiti f'każ ta' avvelenament fil-bniedem;
- (n) tiġi stabbilita l-kompożizzjoni isometrika u l-konverżjoni metabolika possibbli tal-isomeri, fejn ikunu rilevanti;
- (o) jiġu stabbiliti definizzjonijiet tar-residwi li jkunu adatti għall-valutazzjoni tar-riskji;
- (p) jiġu stabbiliti 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 rilevanti, 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-viċin li tinkludi, fejn tkun rilevanti, l-espożizzjoni kumulattiva għal iktar minn sustanza attiva waħda;
- (s) jiġu stabbiliti livelli massimi ta' residwu u fatturi ta' koncentrazzjoni/dilwizzjoni skont ir-Regolament (KE) Nru 396/2005 <sup>(2)</sup>;
- (t) tkun tista' ssir valutazzjoni fir-rigward tan-natura u l-kobor tar-riskji għall-bniedem, l-annimali (speċi li normalment jiġu magħlufa u jinżammu mill-bniedem jew annimali li jipproduċu l-ikel) u tar-riskji għal speċijiet vertebrati oħra mhux fil-mira;
- (u) jiġu identifikati l-miżuri meħtieġa biex jiġi minimizzat it-tniġġis tal-ambjent u l-impatt fuq speċijiet mhux fil-mira;
- (v) jiġi deċiż jekk is-sustanza attiva għandhiex titqies bħala pollutant organiku persistenti (POP - *persistent organic pollutant*), sustanza persistenti, bjoakkumulanti u tossika (PBT — persistent, bio accumulative and toxic) jew sustanza persistenti hafna u bjoakkumulanti hafna (vPvB — very persistent and very bio accumulative) skont il-kriterji stabbiliti fl-Anness II għar-Regolament (KE) Nru 1107/2009;
- (w) jiġi deċiż jekk is-sustanza attiva għandhiex titqies bħala kandidat għal sostituzzjoni skont il-kriterji stabbiliti fl-Anness II għar-Regolament (KE) Nru 1107/2009;
- (x) jiġi deċiż jekk is-sustanza attiva għandhiex titqies bħala sustanza attiva b'riskju baxx skont il-kriterji stabbiliti fl-Anness II għar-Regolament (KE) Nru 1107/2009;
- (y) jiġi deċiż jekk is-sustanza attiva għandhiex tiġi approvata;
- (z) jiġu speċifikati l-kondizzjonijiet jew ir-restrizzjonijiet li għandhom ikunu assoċjati ma' kwalunkwe approvazzjoni.

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

1.13. Il-kalkoli tal-espożizzjoni għandhom jirreferu għall-metodi xjentifiċi aċċettati mill-Awtorità Ewropea dwar is-Sigurtà fl-Ikel, (l-Awtorità), meta jkunu disponibbli. Meta jintużaw metodi oħrajn, dawn għandhom jiġu ġġustifikati.

<sup>(1)</sup> ĠU L 353, 31.12.2008, p. 1.

<sup>(2)</sup> ĠU 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 jirrappreżentaw id-dejta minima li trid tiġi ppreżentata. F'ċirkustanzi speċifiċi, jistgħu jkunu meħtieġa rekwiżiti addizzjonali fuq livell nazzjonali, jiġifieri xenarji speċifiċi, mudelli ta' użu differenti minn dawk ikkunsidrati għall-approvazzjoni. Għandha tinghata attenzjoni bir-reqqa għall-kondizzjonijiet ambjentali, klimatiċi u agronomiċi meta t-testijiet jiġu stabbiliti u approvati mill-awtoritajiet kompetenti.
3. **Prattika 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<sup>(1)</sup> fejn l-ittestjar isir sabiex tinkiseb dejta dwar il-karatteristiċi jew is-sikurezza fir-rigward ta' saħħet il-bniedem jew l-animali jew l-ambjent.
- 3.2. B'deroga mill-punt 3.1:
- 3.2.1. Għal sustanzi attivi li fihom mikro-organismi jew vajrusi, it-testijiet u l-analizijiet magħmula sabiex tinkiseb dejta dwar il-karatteristiċi u s-sikurezza fir-rigward ta' aspetti oħra għajr saħħet il-bniedem, jistgħu jitwettqu minn faċilitajiet jew organizzazzjonijiet tal-ittestjar uffiċjali jew rikonossuti b'mod uffiċjali 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<sup>(2)</sup>.
- 3.2.2. Għat-testijiet u l-analizijiet li jkunu saru biex tinkiseb dejta għal għelejjel minuri meħtieġa skont il-punti 6.3 u 6.5.2 tal-Parti A:
- jista' jkun li l-fażi ta' fuq il-post twettqet minn faċilitajiet jew organizzazzjonijiet tal-ittestjar uffiċjali jew rikonossuti b'mod uffiċjali 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-fażi analitika, jekk ma tkunx saret skont ir-rekwiżiti tal-GLP, għandha ssir minn laboratorji akkreditati għall-metodu relevanti skont l-istandard Ewropew EN ISO/IEC 17025 "Rekwiżiti ġenerali għall-kompetenza tal-laboratorji tal-ittestjar u l-kalibrizzjoni".
- 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' ttestjar attwali, jistgħu jiġu integrati fil-valutazzjoni, meta jkunu aċċettati mill-awtoritajiet kompetenti bhala xjentifikament validi, u b'hekk jitneħħa l-bżonn ta' ripetizzjoni tat-testijiet fuq l-animali, speċjalment għal studji dwar il-karċinogeniċità u r-reproteżibilità. Din id-deroga tapplika għall-istudji fuq l-ispeċi vertebrati kollha.
4. **Materjal tat-test**
- 4.1. Għandha tiġi pprovduta deskrizzjoni dettaljata (speċifikazzjoni) 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-approvazzjoni, minbarra meta jintuża materjal radju-tikkettat jew is-sustanza attiva ppurifikata.
- 4.2. Meta l-istudji jitwettqu bl-użu ta' sustanza attiva maħluqa fil-laboratorju jew f'sistema pilota tal-produzzjoni, l-istudji għandhom jiġu ripetuti bl-użu tas-sustanza attiva kif immanifatturata, sakemm l-applikant ma jurix li l-materjal tat-test użat ikun essenzjalment l-istess, għall-finijiet ta' testijiet u valutazzjonijiet tossikoloġiċi, ekotossikoloġiċi, ambjentali u tar-residwi. F'każijiet ta' incertezza, għandhom jiġu ppreżentati studji komparattivi sabiex iservu ta' bażi għal deċiżjoni dwar il-ħtieġa possibbli 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 taħlita ta' komponenti, l-importanza tad-differenzi għandha tiġi indirizzata minn każ xjentifiku jew ta' dejta. F'każijiet ta' incertezza, għandhom jiġu ppreżentati studji li jużaw is-sustanza attiva kif immanifatturata għall-produzzjoni kummerċjali biex iservu ta' bażi għal deċiżjoni.
- 4.4. Fil-każ ta' studji li fihom id-dożaġġ jestendi fuq perjodu (pereżempju studji dwar dozi ripetuti), id-dożaġġ għandu jsir bl-użu ta' lott wiehed tas-sustanza attiva, jekk l-istabilità tippermetti. Kull meta studju jimplika l-użu ta' dozi differenti, għandha tiġi rrapportata r-relazzjoni bejn id-doża u l-effett avvers.

(1) ĠU 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-użu tas-sustanza attiva ppurifikata ( $\geq 980$  g/kg) tal-ispeċifikazzjoni speċifikata, il-purità ta' dak il-materjal tat-test għandha l-iżjed għolja li tista' tinkiseb bl-użu tal-aqwa teknoloġija disponibbli u din għandha tiġi rrapportata. Għandha tiġi pprovduta ġustifikazzjoni f'kazijiet fejn il-grad ta' purità miksuba jkun inqas minn 980 g/kg. Din il-ġustifikazzjoni għandha turi li ntużaw il-possibbiltajiet tekniċi kollha fattibbli u raġonevoli għall-produzzjoni tas-sustanza attiva purifikata.
- 4.6. Meta jintuża materjal tat-test radju-ttikketat, ir-radju-tikketti għandhom jitqiegħdu f'postijiet (wiehed jew aktar skont il-bżonn) partikolari biex jiffaċilitaw l-iċċarar tal-mogħdijiet metabolici u ta' trasformazzjoni u biex jiffaċilitaw l-investigazzjoni tad-distribuzzjoni tas-sustanza attiva u tal-metaboliti, il-prodotti tar-reazzjoni u tad-diżintegrazzjoni 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 alternattivi li għandhom jiġu kkunsidrati għandhom jinkludu metodi *in vitro* u metodi *in silico*. Għandhom jiġu mhegġa wkoll metodi ta' tnaqqis u rfinar għal testijiet *in vivo* sabiex in-numru ta' annimali użati fit-testijiet jinżamm għall-inqas possibbli.
- 5.2. Il-prinċipji ta' sostituzzjoni, tnaqqis u rfinar tal-użu ta' annimali għandhom jiġu kkunsidrati fit-tfassil tal-metodi tal-ittestjar, b'mod partikolari meta jkunu disponibbli metodi xierqa validati li jiehdu post, inaqqsu jew jirfinaw it-testijiet fuq l-annimali.
- 5.3. Għall-finijiet ta' dan ir-Regolament, m'għandhomx jitwettqu testijiet li jinvolvu l-ghoti intenzjonali tas-sustanza attiva jew tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti lil bnedmin u primati mhux umani.
- 5.4. Għal raġunijiet etiċi, it-tifsiliet tal-studji għandhom jiġu kkunsidrati bir-reqqa, billi tiġi kkunsidrata l-possibbiltà ta' tnaqqis, irfinar u sostituzzjoni ta' testijiet fuq l-annimali. Pereżempju, billi jiġi inkluz grupp wiehed jew iktar addizzjonali ta' dozi jew punti ta' żmien għat-tehid ta' kampjuni tad-demem fi studju wiehed, jista' jkun possibbli li jiġi evitat il-bżonn ta' studju ieħor.
6. Għall-finijiet ta' informazzjoni u ta' armonizzazzjoni, il-lista tal-metodi ta' ttestjar u d-dokumenti ta' gwida relevanti għall-implimentazzjoni 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 KIMIĊI ATTIVI

## WERREJ

TAQSIMA 1. **Identità tas-sustanza attiva**

- 1.1. L-applikant
- 1.2. Il-fabbrikant
- 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-fabbrikazzjoni (mogħdija tas-sintesi) tas-sustanza attiva
- 1.9. L-ispeċifikazzjoni tal-purità 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 rilevanti
- 1.11. Il-profil analitiku tal-lottijiet

TAQSIMA 2. **Karatteristiċi fiżiċi 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 rilevanti, purità ottika
- 2.5. Is-solubilità fl-ilma
- 2.6. Is-solubilità f'solventi organiċi
- 2.7. Il-koeffiċjent tas-sehem ta' n-octanol/ilma
- 2.8. Id-dissoċjazzjoni fl-ilma
- 2.9. Il-fjammabbiltà u l-awtotiżhin
- 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 dannużi
- 3.4. Il-firxa tal-użu mbassra
- 3.5. L-organiżmi dannużi kkontrollati u l-għelejjel 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' ġestjoni xierqa
- 3.8. Il-metodi u l-prekawzjonijiet rakkomandati li jikkonċernaw il-manipulazzjoni, il-ħżin, it-trasport jew in-nar
- 3.9. Il-proċeduri għall-qerda jew id-dekontaminazzjoni
- 3.10. Il-miżuri ta' emerġenza fil-każ ta' inċident

TAQSIMA 4. **Metodi analitiċi**

Introduzzjoni

- 4.1. Il-metodi użati għall-ġenerazzjoni ta' dejta ta' qabel l-approvazzjoni
  - 4.1.1. Il-metodi għall-analiżi 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 tossikoloġiċi u tal-metabolizmu**

Introduzzjoni

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

- 5.2.4. Irritazzjoni tal-ġilda
  - 5.2.5. Irritazzjoni tal-ġhajnejn
  - 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* f'ċelloli somatiċi
  - 5.4.3. Studji *in vivo* f'ċelloli ġerminali
  - 5.5. It-tossicità fuq perjodu twil u l-karcinogenicità
  - 5.6. It-tossicità għar-riproduzzjoni
  - 5.6.1. Studji fuq hafna ġenerazzjonijiet
  - 5.6.2. Studji tal-effett tossiku fuq l-iżvilupp
  - 5.7. Studji tan-newrotossicità
  - 5.7.1. Studji tan-newrotossicità f'annimali li jgerrmu
  - 5.7.2. Studji tal-polinewropatija ttardjata
  - 5.8. Studji tossikoloġiċi oħrajn
  - 5.8.1. Studji tossikoloġiċi 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-fabbrikazzjoni u studji dwar il-monitoraġġ
  - 5.9.2. Id-dejta miġbura dwar bnedmin
  - 5.9.3. Osservazzjonijiet diretti
  - 5.9.4. Studji epidemjoloġiċi
  - 5.9.5. Dijanjosi tal-avvelenament (stabiliment tas-sustanza attiva, il-metaboliti), sinjali speċifiċi ta' avvelenament, testijiet kliniċi
  - 5.9.6. Trattament propost: miżuri tal-ewwel għajnuna, antidoti, kura medika
  - 5.9.7. Effetti mistennija tal-avvelenament
- TAQSIMA 6. **Residwi fil-prodotti, l-ikel jew l-għalf ittrattati jew fuqhom**
- 6.1. L-istabilità tar-residwi matul il-ħażna
  - 6.2. Il-metaboliżmu, 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-għalf
    - 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-għelejjel ta' rotazzjoni
    - 6.6.1. Il-metaboliżmu fl-għelejjel ta' rotazzjoni
    - 6.6.2. Il-kobor tar-residwi fl-għelejjel 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-għabra tad-dakra u l-prodotti tan-naħal
- TAQSIMA 7. **Destin u mġiba fl-ambjent**
- 7.1. Destin u mġiba fil-ħamrija
    - 7.1.1. Ir-rotta tad-degradazzjoni fil-ħamrija
      - 7.1.1.1. Id-degradazzjoni aerobika
      - 7.1.1.2. Id-degradazzjoni anaerobika
      - 7.1.1.3. Il-fotolizi tal-ħamrija
    - 7.1.2. Ir-rata ta' degradazzjoni fil-ħamrija
      - 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-dizintegrazzjoni 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-dizintegrazzjoni u tar-reazzjoni
        - 7.1.2.2. Studji fuq il-post
          - 7.1.2.2.1. Studji tat-tifrix fil-ħamrija
          - 7.1.2.2.2. Studji tal-akkumulazzjoni fil-ħamrija

- 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-diżintegrazzjoni u tar-reazzjoni
  - 7.1.3.2. Sorbiment li għadda 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-diżintegrazzjoni u tar-reazzjoni
  - 7.1.4.2. Studji lisimetriċi
  - 7.1.4.3. Studji tal-lissija fil-post
- 7.2. Destin u mġiba 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-wieċ
    - 7.2.2.3. Studju tal-ilma/is-sediment
    - 7.2.2.4. Studju tal-ilma/sediment irradjat
  - 7.2.3. Degradazzjoni fiż-żona ta' saturazzjoni
- 7.3. Destin u mġiba 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 ekotossikoloġiċi**

##### Introduzzjoni

- 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-għasafar
    - 8.1.1.2. Tossicità dijetetika għall-għasafar fuq perjodu qasir
    - 8.1.1.3. Tossicità subkronika u riproduttiva għall-għasafar
  - 8.1.2. Effetti fuq vertebrati terrestri li mhumiex għasafar

- 8.1.2.1. Tossicità orali akuta għall-mammiferi
  - 8.1.2.2. Tossicità riproduttiva u fit-tul għall-mammiferi
  - 8.1.3. Bijokoncentrazzjoni tas-sustanza attiva fil-priża ta' ghasafar u mammiferi
  - 8.1.4. Effetti fuq l-animali vertebrati terrestri (ghasafar, mammiferi, rettili u amfibji)
  - 8.1.5. Karatteristiċi li jfixklu l-endokrina
  - 8.2. Effetti fuq organiżmi akkwatiċi
    - 8.2.1. Tossicità akuta għall-ħut
    - 8.2.2. Tossicità kronika u fit-tul għall-ħut
      - 8.2.2.1. Test tat-tossicità fi stadju bikri tal-hajja tal-ħut
      - 8.2.2.2. Test taċ-ċiklu shiħ tal-hajja tal-ħut
      - 8.2.2.3. Il-bijokoncentrazzjoni fil-ħut
    - 8.2.3. Karatteristiċi li jfixklu l-endokrina
    - 8.2.4. Tossicità akuta għall-invertebrati akkwatiċi
      - 8.2.4.1. Tossicità akuta għad-*Daphnia magna*
      - 8.2.4.2. Tossicità akuta għal speċi ta' invertebrat akkwatiku addizzjonali
    - 8.2.5. Tossicità kronika u fit-tul għall-invertebrati akkwatiċi
      - 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 speċi 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' speċi oħrajn ta' alga
    - 8.2.7. Effetti fuq il-makrofiti akkwatiċi
    - 8.2.8. Iktar ittestjar fuq organiżmi akkwatiċi
  - 8.3. Effetti fuq l-artropodi
    - 8.3.1. Effetti fuq in-naħal
      - 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-għasel u stadji tal-hajja oħrajn tan-naħal tal-għasel
    - 8.3.1.4. Effetti subletali
  - 8.3.2. Effetti fuq antropodi mhux fil-mira għajr 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 makrofawna tal-ħamrija li mhumiex fil-mira (minbarra l-ħniex)
- 8.4.2.1. Ittestjar tal-livell tal-ispeċi
- 8.5. Effetti fuq it-trasformazzjoni tan-nitroġenu tal-ħamrija
- 8.6. Effetti fuq pjanti terrestri oghla li mhumiex fil-mira
- 8.6.1. Sommarju tad-dejta ta' tġharbil
- 8.6.2. Ittestjar fuq pjanti mhux fil-mira
- 8.7. Effetti fuq organiżmi terrestri ohra (flora u fawna)
- 8.8. Effetti fuq metodi bijoloġiċi 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-ispeċifikazzjoni u l-ghamla tagħha.

1.1. **L-applikant**

Għandhom jiġu pprovduti l-isem u l-indirizz tal-applikant, kif ukoll l-isem, l-inkarigu, 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 ffabrikata 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 mehteġa għandha terġa' tiġi nnotifikata lill-Kummissjoni, lill-Awtorità u lill-Istati 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 rilevanti, ismijiet komuni ohra 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 f'dak 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-iżvilupp għandhom jiġu rrapportati n-numri tal-kodiċi użati biex jidentifikaw is-sustanza attiva, u, fejn applikabbli, formulazzjonijiet li fihom is-sustanza attiva. Għal kull numru tal-kodiċi rrapportat, għandhom jiġu rrapportati l-materjal relatat miegħu, il-perjodu li ntuża fih, u l-Istati Membri jew pajjiżi oħrajn li fihom intuża u għadu qiegħed jintuża.

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

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

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

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

Għal kull impjant tal-fabbrikazzjoni għandhom jiġu pprovduti l-metodu tal-fabbrikazzjoni, f'termini tal-identità (isem, numru tas-CAS, formula strutturali) u l-purità tal-metalli tal-bidu u jekk humiex disponibbli fuq livell kummerċjali, il-moghdijiet kimiċi involuti, u l-identità tal-impuritajiet preżenti fil-prodott finali. Għandha tinghata informazzjoni dettaljata dwar l-orijini ta' dawk l-impuritajiet. Kull impurità għandha tiddaħhal f'kategorija bħala riżultat ta' reazzjoni sekondarja, l-impuritajiet fil-materjal tal-bidu, sustanzi intermedji ta' reazzjoni jew materjali tal-bidu li jifdal. Għandha tiġi indirizzata r-relevanza tossikoloġika, ekotossikoloġika u ambjentali tagħhom. Din l-informazzjoni għandha tinkludi wkoll l-impuritajiet li ma nstabux iżda li fit-teorija jistgħu jiffurmaw ruħhom. Generalment ma tkunx meħtieġa informazzjoni dwar l-inġinerija tal-proċess.

Meta tiġi pprovduta l-informazzjoni meħtieġa għal sistema pilota tal-produzzjoni, dik l-informazzjoni għandha terġa' tiġi 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 tiġi 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 tiġi pprovduta ġustifikazzjoni.

### 1.9. L-ispeċifikazzjoni tal-purità tas-sustanza attiva fi g/kg

Għandu jiġi rrapportat il-kontenut minimu fi g/kg ta' sustanza attiva pura fil-materjal manifatturat użat għall-produzzjoni ta' prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti. Għandha tiġi pprovduta ġustifikazzjoni għall-kontenut minimu propost fl-ispeċifikazzjoni; din għandha tinkludi analiżi statistika tad-dejta dwar mill-anqas ħames lottijiet rappreżentattivi, kif imsemmi fil-punt 1.11. Tista' tiġi pprovduta dejta ta' sostenn addizzjonali biex tkompli tiġġustifika l-ispeċifikazzjoni teknika.

Meta tiġi pprovduta l-informazzjoni meħtieġa għal sistema pilota tal-produzzjoni, dik l-informazzjoni għandha terġa' tiġi 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 tiġi pprovduta qabel l-approvazzjoni skont ir-Regolament (KE) Nru 1107/2009. Meta d-dejta dwar il-produzzjoni fuq skala industrijali ma tkunx disponibbli, għandha tiġi pprovduta ġustifikazzjoni.

Jekk is-sustanza attiva tiġi f'fabbricata bħala konċentrat tekniku (TK — Technical Concentrate), għandu jinghata l-kontenut minimu u massimu tas-sustanza attiva pura flimkien mal-kontenut tagħha fil-materjal bil-piż niexef teoriku.

Jekk is-sustanza attiva tkun tahlita ta' isomeri, għandhom jiġu pprovduti l-proporzjon jew il-medda tal-proporzjon tal-kontenut ta' isomeri. Għandha tiġi rrapportata l-attività bijoloġika relattiva ta' kull isomeru, kemm f'termini ta' effikaċja kif ukoll ta' tossiċità.

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

### 1.10. L-identità u l-kontenut tal-addittiv (bhal 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 bħala konċentrat tekniku (TK), għandu jiġi pprovdut il-kontenut massimu ta' kull impurità, flimkien mal-kontenut tagħha fil-materjal bil-piż niexef teoriku.

L-isomeri li mhumix parti mill-isem komuni tal-ISO jitqiesu bħala impuritajiet.

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

Meta tiġi pprovduta l-informazzjoni meħtieġa għal sistema pilota tal-produzzjoni, dik l-informazzjoni għandha terġa' tiġi 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 tiġi pprovduta qabel l-approvazzjoni skont ir-Regolament (KE) Nru 1107/2009. Meta d-dejta dwar il-produzzjoni fuq skala industrijali ma tkunx disponibbli, għandha tiġi pprovduta ġustifikazzjoni.

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

#### 1.10.1. Addittivi

Għandu jiġi pprovdut ukoll l-isem kummerċjali tal-komponenti miżjuda mas-sustanza attiva, qabel il-fabbrikazzjoni tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti, biex iżommu l-istabilità u jiffaċilitaw l-immaniġġar, li minn hawn 'il quddiem se jrin jissejju 'addittivi'. Meta tkun relevanti, għandha tiġi pprovduta l-informazzjoni li ġejja għal tali addittivi:

- l-isem kimiku skont in-nomenklatura tal-IUPAC u tas-CA;
- l-isem komuni tal-ISO jew l-isem komuni propost tal-ISO jekk ikunu disponibbli;
- in-numru tas-CAS, in-numru tal-KE;
- 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 kwantitajiet ta' 1 g/kg jew iktar għandhom jitqiesu importanti. Għall-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 giet determinata l-identità strutturali tal-impuritajiet.

#### 1.10.3. Impuritajiet rilevanti

L-impuritajiet li huma partikolarment mhux mixtieqa minhabba l-karatteristiċi tossikoloġiċi, ekotossikoloġiċi jew ambjentali tagħhom, għandhom jitqiesu rilevanti. Għall-impuritajiet rilevanti 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 giet 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 ieħor li mhuwiex addittiv, kif ikun xieraq. Kull wiehed mill-lottijiet rappreżentattivi jrid ikun sar matul l-aħħar hames snin ta' fabrikazzjoni. Meta ma tkunx disponibbli dejta mill-aħħar hames snin ta' produzzjoni, għandha tiġi pprovduta ġustifikazzjoni. Ir-riżultati analitiċi rrapportati għandhom jinkludu dejta kwantitattiva, f'termini ta' kontenut fi g/kg, għall-komponenti kollha li jkunu preżenti fil-kwantitajiet ta' 1 g/kg jew iktar u tipikament għandhom jammontaw għal mill-inqas 980 g/kg tal-materjal analizzat. Għall-estratti tal-pjanti u semjokimiċi (bħal feromoni), jista' jkun hemm eżenzjonijiet ġustifikati. Għandha tiġi spjegata l-bażi statistika għall-kontenut propost fl-ispeċifikazzjoni 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 tiġġustifika l-ispeċifikazzjoni teknika. Il-kontenut attwali tal-komponenti partikolarment mhux mixtieqa minhabba l-karatteristiċi tossikoloġiċi, ekotossikoloġiċi jew ambjentali tagħhom għandu jiġi stabbilit u rrapportat anki jekk ikun preżenti fi kwantitajiet iżgħar minn 1 g/kg. Id-dejta rrapportata tinkludi r-riżultati tal-analizi tal-kampjuni individwali u s-sommarju ta' dik id-dejta, biex turi l-kontenut minimu, massimu u medju ta' kull komponent relevanti.

Meta sustanza attiva tiġi prodotta f'impjanti differenti, l-informazzjoni stabbilita fl-ewwel paragrafu għandha tiġi pprovduta għal kull wiehed 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 pprovduta tkun relatata ma' sistema pilota tal-produzzjoni, l-informazzjoni meħtieġa għandha terġa' tiġi 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 tiġi pprovduta qabel l-approvazzjoni skont ir-Regolament (KE) Nru 1107/2009. Meta d-dejta dwar il-produzzjoni fuq skala industrijali ma tkunx disponibbli, għandha tiġi pprovduta ġustifikazzjoni.

#### TAQSIMA 2.

##### **Karatteristiċi fiżiċi u kimiċi tas-sustanza attiva**

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

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

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

Meta l-punt ta' tidwib jew il-punt ta' toghlija ma jkunux jistgħu jiġu stabbiliti minħabba d-dekompożizzjoni jew is-sublimazzjoni, għandha tiġi rrapportata t-temperatura li fiha sseħħ id-dekompożizzjoni jew is-sublimazzjoni.

###### **2.2. Il-pessjoni tal-fwar, volatilità**

Għandha tiġi rrapportata l-pessjoni tal-fwar tas-sustanza attiva ppurifikata f'temperatura ta' 20 °C jew 25 °C. Meta l-pessjoni tal-fwar tkun inqas minn  $10^{-5}$  Pa f'temperatura ta' 20 °C, il-pessjoni tal-fwar f'temperatura ta' 20 °C jew 25 °C għandha tiġi stmata permezz ta' kurva tal-pessjoni tal-fwar b'kejl f'temperaturi oghla.

Fil-każ ta' sustanzi attivi li huma solidi jew likwidi, il-volatilità (il-kostanti tal-liġi ta' Henry) tas-sustanza attiva ppurifikata għandha tiġi stabbilita jew ikkalkolata mis-solubilità tal-ilma u l-pessjoni tal-fwar tagħha u tiġi rrapportata ( $\text{Pa} \times \text{m}^3 \times \text{mol}^{-1}$ ).

###### **2.3. Id-dehra (stat fiżiku, kulur)**

Għandha tiġi pprovduta dekrizzjoni kemm tal-kulur, jekk ikun hemm, kif ukoll tal-istat fiżiku kemm tas-sustanza attiva kif iffabbrikata kif ukoll tas-sustanza attiva ppurifikata.

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

Għandhom jiġu stabbiliti u rrapportati l-ispettri li ġejjin, inkluża tabella tal-karatteristiċi tas-sinjali metieġa 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 tiġi stabbilita u rrapportata l-qerda molari fil-frekwenzi rilevanti ( $\epsilon \text{ l} \times \text{mol}^{-1} \times \text{cm}^{-1}$ ). Il-frekwenzi rilevanti jinkludu 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 ottiċi solvuti, għandha titkejjel u tiġi rrapportata l-purità ottika.

Fejn ikun meħtieġ għall-identifikazzjoni tal-impurità meqjusa bhala ta' importanza tossikoloġika, ekotossikoloġika jew ambjentali, għandhom jiġu stabbiliti u rrapportati l-ispettri ta' assorbiment tal-UV/viżibbli, l-ispettri tal-IR, NMR u MS.

###### **2.5. Is-solubilità fl-ilma**

Għandha tiġi determinata s-solubilità fl-ilma tas-sustanzi attivi ppurifikati taħt pressjoni atmosferika u jiġi rrapportat valur għal 20 °C. Dawn id-determinazzjonijiet tas-solubilità fl-ilma għandhom isiru fil-medda newtrali (jiġifieri fl-ilma distillat f'ekwilibriju mad-dijossidu tal-karbonju atmosferiku). Jekk il-pKa ikun bejn 2 u 12, anki s-solubilità fl-ilma għandha tiġi stabbilita fil-medda aciduża (pH 4 sa 5) u fil-medda alkalina (pH 9 sa 10). Meta l-istabilità tas-sustanza attiva f'mezzi milwienu tkun tali li s-solubilità fl-ilma ma tkunx tista' tiġi determinata, għandha tiġi pprovduta ġustifikazzjoni fuq il-bażi tad-dejta tat-test.

###### **2.6. Is-solubilità f'solventi organiċi**

Għandha tiġi stabbilita s-solubilità tas-sustanzi attivi kif iffabbrikati jew is-sustanza attiva ppurifikata fis-solventi organiċi li ġejjin f'temperatura ta' 15 sa 25 °C u trid tiġi rrapportata jekk tkun inqas minn 250 g/L; it-temperatura applikata għandha tiġi speċifikata. Ir-riżultati għandhom jiġu rrapportati bhala g/L.

(a) idrokarbonju alifatiku: preferibbilment eptan;

(b) idrokarbonju aromatiku: preferibbilment toluwen;

(c) idrokarbonju aloġenat: preferibbilment diklorometan;

(d) alkohol: preferibbilment metanol jew alkohol isopropil;

(e) keton: preferibbilment aċetun;

(f) ester: preferibbilment aċetat etiliku.

Jekk għal sustanza attiva partikolari, wiehed mis-solventi jew iktar ma jkunux adattati (pereżempju jirreagixxi mal-materjal tat-test), jistgħu minflok jintużaw solventi alternattivi. F'dawn il-każijiet, l-għażla tas-solventi għandha tiġi ġġustifikata f'termini tal-istruttura u l-polarità tagħhom.

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

Il-koeffiċjent tas-sehem ta' n-octanol/ilma (Kow jew log Pow) tas-sustanza attiva ppurifikata u tal-komponenti kollha tad-definizzjoni tar-residwu għall-valutazzjoni tar-riskju għandu jiġi stabbilit u rrapportat 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-dissocjazzjoni fl-ilma

Meta ssehh disocjazzjoni fl-ilma, għandhom jiġu stabbiliti u rrapportati l-kostanti ta' disocjazzjoni (valuri tal-pKa) tas-sustanza attiva ppurifikata għal 20 °C. Għandha tiġi rrapportata l-identità tal-ispeċi disocjata fformata, fuq il-bażi ta' konsiderazzjonijiet teoretici. Jekk is-sustanza attiva tkun melh, għandu jinghata l-valur pKa tal-forma mhux disocjata tas-sustanza attiva.

#### 2.9. Il-fjammabbiltà u l-awtotishin

Għandhom jiġu stabbiliti u rrapportati l-fjammabbiltà 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-Rakkomandazzjonijiet tan-Nazzjonijiet Uniti dwar it-Trasport ta' Ogġetti Perikolużi: Manwal ta' Testijiet u Kriterji<sup>(1)</sup>. F'każijiet iġġustifikati, tista' tintuża d-dejta għas-sustanza attiva ppurifikata.

#### 2.10. Il-punt ta' fjammabbiltà

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

#### 2.11. Karatteristiċi splussivi

Għandhom jiġu stabbiliti u rrapportati 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-Rakkomandazzjonijiet tan-Nazzjonijiet Uniti dwar it-Trasport ta' Ogġetti Perikolużi: Manwal ta' Testijiet u Kriterji<sup>(1)</sup>. F'każijiet iġġustifikati, tista' tintuża d-dejta għas-sustanza attiva ppurifikata.

#### 2.12. It-tensjoni tal-wiċċ

Għandha tiġi stabbilita u rrapportata t-tensjoni tal-wiċċ tas-sustanza attiva ppurifikata.

#### 2.13. Il-karatteristiċi ossidanti

Għandhom jiġu stabbiliti u rrapportati 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-Rakkomandazzjonijiet tan-Nazzjonijiet Uniti dwar it-Trasport ta' Ogġetti Perikolużi: Manwal ta' Testijiet u Kriterji<sup>(1)</sup>. F'każijiet iġġustifikati, tista' tintuża d-dejta għas-sustanza attiva ppurifikata.

#### 2.14. Studji ohrajn

Studji supplimentari meħtieġa għall-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 tiddekrivi l-għanijiet maħsuba li għalihom ikunu qeghdin jintużaw jew ikunu sejrjn jintużaw il-prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti li fihom is-sustanza attiva, u d-doża u l-mod ta' kif jintużaw jew kif ikun proposit li jintużaw.

##### 3.2. Il-funzjoni

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

(a) akariċida;

(b) batteriċida;

<sup>(1)</sup> United Nations New York and Geneva (2009) ISBN tal-pubblikazzjoni 978-92-1-139135-0

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

### 3.3. L-effetti fuq organiżmi dannużi

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

- (a) azzjoni ta' kuntatt;
- (b) azzjoni fuq l-istonku;
- (c) azzjoni mat-tehid tan-nifs;
- (d) azzjoni funġitossika;
- (e) azzjoni funġistatika;
- (f) desikkant;
- (g) inibitur tar-riproduzzjoni;
- (h) oħrajn (għandhom jiġu speċifikati 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 speċifikati minn fost dawn li ġejjin:

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

### 3.5. L-organiżmi dannużi kkontrollati u l-għelejjel jew il-prodotti protetti jew ittrattati

Għandhom jiġu pprovduti dettalji dwar l-użu eżistenti u l-użu maħsub ftermini ta' għelejjel, gruppi ta' għelejjel, pjanti jew prodotti ta' pjanti trattati u, fejn relevanti, protetti.

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

Fejn ikunu relevanti, għandhom jiġu rrapportati l-effetti miksubin, bħat-trażzin tan-nebbieta, l-ittardjar tal-maturità, it-tnaqqis fit-tul taz-zokk u titjib fil-fertilizzazzjoni.

### 3.6. Il-modalità tal-azzjoni

Safejn għe spjegat, għandha tiġi pprovduta dikjarazzjoni dwar il-modalità tal-azzjoni tas-sustanza attiva f'termini, fejn relevanti, tal-mekkaniżmi fiżjoloġiċi u l-mogħdijiet bijokimici involuti. Fejn ikunu disponibbli, għandhom jiġu rrapportati r-riżultati tal-istudji sperimentali relevanti.

Fejn ikun magħruf li biex tohloq l-effett intiż tagħha, is-sustanza attiva trid tiġi konvertita f'metabolit jew fi prodott tad-diżintegrazzjoni wara l-applikazzjoni jew l-użu ta' prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti li fihom lilha, trid tiġi pprovduta l-informazzjoni li ġeja għall-prodotti attivi tal-metabolizzazzjoni jew tad-diżintegrazzjoni:

- (a) l-isem kimiku skont in-nomenklatura tal-IUPAC u tas-CA;
- (b) l-isem komuni jew l-isem komuni proposit 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-diżintegrazzjoni. 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-reżistenza u strateġiji ta' ġestjoni xierqa

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

Għandhom jiġu indirizzati strateġiji xierqa ta' ġestjoni tar-riskji għal żoni nazzjonali/regjonali.

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

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

L-istudji, id-dejta u l-informazzjoni ppreżentati, flimkien ma' studji, dejta u informazzjoni relevanti oħra, iridu kemm jispeċifikaw kif ukoll jiġġustifikaw 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-karatteristiċi kimiċi u fiżiċi tas-sustanza attiva.

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

F'ħafna każijiet, il-mezz ippreferut jew uniku biex jintremew b'mod sikur is-sustanzi attivi, il-materjali kkontaminati, jew l-imballaġġ ikkontaminat huwa incinerazzjoni kkontrollata f'incineratur liċenzjat. Din l-incinerazzjoni għandha ssir skont il-kriterji stabbiliti fid-Direttiva tal-Kunsill 94/67/KE<sup>(2)</sup>.

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

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

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

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

(1) ĠU L 396, 30.12.2006, p. 1.

(2) ĠU L 365, 31.12.1994, p. 34–45.

## TAQSIMA 4.

**Metodi analitiċi****Introduzzjoni**

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

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

Meta jintalbu, għandhom jiġu pprovduti dawn li ġejjin:

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

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

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

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

- (a) is-sustanza attiva pura fis-sustanza attiva kif iffabbrikata u speċifikata 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 iffabbrikata.

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-ispeċifità tal-metodi trid tiġi determinata u rrapportata. Barra minn hekk, trid tiġi determinata l-firxa tal-interferenza minn sustanzi oħra preżenti fis-sustanza attiva kif iffabbrikata (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 doppji fi tliet koncentrazzjonijiet jew iktar jew inkella determinazzjonijiet wahdiena f'ħames koncentrazzjonijiet jew iktar. Trid tiġi rrapportata l-ekwazzjoni tal-linja ta' kalibrizzjoni u l-koeffiċjent tal-korrelazzjoni u għandha tiġi pprezentata plott tipika tal-kalibrizzjoni. Fil-każijiet li fihom jintuża rispons mhux lineari, dan għandu jiġi ġġustifikat mill-applikant.

Trid tiġi stabbilita u rrapportata l-precizjoni (ripetibilità) tal-metodi. Għandhom isiru tal-inqas hames determinazzjonijiet ta' kampjuni replikati u jridu jiġu rrapportati l-medja, id-devjazzjoni standard relattiva u n-numru ta' determinazzjonijiet.

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

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

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

#### 4.1.2. Il-metodi għall-valutazzjoni tar-riskju

Għandhom jiġu pprezentati 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-hamrija, l-ilma, is-sediment, l-arja u kwalunkwe matrici addizzjonali użati b'appoġġ għall-istudji dwar id-destin ambjentali;
- (b) fil-hamrija, l-ilma u kwalunkwe matrici addizzjonali użati b'appoġġ għall-istudji dwar l-effikaċja;
- (c) fl-għalf, il-fluwidi u t-tessuti tal-ġisem, l-arja u kwalunkwe matrici addizzjonali użati b'appoġġ għall-istudji tossikoloġiċi;
- (d) fil-fluwidi tal-ġisem, l-arja u kwalunkwe matrici addizzjonali użati b'appoġġ għall-istudji dwar l-espożizzjoni tal-operaturi, il-haddiema, ir-residenti u n-nies fil-viċin;
- (e) ġewwa jew fuq pjanti, prodotti tal-pjanti, komoditajiet ta' ikel ipprocessat, ikel ġej mill-pjanti u l-annimali, għalf u kwalunkwe matrici addizzjonali użati b'appoġġ għall-istudji dwar ir-residwi;
- (f) fil-hamrija, l-ilma, is-sediment, l-għalf u kwalunkwe matrici addizzjonali użati b'appoġġ għall-studji ekotossikoloġiċi;
- (g) fl-ilma, soluzzjonijiet ta' buffer, solventi organiċi u kwalunkwe matrici addizzjonali użata mit-testijiet tal-karatteristiċi fiżiċi u kimiċi.

Għandha tiġi stabbilita u rrapportata l-ispeċifità tal-metodi. Jekk ikun xieraq, għandhom jiġu pprezentati metodi konfermatorji vvalidati.

Għandhom jiġu stabbiliti u rrapportati l-linearità, l-irkupru u l-precizjoni (ripetibilità) tal-metodi.

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

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

Għandhom jiġu pprezentati metodi b'deskrizzjoni shiha għal:

- (a) l-istabbiliment tal-komponenti kollha inklużi fid-definizzjoni ta' residwu tal-monitoraġġ kif ipprezentata skont id-dispożizzjonijiet tal-punt 6.7.1 sabiex l-Istati Membri jkun jistgħu jstabbilixxu l-konformità mal-livelli massimi ta' residwu (MRLs) stabbiliti; għandhom ikopru r-residwi ġewwa jew fuq ikel u għalf derivat mill-pjanti u l-annimali;
- (b) l-istabbiliment tal-komponenti kollha inklużi għall-finijiet ta' monitoraġġ fid-definizzjonijiet ta' residwu għall-hamrija u l-ilma kif ipprezentati skont id-dispożizzjonijiet tal-punt 7.4.2;
- (c) l-analiżi 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 wahda negligibbli;
- (d) l-analiżi fil-fluwidi u t-tessuti tal-ġisem għas-sustanzi attivi u l-metaboliti relevanti.

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

Trid tiġi stabbilita u rrapportata l-ispeċifità tal-metodi. Din għandha tippermetti li jiġu stabbiliti l-komponenti kollha inklużi fid-definizzjoni ta' residwu tal-monitoraġġ. Jekk ikun xierq, għandhom jiġu pprezentati metodi ta' konferma vvalidati.

Għandhom jiġu stabbiliti u rrapportati l-linearità, l-irkupru u l-precizjoni (ripetibilità) tal-metodi.

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

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

#### TAQSIMA 5.

#### *L-istudji tossikoloġiċi u tal-metabolizmu*

##### **Introduzzjoni**

1. Ir-relevanza tal-ġenerazzjoni ta' dejta dwar it-tossicità f'mudelli tal-annimali bi profili metabolici dissimili għal dawk li jinstabu fil-bniedem għandha tiġi indirizzata, jekk tali informazzjoni metabolika tkun disponibbli, u din għandha tittiehed f'kunsiderazzjoni għat-tfassil ta' studji u l-valutazzjoni tar-riskju.
2. Għandu jiġi rrapportat kull effett potenzjalment avvers li jinstab matul l-investigazzjonijiet tossikoloġiċi (inklużi l-effetti fuq organi/sistemi bħas-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 għall-identifikazzjoni tal-perikli jew il-valutazzjoni tar-riskju.

Għandha tiġi rrapportata d-dejta u l-informazzjoni bijoloġika disponibbli kollha rilevanti għall-valutazzjoni tal-profil tossikoloġiku tas-sustanza attiva ttestjata, inkluż l-immudellar.

3. Fejn disponibbli, għandha tiġi pprovduta b'mod regolari dejta storika dwar il-kontroll. Id-dejta ppreżentata għandha tkun għall-punti aħħarin li jistgħu jirrapprezentaw effetti avversi kritiċi, u għandha tkun speċifika għar-razez 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-tnejn ta' pjan ta' studju, għandha tiġi kkunsidrata d-dejta disponibbli dwar is-sustanza tat-test, bħall-karatteristiċi fiżiko-kimiċi tagħha (bħall-volatilità), il-purità, ir-reattività (bħar-rata ta' idroliżi, elettrofiliċità) u r-relazzjonijiet struttura-attività tal-analogi kimiċi.
5. Għall-istudji kollha għandha tiġi rrapportata d-doża miksuba fmg/kg piż tal-ġisem, kif ukoll f'unitajiet konvenjenti oħra (bħal mg/L teħid man-nifs, mg/cm<sup>2</sup> dermalni).
6. Il-metodi analitiċi li għandhom jintużaw fl-istudji tat-tossicità għandhom ikunu speċifiċi għall-entità li trid tiġi mkejla u għandhom ikunu vvalidati b'mod adegwat. L-LOQ għandu jkun adegwat għall-kejl tal-firxa ta' konċentrazzjoni prevista li sseħh fil-ġenerazzjoni tad-dejta tossikokinetika.
7. Meta, minhabba l-metabolizmu jew proċessi oħra ġewwa jew fuq pjanti ttrattati, fl-annimali li jipproduċu l-ikel, fil-hamrija, fl-ilma ta' taht l-art, fl-arja miftuħa, jew, minhabba l-ipproċessar ta' prodotti ttrattati, ir-residwu terminali li għalih sejjer ikun espost il-bniedem ikun fih sustanza li ma tkunx is-sustanza attiva minnha nfisha u li ma tkunx identifikata bħala metabolit importanti fil-mammiferi, l-istudji tat-tossicità, 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 rilevanti għal saħħtu.

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

8. Jekk tkun prattika, għandha dejjem tintuża r-rotta orali. F'każijiet fejn l-espożizzjoni tal-bnedmin tkun primarjament mill-faży gassuża, jista' jkun iktar xieraq li whud mill-istudji jitwettqu permezz tat-teħid man-nifs.
9. Għall-għażla tad-doży, għandha tiġi kkunsidrata dejta tossikokinetika bħas-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-tneħħija fil-mammiferi**

L-informazzjoni dwar il-konċentrazzjoni fid-demmu u t-tessuti, tas-sustanza attiva u l-metaboliti rilevanti, pereżempju qrib iż-żmien li fih tintlahaq il-konċentrazzjoni massima fil-plażma ( $T_{max}$ ), għandha tiġi ġġenerata fi studji fuq perjodu qasir u fit-tul dwar speċi rilevanti biex jittejjeb il-valur tad-dejta tossikoloġika ġġenerata f'termini ta' fehim tal-istudji tat-tossicità.

L-għan ewlieni tad-dejta tossikokinetika huwa li tiddekrivi l-espożizzjoni sistemika miksuba fl-annimali u r-relazzjoni tagħha mal-livelli tad-doży u l-perjodu ta' żmien tal-istudji tat-tossicità.

Għanijiet oħrajn huma:

- (a) biex tirrelata l-espożizzjoni miksuba fl-istudji tat-tossicità mas-sejbiet tossikoloġiċi 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-għażla tal-ispeċi, ir-reġimen tat-trattament, l-għażla tal-livelli tad-doża) fir-rigward tal-kinetika u l-metaboliżmu;
- (c) biex tipprovdi 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-metaboliżmu tal-firien mal-metaboliżmu tal-annimali li jipproduċu l-ikel kif stipulat fil-punt 6.2.4.

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

Jista' jkun li dejta limitata ristretta għal speċi waħda ttestjata *in vivo* (normalment il-far) tkun biżżejjed fir-rigward tal-assorbiment, id-distribuzzjoni, il-metaboliżmu u t-tneħħija wara espożizzjoni mir-rotta orali. Din id-dejta tista' tipprovdi 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 għall-bnedmin u l-informazzjoni dwar il-metaboliżmu wara l-għoti minn rotot oħrajn tista' tkun utli fil-valutazzjonijiet tar-riskju għall-bniedem.

Mhuwiex possibbli li jiġu speċifikati r-rekwiżiti dettaljati tad-dejta fl-oqsma kollha, peress li r-rekwiżiti eżatti se jkunu jiddependu fuq ir-riżultati miksuba għal kull sustanza partikolari ttestjata.

L-istudji għandhom jipprovdu biżżejjed informazzjoni dwar il-kinetika tas-sustanza attiva u l-metaboliti tagħha fi speċi rilevanti wara li jkunu ġew 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' taht il-kurva (AUC — area under the curve) wara dożaġġ orali u ġol-vina.

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

It-tifsila tal-istudji kinetiċi meħtieġa għandha tinkludi:

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

Għandhom isiru studji komparattivi *in vitro* dwar il-metaboliżmu fuq speċi ta' annimali li għandhom jintużaw fl-istudji piviali u fuq materjal uman (mikrożomi jew sistemi ta' ċelloli intatti) sabiex tiġi ddeterminata r-relevanza tad-dejta tossikoloġika tal-annimali u biex iservu ta' gwida fl-interpretazzjoni tas-sejbiet u fid-definizzjoni ulterjuri tal-istrateġija ta' ttestjar.

Għandha tingħata spjegazzjoni jew għandhom isiru testijiet oħrajn dwar meta metabolit jinstab *in vitro* f'materjal uman u mhux fl-ispeċi tal-annimali ttestjati.

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

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

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



L-istima tal-assorbiment dermal mid-dejta ġġenerata f'dawn l-istudji dwar is-sustanza attiva għandha tiġi vvalutata b'mod kritiku għar-relevanza għall-bniedem. Il-kejl tal-assorbiment dermal tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti huwa kkunsidrat b'mod speċifiku 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-tnehhija wara espożizzjoni bit-tehid man-nifs jistgħu jkunu 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-imgħiba, is-sinjali klinici, fejn ikunu evidenti, u sejbiet patoloġiċi kbar possibbli fil-fażi *post-mortem*;
- (c) il-htieġa possibbli li jiġi kkunsidrat li jiġu stabbiliti dożi akuti ta' referenza (bħal ARfD, aAOEL <sup>(1)</sup>);
- (d) meta tkun possibbli, il-modalità tal-azzjoni tossika;
- (e) il-periklu relattiv assoċjat 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 kklassifikata 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. Orali

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieġ l-istudju

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

### 5.2.2. Dermal

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieġ l-istudju

It-tossicità dermal akuta mis-sustanza attiva għandha tiġi rrapportata sakemm ir-rinunzja ma tkunx iġġustifikata b'mod xjentifiku (pereżempju fejn LD<sub>50</sub> <sup>(2)</sup> orali tkun ikbar minn 2 000 mg/kg). Għandhom jiġu investigati kemm l-effetti lokali kif ukoll dawk sistemici.

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

### 5.2.3. Tehid man-nifs

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieġ l-istudju

It-tossicità akuta mit-tehid man-nifs tas-sustanza attiva għandha tiġi rrapportata 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 fih proporzjon notevoli ta' partikuli b'dijametru  $< 50 \mu\text{m}$  ( $>1$  % fuq il-bażi tal-piż),
- is-sustanza attiva tkun inkluża fi prodotti li huma trab jew applikati permezz ta' sprej.

Għandha tintuża biss l-espożizzjoni tar-ras/immieher, 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.

<sup>(1)</sup> aAOEL, taqsira għal "AOEL akuta".

<sup>(2)</sup> LD<sub>50</sub>, taqsira għal "Doża Letali, 50 %", jiġifieri d-doża meħtieġa biex jinqatlu nofs il-membri ta' popolazzjoni ttestjata wara tul speċifikat tat-test

Qabel ma jitwettqu studji *in vivo* għall-korrużjoni/irritazzjoni tas-sustanza attiva, għandha ssir analiżi tal-piż tal-evidenza fuq id-dejta rilevanti eżistenti. Meta ma jkunx hemm biżżejjed dejta disponibbli, din tista' tiġi żviluppata permezz tal-applikazzjoni ta' ttestjar f'sekwenzi.

L-istrateġija tal-ittestjar għandha ssegwi approċċ gradwali:

- 1) il-valutazzjoni tal-korrużività 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 wiehed, 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-tossiċità dermali muri li ma jipproduċix 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-ġhajnejn

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

Qabel ma jsiru studji *in vivo* għall-korrużjoni/irritazzjoni tal-ġhajnejn mis-sustanza attiva, għandha ssir analiżi tal-piż tal-evidenza fuq id-dejta rilevanti eżistenti. Meta d-dejta disponibbli titqies li mhijiex biżżejjed, tista' tiġi żviluppata iktar dejta permezz tal-applikazzjoni ta' ttestjar f'sekwenzi.

L-istrateġija tal-ittestjar għandha ssegwi approċċ gradwali:

- 1) l-użu ta' test *in vitro* tal-irritazzjoni/korrużjoni dermali biex tiġi mbassra l-irritazzjoni/korrużjoni tal-ġhajnejn;
- 2) it-tweqqif ta' studju *in vitro* vvalidat jew aċċettat dwar l-irritazzjoni tal-ġhajnejn biex jiġu identifikati irritanti/korrużivi severi tal-ġhajnejn (bħat-test tal-Opacità u l-Permeabilità tal-Kornea tal-Bovini (BCOP), it-test tal-Għajn Iżolata tat-Tiġieġa (ICE), it-test tal-Għajn 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-ġhajnejn bl-użu ta' metodu ta' ttestjar *in vitro* għall-identifikazzjoni ta' non-irritanti jew irritanti, u meta ma jkunx disponibbli;
- 3) studju *in vivo* inizjali dwar l-irritazzjoni tal-ġhajnejn bl-użu ta' annimal wiehed, u meta ma jiġi osservat l-ebda effett avvers;
- 4) ittestjar għall-konferma bl-użu ta' annimal jew tnejn addizzjonali.

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieġ l-istudju

L-irritazzjoni tal-ġhajnejn mis-sustanza attiva dejjem għandha tiġi ttestjata, hlief meta jkun probabbli li jistgħu jiġu prodotti effetti severi fuq l-ġhajnejn fuq il-bażi tal-kriterji elenkati fil-metodi ta' ttestjar.

#### 5.2.6. Is-sensitizzazzjoni tal-ġilda

L-istudju għandu jipprovdi 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, hlief 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 imnaqqas tat-test. F'każ li ma jkunx jista' jsir LLNA, għandha tiġi 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 jipprovdi riżultat ċar, ma għandhomx isiru iktar testijiet għal raġunijiet ta' benesseri tal-annimali.

Peress li sustanza attiva identifikata bħala sensitizzatur tal-ġilda tista' potenzjalment tinduċi reazzjoni ta' sensitività eċċessiva, għandha tiġi 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 jipprovi informazzjoni dwar l-effetti potenzjali ta' certi sustanzi attivi sabiex jinduċu ċ-citotossicità flimkien mad-dawl, pereżempju sustanzi attivi li huma fototossiċi *in vivo* wara espożizzjoni u distribuzzjoni sistemika fil-ġilda, kif ukoll sustanzi attivi li jaġixxu bhala fotoirritanti wara applikazzjoni dermali. Għandu jintuża riżultat pożittiv meta tiġi kkunsidrata espożizzjoni potenzjali għall-bniedem.

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieġ l-istudju

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

Jekk il-koeffiċjent tal-gerda molar/assorbiment Ultravjola/vizibbli tas-sustanza attiva jkun inqas minn  $10 \text{ L} \times \text{mol}^{-1} \times \text{cm}^{-1}$ , ma jkun hemm b'żonn ta' ebda testijiet tat-tossicità.

## 5.3. It-tossicità fuq perjodu qasir

Għandhom jifasslu studji tat-tossicità fuq perjodu qasir sabiex jipprovi informazzjoni dwar l-ammont tas-sustanza attiva li jista' jiġi ttollerat minghajr effetti avversi fil-kondizzjonijiet tal-istudju u biex jispjegaw il-perikli għas-saħha li jseħhu fl-ivell ta' doża oghla. Dawn l-istudji jipprovdu dejta utli dwar ir-riskji għal dawk li jmissu jew jużaw prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti li fihom is-sustanza attiva, fost gruppi esposti possibbli oħra. B'mod partikolari, l-istudji fuq perjodu qasir jipprovdu taġrif essenzjali dwar azzjonijiet ripetuti possibbli tas-sustanza attiva u r-riskji għall-bnedmin li jistgħu jkunu esposti. Barra minn hekk, l-istudji fuq perjodu qasir jipprovdu informazzjoni utli fit-tifsila ta' studji dwar it-tossicità kronika.

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

- (a) ir-relazzjoni bejn id-doża 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 shaħ dwar il-bidliet fl-imġiba u s-sejbiet patoloġiċi possibbli fil-fażi *post-mortem*;
- (e) l-effetti avversi u l-bidliet patoloġiċi speċifiċi li jiġu prodotti;
- (f) jekk relevanti, il-persistenza u r-riversibilità ta' ċerti effetti avversi osservati, wara l-waqfien mid-dożagġ;
- (g) jekk possibbli, il-modalità tal-azzjoni tossika;
- (h) il-periklu relattiv assoċjat mar-rotot differenti tal-espożizzjoni;
- (i) punti aħharin kritiċi relevanti fil-punti taż-żmien xierqa għat-tfassil ta' valuri ta' referenza, meta jkunu meħtieġa.

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

Jekk is-sistema nervuża, is-sistema immuni jew is-sistema endokrinarja jkunu miri speċifiċi fl-istudji fuq perjodu qasir fl-ivell ta' doża li ma jipproduċux tossicità mmarkata, għandhom isiru studji addizzjonali, inklużi testijiet funzjonali (ara l-punt 5.8.2).

## 5.3.1. L-istudju orali ta' 28 ġurnata

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieġ l-istudju

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

## 5.3.2. L-istudju orali ta' 90 ġurnata

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieġ l-istudju

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

Fl-istudju ta' 90 gurnata, 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 għall-bniedem, għandhom jiġu kkunsidrati studji dermali oħrajn fuq bażi ta' każ b'każ, sakemm is-sustanza attiva ma tkunx irritant sever.

Għal sustanzi attivi volatili (pressjoni tal-fwar  $>10^{-2}$  Pascal), għandha tkun meħtieġa deċiżjoni esperta (pereżempju fuq il-baży ta' dejta kinetika speċifika għar-rotta) biex jiġi deċiż jekk l-istudji fuq perjodu qasir għandhomx jitwettqu b'espożizzjoni mit-tehid 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' doży, skont ir-rekwiżiti tat-test, jew ftestijiet *in vitro* jew *in vivo*. Għandu jiġi adottat approċċ gradwali, bl-għażla ta' testijiet ta' grad ogħla li tkun tiddependi fuq l-interpretazzjoni tar-riżultati f'kull stadju.

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

#### 5.4.1. Studji *in vitro*

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieġ l-istudju

Għandhom isiru t-testijiet *in vitro* tal-mutaġenicità li ġejjin: test tal-batterji għal mutazzjoni tal-ġeni, test ikkombinat għal devjazzjonijiet strutturali u numerici fil-kromosomi f'ċelloli tal-mammiferi u test għal mutazzjoni tal-ġeni f'ċelloli tal-mammiferi.

Madankollu, jekk jinstabu mutazzjoni tal-ġeni u klastoġenicità/aneuploidija 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 ċċarat jekk hemmx rispons anewġeniku jew klastoġeniku. Tista' tiġi kkunsidrata investigazzjoni ulterjuri tar-rispons anewġeniku sabiex jiġi determinat jekk hemmx biżżejjed evidenza għal mekkaniżmu tal-limitu u konċentrazzjoni limitu għar-rispons anewġeniku (speċjalment għal nondisġunzjoni).

Is-sustanzi attivi li juru karatteristiċi batterjostatici ħafna kif muri f'test ta' sejbien tal-medda għandhom jiġu ttestjati f'żewġ testijiet *in vitro* taċ-ċelluli mammiferi għal mutazzjoni tal-ġeni. In-nuqqas ta' tnettq tat-test Ames għandu jiġi ġġustifikat.

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 ottimizati għal dawn it-twissijiet. L-għażla ta' studju addizzjonali jew modifiki fil-pjan ta' studju tiddependi fuq l-għamla kimika, ir-reattività magħ-rufa u d-dejta dwar il-metaboliżmu dwar is-sustanza attiva bi twissijiet strutturali.

#### 5.4.2. Studji *in vivo* f'ċelloli somatici

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieġ l-istudju

Jekk ir-riżultati kollha tal-istudji *in vitro* jkunu negattivi, għandu jsir mill-inqas studju wieħed *in vivo* b'dimostrazzjoni tal-espożizzjoni għat-tessut tat-test (bħall-effett tossiku fuq iċ-ċelloli jew dejta tossikokinetika), sakemm ma tiġix iġġenerata dejta mikronuklea *in vivo* valida fi studju b'doży 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 jipprovi garanzija suffiċjenti għas-sustanzi attivi li jirriżultaw negattivi fit-tliet testijiet *in vitro*.

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

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

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

Jekk wiehed mit-testijiet *in vitro* tal-mutazzjoni tal-ġeni jkun pożittiv, għandu jsir test *in vivo* biex tiġi investigata l-induzzjoni ta' mutazzjoni tal-ġeni, bħat-Test Somatiku ta' Annimali Transġeniċi 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 rilevanti (bħal tahlit mad-dieta, xorb ta' ilma, applikazzjoni fuq ġilda, tehid man-nifs u tmigh b'sonda). Għandu jkun hemm evidenza konvinċenti li t-tessut rilevanti sejjer jintlahaq mir-rotta ta' espożizzjoni u l-metodu ta' applikazzjoni magħżulin. Tekniki ta' espożizzjoni oħrajn (bħal injezzjoni għal ġol-peritonew jew taħt il-ġilda) li aktarx li jirriżultaw f'kinetika, distribuzzjoni u metaboliżmu anormali għandhom jiġu ġġustifikati.

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

#### 5.4.3. Studji *in vivo* f'ċelloli ġerminali

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieġ l-istudju

Il-bżonn 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 mutaġeni taċ-ċelloli somatiċi *in vivo* ma għandux ikun hemm bżonn ta' iktar testijiet tal-ġenotossicità peress li dawn se jitqiesu li huma karċinoġeni ġenotossiċi potenzjali u mutaġeni potenzjali taċ-ċelloli ġerminali.

Madankollu, fxi każijiet speċifiċi jistgħu jsiru studji taċ-ċelloli ġerminali biex jintwera jekk mutaġenu ta' ċellola somatika huwix mutaġenu ta' ċellola ġerminali jew le.

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

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

#### 5.5. It-tossicità fuq perjodu twil u l-karċinoġenicità

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

- jiġu identifikati l-effetti avversi li jirriżultaw minn espożizzjoni fit-tul għas-sustanza attiva,
- jiġu identifikati l-organi fil-mira, fejn rilevanti,
- 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-karċinoġenicità meħuda flimkien ma' dejta u informazzjoni rilevanti 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 jiġu identifikati effetti karċinoġeniċi minn espożizzjoni fit-tul għas-sustanza attiva;

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

*Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieġ l-istudju*

Għandhom jiġu stabbiliti t-tossicità fuq perjodu twil u l-karcinogenicità tas-sustanzi attivi kollha. Jekk f'ċirkostanzi eċċezzjonali jiġi ddikjarat li tali ttestjar ma jkunx meħtieġ, dik id-dikjarazzjoni tkun trid tiġi gġustifikata b'mod shih.

*Kondizzjonijiet tat-test*

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

Għandu jsir it-tieni studju tal-karcinogenicità tas-sustanza attiva bl-użu tal-ġurdien bħala speċi ttestjata, sakemm ma jkunx jista' jiġi gġustifikat b'mod xjentifiku li dan mhuwiex meħtieġ. F'dawn il-kazijiet, jistgħu jintużaw mudelli alternattivi xjentifikament ivalidati tal-karcinogenicità minflok ma jsir it-tieni studju tal-karcinogenicità.

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

Għandha tiġi pprovduta dejta sperimentali, inkluż l-iċċarar tal-modalità ta' azzjoni possibbli involuta u r-relevanza għall-bniedem, meta l-modalità tal-azzjoni għall-karcinogenicità titqies li mhijex genotossika.

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

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

- (a) l-identifikazzjoni tal-ispeċi u r-razza, isem il-fornitur, u l-identifikazzjoni tal-kolonja speċifika, jekk il-fornitur ikollu iktar minn post ġeografiku wiehed;
- (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 ikkunsmat;
- (d) l-età bejn wiehed 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, infezzjonijiet);
- (f) isem il-laboratorju u tax-xjenzati eżaminaturi responsabbli għall-ġbir u l-interpretazzjoni tad-dejta patologika mill-istudju;
- (g) dikjarazzjoni dwar in-natura tat-tumuri li setgħu ġew ikkombinati biex tiġi prodotta xi dejta tal-incidenza.

Id-dejta storika ta' kontroll għandha tiġi pprezentata fuq bażi ta' studju bi studju billi tagħti valuri assoluti flimkien ma' percentwal u valuri relattivi jew trasformati fejn dawn ikunu ta' għajnuna fil-valutazzjoni. Jekk tiġi pprezentata d-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.

Id-dozi ttestjati, inkluża l-oġġla doża ttestjata, għandhom jintgħażlu fuq il-baży tar-riżultati tat-testijiet fuq perjodu qasir u meta disponibbli, fi żmien l-ippjanar tal-istudji kkonċernati, fuq il-baży tad-dejta tossikokinetika u dwar il-metaboliżmu. L-għażla tad-doża għandha tikkunsidra dejta tossikokinetika bħas-saturazzjoni tal-assorbiment imkejla mid-disponibilità sistemika tas-sustanza attiva u/jew tal-metaboliti.

Id-dozi li jikkawunaw tossiċità eċċessiva ma għandhomx jitqiesu rilevanti 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-dejta u l-kompilazzjoni tar-rapporti, l-inkidenza tat-tumuri beninni u malinni ma għandhiex tiġi kkombinata. Tumuri dissimili u mhux assoċjati, kemm jekk beninni kif ukoll jekk malinni, li jsehhu fl-istess organu, ma għandhomx jiġu kkombinati għall-finijiet ta' rapportar.

Sabiex jiġi evitat it-taħwid, fin-nomenklatura u r-rapportar tat-tumuri għandha tintuża t-terminoloġija istopatoloġika konvenzjonali użata b'mod komuni meta jitwettagħ l-istudju bħal dik ippubblikata mill-Aġenzija Internazzjonali għar-Riċerka dwar il-Kanċer. Għandha tiġi identifikata s-sistema użata.

Il-materjal bijoloġiku magħżul għall-eżami istopatoloġiku għandu jinkludi materjal magħżul biex tiġi pprovduta informazzjoni ulterjuri dwar leżjonijiet identifikati matul analiżi patoloġika kbira. Fejn ikunu rilevanti għall-iċċarar tal-mekkaniżmu ta' azzjoni u meta jkunu disponibbli, tekniki istoloġiċi (bit-tbajja), tekniċi istokimiki u analiżijiet mikroskopiċi bl-elettroni, jistgħu jkunu utli, u meta jitwettagħ, dawn għandhom jiġu rrapportati.

#### 5.6. It-tossiċità għar-riproduzzjoni

Għandhom jiġu investigati u rrapportati l-effetti possibbli fuq il-fizjoloġija 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' spermatogeneżi jew oogeneżi, jew attivitá ormonali jew rispons fizjoloġiku li jxekkel il-kapaċità li persuna tiffertilizza, il-fertilizzazzjoni nnifisha jew l-iżvilupp tal-bajda fertilizzata sa, u inkluz, l-impjant.
- L-effetti dannużi fuq il-wild, pereżempju kwalunkwe effett li jxekkel l-iżvilupp normali, kemm qabel kif ukoll wara t-twelid. Dawn jinkludu malformazzjonijiet morfoloġiċi bħad-distanza anogenitali, ritenzjoni tal-beżżula, u disturbi funzjonali (bħal effetti riproduttivi u newroloġiċi).

Għandhom jiġu rrapportati l-effetti enfasizzati fuq ġenerazzjonijiet.

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

L-effetti newrotossiċi u immunotossiċi potenzjali u l-effetti potenzjalment relatati ma' bidliet fis-sistema ormonali għandhom jiġu indirizzati bir-reqqa u rrapportati.

L-investigazzjonijiet għandhom iqisu d-dejta kollha disponibbli u rilevanti, inkluzi r-riżultati tal-istudji tat-tossiċità ġenerali jekk ikunu inkluzi l-parametri rilevanti (bħall-analiżi tal-isperma, iċ-ċiklicità tal-estru, l-istopatoloġija tal-organi riproduttivi), kif ukoll l-għarfien 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-interpretazzjoni ta' studji partikolari dwar ir-riproduzzjoni. Meta tiġi pprezentata, id-dejta storika ta' kontroll għandha tkun mill-istess speċi u razza, miżmuma f'kondizzjonijiet simili fl-istess laboratorju u tkun ġeja minn studji kontemporanji.

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

- (a) l-identifikazzjoni tal-ispeċi u r-razza, isem il-fornitur, u l-identifikazzjoni tal-kolonja speċifika, jekk il-fornitur ikollu iktar minn post ġeografiku wiehed;
- (b) isem il-laboratorju u d-dati ta' meta sar l-istudju;
- (c) deskrizzjoni tal-kondizzjonijiet ġenerali li fihom inżammu l-annimali, inkluz it-tip jew id-ditta tad-dieta u, fejn possibbli, l-ammont ikkunsamat;
- (d) l-etá bejn wiehed 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, infezzjonijiet);

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

Id-dejta storika ta' kontroll għandha tiġi ppreżentata fuq bażi ta' studju bi studju billi tagħti valuri assoluti flimkien ma' percentwali u valuri relattivi jew trasformati fejn dawn ikunu ta' għajjnuna fl-valutazzjoni. Jekk tiġi ppreżentata 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 pprovduta informazzjoni utli fit-tfassil u l-interpretazzjoni tal-istudji tat-tossicità tal-iżvilupp, l-informazzjoni dwar il-koncentrazzjoni fid-demem tas-sustanza attiva fil-ġenituri u l-fetu/wild tista' tiġi inkluża fi studji ta' grad oġhla u mbagħad tiġi rrapportata.

#### 5.6.1. Studji fuq hafna ġenerazzjonijiet

L-istudji rrapportati fuq hafna ġenerazzjonijiet, mehuda flimkien ma' dejta u informazzjoni relevanti oħra dwar is-sustanza attiva, għandhom ikunu biżżejjed biex jippermettu li jiġu identifikati l-effetti fuq ir-riproduzzjoni, wara espożizzjoni ripetuta għas-sustanza attiva, u b'mod partikolari għandhom ikunu biżżejjed:

- (a) biex jiġu identifikati l-effetti diretti u indiretti fuq ir-riproduzzjoni li jirriżultaw mill-espożizzjoni għas-sustanza attiva;
- (b) biex jiġi identifikat kwalunkwe effett avvers mhux fuq ir-riproduzzjoni li jsehh f'dozi iktar baxxi milli f'testijiet tat-tossicità kronika u fuq perjodu qasir;
- (c) biex jiġu stabbiliti n-NOAELs għat-tossicità tal-ġenitur, l-eżitu riproduttiv u l-iżvilupp tal-frieh.

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieġ l-istudju

Għandu jiġi ppreżentat studju tat-tossicità tar-riproduzzjoni fil-firien tul l-aħhar żewġ ġenerazzjonijiet.

L-istudju estiż tal-OECD fuq ġenerazzjoni wahda tat-tossicità għar-riproduzzjoni jista' jiġi kkunsidrat bħala approċċ alternattiv għall-istudju fuq bosta ġenerazzjonijiet.

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

#### 5.6.2. Studji tal-effett tossiku fuq l-iżvilupp

L-istudji rrapportati dwar l-effett tossiku fuq l-iżvilupp, mehuda flimkien ma' dejta u informazzjoni relevanti oħra 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:

- (a) biex jiġu identifikati l-effetti diretti u indiretti fuq l-iżvilupp tal-embriju u tal-fetu li jirriżultaw minn espożizzjoni għas-sustanza attiva;
- (b) biex tiġi identifikata kwalunkwe tossicità fl-omm;
- (c) biex tiġi stabbilita r-relazzjoni bejn ir-risponsi osservati u d-doża kemm fl-omm kif ukoll fil-wild;
- (d) biex jiġu stabbiliti NOAELs għat-tossicità materna u l-iżvilupp tal-frieh;
- (e) biex tiġi pprovduta informazzjoni addizzjonali dwar l-effetti avversi fi speċi femminili tqal meta mqabbla ma' oħrajn mhux tqal;
- (f) biex tiġi pprovduta informazzjoni addizzjonali dwar kwalunkwe zieda fl-effetti tossiċi ġenerali fuq animali tqal.

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieġ l-istudju

L-istudji dwar l-effetti tossiċi 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 adegwat bħala parti minn studju estiż fuq ġenerazzjoni wahda tat-tossicità għar-riproduzzjoni.

Rotot addizzjonali jistgħu jkunu utli fl-istima tar-riskju għall-bniedem. Il-malformazzjonijiet u l-varjazzjonijiet għandhom jiġu rrapportati b'mod separat u kkombinat b'tali mod li l-bidliet relevanti kollha osservati li jsehhu f'tendenzi karatteristiċi f'feti individwali jew dawk li jistgħu jitqiesu li jirrapprezentaw gradi differenti ta' severità tal-istess tip ta' bidla jkunu rrapportati b'mod konċiż.



Fir-rapport għandhom jingħataw il-kriterji dijanjostiċi għall-malformazzjonijiet u l-varjazzjonijiet. Kull meta jkun possibbli għandu jiġi kkunsidrat l-użu tal-glossarju tat-terminoloġija li qiegħed jiġi żviluppat mill-Federazzjoni Internazzjonali tas-Socjetajiet tat-Teratoloġija.

Meta dan ikun indikat minn osservazzjonijiet fi studji oħra jew il-modalità tal-azzjoni tas-sustanza tat-test, jistgħu jkunu meħtieġa studji jew informazzjoni addizzjonali biex jipprovdu informazzjoni dwar il-manifestazzjoni ta' effetti wara t-twelid bħal newrotossicità tal-iżvilupp.

## 5.7. Studji tan-newrotossicità

### 5.7.1. Studji tan-newrotossicità f'annimali li jgerrmu

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

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieġ l-istudju

Dawn l-istudji għandhom isiru għal sustanzi attivi bi strutturi li huma simili jew relatati ma' dawk li kapaċi jinduċu newrotossicità, u għal sustanzi attivi li jinduċu indikazzjonijiet speċifiċi ta' newrotossicità, sinjali newroloġiċi, jew feriti newropatoloġiċi potenzjali fl-istudji tat-tossicità f'livelli ta' dozi mhux assoċjati ma' tossicità ġenerali mmarrkata. It-tweġġ ta' dawn l-istudji għandu jiġi kkunsidrat ukoll għal sustanzi b'modalità newrotossika ta' azzjoni pesticida.

Għandha tiġi kkunsidrata l-inkluzjoni tal-investigazzjonijiet tan-newrotossicità fi studji tossikoloġiċi ta' rutina.

### 5.7.2. Studji tal-polinewropatija ttardjata

L-istudji tal-polinewropatija ttardjata għandhom jipprovdu biżżejjed dejta sabiex jiġi evalwat 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' esterasi tan-newropatija jew sinjali kliniċi/istopatoloġiċi ta' polinewropatija ttardjata f'madwar LD<sub>50</sub> tal-qroqqa kif stabbilit fit-test b'doża wahda.

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieġ l-istudju

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

## 5.8. Studji tossikoloġiċi oħrajn

### 5.8.1. Studji tat-tossicità tal-metaboliti

Studji supplementari, li jkunu jirrigwardaw sustanzi għajr is-sustanza attiva, mhumiex rekwizit ta' rutina. Id-deċizzjonijiet dwar il-bżonn ta' studji addizzjonali għandhom jittiehdu fuq bażi ta' każ b'każ.

Meta minhabba l-metaboliżmu jew proċessi oħra, il-metaboliti mill-pjanti jew fi prodotti tal-annimali, il-ħamrija, l-ilma ta' taht l-art jew l-arja jvarjaw minn dawk fl-annimali użati għall-istudji tossikoloġiċi jew jinstabu fi proporzjonijiet baxxi fl-annimali, 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 tossikoloġiċi u metabolici disponibbli u l-iktar rotot ta' espożizzjoni importanti. Dawn l-istudji jistgħu jinkludu:

- (a) studji dwar l-assorbiment, id-distribuzzjoni, it-tneħħija u l-metaboliżmu, 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 oħrajn ta' għoti;
- (e) studji dwar il-potenzjal karcinogeniku;

(f) studji dwar effetti mhallta.

L-istudji mehtieġa għandhom jifasslu fuq bażi individwali, fid-dawl tal-parametri partikolari li jridu jiġu investigati u l-għanijiet 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-modalità/mekkanizmu ta' azzjoni,

— biex jipprovdut biżżejjed evidenza għal effetti avversi rilevanti.

L-istudji mehtieġa għandhom jifasslu 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-għanijiet li jridu jinkisbu.

#### 5.9. Deġta medika

Meta tkun disponibbli u minghajr preġudizzju għall-Artikolu 10 tad-Direttiva tal-Kunsill 98/24/KE<sup>(1)</sup>, għandha tiġi ppreżentata deġta u informazzjoni Prattika rilevanti għall-għarfien tas-sintomi ta' avvelenament u dwar l-effikaċja tal-miżuri tal-ewwel għajnuna u terapewtiċi. Din id-deġta u l-informazzjoni għandha tinkludi rapporti dwar kwalunkwe studju li jinvestiga l-farmakoloġija tal-antidotu jew il-farmakoloġija tas-sikurezza. Meta tkun rilevanti, għandha tiġi investigata u rrapportata l-effikaċja tal-antagonisti potenzjali għall-avvelenament.

Id-deġta u l-informazzjoni rilevanti għall-effetti tal-espożizzjoni tal-bniedem, fejn tkun disponibbli, għandha tintuża biex tikkonferma l-validità tal-estrapolazzjonijiet li jkunu saru u l-konklużjonijiet miksuba fir-rigward tal-organi fil-mira, ir-relazzjonijiet doża-rispons, u r-riversibilità tal-effetti avversi. Din id-deġta tista' tiġi ġġenerata wara espożizzjoni aċċidentali jew okkupazzjonali jew inċidenti ta' awtoavvelenament intenzjonali, u għandha tiġi rrapportata jekk tkun disponibbli.

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

Għandhom jiġu ppreżentati rapporti dwar il-programmi ta' sorveljanza tas-saħha fuq il-post tax-xogħol u dwar l-istudji ta' monitoraġġ, appoġġjati minn informazzjoni dettaljata dwar it-tifsila tal-programm, in-numru ta' persuni esposti inklużi fil-programm, in-natura tal-espożizzjoni tagħhom għas-sustanza attiva, u l-espożizzjoni tagħhom għal sustanzi potenzjalment perikolużi oħra. Meta jkun possibbli, dawn ir-rapporti għandhom jinkludu deġta rilevanti għall-mekkanizmu ta' azzjoni tas-sustanza attiva. Meta jkunu disponibbli, dawn ir-rapporti għandhom jinkludu deġta minn persuni esposti fl-impjanti tal-fabbrikazzjoni, 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-saħha, inklużi r-risponsi allerġeniċi fil-haddiema u oħrajn esposti għas-sustanza attiva, u din għandha tinkludi dettalji dwar kwalunkwe inċident, jekk ikun rilevanti. Meta tkun disponibbli, l-informazzjoni pprovduta għandha tinkludi dettalji tal-frekwenza, il-livell u t-tul tal-espożizzjoni, is-sintomi osservati u kwalunkwe informazzjoni klinika rilevanti oħra.

#### 5.9.2. Id-deġta miġbura dwar bnedmin

Meta jkunu disponibbli, għandhom jiġu ppreżentati r-rapporti dwar studji fuq il-bnedmin, bħal testijiet dwar it-tossikokinetika u l-metaboliżmu, jew testijiet dwar l-irritazzjoni tal-ġilda jew is-sensitizzazzjoni tal-ġilda.

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

#### 5.9.3. Osservazzjonijiet diretti

Ir-rapporti disponibbli mil-letteratura miftuh, relatati ma' każijiet kliniċi u inċidenti ta' avvelenament, meta jkunu ġejjin minn ġurnali reveduti bejn il-pari jew rapporti uffiċjali, għandhom jiġu ppreżentati flimkien mar-rapporti ta' kwalunkwe studju ta' segwitu li jitwettaq. Dawn ir-rapporti, meta jkunu disponibbli, għandu jkun fihom deskrizzjonijiet shah tan-natura, il-livell u t-tul tal-espożizzjoni, kif ukoll is-sintomi kliniċi osservati, il-miżuri tal-ewwel għajnuna u terapewtiċi applikati u l-kejl u l-osservazzjonijiet li saru.

(1) ĠU L 131, 5.5.1998, p. 11

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

#### 5.9.4. Studji epidemjoloġiċi

Meta jkunu disponibbli, għandhom jiġu pprezentati studji epidemjoloġiċi.

#### 5.9.5. Dijanjosi tal-avvelenament (stabiliment tas-sustanza attiva, il-metaboliti), sinjali speċifiċi ta' avvelenament, testijiet kliniċi

Meta tkun disponibbli, għandha tiġi pprovduta deskrizzjoni dettaljata tas-sinjali kliniċi u s-sintomi ta' avvelenament, inklużi s-sinjali bikrija u s-sintomi u dettalji shaħ dwar it-testijiet kliniċi utli għal finijiet dijanjostiċi, inklużi dettalji shaħ dwar il-perjodi ta' żmien involuti li huma rilevanti għall-iġestjoni, l-espożizzjoni dermal, jew it-teħid man-nifs ta' ammonti varji tas-sustanza attiva.

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

Iridu jiġu pprovduti l-miżuri tal-ewwel għajnuna li għandhom jintużaw f'każ ta' avvelenament (reali u ssuspettat) u fil-każ ta' kontaminazzjoni tal-għajnejn. Ir-reġimi terapewtiċi li għandhom jintużaw f'każ ta' avvelenament jew ta' kontaminazzjoni tal-għajnejn, inkluż, jekk ikunu disponibbli, l-użu ta' antidoti, għandhom jiġu spjegati b'mod shiħ. Għandha tiġi pprovduta informazzjoni bbażata fuq l-esperjenza Prattika, jekk tkun teżisti u disponibbli, f'każijiet ohra fuq bażi teoretika, rigward l-effikaċja ta' reġimi ta' kura alternattivi, jekk ikunu rilevanti. Għandhom jiġu spjegati l-kontraindikazzjonijiet assoċjati ma' reġimi partikolari, speċjalment dawk relatati ma' kondizzjonijiet u 'problemi 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 tinkludi l-impatt ta':

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

### TAQSIMA 6.

#### **Residwi fil-prodotti, l-ikel jew l-għalf 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' oriġini mill-annimali matul il-ħżin qabel l-analiżi.

##### *lċ-ċirkostanzi li fihom huwa mehtieg l-istudju*

Sakemm il-kampjuni jiġu ffrizati fi żmien 24 siegħa wara t-teħid tal-kampjuni u sakemm kompost ma jkunx magħruf b'xi mod ieħor 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-teħid tal-kampjuni (sitt xhur fil-każ ta' materjal radju-ttikketat).

L-istabilità tal-estratti għandha tiġi investigata jekk l-estratti ma jiġux analizzati minnufih.

##### *Kondizzjonijiet tat-test*

L-istudji b'sustanzi attivi mhux radju-ttikketati għandhom jitwettqu b'substrati rappreżentattivi. Dawn jistgħu jitwettqu kemm fuq kampjuni minn għelejjel jew annimali ttrattati b'residwi mġarrba jew inkella b'esperimenti ta' fortifikazzjoni. F'każ li jingħażlu dawn tal-aħħar, l-alikwoti tal-kampjuni ta' kontroll ippreparati għandhom jiġi halltu ma' ammont magħruf ta' sustanza kimika qabel jiġu maħżuna f'kondizzjonijiet normali ta' ħażna.

L-istudji għandhom jindirizzaw l-istabilità ta' komponenti individwali tad-definizzjoni ta' residwu li hija rilevanti għall-istima tar-riskju, li tista' tkun tehtieg it-tahlit ta' kampjuni differenti ma' analiti differenti. Fil-każ ta' miri analitiċi 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-ħżin.

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 pprezentata informazzjoni dettaljata fir-rigward tat-thejija tal-kampjuni u l-kondizzjonijiet ta' ħażna (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' ħażna jew ma ssir assolutament l-ebda ħażna tal-kampjuni qabel l-analiżi. L-istudji kollha li fihom ikunu intużaw kondizzjonijiet ta' ħażna mhux sodisfaċenti għandhom jerġgħu jitwettqu.

Għandha tkun mehtieġa wkoll dejta dwar l-istabilità matul il-ħażna 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-tahlit 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 jitwettqu b'forma radju-ttikettata waħda jew iktar tas-sustanza attiva u, meta jkun relevanti, forum stereoisomeri tas-sustanza attiva u l-metaboliti tagħha. Għall-estrazzi tal-pjanti, jista' jintuza approċċ differenti jekk jiġi ġġustifikat b'mod adegwat.

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

- (a) li jipprovdu stima tar-residwi terminali totali fis-sehem relevanti ta' għelejjel fi żmien il-ħsad 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-għelejjel;
- (d) li jikkwantifikaw il-komponenti ewlenin tar-residwu u li juru l-effiċjenza tal-proċeduri ta' estrazzjoni għal dawn il-komponenti;
- (e) li jikkarakterizzaw 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-għelejjel).

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

- (a) li jipprovdu stima tar-residwi terminali totali fil-prodotti tal-annimali li jittieklu;
- (b) li jidentifikaw il-komponenti ewlenin tar-residwu terminali totali fil-prodotti tal-annimali li jittieklu;
- (c) li jindikaw id-distribuzzjoni tar-residwi bejn prodotti tal-annimali relevanti li jittieklu;
- (d) li jipprovdu evidenza dwar jekk residwu għandux jiġi kklassifikat bħala solubbli fix-xaham;
- (e) li jikkwantifikaw ir-residwu totali f'ċerti prodotti tal-annimali (ħalib jew bajd) u fil-ħmieġ tal-ġisem;
- (f) li jikkwantifikaw il-komponenti ewlenin tar-residwu u li juru l-effiċjenza tal-proċeduri ta' estrazzjoni għal dawn il-komponenti;
- (g) li jikkarakterizzaw u jikkwantifikaw residwi kkonjugati u marbutin;
- (ħ) li jindikaw il-komponenti li jridu jiġu analizzati fl-istudji ta' kwantifikazzjoni tar-residwu (studji dwar l-ġħalf tal-annimali li jipproduċu l-ikel);
- (i) li jiġġeneraw dejta li minnha tkun tista' tittiehed deċiżjoni fuq il-bżonn ta' studji tal-ġħalf dwar annimali li jipproduċu l-ikel.

Ir-riżultati tal-istudju dwar il-metabolizmu mwettaq bit-tjur, ġeneralment tiġieġ tal-bajd, għandhom jiġu estrapolati għat-tajr kollu li jipproduċi 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 għall-mammiferi kollha li jipproduċu l-ikel.

Il-metaboliti li ma jinstabux fl-istudji ADME jew li ma jkunux jistgħu jiġu spjegati bħala intermedji, iżda identifikati fi studji dwar il-metabolizmu/trasformazzjoni (pjanti, annimali li jipproduċu l-ikel, l-ipproċessar u għelejjel ta' rotazzjoni) għandhom jitqiesu relevanti għall-istima tar-riskju għall-konsumatur, sakemm ma jkunx jista' jintwera permezz ta' evidenza xjentifika (bħar-relazzjoni struttura-attività, studji tossikoloġiċi komparattivi) li, anki fir-rigward tal-koncentrazzjoni tagħhom, dawn ma jikkawunaw l-ebda riskju potenzjali għall-konsumaturi.

6.2.1. *Pjanti*

L-ċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieġ l-istudju

L-istudji dwar il-pjanti għandhom jitwettqu sakemm l-ebda parti mill-pjanti jew mill-prodotti tal-pjanti ma tkun se tintuża bħala ikel jew materjal tal-ghalf jew sakemm ma tkunx applika sitwazzjoni ta' residwu "zero" (bħal applikazzjonijiet ta' lixxa).

Kondizzjonijiet tat-test

Meta jiġu ppjanati studji tal-metaboliżmu, għandu jiġi kkunsidrat il-metodu intenzjonat tal-applikazzjoni (bħal trattament taż-żerriegħa, bexx tal-hamrija/weraq, tixpip, fogging) u l-karatteristiċi tas-sustanza attiva (bħall-karatteristiċi sistemici jew il-volatilità). L-istudji dwar il-metaboliżmu jridu jinvolvi għelejjel minn kategoriji differenti ta' għelejjel li fihom jintużaw il-prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti li fihom is-sustanza attiva inkwistjoni. Għal dan il-ghan, l-għelejjel għandhom jitqiesu li jaqgħu f'wahda mill-kategoriji li ġejjin:

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

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

Għandu jiġi ppreżentat studju dwar il-metaboliżmu għal kull tip ta' grupp ta' għelejjel li għalih ikun propost l-użu. Sabiex jiġu estrapolati r-riżultati mill-istudji dwar il-metaboliżmu b'sustanza attiva għall-gruppi kollha, għandhom isiru studji dwar il-metaboliżmu fuq mill-inqas tliet għelejjel rappreżentattivi (mill-gruppi ta' għelejjel differenti hliet "varji"). Jekk ir-riżultati ta' dawn it-tliet studji jindikaw rotta metabolika paragunabbli (kwalitattivament u, sa ċertu punt inqas importanti, kwantitattivament), ma jkunux meħtieġa studji addizzjonali. Jekk ir-riżultati mill-istudji disponibbli minn dawn it-tliet kategoriji jindikaw li r-rotta tad-degradazzjoni ma tkunx simili fit-tliet kategoriji kollha kemm huma, għandhom jiġu pprovduti studji mit-tliet kategoriji li jifdal minbarra "varji".

Jekk tkun imfittxa awtorizzazzjoni għal grupp wiehed biss ta' għelejjel, l-istudji dwar il-metaboliżmu f'tip wiehed ta' għelejjel minn dak il-grupp ta' għelejjel għandhom ikunu biżżejjed sakemm dak it-tip ta' għelejjel ikun verament jirrappreżenta l-grupp ta' għelejjel u tiġi spjegata sew il-mogħdija metabolika.

L-istudji għandhom jirriflettu l-mudell ta' użu maħsub tal-ingredjent attiv bħal trattamenti tal-weraq, tal-hamrija/żerriegħa jew ta' wara l-hsad. Jekk, pereżempju, ikunu saru tliet studji bl-użu ta' applikazzjoni tal-weraq u iktar tard tiġi proposta applikazzjoni għall-hamrija (bħal trattament taż-żerriegħa, tiswib tar-ramel jew tal-hamrija), f'dak il-każ għandu jsir tal-inqas studju addizzjonali wiehed 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 ppreżentata valutazzjoni tar-riżultati minn studji differenti fuq:

- (a) is-sit tal-ghoti (pereżempju ġol-weraq jew l-għeruw);
- (b) il-formazzjoni tal-metaboliti u l-prodotti tad-dizintegrazzjoni;
- (c) id-distribuzzjoni tar-residwi bejn partijiet rilevanti tal-għelejjel 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' dizintegrazzjoni rilevanti ma jittidux mill-għelejjel, għandha tingħata spjegazzjoni.

#### 6.2.2. Tjur

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieġ l-istudju

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

Kondizzjonijiet tat-test

L-istudji għandhom jitwettqu fuq tigieġ li jbidu.

Ir-rati tad-dożi għandhom ikunu tal-inqas ekwivalenti għall-espożizzjoni massima probabbli ta' kuljum li tirrizulta mill-użi kollha intenzjonati.

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

Jekk ma jitwettqu ebda studji dwar l-għalf, il-livelli stabbli fil-bajd għandhom jintwerew fl-istudju tal-metaboliżmu filwaqt li jiġi kkunsidrat li l-livelli stabbli generalment isehħu mhux iktar tard minn 14-il jum mill-bidu tad-dożaġġ fi tjur li jbid.

#### 6.2.3. Ruminanti li jaħilbu

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieġ l-istudju

Għandhom jiġu pprovduti studji dwar il-metaboliżmu fuq ruminanti li jaħilbu meta l-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti jkun se jintuża f'għelejjel li l-partijiet jew il-prodotti tagħhom, anki wara l-ipproċessar, jintemghu 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-dożi għandhom ikunu tal-inqas ekwivalenti għall-espożizzjoni massima mistennija ta' kuljum li tirrizulta mill-użi kollha intenzjonati.

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

Jekk ma jitwettqu ebda studji dwar l-għalf, il-livelli stabbli fil-halib għandhom jintwerew fl-istudju dwar il-metaboliżmu filwaqt li jiġi kkunsidrat li l-livelli stabbli generalment isehħu hames sa sebat ijiem wara l-bidu tad-dożaġġ fruminanti li jaħilbu.

#### 6.2.4. Hnieżer

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieġ l-istudju

Għandhom jiġu pprovduti studji dwar il-metaboliżmu fuq il-hnieżer meta l-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti jintuża f'għelejjel li l-partijiet jew il-prodotti tagħhom, anki wara l-ipproċessar, jintemghu 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-dożi għandhom ikunu tal-inqas ekwivalenti għall-espożizzjoni massima mistennija ta' kuljum li tirrizulta mill-użi kollha intenzjonati.

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

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

<sup>(1)</sup> mg/kg bw/jum = mg sustanza attiva / kg ta' piż tal-ġisem tal-ispeċi kkonċernata / jum.

6.2.5. *Hut*

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieġ l-istudju

Jistgħu jkunu meħtieġa studji tal-metaboliżmu fuq il-hut meta l-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti jintuża f'għelejjel li l-partijiet jew il-prodotti tagħhom, anki wara l-ipproċessar, jintemgħu lill-hut u meta r-residwi fl-għalf ikunu jistgħu jseħhu 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 jiġu supponuti li huma ekwivalenti. Għandha tinghata konsiderazzjoni speċjali għar-rotot differenti ta' ingestjoni.

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

L-għanijiet 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-għelejjel ittrattati, fil-mument tal-ħsad jew tal-hruġ mill-maħżen, skont il-GAP proposta, u
- biex jiddeterminaw, fejn ikun xieraq, ir-rata ta' tnaqqis tar-residwi tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti fil-pjanti.

*Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieġ l-istudju*

Dawn l-istudji dejjem iridu jitwettqu meta l-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti jkun irid jiġi applikat fuq pjanti jew prodotti tal-pjanti li jintużaw bhala ikel jew għalf jew meta r-residwi mill-hamrija jew substrati oħrajn jistgħu jittiehdu minn dawn il-pjanti għajr meta tkun possibbli l-estrapolazzjoni minn dejta adegwata fuq għelejjel oħra.

Meta jiġu ppjanati provi tar-residwi, għandu jiġi kkunsidrat il-fatt li l-informazzjoni dwar ir-residwi f'għelejjel misjura jew mhux misjura tista' tkun ta' interess fir-rigward tal-istima tar-riskju foqasma oħrajn bħall-ekotossikoloġija jew is-sigurtà tal-haddiema.

*Kondizzjonijiet tat-test*

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

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

Għandhom jiġu kkunsidrati d-differenzi fil-metodi ta' produzzjoni agrikola (pereżempju użi fuq barra kontra użi fuq gewwa), l-istaġuni tal-produzzjoni u t-tipi ta' formulazzjonijiet.

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, żona tal-Ewropa tat-Tramuntana u żona tan-Nofsinhar tal-Ewropa. Għall-iskop ta' użu fis-serer, bhala trattament ta' wara l-ħsad u għat-trattament ta' mħażen vojta, għandha tapplika żona ta' residwu waħda.

Diffiċli jiġi stabbilit in-numru ta' provi meħtieġa qabel il-valutazzjoni tar-riżultati tagħhom. Jekk jiġi supponut li l-varjabbli l-oħra kollha li jhallu 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' għelejjel u minimu ta' 8 provi għal tip importanti ta' għelejjel.

Madankollu, jekk il-GAP hija l-istess fiż-żewġ żoni tar-residwu, ġeneralment 6 provi mqasma b'mod identiku fiż-żoni rappreżentattivi tat-tkabbir ikunu biżżejjed għal tip minuri ta' għelejjel.

In-numru ta' studji li għandhom jitwettqu jista' jtnaqqas jekk il-provi tar-residwu juru 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-minimu ta' tlieta għal kull żona għall-għelejjel minuri u erbġha għal kull żona għall-għelejjel importanti.

<sup>(1)</sup> Fdin it-taqsim, l-intervalli tas-sigurtà jirreferu għall-intervalli ta' qabel il-ħsad (PHIs — pre-harvest intervals), mingħajr perjodu jew perjodi ta' ħzin fil-każ tat-trattamenti ta' wara l-ħsad.

F'każijiet meta tkun imbassra sitwazzjoni ta' residwu "zero" minn studji dwar il-metaboliżmu fil-pjanti, għandhom isiru tliet provi għall-komoditajiet importanti f'dieta. M'għandhomx ikunu mehtieġa provi għal komoditajiet mhux importanti f'dieta. Sitwazzjoni ta' residwu "zero" għandha tiġi mbassra meta ma jsehh l-ebda residwu identifikabbli fi studji b'rati ta' applikazzjoni esagerati meta mqabbla ma' dawk previsti.

Jekk il-kondizzjonijiet ikunu paragunabbli u l-provi jkunu mifruxa b'mod wiesa' fuq zoni differenti, għandu jkun biżżejjed li jitwettqu provi tul staġun wiehed 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 (bhall-prattiki kulturali, il-kondizzjonijiet klimatiċi) ikunu komparabbli.

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

Meta prodott għall-protezzjoni tal-pjanti jkollu kemm użu fl-ghalqa kif ukoll użu fuq ġewwa bl-istess GAP, għandu jiġi pprezentat pakkett ta' dejta shiħ għaž-żewġ sitwazzjonijiet, sakemm ma jkunx diġà aċċettat li użu minnhom ikun il-GAP kritika.

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

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

Fil-każ ta' sustanza attiva li għaliha tkun inharġet ARFD, id-distribuzzjoni tar-residwi fi hdan unitajiet wahdiena tista' tiġi investigata permezz ta' studji tal-varjabilità. Jekk ikun hemm disponibbli numru suffiċjenti ta' riżultati, il-fattur predefinit tal-varjabilità jista' jiġi sostitwit b'fattur speċifiku miksub minn dawn l-istudji.

#### 6.4. Studji dwar l-ghalf

L-ghān tal-istudji dwar l-ghalf għandu jkun li jiġu stabbiliti r-residwi fil-prodotti ta' oriġini 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 għall-produzzjoni tal-halibu, meta jkun mehtieġ, bil-ħnieżer għandhom jiġu estrapolati għall-mammiferi kollha li jipproduċu l-ikel.

##### *Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa mehtieġ l-istudju*

Għandhom jiġu pprovduti studji dwar l-ghalf meta l-istudji dwar il-metaboliżmu jindikaw li jista' jkun hemm residwi flivelli oġhla minn 0.01 mg/kg fit-tessut, ħalib, bajd tal-annimali jew ħut li jista' jittiekel, filwaqt li jittiehdu f'kunsiderazzjoni l-livelli ta' residwu f'oġġetti tal-ghalf potenzjali, miksuba bir-rata ta' doża×1, ikkalkulata fuq il-baži ta' piż niexef.

M'għandux ikun hemm b'żonn ta' studji dwar l-ghalf meta t-tehid ikun inqas minn 0.004 mg/kg bw/jum, ħlief f'każijiet meta r-residwu, jiġifieri s-sustanza attiva, il-metaboliti jew il-prodotti tad-dizintegrazzjoni tagħha, kif iddefinit fid-definizzjoni ta' residwu għall-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 reġim ta' trattament magħżul, għandhom jiġu ttrattati mill-anqas disa' tiġigiet.

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



6.4.2. *Ruminanti*

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

B'mod ġenerali, l-għalf għandu jingħata fi tliet dożaġġi (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-halib.

6.4.3. *Hnieżer*

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

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

6.4.4. *Hut*

Jista' jkun meħtieġ studju dwar l-għalf tal-hut fejn ikunu raġonevolment mistennija residwi flivelli oghla minn 0.01 mg/kg ftessuti li jittieklu, fuq il-baži tas-sejbiet tal-istudju dwar il-metaboliżmu tal-hut u r-residwi massimi stmati li jistgħu jsehhu fl-għalf tal-hut. 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-diżintegrazzjoni jew tar-reazzjoni jirriżultawx minn residwi fil-komodità agrikola mhux ipproċessata matul l-ipproċessar, li jista' jkun jeħtieġ stima tar-riskji separata.

I ċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieġ l-istudju

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

- sustanzi b'solubilità fl-ilma ta' < 0.01 mg/L,
- jitwettqu operazzjonijiet fiżiċi sempliċi biss li ma jinvolvux bidla fit-temperatura tal-komodità, bħal hasil, ittrimmjar jew mogħdija, jew
- id-distribuzzjoni tar-residwi 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' oriġini mill-pjanti jew mill-annimali, għandu jiġi investigat sett ta' sitwazzjonijiet rappreżentattivi ta' idrolizi li jissimulaw l-operazzjonijiet rilevanti ta' pproċessar, fejn dan ikun xieraq. Għandhom jiġu kkunsidrati wkoll l-effetti ta' proċessi li mhumiex idrolizi u l-potenzjal għall-formazzjoni ta' prodotti tossikoloġikament sinifikanti tad-diżintegrazzjoni.

L-istudji għandhom jitwettqu b'forma radju-ttikettata waħda jew iktar tas-sustanza rilevanti.

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-residwi bejn il-qoxra li ma tittikilx u l-polpa,
- li jagħtu stima tal-fatturi ta' tqaxxir, u
- jippermettu li ssir stima iktar realistika tat-tehid ta' residwi mad-dieta.

I ċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieġ l-istudju

Dawn l-istudji għandhom jiġu pprovduti għal prodotti tal-pjanti fejn il-qoxra jew ma tkunx tittiekkel (bħall-bettieħ, banana) jew rari hafna tittiekkel 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 tinghata attenzjoni speċjali għall-kontaminazzjoni possibbli tal-polpa. Għandhom jittiehdu miżuri ta' prekawzjoni sabiex jiġi kkwantifikat l-ogħla livell ta' residwu li jkun realistiku.

#### 6.5.3. L-ammont ta' residwi fil-prodotti pproċessati

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

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

#### Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieġ l-istudju

Għandhom jiġu kkunsidrati l-punti li ġejjin meta tittiehed deċizzjoni dwar jekk hemmx bżonn li jsiru studji dwar l-ipproċessar:

- (a) il-piż dijetetiku ta' prodott ipproċessat fil-biedem (bhal tuffieħ) jew dieta tal-annimali (bhall-ilbieba tat-tuffieħ);
- (b) il-livell ta' residwu fil-pjanta jew fil-prodott tal-pjanti għall-ipproċessar (normalment  $\geq 0,1$  mg/kg);
- (c) il-karatteristiċi fiżiċi u kimiċi tas-sustanza attiva u l-metaboliti rilevanti tagħha (bhas-solubilità fix-xaham f'każ ta' pproċessar taż-żerriegħa taż-żejt); u
- (d) il-possibilità li jistgħu jsehhu prodotti tad-diżintegrazzjoni ta' importanza tossikoloġika 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-tehid massimu teoriku ta' kuljum (TDMI — theoretical maximum daily intake) ikun  $\geq 10\%$  tal-ADI jew jekk it-tehid 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) għall-finijiet ta' ikel u għalf.

F'xi każijiet, kalkolu sempliċi għandu jkun biżżejjed biex jiġi stabbilit il-fattur tal-ipproċessar bhall-koncentrazzjoni 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 jikkoncentraw fuq parti pproċessata partikolari, f'dak il-każ ikun hemm bżonn ta' studju dwar l-ipproċessar anki f'sitwazzjonijiet li fihom ir-residwu fil-pjanta jew fil-prodott tal-pjanti għall-ipproċessar ikun inqas minn 0,1 mg/kg. F'każijiet bhal dawn, għandhom jiġu applikati rati ta' applikazzjoni esagerati sa 5x jew PHIs imqassra meta dawn ikunu meħtieġa sabiex jinkiseb residwu kwantifikabbli fil-pjanta jew fil-prodott tal-pjanti għall-ipproċessar. M'għandux ikun meħtieġ studju dwar l-ipproċessar jekk ir-rati ta' applikazzjoni esagerati (sa 5x) jonqsu milli jagħtu residwu kwantifikabbli fil-pjanta jew il-prodott tal-pjanti għall-ipproċessar. Għandha tiġi kkunsidrata l-fitotossicità meta jiġu kkontemplati trattamenti b'rati esagerati.

#### Ipproċessar domestiku

Għal proċessi ta' trasformazzjoni domestiċi jew tad-dar u oħrajn industrijali zghar, 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 jirrapprezentaw preparazzjonijiet domestiċi (pereżempju hxejjex imsajra) jew proċessi industrijali kummerċjali (pereżempju l-produzzjoni ta' ġulepp tat-tuffieħ). Għandhom jitwettqu studji dwar l-ipproċessar fuq tal-anqas tip wiehed ta' għelejjel li jirrappeżenta grupp ta' għelejjel, li fih ikun previst l-użu. L-għażla tat-tip ta' għelejjel u tal-proċess għandha tiġi ġġustifikata u spjegata.

It-teknoloġija użata fl-istudji dwar l-ipproċessar għandha tikkorrispondi kemm jista' jkun għall-kondizzjonijiet attwali li normalment jintużaw. Għal kull tip ta' għelejjet li jridu jiġu investigati, għandhom jitwettqu żewġ studji għal kull proċess biex jiġu stabbiliti l-fatturi ta' konċentrazzjoni u dilwizzjoni f'komoditajiet ipproċessati. Jekk jintuża iktar minn metodu wiehed ta' pproċessar, għandu jintuża dak li jkun mistenni jagħti l-ogħla residwi fil-prodott ipproċessat għall-konsum mill-bniedem. Ir-riżultati għandhom jiġu estrapolati għall-għelejjet kollha fi hdan grupp ta' għelejjet li jkunu għaddejnin mill-istess proċess.

Meta r-riżultati (fattur tal-ipproċessar) taż-żewġ studji jvarjaw fil-prodotti prinċipali pproċessati b'iktar minn 50 %, għandhom jiġu pprovduti iktar studji sabiex jinħareġ fattur tal-ipproċessar konsistenti.

Għandhom jitwettqu studji addizzjonali jekk waqt l-użu ta' fatturi tal-ipproċessar 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 jinqabzu l-limiti ta' ADI/ARfD.

#### 6.6. Ir-residwi fl-għelejjet ta' rotazzjoni

Għandhom isiru studji dwar ir-residwi fl-għelejjet ta' rotazzjoni sabiex ikunu jistgħu jiġu stabbiliti n-natura u l-firxa tal-akkumulazzjoni potenzjali ta' residwi fl-għelejjet ta' rotazzjoni mit-tehid ta' hamrija u tal-kobor tar-residwi fl-għelejjet ta' rotazzjoni f'kondizzjonijiet realistiki fuq il-post.

M'għandux ikun hemm bżonn ta' studji dwar l-għelejjet ta' rotazzjoni għall-użi ta' prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti f'għelejjet permanenti (bhall-grupp ta' għelejjet tal-frott taċ-citru u tal-lbieba), għelejjet semipermanenti (bħal sparg, ananas) jew fungi, li fihom ir-rotazzjonijiet fl-istess substrat mhumiex parti mill-prattiki agrikoli normali.

##### 6.6.1. Il-metaboliżmu fl-għelejjet ta' rotazzjoni

L-għanijiet tal-istudji dwar il-metaboliżmu fl-għelejjet ta' rotazzjoni għandhom ikunu:

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

I ċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieġ l-istudju

Għandhom jiġu pprovduti studji dwar il-metaboliżmu fl-għelejjet ta' rotazzjoni jekk il-kompost prinċipali jew il-metaboliti tal-hamrija jkunu persistenti fil-hamrija jew inkella jkun hemm konċentrazzjonijiet notevoli ta' metaboliti.

Ma għandux ikun hemm bżonn ta' studji dwar il-metaboliżmu b'għelejjet ta' rotazzjoni jekk ikunu jistgħu jiġu rrapprezentati b'mod xieraq l-ghar kondizzjonijiet tal-każ permezz ta' studji oħrajn disponibbli fl-għelejjet ittrattati skont il-punt 6.2.1, fejn il-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti jkun ġie applikat direttament fil-hamrija (pereżempju bħala applikazzjoni qabel ma jiġu mħawla jew jidhru f'wiċċ l-art).

Kondizzjonijiet tat-test

L-istudji dwar il-metaboliżmu għandhom jinvolvu minimu ta' tliet għelejjet minn tliet gruppi differenti ta' għelejjet: hxejjex tal-għerq u tat-tuberu, hxejjex bil-weraq u ċereali. Dejta minn gruppi ta' għelejjet oħrajn jistgħu jkunu relevanti għat-tfassil tal-MRL. Dawn l-għelejjet għandhom jithawlu fil-hamrija ttrattata bir-rata ta' applikazzjoni massima totali rrakkomandata għall-għelejjet ta' qabel wara intervall xieraq ta' thawwil mill-ġdid li jimita l-falliment tal-għelejjet kmieni fil-vegetazzjoni tal-għelejjet, ir-rotazzjoni tal-għelejjet fl-istess perjodu jew sena ta' vegetazzjoni u r-rotazzjoni tal-għelejjet fil-perjodu jew sena ta' vegetazzjoni li jmiss.

#### 6.6.2. *Il-kobor tar-residwi fl-ghelejjel ta' rotazzjoni*

L-għanijiet tal-istudji dwar ir-residwi fl-ghelejjel ta' rotazzjoni għandhom ikunu:

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

*Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieġ l-istudju*

Jekk l-istudji dwar il-metabolizmu jindikaw li jistgħu jseħhu residwi tas-sustanza attiva jew tal-metaboliti jew il-prodotti ta' diżintegrazzjoni rilevanti mill-metabolizmu tal-pjanti jew tal-hamrija (>0.01 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-kazijiet li ġejjin:

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

*Kondizzjonijiet tat-test*

Għandu jiġi adottat approċċ gradwali biex jiġu ssodisfati l-għanijiet imsemmija iktar 'il fuq. Fl-ewwel stadju, għandhom isiru studji limitati fuq il-post f'żoni ta' tkabbir importanti. Għandhom jintużaw il-prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti li għalih tkun qiegħda titfittex l-approvazzjoni jew inkella formulazzjoni simili hafna.

Ma għandu jkun meħtieġ l-ebda studju ieħor meta, fuq il-bażi tar-risultati mill-istudji tal-ewwel stadju, ma jkunu mistennija ebda residwi identifikabbli (<0.01 mg/kg) fl-ghelejjel ta' rotazzjoni jew jekk fl-istudji dwar il-metabolizmu, ma jiġu osservati ebda residwi li jeħtieġu stima tar-riskju.

Għat-tieni fażi, għandha tiġi pprezentata iktar dejta biex tippermetti li ssir valutazzjoni xierqa tar-riskji dijetetici u l-istabbiliment ta' MRLs. Dawn l-istudji għandhom ikopru l-prattika komuni ta' rotazzjoni tal-ghelejjel. Huma għandhom jitwettqu filwaqt li jittiehdu f'kunsiderazzjoni r-rekwiżiti tal-punt 6.3. Il-provi għandhom isiru b'mod li jkun iqarreb kemm jista' jkun lejn il-prattika agrikola fuq ghelejjel rappreżentattivi minn gruppi ta' ghelejjel importanti. Għandhom isiru mill-inqas erba' provi għal kull tip ta' ghelejjel madwar l-Unjoni f'sena. Dawn il-provi għandhom isiru fiż-żoni ta' produzzjoni ewlenin madwar l-Unjoni fl-ogħla rata ta' applikazzjoni għall-ghelejjel preċedenti. Jekk l-applikazzjonijiet annwali ta' sustanzi attivi persistenti jirriżultaw f'koncentrazzjonijiet stabbli oghla fil-hamrija meta mqabbla ma' applikazzjoni waħda, għandha tiġi kkunsidrata l-koncentrazzjoni stabbli. Id-dejta meħtieġa dwar il-provi tar-residwi għandha tiġi stabbilita 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 tittiehed deċiżjoni dwar liema komposti għandhom jiġu inklużi fid-definizzjoni tar-residwu:

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

Jista' jkun hemm bżonn ta' żewġ definizzjonijiet differenti tar-residwu: waħda għall-finijiet ta' infurzar, fuq il-bażi ta' kunċett ta' markatur, u waħda għall-finijiet ta' stima tar-riskju, filwaqt li jittiehdu f'kunsiderazzjoni komposti tossikoloġikament rilevanti.

Il-hidma analitika fil-provi tar-residwu u l-istudji dwar l-għalf għandha tkopri l-komponenti kollha tad-definizzjoni tar-residwu għall-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 għall-prodotti kollha ta' oriġini mill-pjanti u mill-annimali koperti mir-Regolament (KE) Nru 396/2005. Fil-każijiet l-oħrajn kollha ta' prodotti ta' oriġini mill-pjanti u mill-annimali użati bħala ikel jew għalf u fil-każ tat-tabakk u l-hwawar mediċinali, għandu jiġi pprovdut livell ta' linja gwida, jiġifieri livell imsawwar fuq l-istess principji użati għat-tfassil tal-MRL.

Għall-prodotti pproċessati għandhom jiġu pprovduti fatturi tal-ippoċessar, sakemm ma jkun meħtieġ l-ebda studju dwar l-ippoċessar.

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-ippoċessar, il-valuri STMR-P u HR-P.

F'każijiet eċċezzjonali, meta jintlahqu l-kondizzjonijiet stabbiliti fl-Artikolu 16(1) għar-Regolament (KE) Nru 396/2005, l-MRLs jistgħu jkunu proposti fuq il-bażi ta' dejta dwar il-monitoraġġ. F'dawn il-każijiet, il-proposta għandha tkopri l-95 perċentil 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 (toleranza tal-importazzjoni)*

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

#### 6.8. **Intervalli proposti tas-sigurtà**

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

#### 6.9. **Stima tal-espożizzjoni potenzjali 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 għall-istima tar-riskju.

Fejn ikun relevanti, għandha tiġi kkunsidrata l-preżenza possibbli ta' residwi tal-pestiċidi li jirriżultaw minn sorsi għajr l-użi preżenti tas-sustanzi attivi għall-protezzjoni tal-pjanti (pereżempju l-użu ta' sustanzi attivi li jirriżultaw f'metaboliti komuni, l-użu bħala bijoċida jew mediċina veterinarja) u l-espożizzjoni aggregata tagħhom. Barra minn hekk, għandha tiġi kkunsidrata l-espożizzjoni kumulattiva għal iktar minn sustanza attiva wahda meta din tkun relevanti.

#### 6.10. **Studji oħrajn**

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

L-għan ta' dawn l-istudji għandu jkun li jiġi stabbilit ir-residwu fl-għabra tad-dakra u prodotti tan-naħal għall-konsum mill-bniedem, li jirriżulta mir-residwi meħuda min-naħal tal-għasel minn għelejjet 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-hamrija**

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

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

Il-hamrija użata għall-istudji dwar id-degradazzjoni, l-assorbiment u d-dissorbiment jew il-mobilità għandha tkun rappreżentattiva tal-firxa ta' hamrija agrikola tipika tal-bosta reġjuni tal-Unjoni meta l-użu jkun jeżisti jew antiċipat.

Il-hamrija 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<sub>(preferibbilment CaCl<sub>2</sub>)</sub> u
- meta, fuq il-bażi 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<sub>(preferibbilment CaCl<sub>2</sub>)</sub> li ġejjin: 5 sa 6, 6 sa 7 u 7 sa 8.

Kull meta jkun possibbli, għandhom jittiehdu kampjuni friski mill-ħamrija użata. Jekk ma jkunx jista' jiġi evitat l-użu ta' ħamrija maħżuna, il-ħażna trid issir għal żmien limitat (mhux iktar minn tliet xhur) f'kondizzjonijiet iddefiniti u rrapportati, li jkunu adegwati biex iżommu l-vijabilità mikrobika tal-ħamrija. Il-ħamrija maħżuna 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 rappreżentattivi taż-żoni tal-użu. Il-kondizzjonijiet tat-temp għandhom jiġu rrapportati f'każijiet 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 rilevanti oħra, għandhom ikunu biżżejjed biex:

- (a) tiġi identifikata, jekk possibbli, l-importanza relattiva tat-tipi ta' proċessi involuti (bilanċ bejn id-degradazzjoni kimika u bijoloġika);
- (b) jiġu identifikati l-komponenti individwali preżenti li f'xi hin 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 kejljiet 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 ntlahqet il-formazzjoni massima fi tmiem l-istudju;
- (e) jiġu identifikati jew ikkaratterizzati, jekk possibbli, komponenti individwali oħrajn preżenti;
- (f) jiġu stabbiliti l-proporzjonijiet relattivi tal-komponenti preżenti (bilanċ tal-massa); u
- (g) ikun jista' jiġi ddefinit ir-residwu tal-ħamrija ta' thassib li għalih ikunu jew jistgħu jiġu esposti l-ispeċi mhux fil-mira.

Għall-finijiet ta' din it-Taqsima, residwi li ma jistgħux jiġu estratti tfisser speċi kimiċi li joriġinaw minn sustanzi attivi li jinstabu fi prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti użati skont il-prattika agrikola t-tajba, illi ma jistgħux jiġu estratti b'metodi li ma jibdlux b'mod sinifikanti n-natura kimika ta' dawn ir-residwi jew in-natura tal-matriċi tal-ħamrija. Dawn ir-residwi li ma jistgħux jiġu 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 jiġu rrapportati hlief meta n-natura u l-mod tal-użu tal-prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti li fihom is-sustanza attiva jipprekludu l-kontaminazzjoni tal-ħamrija, bħall-użi fuq ġewwa fuq prodotti maħżuna jew trattamenti għall-fejqan ta' griegi għas-siġar applikati b'pinzell.

*Kondizzjonijiet tat-test*

Għandhom jiġu rrapportati studji dwar il-mogħdija jew il-mogħdijiet ta' degradazzjoni għal mill-inqas ħamrija waħda. Il-livelli tal-ossigenu għandhom jinżammu flivelli li ma jxekkklux l-abilità tal-mikro-organizmi sabiex jimmetabolizzaw b'mod aerobiku. Jekk ikun hemm raġuni għaliex wieħed jemmin li r-rotta tad-degradazzjoni tkun dipendenti fuq proprjetà waħda jew iktar tal-ħamrija, bħall-pH jew kontenut tat-tafal, ir-rotta tad-degradazzjoni għandha tiġi rrapportata għal mill-inqas ħamrija waħda addizzjonali li l-karatteristiċi dipendenti għaliha jkunu differenti.

Ir-riżultati miksuba għandhom jiġu ppreżentati fil-forma ta' tpingijiet skematiċi li juru l-mogħdijiet involuti, u fil-forma ta' folji tal-bilanċi li juru d-distribuzzjoni tar-radju-tikketta bħala l-funzjoni ta' żmien, bħal bejn:

- (a) sustanza attiva;
- (b) CO<sub>2</sub>;

- (c) komposti volatili li mhumiex CO<sub>2</sub>;
- (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-hamrija.

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-metodoloġiji għandhom jintgħażlu fuq bażi ta' każ b'każ. Għandha tiġi pprovduta ġustifikazzjoni meta l-komposti involuti ma jiġux ikkaratterizzati.

It-tul tal-istudju ma għandux ikun inqas minn 120 jum, hlief meta wara perjodu iqsar, il-livelli tar-residwi li ma jistgħux jiġu estratti u s-CO<sub>2</sub> jkunu tali li jistgħu jiġu estrapolati b'mod affidabbli għal 100 jum. Huwa għandu jkun itwal meta jkun meħtieġ sabiex tiġi stabbilita l-mogħdija tad-degradazzjoni tas-sustanza attiva u l-metaboliti tagħha, il-prodotti tad-dizintegrazzjoni jew tar-reazzjoni.

#### 7.1.1.2. Id-degradazzjoni anaerobika

*Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieġ l-istudju*

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

*Kondizzjonijiet tat-test*

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

#### 7.1.1.3. Il-fotolizi tal-hamrija

*Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieġ l-istudju*

Għandu jiġi pprezentat studju dwar il-fotolizi tal-hamrija sakemm l-applikant ma jurix li ma jkunx probabbli li jseħħ depożitu tas-sustanza attiva fuq wiċċ il-hamrija jew li l-fotolizi ma tkunx mistennija tikkontribwixxi b'mod sinifikanti għad-degradazzjoni tas-sustanza attiva fil-hamrija, pereżempju minhabba l-assorbiment baxx tad-dawl tas-sustanza attiva.

#### 7.1.2. Ir-rata ta' degradazzjoni fil-hamrija

##### 7.1.2.1. Studji tal-laboratorji

L-istudji tal-laboratorji dwar id-degradazzjoni tal-hamrija għandhom jipprovdu l-aħjar stimi possibbli dwar iż-żmien meħtieġ għad-degradazzjoni ta' 50 % u 90 % (DegT50<sub>lab</sub> u DegT90<sub>lab</sub>) tas-sustanza attiva, il-metaboliti, il-prodotti tad-dizintegrazzjoni u tar-reazzjoni tagħha f'kondizzjonijiet tal-laboratorju.

##### 7.1.2.1.1. Id-degradazzjoni aerobika tas-sustanza attiva

*Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieġ l-istudju*

Ir-rata ta' degradazzjoni fil-hamrija għandha tiġi rrapportata, hlief meta n-natura u l-mod tal-użu tal-prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti li fihom is-sustanza attiva jipprekludu l-kontaminazzjoni tal-hamrija, bħall-użi fuq ġewwa fuq prodotti maħżuna jew it-trattamenti għall-fejqan ta' griehi għas-siġar applikati b'pinzell.

*Kondizzjonijiet tat-test*

Għandhom jiġu rrapportati studji dwar ir-rata tad-degradazzjoni aerobika tas-sustanza attiva għal tliet tipi ta' hamrija flimkien ma' dik meħtieġa 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 meħtieġ biex jiġu stabbiliti l-frazzjonijiet ta' formazzjoni kinetika tal-metaboliti, il-prodotti tad-dizintegrazzjoni jew tar-reazzjoni. Jekk iktar minn 90 % tas-sustanza attiva tkun giet iddegradata qabel jiskadi l-perjodu ta' 120 jum, it-tul tat-test jista' jkun iqsar.

Sabiex tiġi vvalutata l-influenza tat-temperatura fuq id-degradazzjoni, għandu jsir kalkolu b'fattur Q10 adegwat jew numru adegwat ta' studji addizzjonali 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 mehtieg l-istudju

Ghandha tiġi pprovduta 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 jsehhu fil-hamrija jekk tkun issodisfata wahda 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 kejljet f'sekwenza;
- (c) fi tmiem l-istudju ma jintlaħaqx il-massimu tal-formazzjoni iżda jammonta għal mill-inqas 5 % tas-sustanza attiva fil-kejl ahħari;
- (d) il-metaboliti kollha misjuba fl-istudji lisimetriċi b'koncentrazzjonijiet annwali medji jaqbzu 0.1 µg/L fil-lissija.

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

Kondizzjonijiet tat-test

Il-kondizzjonijiet tat-test għandhom ikunu dawk indikati fit-taqsim 7.1.2.1.1 hliet 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 mehtieġa sabiex jinkisbu valuri ta' DegT50 u 90 affidabbli għal mill-inqas tliet tipi ta' hamrija differenti.

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

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa mehtieg l-istudju

Ir-rata tad-degradazzjoni anaerobika tas-sustanza attiva għandha tiġi rrapportata 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 mehtieġa 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 mehtieg l-istudju

Għandhom jiġu pprovduti studji dwar id-degradazzjoni anaerobika għall-metaboliti, il-prodotti tad-dizintegrazzjoni u tar-reazzjoni li jsehhu fil-hamrija jekk dawn jissodisfaw wahda 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 kejljiet wara xulxin, huma jammontaw għal iktar minn 5 % tal-ammont tas-sustanza attiva miżjud, jekk dan ikun fattibbli;
- (c) fi tmiem l-istudju, ma jkunx għadu ntlahaq il-massimu tal-formazzjoni iżda jammonta għal mill-anqas 5 % tas-sustanza attiva fil-kejl ahħari, jekk dan ikun fattibbli.

L-applikant jista' jiddevja minn dan ir-rekwiżit billi juri li l-valuri DegT50 għall-metaboliti l-prodotti tad-dizintegrazzjoni u tar-reazzjoni jistgħu jiġu stabbiliti b'mod affidabbli 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 wahda għall-kondizzjonijiet tat-test spjegati fil-punt 7.1.1.2.

7.1.2.2. Studji fuq il-post

7.1.2.2.1. *Studji tat-tifrix fil-hamrija*

L-istudji tat-tifrix fil-hamrija għandhom jipprovdut stimi taż-żmien mehtieġ għat-tifrix ta' 50 % u 90 % ( $DisT50_{field}$  u  $DisT90_{field}$ ) u, jekk possibbli, taż-żmien mehtieġ għad-degradazzjoni ta' 50 % u 90 % ( $DegT50_{field}$  u  $DegT90_{field}$ ), 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 mehtieg 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-DegT50<sub>lab</sub> għas-sustanza attiva, id-DegT50<sub>lab</sub> jew id-DisT50<sub>lab</sub> għall-metaboliti, il-prodotti tad-dizintegrazzjoni u tar-reazzjoni, f'hamrija waħda jew iktar iddeterminati f'temperatura ta' 20 °C u b'kontenut ta' ndewwa fil-hamrija relatat ma' valur pF ta' 2 (pressjoni tal-għbid) ikun aktar minn 60 jum; jew
- (b) id-DegT90<sub>lab</sub> għas-sustanza attiva, id-DegT90<sub>lab</sub> jew id-DisT90<sub>lab</sub> għall-metaboliti, il-prodotti tad-dizintegrazzjoni u tar-reazzjoni, f'hamrija waħda jew iktar iddeterminati f'temperatura ta' 20 °C u b'kontenut ta' ndewwa fil-hamrija relatat ma' valur pF ta' 2 (pressjoni tal-għbid) ikun aktar minn 200 jum.

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

- (a) id-DegT50<sub>lab</sub> għas-sustanza attiva, id-DegT50<sub>lab</sub> jew id-DisT50<sub>lab</sub> għall-metaboliti, il-prodotti tad-dizintegrazzjoni u tar-reazzjoni, iddeterminati f'temperatura ta' 10 °C u b'kontenut ta' ndewwa fil-hamrija relatat ma' valur pF ta' 2 (pressjoni tal-għbid) ikun aktar minn 90 jum; jew
- (b) id-DegT90<sub>lab</sub> għas-sustanza attiva, id-DegT90<sub>lab</sub> jew id-DisT90<sub>lab</sub> għall-metaboliti, il-prodotti tad-dizintegrazzjoni u tar-reazzjoni, iddeterminati f'temperatura ta' 10 °C u b'kontenut ta' ndewwa fil-hamrija relatat ma' valur pF ta' 2 (pressjoni tal-għbid) 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 % (bażi molar) tal-koncentrazzjoni nominali tas-sustanza attiva applikata, ma għandha tiġi pprovduta l-ebda informazzjoni addizzjonali dwar id-destin u l-imġiba ta' dawn il-komposti. F'dawk il-kazijiet, 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 ikompli sakemm mill-inqas 90 % tal-ammont applikat ikun inxtered mill-hamrija jew inkella jkun gie ttrasformat f'sustanzi li mhumiex is-sugġett tal-investigazzjoni.

#### 7.1.2.2.2. Studji tal-akkumulazzjoni fil-hamrija

L-istudji tal-akkumulazzjoni fil-hamrija għandhom jipprovdu 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 jipprovdu stimi taż-żmien mehtieg għat-tixrid ta' 50 % u 90 % (DisT50<sub>field</sub> u DisT90<sub>field</sub>) u, jekk possibbli, għandhom jipprovdu stimi taż-żmien mehtieg għad-degradazzjoni ta' 50 % u 90 % (DegT50<sub>field</sub> u DegT90<sub>field</sub>), tas-sustanza attiva fil-kondizzjonijiet tal-post.

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa mehtieg l-istudju

Meta fuq il-bażi ta' studji dwar it-tifrix fil-hamrija, jiġi stabbilit li d-DisT90<sub>field</sub>, f'hamrija waħda jew iktar, ikun iktar minn sena u meta tkun prevista applikazzjoni ripetuta, sew jekk fl-istess staġun ta' tkabbir jew fis-sena ta' wara, għandha tiġi investigata l-possibbiltà ta' akkumulazzjoni tar-residwi fil-hamrija u l-livell li fih tinkiseb koncentrazzjoni stabbli hliief meta tkun tista' tiġi pprovduta informazzjoni affidabbli permezz ta' kalkolu mudell jew valutazzjoni oħra xierqa.

Kondizzjonijiet tat-test

Għandhom jitwettqu studji fit-tul fuq il-post fuq mill-inqas żewġ tipi ta' hamrija relevanti f'postijiet ġeografici differenti u jinvolvu 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 oħra relevanti, għandha tkun biżżejjed biex jiġi stabbilit il-koeffiċjent 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 mehtieg l-istudju

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

Kondizzjonijiet tat-test

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

Meta ma jkunx jista' jiġi applikat il-metodu tal-ekwilibriju tal-lott minhabba degradazzjoni veloċi, bħala alternattivi possibbli għandhom jiġu kkunsidrati metodi bħall-istudji bi żmien ta' ekwilibriju qasir, Relazzjoni Kwantitattiva 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-ekwilibriju tal-lott ma jkunx jista' jiġi applikat minhabba assorbiment dgħajfef, 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-dizintegrazzjoni u tar-reazzjoni*

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa mehtieg l-istudju

Għandhom jiġu pprovduti studji dwar l-assorbiment u d-dissorbiment għall-metaboliti, il-prodotti tad-dizintegrazzjoni u tar-reazzjoni kollha, li għalihom tkun giet 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 kejljiet wara xulxin;
- (c) ma jintlaħaqx il-massimu tal-formazzjoni fi tmien l-istudju iżda jammonta għal mill-inqas 5 % tas-sustanza attiva fil-kejl ahħari;
- (d) il-metaboliti kollha misjuba fl-istudji lisimetriċi f'koncentrazzjonijiet medji annwali li jaqsbu 0,1 µg/L fil-lissija.

Kondizzjonijiet tat-test

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

Meta l-metodu tal-ekwilibriju tal-lott ma jkunx jista' jiġi applikat minhabba degradazzjoni veloċi, bħala alternattiva għandhom jiġu kkunsidrati metodi bħall-istudji bi żmien qasir ta' ekwilibriju, QSPR jew il-metodu HPLC. Meta ma jkunx jista' jiġi applikat il-metodu tal-ekwilibriju ta' lott minhabba assorbiment dgħajfef, 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 fuqu*

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

*Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa mehtieg l-istudju*

Il-htieġa 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 inkluza 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 fih sejr in-tużaw 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-istudji tal-lissija fuq kolonna għandhom jipprovdwu biżżejjed dejta biex jiġi evalwat il-potenzjal ta' mobilità u lissija tas-sustanza attiva.

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa mehtieg 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 dgħajjef (bhal  $K_{oc} < 25$  L/Kg).

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

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

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa mehtieg 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 dgħajjef (bhal  $K_{oc} < 25$  L/Kg).

#### 7.1.4.2. Studji lisimetriċi

Meta jkun mehtieg, għandhom jitwettqu studji lisimetriċi sabiex tiġi pprovduta 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 mehtieg l-istudju*

Id-deċizzjoni dwar jekk għandhomx isiru studji lisimetriċi, bħala studju sperimentali fuq barra fil-kuntast ta' skema gradata għall-valutazzjoni tal-lissija għandha tikkunsidra r-riżultati tal-istudji dwar id-degradazzjoni u ta' studji oħra dwar il-mobilità u l-koncentrazzjonijiet ambjentali previsti fl-ilma ta' taht l-art ( $PEC_{GW}$ ), ikkalkolati skont id-dispożizzjonijiet 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-awtoritajiet nazzjonali kompetenti.

*Kondizzjonijiet tat-test*

L-istudji għandhom ikopru s-sitwazzjoni realista fl-agħar każ, u t-tul mehtieg għall-osservazzjoni ta' tliissija potenzjali, filwaqt li jittiehdu f'kunsiderazzjoni t-tip ta' hamrija, il-kondizzjonijiet klimatiki, ir-rata ta' applikazzjoni u l-frekwenza u l-perjodu tal-applikazzjoni.

L-ilma li jiskula mill-kolonna tal-hamrija għandu jiġi analizzat f'intervalli xierqa, filwaqt li r-residwi fil-materjal tal-pjanti għandhom jiġu stabbiliti fil-mument tal-ħsad. Ir-residwi fil-profil tal-hamrija f'mill-anqas hames saffi għandhom jiġu stabbiliti fi tmiem il-hidma sperimentali. Għandu jiġi evitat it-tehid intermedju ta' kampjuni, peress li t-tnehhija tal-pjanti (hlief għall-ħsad skont il-prattika agrikola normali) u l-hamrija tinfluwenza l-proċess tat-tliissija.

It-temperaturi tax-xita, tal-hamrija u tal-arja għandhom jiġu rreġistrati f'intervalli regolari, tal-inqas darba fil-gimgha.

Il-fond tal-lisimetri għandu jkun mill-anqas 100 cm. Il-qalba tal-hamrija m'għandhiex tiġi ddisturbata. It-temperaturi tal-hamrija għandhom ikunu simili għal dawk li jappartjenu għall-ghalqa. Meta jkun hemm bżonn, għandha tiġi 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-reġjuni li għalihom tkun qieghda ssir l-applikazzjoni għall-awtorizzazzjoni. Meta matul l-istudju l-hamrija tkun trid tiġi ddisturbata għal raġunijiet agrikoli, hija m'għandhiex tiġi 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 tiġi pprovduta 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 mehtieg l-istudju*

Id-deċizzjoni dwar jekk l-istudji tal-lissija fuq il-post għandhomx jitwettqu bħala studju sperimentali fuq barra fil-kuntast ta' skema gradata għall-valutazzjoni tal-lissija għandha tikkunsidra r-riżultati tal-istudji dwar

id-degradazzjoni u ta' studji oħra dwar il-mobilità u l-koncentrazzjonijiet ambjentali mbassra fl-ilma ta' taht l-art (PEC<sub>GW</sub>), ikkalkolati skont id-dispożizzjonijiet 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-awtoritajiet nazzjonali kompetenti.

#### *Kondizzjonijiet tat-test*

L-istudji għandhom ikopru s-sitwazzjoni realistika fl-agħar każ, filwaqt li jieħdu f'kunsiderazzjoni t-tip ta' hamrija, il-kondizzjonijiet klimatiki, 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 hames saffi meta tintemm il-hidma sperimentali. Għandu jiġi evitat it-tehid intermedju ta' kampjuni ta' materjal tal-pjanti u l-hamrija (ħlief għall-ħsad skont il-prattika agrikola normali), peress li t-tneħħija tal-pjanti u l-hamrija tinfluwenza l-proċess tal-lissija.

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

Għandha tiġi pprezentata informazzjoni dwar l-ilma ta' taht l-art fl-għelieqi sperimentali. Skont id-disinn sperimentali, 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 deskritt b'mod shiħ.

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

## 7.2. Destin u mġiba fl-ilma u s-sediment

L-informazzjoni pprovduta, meħuda flimkien ma' dik ipprovduta għal prodott wieħed jew iktar għall-protezzjoni tal-pjanti li fihom is-sustanza attiva, u informazzjoni rilevanti 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, inklużi partikkelli sospizi);
- (b) kemm huma friskju l-organiżmi tal-ilma u tan-naqal;
- (c) il-potenzjal għall-kontaminazzjoni tal-ilma tal-wiċċ u l-ilma ta' taht l-art.

### 7.2.1. Ir-rotta u r-rata ta' degradazzjoni fis-sistemi akkwatiċi (degradazzjoni kimika u fotokimika)

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

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

### 7.2.1.1. Id-degradazzjoni idrolitika

#### *Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieġ l-istudju*

Ir-rata ta' idrolizi tas-sustanzi attivi ppurifikati għandha tiġi stabbilita u rrapportata f'temperatura ta' 20 °C jew 25 °C. Għandhom isiru wkoll studji dwar id-degradazzjoni idrolitika għall-prodotti tad-degradazzjoni u tar-reazzjoni li fxi hin jammontaw għal iktar minn 10 % tal-ammont ta' sustanza attiva miżjud fl-istudju dwar l-idrolizi, sakemm ma tkunx 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 għall-pH 4, 7 u 9 f'kondizzjonijiet sterili fin-nuqqas ta' dawl għandha tiġi stabbilita u rrapportata 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 oghla 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 rrapportati l-identità tal-prodotti ffurmati tal-idrolizi u l-kostanti tar-rata osservati. Il-valuri stmati ta' DegT50 għandhom jiġu rrapportati 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' ( $\epsilon$ )  $> 10 \text{ L} \times \text{mol}^{-1} \times \text{cm}^{-1}$  bi frekwenza ta' ( $\lambda$ )  $\geq 295 \text{ nm}$ , għandha tiġi stabbilita u rrapportata l-fototrasformazzjoni diretta tas-sustanzi attivi ppurifikati sakemm l-applikant ma jurix li ma tkunx sejra ssehh kontaminazzjoni tal-ilma tal-wiċċ.

Għandhom isiru wkoll studji dwar id-degradazzjoni fotokimika diretta għall-metaboliti, il-prodotti tad-diżintegrazzjoni u tar-reazzjoni li f'xi hin 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.

M'għandha tkun meħtieġa l-ebda informazzjoni addizzjonali dwar il-fotolizi dwar id-degradati jekk dawn jitqiesu li huma stabbli f'kundizzjonijiet fotolitici.

*Kondizzjonijiet tat-test*

Għandha tiġi stabbilita u rrapportata l-fototrasformazzjoni diretta filma ppurifikat newtralizzat (pereżempju distillat) bl-użu ta' daww artifiċjali f'kundizzjonijiet sterili, jekk ikun hemm bżonn bl-użu ta' aġent ta' solubilità. Fl-ewwel pass teoretiku, għandha tiġi stmata rata ta' fotolizi massima possibbli fuq il-bażi tal-koeffiċjent tal-qedra molari tas-sustanza attiva. Jekk il-fotolizi tkun ikkunsidrata mogħdija ta' degradazzjoni potenzjalment sinifikanti, għandhom isiru esperimenti ta' fotolizi għas-sejbien tal-medda (grad 2). Għandu jiġi stabbilit irrendiment 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-diżintegrazzjoni fformati li jaqbu l-10 % tas-sustanza tat-test applikata fi kwalunkwe mument matul l-istudju, il-bilanċ tal-massa li tammonta 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' degradazzjoni fil-fażi tal-ilma jistgħu jiġu influwenzati b'mod sinifikanti permezz ta' fotodegradazzjoni indiretta.

*Kondizzjonijiet tat-test*

L-istudji għandhom isiru f'sistema akkwatika li fiha komposti organiċi (sustanzi umiċi) u inorganiċi (melh) f'kompożizzjoni li tkun tipika għall-ilmijiet naturali tal-wiċċ.

## 7.2.2. Ir-rotta u r-rata ta' degradazzjoni bijoloġika fis-sistemi akkwatiċi

## 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 mhijiex "immedjatament bijodegradabbli".

## 7.2.2.2. Mineralizzazzjoni aerobika fl-ilma tal-wiċċ

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

- jiġu identifikati komponenti individwali preżenti, li f'xi hin jammontaw għal iktar minn 10 % tal-ammont tas-sustanza attiva miżjud, inklużi, jekk dan ikun possibbli, residwi li ma jistgħux jiġu estratti;
- jiġu identifikati komponenti individwali preżenti, li jammontaw għal iktar minn 5 % tal-ammont tas-sustanza attiva miżjud f'tal-inqas żewġ kejljiet wara xulxin, jekk dan ikun possibbli;
- jiġu identifikati komponenti individwali ( $> 5\%$ ) li għalihom ma jkunx għadu ntlahaq 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 rilevanti, il-proporzjonijiet relattivi tal-komponenti (bilanċ tal-massa); u
- ikun jista' jiġi ddefinit, fejn ikun rilevanti, ir-residwu ta' thassib fis-sediment u li għalih ikunu jew jistgħu jkunu esposti speċi mhux fil-mira.

*Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa mehtieg l-istudju*

Għandhom jiġu pprovduti studji dwar il-mineralizzazzjoni aerobika fl-ilma tal-wiċċ sakemm l-applikant ma jurix li ma tkunx sejra ssehh kontaminazzjoni tal-ilma fil-beraħ (ilma frisk, tal-estwarji u tal-baħar).

*Kondizzjonijiet tat-test*

Ir-rata ta' degradazzjoni u l-mogħdija jew il-mogħdijiet għandhom jiġu rrapportati jew għal sistema ta' test "pelaġiku" jew għal sistema ta' "sediment sospiż". Fejn relevanti, għandhom jintużaw sistemi ta' ttestjar addizzjonali li jvarjaw fir-rigward tal-kontenut tal-karbonju organiku, l-istruttura fiżika jew il-pH.

Ir-riżultati miksuba għandhom jiġu pprezentati fil-forma ta' tpingijiet 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) CO<sub>2</sub>;
- (c) komposti volatili li mhumiex CO<sub>2</sub>; u
- (d) prodotti individwali ta' trasformazzjoni identifikati.

It-tul tal-istudju ma għandux ikun inqas minn 60 jum sakemm ma tiġix applikata l-proċedura semikontinwa b'tiġdid 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) jiġu identifikati komponenti individwali preżenti li fxi hin jammontaw għal iktar minn 10 % tal-ammont tas-sustanza attiva miżjud, inklużi, jekk dan ikun possibbli, residwi li ma jistgħux jiġu estratti;
- (b) jiġu identifikati komponenti individwali preżenti li jammontaw għal iktar minn 5 % tal-ammont tas-sustanza attiva miżjud f'mill-anqas żewġ kejljiet wara xulxin, jekk dan ikun possibbli;
- (c) jiġu identifikati komponenti individwali (> 5 %) li għalihom ma jkunx għadu ntlahaq il-massimu tal-formazzjoni sa tmien l-istudju, jekk dan ikun possibbli;
- (d) jiġu identifikati jew ikkaratterizzati, jekk dan ikun possibbli, anki komponenti individwali oħrajn preżenti;
- (e) jiġu stabbiliti l-proporzjonijiet relattivi tal-komponenti (bilanċ tal-massa); u
- (f) jiġi ddefinit ir-residwu ta' tħassib fis-sediment, li għalih ikunu jew jistgħu jkunu esposti speċi mhux fil-mira.

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

*Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa mehtieg l-istudju*

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

*Kondizzjonijiet tat-test*

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

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

- (a) is-sustanza attiva;
- (b) CO<sub>2</sub>;
- (c) komposti volatili li mhumiex CO<sub>2</sub>;
- (d) prodotti individwali ta' trasformazzjoni identifikati;
- (e) sustanzi mhux identifikati li jistgħu jiġu estratti; u
- (f) residwi li ma jistgħux jiġu estratti fis-sediment.

It-tul tal-istudju għandu jkun mill-anqas 100 jum. Huwa għandu jkun itwal meta dan ikun mehtieg biex jiġu stabbiliti l-mogħdija tad-degradazzjoni u l-mudell tad-distribuzzjoni fl-ilma/sediment tas-sustanza attiva u l-metaboliti, il-prodotti tad-diżintegrazzjoni 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 potenzjalment relevanti fi hdan l-istudju dwar is-sedimenti fl-ilma għandu jiġi stabbilit jew permezz ta' estensjoni tal-istudju għas-sustanza attiva, jew billi jsir studju separat għall-metaboliti potenzjalment relevanti.

#### 7.2.2.4. Studju tal-ilma/sediment irradjat

Japplikaw l-istess dispożizzjonijiet generali kif stipulati fil-punt 7.2.2.3.

*Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa mehtieg l-istudju*

Jekk id-degradazzjoni fotokimika tkun ta' importanza, jista' jiġi pprovdut ukoll studju tal-ilma/sediment taht l-influenza ta' reġim 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 rrapportata l-persjoni tal-fwar tas-sustanza attiva ppurifikata, kif stipulat fil-punt 2.2. Għandha tiġi kkalkulata u rrapportata stima tal-half-life fl-atmosfera ta' fuq tas-sustanza attiva u kwalunkwe metaboliti, prodott tad-diżintegrazzjoni u tar-reazzjoni volatili ffurmati fil-ħamrija jew fis-sistemi naturali tal-ilma.

Għandhom jiġu 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 isehh.

#### 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 mehtieg l-istudju*

Jekk jinqabeż l-ixkattatur għall-volatilizzazzjoni,  $V_p = 10^{-5}$  Pa (pjanta) jew  $10^{-4}$  Pa (ħamrija) f'temperatura ta' 20 °C u jkun hemm b'żonn ta' miżuri ta' mitigazzjoni (tal-garr), tista' tiġi rrapportata dejta minn esperimenti fil-magħluq.

Jekk ikun mehtieg, jistgħu jiġu pprovduti esperimenti biex jiġi stabbilit id-depożitu wara l-volatilizzazzjoni.

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

#### 7.3.3. Effetti lokali u globali

Għas-sustanzi li jiġu applikati f'ammonti għoljin, għandhom jiġu 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' acidifikazzjoni (AP — acidification potential),
- Potenzjal ta' ewtrofikazzjoni (EP — eutrophication potential).

### 7.4. Definizzjoni tar-residwu

#### 7.4.1. Definizzjoni tar-residwu għall-istima tar-riskju

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

Għandha tiġi kkunsidrata l-kompożizzjoni kimika tar-residwi li jseħhu fil-hamrija, l-ilma ta' taħt l-art, l-ilma tal-wiċċ (ilma frisk, tal-estwarji u tal-baħar), is-sediment u l-arja, li jirriżultaw mill-użu, jew mill-użu propost, ta' prodott għall-protezzjoni tal-pjanti li fih is-sustanza attiva.

#### 7.4.2. *Id-definizzjoni tar-residwu għall-monitoraġġ*

Filwaqt li jiġu kkunsidrati r-riżultati tat-testijiet tossikoloġiċi u ekotossikoloġiċi, ir-residwu għall-monitoraġġ għandu jiġi ddefinit sabiex jinkludi dawk il-komponenti mid-definizzjoni tar-residwu għall-istima tar-riskju, li jkunu meqjusa rilevanti meta jiġu vvalutati r-riżultati f'dawk it-testijiet.

#### 7.5. **Dejta dwar il-monitoraġġ**

Għandha tiġi rrapportata d-dejta disponibbli dwar il-monitoraġġ li tikkonċerna d-destin u l-imġiba tas-sustanza attiva u l-metaboliti, il-prodotti tad-diżintegrazzjoni u tar-reazzjoni rilevanti fil-hamrija, l-ilma ta' taħt l-art, l-ilma tas-superfiċje, is-sediment u l-arja.

### TAQSIMA 8.

#### **Studji ekotossikoloġiċi**

##### **Introduzzjoni**

1. Għandha tiġi rrapportata d-dejta u l-informazzjoni bijoloġika disponibbli kollha rilevanti għall-valutazzjoni tal-profil ekotossikoloġiku tas-sustanza attiva. Dan għandu jinkludi l-effetti kollha potenzjalment avversi li jinstabu matul l-investigazzjonijiet ekotossikoloġiċi ta' rutina. Meta jkunu meħtieġa mill-awtoritajiet nazzjonali kompetenti, għandhom isiru u jiġu rrapportati studji addizzjonali li jkunu meħtieġa biex jiġu investigati l-mekkaniżmi probabbli involuti u sabiex tiġi 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 għall-protezzjoni tal-pjanti tohloq għal organiżmi mhux fi-mira. Fit-tweġġ ta' stima tar-riskju, it-tossicità għandha tiġi mqabbla mal-espożizzjoni. It-terminu ġenerali għall-eżitu minn tali tqabbil huwa 'kwozjent tar-riskju' jew RQ (*risk quotient*). Għandu jiġi osservat li l-RQ jista' jkun espress f'bosta modi, pereżempju, proporzjon tat-tossicità:espożizzjoni (TER — toxicity:exposure ratio) u bhala kwozjent 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-diżintegrazzjoni jew tar-reazzjoni derivati mis-sustanza attiva meta jistgħu jkunu esposti organiżmi mhux fil-mira u meta l-effetti tagħhom ma jkunux jistgħu jiġu 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 karatterizzazzjoni dwar jekk il-metaboliti, il-prodotti tad-diżintegrazzjoni jew tar-reazzjoni humiex sinifikanti jew le, u jirriflettu n-natura u l-firxa tal-effetti kkunsidrati bhala probabbli li jseħhu.
4. Fil-każ ta' ċerti tipi ta' studji, jista' jkun iktar xieraq l-użu ta' prodott għall-protezzjoni tal-pjanti rappreżentattiv minflok is-sustanza attiva kif iffabbrikata, pereżempju l-ittestjar ta' artropodi mhux fil-mira, naħal, ir-riproduzzjoni tal-hanex, il-mikroflora tal-hamrija u pjanti terrestri mhux fil-mira. Fil-każ ta' ċerti tipi ta' prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti (pereżempju sospensjoni inkapsulata), l-ittestjar bil-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti huwa iktar xieraq mill-ittestjar bis-sustanza attiva meta dawn l-organiżmi jkunu se jiġu esposti għall-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti nnifsu. Fil-każ ta' prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti li fihom dejjem ikun mistenni l-użu tas-sustanza attiva flimkien ma' antidotu agronomiku u/jew sinerġist u/jew flimkien ma' sustanzi attivi oħrajn, għandhom jintużaw prodott għall-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 tiġi stabbilita konċentrazzjoni effettiva ( $EC_x$  — effective concentration), l-istudju għandu jitwettaq sabiex tiġi stabbilita  $EC_{10}$ ,  $EC_{20}$  u  $EC_{50}$ , meta jkun meħtieġ, flimkien ma' intervalli ta' kunfidenza korrispondenti ta' 95 %. Jekk jintuża approċċ ta'  $EC_x$ , xorta tkun għad trid tiġi stabbilita konċentrazzjoni bla effett osservat NOEC (No observed effect concentration).

Studji aċċettabbli eżistenti li jkunu f'fasslu sabiex jiġġeneraw NOEC ma għandhomx jiġu mtennija. Għandha ssir valutazzjoni tal-qawwa statistika tal-NOEC miksuba minn dawk l-istudji.

7. Għandha tintuża d-dejta kollha dwar it-tossicità akkwatika meta tiġi żviluppata proposta għal standards dwar il-kwalità ambjentali (EQS Medja Annwali, AA-EQS; EQS tal-Konċentrazzjoni Massima Aċċettabbli EQS, MAC-EQS). Il-metodoloġija għad-derivazzjoni ta' dawn il-punti aħharin hija spjegata fil-“Gwida Teknika biex jiġu dderivati Standards tal-Kwalità Ambjentali (1)” 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) ĠU 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 jaffettwaw it-tossicità, fid-diversi testijiet tat-tossicità speċifikati għandha tintuża l-istess razza (jew oriġini rreġistrata) ta' kull speċi relevanti.
9. Għandhom jiffasslu studji ta' grad oghla u d-dejta għandha tiġi analizzata bl-użu ta' metodi statistiċi xierqa. Għandhom jiġu rrapportati d-dettalji shah tal-metodi statistiċi. Fejn ikun xieraq u neċessarju, l-istudji ta' grad oghla għandhom ikunu appoġġjati minn analiżi kimika biex jiġi vverifikat li l-espożizzjoni tkun sehhet fl-livell xieraq.
10. Sakemm jiġu validati u adottati studji ġodda u skema ġdida ta' stima tar-riskji, għandhom jintużaw il-protokollu eżistenti sabiex jiġi indirizzat ir-riskju akut u kroniku għan-naħal, inklużi dawk dwar is-sopravivenza u l-iżvilupp ta' kolonji, u l-identifikazzjoni u l-kejl tal-effetti subletali relevanti fl-istima tar-riskju.

#### 8.1. Effetti fuq l-għasafar u vertebrati terrestri oħrajn

Għall-istudji kollha dwar l-għalf għat-tjur u l-mammiferi, għandha tiġi rrapportata d-doża medja miksuba, inkluża, fejn possibbli, id-doża fmg ta' sustanza/kg ta' piż 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-għasafar

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

##### *Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieġ l-istudju*

L-effetti tas-sustanza attiva fuq l-għasafar għandhom jiġu investigate hlief meta s-sustanza tkun inkluża fil-prodotti ta' protezzjoni tal-pjanti użati, pereżempju fi spazji magħluqa u trattamenti għall-fejqan tal-griehi li fihom l-għasafar la jesperenzaw espożizzjoni diretta u lanqas sekondarja.

##### *Kondizzjonijiet tat-test*

Għandu jiġi pprovdut studju li jstabilixxi t-tossicità orali akuta (LD<sub>50</sub>) tas-sustanza attiva. Meta jkun disponibbli, l-istudju għandu jsir bi speċi ta' summien (summiena Ġappuniża (*Coturnix coturnix japonica*) jew summien Bobwhite (*Colinus virginianus*)), peress li r-rimettar huwa rari f'dawn l-ispeċi. Fejn ikun possibbli, l-istudju għandu jipprovdi valuri ta' LD<sub>50</sub>. Għandhom jiġu rrapportati d-doża letali limitu, il-perjodi taż-zmien ta' rispons u rkupru, LD<sub>10</sub> u LD<sub>20</sub> flimkien mal-livell bla effett osservat (NOEL) u sejbiet patoloġiċi kbar. Meta l-LD<sub>10</sub> u l-LD<sub>20</sub> ma jkunux jistgħu jiġu stmati, għandha tiġi pprovduta spjegazzjoni. It-tifsila tal-istudju għandha tiġi ottimizata għall-kisba ta' LD<sub>50</sub> preċiża.

L-oghla doża użata fit-testijiet ma għandhiex taqbeż l-2 000 mg sustanza/kg ta' piż tal-ġisem, madankollu, skont il-livelli mistennija ta' espożizzjoni fuq il-post wara l-użu maħsub tal-kompost, jistgħu jkunu meħtieġa doži oghla.

###### 8.1.1.2. Tossicità dijetetika għall-għasafar fuq perjodu qasir

Għandu jiġi pprovdut studju li jstabilixxi t-tossicità dijetetika fuq perjodu qasir. F'dan l-istudju għandhom jiġu rrapportati l-valuri ta' LC<sub>50</sub>, l-inqas konċentrazzjoni letali (LLC — lowest lethal concentration), fejn possibbli, il-valuri NOEC, il-perjodi ta' żmien ta' rispons u rkupru u s-sejbiet patoloġiċi. Il-valuri ta' LC<sub>50</sub> u NOEC għandhom jiġu kkonvertiti għal doża dijetetika ta' kuljum (LD<sub>50</sub>) espressa fmg ta' sustanza/kg bw/jum u NOEL espress fmg ta' sustanza/kg bw/jum.

##### *Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieġ l-istudju*

Studju dwar it-tossicità mid-dieta (fuq hamest ijiem) tas-sustanza attiva għall-għasafar għandu jkun meħtieġ biss meta l-modalità tal-azzjoni jew ir-riżultati minn studji fuq il-mammiferi jindikaw potenzjal għal-LD<sub>50</sub> dijetetika mkejla mill-istudju ta' tossicità dijetetika fuq perjodu qasir li jkun inqas minn LD<sub>50</sub> fuq il-baži ta' studju orali akut. It-test ta' tossicità dijetetika fuq perjodu qasir ma għandux isir għal xi skop ieħor għajr dak biex tiġi stabbilita t-tossicità intrinsika permezz ta' espożizzjoni mid-dieta, sakemm ma tiġix ipprovduta ġustifikazzjoni hteġa 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 subkroniċi għall-għasafar

Għandu jiġi pprovdut studju li jstabilixxi t-tossicità subkronika u riproduttiva tas-sustanza għall-għasafar. Għandhom jiġu rrapportati EC<sub>10</sub> u EC<sub>20</sub>. Meta dawn ma jkunux jistgħu jiġu stmati, għandha tiġi pprovduta spjegazzjoni flimkien man-NOEC espress fmg ta' sustanza/kg bw/jum.

*Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa mehtieg l-istudju*

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

*Kondizzjonijiet tat-test*

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

8.1.2. *Effetti fuq vertebrati terrestri li mhux għasafar*

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

8.1.2.1. *Tossicità orali akuta għall-mammiferi*

Għandha tiġi stabbilita t-tossicità orali akuta tas-sustanza attiva għall-mammiferi u l-LD<sub>50</sub> għandha tiġi espressa fmg ta' sustanza/kg bw/jum.

*Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa mehtieg l-istudju*

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

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

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

Għandu jiġi rrapportat l-aktar punt aħhari tossikoloġiku sensitiv ekotossikoloġikament relevanti fuq perjodu fit-tul għall-mammiferi (NOAEL) espress bħala mg ta' sustanza/kg bw/jum. L-EC<sub>10</sub> u l-EC<sub>20</sub> għandhom jiġu rrapportati flimkien man-NOEC espress fmg ta' sustanza/kg bw/jum. Meta ma jkunux jistgħu jiġu stmati l-EC<sub>10</sub> u l-EC<sub>20</sub>, għandha tingħata spjegazzjoni.

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

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

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

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

8.1.5. *Karatteristiċi li jfixxlu l-endokrina*

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

8.2. **Effetti fuq l-organizmi akkwatiċi**

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-konċentrazzjonijiet tas-sustanza fil-mezzi tat-test.

Meta l-istudji dwar it-tossicità akkwatika jsiru b'sustanza li mhijiex solubbli biżżejjed, jistgħu jiġu aċċettati konċentrazzjonijiet limitu ta' inqas minn 100 mg sustanza/L, madankollu, għandha tiġi evitata l-precipitazzjoni tas-sustanza fil-mezz tat-test u, meta jkun xieraq, għandhom jintużaw aġent ta' solubilità jew aġent ta' tifrix. L-awtoritajiet nazzjonali kompetenti jistgħu jitolbu ttestjar bl-użu tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti jekk ma jsehh l-ebda effett bijoloġiku fil-limitu tas-solubilità tas-sustanza attiva.

Il-punti ahharin tat-tossicità (bhal LC<sub>50</sub>, EC<sub>10</sub>, EC<sub>20</sub>, EC<sub>50</sub> u NOEC) għandhom jiġu kkalkulati fuq il-bażi tal-koncentrazzjonijiet nominali jew medji/inizjali mkejla.

#### 8.2.1. Tossicità akuta għall-ħut

Għandu jiġi pprovdut studju dwar it-tossicità akuta għall-ħut (LC<sub>50</sub>) u d-dettalji tal-effetti osservati.

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieġ l-istudju

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

##### Kondizzjonijiet tat-test

Għandha tiġi stabbilita t-tossicità akuta tas-sustanza attiva għall-ħut. Sabiex jiġi minimizzat l-ittestjar fuq il-ħut, għandu jiġi kkunsidrat approċċ limitat għall-ittestjar tat-tossicità akuta fuq il-ħut. Għandu jsir test tal-limitu tat-tossicità akuta fuq il-ħut b'100 mg ta' sustanza/L jew b'koncentrazzjoni xierqa magħzula minn punti ahharin akkwatiċi (punti 8.2.4, 8.2.6 jew 8.2.7) wara li tiġi kkunsidrata l-espożizzjoni limitu. Meta tinstab il-mortalità fit-test tal-limitu tal-ħut, ikun meħtieġ studju dwar it-tossicità doża-rispons sabiex tiġi stabbilita l-LC<sub>50</sub> li tintuża fl-istima tar-riskju mwettqa skont l-analiżi tal-kwożjent tar-riskju rilevanti (ara l-punt 2 tal-introduzzjoni ta' din it-taqsim).

#### 8.2.2. Tossicità kronika u fit-tul għall-ħut

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieġ l-istudju

Għandu jiġi pprovdut studju fuq il-ħut 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 titqies li hija stabbli fl-ilma, jiġifieri jkun hemm inqas minn 90 % telf tas-sustanza oriġinali fuq 24 siegħa permezz ta' idroliżi (ara l-punt 7.2.1.1). F'dawn iċ-ċirkostanzi għandu jiġi pprovdut studju dwar l-istudju bikri tal-hajja tal-ħut. Madankollu, jekk jiġi pprovdut studju taċ-ċiklu tal-hajja shih, ma għandux ikun hemm bżonn ta' studju dwar l-istudju bikri tal-hajja.

##### 8.2.2.1. Test tat-tossicità fi stadju bikri tal-hajja tal-ħut

Test tat-tossicità fi stadju bikri tal-hajja tal-ħut għandu jstabbilixxi l-effetti fuq l-iżvilupp, it-tkabbir u l-imġiba, u d-dettalji tal-effetti osservati fuq l-istadji bikrija tal-hajja tal-ħut. L-EC<sub>10</sub> u L-EC<sub>20</sub> għandhom jiġu rrapportati flimkien man-NOEC. Meta l-EC<sub>10</sub> u l-EC<sub>20</sub> ma jkunux jistgħu jiġu stmati, għandha tiġi pprovduta spjegazzjoni.

##### 8.2.2.2. Test taċ-ċiklu shih tal-hajja tal-ħut

Test taċ-ċiklu shih tal-hajja tal-ħut għandu jipprovi informazzjoni dwar l-effetti fuq ir-riproduzzjoni tal-ġenituri u l-vijabilità tal-ġenerazzjoni taż-żgħar. L-EC<sub>10</sub> u L-EC<sub>20</sub> għandhom jiġu rrapportati flimkien man-NOEC.

Għas-sustanzi attivi li mhumix kkunsidrati bhala xekkiela potenzjali tal-endokrina, jista' jkun meħtieġ test taċ-ċiklu shih tal-hajja tal-ħut skont il-persistenza u l-potenzjal bjoakkumulattiv tas-sustanza.

Fil-każ tas-sustanzi attivi li jissodisfaw il-kriterji tal-iskrining f'wiehed mit-testijiet ta' tgħarbil tal-ħut, jew li għalihom ikun hemm indikazzjonijiet oħrajn ta' tfixkil tal-endokrina (ara l-punt 8.2.3), għandhom jiġu inkluzi fit-test punti ahharin addizzjonali xierqa u dawn iridu jiġu diskussi mal-awtoritajiet nazzjonali kompetenti.

##### Kondizzjonijiet tat-test

L-istudji għandhom jifasslu biex jirriflettu t-thassib identifikat permezz ta' ttestjar ta' grad iktar baxx, l-istudji dwar it-tossikologija fil-mammiferi u l-għasafar u informazzjoni oħra. Ir-regim ta' espożizzjoni għandu jintgħażel skont il-każ, filwaqt li jiġu kkunsidrati r-rati ta' applikazzjoni proposti.

##### 8.2.2.3. Il-bijokoncentrazzjoni fil-ħut

It-test dwar il-bijokoncentrazzjoni fil-ħut għandu jipprovi l-fatturi ta' bijokoncentrazzjoni fi stat fiss, il-kostanti tar-rata ta' tehid u l-kostanti tar-rata ta' depurazzjoni, it-tnehhija inkompleta, il-metaboliti fformati fil-ħut u, jekk tkun disponibbli, informazzjoni dwar l-akkumulazzjoni speċifika għall-organi.

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

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

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieġ l-istudju

Il-bijokonċentrazzjoni tas-sustanza għandha tiġi vvalutata 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 jfixxlu l-endokrina

Għandu jiġi kkunsidrat jekk is-sustanza attiva hijiex xekkiel potenzjali 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-tossiċità u l-modalità tal-azzjoni. Jekk minhabba din il-valutazzjoni s-sustanza attiva tiġi identifikata bħala xekkiel potenzjali tal-endokrina, it-tip u l-kondizzjonijiet tal-istudji li jridu jitwettqu għandhom jiġu diskussi mal-awtoritajiet nazzjonali kompetenti.

#### 8.2.4. Tossiċità akuta għall-invertebrati akkwatiċi

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieġ l-istudju

It-tossiċità akuta għandha tiġi stabbilita għal speċi *Daphnia* (preferibbilment *Daphnia magna*). Għal sustanzi attivi b'modalità ta' azzjoni insetticida jew li juru attività insetticida, għandha tiġi ttestjata speċi oħra, pereżempju larva Chironomid jew gambli Mysid (*Americamysis bahia*).

##### 8.2.4.1. Tossiċità akuta għad-*Daphnia magna*

Għandu jiġi pprovdut test dwar it-tossiċità akuta wara 24 u 48 siegħa tas-sustanza attiva għad-*Daphnia magna*, espressa bħala l-konċentrazzjoni effettiva medja ( $EC_{50}$ ) għall-immobilizzazzjoni, u fejn possibbli, l-ogħla konċentrazzjoni li ma tikkaguna 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. Tossiċità akuta għal speċi invertebrata akkwatika addizzjonali

Għandu jiġi pprovdut test dwar it-tossiċità akuta wara 24 u 48 siegħa tas-sustanza attiva għal speċi invertebrata akkwatika oħra, espressa bħala l-konċentrazzjoni effettiva medja ( $EC_{50}$ ) għal immobilizzazzjoni, u fejn possibbli, l-ogħla konċentrazzjoni li ma tikkaguna l-ebda immobilizzazzjoni.

*Kondizzjonijiet tat-test*

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

#### 8.2.5. Tossiċità kronika u fit-tul għall-invertebrati akkwatiċi

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieġ l-istudju

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

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

Jekk is-sustanza attiva tkun regolatur tat-*tkabbir* tal-insetti, għandu jitwettaq studju addizzjonali idwar it-tossiċità kronika bl-użu ta' speċi rilevanti mhux krustaċja bħal *Chironomus spp.*

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

L-għan 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-kapaċità riproduttiva u li jipprovdidi dettalji dwar l-effetti osservati. L- $EC_{10}$ , u l- $EC_{20}$  għandhom jiġu rrapportati flimkien man-NOEC. Meta l- $EC_{10}$  u l- $EC_{20}$  ma jkunux jistgħu jiġu stmati, għandha tiġi pprovduta spjegazzjoni.

8.2.5.2. Effett tossiku fuq ir-riproduzzjoni u l-iżvilupp għal speċi invertebrata akkwatiki addizzjonali

It-test dwar l-effett tossiku fuq ir-riproduzzjoni u l-iżvilupp għal speċi invertebrata akkwatika addizzjonali għandu li jkejjel effetti avversi bhall-immobilizzazzjoni u t-telf tal-kapaċità riproduttiva u jipprovdni dettalji dwar l-effetti osservati. L-EC<sub>10</sub>, u L-EC<sub>20</sub> għandhom jiġu rrapportati flimkien man-NOEC. Meta l-EC<sub>10</sub> u l-EC<sub>20</sub> ma jkunux jistgħu jiġu stmati, għandha tiġi pprovduta spjegazzjoni.

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

Is-sustanza attiva għandha tiġi applikata għall-ilma ta' fuq is-sediment u għandhom jitkejlu l-effetti dwar is-sopravivenza u l-iżvilupp ta' *Chironomus riparius*, inklużi effetti dwar it-tfaċċar ta' adulti, sabiex jiġu pprovduti punti aħharin għal dawg is-sustanzi meqjusa li jinterferixxu mal-ormoni li jgħorfu l-insetti jew li jkollhom effetti oħrajn fuq it-*tkabbir* u l-iżvilupp tal-insetti. L-EC<sub>10</sub> u L-EC<sub>20</sub> għandhom jiġu rrapportati flimkien man-NOEC.

*Kondizzjonijiet tat-test*

Il-konċentrazzjoni tas-sustanza attiva fl-ilma sovrastanti u fis-sediment għandha tiġi mkejla sabiex jiġu stabbiliti l-EC<sub>10</sub>, l-EC<sub>20</sub> u n-NOEC. Is-sustanza attiva għandha tiġi mkejla ta' spiss biżżejjed sabiex tippermetti li jsir kalkolu tal-punti aħharin tat-test fuq il-baži tal-konċentrazzjonijiet nominali kif ukoll dawg 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 l-organizmu li jgħix fis-sediment. Għandu jiġi stabbilit ir-riskju kroniku għal *Chironomus riparius* jew *Lumbriculus spp.* Tista' tintuża speċi alternattiva xierqa tat-test meta tkun disponibbli linja gwida rikonossuta. Is-sustanza attiva għandha tiġi applikata jew għall-faži tal-ilma jew tas-sediment ta' sistema ta' ilma/naqal u t-test għandu jikkunsidra r-rotta ewlenija ta' espożizzjoni. Il-punt aħhari ewleni mill-istudju għandu jiġi ppreżentat f'termini ta' mg ta' sustanza/kg ta' sediment niexef u mg ta' sustanza/L ta' ilma u l-EC<sub>10</sub> u l-EC<sub>20</sub> għandhom jiġu rrapportati flimkien man-NOEC.

*Kondizzjonijiet tat-test*

Il-konċentrazzjonijiet tas-sustanza attiva fl-ilma sovrastanti u fis-sediment għandhom jiġu mkejla sabiex jiġu stabbiliti l-EC<sub>10</sub>, l-EC<sub>20</sub> 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 ħadra (bħal *Pseudokirchneriella subcapitata*, sinonimu *Selenastrum capricornutum*).

Għal sustanzi attivi li juru attività erbicidali, għandu jsir test fuq speċi oħra minn grupp tassonomiku differenti bħal dijatoma, pereżempju *Navicula pelliculosa*.

Għandhom jiġu pprovduti l-EC<sub>10</sub>, l-EC<sub>20</sub>, l-EC<sub>50</sub> u l-valuri korrispondenti tan-NOEC.

8.2.6.1. Effetti fuq it-*tkabbir* tal-alga ħadra

Għandu jiġi pprovdut test li jstabbilixxi l-EC<sub>10</sub>, l-EC<sub>20</sub>, l-EC<sub>50</sub> għall-alga ħadra u l-valuri korrispondenti tan-NOEC għar-rata tat-*tkabbir* u r-rendiment tal-alga, fuq il-baži ta' kejl tal-bijomassa jew varjabbli surrogati tal-kejl.

*Kondizzjonijiet tat-test*

Għandhom jiġu 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 jindikaw li m'għandhom ikunu mistennija ebda effetti f'konċentrazzjonijiet iktar baxxi.

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

Għandu jiġi pprovdut test li jstabbilixxi l-EC<sub>10</sub>, l-EC<sub>20</sub>, l-EC<sub>50</sub> għal speċi oħrajn ta' alga u l-valuri korrispondenti tan-NOEC għar-rata tat-*tkabbir* u r-rendiment tal-alga, fuq il-baži ta' kejl tal-bijomassa (jew varjabbli surrogati tal-kejl).

*Kondizzjonijiet tat-test*

Għandhom japplikaw il-kondizzjonijiet tat-test kif stabbiliti fil-punt 8.2.6.1.

### 8.2.7. Effetti fuq il-makrofiti akkwatiċi

Għandu jiġi pprovdut test li jstabbilixxi l-EC<sub>10</sub>, l-EC<sub>20</sub>, l-EC<sub>50</sub> u l-valuri korrispondenti tan-NOEC għar-rata tat-tkabbir u r-rendiment tal-ispeċi *Lemna*, fuq il-baži ta' kejl tan-numru ta' partijiet wisghin tal-weraq u tal-inqas varjabbli ta' kejl addizzjonali wiehed (piż niexef, piż frisk jew l-erja tal-parti wiesgħa tal-werqa).

Għal speċi oħrajn ta' makrofiti akkwatiċi, test għandu jipprovi biżżejjed informazzjoni biex jiġi evalwat l-impatt fuq il-pjanti akkwatiċi u jiġu pprovduti l-EC<sub>10</sub>, l-EC<sub>20</sub>, l-EC<sub>50</sub> 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 speċi *Lemna* għall-erbicidi u regolaturi tat-tkabbir tal-pjanti u għas-sustanzi 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-Parti A tal-Anness għar-Regolament (UE) Nru 284/2013, li s-sustanza tat-test għandha attività erbicidali. L-awtoritajiet nazzjonali kompetenti jistgħu jitolbu testijiet oħrajn fuq speċi makrofiti oħrajn skont il-modalità tal-azzjoni tas-sustanza, jew jekk ikun hemm indikazzjonijiet ċari ta' tossiċità oghla għal speċi ta' pjanti dikotiledoni (pereżempju inibitur tal-auxin, erbicidi tal-weraq wisghin) jew monokotiledoni oħrajn (pereżempju erbicidi tal-ħaxix) mill-effikaċja 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' speċijiet makrofiti akkwatiċi fuq speċi dikotiledoni, bħal *Myriophyllum spicatum*, *Myriophyllum aquaticum* jew speċi monokotiledoni, bħall-ħaxix akkwatiku *Glyceria maxima*, skont kif ikun xieraq. Il-ħtieġa li jsiru dawn l-istudji għandha tiġi diskussa mal-awtoritajiet nazzjonali kompetenti.

Kondizzjonijiet tat-test

Għandhom jiġu 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 tiġi pprovduta biżżejjed informazzjoni u deċiżjoni biex jiġi evalwat l-impatt potenzjali fuq l-organiżmi akkwatiċi fil-kondizzjonijiet ta' fuq il-post.

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

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieġ l-istudju

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

Kondizzjonijiet tat-test

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

## 8.3. Effetti fuq l-artropodi

### 8.3.1. Effetti fuq in-naħal

Għandhom jiġu 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 jiġu pprezentati r-rapporti tat-testijiet imsemmija fil-punti 8.3.1.1, 8.3.1.2 u 8.3.1.3, ħlief meta l-prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti li fihom is-sustanza attiva jkun għall-użu esklussiv f'sitwazzjonijiet fejn ma jkunx probabbli li n-naħal jiġi espost, bħal:

- (a) ħażna tal-ikel fi spazji magħluqa;
- (b) preppazzjonijiet mhux sistemici għall-applikazzjoni fil-ħamrija, minbarra granijiet;
- (c) trattamenti ta' tiswib mhux sistemici għal għelejjel u basal tal-ħxejjex trapjantati;
- (d) issiġillar tal-feriti u trattamenti ta' fejqan;
- (e) lixki rodenticiċi mhux sistemici;
- (f) użu fis-serer mingħajr naħal li jdakkr.

Għat-trattamenti taż-żerriegħa, għandu jiġu kkunsidrat ir-riskju minn kurrenti tat-trab matul it-thaffir taż-żerriegħa trrattata. Fir-rigward tal-granijiet u l-pilloli f'boċċi żgħar għall-bebbux, għandu jiġi kkunsidrat ir-riskju mill-kurrenti tat-trab. Jekk sustanza attiva tkun sistemika u trid tintuża fuq żerriegħa, basal tal-hxejjex, għeruq, applikata direttament fil-hamrija, l-ilma tat-tisqija, jew applikata direttament fuq jew ġewwa l-pjanta, pereżempju billi tiġi 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 għall-protezzjoni tal-pjanti fin-nektar, l-għabra tad-dakra u l-ilma, inkluż it-taqtir.

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

Meta jista' jkun hemm espożizzjoni tan-naħal għal residwi fin-nektar, l-għabra tad-dakra jew l-ilma li tirriżulta mill-karatteristiċi sistemici tas-sustanza attiva u meta t-tossicità orali akuta tkun < 100 µg/nahla jew ikun hemm tossicità notevoli għal-larva, għandhom jiġu pprovduti l-koncentrazzjonijiet tar-residwi f'dawn il-matrici u l-istima tar-riskju għandha tkun ibbażata fuq tqabbil tal-punt aħhari rilevanti ma' dawk il-koncentrazzjonijiet ta' residwu. Jekk dan it-tqabbil jindika li ma tistax tiġi eskluża espożizzjoni f'livelli tossiċi, għandhom jiġu investigati l-effetti b'testijiet ta' grad oghla.

#### 8.3.1.1. Tossicità akuta għan-naħal

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

##### 8.3.1.1.1. Tossicità orali akuta

Għandu jiġi pprovdut test għat-tossicità orali akuta li jstabilixxi l-valuri akuti ta' LD<sub>50</sub> flimkien man-NOEC. Jekk jiġu osservati effetti subletali, dawn għandhom jiġu rrapportati.

Kondizzjonijiet tat-test

It-test għandu jsir bis-sustanza attiva. Ir-riżultati għandhom jiġu ppreżentati f'termini ta' µg ta' sustanza attiva/nahla.

##### 8.3.1.1.2. Tossicità akuta minn kuntatt

Għandu jiġi pprovdut test għat-tossicità akuta minn kuntatt li jstabilixxi l-valuri akuti ta' LD<sub>50</sub> flimkien man-NOEC. Jekk jiġu osservati effetti subletali, dawn għandhom jiġu rrapportati.

Kondizzjonijiet tat-test

It-test għandu jsir bis-sustanza attiva. Ir-riżultati għandhom jiġu ppreżentati f'termini ta' µg ta' sustanza attiva/nahla.

#### 8.3.1.2. Tossicità kronika għan-naħal

Għandu jiġi pprovdut test għat-tossicità kronika għan-naħal li jstabilixxi l-EC<sub>10</sub>, EC<sub>20</sub>, EC<sub>50</sub> orali kroniċi flimkien man-NOEC. Meta ma jkunux jistgħu jiġu stmati l-EC<sub>10</sub>, EC<sub>20</sub>, EC<sub>50</sub> orali kroniċi, għandha tiġi pprovduta spjegazzjoni. Jekk jiġu osservati effetti subletali, dawn għandhom jiġu rrapportati.

*Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieġ l-istudju*

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

*Kondizzjonijiet tat-test*

It-test għandu jsir bis-sustanza attiva. Ir-riżultati għandhom jiġu ppreżentati f'termini ta' µg ta' sustanza attiva/nahla.

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

Għandu jsir studju dwar il-larva tan-naħal biex jiġu stabbiliti l-effetti fuq l-iżvilupp tan-naħal tal-għasel u l-attività tal-larva. L-istudju dwar il-larva tan-naħal għandu jipprovdwi biżżejjed informazzjoni biex jiġu evalwati r-riskji possibbli mis-sustanza attiva fuq il-larva tan-naħal tal-għasel.

It-test għandu jipprovdwi l-EC<sub>10</sub>, EC<sub>20</sub> u EC<sub>50</sub> għan-naħal adult, fejn possibbli, u l-larva flimkien man-NOEC. Meta l-EC<sub>10</sub>, EC<sub>20</sub>, EC<sub>50</sub> ma jkunux jistgħu jiġu stmati, għandha tingħata spjegazzjoni. Jekk jiġu osservati effetti subletali, dawn għandhom jiġu rrapportati.

*Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieġ l-istudju*

It-test għandu jitwettaq għal sustanzi attivi li għalihom ma jkunux jistgħu jiġu esklużi effetti subletali fuq it-tkabbir jew l-iżvilupp, sakemm l-applikant ma jurix li mhux possibbli li l-larva tan-naħal tal-għasel se jkun esposti għas-sustanza attiva.

8.3.1.4. Effetti subletali

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

8.3.2. Effetti fuq artropodi mhux fil-mira għajr naħal

*Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieġ l-istudju*

L-effetti fuq artropodi terrestri mhux fil-mira għandhom jiġu investigati għas-sustanzi attivi kollha hlief meta l-prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti li fihom is-sustanza attiva jkun għall-użu esklussiv f'sitwazzjonijiet li l-artropodi mhux fil-mira ma jkunux esposti għalihom bħal:

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

Dejjem għandhom jiġu ttestjati żewġ speċi indikaturi, il-parastoje afida ċereali *Aphidius rhopalosiphii* (Imenoptera: Braconidae) u d-dudu predatorju *Typhlodromus pyri* (Acari: Phytoseiidae). Għandhom isiru testijiet inizjali bl-użu ta' platti tal-ħġieġ u għandha tiġi rrapportata l-mortalità (u l-effetti fuq ir-riproduzzjoni jekk jiġu vvalutati). It-testijiet għandhom jistabbilixxu relazzjoni ta' rata-rispons u għandhom jiġu rrapportati l-punti aħħarin ta' LR<sub>50</sub> <sup>(1)</sup>, ER<sub>50</sub> <sup>(2)</sup> u NOEC għall-istima tar-riskju għal dawn l-ispeċi skont l-analiżi rilevanti tal-kwożjent tar-riskju. Jekk minn dawn l-istudji jkun jistgħu jiġu mbassra b'mod ċar effetti avversi, f'dak il-każ jistgħu jkun meħtieġa testijiet li jużaw studji ta' grad oġġla (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 modalità ta' azzjoni speċjali (bħar-regolaturi tat-tkabbir tal-insetti, l-inibituri tal-għalf għall-insetti), l-awtoritajiet nazzjonali kompetenti jistgħu jitolbu testijiet addizzjonali li jinvolvu stadji tal-hajja sensitivi, rotot speċjali ta' tehid jew modifiki oħrajn. Għandhom jiġu pprovduti raġunijiet għall-għażla tal-ispeċi tat-test.

8.3.2.1. Effetti fuq *Aphidius rhopalosiphii*

Test għandu jipprovi biżżejjed informazzjoni biex tiġi evalwata t-tossicità f'termini ta' LR<sub>50</sub> u NOEC tas-sustanza attiva għal *Aphidius rhopalosiphii*.

*Kondizzjonijiet tat-test*

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

8.3.2.2. Effetti fuq *Typhlodromus pyri*

Test għandu jipprovi biżżejjed informazzjoni biex tiġi evalwata t-tossicità f'termini ta' LR<sub>50</sub> u NOEC tas-sustanza attiva għal *Typhlodromus pyri*.

*Kondizzjonijiet tat-test*

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

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

8.4.1. Il-ħanex – effetti subletali

Test għandu jipprovi 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-ħniex għandhom jiġu investigati meta is-sustanza attiva tista' tikkontamina l-hamrija.

<sup>(1)</sup> LR<sub>50</sub>, taqsira għal "Rata Letali, 50 %", jiġifieri r-rata ta' applikazzjoni meħtieġa biex jinqatlu nofs il-membri ta' popolazzjoni ttestjata wara dewmien speċifikat tat-test

<sup>(2)</sup> ER<sub>50</sub>, taqsira għal "Rata ta' Effett, 50 %", jiġifieri r-rata ta' applikazzjoni meħtieġa biex jiġi kkaġunat effett fuq nofs il-membri ta' popolazzjoni ttestjata wara tul speċifikat tat-test



#### Kondizzjonijiet tat-test

It-testijiet għandhom jstabbilixxu relazzjoni doża-rispons u l-EC<sub>10</sub>, l-EC<sub>20</sub> u n-NOEC għandhom jippermettu li l-istima tar-riskju ssir skont l-analizi xierqa tal-kwozjent tar-riskju, li tikkunsidra l-espożizzjoni probabbli, il-kontenut ta' karbonju organiku (f<sub>oc</sub>) fil-mezz tat-test u l-karatteristiċi lipofiliċi (K<sub>ow</sub>) 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 mesofawna u makrofawna tal-hamrija li mhumiex fil-mira (minbarra l-hniex)

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieġ l-istudju

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

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

Fil-każ tal-prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti applikati bħala bexx għall-weraq, l-awtoritajiet nazzjonali kompetenti jistgħu jitolbu dejta dwar *Folsomia candida* u *Hypoaspis aculeifer*. Jekk tkun disponibbli dejta kemm fuq *Aphidius rhopalosiphii* kif ukoll dwar *Typhlodromus pyri*, din tista' tintuża f'istima tar-riskju inizjali. Jekk ikun hemm thassib dwar xi waħda mill-ispeċi 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 rhopalosiphii* u *Typhlodromus pyri*, f'dak il-każ għandha tiġi pprovduta d-dejta stipulata fil-punt 8.4.2.1.

Fil-każ tal-prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti applikati direttament fuq il-hamrija bħala trattamenti tal-hamrija jew bħala 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. Ittestjar tal-livell tal-ispeċi

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

Kondizzjonijiet tat-test

It-testijiet għandhom jstabbilixxu relazzjoni doża-rispons u l-EC<sub>10</sub>, EC<sub>20</sub> u NOEC għandhom jippermettu li l-istima tar-riskju titwettaq skont l-analizi xierqa tal-kwozjent tar-riskju, filwaqt li jiġu kkunsidrati l-espożizzjoni probabbli, il-kontenut ta' karbonju organiku (f<sub>oc</sub>) fil-mezz tat-test u l-karatteristiċi lipofiliċi (K<sub>ow</sub>) tas-sustanza tat-test. Is-sustanza tat-test għandha tiġi inkorporata fil-hamrija biex tinkiseb konċentrazzjoni omoġenja fil-hamrija. Jistgħu jiġu 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-nitroġenu tal-hamrija

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

Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieġ l-istudju

It-test għandu jitwettaq meta l-prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti li fihom is-sustanza attiva jiġu applikati fuq il-hamrija jew jistgħu jikkontaminaw il-hamrija f'kondizzjonijiet prattiċi tal-użu. Fil-każ ta' sustanzi attivi mahsuba għall-użu fi prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti sabiex tiġi sterilizzata l-hamrija, l-istudji għandhom jifasslu sabiex ikejlu 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 tittiehed il-hamrija ma jridux ikunu ġew ittrattati fis-sentejn ta' qabel b'xi sustanza li tista' tibdel b'mod notevoli d-diversità u l-livelli ta' popolazzjonijiet mikrobiċi preżenti, hlief b'mod transitorju.

#### 8.6. Effetti fuq pjanti terrestri oghla mhux fil-mira

##### 8.6.1. Sommarju tad-dejta ta' tgharbil

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' tgharbil għandha tistabbilixxi jekk is-sustanzi tat-test jurux attività 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 ikunu daqs jew aktar mir-rata ta' applikazzjoni massima rrakkomandata u b'rata li jew tissimula l-mudelli tal-użu fil-kondizzjonijiet tal-għalqa, b'testijiet li jsiru wara t-trattament aħhari, jew b'rata applikata direttament li tikkunsidra l-akkumulazzjoni ta' residwi wara bosta applikazzjonijiet tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti. Jekk l-istudji ta' tgharbil ma jkoprox 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-tgharbil. 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 *bijoloġika* u l-istudji ta' sejbien tal-medda tad-dożi, 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 ambjentali u l-ekos-sikoloġija fuq il-post.

#### 8.6.2. *Ittestjar fuq pjanti mhux fil-mira*

Test għandu jipprovdi l-valuri ER<sub>50</sub> tas-sustanza attiva għal pjanti mhux fil-mira.

#### Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieġ l-istudju

Għas-sustanzi attivi li juru attività erbiċida jew ta' regolazzjoni tat-*tkabbir* tal-pjanti, għandhom jiġu pprovduti testijiet dwar l-intensità *vegetattiva* u l-konċentrazzjoni/rispons ta' tinbit ta' pjanti żgħar għal mill-anqas 6 speċi li jirrappreżentaw familji li għalihom tkun instabet azzjoni erbiċida/regolatorja tat-*tkabbir* tal-pjanti. Meta, mill-modalità tal-azzjoni, ikun jista' jiġi stabbilit b'mod ċar li huma affettwati t-tinbit ta' pjanti żgħar jew l-intensità *vegetattiva*, għandu jsir biss l-istudju relevanti.

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

#### Kondizzjonijiet tat-test

Għandhom jiġu pprovduti testijiet tar-rispons għad-doża fuq għażla ta' bejn 6 u 10 speċi ta' pjanti *monokotiledoni* u *dikotiledoni* 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 *bijoloġiċi* għat-trattament tad-drenaġġ**

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

#### *Iċ-ċirkostanzi li fihom huwa meħtieġ l-istudju*

L-effetti fuq metodi *bijoloġiċi* għat-trattament tad-drenaġġ għandhom jiġu rrapportati meta l-użu ta' prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti li fihom is-sustanza attiva jista' jġib miegħu effetti avversi fuq l-impjanti tat-trattament tad-drenaġġ.

#### 8.9. **Dejta dwar il-monitoraġġ**

Għandha tiġi rrapportata 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 pprezentat sommarju tad-dejta rilevanti kollha mil-letteratura xjentifika miftuħa riveduta bejn il-pari dwar is-sustanza attiva, il-metaboliti u l-prodotti tad-dizintegrazzjoni jew tar-reazzjoni u l-prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti li fihom is-sustanza attiva.

## TAQSIMA 10.

**Klassifikazzjoni u ttikkettar**

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

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

## PARTI B

**MIKRO-ORGANIŻMI FOSTHOM IL-VAJRUS**

## WERREJ

## INTRODUZZJONI

1. IDENTITÀ TAL-MIKRO-ORGANIŻMU
  - 1.1. L-applikant
  - 1.2. Il-fabbrikant
  - 1.3. Isem u deskrizzjoni tal-ispeċi, il-karatteristiċi tar-razza
  - 1.4. Speċifikazzjoni tal-materjal użat għall-fabbrikazzjoni tal-prodotti fformulati
    - 1.4.1. Kontenut tal-mikro-organizmu
    - 1.4.2. Identità u kontenut tal-impurità, addittivi, mikro-organismi li jikkontaminaw
    - 1.4.3. Il-profil analitiku tal-lottijiet
2. KARATTERISTIĊI BIJOLOĠIĊI TAL-MIKRO-ORGANIŻMU
  - 2.1. L-istorja tal-mikro-organizmu u l-użi tiegħu. L-okkorrenza naturali u d-distribuzzjoni ġeografika
    - 2.1.1. L-isfond storiku
    - 2.1.2. L-orijini u okkorrenza naturali
  - 2.2. Informazzjoni dwar l-organizmu/i fil-mira
    - 2.2.1. Deskrizzjoni tal-organizmu/i fil-mira
    - 2.2.2. Il-modalità tal-azzjoni
  - 2.3. Il-medda tal-ispeċifità tal-ospiti u l-effetti fuq speċi għajr l-organizmu dannuż fil-mira
  - 2.4. L-istadji tal-iżvilupp/iċ-ċiklu tal-hajja tal-mikro-organizmu
  - 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 ġenetika u l-fatturi li jaffettwawha
  - 2.8. Informazzjoni dwar il-produzzjoni tal-metaboliti (speċjalment tossini)
  - 2.9. Antibijotiċi u sustanzi antimikrobiċi oħrajn
3. IKTAR INFORMAZZJONI DWAR IL-MIKRO-ORGANIŻMU
  - 3.1. Il-funzjoni

- 3.2. Il-firxa tal-użu mbassra
- 3.3. L-ghelejjel 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-organizmu/i fil-mira
- 3.6. Metodi għall-prevenzjoni tat-telf tal-virulenza tal-materjal ta' propagazzjoni tal-mikro-organizmu
- 3.7. Il-metodi u l-prekawzjonijiet rakkomandati rigward il-manipulazzjoni, il-ħażna, it-trasport jew in-nar
- 3.8. Proċeduri għall-qerda jew id-dekontaminazzjoni
- 3.9. Miżuri f'każ ta' aċċident
4. METODI ANALITIĊI
- 4.1. Metodi għall-analiżi tal-mikro-organizmu kif iffabbrikat
- 4.2. Metodi għall-istabbiliment u l-kwantifikazzjoni tar-residwi (vijabbli jew mhux vijabbli)
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/allergenicità, jekk xierqa
- 5.1.4. Osservazzjoni diretta, eż. każijiet kliniċi
- 5.2. Studji bażiċi
- 5.2.1. Sensitizzazzjoni
- 5.2.2. Tossicità akuta, patoġenicità u ineffikazzjoni
- 5.2.2.1. Tossicità orali akuta, patoġenicità u ineffikazzjoni
- 5.2.2.2. Tossicità, patoġenicità u ineffikazzjoni akuta bit-teħid man-nifs
- 5.2.2.3. Doża waħda għal ġol-perinew/taħt il-ġilda
- 5.2.3. Ittestjar tal-ġenotossicità
- 5.2.3.1. Studji *in vitro*
- 5.2.4. Studju dwar il-kultura taċ-ċelloli
- 5.2.5. Informazzjoni dwar it-tossicità u l-patoġenicità fuq perjodu qasir
- 5.2.5.1. L-effetti fuq is-saħħa wara espożizzjoni ripetuta bin-nifs
- 5.2.6. It-trattament propost: miżuri tal-ewwel għajnuna, kura medika
- 5.3. Studji speċifiċi dwar it-tossicità, il-patoġenicità u l-ineffikazzjoni
- 5.4. Studji *in vivo* f'ċelloli somatiċi
- 5.5. Il-ġenotossicità — Studji *in vivo* f'ċelloli ġerminali
- 5.6. Sommarju tat-tossicità, il-patoġenicità u l-ineffikazzjoni 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-ghelejjel, oġġetti tal-għalf jew oġġetti tal-ikel
- 6.2. Iktar informazzjoni meħtieġa
- 6.2.1. Residwi mhux vijabbli

- 6.2.2. Residwi vijabbli
- 6.3. Sommarju u valutazzjoni tal-imġiba tar-residwu li jirriżultaw mid-dejta pprezentata fil-punti 6.1 u 6.2
- 7. DESTIN U MĠIBA 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-għasafar
- 8.2. Effetti fuq l-organizmi akkwatici
- 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 naħal
- 8.5. Effetti fuq il-hniex
- 8.6. Effetti fuq mikro-organizmi tal-hamrija 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-mikroorganizmi fosthom il-vajrusijiet.

Din il-Parti tipprovdi r-reqwiżiti ta' dejta għas-sustanzi attivi li jikkonsistu f'mikroorganizmi, inklużi l-vajrusijiet.

It-terminu 'mikroorganizmu' kif definit fl-Artikolu 3 tar-Regolament (KE) Nru 1107/2009 japplika, iżda mhuwiex limitat għal batterji, fungi, protozoji, vajrusijiet u virojdi.

- (ii) Għall-mikroorganizmi kollha li huma soġġetti għall-applikazzjoni, għandhom jiġu pprovduti l-għarfien u l-informazzjoni kollha rilevanti disponibbli fil-letteratura.

L-iktar tagħrif importanti u informattiv jinkiseb mill-karatterizzazzjoni u l-identifikazzjoni ta' mikroorganizmu. Tagħrif bħal dan jinsab fit-taqsimiet 1 sa 3 (l-identità, il-karatteristiċi bijoloġiċi u iktar tagħrif) li jiffurmaw il-bażi ta' stima tal-effetti fuq is-saħħa tal-bniedem u l-ambjent.

L-informazzjoni ġdida ġġenerata minn esperimenti tossikoloġiċi u/jew patoloġiċi konvenzjonali fuq annimali tal-laboratorju hija normalment meħtieġa sakemm l-applikant ma jkunx jista' jiġġustifika, fuq il-bażi tat-tagħrif preċedenti, illi l-użu tal-mikroorganizmu, fil-kundizzjonijiet proposti ta' użu, ma jkollux effetti dannużi fuq is-saħħa tal-bniedem jew tal-annimali jew fuq l-ilma ta' taħt l-art jew kull influwenza mhux aċċettabbli fuq l-ambjent.

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

tal-USEPA<sup>(1)</sup>); 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 għall-mikroorganizmi. It-testijiet għandhom jinkludu mikroorganizmi vijabbli u, jekk ikun xieraq, organizmi mhux vijabbli, u kontroll minghajr kampjun.

- (iv) Fejn isir ittestjar, trid tiġi pprovduta deskrizzjoni dettaljata (specifikazzjoni) tal-materjal użat u tal-impuritàjiet tiegħu, skont il-punt 1.4. Il-materjal użat għandu jkun ta' dik l-ispeċifikazzjoni 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 iffabbrikati, għajr jekk ikun jista' jintwera illi l-materjal użat fit-test ikun essenzjalment l-istess għall-finijiet tal-ittestjar u l-valutazzjoni.

- (v) Meta l-mikroorganizmu jkun ġie mmodifikat ġenetikament, trid tiġi sottomessa kopja tal-valutazzjoni tad-dejta dwar l-istima tar-riskju għall-ambjent, kif iddikjarat fl-Artikolu 48 tar-Regolament (KE) Nru 1107/2009.
- (vi) Fejn rilevanti, id-dejta għandha tiġi analizzata bl-użu ta' metodi statistiċi xierqa. Għandhom jiġu rrapportati 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 jiġu ddikjarati b'hal sinifikanti/mhux sinifikanti).
- (vii) Fil-każ tal-istudji li fihom l-għoti tad-dożi jinfirx fuq perjodu taż-żmien, l-għoti tad-dożi għandu preferibbilment isir bl-użu ta' lott wiehed tal-mikroorganizmu, jekk tippermetti l-istabbiltà.

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

Fejn studju jimplika l-użu ta' dożi differenti, trid tiġi rrapportata r-relazzjoni bejn id-doża u l-effett żvantagġuż.

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

## 1. L-IDENTITÀ TAL-MIKROORGANIŻMU

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 jiġu pprovduti l-isem u l-indirizz tal-applikant, kif iridu jiġu 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, agent jew rappreżentant fl-Istat Membru li lilu tiġi sottomessa l-applikazzjoni għall-approvazzjoni, u jekk differenti, fl-Istat Membru rapporteur mahtur mill-Kummissjoni, iridu jiġu pprovduti l-isem u l-indirizz tal-uffiċċju, l-agent jew ir-rappreżentant lokali, kif iridu jiġu pprovduti l-isem, il-kariga u n-numru tat-telfon u tal-fax tal-persuna xierqa ta' kuntatt.

### 1.2. Il-Produttur

Iridu jiġu pprovduti l-isem u l-indirizz tal-produttur jew tal-produtturi tal-mikroorganizmu kif ukoll iridu jiġu pprovduti l-isem u l-indirizz ta' kull impjant li fih jiġi prodott il-mikroorganizmu. Irid jiġi pprovdut punt ta' kuntatt (preferibbilment punt ċentrali ta' kuntatt, li jinkludi l-isem, in-numru tat-telfon u tal-fax), bil-ħsieb li jiġi pprovdut it-tagħrif ta' aġġornament u t-tweġibiet għad-domandi li jinholqu, rigward it-teknoloġija tal-produzzjoni, il-proċessi u l-kwalità tal-prodott (inklużi fejn rilevanti, il-lottijiet individwali). Fejn, wara l-approvazzjoni tal-mikroorganizmu, ikun hemm tibdil fil-post jew fin-numru ta' produtturi, l-informazzjoni meħtieġa trid terġa' tiġi nnotifikata lill-Kummissjoni u lill-Istati Membri.

### 1.3. L-isem u d-deskrizzjoni tal-ispeċi, il-karatterizzazzjoni tar-razza

- (i) Il-mikroorganizmu għandu jiġi depożitat f'kollezzjoni ta' kulturi rikonoxxuta fuq livell internazzjonali u mogħti numru tal-aċċess u dawn id-dettalji jridu jiġu pprezentati.
- (ii) Kull mikroorganizmu li huwa soġġett għall-applikazzjoni għandu jiġi identifikat u msemmi fil-livell tal-ispeċi. Iridu jiġu ddikjarati l-isem xjentifiku u r-raggruppament tassonomiku, jiġifieri il-familja, il-generu, l-ispeċi, il-karattru, is-serotip, il-pathovar jew kull denominazzjoni oħra rilevanti għall-mikroorganizmu.

<sup>(1)</sup> Linji gwida tal-USEPA għat-Testijiet ta' Pestiċidi Mikrobjali, Serje 885 tal-OPPTS, Frar 1996.

Irid jiġi indikat jekk il-mikroorganizmu:

- huwiex indiġenu jew mhux indiġenu fil-livell tal-ispeċi għall-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 każi tal-ahhar, iridu jiġu pprovduti d-differenzi kollha magħrufa bejn il-mikroorganizmu mmodifikat u r-razza selvaġġa prinċipali.

- (iii) Għandha tintuża l-ahjar tekonoloġija disponibbli sabiex jiġi identifikat u kkaratterizzat il-mikroorganizmu fil-livell tar-razza. Iridu jiġu pprovduti l-proċeduri xierqa ta' ttestjar 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 għadda 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-mikroorganizmu

Irid jiġi rrapportat il-kontenut minimu u massimu tal-mikroorganizmu fil-materjal użat għall-fabbrikazzjoni 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-mikroorganizmu.

Fejn it-tagħrif ipprovdut ikun jirrigwarda sistemi pilota ta' produzzjoni tal-pjanti, it-tagħrif meħtieġ irid jerga' 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-purità.

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

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

Jekk possibbli u xieraq, għandhom jiġu rrapportati l-identità u l-kontenut massimu tal-mikroorganizmi 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 (jiġifieri jekk mistennija li jkunu ta' thassib għas-saħħa umana u/jew l-ambjent) magħrufa li jiġu fformulati mill-mikroorganizmu għandhom jiġu identifikati u kkaratterizzati fi stati jew fi stadji differenti tat-tkabbir tal-mikroorganizmu (ara l-punt (viii) din l-Introduzzjoni), (viii)).

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

Fil-każ tal-impuritajiet kimiċi li huma rilevanti għas-saħħa 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 rrapportata l-istess informazzjoni kif deskritt fil-punt 1.11 tal-Parti A ta' dan l-Anness, bl-użu tal-unitajiet xierqa.

## 2. IL-KARATTERISTIĊI BIJOLOĠIĊI TAL-MIKROORGANIZMU

### 2.1. L-istorja tal-mikroorganizmu u l-użi tiegħu. L-okkorrenza naturali u d-distribuzzjoni ġeografika

Għandha tiġi pprezentata l-familjarità, interpretata bħala d-disponibbiltà tal-għerf rilevanti dwar il-mikroorganizmu.

(\*) ĠU L 106, 17.4.2001, p. 1.

2.1.1. *Sfond storiku*

Irid jiġi pprovdut l-isfond storiku tal-mikroorganizmu u l-użu tiegħu (testijiet/proġetti ta' riċerka jew l-użu kummerċjali).

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

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

Fil-każ ta' mutant, jew mikroorganizmu mmodifikat ġenetikament, għandha tingħata informazzjoni dettaljata dwar il-produzzjoni u l-iżolament tiegħu u dwar il-mezzi li bihom jista' jiġi identifikat b'mod ċar mit-tip salvaġġ li minnu tniessel.

2.2. **Tagħrif dwar l-organizmu/i fil-mira**2.2.1. *Deskrizzjoni tal-organizmu/i fil-mira*

Fejn rilevanti, iridu jiġu pprovduti d-dettalji dwar l-organizmi ta' hsara li tingħata protezzjoni kontribom.

2.2.2. *Il-mod tal-azzjoni*

Għandha tiġi indikata l-modalità prinċipali tal-azzjoni. B'rabta mal-mod tal-azzjoni, għandu jiġi ddikjarat ukoll jekk il-mikroorganizmu jipproduċix tossina b'effett residwu fuq l-organizmu fil-mira. F'dak 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-dhul fl-organizmu fil-mira u l-istadji suxxettibbli tiegħu. Iridu jiġu rrapportati r-riżultati ta' kull studju sperimentali.

Għandu jiġi ddikjarat b'liema mod jista' jkun hemm tehid tal-mikroorganizmu jew tal-metaboliti tiegħu (speċjalment it-tossini) (eż. bil-kuntatt, bl-istonku, bit-tehid man-nifs). Irid jiġi ddikjarat ukoll jekk il-mikroorganizmu jew il-metaboliti tiegħu jiġux traslokati fil-pjanti jew le u, fejn rilevanti, kif issir din it-traslukkazzjoni.

Fil-każ ta' effett patoġeniku fuq l-organizmu fil-mira, għandhom jiġu indikati d-doża infettiva (id-doża mehteġa sabiex tikkawża infezzjoni bl-effett maħsub fuq speċi fil-mira) u t-trasmissibbiltà (il-possibbiltà ta' tixrid tal-mikroorganizmu 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-ispeċifità ospitanti u tal-effetti fuq speċijiet oħra għajr l-organizmu ta' hsara fil-mira**

Għandu jingħata kull tagħrif disponibbli dwar l-effetti fuq organizmi mhux fil-mira fil-qasam li fih jistgħu jixterdu l-mikroorganizmi. Għandha tiġi indikata l-okkorrenza tal-organizmi mhux fil-mira li jew ikunu relatati mill-qrib mal-ispeċi 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-organizmu jkunx kapaci jikkolonizza jew jidhol fil-bniedem jew l-annimali (inklużi individwi immunosoppressi) jew jekk ikunx patoġeniku. Għandha tiġi ddikjarata kull esperjenza dwar jekk is-sustanza attiva jew il-prodotti tagħha jistgħux jirritaw il-ġilda, l-għajnejn 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-mikroorganizmu**

Irid jiġi pprezentat tagħrif dwar iċ-ċiklu tal-hajja tal-mikroorganizmu, is-simbjozi deskritta, il-parassitiżmu, il-kompetituri, il-predaturi, eċċ., fosthom l-organizmi li jospitaw, kif ukoll it-trasportaturi tal-vajrus.

Iridu jiġu ddikjarati ż-żmien ta' ġenerazzjoni u t-tip ta' riproduzzjoni tal-mikroorganizmu.

Irid jiġi pprovdut 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-mikroorganizmu li jipproduċi metaboliti, inklużi t-tossini li huma ta' thassib għas-sahha tal-bniedem u/jew l-ambjent, fl-istadji differenti tiegħu ta' żvilupp wara r-rilaxx.

2.5. **Il-hila li jinfetta, jinxtered u jikkolonizza**

Iridu jiġu indikati l-persistenza tal-mikroorganizmu u tagħrif dwar iċ-ċiklu tal-hajja tiegħu fil-kundizzjonijiet ambjentali tipici tal-użu. Barra minn hekk, trid tiġi ddikjarata kull sensitività partikolari tal-mikroorganizmu għal ċerti taqsimiet tal-ambjent (eż. id-dawl UV, il-hamrija, l-ilma).



Iridu jiġu ddikjarati l-htigijiet ambjentali (it-temperatura pH, l-umdità, il-htigijiet tan-nutrizzjoni, eċċ.) għas-sopravivenza, ir-riproduzzjoni, il-kolonizzazzjoni, il-ħsara (inklużi t-tessuti umani) u l-effikaċja tal-mikroorganizmu. Għandha tiġi indikata l-preżenza ta' fatturi speċifiċi tal-virulenza.

Trid tiġi stabbilita l-firxa tat-temperatura li fiha jkber il-mikroorganizmu, inklużi t-temperaturi minimi, massimi u ottimi. Dan it-tagħrif huwa ta' valur partikolari sabiex jinbnew studji dwar l-effetti fuq is-saħħa tal-bniedem (Taqsim 5).

Irid jiġi ddikjarat ukoll l-effett possibbli ta' fatturi bħat-temperatura, id-dawl UV, il-pH, u l-preżenza ta' ċerti sustanzi fuq l-istabbiltà 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-organizmi li jospitaw bħala trasportaturi, eċċ.), f'kundizzjonijiet ambjentali tipiċi rilevanti għall-użu.

#### 2.6. **Relazzjonijiet ma' patoġeni magħrufa tal-pjanti jew tal-annimali jew tal-bniedem**

Għandhom jiġu indikati l-eżistenza possibbli ta' speċi jew aktar tal-ġenus tal-mikroorganizmi attivi u/jew, fejn rilevanti, il-mikroorganizmi kontaminanti li jkunu magħrufa li huma patoġeniċi għall-bniedem, għall-annimali, għall-uċuħ 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 patoġeniċi.

#### 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 ambjentali proposti tal-użu.

Irid jiġi pprovdut ukoll tagħrif dwar il-kapaċità tal-mikroorganizmu li jittrasferixxi materjal ġenetiku lill-organizmi l-oħra kif ukoll il-kapaċità tiegħu li jkun patoġeniku għall-pjanti, għall-annimali jew għall-bniedem. Jekk il-mikroorganizmu jgħorr elementi ġeniċi addizzjonali rilevanti, għandha tiġi indikata l-istabbiltà tal-karatteristiċi kkodifikati.

#### 2.8. **Tagħrif dwar il-produzzjoni tal-metaboliti (speċjalment it-tossini)**

Jekk razez oħra li jappartjenu għall-istess speċi mikrobika bħar-razza soġġetta għall-applikazzjoni jkunu magħrufa illi jipproduċu metaboliti (speċjalment tossini) b'effetti mhux aċċettabli għas-saħħa tal-bniedem u/jew l-ambjent matul jew wara l-applikazzjoni, għandhom jiġu pprovduti n-natura u l-istruttura ta' din is-sustanza, il-preżenza tagħha ġewwa jew barra ċ-ċellola u l-istabbiltà tagħha, il-mod ta' azzjoni (inklużi l-fatturi interni u esterni tal-mikroorganizmu meħtieġa għall-azzjoni) kif ukoll l-effett tagħha fuq il-bniedem, l-annimali jew speċijiet oħra mhux fil-mira.

Iridu jiġu deskritti l-kundizzjonijiet li fihom il-mikroorganizmu jipproduċi l-metabolit/i (speċjalment it-tossina/i).

Għandu jiġi pprovdut kull tagħrif disponibbli dwar il-mekkanizmu li bih il-mikroorganizmi jirregolaw il-produzzjoni ta' dan/dawn il-metabolit/i.

Għandu jiġi pprovdut kull tagħrif disponibbli dwar l-influenza 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-medicina umana jew veterinarja f'kull stadju tal-iżvilupp ta' prodott għall-protezzjoni tal-pjanti.

Irid jiġi pprovdut tagħrif dwar ir-reżistenza jew is-sensittività tal-mikroorganizmu għall-antibijotiċi jew sustanzi oħra kontra l-mikrobi, b'mod partikolari dwar l-istabbiltà tal-kodifika tal-ġeni għar-reżistenza antibijotika, sakemm ma jkunx jista' jiġi ġġustifikat illi l-mikroorganizmu ma jkollu l-ebda effett ta' ħsara fuq is-saħħa tal-bniedem jew tal-annimali, jew li ma jistax jittrasferixxi r-reżistenza tiegħu għall-antibijotiċi jew sustanzi oħra kontra l-mikrobi.

### 3. **AKTAR TAGHRIF DWAR IL-MIKROORGANIŻMU**

#### **Introduzzjoni**

- (i) It-tagħrif ipprovdut irid jiddeskrivi l-ghanijiet maħsuba li għalihom 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 jispesifika l-metodi u l-prekawzzjonijiet normali li jridu jiġu segwiti fil-ġestjoni, il-ħażna u t-trasport tal-mikroorganizmu.
- (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 mikroorganizmu, għajr fejn ikun speċifikat mod ieħor.

### 3.1. **Funzjoni**

Trid tiġi speċifikata l-funzjoni bijoloġika minn fost dawn li ġejjin:

- kontroll tal-batterji,
- ikontroll tal-funġi,
- kontroll tal-insetti,
- kontroll tad-dud irqiq,
- kontroll tal-molluski,
- kontroll tan-nematodi,
- kontroll tal-ħaxix ħażin,
- oħrajn (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-mikroorganizmu/i jridu jiġu speċifikati minn fost dawn li ġejjin:

- l-użu fl-għelieqi, bħall-agrikoltura, l-ortikoltura, il-forestrija, u l-vitikultura,
- l-uċuħ tar-raba' protetti (eż. fis-serer),
- l-amenità,
- il-kontroll tal-ħaxix ħażin f'żoni mhux ikkultivati,
- il-ġardinaġġ,
- il-pjanti tad-dar,
- il-prodotti maħżuna,
- oħrajn (speċifika)

### 3.3. **L-uċuħ tar-raba' jew il-prodotti protetti jew ittrattati**

Iridu jiġu pprovduti dettalji tal-użu eżistenti u maħsub 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 shiha dwar kif il-mikroorganizmu jiġi prodott bil-massa.

Kemm il-metodu/process 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-mikroorganizmu 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 tiegħu u l-purità tal-mikroorganizmu (eż. il-HACCP).

### 3.5. **Tagħrif dwar l-okkorrenza jew l-okkorrenza possibbli tal-iżvilupp tar-reżistenza tal-organizmu/i fil-mira**

Irid jiġi pprovdut it-tagħrif disponibbli dwar l-okkorrenza possibbli tal-iżvilupp ta' reżistenza jew ta' reżistenza minn wiehed għall-ieħor tal-organizmu/i fil-mira. Fejn ikun possibbli, għandhom jiġu deskritti l-istrateġiji xierqa ta' ġestjoni.

### 3.6. **Metodi sabiex jiġi evitat it-telf tal-virulenza tal-ħażna taż-żerriegħa tal-mikroorganizmu**

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' jipprevjeni lill-mikroorganizmu milli jitlef l-effetti tiegħu fuq l-ispeċijiet fil-mira.

3.7. **Il-metodi u l-prekawzjonijiet rakkomandati li jikkonċernaw il-manipulazzjoni, il-ħżin, it-trasport jew in-nar**

Trid tiġi pprovduta folja ta' dejta dwar is-sigurtà skont l-Artikolu 31 tar-Regolament (KE) Nru 1907/2006 għal kull mikroorganizmu.

3.8. **Il-proċeduri għall-qerda jew id-dekontaminazzjoni**

Fħafna każi l-mezz preferut jew waħdieni għar-rimi mingħajr periklu tal-mikroorganizmi, tal-materjali kontaminati, jew tal-imballaġġ ikkontaminat, huwa permezz ta' incinerazzjoni kkontrollata f'incineratur illiċenzjat.

Il-metodi għar-rimi mingħajr periklu tal-mikroorganizmu jew, fejn meħtieġ, sabiex jinqatel qabel ir-rimi, u l-metodi għar-rimi tal-imballaġġ ikkontaminat u tal-materjali kkontaminati jridu jiġu deskritti b'mod shih. Trid tiġi pprovduta d-dejta għal dawn il-metodi sabiex jiġu stabbiliti l-effikaċja u sigurtà tagħhom.

3.9. **Miżuri f'każ ta' incident**

Irid jingħata tagħrif dwar il-proċeduri sabiex il-mikroorganizmu ma jithallix jagħmel hsara fl-ambjent (eż. fl-ilma jew fil-ħamrija) f'każ ta' incident.

4. **METODI ANALITIĊI**

**Introduzzjoni**

Id-disposizzjonijiet ta' din it-Taqsima jkopru biss il-metodi analitiċi meħtieġa għall-kontroll ta' wara r-registrazzjoni u għal għanijiet ta' monitoraġġ.

Il-monitoraġġ ta' wara l-approvazzjoni jista' jiġi kkunsidrat għall-oqsma kollha ta' valutazzjoni tar-riskji. Dan huwa l-każ b'mod partikolari meta jiġu kkunsidrati għall-applikazzjoni (razez ta') mikroorganizmi li ma jkunux indiġeni għall-qasam maħsub tal-applikazzjoni. Għall-metodi analitiċi użati fil-ġenerazzjoni tal-informazzjoni kif meħtieġa f'dan ir-Regolament jew għal għanijiet oħrajn, l-applikant irid jipprovdni ġustifikazzjoni għall-metodu użat; fejn meħtieġ trid tiġi żviluppata gwida separata għal dawn il-metodi fuq il-bażi tal-istess htigijiet kif iddefiniti għall-metodi għall-kontroll ta' wara r-registrazzjoni u l-għanijiet 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 rrapportata l-applikabilità ta' kwalunkwe metodu rikonoxxut fuq livell internazzjonali.

Safejn u sakemm ikun prattikabbli, 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-ispeċifità, il-linearità, il-precizjoni 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, Metaboliti rilevanti, Residwi	Kif definit fir-Regolament (KE) Nru 1107/2009
Ebda impuritajiet rilevanti	Impuritajiet, kif definiti hawn fuq, li jkunu ta' thassib għas-saħħa 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 analitiċi tal-metaboliti rilevanti (speċjalment it-tossini) u l-komponenti l-oħra kollha inkluzi fid-definizzjoni tar-residwi;
- (iii) jekk disponibbli, kampjuni tas-sustanzi ta' referenza għall-impuritajiet rilevanti.

4.1. **Metodi għall-analiżi tal-mikroorganizmu kif immanifatturat**

— Metodi għall-identifikazzjoni tal-mikroorganizmu.

— Metodi sabiex jiġi pprovdut tagħrif dwar il-varjabilità possibbli tal-ħażna taż-żerriegħa/mikroorganizmu attiv.

- Metodi sabiex jiġi differenzjat il-mutant tal-mikroorganizmu mir-razza selvaġġa prinċipali.
- Metodi sabiex tiġi stabbilita l-purità tal-hażna taż-żerriegħa li minnha jiġu prodotti l-lottijiet u l-metodi sabiex tiġi kkontrollata dik il-purità.
- Metodi sabiex jiġi stabbilit il-kontenut tal-mikroorganizmu fil-materjal iffabbrikat użat għall-produzzjoni tal-prodotti fformulati u metodi li juru illi l-mikroorganizmi kontaminanti jiġu kkontrollati f'livell aċċettabbli.
- Metodi sabiex jiġu stabbiliti l-impuritàjiet rilevanti fil-materjal iffabbrikat.
- Metodi sabiex jiġi kkontrollat in-nuqqas u sabiex tiġi kkwantifikata (b'limiti xierqa ta' stabbiliment) il-preżenza possibbli ta' kwalunkwe patoġenu uman jew mammiferu.
- Metodi sabiex tiġi stabbilita l-istabilità tal-hażna, iż-żmien kemm idum tajjeb il-mikroorganizmu, jekk xieraq.

#### 4.2. Metodi sabiex jiġu determinati u kwantifikati r-residwi (vijabbli jew mhux vijabbli)

ta':

- il-mikroorganizmu/i attiv/i,
- il-metaboliti rilevanti (speċjalment it-tossini),

fuq u/jew fil-wiċċ tar-raba', fl-oġġetti tal-ikel u fl-ġhalf, fit-tessuti u l-fluwidi 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 inklużi wkoll metodi analitiċi għall-ammont jew l-attività tal-prodotti proteinaċċi, pereżempju billi jiġu ttestjati kulturi esponenzjali u kulturi supernatanti fl-assaġġ bijoloġiku taċ-ċelloli tal-annimali.

#### 5. L-EFFETTI FUQ IS-SAHHA TAL-BNIEDEM

##### Introduzzjoni

- (i) It-tagħrif disponibbli bbażat fuq il-karatteristiċi tal-mikroorganizmu u l-organizmi korrispondenti (Taqsimiet 1, 2 u 3), inklużi r-rapporti tas-saħħa u dawk mediċi jista' jkun biżżejjed għal deċiżjoni dwar jekk il-mikroorganizmu jikkawżax effetti għas-saħħa (infettivi, patoġeniċi, tossiċi) fil-bniedem jew le.
- (ii) It-tagħrif ipprovdut, meħud flimkien ma' dak ipprovdut għal preparazzjoni waħda jew aktar li jkun fiha/hom il-mikroorganizmu, irid ikun biżżejjed sabiex jippermetti li ssir stima tar-riskji għall-bniedem, direttament u/jew indirettament assoċjati mal-ġestjoni u l-użu tal-prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti li jkun fihom il-mikroorganizmu, u r-riskju għall-bniedem mit-tqandil tal-prodotti ttrattati, u r-riskju għall-bniedem li jinholoq mit-traċċi jew kontaminanti residwi li jibqgħu fl-ikel jew fl-ilma. Barra minn hekk, it-tagħrif ipprovdut irid ikun biżżejjed sabiex:
  - jippermetti li tittiehed deċiżjoni dwar jekk il-mikroorganizmu jistax jiġi approvat,
  - jiġu speċifikati l-kundizzjonijiet jew ir-restrizzjonijiet xierqa li jridu jiġu assoċjati ma' kull approvazzjoni,
  - jispeċifika l-frażijiet tar-riskju u tas-sigurtà (ladarba jiddaħhal) għall-protezzjoni tal-bniedem, tal-annimali u tal-ambjent, li jridu jiġu inklużi fuq l-imballaġġ (il-kontenituri),
  - jidentifika l-miżuri rilevanti tal-ewwel għajnuna kif ukoll il-miżuri dijanjostiċi u terapewtiċi xierqa li jridu jiġu segwiti f'każ ta' infezzjoni jew effett hażin ieħor fuq il-bniedem.
- (iii) Għandhom jiġu rrapportati l-effetti kollha misjuba matul l-investigazzjonijiet. Iridu jitwettqu wkoll l-investigazzjonijiet li jistgħu jkunu meħtieġa sabiex jiġi evalwat il-mekkanizmu probabbli involut, u sabiex jiġi smat is-sinifikat ta' dawn l-effetti.
- (iv) Għall-istudji kollha, id-doża attwali miksuba f'unitajiet li jiffurmaw kolonja trid tiġi rrapportata għal kull kg ta' piż tal-ġisem (cfu/kg), kif ukoll f'unitajiet oħra xierqa.
- (v) Il-valutazzjoni tal-mikroorganizmu għandha ssir skont il-livell.

L-ewwel livell (Livell I) jinkludi t-tagħrif bażiku u l-istudji bażiċi disponibbli, li jridu jitwettqu għall-mikroorganizmi kollha. Ikun meħtieġ għaduzzju espert sabiex tittiehed deċiżjoni dwar il-programm tat-test xieraq fuq bażi

ta' każ b'każ. Id-dejta ġdida ġġenerata mill-esperimenti tossikoloġiċi u/jew patoloġiċi konvenzjonali fuq l-annimali tal-laboratorju hija normalment mehtieġa għajr jekk l-applikant ikun jista' jiġġustifika, fuq il-bażi tat-tagħrif ta' qabel, illi l-użu tal-mikroorganizmu, fil-kundizzjonijiet proposti għall-użu, ma jkollux effetti hżiena fuq is-sahha tal-bniedem jew tal-annimali. Sakemm jiġu aċċettati l-linji gwida speċifiċi fl-ivell internazzjonali, it-tagħrif mehtieġ 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 jfittex il-qbil mal-awtoritajiet kompetenti dwar it-tip ta' studju li jrid jitwettaq.

#### IL-LIVELL I

##### 5.1. Tagħrif bażiku

Huwa mehtieġ tagħrif bażiku dwar il-potenzjal tal-mikroorganizmu li jikkawża effetti hżiena bhall-kapaċità li jikkolonizza, li jikkawża hsara u li jipproduċi 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 tinghata dejta Prattika u informazzjoni rilevanti għall-gharfien tas-sintomi ta' infezzjoni jew ta' patoġenicità u dwar l-effikaċja tal-ewwel għajnuna u l-miżuri terapewtiċi. Fejn ikun rilevanti, għandha tiġi investigata u rrapportata l-effikaċja tal-antagonisti potenzjali. Fejn rilevanti, iridu jiġu indikati l-metodi biex joqtlu jew jirrendu infettiv il-mikroorganizmu (ara l-punt 3.8).

Id-dejta u t-tagħrif rilevanti dwar l-effetti tal-espożizzjoni tal-bniedem, fejn ikunu disponibbli u tal-kwalità mehtieġa, huma ta' valur partikolari, fil-konferma tal-validità tal-estrapolazzjonijiet magħmula u tal-konkluzjonijiet milhuqa rigward l-organi fil-mira, il-virulenza, u r-riversibbiltà tal-effetti hżiena. Din id-dejta tista' tiġi ġġenerata wara espożizzjoni aċċidentali jew fuq ix-xogħol.

##### 5.1.2. *Sorveljanza medika fuq il-persunal tal-impjant tal-manifattura*

Iridu jiġu sottomessi r-rapporti disponibbli dwar il-programmi ta' sorveljanza dwar is-sahha fuq ix-xogħol, sostnuti b'tagħrif dettaljat dwar id-disinn tal-programm u dwar l-espożizzjoni għall-mikroorganizmu. Dawn ir-rapporti għandhom, fejn possibbli, jinkludu dejta rilevanti dwar il-mekkaniżmu ta' azzjoni tal-mikroorganizmu. Dawn ir-rapporti għandhom, fejn disponibbli, jinkludu dejta mill-persuni esposti fl-impjanti tal-fabbrikazzjoni jew wara l-applikazzjoni tal-mikroorganizmu (eż. fil-provi tal-effikaċja).

Għandha tinghata attenzjoni speċjali għal dawk li s-suxxettibbiltà tagħhom tista' tiġi affettwata, eż. mard li diġà kien preżenti, medikazzjoni, immunità kompromessa, tqala jew treddigh.

##### 5.1.3. *L-osservazzjonijiet ta' sensibilizzazzjoni/allerġenicità, fejn applikabbli*

Irid jiġi pprovdut it-tagħrif disponibbli dwar is-sensibilizzazzjoni u r-rispons allerġeniku tal-haddiema, inklużi l-haddiema fl-impjanti tal-fabbrikazzjoni, fil-biedja u l-haddiema tar-riċerka u ohrajn esposti għall-mikroorganizmu, u jinkludi, fejn rilevanti, d-dettalji ta' kwalunkwe incidenza ta' sensitività eċċessiva u ta' sensibilizzazzjoni kronika. It-tagħrif ipprovdut għandu jinkludi d-dettalji tal-frekwenza, il-livell u t-tul taż-żmien tal-espożizzjoni, is-sintomi osservati u l-osservazzjonijiet kliniċi ohra rilevanti. Għandu jinghata tagħrif dwar jekk il-haddiema kinux soġġetti għal xi testijiet tal-allerġija jew intervistati dwar sintomi allerġeniċi.

##### 5.1.4. *Osservazzjoni diretta, eż. każijiet kliniċi*

Iridu jiġu sottomessi r-rapporti disponibbli mil-letteratura libera dwar il-mikroorganizmu jew il-membri relatati mill-qrib tal-grupp tassonomiku (li jirrigwardaw il-każi kliniċi), meta jkunu minn ġurnali ta' referenza jew rapporti uffiċjali, flimkien mar-rapporti ta' kwalunkwe studju ta' segwitu mwettaq wara. Dawn ir-rapporti huma ta' valur partikolari u għandu jkun fihom deskrizzjonijiet shah tan-natura, il-livell u t-tul tal-espożizzjoni, kif ukoll tas-sintomi kliniċi osservati, tal-miżuri tal-ewwel għajnuna u terapewtiċi applikati u tal-kejljiet u l-osservazzjonijiet magħmula. Tagħrif fil-qosor u astratt huwa ta' valur limitat.

Jekk jitwettqu studji fuq l-annimali, ir-rapporti relatati mal-każi kliniċi jistgħu jkunu ta' valur partikolari fil-konferma tal-validità tal-interpretazzjonijiet mid-dejta dwar l-annimali għall-bniedem u biex jiġu identifikati l-effetti hżiena mhux mistennija li huma speċifiċi għall-bniedem.

##### 5.2. Studji bażiċi

Sabiex ikun possibbli illi jiġu interpretati b'mod korrett ir-riżultati miksuba, huwa importanti hafna illi l-metodi ssuġġeriti tat-test ikunu rilevanti fir-rigward tas-sensittività tal-ispeċi, ir-rotta tal-amministrazzjoni, eċċ., u rilevanti minn perspettiva bijoloġika u tossikoloġika. Il-mod tal-amministrazzjoni tal-mikroorganizmu tat-test jiddependi mir-rotot prinċipali tal-espożizzjoni għall-bniedem.

Sabiex jiġu evalwati l-effetti fuq perjodu medju u twil wara espożizzjoni akuta, sub-akuta jew semi-kronika għall-mikroorganizzmi, huwa meħtieġ li jintużaw l-għażliet ipprovduti fil- linji gwida tal-OECD, li l-istudji kkonċernati jiġu mtawla b'perjodu ta' rkupru (li warajh trid titwettaq patoloġija makroskopika u mikroskopika shiha, fosthom esplorazzjoni tal-mikroorganizzmi fit-tessuti u l-organi). Dan jiffacilita l-interpretazzjoni ta' ċerti effetti u jipprovidi l-possibbiltà illi tingħaraf l-ineffikaċja u/jew il-patoġenicità, li min-naha tagħha tgħin sabiex jittieħdu d-deċiżjonijiet dwar kwistjonijiet oħra bħall-ħtieġa li jitwettqu studji fuq perjodu fit-tul (karċinoġenità eċċ., ara l-punt 5.3), u jekk għandhomx jitwettqu jew le studji dwar ir-residwi (ara l-punt 6.2).

#### 5.2.1. Sensitizzazzjoni <sup>(1)</sup>

L- g h a n t a t - t e s t

It-test se jipprovidi tagħrif biżżejjed sabiex jistma l-potenzjal tal-mikroorganizzmu li jipprovoka reazzjonijiet ta' sensibilizzazzjoni bit-teħid man-nifs kif ukoll bl-espożizzjoni tal-ġilda. Irid jitwettaq test immassimizzat.

Iċ-ċirkostanzi li fihom ikun meħtieġ <sup>(2)</sup>

Irid jiġi rrapportat it-tagħrif dwar is-sensibilizzazzjoni.

#### 5.2.2. It-tossicità, 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-mikroorganizzmu, u b'mod partikolari sabiex jistabbilixxu, jew jindikaw:

- it-tossicità, il-patoġenicità u l-ineffikaċja tal-mikroorganizzmu,
- il-korsa taż-żmien u l-karatteristiċi tal-effetti b'dettalji shaħ tal-bidliet fl-imġiba u s-sejbiet patoloġiċi grossi li jista' jkun hemm post-mortem,
- fejn ikun possibbli, l-mod tal-azzjoni tossika,
- il-perikli relattivi assoċjati mar-rotot differenti tal-espożizzjoni, u
- l-analizijiet tad-demem matul l-istudji kollha sabiex tiġi evalwata t-tneħħija tal-mikroorganizzmu.

L-effetti tossiċi/patoġeniċi akuti jistgħu jkunu akkumpanjati minn ineffikaċja u/jew iktar effetti fit-tul li ma jistgħux jiġu osservati minnufih. Bil-ħsieb ta' valutazzjoni tas-saħħa, għalhekk huwa meħtieġ illi jitwettqu studji dwar l-abbiltà ta' infezzjoni 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-tossicità akuta, tal-patoġenicità u tal-ineffikaċja, għandha titwettaq stima tal-mikroorganizzmu u/jew tat-tneħħija tat-tossina attiva fl-organi meġjusa li huma rilevanti għall-eżami mikrobiku (eż. il-fwied, il-kliewi, il-milsa, il-pulmuni, il-moħħ, id-demem u s-sit tal-amministrazzjoni)

L-osservazzjonijiet li jridu jsiru għandhom jirriflettu ġudizzju xjentifiku espert u jistgħu jinkludu n-numerazzjoni tal-mikroorganizzmu fit-tessuti kollha li x'aktarx li jiġu affettwati (eż. li juru feriti) u fl-organi prinċipali: il-kliewi, il-moħħ, il-fwied, il-pulmuni, il-milsa, il-bużzieqa tal-awrina, id-demem, il-gangalja limfatika, l-apparat gastrointestinali, il-glandola thymus u feriti fil-post tat-tilqima fl-annimali mejta jew moribondi u fis-sagrificju interim u finali.

L-informazzjoni ġġenerata permezz tat-testijiet dwar it-tossicità akuta, il-patoġenicità u l-ineffikaċja hija ta' valur partikolari fl-istima tal-perikli li jistgħu jinholqu f'sitwazzjonijiet ta' incidenti u fir-riskji tal-konsumatur minhabba l-espożizzjoni għar-residwi li jista' jkun hemm.

#### 5.2.2.1. Tossicità, patoġenicità u ineffikaċja akuti orali

Iċ-ċirkostanzi li fihom ikun meħtieġ

Iridu jiġu rrapportati t-tossicità, il-patoġenicità u l-ineffikaċja akuti orali tal-mikroorganizzmu.

<sup>(1)</sup> Il-metodi disponibbli għall-ittestjar tas-sensibilizzazzjoni dermali mhumiex adatti għall-ittestjar tal-mikroorganizzmi. Is-sensibilizzazzjoni bl-inalazzjoni wisq probabbli hija problema akbar meta mqabbla mal-espożizzjoni dermali għall-mikroorganizzmi imma sa issa, m'hemmx metodi ta' ttestjar validati. L-iżvilupp ta' dawn it-tipi ta' metodi għaldaqstant huwa ta' importanza kbira. Sa dak iż-żmien, il-mikroorganizzmi kollha għandhom jitqiesu bħala sensibilizzaturi potenzjali. Dan l-approċċ iqis ukoll il-persuni immunokompromessi jew individwi sensitivi oħra fil-popolazzjoni (pereżempju nisa tqal, tfal tat-twelid jew ix-xjuħ).

<sup>(2)</sup> Minhabba n-nuqqas ta' metodi xierqa ta' ttestjar, il-mikroorganizzmi kollha se jkunu ttikkettjati bħala sensibilizzaturi potenzjali, sakemm l-applikant ma jkunx irid juri l-potenzjal mhux ta' sensibilizzazzjoni billi jissottometti d-dejta. Għaldaqstant, dan ir-reqwiż tad-dejta għandu jitqies bħala mhux obligatorju imma fakultattiv, fuq bażi provvizorja.

## 5.2.2.2. Tossicità, patogenicità u ineffikazzja akuti mill-inalazzjoni

*Iċ-ċirkostanzi li fihom ikun meħtieġ*

Iridu jiġu rrapportati t-tossicità mill-inalazzjoni <sup>(1)</sup>, il-patogenicità u l-ineffikazzja tal-mikroorganizmu.

## 5.2.2.3. Doża wahda fil-peritoneu/taħt il-ġilda

It-test intraperitoneali/subkutanju huwa meqjus bhala assaġġ ta' sensitività għolja sabiex jidher b'mod partikolari l-ineffikazzja.

*Iċ-ċirkostanzi li fihom ikun meħtieġ*

L-injezzjoni intraperitoneali hija dejjem meħtieġa għall-mikroorganizmi kollha, madankollu, jista' jintuża għidazzju espert sabiex jevalwa jekk l-injezzjoni subkutanja tkunx ippreferuta minflok injezzjoni intraperitoneali jekk it-temperatura massima għat-ktabbir u l-multiplikazzjoni tkun aktar baxxa minn 37 °C.

5.2.3. *Ittestjar tal-ġenotossicità*

*Iċ-ċirkostanzi li fihom ikun meħtieġ*

Jekk il-mikroorganizmu jipproduci eżotossini skont il-punt 2.8, allura dawn it-tossini u kull metabolit iehor rilevanti fil-medju tal-kultura jridu wkoll jiġu ttestjati għall-ġenotossicità. Tali testijiet fuq it-tossini u l-metaboliti għandhom, jekk ikun possibbli, jitwettqu bl-użu ta' kimika purifikata.

Jekk l-istudji bażiċi ma jindikawx illi jiġu fformati metaboliti tossiċi, l-istudji fuq il-mikroorganizmu nnifsu għandhom jiġu kkunsidrati skont il-għidazzju espert dwar ir-rilevanza u l-validità tad-dejta bażika. Fil-każ ta' vajrus, irid jiġi diskuss ir-riskju ta' mutagenesi inserzjonali fiċ-ċelloli tal-mammiferi jew ir-riskju ta' karcinogene-  
cità.

*L-għan tat-test*

Dawn l-istudji huma ta' valur fi:

- it-tbassir tal-potenzjal ġenotossiku,
- l-identifikazzjoni bikrija ta' karcinogeni ġenotossici,
- l-elucidazzjoni tal-mekkanizmu tal-azzjoni ta' ċerti karcinogeni.

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 <sup>(2)</sup>*

Kull fejn ikun possibbli, il-ġenotossicità tal-mikroorganizmi ċellulari se tiġi studjata wara t-tiksir taċ-ċelloli. Għandha tiġi pprovduta għustifikazzjoni dwar il-metodu użat għall-preparazzjoni tal-kampjuni.

Il-ġenotossicità tal-vajrus għandha tiġi studjata fuq iżolati infettivi.

5.2.3.1. Studji *in vitro*

*Iċ-ċirkostanzi li fihom ikun meħtieġ*

Iridu jiġu pprovduti r-riżultati ta' testijiet *in vitro* tal-mutagenità (assaġġ tal-batterji għall-mutazzjoni tal-ġeni, test tal-klastogenicità fiċ-ċelloli mammiferi u t-test tal-mutazzjoni tal-ġeni fiċ-ċelloli mammiferi).

5.2.4. *Studju tal-kulturi taċ-ċelloli*

Dan it-tagħrif irid jiġi rrapportat għall-mikroorganizmi intracellolari li jtennu lilhom infushom, bħall-vajrus, il-virojdi jew batterji u protozoa speċifiċi, sakemm it-tagħrif mit-Taqsimiet 1, 2 u 3 ma jurix b'mod ċar illi l-mikroorganizmu ma jtennix ruħu f'organizmi ta' demmhom shun. Għandu jitwettaq studju ta' kulturi taċ-ċelloli f'ċelloli umani jew ta' kulturi fit-tessut ta' organi differenti. L-għażla tista' tiġi bbażata fuq l-organi mistennija fil-mira wara l-infezzjoni. Jekk ma jkunx disponibbli kulturi ta' ċelloli jew tessuti umani ta' organi speċifiċi, jistgħu jintużaw kulturi ta' ċelloli u tessuti mammiferi oħra. Għall-vajrus, l-abbiltà ta' interazzjoni mal-ġenomu uman hija konsiderazzjoni ewlenija.

<sup>(1)</sup> Studju tal-inalazzjoni jista' jkun issostitwit bi studju intratrakeali.

<sup>(2)</sup> Minhabba li l-metodi ta' testjar preżenti huma mfassla biex jitwettqu fuq kimiċi li jdubu, huwa neċessarju li l-metodi jiġu żviluppati biex isiru rilevanti għall-mikroorganizmi.

### 5.2.5. Tagħrif dwar it-tossicità u l-patogenicità fuq perjodu ta' żmien qasir

#### L-ghan tat-test

L-istudji tat-tossicità fuq perjodu qasir iridu jiġu ddisinjati sabiex jipprovdu tagħrif dwar l-ammont tal-mikroorganizmu li jista' jiġi tollerat mingħajr effetti tossiċi fil-kundizzjonijiet tal-istudju. Dawn l-istudji jipprovdu 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 jipprovdu intwizzjoni essenzjali dwar l-azzjonijiet kumulattivi possibbli tal-mikroorganizmu u dwar ir-riskji għall-haddiema li jistgħu jiġu esposti b'mod intensiv. Barra minn hekk, l-istudji fuq perjodu qasir jipprovdu tagħrif utli 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-effettivara espożizzjoni ripetuta għall-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 mehtieg, in-NOAEL għat-tossini,
- l-organi fil-mira, fejn rilevanti,
- il-korsa taż-żmien u l-karatteristiċi tal-effetti b'dettalji sħaħ tal-bidliet fl-imġiba u s-sejbiet patoloġiċi grossi li jista' jkun hemm post-mortem,
- l-effetti speċifiċi tossiċi u l-bidliet patoloġiċi prodotti,
- fejn rilevanti, il-persistenza u r-riversibilità ta' ċerti effetti tossiċi osservati, wara li jitwaqqaf id-dożaġġ,
- fejn possibbli, il-mod tal-azzjoni tossika, u
- il-perikolu relattiv assoċjat mar-rotot differenti tal-espożizzjoni.

Matul l-istudju dwar l-effett tossiku fuq perjodu qasir, trid titwettaq stima tat-tnehhija tal-mikroorganizmu fl-organi prinċipali.

L-investigazzjonijiet iridu jiġu inklużi għall-punti tat-tmiem tal-patogenicità u l-ineffikaċja.

#### Iċ-ċirkostanzi li fihom ikun mehtieg

Trid tiġi rrapportata t-tossicità fuq perjodu qasir (minimu ta' 28 jum) tal-mikroorganizmu.

Trid tiġi ġġustifikata l-għażla tal-ispeċi tat-test. L-għażla tat-tul tal-istudju tiddependi fuq id-dejta dwar it-tossicità akuta u t-tnehhija.

Huwa mehtieg ġudizzju espert sabiex jiġi deċiż liema rotta ta' amministrazzjoni hija preferibbli.

### 5.2.5.1. Effetti fuq is-saħħa wara esponiment ripetut mill-inalazzjoni

It-tagħrif dwar l-effetti fuq is-saħħa wara espożizzjoni ripetuta bil-ġbid 'il ġewwa man-nifs huwa meqjus bhala necessarju, b'mod partikolari għall-valutazzjoni tar-riskju tal-ambjent tal-post tax-xogħol. L-espożizzjoni ripetuta tista' tinfluwenza l-kapaċità tat-tnehhija (eż. ir-reżistenza) għal min jospita (il-bniedem). Barra minn hekk, għal valutazzjoni korretta tar-riskju, jehtieg li jiġu indirizzati t-tossicità wara l-espożizzjoni ripetuta għall-kontaminanti, il-mezz tat-tkabbir, il-ko-formulanti u l-mikroorganizmu. Wiehed għandu jzomm f'moħħu illi l-koformulanti fil-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti jistgħu jinfluwenzaw it-tossicità u l-ineffikaċja ta' mikroorganizmu.

#### Iċ-ċirkostanzi li fihom ikun mehtieg

Huwa mehtieg tagħrif dwar l-ineffikaċja, il-patogenicità u r-tossicità (ir-rotta respiratorja) fuq perjodu qasir ta' mikroorganizmu, sakemm it-tagħrif diġà pprovdut ma jkunx biżżejjed għall-valutazzjoni tal-effetti fuq is-saħħa tal-bniedem. Dan jista' jkun il-każ jekk jintwera li l-materjal tat-test ma jkollu l-ebda frazzjoni li tista' tingibed 'il ġewwa man-nifs u/jew ma tkun mistennija l-ebda espożizzjoni ripetuta.

### 5.2.6. Trattament propost: miżuri tal-ewwel għajnuna, trattament mediku

Iridu jiġu pprovduti l-miżuri tal-ewwel għajnuna li għandhom jintużaw fil-każ ta' infezzjoni u fil-każ ta' kontaminazzjoni tal-għajnejn.

Iridu jiġu deskritti b'mod sħiħ ir-reġimi terapewtiċi f'każ ta' ingestjoni jew ta' kontaminazzjoni tal-għajnejn u tal-gilda. Irid jiġi pprovdut it-tagħrif ibbażat fuq l-esperjenza Prattika, fejn jeżisti u jkun disponibbli, f'każijiet oħra fuq raġunijiet teoretiċi, fir-rigward tal-effikaċja tar-reġimi alternattivi tat-trattament, fejn rilevanti.

Irid jiġi pprovdut tagħrif dwar ir-reżistenza għall-antibjotiċi.

(TMIEM tal-LIVELL I)



## LIVELL II

5.3. **Studji speċifiċi tat-tossicità, il-patoġenicità u l-ineffikaċja**

F'ċerti każijiet, jista' jkun meħtieġ illi jitwettqu studji supplimentari sabiex jiċċaraw aktar l-effetti ħżiena 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-saħħa, iridu jitwettqu studji dwar it-tossicità kronika, il-patoġenicità u l-ineffikaċja, il-karċinogenità u t-tossicità fuq is-sistema riproduttiva. Bara minn hekk, fejn tiġi prodotta tossina, iridu jitwettqu studji kinetiċi

L-istudji meħtieġa jridu jiġu ddisinjati fuq bażi individwali, fid-dawl tal-parametri partikolari li jridu jiġu investigati u l-għanijiet li jridu jinkisbu. Qabel ma jitwettqu dawn l-istudji, l-applikant għandu jfittex il-qbil mal-awtoritajiet kompetenti dwar it-tip ta' studju li jrid jitwettaq.

5.4. **Studji *in vivo* fiċ-ċelloli somatiċi**

*Iċ-ċirkostanzi li fihom ikun meħtieġ*

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 ċitogenetiku *in vitro* jkun pożittiv, irid isir test *in vivo* bl-użu taċ-ċelloli somatiċi (l-analiżi tal-metafażi fil-mudullun tal-għadam ta' annimali li jgerrmu jew it-test tal-mikronukleu fuq annimali li jgerrmu).

Jekk xi wiehed miż-żewġ testijiet *in vitro* dwar il-mutazzjoni tal-ġeni jkun pożittiv, irid jitwettaq test *in vivo* sabiex tiġi investigata s-sintesi mhux skedata tad-DNA jew test fuq il-post bil-gurdien.

5.5. **Ġenotossicità - Studji *in vivo* fiċ-ċelloli ġerminali**

*L-għan tat-test u l-kundizzjonijiet tat-test*

Ara l-punt 5.4 tal-Parti A.

*Iċ-ċirkostanzi li fihom ikun meħtieġ*

Meta kull riżultat ta' studju *in vivo* f'ċelloli somatiċi jkun pożittiv, jistgħu jiġu ġġustifikati testijiet *in vivo* għall-effetti fiċ-ċelloli ġerminali. Il-ħtieġa li jitwettqu dawn it-testijiet għandha tiġi kkunsidrata fuq bażi ta' każ b'każ, filwaqt li jitqies it-tagħrif l-iehor rilevanti disponibbli f'oħrom l-użu u l-espożizzjoni mistennija. Testijiet xierqa jkunu meħtieġa jeżaminaw l-interazzjoni mad-DNA (bħalma huwa l-assaġġ letali dominanti), sabiex tinghata ħarsa lejn il-potenzjal għall-effetti li jintirtu u possibbilment issir stima kwantitattiva tal-effetti li jistgħu jintirtu. Huwa rikonoxxut li, minhabba l-komplessità tagħhom, l-użu ta' studji kwantitattivi jkun jeħtieġ ġustifikazzjoni qawwija.

(TMIEM tal-LIVELL II)

5.6. **Sommarju tat-tossicità, il-patoġenicità u l-ineffikaċja mammifera u valutazzjoni ġenerali**

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 għall-valutazzjoni u t-teħid tad-deċizzjonijiet, b'referenza partikolari għar-riskji li jistgħu jew li fil-fatt jinholqu għall-bniedem u għall-annimali, u d-daqs, il-kwalità u l-affidabilità tad-data base.

Irid jiġi mfišser jekk l-espożizzjoni tal-annimali jew tal-bniedem għandhiex implikazzjonijiet għat-tilqim jew għall-monitoraġġ seroloġiku.

## 6. IR-RESIDWI ĠEWWA 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 għall-bniedem u/jew għall-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) Barra minn hekk, it-tagħrif ipprovdut irid ikun biżżejjed sabiex:

— jippermetti li tittiehed deċizzjoni dwar jekk il-mikroorganizmu jistax jiġi approvat jew le,

— jispeċifika kundizzjonijiet jew restrizzjonijiet xierqa li jridu jiġu assoċjati ma' kull approvazzjoni.

— fejn rilevanti, jistabbilixxi l-livelli massimi tar-residwi, l-intervalli taż-żmien ta' qabel il-hsad sabiex il-konsumaturi jiġu protetti u perjodi ta' stennija, sabiex jiproteġu lill-haddiema li jqandlu l-uċuh tar-raba' u l-prodotti ttrattati.

(iii) Għall-istima tar-riskju li jinholoq mir-residwi, tista' ma tkunx meħtieġa dejta sperimentali dwar il-livelli ta' espożizzjoni għar-residwi fejn ikun jista' jiġi ġġustifikat illi l-mikroorganizmu u l-metaboliti tiegħu ma jkunux ta' perikolu għall-bniedem f'koncentrazzjonijiet li jistgħu jseħhu bhala riżultat tal-użu awtorizzat. Din il-ġustifikazzjoni tista' tkun ibbażata fuq letteratura libera, fuq l-esperjenza Prattika u fuq it-tagħrif sottomess fit-Taqsimiet 1, 2 u 3 u t-Taqsima 5.

#### 6.1. **Il-persistenza u l-probabbiltà tal-multiplikazzjoni ġewwa jew fuq l-uċuh tar-raba', l-għalf jew l-oġġetti tal-ikel**

Trid tingħata stima ssostanzjata tal-persistenza/kompetittività tal-mikroorganizmu u tal-metaboliti sekondarji rilevanti (speċjalment it-tossini) ġewwa jew fuq l-uċuh tar-raba' fil-kundizzjonijiet ambjentali prevalenti waqt jew wara l-użu maħsub, billi jitqies b'mod partikolari t-tagħrif ipprovdut fit-Taqsima 2.

Barra minn dan, l-applikazzjoni għandha tiddikjara safejn u fuq liema bażi jiġi kkunsidrat illi l-mikroorganizmu jista' (jew ma jistax) jimmultiplika ġewwa 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 jiġu esposti għall-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 kroniċi jew semi-kroniċi, sabiex ikun jista' jiġi stabbilit punt tat-tmiem tossikologiku, bhat-TAK, għall-ġestjoni tar-riskju.

##### 6.2.1. *Residwi mhux vijabbli*

Mikroorganizmu mhux vijabbli huwa mikroorganizmu li ma jkunx kapaci jirreplika ruħu jew jittrasferixxi materjal ġenetiku.

Jekk kwantitajiet rilevanti tal-mikroorganizmu jew tal-metaboliti prodotti, speċjalment it-tossini, ikunu nstabu persistenti fil-punti 2.4 u 2.5, tkun meħtieġa dejta sperimentali shiħa tar-residwi kif previst fit-Taqsima 6 tal-Parti A ta' dan l-Anness, jekk il-koncentrazzjonijiet tal-mikroorganizmu u/jew tat-tossini tiegħu ġewwa jew fuq l-oġġetti tal-ikel jew l-għalf ittrattati jkun mistennija li jseħhu f'koncentrazzjonijiet oghla milli fil-kundizzjonijiet naturali jew fi stat fenotipiku differenti.

Skont ir-Regolament (KE) Nru 1107/2009, il-konkluzjoni rigward id-differenza bejn il-koncentrazzjonijiet naturali u koncentrazzjoni elevata minhabba t-trattament bil-mikroorganizmu, għandha tkun ibbażata fuq dejta miksuba b'mod sperimentali, 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 vijabbli*

Jekk it-tagħrif sottomess skont il-punt 6.1 jissuġġerixxi l-persistenza ta' ammonti rilevanti tal-mikroorganizmu ġewwa jew fuq prodotti, ikel jew għalf ittrattati, iridu jiġu investigati l-effetti possibbli fuq il-bniedem u/jew l-annimali, sakemm ma jkunx jista' jiġi ġġustifikat mit-taqsima 5, illi l-mikroorganizmu u l-metaboliti tiegħu u/jew il-prodotti tad-degradazzjoni ma jkunux ta' periklu għall-bniedem fil-koncentrazzjonijiet u li jkun tan-natura li tista' sseħh b' riżultat tal-użu awtorizzat.

Skont ir-Regolament (KE) Nru 1107/2009, il-konkluzjoni rigward id-differenza bejn il-koncentrazzjonijiet naturali u koncentrazzjoni elevata minhabba t-trattament bil-mikroorganizmu, għandha tkun ibbażata fuq dejta miksuba b'mod sperimentali, u mhux fuq estrapolazzjonijiet jew kalkoli bl-użu ta' mudelli.

Il-persistenza tar-residwi vijabbli teħtieġ attenzjoni speċjali jekk l-ineffikacija jew il-patoġenicità għall-mammiferi jkun nstabu fil-punti 2.3 u 2.5 jew fit-Taqsima 5 u/jew kull tagħrif iehor jissuġġerixxi periklu għall-konsumaturi u/jew għall-haddiema. F'dan il-każ, l-awtoritajiet kompetenti jistgħu jitolbu studji bhal 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-orijini, il-karatteristiċi, u s-sopravivenza tal-mikroorganizmu u tal-metaboliti residwi tiegħu kif ukoll l-użu maħsub tiegħu jiffurmaw il-bażi għal valutazzjoni tad-destin u l-imġiba ambjentali.

Normalment tkun meħtieġa dejta sperimentali sakemm ma jkunx jista' jiġi ġġustifikat illi stima tad-destin u l-imġiba tiegħu fl-ambjent tkun tista' tiġi mwettqa bit-tagħrif diġà disponibbli. Din il-ġustifikazzjoni tista' tkun obbażata fuq letteratura mhux kunfidenzjali, fuq l-esperjenza Prattika u fuq it-tagħrif sottomess fit-Taqsimiet 1 sa 6. Il-funzjoni tal-mikroorganizmu fil-proċessi ambjentali hija ta' interess 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-saħħa 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 speċifikati l-kundizzjonijiet jew ir-restrizzjonijiet xierqa li jridu jiġu assoċjati ma' kull approvazzjoni,
  - jiġu speċifikati l-pittogrammi (meta jiddaħhlu), il-kliem ta' sinjal u d-dikjarazzjonijiet rilevanti ta' periklu u ta' prekawzjoni għall-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-ispeċijiet mhux fil-mira.
- (iv) Għandu jiġi kkaratterizzat kwalunkwe metabolit rilevanti (jiġifieri ta' thassib għas-saħħa tal-bniedem u/jew għall-ambjent) iffurmat mill-organizmu tat-test fil-kundizzjonijiet ambjentali rilevanti. Jekk metaboliti rilevanti jkunu preżenti ġewwa l-mikroorganizmu jew prodotti minnu, tista' tkun tinhtieg dejta kif deskritta taht 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 jseħh fl-ambjent f'koncentrazzjonijiet ferm oghla milli fil-kundizzjonijiet normali.
- (v) Għandu jitqies it-tagħrif disponibbli dwar ir-relazzjoni ma' organiżmi relattivi 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-awtoritajiet kompetenti dwar jekk l-istudji jkunux jeħtieġu 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-taqsimit kollha tal-ambjent, sakemm ma jkunx jista' jiġi ġġustifikat illi x'aktarx ma sseħhx l-espożizzjoni tat-taqsima ambjentali partikolari għall-mikroorganizmu. Għandha tingħata attenzjoni speċjali għal

- il-kompetittività fil-kundizzjonijiet ambjentali li jkun hemm waqt u wara l-użu maħsub, u
- id-dinamiżmu tal-popolazzjoni fi klimi staġjonalment jew reġjonalment estremi (b'mod partikolari sajj shun, xitwa kiesha u x-xita) u għall-prattiki agrikoli applikati wara l-użu maħsub.

Għandhom jingħataw il-livelli stmati tal-mikroorganizmu speċifikat f'perjodu taż-żmien wara l-użu tal-prodott fil-kundizzjonijiet proposti tal-użu.

7.1.1. *Hamrija*

Għandha tiġi rrapportata informazzjoni dwar il-vijabilità/id-dinamiżmu tal-popolazzjoni f'diversi tipi ta' hamrija kkultivata u mhux ikkultivata rappreżentattivi tal-hamrija tipika tar-reġjuni varji tal-Komunità fejn ikun jeżisti jew ikun previst l-użu. Id-dispożizzjonijiet dwar l-għażla tal-hamrija u l-ġbir u t-tqandil tagħha, kif imsemmi fl-introduzzjoni tal-punt 7.1 tal-Parti A, għandhom jiġu segwiti. Jekk l-organizmu tat-test għandu jintuża f'rabta ma' sustanzi oħra, eż. rockwool, dan għandu jiġi inkluż fil-firxa tat-test.

7.1.2. *Ilma*

Għandha tiġi rrapportata informazzjoni dwar il-vijabilità/id-dinamiżmu tal-popolazzjoni f'sistemi naturali ta' sediment/ilma kemm f'kundizzjonijiet imdallma kif ukoll f'dawk imdawla.

7.1.3. *Arja*

Fil-każ ta' thassib partikolari għall-espożizzjoni tal-operaturi, tal-haddiema jew ta' min ikun qiegħed fil-qrib, jista' jkun meħtieġ tagħrif dwar il-koncentrazzjonijiet fl-arja.

7.2. **Mobilità**

Trid tiġi evalwata l-firxa possibbli tal-mikroorganizmu u l-prodotti tiegħu tad-degradazzjoni fit-taqsimiet ambjentali rilevanti, għajr jekk ikun jista' jiġi ġġustifikat illi x'aktarx li ma sseħx l-espożizzjoni tat-taqsimiet ambjentali partikolari għall-mikroorganizmu. F'dan il-kuntest, l-użu maħsub (eż. l-għalqa jew is-serra, l-applikazzjoni għall-hamrija jew għall-uċuħ tar-raba'), l-istadji taċ-ċiklu tal-hajja, inkluża l-okkorrenza tat-trasportaturi, il-persistenza u l-abbiltà tal-organizmu li jikkolonizza abitati kontigwi huma ta' interess partikolari.

Il-firxa, il-persistenza u l-firxiet probabbli tat-trasport jeħtieġu attenzjoni speċjali jekk ikunu ġew irrapportati tossiċità, ineffikaċja jew patoġenicità jew jekk xi tagħrif ieħor jissuġġerixxi perikli possibbli għall-bniedem, għall-annimali jew għall-ambjent. F'dan il-każ l-awtoritajiet kompetenti jistgħu jeħtieġu studji 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.

## 8. EFFETTI FUQ ORGANIŻMI MHUX FIL-MIRA

**Introduzzjoni**

- (i) It-tagħrif dwar l-identità, il-karatteristiċi bijoloġiċi u aktar tagħrif fit-Taqsimiet 1, 2, 3 u 7 huwa ċentrali għall-valutazzjoni tal-impatt fuq l-ispeċi mhux fil-mira. Tagħrif utli addizzjonali jista' jinstab dwar id-destin u l-imġiba fl-ambjent fit-taqsimi 7 u dwar il-livelli tar-residwi fil-pjanti fit-taqsimi 6 li, flimkien mat-tagħrif dwar in-natura tal-preparazzjoni u l-mod ta' użu tagħha, jiddefinixxu n-natura u l-kobor tal-espożizzjoni potenzjali. It-tagħrif sottomess skont it-taqsimi 5 se jipprovdi informazzjoni essenzjali dwar l-effetti għall-mammiferi u l-mekkanizmi involuti.

Ġeneralment hija meħtieġa dejta sperimentali, sakemm ma jkunx jista' jiġi ġġustifikat illi tista' titwettaq valutazzjoni tal-effetti fuq l-organizmi mhux fil-mira bit-tagħrif diġà disponibbli.

- (ii) L-għażla tal-organizmi xierqa mhux fil-mira sabiex jiġu ttestjati l-effetti fuq l-ambjent għandha tkun ibbażata fuq l-identità tal-mikroorganizmu (inklużi l-ispeċifità ta' min jospita, il-mod tal-azzjoni u l-ekoloġija tal-organizmu). Minn dan it-tagħrif jista' jkun possibbli illi jintgħażlu l-organizmi xierqa tat-test, bħalma huma l-organizmi li jiġu 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-ispeċijiet mhux fil-mira (il-flora u l-fawna), li x'aktarx ikunu fir-riskju minn espożizzjoni għall-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 ieħor rilevanti, u dak ipprovdut għal preparazzjoni waħda jew aktar li jkun fihom minnu, għandu jkun biżżejjed sabiex:

- jiġi deċiż jekk il-mikroorganizmu jstax jiġi approvat,
- jiġu speċifikati l-kundizzjonijiet jew ir-restrizzjonijiet xierqa li jridu jiġu assoċjati ma' kull approvazzjoni,
- jippermettu stima tar-riskji fuq medda ta' żmien qasir u fit-tul għall-ispeċi mhux immirati - il-popolazzjonijiet, il-komunitajiet u l-proċessi - kif xieraq,

- jiġi kklassifikat il-mikroorganizmu fir-rigward tal-periklu bijoloġiku,
- jiġu speċifikati l-prekawzjonijiet meħtieġa għall-protezzjoni tal-ispeċi mhux immirati, u
- jiġu speċifikati l-pittogrammi (meta jiddahhlu), 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 rrapportati l-effetti kollha potenzjalment ħżiena misjuba waqt l-investigazzjonijiet ta' rutina dwar l-effetti ambjentali, li jitwettqu u jiġu rrapportati, fejn meħtieġ mill-awtoritajiet kompetenti, dawk l-istudji addizzjonali li jistgħu jkunu meħtieġa sabiex jiġu investigati l-mekkanizmi probabbli involuti u sabiex jiġi stmat is-sinifikat ta' dawn l-effetti. Iridu jiġu rrapportati d-dejta bijoloġika kollha disponibbli u t-tagħrif li huwa rilevanti għall-valutazzjoni tal-profil ekoloġiku tal-mikroorganizmu.

(vi) Għall-istudji kollha, trid tiġi rrapportata d-doża medja miksuba f'cfu/kg ta' piz tal-ġisem kif ukoll f'unitajiet oħra xierqa.

(vii) Jista' jkun meħtieġ illi jitwettqu studji separati għall-metaboliti rilevanti (speċjalment it-tossini), fejn dawn il-prodotti jistgħu jikkostitwixxu riskju rilevanti għall-organizmi mhux fil-mira u fejn l-effetti tagħhom ma jistgħux jiġu evalwati bir-riżultati disponibbli fir-rigward tal-mikroorganizmu. Qabel ma jitwettqu l-istudji, l-applikant għandu jfittex 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-tagħrif mit-taqsimiet 5, 6 u 7.

(viii) Sabiex tiġi faċilitata l-valutazzjoni tal-importanza tar-riżultati miksuba mit-testijiet, l-istess razza (jew oriġini reġistrata) ta' kull speċi rilevanti għandha, fejn possibbli, tintuża fid-diversi testijiet speċifikati.

(ix) It-testijiet iridu jitwettqu sakemm ma jkunx jista' jiġi ġġustifikat illi l-organizmu mhux fil-mira ma jiġix espost għall-mikroorganizmu. Jekk ikun iġġustifikat illi l-mikroorganizmu ma jikkawżax effetti tossiċi jew ma jkunx patoġeniku jew infettiv għall-vertebrati jew il-pjanti, trid tiġi investigata biss ir-reazzjoni għall-organizmi xieraqi mhux fil-mira.

#### 8.1. L-effetti fuq l-ghasafar

*L-ghan tat-test*

Irid jiġi rrapportat it-tagħrif dwar it-tossicità, l-ineffikaċja u l-patoġenicità fuq l-ghasafar.

#### 8.2. Effetti fuq organizmi akkwatiċi

*L-ghan tat-test*

Irid jiġi rrapportat it-tagħrif dwar it-tossicità, l-ineffikaċja u l-patoġenicità fuq l-organizmi akkwatiċi.

##### 8.2.1. Effetti fuq il-ħut

*L-ghan tat-test*

Irid jiġi rrapportat it-tagħrif dwar it-tossicità, l-ineffikaċja u l-patoġenicità fuq il-ħut.

##### 8.2.2. Effetti fuq l-invertebrati tal-ilma ħelu

*L-ghan tat-test*

Irid jiġi rrapportat it-tagħrif dwar it-tossicità, l-ineffikaċja u l-patoġenicità fuq l-invertebrati tal-ilma ħelu.

##### 8.2.3. Effetti fuq it-ħkabbir tal-alka

*L-ghan tat-test*

Irid jiġi rrapportat it-tagħrif dwar l-effetti fuq it-ħkabbir tal-alka, ir-rata tat-ħkabbir u l-kapaċità għall-irkupru.

##### 8.2.4. Effetti fuq pjanti oħra għajr l-alka

*L-ghan tat-test*

Irid jiġi rrapportat it-tagħrif dwar l-effetti fuq pjanti oħra għajr l-alka.

**8.3. Effetti fuq in-naħal**

*L-ghan tat-test*

Irid jiġi rrapportat it-tagħrif dwar it-tossicità, l-ineffikazzja u l-patogenicità fuq in-naħal.

**8.4. Effetti fuq artropodi għajr in-naħal**

*L-ghan tat-test*

Irid jiġi rrapportat it-tagħrif dwar it-tossicità, l-ineffikazzja u l-patogenicità fuq l-artropodi l-oħra għajr in-naħal. L-għażla tal-ispeċi tat-test għandha tkun relatata mal-użu potenzjali tal-prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti (eż. l-applikazzjoni fil-weraq jew fil-hamrija). Għandha tingħata attenzjoni speċjali lill-organizmi użati għall-kontroll bijoloġiku u l-organizmi li għandhom rwol importanti fl-immaniġġjar tal-insetti li jeqirdu l-pjanti.

**8.5. Effetti fuq il-hniex**

*L-ghan tat-test*

Irid jiġi rrapportat it-tagħrif dwar it-tossicità, l-ineffikazzja u l-patogenicità fuq il-hniex tal-art.

**8.6. Effetti fuq mikroorganizmi tal-hamrija mhux fil-mira**

Għandu jiġi rrapportat l-impatt fuq il-mikroorganizmi rilevanti mhux fil-mira u fuq il-predaturi tagħhom (eż. il-protozoa għall-inokulanti kontra l-batterji). Huwa meħtieġ ġudizzju espert sabiex jiġi deċiż jekk ikunux meħtieġa 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-ispeċifità tal-mikroorganizmu, u l-espożizzjoni mistennija. Tagħrif utli jista' jkun disponibbli wkoll mill-osservazzjonijiet imwettqa fit-testijiet tal-effikazzja. Għandha tingħata attenzjoni speċjali għall-organizmi użati fl-immaniġġjar integrat tal-uċuħ tar-raba' (ICM).

**8.7. Studji addizzjonali**

L-istudji addizzjonali jistgħu jinkludu aktar studji akuti dwar speċi jew proċessi addizzjonali (bħas-sistemi tad-drenaġġ) jew studji fl-ivell oġhla bħall-istudji kroniċi, sub-letali jew riproduttivi fuq organizmi magħżula mhux fil-mira.

Qabel ma jitwettqu dawn l-istudji, l-applikant għandu jfittex 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-kriterji rilevanti tal-valutazzjoni u tat-teħid tad-deċiżjonijiet, b'referenza partikolari għar-riskji għall-ambjent u għall-ispeċijiet mhux fil-mira li jistgħu jinholqu jew li fil-fatt jinholqu, u d-daqs, il-kwalità u l-affidabilità tal-bażi 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-ispeċijiet mhux fil-mira u l-popolazzjonijiet esposti għar-riskju, u l-kobor tal-espożizzjoni potenzjali tagħhom,
- l-identifikazzjoni tal-prekawzzjonijiet meħtieġa sabiex tiġi evitata jew minimizzata l-kontaminazzjoni tal-ambjent, u għall-protezzjoni ta' speċi mhux fil-mira.

## REGOLAMENT TAL-KUMMISSJONI (UE) Nru 284/2013

tal-1 ta' Marzu 2013

li jstipula 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-tqeghid 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-tqeghid fis-suq ta' prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti u li jhassar id-Direttivi tal-Kunsill 79/117/KEE u 91/414/KEE <sup>(1)</sup>, u b'mod partikolari l-Artikolu 78(1)(b) tiegħu,

Billi:

- (1) Ir-Regolament tal-Kummissjoni (UE) Nru 545/2011 tal-10 ta' Ġunju 2011 li jimplementa r-Regolament (KE) Nru 1107/2009 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill rigward ir-**rekwiżiti tad-dejta għall-prodotti għall-harsien tal-pjanti** <sup>(2)</sup> ġie adottat skont l-Artikolu 8(4) tar-Regolament (KE) Nru 1107/2009. Dan fih ir-**rekwiżiti tad-dejta għall-awtorizzazzjoni tal-prodotti għall-harsien tal-pjanti**, kif stipulat fl-Anness III mad-Direttiva tal-Kunsill 91/414/KEE tal-15 ta' Lulju 1991 li tikkonċerna t-tqeghid fis-suq ta' prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti <sup>(3)</sup>.
- (2) Huwa meħtieġ li jinbidlu r-**rekwiżiti tad-dejta** dwar il-preparazzjonijiet kimiċi sabiex jiġi kkunsidrat l-għarfien xjentifiku u tekniku attwali.
- (3) Aktar tagħrif dettaljat 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 jgħaddi perjodu raġonevoli qabel ma r-**rekwiżiti tad-dejta** mibdula jsiru applikabbli, biex jippermettu lill-applikanti jhejju ruhhom biex jissodisfaw dawk ir-**rekwiżiti**.
- (6) Biex l-Istati Membri u l-partijiet interessati jkunu jistgħu jhejju ruhhom biex jissodisfaw ir-**rekwiżiti l-godda**, huwa xieraq li jiġu stabbiliti miżuri transitorji li jikkonċernaw id-dejta mressqa għal applikazzjonijiet għall-**approvazzjoni**, għat-tiġdid ta' **approvazzjoni** u emenda għall-**kundizzjonijiet tal-approvazzjoni ta' sustanzi attivi** u

għal applikazzjonijiet għall-awtorizzazzjoni, għat-tiġdid 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 sabbliti f'dan ir-Regolament huma skont l-opinjoni tal-Kumitat Permanenti dwar il-Katina Alimentari u s-Saħħa tal-Animali 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** stabbiliti fl-Artikolu 8(1)(c) tar-Regolament (KE) Nru 1107/2009 għandhom ikunu kif stipulat fl-Anness ma' dan ir-Regolament.

## Artikolu 2

**Revoka**

Ir-Regolament (UE) Nru 545/2011 qed jithassar.

Ir-referenzi għar-Regolament imhassar għandhom jittiehdu 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-**approvazzjoni ta' sustanza attiva** jew emenda għall-**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 <sup>(2)</sup> tiegħu, ikunu tressqu sal-31 ta' Diċembru 2013;
- (b) il-proċeduri rigward it-tiġdid 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 <sup>(4)</sup> jkunu tressqu sal-31 ta' Diċembru 2013.

<sup>(1)</sup> ĠU L 309, 24.11.2009, p. 1.

<sup>(2)</sup> ĠU L 155, 11.6.2011, p. 67.

<sup>(3)</sup> ĠU L 230, 19.8.1991, p. 1.

<sup>(4)</sup> ĠU L 322, 8.12.2010, p. 10.

*Artikolu 4***Miżuri tranżitorji rigward il-proċeduri li jikkonċernaw il-prodotti għall-harsien tal-pjanti**

1. Ir-Regolament (UE) Nru 545/2011 għandu jkompli japplika fir-rigward tal-proċeduri dwar l-awtorizzazzjoni ta' prodott għall-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 għall-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 jagħzlu 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***Dhul fis-sehh u data tal-applikazzjoni**

1. Dan ir-Regolament għandu jidhol fis-sehh fl-20 jum wara l-pubblikazzjoni tiegħu 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-sehh.

Rigward il-proċeduri l-oħrajn 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



## ANNEX

## INTRODUZZJONI

**L-informazzjoni li għandha tiġi pprezentata, il-ġenerazzjoni u l-preżentazzjoni 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 prevedibbli, kemm jekk immedjati, kif ukoll jekk ittardjati, li jista' jinvolvi l-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti għall-bniedem, inklużi gruppi vulnerabbli, għall-annimali u għall-ambjent u li mill-anqas ikun fiha t-tagħrif u r-riżultati tal-istudji li ssir referenza għalihom f'dan l-Anness.
  - 1.2. Kull informazzjoni rigward xi effetti potenzjali avversi tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti fuq is-saħħa tal-bniedem jew tal-annimali jew fuq l-ilma ta' taħt l-art għandha tkun inkluża flimkien mal-effetti kumulattivi u sinerġistiċi magħrufa jew mistennija.
  - 1.3. Kull informazzjoni rigward xi effetti potenzjalment mhux aċċettabbli tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti fuq l-ambjent, il-pjanti u fuq il-prodotti tal-pjanti għandha tkun inkluża flimkien mal-effetti kumulattivi u sinerġistiċi magħrufa jew mistennija.
  - 1.4. L-informazzjoni għandha tinkludi 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 għall-protezzjoni tal-pjanti li fihom is-sustanza attiva u li tittratta l-effetti sekondarji fuq is-saħħa, l-ambjent u l-ispeċijiet mhux fil-mira. Għandu jiġi pprovdut sommarju ta' din id-dejta.
  - 1.5. L-informazzjoni għandha tinkludi rapport shiħ u mhux ippreġudikat dwar l-istudji li jkunu saru kif ukoll deskrizzjoni shiħa 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.F'dan il-każ għandha tinghata ġustifikazzjoni.
  - 1.6. Fejn ikun rilevanti, l-informazzjoni għandha tkun iġġenerata permezz ta' metodi ta' ttestjar, li huma inklużi 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 aċċettati mill-awtorità kompetenti Ewropea. Kull devjazzjoni għandha tiġi deskritta u ġġustifikata.
  - 1.7. L-informazzjoni għandha tinkludi deskrizzjoni shiħa tal-metodi tal-ittestjar użati.
  - 1.8. Meta rilevanti, l-informazzjoni għandha tkun iġġenerata skont id-Direttiva 2010/63/UE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill <sup>(1)</sup>.
  - 1.9. L-informazzjoni għandha tinkludi lista ta' punti aħharin għall-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti.
  - 1.10. L-informazzjoni għandha tinkludi l-klassifikazzjoni proposta u t-tikkettar tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti skont ir-Regolament (KE) Nru 1272/2008 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill <sup>(2)</sup>, fejn ikun rilevanti.
  - 1.11. L-informazzjoni kif prevista fir-Regolament tal-Kummissjoni (UE) Nru 283/2013 <sup>(3)</sup> tista' tkun meħtieġa mill-awtoritajiet kompetenti għal koformulanti. Qabel ma jitolbu li jsiru studji oħrajn, l-awtoritajiet kompetenti għandhom jivvalutaw l-informazzjoni kollha disponibbli pprovduta skont leġislazzjoni oħra tal-Unjoni.
  - 1.12. L-informazzjoni pprovduta dwar il-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti u dik ipprovduta għas-sustanza attiva, għandha tkun biżżejjed sabiex:
    - (a) jiġi deċiż jekk, il-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti għandux jiġi awtorizzat jew le;
    - (b) jiġu speċifikati l-kundizzjonijiet jew ir-restrizzjonijiet li jkunu se jiġu assoċjati ma' kwalunkwe awtorizzazzjoni;

<sup>(1)</sup> ĠU L 276, 20.10.2010, p. 33.

<sup>(2)</sup> ĠU L 353, 31.12.2008, p. 1.

<sup>(3)</sup> Ara paġna 1 ta' dan il-Ġurnal Uffiċjali.

- (c) tippermetti valutazzjoni tar-riskju għal żmien qasir u fit-tul għall-ispeċijiet, il-popolazzjonijiet, il-komunitajiet mhux fil-mira u l-proċessi;
- (d) jiġu identifikati miżuri tal-ewwel għajnuna rilevanti kif ukoll miżuri dijanjostiċi u terapewtiċi xierqa li għandhom ikunu segwiti fl-eventwalità 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-riskju għall-bnedmin, l-annimali (l-ispeċijiet normalment mitmugħin u miżmuma mill-bnedmin jew l-annimali li jipproduċu l-ikel) u r-riskji għal speċijiet vertebrati ohra 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-ispeċijiet u l-popolazzjonijiet mhux fil-mira li għalihom jinholqu riskji minhabba espożizzjoni potenzjali;
- (j) tippermetti valutazzjoni tal-impatt tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti fuq speċijiet mhux fil-mira;
- (k) jiġu identifikati l-miżuri meħtieġa sabiex jitnaqqsu l-kontaminazzjoni tal-ambjent u l-impatt fuq l-ispeċijiet 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 jifasslu 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-Awtorità Ewropea għas-Sigurtà fl-ikel (l-Awtorità), meta jkunu disponibbli. Meta jintużaw metodi oħrajn, dawn għandhom ikunu ġġustifikati.

2. Ir-rekwiżiti stipulati f'dan ir-Regolament għandhom jirrapreżentaw id-dejta minima li għandha tiġi sottomessa. Rekwiżiti ohra fil-livell nazzjonali jistgħu jkunu meħtieġa f'ċirkostanzi speċifiċi, jiġifieri xenarji speċifiċi, mudelli ta' użu differenti minn dawk ikkunsidrati għall-approvazzjoni. Għandha tingħata attenzjoni xierqa lill-kundizzjonijiet ambjentali, klimatiċi u agronomiċi meta t-testijiet jiġu mfassla u approvati mill-awtoritajiet kompetenti.

### 3. Prattika tajba tal-laboratorju (GLP)

3.1. It-testijiet u l-analizzjiet għandhom isiru skont il-prinċipji stabbiliti fid-Direttiva 2004/10/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill<sup>(1)</sup> fejn l-ittestjar isir sabiex tinkiseb dejta dwar il-karatteristiċi jew is-sigurtà fir-rigward tas-saħħa tal-bniedem u tal-annimali jew l-ambjent.

3.2. B'deroga mill-punt 3.1, it-testijiet u l-analizzjiet, meħtieġa skont id-dispożizzjonijiet tat-Taqsimiet 6 tal-Partijiet A u B, jistgħu jsiru minn facilitajiet jew organizzazzjonijiet tal-ittestjar uffiċjali jew rikonoxxuti b'mod uffiċjali li jissodisfaw mill-inqas ir-rekwiżiti li ġejjin:

- (a) ikollhom biżżejjed persunal xjentifiku u tekniku għad-dispożizzjoni tagħhom li għandu t-tagħlim, it-taħriġ, l-għarfien tekniku u l-esperjenza meħtieġa għall-funzjonijiet assenjati lillhom;
- (b) ikollhom għad-dispożizzjoni tagħhom tagħmir xieraq meħtieġ għat-twettiq korrett tat-testijiet u l-kejl li huma jsostnu li huma kompetenti sabiex iwettqu; dak it-tagħmir ikun miżmum u kkalibrat tajjeb, fejn xieraq, qabel ma jibda jintuża u wara skont programm stabbilit;
- (c) ikollhom għad-dispożizzjoni tagħhom żoni sperimentali xierqa u, fejn meħtieġ serer, armarji għat-ktabbir jew kmamar tal-ħażna; l-ambjent fejn isiru t-testijiet ma għandux iħassar ir-riżultati tagħhom jew jaffettwa ħażin il-preċiżjoni meħtieġa tal-kejl;
- (d) jagħmlu disponibbli għall-persunal rilevanti kollu l-proċeduri u l-protokollu operattivi użati għall-provi;

<sup>(1)</sup> 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-għan maħsub tiegħu;
  - (g) iżommu reġistri tal-osservazzjonijiet, il-kalkoli u d-dejta kollha li tirriżulta u r-reġistri tal-kalibrazzjonijiet u r-rapport tat-test finali sakemm il-prodott ikkonċernat idum awtorizzat fi 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 meħtieġa sabiex juru li jistgħu jissodisfaw ir-rekwiżiti previsti fil-punt 3.2,
  - jippermettu fi kwalunkwe hin l-ispezzjonijiet, li kull Stat Membru għandu jorganizza b'mod regolari fit-territorju 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'mikroorganismi jew vajrus, it-testijiet u l-analiżijiet li jsiru sabiex tinkiseb dejta dwar il-karatteristiċi u s-sigurtà tagħhom fir-rigward ta' aspetti oħrajn minbarra s-saħħa 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 jkun aċċettati mill-awtoritajiet kompetenti bħala xjentifikament validi, biex b'hekk ma jkunx hemm il-ħtieġa li jiġu ripetuti testijiet fuq l-annimali, b'mod speċjali f'dak li jirrigwarda l-istudji dwar il-karcinogeniċità u r-riprotossicità. Din id-deroga għandha tapplika għall-istudji fuq l-ispeccijiet vertebrati kollha.

#### 4. Materjal tat-test

- 4.1. Minhabba l-influenza li l-impuritajiet u komponenti oħrajn jistgħu jkollhom fuq l-imġiba tossikoloġika u ekotosikoloġika, għandha tiġi pprovduta deskrizzjoni dettaljata (speċifikazzjoni) tal-materjal użat għal kull studju ppreżentat. L-istudji għandhom jitwettqu bil-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti li jkun se jiġi awtorizzat jew jistgħu jiġu applikati prinċipji ta' tqarrib, pereżempju jintuża studju dwar prodott b'kompożizzjoni komparabbli/ekwivalenti. Għandha tiġi pprovduta deskrizzjoni dettaljata tal-kompożizzjoni użata.
- 4.2. Meta jintuża materjal tat-test radju-tikkettjat, ir-radju-tikketti għandhom ikunu pożizzjonati f'siti (wiehed jew aktar skont il-ħtieġa), biex tithaffef l-elucidazzjoni tal-passaġġi metabolici u ta' trasformazzjoni u biex tithaffef l-investigazzjoni tad-distribuzzjoni tas-sustanza attiva u tal-metaboliti, il-prodotti ta' degradazzjoni u ta' reazzjoni tagħha.

#### 5. Testijiet fuq 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 jkun kunsidrati għandhom jinkludu metodi *in vitro* u metodi *in silico*. Metodi ta' tnaqqis u ta' rfinar għall-ittestjar *in vivo* għandhom ikunu inkoraġġiti wkoll sabiex in-numru ta' annimali użati fl-ittestjar jinżamm baxx kemm jista' jkun.
- 5.2. Il-prinċipji tas-sostituzzjoni, it-tnaqqis u l-irfinar tal-użu tal-annimali vertebrati għandhom jiġu kunsidrati kollha fit-tfassil tal-metodi tal-ittestjar, b'mod partikolari meta jsiru disponibbli metodi vvalidati xierqa għas-sostituzzjoni, it-tnaqqis jew l-irfinar tal-ittestjar bl-annimali.
- 5.3. Għall-iskop ta' dan ir-Regolament ma għandhomx isiru testijiet li jinvolvu l-għoti intenzjonat tas-sustanza attiva jew tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti lill-bnedmin jew lil primati mhux umani.
- 5.4. Għal raġunijiet etici, id-disinni tal-istudji għandhom ikunu maħsuba bir-reqqa, filwaqt li tiġi kunsidrata l-possibilità għat-tnaqqis, l-irfinar u s-sostituzzjoni tat-testijiet fuq l-annimali. Pereżempju, billi jiġi inkluż grupp ta' dozi addizzjonali wiehed jew aktar jew aktar hinijiet għat-tehid ta' kampjuni tad-demm fi studju wiehed, jista' jkun possibbli li tiġi evitata l-ħtieġa ta' studju iehor.
6. Għall-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 ppubblikati f'*Il-Gurnal Uffiċjali tal-Unjoni Ewropea*. Din il-lista għandha tiġi aġġornata b'mod regolari.

## PARTI A

**PRODOTTI KIMIĊI GĦALL-PROTEZZJONI TAL-PJANTI**

## WERREJ

**TAQSIMA 1. Identità tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti**

- 1.1. L-applikant
- 1.2. Il-produttur tal-prodott għall-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 għall-protezzjoni tal-pjanti jekk rilevanti
- 1.4. Informazzjoni kwantitattiva u kwalitattiva dettaljata dwar il-kompożizzjoni tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti
  - 1.4.1. Kompożizzjoni tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti
  - 1.4.2. Informazzjoni dwar is-sustanzi attivi
  - 1.4.3. Informazzjoni dwar is-aġenti protettivi, is-sinergisti u l-koformulanti
- 1.5. Tip u kodiċi tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti
- 1.6. Funzjoni

**TAQSIMA 2. Il-karatteristiċi fiżiċi u kimiċi tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti**

- 2.1. Dehra
- 2.2. Karatteristiċi esplożivi u ossidanti
- 2.3. Fjammabbiltà u tishin spontanju
- 2.4. Aċidità/alkalinità u l-valur pH
- 2.5. Viskożità u tensjoni tal-wiċċ
- 2.6. Densità relattiva u densità tal-massa
- 2.7. L-istabbiltà fil-hażna u l-perjodu ta' konservazzjoni: l-effetti tat-temperatura fuq il-karatteristiċi tekniċi tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti
- 2.8. Karatteristiċi tekniċi tal-prodott għall-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 stabbiltà fid-dispersjoni
  - 2.8.4. Grad ta' dissoluzzjoni u stabbiltà tad-dilwizzjoni
    - 2.8.5. Distribuzzjoni tad-daqs tal-partikoli, kontenut ta' trab, attrizzjoni u stabbiltà 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-emulsjonabbiltà, ir-riemulsjonabbiltà, l-istabbiltà tal-emulsjoni
    - 2.8.7. Fluwidità, kemm jista' jitferra' u kemm jista' jitfarfar
  - 2.9. Kompatibilità fiżika u kimika ma' prodotti oħra inklużi l-prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti li magħhom irid jiġi awtorizzat l-użu tiegħu
  - 2.10. Aderenza u distribuzzjoni maż-żrieragħ
  - 2.11. Studji oħrajn

**TAQSIMA 3. Informazzjoni dwar l-applikazzjoni**

- 3.1. Qasam ta' użu previst
- 3.2. Effetti fuq l-organizmi ta' hsara
- 3.3. Dettalji tal-użu maħsub
- 3.4. Rata ta' applikazzjoni u ta' koncentrazzjoni tas-sustanza attiva
- 3.5. Il-metodu ta' applikazzjoni
- 3.6. L-għadd u l-iskeda tal-applikazzjonijiet u kemm iddum il-protezzjoni
- 3.7. Il-perjodi meħtieġa ta' stennija jew prekawzjonijiet oħra sabiex jiġu evitati l-effetti fitotossiċi fuq uċuħ tar-raba' sussegwenti
- 3.8. L-istruzzjonijiet proposti għall-użu

**TAQSIMA 4. Aktar tagħrif dwar il-prodott għall-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-każ ta' incident
- 4.4. L-imballaġġ, il-kompatibilità tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti mal-materjal tal-imballaġġ propost
- 4.5. Il-proċeduri għall-qerda jew id-dekontaminazzjoni tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti u l-imballaġġ tiegħu
  - 4.5.1. Il-proċedura ta' newtralizzazzjoni
  - 4.5.2. Incinerazzjoni kontrollata

**TAQSIMA 5. Metodi analitiċi**

Werrej

- 5.1. Metodi użati għall-generazzjoni tad-dejta ta' qabel l-awtorizzazzjoni
  - 5.1.1. Analizi tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti
  - 5.1.2. Il-metodi sabiex jiġu stabbiliti 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-iżvilupp tar-reżistenza
- 6.4. L-effetti avversi fuq il-pjanti ttrattati
  - 6.4.1. Il-fitotossiċità għall-pjanti fil-mira (inklużi 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-ktattir
- 6.5. Osservazzjonijiet dwar l-effetti sekondarji mhux mixtieqa jew mhux intenzjonati
  - 6.5.1. L-impatt fuq l-uċuħ tar-raba' sussegwenti
  - 6.5.2. L-impatt fuq pjanti oħra, inklużi l-uċuħ tar-raba' li jmissu magħhom
  - 6.5.3. L-effetti fuq l-organizmi ta' benefiċċju u organizmi oħra mhux fil-mira

**TAQSIMA 7. Studji tossikoloġiċi**

Introduzzjoni

- 7.1. Tossicità akuta
  - 7.1.1. Tossicità orali
  - 7.1.2. Tossicità dermali
  - 7.1.3. Tossicità man-nifs
  - 7.1.4. Irritazzjoni tal-ġilda
  - 7.1.5. Irritazzjoni tal-ġhajnejn
  - 7.1.6. Sensitizzazzjoni tal-ġilda
  - 7.1.7. Studji supplimentari dwar il-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti
  - 7.1.8. Studji supplimentari għal tahlitiet ta' prodotti għall-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-ħaddiema
    - 7.2.3.1. Stima tal-espożizzjoni tal-ħaddiema
    - 7.2.3.2. Kejl tal-espożizzjoni tal-ħaddiema
- 7.3. L-assorbiment mill-ġilda
- 7.4. Dejta tossikoloġika disponibbli dwar il-koformulanti

**TAQSIMA 8. Residwi fil-prodotti, l-ikel jew l-ġħalf ittrattati, jew fuqhom****TAQSIMA 9. Destin u mġiba fl-ambjent**

Introduzzjoni

- 9.1. Destin u mġiba fil-ħamrija
  - 9.1.1. Ir-rata ta' degradazzjoni fil-ħamrija
    - 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-ħamrija
      - 9.1.1.2.2. Studji dwar l-akkumulazzjoni fil-ħamrija
  - 9.1.2. Il-mobilità fil-ħamrija
    - 9.1.2.1. Studji fil-laboratorju
    - 9.1.2.2. Studji lisimetriċi
    - 9.1.2.3. Studji tal-lissija fuq il-post
  - 9.1.3. Stima tal-koncentrazzjonijiet fil-ħamrija
- 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' taht l-art
  - 9.2.4.1. Kalkolu tal-konċentrazzjonijiet fl-ilma ta' taht 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 mġiba 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 ekotossikoloġiċi*

##### Introduzzjoni

- 10.1. Effetti fuq l-għasafar u vertebrati terrestri oħrajn
  - 10.1.1. Effetti fuq l-għasafar
    - 10.1.1.1. Tossicità orali akuta
    - 10.1.1.2. Tagħrif ta' livell oghla fuq l-għasafar
  - 10.1.2. Effetti fuq vertebrati terrestri minbarra l-għasafar
    - 10.1.2.1. Tossicità orali akuta għall-mammiferi
    - 10.1.2.2. Tagħrif ta' livell oghla fuq il-mammiferi
  - 10.1.3. L-effetti fuq annimali selvaġġi vertebrati terrestri oħra (rettili u anfibi)
- 10.2. Effetti fuq l-organizmi 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-organizmi li jgħixu fis-sediment
  - 10.2.3. Testijiet ulterjuri fuq l-organizmi akkwatiċi
- 10.3. Effetti fuq l-artropodi
  - 10.3.1. Effetti fuq in-naħal
    - 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-izvilupp tan-naħal tal-għasel u stadji oħrajn tal-hajja tan-naħal tal-għasel
    - 10.3.1.4. Effetti subletali
    - 10.3.1.5. Testijiet fil-gaġġa u fil-mina
    - 10.3.1.6. Testijiet fuq il-post bin-naħal tal-għasel
  - 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 estiz fil-laboratorju, studji dwar residwi qodma b'artropodi mhux fil-mira
- 10.3.2.3. Studji semiprattici 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-ħamrija mhux fil-mira
- 10.4.1. Ħniex
- 10.4.1.1. Ħniex - effetti subletali
- 10.4.1.2. Ħniex - studji fuq il-post
- 10.4.2. L-effetti fuq meżo- u makrofawna fil-ħamrija mhux fil-mira (minbarra ħniex)
- 10.4.2.1. Ittestjar fil-livell tal-ispeċi
- 10.4.2.2. Ittestjar ta' livell oghla
- 10.5. L-effetti fuq it-trasformazzjoni tan-nitroġenu fil-ħamrija
- 10.6. L-effetti fuq pjanti terrestri oghla 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 estizi fil-laboratorju fuq pjanti mhux fil-mira
- 10.6.4. Testijiet semiprattici 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 pprovduta għandha tkun biżżejjed sabiex tidentifika b'mod preċiż il-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti u tiddefinix skont l-ispeċifikazzjoni u n-natura tiegħu.

1.1. **L-applikant**

Iridu jiġu pprovduti 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 attivi**

Għandhom jiġu pprovduti 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 fih jiġu 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 ippreżenta dejta skont ir-Regolament (UE) Nru 283/2013, għandha tiġi pprovduta dejta li tindirizza dawk ir-rekwiżiti 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 pprovduti 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 jinghataw dettalji shaħ 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 diġà awtorizzati. Kull numru tal-kodiċi għandu jkun speċifiku għal prodott għall-protezzjoni tal-pjanti waħdieni.



1.4. **Informazzjoni kwantitattiva u kwalitattiva dettaljata dwar il-kompożizzjoni tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti**

1.4.1. *Kompożizzjoni tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti*

Għall-prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti jrid jiġi rrapportat it-tagħrif li ġej:

- il-kontenut tas-sustanzi attivi tekniċi (ibbażat fuq il-purità minima speċifikata) u l-kontenut iddikjarat tas-sustanzi attivi puri u, fejn rilevanti, il-kontenut korrispondenti tal-varjant (bħal imluħa u esteri) tas-sustanzi attivi,
- il-kontenut ta' aġenti protettivi, sinerġisti u koformulanti,
- il-kontenut massimu ta' impuritajiet rilevanti, fejn xieraq.

Minbarra l-kontenut totali tas-sustanza attiva, fil-każ tal-prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti b'rilaxx bil-mod jew ikkontrollat (bħal sospensjoni 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-Pesticidi (Collaborative International Pesticides Analytical Council — CIPAC). Jekk jintuża metodu alternattiv, dan għandu jkun iġġustifikat mill-applikant u tingħata deskrizzjoni dettaljata tal-metodoloġija użata.

Il-koncentrazzjoni ta' kull sustanza attiva għandha tkun espressa kif ġej:

- għas-solidi, l-aerosols, il-likwidi volatili (punt massimu ta' toghlija 50 °C) jew likwidi viskużi (l-inqas limitu 1 Pa s f'20 °C), bħala % w/w u g/kg,
- għal-likwidi/formulazzjonijiet ta' ġel oħrajn, bħala % w/w u g/l,
- għall-gassijiet, bħala % 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 melh, ester, anjon jew katjon huwa preżenti.

1.4.3. *Informazzjoni dwar is-aġenti protettivi, is-sinerġisti u l-koformulanti*

Is-aġenti protettivi, is-sinerġisti u l-koformulanti għandhom ikunu identifikati, fejn ikun possibbli, kemm bl-isem kimiku tagħhom kif mogħti fil-Parti 3 tal-Anness VI għar-Regolament (KE) Nru 1272/2008 jew, jekk ma jkunx inkluż f'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 tiġi pprovduta l-formula strutturali tagħhom. Għal kull komponent tas-aġenti protettivi, tas-sinerġisti u tal-koformulanti, fejn ikunu jeżistu, għandhom jiġu pprovduti n-numri tagħhom tal-KE u tas-Servizz tal-Astratti Kimiċi (Chemical Abstracts Service — CAS). Għall-koformulanti li huma tahlitiet, għandha tiġi pprovduta l-kompożizzjoni. Meta l-informazzjoni pprovduta ma tidentifkax b'mod shiħ is-safener, is-sinerġist jew il-koformulant, għandha tkun ipprovduta speċifikazzjoni xierqa. Fejn ikun disponibbli, għandu jiġi pprovdut ukoll l-isem kummerċjali. Għandhom jiġu pprovduti dokumenti dwar id-dejta tas-sigurtà skont l-Artikolu 31 tar-Regolament (KE) Nru 1907/2006 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill (\*). Dawn għandhom ikunu aġġornati u konformi ma' leġislazzjoni oħra tal-Unjoni.

Għall-koformulanti, il-funzjoni għandha tkun speċifikata minn fost dawn li ġejjin:

- (a) adeżiv (sticker);
- (b) sustanza kontra r-ragħwa;
- (c) sustanza kontra l-ingazz;
- (d) sustanza li tgħaqqad;
- (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) fwieha;
- (p) propellant;
- (q) repellent;
- (r) solvent;
- (s) stabbilizzant;
- (t) sustanza li tħaxxen;
- (u) sustanza li xxarrab;
- (v) mixxellanji (li għandhom ikunu speċifikati mill-applikant).

Għandha tinghata deskrizzjoni tal-proċess ta' formulazzjoni.

#### 1.5. **Tip u kodiċi tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti**

It-tip u l-kodiċi tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti għandhom jintgħażlu skont l-aħhar edizzjoni tal-"Manwal dwar l-iżvilupp u l-użu ta' speċifikazzjonijiet tal-FAO u tal-WHO għall-pestiċidi" imhejji mil-Laqgħa Kongunta tal-FAO/WHO dwar l-Ispeċifikazzjonijiet għall-Pestiċidi (JMPS).

Meta prodott għall-protezzjoni tal-pjanti ma jkunx definit b'mod preċiż f'din il-pubblikazzjoni, għandha tinghata deskrizzjoni shiħa tan-natura fiżika u tal-istat tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti, flimkien ma' proposta għal deskrizzjoni xierqa tat-tip ta' prodott għall-protezzjoni tal-pjanti u proposta għad-definizzjoni tiegħu.

#### 1.6. **Funzjoni**

Il-funzjoni trid tiġi speċifikata minn fost dawn li ġejjin:

- (a) akaraċida;
- (b) batteriċida;
- (c) fungiciċida;
- (d) erbiċida;
- (e) insettiċida;
- (f) molluskiċida;
- (g) nematiċida;
- (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 għall-protezzjoni tal-pjanti**

Irid jiġi ddikjarat safejn il-prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti li għalihom tkun qiegħda tiġi mitluba l-awtorizzazzjoni jikkonformaw mal-ispeċifikazzjonijiet rilevanti tal-FAO. L-applikant irid jiddeskrivi fid-dettall u jiġġustifika d-diverġenzi minn dawn l-ispeċifikazzjonijiet.

**2.1. Dehra**

Trid tiġi pprovduta deskrizzjoni tal-kulur kif ukoll tal-istat fiżiku tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti.

**2.2. Karatteristiċi esplożivi u ossidanti**

Għandhom jiġu stabbiliti u rrapportati l-karatteristiċi esplożivi u ossidanti tal-prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti. Stima teoretika bbażata fuq l-istruttura għandha tkun aċċettata jekk tissodisfa l-kriterji stabbiliti fl-Appendiċi 6 tar-"Rakkomandazzjonijiet tan-Nazzjonijiet Uniti dwar it-Trasport ta' Ogġetti Perikolużi Manwal tat-Testijiet u l-Kriterji (1)".

**2.3. Fjammabbiltà u tishin spontanju**

Il-flash point ta' likwidi li fihom solventi fjammabbli, għandu jiġi stabbilit u rrapportat. Il-fjammabbiltà tal-prodotti solidi għall-protezzjoni tal-pjanti u tal-gassijiet trid tiġi stabbilita u rrapportata. Stima teoretika bbażata fuq l-istruttura għandha tkun aċċettata jekk tissodisfa l-kriterji stabbiliti fl-Appendiċi 6 tar-"Rakkomandazzjonijiet tan-Nazzjonijiet Uniti dwar it-Trasport ta' Ogġetti Perikolużi Manwal tat-Testijiet u l-Kriterji".

It-tishin spontanju għandu jiġi stabbilit u rrapportat.

**2.4. Aċidità/alkalinità u l-valur pH**

Fil-każ ta' prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti milwiema, il-valur pH tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti pur għandu jiġi stabbilit u rrapportat.

Fil-każ ta' prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti solidi u likwidi mhux milwiema li jridu jiġu applikati bħala dilwizzjonijiet milwiema, għandu jiġi stabbilit u rrapportat il-pH ta' dilwizzjoni ta' 1 % tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti.

Fil-każ ta' prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti li huma aċidużi ( $\text{pH} < 4$ ) jew alkalini ( $\text{pH} < 10$ ), għandha tiġi stabbilita u rrapportata l-aċidità jew l-alkalinità.

**2.5. Viskożità u tensjoni tal-wiċċ**

Fil-każ tal-formulazzjonijiet likwidi, il-viskożità għandha tiġi stabbilita f'zewġ rati laterali u f'temperaturi ta' 20 °C u 40 °C u rrapportata flimkien mal-kundizzjonijiet tat-test. It-tensjoni tal-wiċċ għandha tiġi stabbilita fl-oġhla konċentrazzjoni.

Fil-każ ta' prodotti likwidi għall-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 stabbilita f'temperatura ta' 25 °C u rrapportata.

**2.6. Densità relattiva u densità tal-massa**

Għandha tiġi stabbilita u rrapportata d-densità relattiva tal-prodotti likwidi għall-protezzjoni tal-pjanti.

Trid tiġi stabbilita u rrapportata d-densità tal-massa (pour and tap) tal-prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti li huma trab jew granuli.

**2.7. L-istabbiltà matul il-hażna u l-perjodu ta' konservazzjoni: l-effetti tat-temperatura fuq il-karatteristiċi tekniċi tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti**

Trid tiġi stabbilita u rrapportata l-istabbiltà tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti wara hażna aċċellerata għal 14-il jum f'temperatura ta' 54 °C. Id-dejta ġġenerata minn kombinazzjonijiet alternattivi ta' hin/temperatura (pereżempju tmien ġimgħat f'temperatura ta' 40 °C, 12-il ġimgħa f'temperatura ta' 35 °C jew 18-il ġimgħa f'temperatura ta' 30 °C) tista' tiġi sottomessa bħala dejta alternattiva dwar il-hażna aċċellerata. Għandu jiġi kkunsidrat it-twetiq ta' dan it-test f'imballaġġ magħmul mill-istess materjal tal-imballaġġ kummerċjali.

(1) Nazzjonijiet Uniti New York u Ġinevra (2009) Pubblikazzjoni ISBN 978-92-1-139135-0

Jekk il-kontenut tas-sustanza attiva wara t-test tal-istabbiltà fis-shana jkun naqas b'aktar minn 5 % mill-valur inizjali, f'dak il-każ għandha tinghata informazzjoni dwar il-prodotti ta' degradazzjoni.

Fil-każ tal-prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti likwidi, għandu jiġi stabbilit u rrapportat l-effett tat-temperaturi baxxi fuq l-istabbiltà.

Għandu jiġi stabbilit u rrapportat il-perjodu ta' konservazzjoni tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti ftemperatura ambjentali. Meta l-perjodu ta' konservazzjoni jkun ta' inqas minn sentejn, għandu jiġi rrapportat il-perjodu ta' konservazzjoni f'xhur, bi speċifikazzjonijiet 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-ħażna.

## 2.8. Karatteristiċi tekniċi tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti

Iridu jiġu stabbiliti u rrapportati l-karatteristiċi tekniċi tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti fil-konċentrazzjonijiet xierqa.

### 2.8.1. Kemm jista' jixxarrab

Trid tiġi stabbilita u rrapportata l-kapaċità ta' tixrib tal-prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti f'forma solida li jiġu dilwiti għall-użu.

### 2.8.2. Kemm jagħmel raġhwa b'mod persistenti

Trid tiġi stabbilita u rrapportata l-persistenza tar-raġhwa tal-prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti li jridu jiġu dilwiti bl-ilma.

### 2.8.3. Kapaċità ta' sospensjoni, spontanjetà tad-dispersjoni u stabbiltà fid-dispersjoni

Trid tiġi stabbilita u rrapportata l-kapaċità tas-sospensjoni u l-isponjanjetà tad-dispersjoni tal-prodotti li jitferrxu fl-ilma.

Għandha tiġi stabbilita u rrapportata l-istabbiltà fid-dispersjoni ta' prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti bħal suspoemulsjonijiet (SE) milwiema, konċentrati għal sospensjoni bbażati fuq iż-żejt (OD) jew granuli emulsifikabbli (EG).

### 2.8.4. Grad ta' dissoluzzjoni u l-istabbiltà tad-dilwizzjoni

Għandhom jiġu rrapportati 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 stabbiltà mekkanika

#### 2.8.5.1. Distribuzzjoni tad-daqs tal-partikoli

Fil-każ tal-prodotti li jitferrxu fl-ilma, irid isir test bl-għarbiel 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 rrapportata l-firxa nominali tad-daqsijiet tal-granuli.

#### 2.8.5.2. Kontenut ta' trab

Irid jiġi stabbilit u rrapportat il-kontenut ta' trab tal-prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti fi granuli.

Jekk ir-riżultati juru > 1 % w/w trab, f'dak il-każ għandu jiġi stabbilit u rrapportat id-daqs tal-partikoli tat-trab iġġenerat.

#### 2.8.5.3. Attrizzjoni

Għandhom jiġu stabbiliti u rrapportati l-karatteristiċi ta' attrizzjoni tal-granuli u l-pilloli li jkunu ppakkjati merhija.

#### 2.8.5.4. Ebusija u integrità

Għandhom jiġu stabbiliti u rrapportati l-ebusija u l-integrità tal-pilloli.

### 2.8.6. L-emulsjonabbiltà ir-riemulsjonabbiltà, l-istabbiltà tal-emulsjoni

Iridu jiġu stabbiliti u rrapportati l-emulsjonabbiltà, ir-riemulsjonabbiltà u l-istabbiltà tal-emulsjoni tal-prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti, li jeżistu bħala emulsjonijiet fit-tank tal-bexx.

- 2.8.7. *Fluwidità, kemm jista' jiferra' u kemm jista' jitfarfar*  
Għandhom jiġu stabbiliti u rrapportati l-karatteristiċi li ġejjin:  
— il-fluwidità ta' prodotti granulari għall-protezzjoni tal-pjanti,  
— il-kapaċità ta' tferrigh tas-sospensjonijiet, u  
— il-kapaċità ta' tfarfir ta' trabijiet li jitfarfru wara hażna aċċellerata skont il-punt 2.7.
- 2.9. **Kompatibilità fiżika u kimika ma' prodotti oħra inklużi l-prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti li magħhom irid jiġi awtorizzat l-użu tiegħu**  
Trid tiġi stabbilita u rrapportata l-kompatibilità fiżika u kimika ta' tahlitiet fit-tank irrakkomandati. Kwalunkwe inkompatibilità magħrufa għandha tiġi rrapportata.
- 2.10. **Aderenza u distribuzzjoni maż-żrieragh**  
Fil-każ tal-prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti għat-trattament taż-żrieragh, iridu jiġu stabbiliti u rrapportati kemm id-distribuzzjoni kif ukoll l-adeżjoni.
- 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 speċifikati minn fost dawn li ġejjin:  
(a) użu fl-għelieqi, bħalma huma l-biedja, l-ortikoltura, il-forestrija, u l-vitikultura, l-uċuħ tar-raba' protetti, amenitajiet, il-kontroll tal-ħaxix hażin f'żoni mhux ikkultivati;  
(b) xogħol fil-ġnien;  
(c) il-pjanti domestiċi;  
(d) il-prattika tal-ħżin ta' prodotti mill-pjanti;  
(e) oħrajn (għandhom ikunu speċifikati mill-applikant).
- 3.2. **Effetti fuq l-organizmi ta' ħsara**  
Iridu jiġu ddikjarati n-natura tal-effetti fuq l-organizmi ta' ħsara:  
(a) azzjoni bil-kuntatt;  
(b) azzjoni fl-istonku;  
(c) azzjoni bit-tehid tan-nifs;  
(d) azzjoni funġitossika;  
(e) azzjoni funġistatika;  
(f) desikkant;  
(g) inibituri tar-riproduzzjoni;  
(h) oħrajn (iridu jiġu speċifikati mill-applikant).  
Barra minn hekk, għandu jiġi speċifikat jekk il-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti huwiex sistemiku jew le fil-pjanti.
- 3.3. **Detalji dwar l-użu maħsub**  
Għandhom jingħataw detalji dwar l-użu maħsub fosthom, fejn rilevanti, din l-informazzjoni:  
— l-effetti miksuba pereżempju t-trażżin tan-nebbieta, l-ittardjar tal-maturazzjoni, it-tnaqqis fit-tul taz-zokk, il-fertilizzazzjoni mtejba,

- it-tipi ta' organiżmi ta' ħsara 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 tinghata r-rata ta' applikazzjoni għal kull unità (ha, m<sup>2</sup>, m<sup>3</sup>) 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, f'wahda mill-unitajiet li ġejjin:

- g, kg, mL jew L għal kull ha,
- kg jew L għal kull m<sup>3</sup>,
- g, kg, mL jew L għal kull tunnellata.

Għall-uċuħ tar-raba' protetti u l-użu fix-xogħol fil-ġnien, ir-rati għandhom ikunu espressi fi:

- g, kg, mL jew L għal kull 100 m<sup>2</sup>, jew
- g, kg, mL jew L għal kull m<sup>3</sup>.

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 deskritt b'mod sħiħ, billi jiġi indikat it-tip ta' taġmir li għandu jintuża, jekk rilevanti, kif ukoll it-tip u l-volum tad-dilwent li jrid jintuża għal kull unità tal-erja jew tal-volum.

#### 3.6. L-ghadd u l-iskeda tal-applikazzjonijiet u kemm iddum il-protezzjoni

Irid jiġi rrapportat 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-organiżmi ta' ħsara. 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 oħra sabiex jiġu evitati l-effetti fitotossiċi fuq uċuħ tar-raba' sussegwenti

Fejn rilevanti, iridu jiġu ddikjarati l-perjodi minimi ta' stennija bejn l-aħħar applikazzjoni u ż-żriġ jew it-thawwil tal-uċuħ tar-raba' ta' wara, li huma meħtieġa biex jiġu evitati l-effetti fitotossiċi fuq l-uċuħ tar-raba' sussegwenti, u li jsegwu d-dejta skont il-paragrafu 6.5.1.

Jekk ikun hemm xi limitazzjonijiet fuq l-ghazla tal-uċuħ tar-raba' li jistgħu jithawlu wara, dawn iridu jiġu ddikjarati.

#### 3.8. L-istruzzjonijiet proposti għall-użu

Iridu jiġu 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 taġrif dwar il-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti*

#### 4.1. Intervalli tas-sigurtà u prekawzjonijiet oħra 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 speċifikati l-intervalli ta' qabel il-ħsad, il-perjodi ta' dhul mill-ġdid jew il-perjodi ta' tiżmim meħtieġa sabiex titnaqqas il-preżenza ta' residwi fl-uċuħ tar-raba', il-pjanti u l-prodotti mill-pjanti jew ġo fihom, jew fiż-żoni jew l-ispazji ttrattati, bil-ghan li jiġu protetti l-bnedmin, l-annimali u l-ambjent, bhal:

- (a) l-intervall ta' qabel il-ħsad (f'jiem) għal kull wiċċ tar-raba' rilevanti;
- (b) il-perjodu ta' dhul mill-ġdid (f'jiem) fil-mergħat għall-bhejjem;

- (c) il-perjodu ta' dhul mill-ġdid (f'sigħat jew jiem) għall-bnedmin għall-uċuħ tar-raba', l-bini jew l-ispazji trattati;
- (d) il-perjodu ta' tiżmim (f'jiem) għall-ġhalf tal-animali u għall-użi ta' wara l-hsad;
- (e) il-perjodu ta' stennija (f'jiem), bejn l-applikazzjoni u l-immaniġġar tal-prodotti trattati;
- (f) il-perjodu ta' stennija (f'jiem), bejn l-aħħar applikazzjoni u ż-żriġh jew it-thawwil ta' uċuħ tar-raba' sussegwenti.

Fejn ikun meħtieġ fid-dawl tar-riżultati tat-testijiet, għandha tiġi pprovduta informazzjoni dwar kwalunkwe kundizzjoni specifika għall-agrikultura, is-saħħa tal-pjanti jew l-ambjent li fiha l-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti jista' 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-ħażna, kemm fil-livell ta' ħażna kif ukoll tal-utent ta' prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti, għat-trasport tagħhom u fil-każ ta' nirien, għandhom ikunu pprovduti mill-applikant. L-effikaċja tal-proċeduri ta' tindif għandha tkun deskritta fid-dettall. Fejn disponibbli, għandha tkun ipprovduta informazzjoni dwar prodotti li jiehdu n-nar. Għandhom jiġu speċifikati r-riskji li jkunu probabbli li jinholqu u l-metodi u l-proċeduri sabiex jitnaqqsu l-perikli li jinholqu. Għandhom ikunu pprovduti l-proċeduri li jipprekludu jew inaqqsu l-generazzjoni ta' skart jew fdalijiet.

Fejn ikun xieraq, għandhom jiġu pprovduti n-natura u l-karatteristiċi tal-ilbies u t-tagħmir protettiv proposti. Id-dejta pprovduta għandha tkun biżżejjed biex tiġi evalwata l-adeqwatezza u l-effikaċja f'kundizzjonijiet reali ta' użu (pereżempju ċirkustanzi fl-għalqa jew fis-serra).

#### 4.3. Il-miżuri ta' emerġenza fil-każ ta' incident

Iridu jiġu pprovduti l-proċeduri ddettaljati li għandhom jiġu segwiti f'każ ta' emerġenza, sew jekk din tinholqu 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-hsara;
- (d) il-protezzjoni tal-haddiema tal-emerġenza u tar-residenti, inklużi n-nies li jkunu jinsabu fil-qrib;
- (e) il-miżuri tal-ewwel għajnuna.

#### 4.4. L-imballaġġ, il-kompatibilità tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti mal-materjal tal-imballaġġ propost

L-imballaġġ li għandu jintuża jrid ikun deskritt u speċifikat b'mod shih fir-rigward tal-materjal użat, il-mod ta' kif jiġi magħmul (eż. magħfus 'il barra, iwweldjat eċċ.), id-daqs u l-kapaċità, id-daqs tal-fetha, it-tip tal-għeluq u s-siġilli. L-imballaġġ għandu jkun iddisinjat b'mod li jillimita kemm jista' jkun il-possibbiltà ta' espożizzjoni tal-operaturi u tal-ambjent.

L-imballaġġ kollu użat għandu jikkonforma mal-legislazzjoni rilevanti tal-Unjoni dwar it-trasport u l-immaniġġar sigur.

#### 4.5. Il-proċeduri għall-qerda jew id-dekontaminazzjoni tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti u l-imballaġġ tiegħu

Iridu jiġu żviluppati proċeduri għall-qerda u id-dekontaminazzjoni kemm ta' kwantitajiet żgħar (fil-livell tal-utent) kif ukoll ta' kwantitajiet kbar (fil-livell tal-maħżen). Il-proċeduri jridu jkunu konsistenti mad-dispożizzjonijiet fis-seħħ fir-rigward tar-rimi ta' skart u tal-iskart tossiku. Il-mezzi tar-rimi proposti ma għandux ikollhom influwenza mhux aċċettabbli fuq l-ambjent u jkunu l-iżjed kost-effettivi u vijabbli.

##### 4.5.1. Il-proċeduri ta' newtralizzazzjoni

Iridu jiġu deskritti l-proċeduri ta' newtralizzazzjoni (bħal pereżempju b'reazzjoni ma' sustanzi oħra biex jiffurmaw komposti inqas tossiċi) għall-użu fil-każ ta' tixrid aċċidentali, fejn jistgħu jiġu applikati dawn il-proċeduri. Iridu jiġu evalwati u rrapportati b'mod Prattiku jew teoretiku l-prodotti miksuba wara n-newtralizzazzjoni.

#### 4.5.2. *Incinerazzjoni kkontrollata*

Is-sustanzi kimiċi attivi kif ukoll il-prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti li jkun fihom minnhom, il-materjali kkontaminati, jew l-imballaġġ ikkontaminat għandhom jintremew permezz ta' incinerazzjoni kkontrollata f'incineratur illicenzjat skont il-kriterji stipulati fid-Direttiva 94/67/KE tal-Kunsill<sup>(1)</sup>.

Jekk l-incinerazzjoni kkontrollata ma tkunx il-metodu preferut ta' rimi, għandha tiġi pprovduta informazzjoni shiha dwar il-metodu alternattiv użat ta' rimi minghajr periklu. Trid tiġi pprovduta d-dejta dwar dawn il-metodi sabiex jiġu stabbiliti l-effikaċja u s-sikurezza tagħhom.

### TAQSIMA 5.

#### **Metodi analitiċi**

#### **Introduzzjoni**

Id-dispożizzjonijiet ta' din it-Taqsima jkopru l-metodi analitiċi meħtieġa għall-generazzjoni tad-dejta ta' qabel l-awtorizzazzjoni u meħtieġa għall-finijiet ta' kontroll u sorveljanza ta' wara l-awtorizzazzjoni.

Iridu jiġu pprovduti deskrezzjonijiet tal-metodi u jinkludu dettalji dwar l-apparat, il-materjali u l-kundizzjonijiet użati.

Meta jintalbu, iridu jiġu pprovduti dawn li ġejjin:

- (a) l-istandards analitiċi tas-sustanza attiva ppurifikata u tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti;
- (b) kampjuni tas-sustanza attiva kif iffabbrikata;
- (c) l-istandards analitiċi tal-metaboliti rilevanti u l-komponenti l-oħra kollha inklużi fid-definizzjonijiet ta' monitoraġġ tar-residwi;
- (d) kampjuni tas-sustanzi ta' referenza għall-impuritàjiet rilevanti.

Barra minn hekk, l-istandards imsemmija fil-punti (a) u (c) għandhom, fejn ikun possibbli, jiġu magħmula kummerċjalment disponibbli u, meta ssir talba għal dan, għandu jinghata l-isem tal-kumpanija ta' distribuzzjoni.

#### 5.1. **Metodi użati għall-generazzjoni tad-dejta ta' qabel l-awtorizzazzjoni**

##### 5.1.1. *Metodi għall-analiżi tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti*

Iridu jiġu pprovduti l-metodi, flimkien ma' deskrezzjoni shiha, biex jiġu stabbiliti:

- (a) is-sustanza attiva u/jew il-varjant fil-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti;
- (b) l-impuritàjiet rilevanti identifikati fil-materjal tekniku jew li jistgħu jiffurmaw waqt il-proċess ta' fabbricazzjoni tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti jew mid-degradazzjoni tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti matul il-ħażna;
- (c) koformulanti jew komponenti ta' koformulanti rilevanti, fejn meħtieġa mill-awtoritàjiet nazzjonali kompetenti.

Fil-każ ta' prodott għall-protezzjoni tal-pjanti li jkun fih aktar minn sustanza attiva waħda u/jew varjant wieħed, għandu jiġi pprovdut metodu li kapaci jstabbilixxi kull waħda, fil-preżenza tal-oħra. Jekk ma jiġix ipprezentat metodu kombinat, iridu jiġu ddikjarati r-raġunijiet tekniċi.

Għandha tiġi valutata u rrapportata l-applikabbiltà tal-metodi tas-CIPAC. Jekk jintuża metodu tas-CIPAC, ma tkunx meħtieġa aktar dejta ta' validazzjoni, iżda għandhom jiġu pprezentati kromatogrammi bħala eżempji, fejn disponibbli.

Trid tintwera u tiġi rrapportata l-ispeċifità tal-metodi pprezentati. Barra minn hekk, irid jiġi stabbilit il-livell ta' interferenza minn sustanzi oħra preżenti fil-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti (bħal impuritàjiet jew koformulanti).

<sup>(1)</sup> 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-ogħla u l-inqas kontenut nominali tal-analit fis-soluzzjonijiet analitiċi rilevanti. Iridu jsiru stabbilimenti jew duplikati fi tliet konċentrazzjonijiet jew aktar jew stabbilimenti singoli f'hames 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'każijiet fejn jintuża rispons mhux lineari, dan għandu jkun iġġustifikat mill-applikant.

Għandha tiġi stabbilita u rrapportata l-precizjoni (ir-ripetibbiltà) tal-metodi. Għandhom isiru minimu ta' hames stabbilimenti replikati tal-kampjun, u għandhom jiġu rrapportati l-medja, id-devjazzjoni standard relattiva u l-ghadd ta' determinazzjonijiet. L-eżattezza tal-metodi għandha tiġi stabbilita f'mill-inqas żewġ kampjuni rappreżentattivi f'livelli xierqa għall-ispeċifikazzjoni tal-materjal. Trid tiġi rrapportata d-devjazzjoni standard u medja rilevanti tal-irkupri.

Għall-impuritajiet rilevanti u, fejn ikun mehtieg, għall-koformulanti rilevanti, għandu jiġi stabbilit u rrapportat il-limitu ta' kwantifikazzjoni (LOQ) u dan għandu jkun f'konċentrazzjoni ta' analit, li tkun ta' importanza tossikoloġika jew ambjentali, jew fil-konċentrazzjoni li tiffirma waqt il-ħażna tal-prodott, fejn rilevanti.

#### 5.1.2. *Metodi sabiex jiġu stabbiliti r-residwi*

Għandhom jiġu sottomessi metodi, b'deskrizzjoni shiha, li jstabbilixxu r-residwi b'tikketti mhux isotopi fl-oqsma kollha tad-dossier, kif stipulat fid-dettall fil-punti li ġejjin:

- (a) fil-hamrija, fl-ilma, fis-sediment, fl-arja u kull matriċi addizzjonali użata b'appoġġ għall-istudji dwar id-destin ambjentali;
- (b) fil-hamrija, fl-ilma u kull matriċi addizzjonali użata b'appoġġ għall-istudji dwar l-effikaċja;
- (c) fl-ġhalf, fil-fluwidi u t-tessuti tal-ġisem, fl-arja u kull matriċi addizzjonali użata b'appoġġ għall-istudji tossikoloġiċi;
- (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' oriġini mill-pjanti jew mill-annimali, għalf u kull matriċi addizzjonali użata b'appoġġ għall-istudji dwar ir-residwi;
- (f) fil-hamrija, fl-ilma, fis-sediment, fl-ġhalf u kull matriċi addizzjonali użata b'appoġġ għall-istudji ekotossikoloġiċi;
- (g) fl-ilma, soluzzjonijiet bafer, solventi organiċi u kull matriċi addizzjonali li tirriżulta mit-testijiet tal-karatteristiċi fiżiċi u kimiċi.

Għandha tiġi stabbilita u rrapportata l-ispeċifiċità tal-metodi. Għandhom jiġu pprezentati metodi vvalidati ta' konferma jekk ikun xieraq.

Għandhom jiġu stabbiliti u rrapportati l-linearità, l-irkupru u l-precizjoni (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 prattikabbli dawn il-metodi għandhom jużaw l-aktar approċċ sempliċi, jinvolvu l-inqas spejjeż, u jehtieġu tagħmir normalment disponibbli.

Għandhom jiġu pprezentati metodi analitiċi għall-istabbiliment tas-sustanza attiva u l-impuritajiet rilevanti fil-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti, sakemm l-applikant ma jurix li jistgħu jiġu applikati dawn il-metodi diġà sottomessi skont ir-rekwiziti stipulati fil-punt 5.1.1.

Id-dispożizzjonijiet stipulati fil-punt 5.1.1 għandhom japplikaw.

Għandhom jiġu sottomessi metodi, flimkien ma' deskrezzjoni shiha, għall-istabbiliment tar-residwi:

- fil-pjanti, il-prodotti mill-pjanti, il-prodotti tal-ikel ipproċessati, ikel u għalf li joriġina mill-pjanti jew mill-annimali, jew fuqhom,
- fil-fluwidi u t-tessuti tal-ġisem,
- fil-hamrija,
- 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 negligibbli.

L-applikant jista' jiddevja 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-ispecificità tal-metodi għandha tippermetti l-istabbiliment tal-komponenti kollha inklużi fid-definizzjoni ta' monitoraġġ tar-residwi. Għandhom jiġu pprezentati metodi vvalidati ta' konferma jekk ikun xieraq.

Għandhom jiġu stabbiliti l-linearità, l-irkupru u l-precizzjoni (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 rrapportat għal kull komponent inkluż 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-riproduċibbiltà tal-metodu għandha tiġi stabbilita permezz ta' validazzjoni minn laboratorju indipendenti (ILV) u tiġi rrapportata.

#### TAQSIMA 6.

#### *Tagħrif dwar l-effikaċja*

##### **Introduzzjoni**

1. L-informazzjoni fornuta għandha tkun biżżejjed biex tippermetti li ssir evalwazzjoni tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti. Għandu jkun possibbli li jiġu evalwati n-natura u l-firxa tal-benefiċċji li jakkumulaw wara l-użu tal-prodott għall-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 jiġu definiti l-kundizzjonijiet tal-użu tiegħu.
2. In-numru tal-provi li għandhom isiru u jiġu rrapportati għandu jirrifletti fatturi bħalma 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-saħħa tal-pjanti, id-differenzi klimatiċi, il-varjazzjoni fil-prattiki tal-biedja, l-uniformità tal-uċuħ tar-raba', il-mod ta' applikazzjoni, it-tip ta' organizzmu ta' hsara u t-tip ta' prodott għall-protezzjoni tal-pjanti.
3. Irid jiġi ġġenerat u sottomess tagħrif biżżejjed sabiex ikun ikkonfermat li l-mudelli ta' użu tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti huma rappreżentattivi tar-reġjuni u l-firxa ta' kundizzjonijiet, li wiehed ikun probabbli li jiltaqa' magħhom fir-reġjuni kkonċernati, li għalihom ikun maħsub l-użu tiegħu. Meta applikant isostni li ma jkunux meħtieġa testijiet f'wiehed jew f'fiktur mir-reġjuni proposti għall-użu billi l-kundizzjonijiet ikunu komparabbli ma' dawk f'reġjuni oħra fejn ikunu twettqu xi testijiet, l-applikant għandu jissostanzja l-affermazzjoni tal-komparabbiltà b'evidenza dokumentata.
4. Sabiex jiġu valutati d-differenzi staġonali, jekk ikun hemm, irid jiġi ġġenerat u sottomess tagħrif biżżejjed li jikkonferma l-prestazzjoni tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti f'kull reġjun agronomikament u klimatikament differenti għal kull kombinazzjoni ta' wiċċ tar-raba' partikolari (jew komodità)/organizmu ta' hsara. Generalment iridu jiġu rrapportati l-provi dwar l-effikaċja jew il-fitotossicità, fejn rilevanti, f'mill-anqas żewġ staġuni ta' tkabbir.
5. Jekk il-provi mill-ewwel staġun jikkonfermaw adegwament il-validità tal-asserzjonijiet li jkunu saru fuq il-bażi tal-estrapolazzjoni tar-riżultati minn uċuħ tar-raba', prodotti jew sitwazzjonijiet oħra jew minn testijiet bi prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti simili hafna, l-applikant għandu jipprovdri ġustifikazzjoni biex ma jwettaqx ix-xogħol fit-tieni staġun. Meta, minhabba l-kundizzjonijiet klimatiċi jew tas-saħħa tal-pjanti jew minhabba raġunijiet oħra, id-dejta miskuba fi staġun partikolari tkun ta' valur limitat għall-valutazzjoni tal-prestazzjoni, iridu jsiru u jiġu rrapportati provi fi staġun wiehed addizzjonali jew f'fiktur.

### 6.1. Testijiet preliminari

Meta jintalbu mill-awtorità kompetenti, għandhom jiġu pprezentati bhala rilevanti rapporti fil-qosor dwar testijiet preliminari, inklużi l-istudji fis-serer u fuq il-post, użati biex tiġi valutata l-attività bijoloġika jew is-sejbien tal-firxa tad-doża tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti u tas-sustanzi attivi li jinsabu fih. Dawn ir-rapporti għandhom jipprovdu tagħrif addizzjonali lill-awtorità kompetenti sabiex tiġi ġġustifikata d-doża rrakkomandata tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti u, meta l-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti jkun fih aktar minn sustanza attiva waħda, il-proporzjon tas-sustanzi attivi.

### 6.2. L-effikaċja tat-testijiet

It-testijiet għandhom jiprovdu biżżejjed dejta sabiex tippermetti evalwazzjoni tal-livell, id-dewmien u l-konsistenza tal-kontroll jew il-protezzjoni jew effetti intenzjonati oħra tal-prodott għall-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 għall-protezzjoni tal-pjanti għandha tiġi investigata f'relazzjoni ma' prodotti xierqa ta' referenza, meta jkunu jeżistu. Prodott għall-protezzjoni tal-pjanti għandu jitqies bhala prodott ta' referenza xieraq jekk jissodisfa r-reqwiziti li ġejjin: ikun awtorizzat u ta prova biżżejjed ta' prestazzjoni fil-prattika fil-kundizzjonijiet fil-qasam propost għall-użu (sahha tal-pjanti, agrikultura, ortikultura, forestrija, klima, ambjent, kif xieraq). L-ispettru ta' hidma, il-hin u l-metodu ta' applikazzjoni, il-mod ta' azzjoni għandhom ikunu jixbhu l-dawk tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti ttestjat. Jekk dan ma jkunx possibbli, il-prodott ta' referenza u l-prodott ittestjat għandhom ikunu applikati skont l-użu speċifikat tagħhom.

Il-prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti jridu jiġu ttestjati f'ċirkustanzi fejn l-organizmu 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 zona mhux protetti jew fuq pjanti jew prodotti mill-pjanti li ma jkunux ġew ittrattati jew fejn l-organizmu ta' hsara jkun preżenti flivell tali li tkun tista' ssir evalwazzjoni tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti.

Għandhom isiru provi bil-prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti għall-kontroll ta' organiżmi ta' hsara li juru l-livell ta' kontroll tal-ispeċijiet tal-organiżmi ta' hsara kkonċernati jew ta' speċijiet rappreżentattivi tal-gruppi li għalihom isiru l-asserzjonijiet. Il-provi jridu jinkludu l-istadji differenti tal-iżvilupp taċ-ċiklu tal-hajja tal-ispeċi ta' hsara, fejn dan ikun rilevanti u t-tniissil jew ir-razez differenti, fejn dawn ikunu probabbli li juru gradi differenti ta' suxxettibbiltà. Fejn ikun rilevanti, dawn il-konsiderazzjonijiet jistgħu jiġu indirizzati fi studji fil-laboratorji.

Il-provi biex tiġi pprovduta d-dejta dwar il-prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti li jkunu regolaturi tal-iżvilupp tal-pjanti, iridu juru l-livell tal-effetti fuq l-ispeċi li tkun se tiġi ttrattata, u jinkludu investigazzjoni tad-differenzi fir-rispons ta' kampjun rappreżentattiv tal-firxa tal-varjetajiet immissa bil-kultivazzjoni li fuqha jiġi propost l-użu tiegħu.

Biex jiġi ċċarat r-rispons għad-doża, f'uħud mill-provi għandhom jiġu inklużi rati ta' dozi iktar baxxi minn dik irrakkomandata sabiex ikun jista' jiġi smat jekk ir-rata rakkomandata hijiex il-minimu meħtieġ biex jinkiseb l-effett mixtieq.

Irid jiġi investigat it-tul taż-żmien li jdumu l-effetti tat-trattament fir-rigward tal-kontroll tal-organizmu 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 jistabilixxu t-tul taż-żmien tal-effetti tal-applikazzjoni, in-numru ta' applikazzjonijiet meħtieġa u l-intervalli taż-żmien mixtieqa bejniethom.

Trid tiġi pprezentata evidenza li turi li d-doża, iż-żmien u l-metodu ta' applikazzjoni rrakkomandati jagħtu biżżejjed kontroll, jew protezzjoni jew ikollhom l-effett maħsub fil-firxa ta' ċirkustanzi li jkunu probabbli li jinjalghu fl-użu Prattiku.

Jekk ikun hemm indikazzjoni ċara li l-prestazzjoni tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti tkun probabbli li tiġi affettwata minn fatturi ambjentali, bħalma huma t-temperatura jew ix-xita, irid isir u jiġi rrapportat stħarriġ 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-asserzjonijiet proposti tat-tikketta jinkludu rakkomandazzjonijiet dwar l-użu tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti ma' prodotti jew aġġuvanti oħra, irid jiġi pprovdut tagħrif dwar il-prestazzjoni tat-tahlita.

Għandhom jifasslu provi sabiex jiġu investigati kwistjonijiet speċifiċi, jtnaqqsu l-effetti tal-varjazzjoni arbitrarja bejn il-partijiet differenti ta' kull sit u jippermettu li ssir analiżi statistika għar-riżultati soġġetti għal din l-analiżi. Id-disinn, l-analiżi u r-rapportagġ tal-provi għandhom ikunu skont l-istandards speċifiċi tal-Organizzazzjoni Ewropea u Mediterranja għall-protezzjoni tal-pjanti (EPPO), meta jkunu disponibbli. Jistgħu jkunu aċċettati devjazzjonijiet mil-linji gwida disponibbli tal-EPPO sakemm id-disinn tal-provi jissodisfa r-rekwiżiti minimi tal-istandard tal-EPPO rilevanti, u jiġi deskritt b'mod shiħ u ġġustifikat. Ir-rapport għandu jinkludi valutazzjoni dettaljata u kritika tad-dejta.

Trid titwettaq analiżi statistika tar-riżultati soġġetti għal din l-analiżi; fejn ikun meħtieġ, il-linja gwida użata trid tiġi adattata sabiex tippermetti din l-analiżi.

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-reżistenza

Għandha tiġi pprovduta dejta tal-laboratorju u fejn jeżisti, tagħrif minn fuq il-post relatat mal-okkorrenza u l-iżvilupp tar-reżistenza jew ir-reżistenza minn naħa għall-oħra fil-popolazzjonijiet tal-organizmi ta' hsara għas-sustanzi attivi, jew għal sustanzi attivi relatati. Fejn dan it-tagħrif ma jkunx direttament rilevanti għall-użi li għalihom tintalab l-awtorizzazzjoni jew għat-tiġdid tagħha (speċijiet differenti ta' organizmi ta' hsara jew uċuħ differenti tar-raba'), dan għandu jiġi pprovdut xorta waħda, jekk ikun disponibbli, billi jista' jipprovdi indikazzjoni dwar il-probabbiltà tal-iżvilupp ta' reżistenza fil-popolazzjoni fil-mira.

Fejn ikun hemm evidenza jew informazzjoni li jissuggerixxu li, fl-użu kummerċjali, tkun probabbli li tiżviluppa r-reżistenza, trid tiġi ġġenerata u ppreżentata evidenza dwar is-sensittività tal-popolazzjoni tal-organizmu ta' hsara kkonċernat għall-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti. F'dawn il-każijiet trid tiġi pprovduta strateġija ta' ġestjoni mfassla sabiex tnaqqas il-probabbiltà ta' żvilupp tar-reżistenza fl-ispeċi fil-mira. Din l-istrateġija ta' ġestjoni għandha tqis u tirreferi għal kwalunkwe strateġija rilevanti eżistenti u restrizzjonijiet diġà fis-seħħ.

### 6.4. L-effetti avversi fuq l-uċuħ tar-raba ttrattati

#### 6.4.1. Il-fitotossicità għall-pjanti fil-mira (inklużi l-kultivars), jew għall-prodotti mill-pjanti fil-mira

It-test għandu jipprovdi biżżejjed dejta biex jippermetti evalwazzjoni dwar il-prestazzjoni tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti u dwar l-okkorrenza possibbli tal-fitotossicità wara t-trattament bil-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti.

#### Kundizzjonijiet tat-test

Għall-ittestjar tal-erbicidi għandu jkun meħtieġ id-doppju tad-doża rakkomandata. Fil-każ ta' prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti oħra li għalihom jidhru effetti avversi, għalkemm transitorji, waqt il-provi mwettqa skont il-punt 6.2, iridu jiġu stabbiliti l-marġni tas-selettività fuq l-uċuħ tar-raba' fil-mira, billi jintużaw dożi oġġla mir-rati ta' applikazzjoni rakkomandati. Fejn jidhru effetti fitotossici serji, trid tiġi investigata wkoll rata intermedja ta' applikazzjoni.

Fejn isehhu effetti avversi, iżda jiġi sostnut li dawn ma jkunux importanti meta mqabbla mal-benefiċċji tal-użu jew ikunu ta' natura temporanja, hija meħtieġa l-evidenza sabiex issostni din l-affermazzjoni. Jekk ikun meħtieġ, irid jiġi ppreżentat il-kejl tar-rendiment.

Trid tintwera s-sigurtà ta' prodott għall-protezzjoni tal-pjanti għall-varjetajiet ewlenin immissla bil-kultivazzjoni, tal-uċuħ tar-raba' prinċipali li għalihom ikun irrakkomandat, inklużi l-effetti tal-istadju tal-iżvilupp tal-wiċċ tar-raba', is-saħha u fatturi oħra li jistgħu jinfluwenzaw is-suxxettibbiltà għad-dannu jew għall-hsara.

L-ammont ta' informazzjoni meħtieġa dwar uċuħ tar-raba' oħra għandu jirrifletti l-livell tax-xebh tagħhom mal-uċuħ tar-raba' prinċipali diġà ttestjati, mal-kwantità u l-kwalità tad-dejta disponibbli dwar dawn l-uċuħ tar-raba' prinċipali u kemm huwa simili l-mod tal-użu tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti, jekk rilevanti. Huwa biżżejjed li t-test jitwettaq bit-tip ewleni ta' prodott għall-protezzjoni tal-pjanti li jrid jiġi awtorizzat.

Fejn l-asserzjonijiet proposti tat-tikketti jinkludu rakkomandazzjonijiet dwar l-użu tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti ma' prodott ieħor għall-protezzjoni tal-pjanti, dan il-punt għandu japplika għat-tahlita.

Iridu jsiru osservazzjonijiet rigward il-fitotossicità fit-testijiet stipulati fil-punt 6.2.

Meta jiġu osservati effetti fitotossici, dawn għandhom jiġu stmati u rreġistrati bi preċiżjoni.

Trid titwettaq analiżi statistika tar-rizultati soġġetti għal din l-analiżi, fejn ikun meħtieġ, il-linja gwida użata trid tiġi addattata sabiex tippermetti din l-analiżi.

6.4.2. *L-effetti fuq il-produzzjoni tal-pjanti ttrattati jew tal-prodotti mill-pjanti*

It-test għandu jipprova biżżejjed dejta sabiex tkun tista' ssir evalwazzjoni tal-prestazzjoni tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti u tal-okkorrenza possibbli ta' tnaqqis fir-rendiment jew telf fil-ħażna tal-pjanti jew tal-prodotti mill-pjanti ttrattati.

Iċ-ċirkustanzi li fihom ikun meħtieġ

Fejn ikun rilevanti, għandhom jiġu stabbiliti l-effetti tal-prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti fuq ir-rendiment jew komponenti tar-rendiment tal-prodotti mill-pjanti ttrattati. Meta l-pjanti jew il-prodotti mill-pjanti ttrattati jkunu probabbli li jinħażnu, fejn ikun rilevanti għandu jiġi stabbilit l-effett fuq ir-rendiment wara l-ħażna, 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 uċuħ tar-raba' individwali (pereżempju l-kwalità tal-qamħ taċ-ċereali, il-kontenut taz-zokkor). Din l-informazzjoni tista' tingabar minn evalwazzjonijiet xierqa fi provi deskritti taħt 6.2 u 6.4.1.

Fejn ikun rilevanti, għandhom isiru testijiet ta' nġiesa.

6.4.4. *L-effetti fuq il-proċessi ta' trasformazzjoni*

Fejn ikun rilevanti, għandhom isiru testijiet għall-effetti fuq il-proċessi ta' trasformazzjoni.

6.4.5. *L-impatt fuq il-pjanti ttrattati jew fuq prodotti mill-pjanti li jridu jintużaw għat-ktattir*

Fejn ikun rilevanti, għandhom jiġu pprovduti biżżejjed 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-ktattir.

Iċ-ċirkustanzi li fihom ikunu meħtieġa

Id-dejta u l-osservazzjonijiet għandhom jiġu sottomessi, hlief fejn l-użi proposti jipprekludu l-użu fuq uċuħ tar-raba' maħsuba għall-produzzjoni taż-żerriegħa, għat-tirqid, għall-pjanti li jixxebilku jew għat-tuberi tat-thawwil, kif rilevanti.

6.5. **Osservazzjonijiet dwar effetti sekondarji oħra mhux mixtieqa jew mhux intenzjonati**

6.5.1. *L-impatt fuq uċuħ tar-raba' sussegwenti*

Trid tiġi rrapportata biżżejjed dejta biex tippermetti evalwazzjoni tal-effetti avversi possibbli ta' trattament bil-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti fuq l-uċuħ tar-raba' sussegwenti.

Iċ-ċirkustanzi li fihom tkun meħtieġa

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 attività bijologika fuq l-uċuħ tar-raba' li jiġu wara, jibqgħu fil-ħamrija jew fil-materjal tal-pjanti, bħat-tiben jew materjal organiku li jibqa' saż-żmien taż-żriġħ jew tat-thawwil ta' wċuħ tar-raba' sussegwenti possibbli, iridu jiġu pprovduti osservazzjonijiet dwar l-effetti fuq il-firxa normali tal-uċuħ tar-raba' sussegwenti.

6.5.2. *L-impatt fuq pjanti oħra, inklużi l-uċuħ tar-raba' li jmissu magħhom*

Trid tiġi rrapportata biżżejjed dejta biex tippermetti l-evalwazzjoni tal-effetti avversi possibbli ta' trattament bil-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti fuq pjanti oħra, inklużi l-uċuħ tar-raba' li jmissu magħhom.

Iċ-ċirkustanzi li fihom tkun meħtieġa

Iridu jiġu sottomessi osservazzjonijiet dwar l-effetti avversi fuq pjanti oħra, inkluża l-firxa normali tal-uċuħ tar-raba' li jmissu magħhom, fejn ikun hemm indikazzjonijiet li l-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti jista' jaffettwa lil dawn il-pjanti permezz tal-kurrenti. Trid tiġi ppreżentata 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 jkunx hemm riskju għal uċuħ tar-raba' ttrattati wara.

6.5.3. *L-effetti fuq l-organizmi ta' benefiċċju u organizmi ohra mhux fil-mira*

Ghandu jiġi rrapportat kull effett, pożittiv jew negattiv, fuq l-inċidenza ta' organizmi ohra ta' hsara, li jiġu osservati fit-testijiet imwettqa skont ir-rekwiżiti ta' din it-Taqsima. Irid jiġi rrapportat ukoll kull effett ambjentali osservat, speċjalment l-effetti fuq l-annimali selvaġġi u l-organizmi mhux fil-mira, u b'mod speċjali l-effetti fuq l-organizmi li jagħmlu l-ġid fil-każ ta' Ġestjoni Integrata tal-Organizmi ta' Hsara (IPM).

TAQSIMA 7.

**Studji tossikoloġiċi**

**Introduzzjoni**

1. Għall-evalwazzjoni tat-tossicità tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti għandha tiġi pprovduta informazzjoni dwar it-tossicità, l-irritazzjoni u s-sensitizzazzjoni akuti tas-sustanza attiva. Il-metodi ta' kalkolu rilevanti użati għall-klassifikazzjoni tat-tahlitiet kif stipulat fir-Regolament (KE) Nru 1272/2008 għandhom, fejn ikun xieraq, jiġu applikati fl-evalwazzjoni tal-perikli tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti. Jekk ikun possibbli, għandu jiġi sottomess tagħrif addizzjonali dwar il-mod tal-azzjoni tossika, il-profil tossikoloġiku u l-aspetti tossikoloġiċi magħrufa l-oħra kollha tas-sustanza attiva u tas-sustanzi ta' thassib.

2. Għandhom jiġu kkunsidrati l-effetti possibbli tal-komponenti fuq il-potenzjal tossiku tat-tahlita totali.

7.1. **Tossicità akuta**

L-istudji, id-dejta u t-tagħrif li jridu jiġu sottomessi u evalwati, iridu jkunu biżżejjed biex jippermettu l-identifikazzjoni tal-effetti wara espożizzjoni waħda għall-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti, biex jiġu smati, u b'mod partikolari biex jistabilixxu, jew jindikaw:

- (a) it-tossicità tal-prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti;
- (b) it-tossicità tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti relattiva għas-sustanza attiva;
- (c) it-tul taż-żmien u l-karatteristiċi tal-effett, b'dettalji shaħ tal-bidliet fl-imġiba u s-sejbiet patoloġiċi grossi possibbli fi stadju post-mortem;
- (d) fejn ikun possibbli, il-mod tal-azzjoni tossika; u
- (e) il-periklu relattiv assoċjat 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 għall-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' jiġġustifika approċċ alternattiv skont ir-Regolament (KE) Nru 1272/2008. F'dan il-każ, it-tossicità akuta orali tal-komponenti kollha għandha tiġi pprovduta jew imbassa b'mod kredibbli b'metodu vvalidat. Għandhom jiġu kkunsidrati l-effetti possibbli tal-komponenti fuq il-potenzjal tossiku tat-tahlita totali.

7.1.2. *Tossicità dermali*

*Iċ-ċirkustanzi li fihom ikun meħtieġ*

Għandu jsir test għat-tossicità dermali fuq bażi ta' każ b'każ, sakemm l-applikant ma jkunx jista' jiġġustifika approċċ alternattiv skont ir-Regolament (KE) Nru 1272/2008. F'dan il-każ, it-tossicità akuta dermali tal-komponenti kollha għandha tiġi pprovduta jew imbassa b'mod kredibbli b'metodu vvalidat. Għandhom jiġu kkunsidrati l-effetti possibbli tal-komponenti fuq il-potenzjal tossiku tat-tahlita totali.

Jistgħu jintużaw is-sejbiet ta' irritazzjoni jew korruzzjoni severa tal-ġilda fl-istudju dermali minflok ma jsir studju speċifiku dwar l-irritazzjoni.

7.1.3. *Tossicità man-nifs*

L-istudju jrid jipprovi t-tossicità man-nifs għall-firien, tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti jew tad-duħhan li jiġġenera.

Iċ-ċirkustanzi li fihom ikun meħtieġ

L-istudju jrid isir fejn il-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti:

- a) ikun gass jew gass likwidu;
- b) ikun prodott għall-protezzjoni tal-pjanti jew fumigant li jiġġenera d-duhhan;
- c) jintuża ma' apparat għall-produzzjoni taċ-ċpar/bexx;
- d) ikun prodott għall-protezzjoni tal-pjanti li jirrilaxxa l-fwar;
- e) ikun fornut f'dispenser aerosol;
- f) ikun fil-forma ta' trab jew fraq li fih proporzjon sinifikanti ta' partikoli b'dijametru ta' < 50 µm (> 1 % fuq bażi tal-piż);
- g) irid jiġi applikat mill-ajruplani fil-każijiet fejn l-espożizzjoni min-nifs hija rilevanti;
- h) ikun fih sustanza attiva bi pressjoni tal-fwar >1 × 10<sup>-2</sup> Pa u jrid jintuża fi spazji magħluqa bħal imħażen jew serer;
- i) ikollu jiġi applikat bl-isprejjar.

L-istudju ma jkunx meħtieġ jekk l-applikant ikun jista' jiġġustifika approċċ alternattiv skont ir-Regolament (KE) Nru 1272/2008, fejn applikabbli. Għal dan il-ghan, it-tossiċità akuta man-nifs, tal-komponenti kollha għandha tiġi pprovduta jew imbassra b'mod kredibbli b'metodu vvalidat. Għandhom jiġu kkunsidrati l-effetti possibbli tal-komponenti fuq il-potenzjal tossiku tat-tahlita totali.

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

#### 7.1.4. Irritazzjoni tal-ġilda

Ir-riżultati tal-istudju għandhom jipprovdu l-potenzjal ta' irritazzjoni tal-ġilda mill-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti, inkluża r-riversibbiltà potenzjali tal-effetti osservati.

Qabel ma jitwettqu studji *in vivo* għall-korrużjoni/irritazzjoni mill-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti, għandha ssir analiżi tal-piż tal-evidenza fuq id-dejta rilevanti. Fejn ma jkunx hemm biżżejjed dejta disponibbli, din tista' tiġi żviluppata permezz tal-applikazzjoni ta' ttestjar sekwenzjali.

L-istrategija 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' animal wiehed, u fejn ma jkunux innutati effetti avversi;
- 4) ittestjar ta' konferma bl-użu ta' animal addizzjonali ieħor jew tnejn.

Għandu jiġi kkunsidrat l-użu tal-istudju dwar it-tossiċità dermali sabiex ikun ipprovdut it-tagħrif dwar l-irritazzjoni.

Jistgħu jintużaw is-sejbiet ta' irritazzjoni jew ta' korrużjoni severa tal-ġilda fl-istudju dwar il-ġilda minflok ma jsir studju speċifiku dwar l-irritazzjoni.

Iċ-ċirkustanzi li fihom ikun meħtieġ

L-irritazzjoni fil-ġilda mill-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti għandha tiġi rrapportata fuq il-bażi tal-approċċ iggradat, sakemm l-applikant ma jkunx jista' jiġġustifika approċċ alternattiv skont ir-Regolament (KE) Nru 1272/2008. F'dan il-każ, il-karatteristiċi ta' irritazzjoni tal-ġilda, tal-komponenti kollha, għandhom ikunu pprovduti jew imbassra b'mod kredibbli b'metodu vvalidat. Għandhom jiġu kkunsidrati l-effetti possibbli tal-komponenti fuq il-potenzjal irritanti tat-tahlita totali.

#### 7.1.5. Irritazzjoni tal-ġhajnejn

Ir-riżultati tal-istudju għandhom jipprovdu l-potenzjal ta' irritazzjoni tal-ġhajnejn mill-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti, inkluża r-riversibbiltà potenzjali tal-effetti osservati.

Qabel ma jsiru studji *in vivo* għall-korrużjoni/irritazzjoni tal-ghajnejn mill-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti, għandha ssir analiżi tal-piż tal-evidenza fuq id-dejta rilevanti eżistenti. Fejn id-dejta disponibbli ma titqiesx bħala suffiċjenti, din tista' tiġi żviluppata permezz tal-applikazzjoni ta' ttestjar sekwenzjali.

L-istrateġija tal-ittestjar għandha ssegwi approċċ iggradat:

- 1) l-użu ta' test *in vitro* għall-irritazzjoni/korrużjoni tal-ġilda sabiex wiehed jipprevedi l-irritazzjoni/korrużjoni tal-ghajnejn;
- 2) it-tweqqif ta' studju *in vitro* vvalidat jew aċċettat dwar l-irritazzjoni fl-ghajnejn sabiex jiġu identifikati irritanti/korrużivi severi tal-ghajnejn (bħal 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 għall-prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti għall-identifikazzjoni ta' sustanzi mhux irritanti jew irritanti, u meta ma jkunux disponibbli;
- 4) studju inizjali *in vivo* dwar l-irritazzjoni tal-ghajnejn permezz ta' animal wiehed, u fejn ma jkunux innutati effetti avversi;
- 5) ittestjar ta' konferma bl-użu ta' animal addizzjonali ieħor jew tnejn.

Iċ-ċirkustanzi li fihom ikun meħtieġ

Għandhom jiġu pprovduti testijiet dwar l-irritazzjoni tal-ghajnejn, sakemm ma jkunx probabbli li jistgħu jinholqu effetti severi fuq l-ghajnejn jew l-applikant jista' jiġġustifika approċċ alternattiv skont ir-Regolament (KE) Nru 1272/2008. F'dan il-każ, il-karatteristiċi ta' irritazzjoni tal-ghajnejn, tal-komponenti kollha, għandhom jiġu pprovduti jew imbassa b'mod kredibbli b'metodu vvalidat. Għandhom jiġu kkunsidrati l-effetti possibbli tal-komponenti fuq il-potenzjal irritanti tat-tahlita totali.

#### 7.1.6. Sensitizzazzjoni tal-ġilda

L-istudju għandu jipprovi tagħrif biżżejjed sabiex jiġi smat il-potenzjal tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti li jipprovoka reazzjonijiet ta' sensitizzazzjoni tal-ġilda.

Iċ-ċirkustanzi li fihom ikun meħtieġ

It-test dwar is-sensitizzazzjoni tal-ġilda għandu jsir sakemm ma jkunx magħruf li s-sustanzi attivi jew il-koformulanti għandhom karatteristiċi ta' sensitizzazzjoni tal-ġilda jew l-applikant jista' jiġġustifika approċċ alternattiv skont ir-Regolament (KE) Nru 1272/2008. F'dan il-każ, il-karatteristiċi ta' sensitizzazzjoni tal-ġilda, tal-komponenti kollha, għandhom jiġu pprovduti jew imbassa b'mod kredibbli b'metodu vvalidat. Għandhom jiġu 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 tkunx 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 tissodisfa l-linji gwida tal-OECD u li tipprovi riżultat ċar, ma għandhomx isiru aktar testijiet għal raġunijiet ta' benesseri tal-annimali.

Billi sensitizzatur tal-ġilda jista' jikkawza reazzjoni ta' sensitività eċċessiva, għandha tiġi kkunsidrata s-sensitizzazzjoni respiratorja potenzjali meta jkun disponibbli testijiet xierqa jew meta jkun hemm indikazzjonijiet ta' effetti ta' sensitizzazzjoni respiratorja.

#### 7.1.7. Studji supplimentari dwar il-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti

Il-ħtieġa li jsiru studji supplimentari dwar il-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti għandha tiġi diskussa mal-awtoritajiet nazzjonali kompetenti fuq bażi ta' każ b'każ fid-dawl tal-parametri partikolari li jridu jiġu investigati u l-ghanijiet li għandhom jinkisbu (pereżempju għal prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti li fihom sustanzi attivi jew komponenti oħra mahsuba li għandhom effetti tossikoloġiċi sinerġistiċi jew addittivi).

It-tip ta' studju għandu jiġi adattat għall-punt aħhari ta' interess.

#### 7.1.8. Studji supplimentari għal tahlitiet ta' prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti

F'ċerti każi fejn it-tikketta tal-prodott tinkludi rekwiżiti għall-użu tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti flimkien ma' prodotti oħra għall-protezzjoni tal-pjanti jew ma' aġġuvanti bħala tahlita fit-tank, jista' jkun meħtieġ li jsiru studji għal tahlita ta' prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti jew għall-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti ma' aġġuvant. Il-ħtieġa li jsiru studji supplimentari dwar il-prodott għall-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 individwali għall-protezzjoni tal-pjanti u l-karatteristiċi tossikoloġiċi tas-sustanzi attivi, il-possibbiltà ta' espożizzjoni għat-tahlita tal-prodotti kkonċernati, b'attenzjoni partikolari lejn gruppi vulnerabbli, u t-tagħrif disponibbli jew l-esperjenza Prattika bil-prodotti kkonċernati jew bi prodotti simili.



## 7.2. Deġta dwar l-espożizzjoni

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

- (a) l-operaturi huma persuni involuti f'attivitajiet marbuta mal-applikazzjoni ta' prodott għall-protezzjoni tal-pjanti, bħat-tahlit, it-tagħbija, l-applikazzjoni, jew konnessi mat-tindif u l-manutenzjoni ta' tagħmir li jkun fih prodott għall-protezzjoni tal-pjanti; l-operaturi jistgħu jkunu professjonisti jew diletanti;
- (b) il-haddiema huma persuni li, bhala parti mix-xogħol tagħhom, jidhlu f'żona li tkun giet ittrattata bi prodott għall-protezzjoni tal-pjanti jew li jimmaniġġaw wiċċ tar-raba' li jkun gie ttrattat bi prodott għall-protezzjoni tal-pjanti;
- (c) dawk li jkunu fil-qrib huma persuni li każwalment ikunu jinsabu f'żona jew direttament biswit żona fejn ikun qed jiġi applikat jew ikun gie applikat prodott għall-protezzjoni tal-pjanti, iżda mhux bi skop ta' xogħol fiż-żona ttrattata jew bil-prodott ittrattat;
- (d) ir-residenti huma persuni li jgħixu, jahdmu jew jattendu xi istituzzjoni qrib iż-żoni li jkunu ttrattati bi prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti, iżda mhux bi skop ta' xogħol fiż-żona ttrattata jew bil-prodott ittrattat.

F'każijiet fejn it-tikketta tal-prodott tinkludi rekwiżiti għall-użu tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti ma' prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti oħra jew ma' aġġuvanti bhala tahlita għat-tank, l-evalwazzjoni tal-espożizzjoni għandha tkopri l-espożizzjoni kkombinata. L-effetti kumulattivi u sinerġistiċi għandhom jiġu kkunsidrati u rrapportati fid-dossier.

### 7.2.1. L-espożizzjoni tal-operatur

Għandha tingħata informazzjoni li tippermetti valutazzjoni tal-livell ta' espożizzjoni għas-sustanzi attivi u l-komposti tossikoloġikament rilevanti fil-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti fil-kundizzjonijiet ta' użu proposti, waqt li jiġu kkunsidrati l-effetti kumulattivi u sinerġistiċi. Din għandha tipprovdi wkoll bażi għall-għażla tal-miżuri protettivi xierqa inkluż it-tagħmir ta' protezzjoni personali li għandu jintuża mill-operaturi u jkun speċifikat 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 tinholq fil-kundizzjonijiet proposti tal-użu. Fejn ikun rilevanti, din l-istima għandha tikkunsidra l-effetti kumulattivi u sinerġistiċi li jirriżultaw mill-espożizzjoni għal aktar minn sustanza attiva waħda u komposti tossikoloġikament rilevanti, inklużi dawk fil-prodott u fit-tahlita 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 għall-protezzjoni tal-pjanti filwaqt li jitqiesu r-rekwiżiti 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-tahlit/tagħbija u l-applikazzjoni, u għandha tinkludi l-attivitajiet ta' tindif u l-manutenzjoni ta' rutina tat-tagħmir ta' applikazzjoni. Għandu jkun inkluż tagħrif speċifiku dwar il-kundizzjonijiet ta' użu lokali (tipi u daqsijiet tal-kontenituri li għandhom jintużaw, it-tagħmir ta' applikazzjoni, ir-rati tipiċi ta' hidma u r-rati ta' applikazzjoni, il-konċentrazzjoni tal-bexx, id-daqsijiet tal-għelieqi, il-kundizzjonijiet klimatiċi għat-ktabbir tal-uċuħ tar-raba').

Għall-ewwel għandha ssir stima bis-suppożizzjoni li l-operatur ma jkun qiegħed juża l-ebda tagħmir ta' protezzjoni personali.

Fejn ikun xieraq, għandha ssir stima oħra bis-suppożizzjoni li l-operatur ikun qiegħed juża tagħmir protettiv li jista' jinkiseb faċilment u vijabbli biex jintuża fil-prattika. Fejn il-miżuri ta' protezzjoni jkunu speċifikati fuq it-tikketta, l-istima trid tikkunsidrahom.

#### 7.2.1.2. Kejl tal-espożizzjoni tal-operatur

L-istudju għandu jipprovdi biżżejjed deġta biex jippermetti l-evalwazzjoni tal-espożizzjoni tal-operatur li tkun probabbli li tinholq fil-kundizzjonijiet speċifiċi proposti tal-użu. L-istudju għandu jkun etikament xieraq.

*Iċ-ċirkustanzi li fihom ikun meħtieġ*

Id-deġta dwar l-espożizzjoni għar-rotot rilevanti tal-espożizzjoni trid tiġi rrapportata meta ma jkunx hemm deġta 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 jkun 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 għall-protezzjoni tal-pjanti skont id-Direttivi 98/24/KE u 2004/37/KE jistgħu jinqabżu.

L-istudju għandu jsir f'kundizzjonijiet realistiki ta' espożizzjoni filwaqt li jitqiesu l-kundizzjonijiet proposti għall-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 għall-protezzjoni tal-pjanti fil-kundizzjonijiet ta' użu proposti, waqt li jiġu kkunsidrati l-effetti kumulattivi u sinerġistiċi. Din għandha ttipprovdi wkoll bażi għall-għażla tal-miżuri protettivi xierqa, inkluża, hinijiet limitati tad-dhul, l-eskluzjoni tar-residenti u tal-persuni li jkun 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 għall-użu. Fejn ikun rilevanti, din l-istima għandha tikkunsidra l-effetti kumulattivi u sinerġistiċi li jirriżultaw mill-espożizzjoni għal aktar minn sustanza attiva wahda u komposti tossikoloġikament rilevanti, inklużi dawk fil-prodott u fit-tahlita tat-tank.

L-applikant għandu jikkunsidra li min ikun fil-qrib jista' jkun espost waqt jew wara l-applikazzjoni tal-prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti u li r-residenti jistgħu jkun esposti għal prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti, l-aktar, iżda mhux biss, mit-tehid man-nifs u mill-gilda u li t-trabi u t-tfal zghar jistgħu wkoll ikunu esposti mill-halq (permezz tat-trasferiment mill-idejn għall-halq).

#### *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 speċifika fosthom id-doża massima totali u l-konċentrazzjoni tal-bexx. L-istima għandha ssir fuq is-suppożizzjoni li dawk li jkun 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 jipprovdi dejta li tippermetti valutazzjoni tal-espożizzjoni li tkun probabbli li tinholoq ta' min ikun fil-qrib u tar-residenti fil-kundizzjonijiet speċifiċi proposti tal-użu. L-istudju għandu jkun etikament xieraq.

#### *Iċ-ċirkostanzi li fihom tkun meħtieġa*

Id-dejta tal-espożizzjoni għandha tkun meħtieġa għall-modi ta' espożizzjoni rilevanti meta l-valutazzjoni tar-riskju bbażata 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 f'kundizzjonijiet realistiki ta' espożizzjoni billi jiġu kkunsidrati l-kundizzjonijiet proposti għall-użu.

#### 7.2.3. *L-espożizzjoni tal-haddiema*

Għandha tingħata informazzjoni li tippermetti valutazzjoni tal-livell ta' espożizzjoni għas-sustanzi attivi u komposti tossikoloġikament rilevanti fil-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti fil-kundizzjonijiet ta' użu proposti u fil-prattiki agricoli, waqt li jiġu kkunsidrati l-effetti kumulattivi u sinerġistiċi. Din għandha ttipprovdi wkoll bażi għall-għażla tal-miżuri protettivi xierqa, inklużi l-perjodi ta' stennija u ta' dhul mill-ġdid.

#### 7.2.3.1 *Stima tal-espożizzjoni tal-haddiema*

Għandha ssir stima bl-użu, fejn ikun disponibbli, ta' mudell ta' kalkolu xieraq, biex tippermetti evalwazzjoni tal-espożizzjoni tal-haddiema li tkun probabbli li tinholoq fil-kundizzjonijiet proposti tal-użu. Fejn rilevanti, din l-istima għandha tikkunsidra l-effetti kumulattivi u sinerġistiċi li jirriżultaw mill-espożizzjoni għal aktar minn sustanza attiva wahda u komposti tossikoloġikament rilevanti, inklużi dawk fil-prodott u fit-tahlita tat-tank.

*Iċ-ċirkustanzi li fihom tkun meħtieġa*

L-istima tal-espożizzjoni tal-haddiema trid issir meta din l-espożizzjoni tista' ssehh fil-kundizzjonijiet proposti tal-użu.

*Il-kundizzjonijiet tal-istima*

Ghandha ssir stima tal-espożizzjoni tal-haddiema għall-uċuħ tar-raba' u għax-xogħol li jrid jitwettaq. Trid tiġi pprovduta informazzjoni speċifika li tinkludi deskrizzjoni tal-attivitajiet ta' wara l-applikazzjonijiet, iż-żmien tal-espożizzjoni, ir-rata ta' applikazzjoni, in-numru ta' applikazzjonijiet, l-intervall minimu tal-bexx u l-istadju tat-tkabir. Jekk ma tkunx disponibbli dejta dwar l-ammont ta' residwi li jistgħu jinqalghu fil-kundizzjonijiet proposti tal-użu, għandhom jintużaw suppożizzjonijiet ta' kontumacja.

Għall-ewwel għandha ssir stima bl-użu tad-dejta disponibbli dwar l-espożizzjoni mistennija fuq il-premessa li l-haddiem ma jkun qiegħed juża l-ebda apparat personali ta' protezzjoni. Meta jkun rilevanti, għandha ssir it-tieni stima fuq il-premessa li l-haddiem ikun qiegħed juża apparat effettiv ta' protezzjoni li huwa faċilment aċċessibbli u Prattiku u li jintlibes abitwalment mill-haddiema, pereżempju billi kien meħtieġ minhabba aspetti oħrajn tax-xogħol li jkun qed isir.

7.2.3.2. **Kejl tal-espożizzjoni tal-haddiema**

L-istudju għandu jipprovi dejta li tippermetti evalwazzjoni tal-espożizzjoni tal-haddiema li tkun probabbli li tirriżulta fil-kundizzjonijiet proposti tal-użu. L-istudju għandu jkun etikament xieraq.

*Iċ-ċirkustanzi li fihom tkun meħtieġa*

Trid tiġi rrapportata d-dejta tal-espożizzjoni għall-modi rilevanti ta' espożizzjoni meta l-valutazzjoni tar-riskju bbażata 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.

Dan ikun il-każ, fejn ir-riżultati tal-istima tal-espożizzjoni tal-haddiema stipulata fil-punt 7.2.3.1 jindikaw li jkun 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 għall-protezzjoni tal-pjanti skont id-Direttivi tal-Kunsill 98/24/KE u 2004/37/KE jistgħu jinqabżu.

L-istudju jrid isir f'kundizzjonijiet realistiki 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 tossikoloġiki rilevanti mill-ġilda fil-prodott għall-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 riskju aċċettabbli permezz ta' valur ta' assorbiment b'kontumacja.

*Kundizzjonijiet tat-test*

Għandha tiġi rrapportata dejta minn studji dwar l-assorbiment, preferibbilment permezz ta' ġilda tal-bniedem *in vitro*.

L-istudji għandhom isiru fuq prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti rappreżentattivi kemm fl-użu dilwit (fejn applikabbli) kif ukoll fil-forma kkoncentrata.

Jekk l-istudji ma jikkorrispondux mas-sitwazzjoni ta' espożizzjoni antiċipata (pereżempju fir-rigward tat-tip ta' koformulant jew il-koncentrazzjoni), għandu jiġi pprovdut argument xjentifiku qabel ma din id-dejta tkun tista' tintuża b'ċertezza.

7.4. **Dejta tossikoloġika disponibbli dwar il-koformulanti**

Fejn rilevanti, l-applikant għandu jissottometti u jevalwa l-informazzjoni li ġejja:

- (a) in-numru tar-reġistrazzjoni skont l-Artikolu 20(3) tar-Regolament (KE) Nru 1907/2006;
- (b) is-sommarji tal-istudju inkluzi fid-dossier tekniku pprezentat skont l-Artikolu 10(a)(vi) tar-Regolament (KE) Nru 1907/2006; u
- (c) l-iskeda ta' data ta' sigurtà msemmija fl-Artikolu 31 tar-Regolament (KE) Nru 1907/2006.

L-iskeda ta' data ta' sigurtà fil-punt (c) ghandha tiġi sottomessa u evalwata għall-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti.

Ghandha tiġi sottomessa kwalunkwe informazzjoni oħra disponibbli.

#### TAQSIMA 8.

##### **Residwi fil-prodotti, l-ikel jew l-għalf ittrattati, jew fuqhom**

Ghandhom jiġu pprezentati dejta u taġrif dwar ir-residwi fil-prodotti, fl-ikel u fl-għalf 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-taġrif diġà sottomessi.

#### TAQSIMA 9.

##### **Destin u mġiba fl-ambjent**

###### **Introduzzjoni**

1. Konċentrazzjonijiet ambjentali mbassra (PEC).
  - 1.1. Ghandha ssir stima realistika tal-aġġar każ 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 kejljiet wara xulxin,
    - li għall-komponenti individwali (> 5 %) tagħhom il-massimu tal-formazzjoni ma jkunx għadu ntlahaq fl-aħjar tal-istudju, fil-hamrija, fil-wiċċ tal-hamrija, fl-ilma ta' taht l-art, fl-ilma tal-wiċċ, fis-sediment u fl-arja, wara l-użu kif propost jew li jkun diġà qiegħed isefh.
  - 1.2. Għall-finijiet tal-istima ta' dawn il-konċentrazzjonijiet ghandhom japplikaw id-definizzjonijiet li ġejjin:
    - (a) Konċentrazzjoni ambjentali prevista fil-hamrija (PEC<sub>S</sub>): il-livell ta' residwi fis-saff ta' fuq tal-hamrija, u li jistgħu jiġu esposti għalihom organiżmi tal-hamrija mhux fil-mira (espożizzjoni akuta u kronika).
    - (b) Konċentrazzjoni ambjentali prevista fl-ilma tal-wiċċ (PEC<sub>SW</sub>): il-livell ta' residwi, fl-ilma tal-wiċċ, li jistgħu jiġu esposti għalihom organiżmi mhux fil-mira (espożizzjoni akuta u kronika).
    - (c) Konċentrazzjoni ambjentali prevista fis-sediment (PEC<sub>SED</sub>): il-livell ta' residwi, fis-sediment, li jistgħu jiġu esposti għalihom organiżmi tal-hamrija bentiċi mhux fil-mira (espożizzjoni akuta u kronika).
    - (d) Konċentrazzjoni ambjentali prevista fl-ilma ta' taht l-art (PEC<sub>GW</sub>): il-livell ta' residwi fl-ilma ta' taht l-art.
    - (e) Konċentrazzjoni ambjentali prevista fl-arja (PEC<sub>A</sub>): 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. Għall-istima ta' dawn il-konċentrazzjonijiet ghandha tiġi kkunsidrata l-informazzjoni rilevanti kollha dwar il-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti u dwar is-sustanza attiva. Fejn ikun rilevanti ghandhom jintużaw il-parametri stipulati fit-Taqsima 7 tal-Parti A tal-Anness għar-Regolament (UE) Nru 283/2013.
  - 1.4. Meta jintużaw mudelli għall-istima tal-konċentrazzjonijiet ambjentali mbassra, dawn ghandhom:
    - jagħmlu l-aħjar stima possibbli tal-proċessi rilevanti kollha involuti, billi jitqiesu parametri u suppożizzjonijiet realistiki,
    - fejn ikun possibbli jiġu validati b'mod kredibbli permezz ta' qisien li jittiehdu f'kundizzjonijiet rilevanti għall-użu tal-mudell,
    - ikunu rilevanti għall-kundizzjonijiet fiż-żona tal-użu.
  - 1.5. L-informazzjoni pprovduta ghandha, fejn ikun rilevanti, tinkludi dik imsemmija fit-Taqsima 7 tal-Parti A tal-Anness għar-Regolament (UE) Nru 283/2013.

2. Fil-każ tal-prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti solidi, żrieragh ittrattati jew miksija għandha ssir valutazzjoni tar-riskju mit-tifrix tat-trab fuq speċijiet mhux fil-mira waqt l-applikazzjoni jew iż-żriġh. 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-hamrija**

9.1.1. *Ir-rata ta' degradazzjoni fil-hamrija*

9.1.1.1. Studji fil-laboratorju

L-istudji fil-laboratorju dwar id-degradazzjoni fil-hamrija għandhom jipprovdu l-aħjar stimi possibbli tat-tul ta' żmien meħtieġ għad-degradazzjoni ta' 50 u ta' 90 % (DT50<sub>lab</sub> u DT90<sub>lab</sub>) tas-sustanza attiva fil-kundizzjonijiet tal-laboratorju.

*Iċ-ċirkustanzi li fihom ikunu meħtieġa*

Il-persistenza u l-imġiba tal-prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti fil-hamrija 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-rekwiżiti 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-rekwiżiti stipulati fil-punt 7.1.2.1 tal-Parti A tal-Anness għar-Regolament (UE) Nru 283/2013, għandu jiġi ppreżentat studju dwar id-degradazzjoni anaerobika sakemm l-applikant ma jurix li ma tkunx probabbli li sseħh espożizzjoni tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti li fih is-sustanza attiva għal kundizzjonijiet anerobiċi fl-użijiet intenzjonati.

*Kundizzjonijiet tat-test*

Għandhom jiġu rrapportati l-istudji dwar ir-rata ta' degradazzjoni aerobika tas-sustanza attiva għal mill-inqas erba' tipi ta' hamrija. Il-karatteristiċi tal-hamrija 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 mwettqa skont il-punt 7.1.1.2 tal-Parti A tal-Anness għar-Regolament (UE) Nru 283/2013.

Għandhom ikunu stabbiliti l-frazzjon tal-formazzjoni kinetika u r-rati ta' degradazzjoni ta' metaboliti potenzjalment rilevanti, fl-istudji f'kundizzjonijiet 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 tiġi valutata l-influenza tat-temperatura fuq id-degradazzjoni, għandu jsir kalkolu b'fattur Q10 adegwat jew b'għadd adegwat ta' studji oħrajn f'medda ta' temperaturi.

Għandhom ikunu pprovdu valuri DegT50 u 90 kredibbli għall-metaboliti, il-prodotti ta' degradazzjoni u ta' reazzjoni għal mill-inqas tliet tipi ta' hamrija mill-istudji f'kundizzjonijiet aerobiċi.

9.1.1.2. Studji fuq il-post

9.1.1.2.1. *Studji dwar id-dissipazzjoni fil-hamrija*

L-istudji dwar id-dissipazzjoni fil-hamrija għandhom jipprovdu l-aħjar stimi possibbli taż-żmien meħud għad-dissipazzjoni ta' 50 % u 90 % (DisT50<sub>field</sub> u DisT90<sub>field</sub>) u jekk possibbli iż-żmien meħud għad-degradazzjoni ta' 50 % u 90 % (DegT50<sub>field</sub> u DegT90<sub>field</sub>), tas-sustanza attiva fil-kundizzjonijiet ta' fuq il-post. Fejn ikun rilevanti, jeħtieġ li tiġi rrapportata informazzjoni dwar il-metaboliti, il-prodotti ta' degradazzjoni u ta' reazzjoni.

*Iċ-ċirkustanzi li fihom ikunu meħtieġa*

Id-dissipazzjoni u l-imġiba tal-prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti fil-hamrija 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-rekwiżiti 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 pożizzjonijiet ġeografici) għandhom jittkomplew sakemm mill-inqas 90 % tal-ammont applikat ikun inhela mill-hamrija jew inbidel f'sustanzi li mhumiex soġġetti għall-investigazzjoni.

9.1.1.2.2. *Studji dwar l-akkumulazzjoni fil-hamrija*

It-testijiet għandhom jipprovdu biżżejjed dejta għall-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 jiġu rrapportati studji dwar l-akkumulazzjoni fil-hamrija sakemm ma tkunx possibbli estrapolazzjoni mid-dejta miksuba fuq is-sustanza attiva u l-metaboliti, il-prodotti ta' degradazzjoni u ta' reazzjoni skont ir-rekwiżiti 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'pożizzjonijiet ġeografici differenti u jkunu jnvolvu diversi applikazzjonijiet.

Fin-nuqqas ta' gwida inkluża fil-lista msemmija taht 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-hamrija*

L-informazzjoni magħmula disponibbli għandha tipprovdi biżżejjed dejta għall-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-protezzjoni tal-pjanti fil-hamrija għandha tiġi investigata sakemm ma tkunx possibbli estrapolazzjoni mid-dejta miksuba skont ir-rekwiżiti 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 dispożizzjonijiet kif iprovduti taht 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 lisimetriċi*

Għandhom isiru studji lisimetriċi, fejn ikunu meħtieġa, sabiex jiprovdu informazzjoni dwar:

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

*Iċ-ċirkustanzi li fihom ikunu meħtieġa*

Id-deċiżjoni dwar jekk għandhomx isiru studji lisimetriċi, bhala studju sperimentali 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<sub>GW</sub> ikkalkolati. It-tip ta' studju li għandu jitwettaq għandu jiġi diskuss mal-awtoritajiet nazzjonali kompetenti.

Dawn l-istudji għandhom jitwettqu sakemm ma tkunx possibbli estrapolazzjoni mid-dejta miksuba dwar is-sustanza attiva u l-metaboliti, il-prodotti ta' degradazzjoni u ta' reazzjoni skont ir-rekwiżiti 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 realista tal-aġar każ possibbli, u t-tul taż-żmien meħtieġ għall-osservazzjoni ta' lissija potenzjali, billi jiġu kkunsidrati t-tip ta' hamrija, il-kundizzjonijiet klimatiċi, ir-rata ta' applikazzjoni u l-frekwenza u l-perjodu ta' applikazzjoni.

L-ilma li jgħaddi mill-kolonni 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 jiġu stabbiliti meta jitlestax x-xogħol sperimentali. Għandu jiġi evitat it-tehid ta' kampjuni intermedji, minhabba li t-tneħħija tal-pjanti (hliet għall-hsad 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 rreġistrati f'intervalli regolari, mill-inqas darba fil-gimgha.

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 fil-ghalqa. Fejn ikun meħtieġ, għandha tinghata tisqija supplementari sabiex ikun żgurat l-ahjar żvilupp tal-pjanti u sabiex ikun żgurat li l-kwantità tal-ilma ta' tnixxija tkun simili għal dik fir-reġjuni li għalihom 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 meħtieġ, għandhom isiru studji dwar il-lissija fuq il-post, sabiex tinghata 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 meħtieġ*

Id-deċiżjoni dwar jekk għandhomx isiru studji tal-lissija fuq il-post, bħala studju sperimentali fuq barra fil-qafas ta' skema ta' valutazzjoni ggradata tal-lissija, għandha tikkunsidra l- $PEC_{GW}$  ikkalkulat u r-risultati 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 jitwettqu sakemm ma tkunx possibbli estrapolazzjoni mid-dejta miksuba dwar is-sustanza attiva u l-metaboliti, il-prodotti ta' degradazzjoni u ta' reazzjoni skont ir-rekwiżiti tal-punt 7.1.4.3 tal-Parti A tal-Anness għar-Regolament (UE) Nru 283/2013.

#### *Kundizzjonijiet tat-test*

L-istudji għandhom ikopru s-sitwazzjoni realistika tal-agħar każ possibbli, billi jiġu 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 jitlestax x-xogħol sperimentali. Għandu jiġi evitat it-tehid ta' kampjuni intermedji ta' materjal tal-pjanti u tal-hamrija (hliet għall-hsad skont il-prattika normali tal-biedja), minhabba li t-tneħħija tal-pjanti u l-hamrija tinfluwenza l-proċess ta-lissija.

L-ammont ta' xita, il-hamrija u t-temperaturi tal-arja għandhom ikunu rreġistrati f'intervalli regolari, mill-inqas darba fil-gimgha.

Għandha tinghata informazzjoni dwar l-ilma tal-pan fuq il-post tal-esperiment. Skont id-disinn sperimentali, għandha ssir karatterizzazzjoni idrologika dettaljata tal-post tat-test. Jekk jiġi osservat qsim fil-hamrija waqt l-istudju, dan għandu jiġi deskritt kompletament.

Għandha tinghata attenzjoni għall-għadd u l-post tal-apparat għall-għbir tal-ilma. Il-pożizzjoni ta' dan l-apparat fil-hamrija ma għandhiex tirriżulta f'moġdijiet ta' flussi preferenzjali.

#### 9.1.3. Stima tal-koncentrazzjonijiet fil-hamrija

L-istimi tal- $PEC_5$  iridu jirrigwardaw kemm applikazzjoni waħda fl-oghla rata ta' applikazzjoni li għaliha tiġi mitluba awtorizzazzjoni, kif ukoll l-oghla numru fl-iqsar intervall u l-oghla rati ta' applikazzjoni li għalihom tiġi mitluba l-awtorizzazzjoni, u jiġu espressi f'termini ta' mg ta' sustanza attiva għal kull kg ta' hamrija xotta.

Il-fatturi li għandhom jiġu kkunsidrati meta jsiru l-istimi tal- $PEC_5$  jirrigwardaw l-applikazzjoni diretta u indiretta għall-hamrija, il-garr, it-telf u l-lissija u jinkludu proċessi bħalma huma l-volatilizazzjoni, l-assorbiment, l-idrolizi, il-fotolizi, id-degradazzjoni aerobika u anaerobika. Għandhom jintużaw livelli ta' fond xierqa

tas-saff tal-hamrija skont il-metodu ta' applikazzjoni u l-kultivazzjoni tal-hamrija. Fejn tkun preżenti l-kisja tal-art fiż-żmien tal-applikazzjoni, l-impatt tal-interċettazzjoni tal-uċuħ tar-raba' fit-tnaqqis tal-espożizzjoni tal-hamrija jista' jiġi inkluż fl-istimi.

Immedjatament wara l-applikazzjoni, għandhom jiġu pprovduti  $PEC_5$  inizjali, għas-sustanza attiva, il-metaboliti, il-prodotti ta' degradazzjoni u ta' reazzjoni. Għandhom jiġu pprovduti kalkoli  $PEC_5$  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 ekotossikoloġiċi.

Għandu jiġi pprovdut kalkolu tal-konċentrazzjonijiet stabbli fil-hamrija meta fuq il-baži tal-istudji dwar id-dissipazzjoni fil-hamrija jiġi stabbilit li d-DisT90 tkun > sena, u meta tkun prevista l-applikazzjoni ripetuta, sew jekk fl-istess staġun 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 ikun meħtieġ

Il-persistenza u l-mgħiba tal-prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti fl-ilma miftuħ (ilma helu, tal-estwarji u tal-baħar) għandhom jiġu 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-rekwiżiti tal-punt 7.2.2.2 tal-Parti A tal-Anness għar-Regolament (UE) Nru 283/2013.

It-test għandu jiġi rrapportat sakemm l-applikant ma jurix li ma tkunx se sseħħ kontaminazzjoni tal-ilma miftuħ.

Kundizzjonijiet tat-test

Ir-rata ta' degradazzjoni u l-passaġġ jew il-passaġġi għandhom jiġu rrapportati kemm għal "sistema" ta' test "pelaġiku" kif ukoll għal sistema ta' "sediment sospiż". Fejn ikun rilevanti, għandhom jintużaw sistemi ta' testijiet addizzjonali, li jvarjaw fir-rigward tal-kontenut ta' karbonju organiku, il-konsistenza jew il-pH.

Ir-riżultati miksuba għandhom ikunu ppreżentati fil-forma ta' tpingijiet skematiċi 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, bħal bejn:

- (a) sustanza attiva;
- (b)  $CO_2$ ;
- (c) komposti volatili minbarra  $CO_2$ ;
- (d) prodotti ta' trasformazzjoni individwali identifikati;
- (e) sustanzi li jistgħu jiġu estratti mhux identifikati; u
- (f) residwi li ma jistgħux jiġu estratti fis-sediment.

L-istudju ma għandux idum għaddej iżjed minn 60 jum sakemm ma tkunx applikata l-proċedura semi-kontinwa b'tiġdid perjodiku tas-sospensjoni tat-test. Madankollu, il-perjodu għat-test tal-lott jista' jkun estiz 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 ikun meħtieġ

Il-persistenza u l-mgħiba tal-prodotti għall-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-rekwiżiti tal-punt 7.2.2.3 tal-Parti A tal-Anness għar-Regolament (UE) Nru 283/2013.

It-test għandu jiġi rrapportat sakemm l-applikant ma jurix li ma tkunx se sseħħ kontaminazzjoni tal-ilma tal-wiċċ.

Kundizzjonijiet tat-test

Il-passaġġ jew il-passaġġi ta' degradazzjoni għandhom jiġu rrapportati għal żewġ sistemi tal-ilma/tas-sediment. Iż-żewġ sedimenti magħżula għandhom iwarjaw fir-rigward tal-kontenut ta' karbonju organiku u l-konsistenza, u fejn rilevanti, fir-rigward tal-pH.

Ir-riżultati miksuba għandhom ikunu ppreżentati fil-forma ta' tpingijiet skematiċi 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, bħal bejn:



- (a) sustanza attiva;
- (b) CO<sub>2</sub>;
- (c) komposti volatili minbarra CO<sub>2</sub>;
- (d) prodotti ta' trasformazzjoni individwali 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 stabbiliti 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 tiġi degradata qabel ma jiskadi l-perjodu ta' 100 jum, it-test jista' jdum inqas.

Il-mudell ta' degradazzjoni ta' metaboliti potenzjalment rilevanti li jsehhu fl-istudju dwar is-sediment tal-ilma għandu jiġi stabbilit 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 rrapportat 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 agricoli, tas-saħha tal-pjanti u ambjentali (inkluzi dawk klimatiċi).

#### 9.2.4.1. Kalkolu tal-konċentrazzjonijiet fl-ilma ta' taħt l-art

L-istimi tal-PEC<sub>GW</sub> jeħtieġ li jkunu marbuta man-numru massimu u l-oghla 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 ikunu rilevanti uċuħ tar-raba' u ċirkostanzi speċifiċi, għandhom jintużaw xenarji speċifiċi għas-sitwazzjonijiet tipiċi ta' użu għar-regjuni fejn se jsir l-użu, għall-wiċċ tar-raba' rispettiv jew sitwazzjoni oħra ta' użu. Jekk l-imġiba fil-ħamrija tkun tiddependi mill-parametri tal-ħamrija, għandhom jintużaw il-parametri rispettivi dwar id-degradazzjoni u l-assorbiment fil-ħamrija (valuri DegT<sub>50</sub> u Koc) li jirriflettu din id-dipendenza. Jekk jinstab li jsehhu metaboliti, prodotti ta' degradazzjoni jew ta' reazzjoni identifikati f'konċentrazzjonijiet oghla 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<sub>GW</sub>, tas-sustanza attiva, sakemm ma jkunx tassew ċar mid-dejta dwar id-degradazzjoni jew l-assorbiment, mill-valuri tal-aġġar każ, li l-lissija tkun negligibbli 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<sub>GW</sub> sabiex tiġi valutata r-rilevanza tagħhom.

Fejn il-metaboliti, il-prodotti ta' degradazzjoni jew ta' reazzjoni identifikati jinstabu li jsehhu f'konċentrazzjonijiet oghla minn 0,1 µg/L fil-lissija, għandha tintalab valutazzjoni tar-rilevanza tagħhom.

#### 9.2.4.2. Testijiet addizzjonali fuq il-post

Il-htieġa li jitwettqu 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 agrikoli, tas-saħha tal-pjanti, u ambjentali rilevanti (inklużi dawk klimatiċi). Għandhom jiġu ppreżentati stimi (kalkoli) xierqa tal-konċentrazzjoni ambjentali mbassra fl-ilma tal-wiċċ  $PEC_{SW}$  u tas-sediment  $PEC_{SED}$  tas-sustanza attiva, sakemm l-applikant ma jurix li ma tkunx se ssehh kontaminazzjoni. L-istimi tal- $PEC_{SW}$  u tal- $PEC_{SED}$  għandhom jirrigwardaw in-numru massimu u l-ogħla rati ta' applikazzjoni, fl-iqsar intervall, li għalihom tiġi mitluba l-awtorizzazzjoni, u jkunu rilevanti għall-fosos, l-għadajjar żgħar u x-xmajjar.

Għandhom jintużaw l-ghodod rilevanti tal-UE għall-immudellar 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-dranaġġi u d-depożizzjoni atmosferika, u jinkludu proċessi bhall-volatilizzazzjoni, l-assorbiment, l-avvezzjoni, l-idrolizi, il-fotolizi, il-bijodegradazzjoni, is-sedimentazzjoni u s-sospensjoni mill-gdid, u t-trasferiment bejn l-ilma u s-sediment. Għandha tiġi pprovduta l-konċentrazzjoni massima inizjali wara applikazzjoni (massimu globali), il-kalkoli tal- $PEC_{SW}$  fuq żmien qasir u fit-tul għall-korpi tal-ilma rilevanti (medji ppeżati bil-hin). Għandha tiġi pprovduta wkoll il-konċentrazzjoni massima inizjali wara applikazzjoni (massimu globali), il-kalkoli tal- $PEC_{SED}$  fuq żmien qasir u fit-tul għall-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-riskju fir-rigward tal-ilma tal-wiċċ u tas-sediment. Dawn għandhom jintużaw sabiex jitlestew il-valutazzjonijiet tar-riskju, permezz ta' tqabbil mal-punti ahharin miksuba mid-dejta minn studji ekotossikoloġiċi.

Il-kalkoli tal- $PEC_{SW}$  u l-kalkoli korrispondenti fuq żmien qasir u fit-tul għall-korpi tal-ilma statiči rilevanti (għadajjar; medji ppeżati bil-hin) u għall-korpi tal-ilma rilevanti li jimxu bil-mod (fosos u xmajjar; medji ppeżati bil-hin), għandhom jiġu kkalkulati bl-għajnuna ta' perjodu ta' żmien mobbli. Għandu jiġi applikat perjodu ta' żmien xieraq fir-rigward tad-dejta minn studji ekotossikoloġiċi.

Il-htieġa li jsiru testijiet ta' livell oghla addizzjonali u t-tip u l-kundizzjonijiet tat-testijiet li jkollhom isiru għandhom ikunu diskussi mal-awtoritajiet nazzjonali kompetenti.

### 9.3. **Destin u mġiba fl-arja**

#### 9.3.1. *Ir-rotta u r-rata ta' degradazzjoni fl-arja u l-garr permezz tal-arja*

Jekk l-attivazzjoni tal-volatilizzazzjoni,  $V_p = 10^{-5}$  Pa (għall-volatilizzazzjoni mill-pjanti) jew  $10^{-4}$  Pa (għall-volatilizzazzjoni mill-ħamrija) f'temperatura ta' 20 °C tinqabeż 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-riskju rilevanti għall- $PEC_S$  u l- $PEC_{SW}$ . Il-kalkolu jista' jiġi rfinut permezz ta' dejta minn esperimenti fil-maġhluq. Fejn ikun rilevanti, għandhom jiġu pprovduti esperimenti fil-laboratorju, fil-mina tar-riħ jew fuq il-post sabiex jiġu stabbiliti l- $PEC_S$  mid-depożizzjoni wara l-volatilizzazzjoni u l-miżuri ta' mitigazzjoni.

### 9.4. **Stima tal-konċentrazzjonijiet għal rotot ohrajn ta' espożizzjoni**

Għandhom jiġu sottomessi stimi xierqa (kalkoli) tal-konċentrazzjoni ambjentali mbassra, tas-sustanza attiva u l-metaboliti, il-prodotti ta' degradazzjoni u ta' reazzjoni sakemm l-applikant ma jurix li ma tkunx se ssehh kontaminazzjoni f'każ ta' espożizzjoni permezz ta' rotot ohra, bħal:

- depożizzjoni ta' trab li jkun fih prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti permezz tat-tifrix waqt iż-żriġh,
- espożizzjoni indiretta tal-ilma tal-wiċċ permezz ta' impjant tat-trattament tad-drenaġġ (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-ogħla rati ta' applikazzjoni, fl-iqsar intervall, li għalihom tkun qiegħda tintalab l-awtorizzazzjoni, u jkunu rilevanti għall-kompartimenti ambjentali rilevanti.

It-tip ta' informazzjoni li għandha tiġi pprovduta għandha tkun diskussa mal-awtoritajiet nazzjonali kompetenti.

## TAQSIMA 10.

**Studji ekotossikoloġiċi****Introduzzjoni**

1. Ghandu jkun mehtieg ittestjar tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti meta t-tossicità tiegħu ma tkunx tista' titbassar fuq il-bażi tad-dejta dwar is-sustanza attiva. Meta jkun mehtieg ittestjar, l-għan għandu jkun li jintwera jekk il-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti, meta jitqies il-kontenut tas-sustanza attiva, huwiex aktar tossiku mis-sustanza attiva. Għaldaqstant jista' jkun li jkun suffiċjenti studji ta' sostenn jew test tal-limitu. Madankollu, meta prodott għall-protezzjoni tal-pjanti jkun aktar tossiku mis-sustanza attiva (espress f'unitajiet komparabbli), ikun mehtieg ittestjar definittiv. Iridu jiġu investigati l-effetti possibbli fuq l-organizmi/ekosistemi, sakemm l-applikant ma jurix li ma tkunx sejra ssejh espożizzjoni tal-organizmi jew tal-ekosistemi.

It-testijiet u l-istudji li jsiru bil-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti bhala materjal tat-test mehtieg għall-valutazzjoni tat-tossicità tas-sustanza attiva għandhom jiġu rrapportati fil-kuntest tar-rekwizit tad-dejta rilevanti rigward is-sustanza attiva.

2. Iridu jiġu rrapportati l-effetti kollha potenzjalment negattivi misjuba matul l-investigazzjonijiet ekotossikoloġiċi ta' rutina u għandhom jitwettqu u jiġu rrapportati dawk l-istudji addizzjonali li jistgħu jkunu mehtieġa għall-investigazzjoni tal-mekkanizmi involuti u sabiex jiġi stmat is-sinifikat ta' dawn l-effetti.
3. Kull meta studju jimplika l-użu ta' dozi differenti, trid tiġi rrapportata r-relazzjoni bejn id-doża u l-effett negattiv.
4. Meta tkun mehtieġa 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 għall-protezzjoni tal-pjanti u dwar is-sustanza attiva. Approċċ iggradat, għandu jibda bil-parametri tal-aġar każ possibbli b'kontumacja tal-espożizzjoni u jiġi segwit bl-irfinar tal-parametri abbażi tal-identifikazzjoni ta' organizmi rappreżentattivi. Fejn ikun rilevanti għandhom jintużaw il-parametri stipulati f'din it-Taqsima. Meta mid-dejta disponibbli jidher li l-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti jkun aktar tossiku mis-sustanza attiva, id-dejta dwar it-tossicità tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti għandha tintuża għall-kalkolu ta' kwożjenti xierqa tar-riskju (ara l-punt 8 ta' din l-Introduzzjoni).

5. Ir-rekwiziti stipulati f'din it-Taqsima għandhom jinkludu ċerti tipi ta' studji li huma stabbiliti fit-Taqsima 8 tal-Parti A tal-Anness għar-Regolament (UE) Nru 283/2013 (bhal testijiet tal-laboratorju standard bl-ghasafar, l-organizmi akkwatiċi, in-naħal, l-artropodi, il-hniex, il-mikroorganizmi tal-hamrija, il-meżofawna tal-hamrija u pjanti mhux fil-mira). Filwaqt li għandu jiġi indirizzat kull punt, għandha tiġi ġġenerata dejta sperimentali bi prodott għall-protezzjoni tal-pjanti biss jekk it-tossicità tiegħu ma tkunx tista' tiġi mbassra fuq il-bażi ta' dejta dwar is-sustanza attiva. Jista' jkun biżżejjed li jiġi ttestjat il-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti b'dik l-ispeċi ta' grupp li kien l-aktar sensitiv għas-sustanza attiva.
6. Għandha tingħata deskrizzjoni dettaljata (specifikazzjoni) 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-riskju li l-prodott propost għall-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: proporzjon ta' espożizzjoni (TER) u bhala kwożjent ta' periklu (HQ).
9. Għal dawk il-linji gwida li jippermettu li jitfassal studju sabiex tiġi stabbilita koncentrazzjoni effettiva ( $EC_x$ ), l-istudju għandu jitwettaq sabiex jiġi stabbilit  $EC_{10}$  u  $EC_{20}$  flimkien ma' intervalli ta' kunfidenza korrispondenti ta' 95 %. Jekk jintuża approċċ  $EC_x$ , xorta wahda għandu jiġi stabbilit NOEC.

Studji aċċettabbli eżistenti li ġew imfassla sabiex jiġġeneraw NOEC ma għandhomx ikunu ripetuti. Għandha ssir valutazzjoni tal-qawwa statistika tan-NOEC miksuba minn dawk l-istudji.

10. Għall-formulazzjonijiet solidi għandha tkun meħtieġa 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. Għall-ħajja akkwatika, għandu jiġi kkunsidrat ir-riskju taċ-ċaqliq tal-partikola shiħa kif ukoll tal-partikoli tat-trab. Sakemm ikunu disponibbli valutazzjonijiet miftiehma tar-rata ta' dissipazzjoni tat-trab, fil-valutazzjoni tar-riskju għandhom jintużaw il-livelli probabbli ta' espożizzjoni.
11. Għandhom jifasslu studji ta' livell oghla bi prodott għall-protezzjoni tal-pjanti u d-dejta għandha tiġi analizata permezz ta' metodi statistiċi xierqa. Għandu jsir rapport dwar id-dettalji shaħ tal-metodi statistiċi. Fejn ikun xieraq, l-istudji ta' livell oghla għandhom ikunu appoġġati b'analizi kimika sabiex ikun ivverifikat li seħhet espożizzjoni flivell xieraq.
12. Sakemm issir il-validazzjoni u l-adozzjoni ta' studji ġodda u ta' skema ta' valutazzjoni tar-riskju ġdida, għandhom jintużaw il-protokollu eżistenti sabiex jiġu indirizzati r-riskju akut u kroniku għan-naħal, inklużi dawk fuq is-sopravivenza 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

##### 10.1.1. L-effetti fuq l-ghasafar

Ir-riskji possibbli għall-ghasafar għandhom jiġu investigati jekk it-tossiċità tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti ma tkunx tista' titbassar fuq il-baži tad-dejta għas-sustanza attiva, hliet, pereżempju, meta jintuża l-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti fi spazji magħluqa jew għal trattamenti ta' fejqan ta' feriti fejn l-ghasafar ma jkunux sejin jiġu esposti la b'mod dirett u lanqas sekondarju.

Fil-każ tal-gerbubiet, granuli jew żerriegħa ttrattata, għandu jiġi rrapportat l-ammont ta' sustanza attiva f'kull gerbuba, granula jew żerriegħa kif ukoll id-daqs, il-piż u l-għamla tal-gerbubiet jew tal-granuli. Minn dik id-dejta, għandhom jiġu kkalkulati u rrapportati wkoll l-għadd kif ukoll il-piż tal-gerbubiet, tal-granuli jew taż-żerriegħa meħtieġa sabiex jinkiseb l-LD<sub>50</sub> <sup>(1)</sup>.

Fil-każ tal-lixki għandha tiġi rrapportata l-koncentrazzjoni tas-sustanza attiva fil-lixka (mg ta' sustanza attiva/kg).

Għandha ssir valutazzjoni tar-riskju għall-ghasafar skont l-analizi tal-kwożjent tar-riskju rilevanti.

##### 10.1.1.1. Tossiċità orali akuta għall-ghasafar

###### *Iċ-ċirkustanzi li fihom ikun meħtieġ*

It-tossiċità akuta orali tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti għandha tiġi investigata jekk it-tossiċità ma tkunx tista' titbassar fuq il-baži tad-dejta għas-sustanza attiva, jew meta r-riżultati għall-ittestjar fuq il-mammiferi juru tossiċità sostanzjalment oghla tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti meta mqabbla mas-sustanza attiva, sakemm l-applikant ma jurix li l-ghasafar ma jkunux probabbli li jiġu esposti għall-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti nnifsu.

###### *Kundizzjonijiet tat-test*

It-test għandu jipprovdi, fejn possibbli, il-valuri LD<sub>50</sub>, id-doża tal-limitu letali, il-ħin ta' rispons u ta' rkupru, il-Livell tal-Ebda Effett Osservat (No Observed Effect Level — NOEL), u għandu jinkludi s-sejbiet patoloġiċi grossi. Id-disinn tal-istudju għandu jkun ottimizzat sabiex jinkiseb LD<sub>50</sub> preċiż aktar milli kwalunkwe punt aħħari sekondarju.

L-istudju għandu jsir fuq l-ispeċijiet użati fl-istudju stipulat fil-punt 8.1.1 tal-Parti A tal-Anness għar-Regolament (UE) Nru 283/2013.

L-oghla doża użata fit-testijiet ma għandhiex taqbeż 2 000 mg ta' sustanza attiva/kg ta' piż tal-ġisem, madankollu, jiddependi mil-livelli ta' espożizzjoni mistennija fuq il-post wara l-użu maħsub tal-kompost, jistgħu jkunu meħtieġa dozi oghla.

##### 10.1.1.2. Tagħrif ta' livell oghla fuq l-ghasafar

Għandhom isiru studji ta' livell oghla fuq l-ghasafar meta l-ewwel livelli tal-valutazzjoni tar-riskju juru li r-riskju mhux aċċettabbli.

##### 10.1.2. Effetti fuq vertebrati terrestri minbarra l-ghasafar

Ir-riskji possibbli għal speċijiet vertebrati minbarra l-ghasafar għandhom jiġu investigati hliet meta s-sustanza ttestjata tkun inkluża fi prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti użati, pereżempju, fi spazji magħluqa u trattamenti ta' fejqan tal-ġriehi fejn l-ispeċijiet vertebrati minbarra l-ghasafar ma jkunux sejin jiġu esposti la b'mod dirett u lanqas sekondarju.

<sup>(1)</sup> LD<sub>50</sub>, abbrevjazzjoni għal "Doża Letali, 50 %", jiġifieri d-doża meħtieġa sabiex jinqatlu nofs il-membri ta' popolazzjoni ttestjata wara tul speċifikat ta' test

L-ittejtjar sperimentali tal-vertebrati għandu jsir biss meta d-dejta meħtieġa għall-valutazzjoni tar-riskju ma tkunx tista' tinkiseb mid-dejta ġġenerata skont ir-rekwiziti 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 għall-vertebrati terrestri minbarra l-ghasafar skont l-analiżi rilevanti tal-kwozjent tar-riskju.

#### 10.1.2.1. Tossicità orali akuta għall-mammiferi

*Iċ-ċirkustanzi li fihom ikun meħtieġ*

Jekk l-espożizzjoni għall-formulazzjoni titqies bħala possibbli u t-tossicità ma tkunx tista' titbassar fuq il-bażi tad-dejta għas-sustanza attiva, għandha tiġi kkunsidrata wkoll id-dejta dwar it-tossicità orali akuta tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti mill-valutazzjoni tossikoloġika 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 oġhla fuq il-mammiferi

Għandhom isiru studji ta' livell oġhla dwar il-mammiferi meta l-ewwel livelli tal-valutazzjoni tar-riskju juru li r-riskju mhux akkurat.

#### 10.1.3. L-effetti fuq animali selvaġġi vertebrati terrestri oħra (rettili u anfibi)

Fejn ma jkunx jista' jibassar mid-dejta dwar is-sustanza attiva u, jekk ikun rilevanti, ir-riskju għall-anfibi u r-rettili mill-prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti għandu jiġi indirizzat. It-tip u l-kundizzjonijiet tal-istudji li għandhom jiġu pprovduti għandhom ikunu diskussi mal-awtoritajiet nazzjonali kompetenti.

### 10.2. Effetti fuq l-organizmi akkwatici

L-effetti possibbli fuq l-ispeċijiet akkwatici (ħut, invertebrati akkwatici, algi u fil-każ tal-erbicidi u r-regolaturi tat-tkabbir tal-pjanti, il-makrofiti akkwatici) għandhom jiġu investigati, hliet meta tkun tista' tiġi eskluża l-possibbiltà li l-ispeċijiet akkwatici se jkunu esposti.

Għandha ssir valutazzjoni tar-riskju għall-organizmi akkwatici skont l-analiżi rilevanti tal-kwozjent tar-riskju.

#### 10.2.1. Tossicità akuta għall-ħut, għall-invertebrati akkwatici jew effetti fuq l-algi u l-makrofiti akkwatici.

*Iċ-ċirkustanzi li fihom ikun meħtieġ*

It-test għandu jsir meta:

- (a) it-tossicità akuta tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti ma tkunx tista' tiġi mbassra fuq il-bażi 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-bażi tad-dejta disponibbli għal prodott simili għall-protezzjoni tal-pjanti.

It-testijiet għandhom jitwettqu fuq speċi waħda minn kull wiehed mit-tliet/erba' gruppi ta' organizmi akkwatici, jiġifieri ħut, invertebrati akkwatici, 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 għall-protezzjoni tal-pjanti nnifsu jista' jikkontamina l-ilma.

Madankollu, fejn it-tagħrif disponibbli jippermetti l-konkluzjoni li wiehed minn dawn il-gruppi huwa aktar sensitiv, għandhom isiru testijiet biss fuq il-grupp rilevanti.

Jekk il-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti jkun fih żewġ sustanzi attivi jew aktar, u l-aktar gruppi tassonomici sensitivi għas-sustanzi attivi individwali ma jkunux l-istess, għandhom isiru testijiet fuq it-tliet/erba' gruppi akkwatici kollha, jiġifieri l-ħut, l-invertebrati akkwatici, l-algi u, fejn rilevanti, il-makrofiti.

#### Kundizzjonijiet tat-test

Għandhom japplikaw id-dispożizzjonijiet rilevanti taht 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' ttejtjar fuq il-ħut għandu jiġi kkunsidrat approċċ tal-limitu għall-ittejtjar tat-tossicità akuta fil-ħut (ara l-punt 8.2.1 tal-Parti A tal-Anness għar-Regolament (UE) Nru 283/2013)

10.2.2. *Studji addizzjonali fit-tul dwar it-tossicità kronika fuq il-ħut, l-invertebrati akkwatiċi u l-organizmi 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 għall-protezzjoni tal-pjanti partikolari, meta ma jkunx possibbli li ssir estrapolazzjoni mid-dejta miksuba fl-istudji korrispondenti dwar is-sustanza attiva (pereżempju l-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti jkun ferm aktar tossiku mis-sustanza attiva kif iffabbrikata, b'fattur ta' 10), sakemm ma jintweriex li ma tkunx sejra sseħh espożizzjoni.

Jekk ikunu meħtieġa studji dwar it-tossicità kronika bil-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti, it-tip u l-kundizzjonijiet tal-istudji li għandhom ikunu pprovduti għandhom jiġu diskussi mal-awtoritajiet nazzjonali kompetenti.

10.2.3. *Testijiet ulterjuri fuq l-organizmi akkwatiċi*

L-istudji msemmija fil-punt 8.2.8 tal-Parti A tal-Anness għar-Regolament (UE) Nru 283/2013 jistgħu jkunu meħtieġa għal prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti partikolari meta ma jkunx possibbli li ssir estrapolazzjoni mid-dejta miksuba fl-istudji korrispondenti dwar is-sustanza attiva jew prodott iehor għall-protezzjoni tal-pjanti.

10.3. **Effetti fuq l-artropodi**

10.3.1. *Effetti fuq in-naħal*

L-effetti possibbli fuq in-naħal għandhom jiġu investigati hlief meta l-prodott ikun għall-użu esklużiv f'sit-wazzjonijiet fejn in-naħal ma jkunx probabbli li jiġu esposti bhal:

- a) il-ħażna tal-ikel fi spazji magħluqa;
- b) prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti mhux sistemici biex jiġu applikati fuq il-hamrija, hlief granuli;
- c) trattamenti mhux sistemici ta' tgħaddis għall-uċuh u l-basal trapjantati;
- d) l-issigillar ta' feriti u t-trattamenti ta' fejqan;
- e) lixki rodentiċidi mhux sistemici;
- f) l-użu fis-serer mingħajr naħal bħala pollinatari.

L-ittestjar għandu jkun meħtieġ jekk:

- il-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti jkun fih aktar minn sustanza attiva waħda,
- ma jkunx jista' jiġi mbassar b'mod kredibbli jekk it-tossicità ta' prodott għall-protezzjoni tal-pjanti hijiex l-istess jew inqas mis-sustanza attiva ttestjata, skont ir-rekwiziti 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-żerriegħa ttrattata. Rigward il-granuli u l-ġerbubiet għall-bugħarwien għandu jiġi kkunsidrat ir-riskju mit-tifrix tat-trab waqt l-applikazzjoni. Jekk il-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti jkun sistemiku u jkun se jintuza biss fuq żrieragh, basal, jew gheruq, applikat direttament fil-hamrija, pereżempju sprejjet fuq il-hamrija, granuli/pritkuni applikati fil-hamrija, fl-ilma tat-tisqija, jew applikat direttament fuq jew fil-pjanta, pereżempju bil-bexx jew tilqim fiz-zokk, f'dak il-każ għandu jiġi valutat ir-riskju għan-naħal li jkunu qegħdin jgħarrxu f'dawk il-pjanti, inkluż ir-riskju li jinholoq mir-residwi tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti fin-nektar, l-għabra tad-dakra u l-ilma, inkluż il-hruġ tal-ilma mill-pjanti.

Fejn in-naħal ikunu probabbli li jiġu esposti, għandhom isiru testijiet kemm tat-tossicità akuta (orali u b'kuntatt) kif ukoll kronika, inklużi l-effetti subletali.

Fejn tista' sseħh l-espożizzjoni tan-naħal għar-residwi fin-nektar, fl-għabra tad-dakra jew fl-ilma li jirriżultaw mill-karatteristiċi sistemici tas-sustanza attiva u fejn it-tossicità orali akuta tkun < 100 µg/nahla jew isseħh tossicità konsiderevoli għad-dud tan-naħal, għandhom jiġu pprovduti l-koncentrazzjonijiet tar-residwi f'dawn il-matrici u l-valutazzjoni tar-riskju għandha tkun ibbażata fuq paragun tal-punt aħhari rilevanti ma' dawn il-koncentrazzjonijiet tar-residwi. Jekk dan il-paragun jindika li ma tistax tkun eskluża espożizzjoni għal-livelli tossiċi, l-effetti għandhom jiġu investigati b'testijiet ta' livell oghla.

## 10.3.1.1. Tossiċità akuta għan-naħal

Fejn ikunu meħtieġa testijiet akuti dwar in-naħal bil-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti, għandhom isiru testijiet 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 jstabbilixxi l-valuri LD<sub>50</sub> flimkien man-NOEC. Jekk ikunu osservati effetti subletali, dawn għandhom jiġu rrapportati.

Kundizzjonijiet tat-test

Ir-rizultati għandhom jiġu pprezentati f'termini ta' µg ta' prodott għall-protezzjoni tal-pjanti/naħla.

10.3.1.1.2. *Tossiċità akuta permezz tal-kuntatt*

Għandu jiġi pprovdut test għat-tossiċità akuta permezz tal-kuntatt, li jstabbilixxi l-valuri LD<sub>50</sub> flimkien man-NOEC. Jekk ikunu osservati effetti subletali, dawn għandhom jiġu rrapportati.

Kundizzjonijiet tat-test

Ir-rizultati għandhom jiġu pprezentati f'termini ta' µg ta' prodott għall-protezzjoni tal-pjanti/naħla.

## 10.3.1.2. Tossiċità kronika għan-naħal

Għandu jiġi pprovdut test dwar it-tossiċità kronika għan-naħal li jstabbilixxi l-EC<sub>10</sub>, EC<sub>20</sub>, EC<sub>50</sub> orali kronika flimkien man-NOEC. Meta ma jkunux jistgħu jiġu stmati l-EC<sub>10</sub>, EC<sub>20</sub>, EC<sub>50</sub> orali kroniċi, għandha tingħata spjegazzjoni. Jekk ikunu osservati effetti subletali, dawn għandhom jiġu rrapportati.

*Iċ-ċirkustanzi li fihom ikun meħtieġ*

It-test għandu jsir fejn in-naħal ikunu probabbli li jiġu esposti.

*Kundizzjonijiet tat-test*

Ir-rizultati għandhom ikunu pprezentati f'termini ta' µg ta' prodott għall-protezzjoni tal-pjanti/naħla.

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

Għandu jsir studju dwar id-duqqajs tan-naħal sabiex jiġu stabbiliti l-effetti fuq l-iżvilupp tan-naħal tal-ghasel u l-attività tad-duqqajs fix-xehda.

It-test dwar id-duqqajs tan-naħal għandu jipprovi tagħrif biżżejjed biex jiġu valutati r-riskji possibbli mill-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti fuq il-larva tan-naħal tal-ghasel.

It-test għandu jipprovi l-EC<sub>10</sub>, EC<sub>20</sub> u EC<sub>50</sub> għan-naħal adulti/ghal-larva (jew tingħata spjegazzjoni jekk ma jkunux jistgħu jiġu stmati) flimkien man-NOEC. Jekk ikunu osservati effetti subletali, dawn għandhom jiġu rrapportati.

## 10.3.1.4. Effetti subletali

Jistgħu jkunu meħtieġa testijiet li jinvestigaw l-effetti subletali, bħall-effetti fuq l-imġiba u r-riproduzzjoni, fuq in-naħal u fejn japplika, fuq il-kolonji.

## 10.3.1.5. Testijiet fil-gaġġa u fil-mina

It-test għandu jipprovi biżżejjed informazzjoni biex jiġu evalwati:

— ir-riskji possibbli mill-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti għas-sopravivenza u l-imġiba tan-naħal, u

— l-impatt fuq in-naħal li jirriżulta mill-ikel tan-nida tal-ghasel jew fjuri kkontaminati.

L-effetti subletali għandhom ikunu indirizzati, jekk ikun meħtieġ, billi jsiru testijiet speċifiċi (pereżempju l-imġiba waqt it-tgharrix).

*Iċ-ċirkustanzi li fihom ikun meħtieġ*

Meta ma jkunux jistgħu jiġu esklużi effetti akuti jew kroniċi fuq is-sopravivenza u l-iżvilupp tal-kolonja, għandhom isiru aktar testijiet b'mod speċjali jekk jiġu osservati xi 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 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 bħat-titwil tal-effetti tar-residwi; f'dawk il-każijiet għandhom jitwettqu u jiġu rrapportati testijiet fil-gaġġa/mina.

*Kundizzjonijiet tat-test*

It-test għandu jsir b'kolonji tan-naħal b'reġina u fi stat tajjeb ta' saħħa li fihom il-patoġeni jkunu baxxi u ssorveljati b'mod regolari.

## 10.3.1.6. Studji fuq il-post bin-naħal tal-ghasel

It-test għandu jkollu qawwa statistika adegwata u għandu jipprovi biżżejjed informazzjoni sabiex jiġu evalwati r-riskji possibbli mill-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti fuq l-imġiba tan-naħal, is-sopravivenza u l-iżvilupp tal-kolonja.

Jekk ikun meħtieġ, l-effetti subletali għandhom ikunu indirizzati permezz ta' testijiet speċifiċi (pereżempju t-tijira lura lejn il-bejta).

*Iċ-ċirkustanzi li fihom ikun meħtieġ*

Meta ma jkunx jistgħu jiġu esklużi effetti akuti jew kroniċi fuq is-sopravivenza u l-iżvilupp tal-kolonja, għandhom isiru aktar testjiet jekk:

- ikunu osservati effetti fit-test meta n-naħal tal-ghasel ižoququ 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 bħall-ittardjar tal-azzjoni, effetti fuq l-istadji bikrija, jew bidla fl-imġiba tan-naħal; jew effetti oħra bħat-titwil tal-effetti tar-residwi.

Fdawn il-każijiet għandhom isiru testijiet fuq il-post.

*Kundizzjonijiet tat-test*

It-test għandu jsir b'kolonji tan-naħal b'reġina u fi stat tajjeb ta' saħħa li fihom il-patoġeni jkunu baxxi u ssorveljati b'mod regolari.

*Gwida għat-test*

Id-disinn tal-istudji ta' livell oġġla li jkunu se jintużaw għandu jiġi diskuss mal-awtoritajiet 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 jiġu investigati għall-prodotti kollha għall-protezzjoni tal-pjanti ħlief meta l-prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti li fihom is-sustanza attiva jkunu għall-użu esklużiv f'sitwazzjonijiet meta l-artropodi mhux fil-mira ma jkunx esposti, bħal:

- (a) il-ħażna ta' ikel fi spazji magħluqa li jipprekludu l-espożizzjoni;
- (b) l-issigillari ta' feriti u trattamenti ta' fejqan;
- (c) spazji magħluqa b'lixxi rodentiċidi.

L-ittestjar għandu jkun meħtieġ jekk:

- il-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti jkun fih aktar minn sustanza attiva waħda,
- ma jkunx jista' jiġi mbassar b'mod kredibbli jekk it-tossicità ta' prodott għall-protezzjoni tal-pjanti hijiex l-istess jew aktar baxxa mis-sustanza attiva ttestjata, skont ir-rekwiziti tal-punt 8.3.2 tal-Parti A tal-Anness għar-Regolament (UE) Nru 283/2013.

Għall-prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti, għandhom jiġu ttestjati żewġ speċijiet indikaturi, il-parassita afidu taċ-ċereali *Aphidius rhopalosiphii* (Hymenoptera: Braconidae) u d-dudu predatorju *Typhlodromus pyri* (Acari: Phytoseiidae). Għandu jsir ittestjar inizjali permezz ta' pjanci tal-ħġieġ, u għandhom jiġu rrapportati kemm il-mortalità kif ukoll l-effetti fuq ir-riproduzzjoni (jekk ikunu evalwati). L-ittestjar għandu jstabbilixxi rabta bejn ir-rata u r-rispons u l-LR<sub>50</sub><sup>(1)</sup>, ER<sub>50</sub><sup>(2)</sup> u l-punti aħħarin tan-NOEC għandhom jiġu rrapportati għall-valutazzjoni tar-riskju ta' daww l-ispeċijiet skont l-analiżi rilevanti tal-kwożjent tar-riskju.

<sup>(1)</sup> LR<sub>50</sub>, abbrevjazzjoni għal "Doża Letali, 50 %", jiġifieri d-doża meħtieġa sabiex jinqatlu nofs il-membri ta' popolazzjoni ttestjata wara tul speċifikat ta' test

<sup>(2)</sup> ER<sub>50</sub>, abbrevjazzjoni għal "Rata tal-Effett, 50 %", jiġifieri r-rata ta' applikazzjoni meħtieġa sabiex tikkawza effett fuq nofs il-membri ta' popolazzjoni ttestjata wara tul speċifikat ta' test



Għal prodott għall-protezzjoni tal-pjanti li jkun fih sustanza attiva maħsuba li għandha mod ta' azzjoni speċjali (pereżempju regolaturi tal-iżvilupp tal-insetti, inibituri tal-mod kif l-insetti jieklu), jistgħu jkunu meħtieġa testijiet oħra li jinvolvu stadji sensitivi tal-hajja, rotot speċjali ta' assorbiment jew bidliet oħrajn. Għandha tingħata r-raġuni għall-għażla tal-ispeċijiet użati għat-test.

It-testijiet għandhom jipprovdu biżżejjed informazzjoni sabiex tkun ivvalutata t-tossicità (il-mortalità) tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti għall-artropodi fiż-żona fuq il-post kif ukoll barra l-post.

#### 10.3.2.1. Ittestjar tal-laboratorju standard għall-artropodi mhux fil-mira

It-test għandu jipprovdi biżżejjed informazzjoni sabiex tkun ivvalutata t-tossicità tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti għaž-żewġ speċijiet indikaturi (*Aphidius rhopalosiphi* (Hymenoptera: Braconidae) u *Typhlodromus pyri*) (Acari: Phytoseiidae) skont l-analiżi rilevanti tal-kwozjent tar-riskju.

Meta jkun hemm indikazzjoni ta' effetti avversi, għandu jsir ittestjar permezz ta' studji ta' livell oġhla (ara l-punti minn 10.3.2.2 sa 10.3.2.5) għal aktar dettalji. Fl-evalwazzjoni ta' livell oġhla, l-analiżi tal-kwozjent tar-riskju użata għall-ittestjar standard fil-laboratorju fuq artropodi mhux fil-mira, mhijiex adattata.

#### 10.3.2.2. Ittestjar estiż fil-laboratorju, studji dwar residwi qodma b'artropodi mhux fil-mira

It-test għandu jipprovdi biżżejjed informazzjoni sabiex jiġi vvalutat ir-riskju tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti għall-artropodi permezz ta' substrat tat-test jew skema ta' espożizzjoni aktar realistiki.

##### *Iċ-ċirkustanzi li fihom ikun meħtieġ*

Għandhom isiru aktar testijiet jekk jidhru xi effetti wara l-ittestjar fil-laboratorju skont ir-rekwiżiti stipulati fil-punt 10.3.2.1 u fejn l-analiżi rilevanti tal-kwozjent tar-riskju tindika riskju għall-ispeċijiet indikaturi standard ta' artropodi mhux fil-mira.

L-ewwel għandhom jiġu ttestjati l-ispeċijiet 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-ispeċijiet indikaturi standard jew għat-tnejn li huma, għandhom isiru aktar testijiet fuq speċi oħra. Fejn ikun hemm indikazzjoni ta' riskju barra l-post għall-ispeċijiet indikaturi standard, għandhom isiru aktar testijiet fuq speċi oħra.

Għandu jsir studju tar-residwi qodma bl-aktar speċi sensitiva sabiex tingħata informazzjoni dwar iż-żmien meħtieġ għall-possibiltà ta' kolonizzazzjoni mill-ġdid fiż-żoni ttrattati fuq il-post.

##### *Kundizzjonijiet tat-test*

###### (a) Studji estiżi tal-laboratorju

Għandhom isiru studji estiżi tal-laboratorju f'kundizzjonijiet ambjentali kkontrollati, billi organiżmi għat-test imrobbija fil-laboratorju, jew kampjuni miġbura minn fuq il-post, jiġu esposti għal depożiti ta' pesticidi friski u niexfa applikati għal substrati naturali, pereżempju weraq, pjanti jew hamrija 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' depożiti tal-prodott għall-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 taħlita tat-tnejn (bhall-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 jipprovdu biżżejjed informazzjoni sabiex ikun ivvalutat ir-riskju tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti għall-artropodi billi jitqiesu l-kundizzjonijiet reali.

##### *Iċ-ċirkustanzi li fihom ikunu meħtieġa*

Fejn jinstabu effetti wara l-ittestjar fil-laboratorju skont ir-rekwiżiti 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 jinqabzu l-valuri rilevanti ta' attivazzjoni), ikun meħtieġ ittestjar semiprattiku.

*Kundizzjonijiet tat-test*

It-testijiet għandhom jitwettqu f'kundizzjonijiet agrikoli rappreżentattivi u f'konformità mar-rakkomandazzjonijiet proposti għall-użu, li jirriżultaw fi studju tal-aġġar każ realistiku.

Fl-ittestjar semiprattiku għandhom jiġu kkunsidrati r-riżultati mill-ittestjar tal-inqas livell kif ukoll il-kwistjonijiet speċifiċi li għandhom ikunu indirizzati. Fl-għażla tal-ispeċijiet għall-ittestjar semiprattiku, għandhom jiġu kkunsidrati r-riżultati mill-ittestjar tal-inqas livell kif ukoll il-kwistjonijiet speċifiċi li għandhom ikunu indirizzati.

L-ittestjar għandu jinkludi punti aħharin letali u subletali (perezempju parametri integrati fl-istudji fuq il-post), iżda tali punti aħharin għandhom ikunu interpretati b'attenzjoni minhabba li huma soġġetti għal varjabbiltà għolja.

## 10.3.2.4. Studji fuq il-post b'artropodi mhux fil-mira

It-testijiet għandhom jipprovdu biżżejjed informazzjoni sabiex ikun ivvalutat ir-riskju tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti għall-artropodi filwaqt li jitqiesu l-kundizzjonijiet reali.

*Iċ-ċirkustanzi li fihom ikunu meħtieġa*

Fejn jinstabu effetti wara l-ittestjar skont ir-reqwiziti 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-analiżi rilevanti tal-kwożjent tar-riskju tindika riskju għall-artropodi li mhumiex 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 għall-użu, li jirriżultaw fi studju tal-aġġar każ realistiku.

Il-provi fuq il-post għandhom jippermettu li jiġu stabbiliti l-effetti fuq żmien qasir u fit-tul ta' prodott għall-protezzjoni tal-pjanti fuq il-popolazzjonijiet ta' artropodi li jseħhu b'mod naturali wara l-applikazzjoni skont il-mudell ta' użu propost għall-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti f'kundizzjonijiet agrikoli normali.

## 10.3.2.5. Rotot oħrajn ta' espożizzjoni għall-artropodi mhux fil-mira

Meta għal artropodi partikolari (bħal 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 speċifiku iehor, meta jkun hemm indikazzjonijiet li tista' sseħh espożizzjoni b'rotot oħra minbarra b'kuntatt (perezempju prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti li fihom sustanzi attivi b'attività sistemika). Qabel isir dan l-ittestjar, id-disinn propost li jkun se jintuża għandu jiġi diskuss mal-awtoritajiet kompetenti rilevanti.

10.4. **L-effetti fuq meżo- u makrofawna fil-ħamrija mhux fil-mira**10.4.1. *Hniex*

Għandu jiġi rrapportat l-impatt possibbli fuq il-ħniex sakemm l-applikant ma jurix li l-ħniex ma jkunx probabbli li jiġu esposti, la direttament u lanqas indirettament.

Għandha ssir valutazzjoni tar-riskju għall-ħniex skont l-analiżi rilevanti tal-kwożjent tar-riskju.

10.4.1.1. **Hniex — effetti subletali**

It-test għandu jipprovdi tagħrif dwar l-effetti fuq l-iżvilupp u r-riproduzzjoni tal-ħanex.

*Iċ-ċirkustanzi li fihom ikun meħtieġ*

It-tossicità subletali ta' prodott għall-protezzjoni tal-pjanti għall-ħniex 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-tossicità tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti ma tkunx tista' tiġi mbassra fuq il-bażi tad-dejta għas-sustanza attiva, sakemm l-applikant ma jurix li ma tkunx sejra sseħh espożizzjoni.

*Kundizzjonijiet tat-test*

L-ittestjar għandu jstabbilixxi rabta bejn id-doża u r-rispons u l- $EC_{10}$ ,  $EC_{20}$  u n-NOEC għandhom jippermettu li l-valutazzjoni tar-riskju ssir skont l-analiżi xierqa tal-kwożjent tar-riskju, filwaqt li tiġi kkunsidrata l-possibbiltà ta' espożizzjoni, il-kontenut ta' karbonju organiku ( $f_{oc}$ ) tal-mezz ittestjat u l-karatteristiċi lipofiliċi

( $K_{ow}$ ) tas-sustanza ttestjata. Is-sustanza ttestjata għandha tkun inkorporata fil-hamrija sabiex tinkiseb konċentrazzjoni ta' hamrija omoġenja. L-ittestjar bil-metaboliti tal-hamrija 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 jipprovi tagħrif suffiċjenti sabiex jiġu vvalutati l-effetti fuq il-hniex f'kundizzjonijiet reali.

##### *Iċ-ċirkustanzi li fihom ikun meħtieġ*

Fejn l-analiżi rilevanti tal-kwozjent tar-riskju tindika riskju kroniku għall-hniex, għandu jitwettaq u jiġi rrapportat studju fuq il-post li jstabbilixxi l-effetti f'kundizzjonijiet reali prattiċi bhala alternattiva għal valutazzjoni tar-riskju preċiża.

##### *Kundizzjonijiet tat-test*

Id-disinn tal-istudju għandu jirrifletti l-użu propost tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti, il-kundizzjonijiet ambjentali li jkunu probabbli li jseħhu u l-ispeċijiet li se jiġu esposti.

Jekk studju jkun se jintuża għal valutazzjoni tar-riskju marbuta mal-metaboliti, il-konċentrazzjonijiet tagħhom li jseħhu għandhom jiġu kkonfermati b'mod analitiku.

#### 10.4.2. *L-effetti fuq meżo- u makrofauna fil-hamrija mhux fil-mira (minbarra hniex)*

##### *Iċ-ċirkustanzi li fihom ikun meħtieġ*

L-effetti fuq l-organizmi tal-hamrija (minbarra l-hniex) għandhom jiġu investigati għall-prodotti kollha ta' protezzjoni tal-pjanti, hlief f'sitwazzjonijiet fejn l-organizmi tal-hamrija ma jkunux esposti bhal:

- (a) il-ħażna ta' ikel fi spazji magħluqa li jipprekludu l-espożizzjoni;
- (b) l-issigillar ta' feriti u t-trattamenti ta' fejqan;
- (c) spazji magħluqa b'lixxi rodentiċidi.

Għandhom ikunu meħtieġa testijiet jekk:

— il-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti jkun fih aktar minn sustanza attiva waħda,

— ma jkunx jista' jiġi mbassar b'mod kredibbli jekk it-tossicità ta' prodott għall-protezzjoni tal-pjanti hiji l-istess jew aktar baxxa mis-sustanza attiva ttestjata skont ir-rekwiżiti tal-punt 8.4.2 tal-Parti A tal-Anness għar-Regolament (UE) Nru 283/2013.

Fil-każ tal-prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti applikati bhala bexx għall-weraq, tista' tiġi kkunsidrata d-dejta dwar iż-żewġ speċijiet rilevanti ta' artropodi mhux fil-mira għal valutazzjoni tar-riskju preliminari. Jekk isehhu effetti fuq xi waħda mill-ispeċijiet, ikunu meħtieġa testijiet fuq *Folsomia candida* u *Hypoaspis aculeifer* (ara l-punt 10.4.2.1).

Jekk ma jkunx hemm dejta disponibbli dwar *Aphidius rhopalosiphii* u *Typhlodromus pyri*, f'dak il-każ tkun meħtieġa d-dejta deskritta fil-punt 10.4.2.1.

Fil-każ tal-prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti applikati bhala trattamenti għall-hamrija direttament fil-hamrija 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. Ittestjar tal-livell tal-ispeċi

It-test għandu jipprovi tagħrif suffiċjenti sabiex issir valutazzjoni tat-tossicità tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti għall-ispeċijiet indikaturi ta' invertebrati tal-hamrija *Folsomia candida* u *Hypoaspis aculeifer*.

##### *Kundizzjonijiet tat-test*

L-ittestjar għandu jstabbilixxi rabta bejn id-doża u r-rispons u l- $EC_{10}$ ,  $EC_{20}$  u n-NOEC għandhom jippermettu li l-valutazzjoni tar-riskju ssir skont l-analiżi xierqa tal-kwozjent tar-riskju, billi jiġu kkunsidrati l-possibbiltà ta' espożizzjoni, il-kontenut ta' karbonju organiku ( $f_{oc}$ ) tal-mezz ittestjat u l-karatteristiċi lipofiliċi ( $K_{ow}$ ) tas-sustanza attiva fil-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti. Il-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti għandu jkun inkorporat fil-hamrija sabiex tinkiseb konċentrazzjoni ta' hamrija omoġenja.

#### 10.4.2.2. Ittestjar ta' livell oghla

It-testijiet għandhom jipprovdu biżżejjed informazzjoni sabiex jiġi evalwat ir-riskju tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti għall-organizmi tal-ħamrija (minbarra ħniex) permezz ta' substrat tat-test jew skema ta' espożizzjoni aktar realistiċi.

##### *Iċ-ċirkustanzi li fihom ikunu meħtieġa*

Għandhom isiru aktar testijiet fejn jinstabu effetti wara l-ittestjar 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 ikun hemm indikazzjoni ta' riskju wara l-analiżi rilevanti tal-kwożjent 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 oghla jistgħu jiehdu l-forma ta' studji tal-komunità/popolazzjoni (pereżempju mudelli ta' ekosistemi terrestri, meżokożmi tal-ħamrija) jew studji fuq il-post. Il-ħin, il-livelli u r-rotot ta' espożizzjoni għandhom jirriflettu dawk tal-użu propost tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti. Il-punti aħħarin tal-effett prinċipali jinkludu: bidliet fl-istruttura tal-komunità u tal-popolazzjoni kemm tal-mikroorganizmi kif ukoll tal-makroorganizmi; id-diversità tal-ispeċijiet; in-numru u l-bijomassa ta' speċijiet/gruppi prinċipali.

#### 10.5. **L-effetti fuq it-trasformazzjoni tan-nitroġenu fil-ħamrija**

It-test għandu jipprovdi dejta suffiċjenti għall-evalwazzjoni tal-impatt tal-prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti fuq l-attività mikrobjali tal-ħamrija f'termini ta' trasformazzjoni tan-nitroġenu.

##### *Iċ-ċirkustanzi li fihom ikun meħtieġ*

L-effetti tal-prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti fuq il-funzjoni mikrobjali tal-ħamrija għandhom jiġu investigati jekk it-tossicità tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti ma tkunx tista' tiġi mbassra fuq il-bażi tad-dejta dwar is-sustanza attiva, sakemm l-applikant ma jurix li ma sseħħ l-ebda espożizzjoni.

#### 10.6. **L-effetti fuq pjanti terrestri oghla mhux fil-mira**

##### 10.6.1. *Sommarju tad-dejta dwar l-iskrining*

L-effetti ta' prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti fuq pjanti mhux fil-mira għandhom jiġu rrapportati, jekk it-tossicità tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti ma tkunx tista' tiġi mbassra fuq il-bażi tad-dejta għas-sustanza attiva, sakemm l-applikant ma jurix li ma sseħħ l-ebda espożizzjoni.

##### *Iċ-ċirkustanzi li fihom ikun meħtieġ*

Id-dejta dwar l-iskrining għandha tkun meħtieġa għall-prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti għajr dawk li juru attività erbicideja jew ta' regolazzjoni tal-iżvilupp tal-pjanti, u jekk it-tossicità ma tkunx tista' tiġi stabbilita 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 tinkludi l-ittestjar minn tal-anqas sitt speċijiet ta' pjanti minn sitt familji differenti li jinkludu kemm monokotiledoni kif ukoll dikotiledoni. Il-koncentrazzjonijiet/ir-rati ttestjati għandhom ikunu daqs jew oghla mir-rata ta' applikazzjoni massima rrakkomandata. Jekk l-istudji ta' skrining ma jkoprux il-medda speċifikata ta' speċijiet jew il-koncentrazzjonijiet/ir-rati meħtieġa, f'dak il-każ għandhom isiru testijiet skont il-punt 10.6.2.

Ma tkunx meħtieġa dejta, fejn l-espożizzjoni tkun negligibbli, pereżempju fil-każ ta' rodenticidi, sustanzi attivi użati għall-protezzjoni tal-feriti jew għat-trattament taż-żrieragh, jew fil-każ ta' sustanzi attivi użati fuq prodotti maħżuna jew f'serer fejn l-espożizzjoni tkun prekluziva.

##### *Kundizzjonijiet tat-test*

Għandu jiġi pprovdut sommarju tad-dejta disponibbli mit-testijiet użati għall-valutazzjoni tal-attività bijoloġika u l-istudji ta' sejbien tal-medda tad-doża, kemm jekk pożittivi kif ukoll jekk negattivi, li jistgħu jipprovdu tagħrif rigward il-possibbiltà ta' impatt fuq flora oħra li mhijiex fil-mira, flimkien ma' valutazzjoni rigward l-impatt potenzjali fuq speċijiet 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-ittestjar fuq il-post, jiġifieri l-effikacija, ir-residwi, id-destin ambjentali u l-istudji ekotossikoġiċi fuq il-post.

##### 10.6.2. *L-ittestjar fuq pjanti mhux fil-mira*

It-test għandu jipprovdi l-valuri tal-ER<sub>50</sub> tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti għall-pjanti mhux fil-mira.

#### Iċ-ċirkustanzi li fihom ikun mehtieġ

L-istudji tal-effetti fuq pjanti mhux fil-mira għandhom ikunu mehtieġa għall-prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti erbicidi u regolaturi tal-iżvilupp tal-pjanti u għal prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti oħra, fejn ir-riskju ma jkunx jista' jiġi mbassar mid-dejta dwar l-iskrining (ara l-punt 10.6.1) jew meta r-riskju ma jkunx jista' jiġi 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 mehtieġa dejta, fejn ma jkunx probabbli li ssehh espozizzjoni (bhal fil-każ ta' rodenticidi, sustanzi attivi użati għall-protezzjoni tal-feriti jew it-trattament taż-żrieragh, jew fil-każ ta' sustanzi attivi użati fuq prodotti maħżuna jew f'serer fejn l-espozizzjoni tkun prekluziva).

#### Kundizzjonijiet tat-test

Is-sustanza tat-test li tintuża għandha tkun il-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti kkonċernat jew formulazzjoni rilevanti oħra, li fiha s-sustanza attiva, u koformulanti rilevanti oħra.

Għall-prodotti ta' protezzjoni tal-pjanti li juru attività erbicida jew ta' regolazzjoni tat-tkabbir tal-pjanti, għandhom isiru testijiet dwar is-saħha veġetattiva u l-koncentrazzjoni/ir-rispons tal-hruġ tan-nebbieta għal mill-inqas sitt speċijiet, li jirrapprezentaw familji li għalihom tkun instabet azzjoni erbicida jew ta' regolazzjoni tat-tkabbir tal-pjanti. Fejn, mill-mod ta' azzjoni, ikun jista' jiġi stabbilit b'mod ċar li jew il-hruġ tan-nebbieta jew is-saħha veġetattiva biss ikunu affettwati, għandu jitwettaq biss l-istudju rilevanti.

Għandhom ikunu mehtieġa testijiet dwar id-doża u r-rispons fuq għażla ta' minn sitta sa 10 speċijiet ta' pjanti monokotiledoni u dikotiledoni li jirrapprezentaw kemm jista' jkun gruppi tassonomiċi.

Fejn fuq il-baži tad-dejta dwar l-iskrining jew informazzjoni oħra disponibbli, ikun evidenti mod ta' azzjoni speċifiku, jew jiġu identifikati differenzi sinifikanti fis-sensittivitajiet tal-ispeċijiet, dik l-informazzjoni għandha tintuża fl-għażla tal-ispeċijiet tat-test rilevanti.

#### 10.6.3. Studji estenzi tal-laboratorju fuq pjanti mhux fil-mira

Jekk bhala 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-awtoritajiet nazzjonali kompetenti jistgħu jitolbu studju tal-laboratorju estenz fuq pjanti mhux fil-mira li jindirizza thassib ta' livell aktar baxx. L-istudju għandu jipprovi informazzjoni rigward l-effetti potenzjali tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti fuq pjanti mhux fil-mira wara espozizzjoni aktar realistika.

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

#### 10.6.4. Testijiet semiprattici u fuq il-post fuq pjanti mhux fil-mira

Testijiet semiprattici u fuq il-post li jistudjaw l-effetti osservati fuq pjanti mhux fil-mira wara applikazzjoni realistika jistgħu jiġu pprezentati bhala baži għal valutazzjoni preċiża tar-riskju. L-ittestjar għandu jindirizza l-effetti fuq l-abbundanza tal-pjanti u l-produzzjoni ta' bijomassa f'diversi distanzi mill-wiċċ tar-raba' jew flivelli ta' espozizzjoni li jirrapprezentaw distanzi varjati mill-wiċċ tar-raba'.

It-tip u l-kundizzjonijiet tal-istudji li għandhom jitwettqu għandhom ikunu diskussi mal-awtoritajiet nazzjonali kompetenti.

#### 10.7. L-effetti fuq organiżmi terrestri oħrajn (flora u fauna)

Għandha tiġi pprezentata kwalunkwe dejta disponibbli dwar l-effetti tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti fuq organiżmi terrestri oħra.

#### 10.8. Dejta ta' monitoraġġ

Għandha tiġi rrapportata 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 applikabbli, għandhom jiġu sottomessi u ġġustifikati proposti għall-klassifikazzjoni u t-tikkettar tal-prodott għall-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' MIKROORGANIŻMI INKLUŻI 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-KARATTERISTIĊI KIMIĊI, FIŻIĊI U TEKNIĊI TAL-PRODOTT GHALL-PROTEZZJONI TAL-PJANTI
  - 2.1. Dehra (kulur u riġa)
  - 2.2. L-istabbiltà waqt il-ħażna u l-perjodu ta' konservazzjoni
    - 2.2.1. L-effetti tad-dawl, tat-temperatura u tal-umdità fuq il-karatteristiċi tekniċi tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti
    - 2.2.2. Fatturi oħrajn li jaffettwaw l-istabbiltà
  - 2.3. Il-karatteristiċi esplożivi u ossidanti
  - 2.4. Il-punt ta' fjamabbiltà u indikazzjonijiet oħra tal-fjamabbiltà jew tal-qbid spontanju
  - 2.5. L-aċidità, l-alkalinità u fejn meħtieġ, il-valur tal-pH
  - 2.6. Viskożità u t-tensjoni tal-wiċċ
  - 2.7. Il-karatteristiċi tekniċi tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti
    - 2.7.1. Kemm jista' jixxarrab
    - 2.7.2. Kemm jagħmel raġġwa b'mod persistenti
    - 2.7.3. Is-sospensibbiltà u l-istabbiltà tas-sospensjoni
    - 2.7.4. It-test bl-għarbiel fin-niexef u t-test bl-għarbiel fl-imxarrab
    - 2.7.5. Id-distribuzzjoni tad-daqs tal-partikoli (trabijiet li jinferrxu fl-arja u jixxarrbu, granuli), il-kontenut tat-trab/trab fin (granuli), l-attribuzzjoni u l-frijabbiltà (granuli)
    - 2.7.6. L-emulsjonabbiltà, ir-riemulsjonabbiltà, l-istabbiltà tal-emulsjoni
    - 2.7.7. Il-fluwidità, kemm jinxtered (kemm jista' jitlehlah) kif ukoll kemm jista' jinfarfar

- 2.8. Il-kompatibilità fiżika, kimika u bijoloġika ma' prodotti oħra inklużi l-prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti li għal magħhom irid jiġi awtorizzat l-użu
  - 2.8.1. Il-kompatibilità fiżika
  - 2.8.2. Il-kompatibilità kimika
  - 2.8.3. Il-kompatibilità bijoloġika
- 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 mahsub
  - 3.4. Rata ta' applikazzjoni
  - 3.5. Il-kontenut ta' mikroorganizmu fil-materjal użat (eż. fil-bexx dilwit, il-lixxa jew iż-żerriegħa ttrattata)
  - 3.6. Il-metodu ta' applikazzjoni
  - 3.7. L-għadd u l-iskeda tal-applikazzjonijiet u kemm iddum il-protezzjoni
  - 3.8. Il-perjodi meħtieġa ta' stennija jew prekawzjonijiet oħra sabiex jiġi evitati l-effetti fitopatogeniċi fuq l-uċuħ tar-raba sussegwenti
  - 3.9. L-istruzzjonijiet proposti għall-użu
4. AKTAR TAGHRIF DWAR IL-PRODOTT GĦALL-PROTEZZJONI TAL-PJANTI
  - 4.1. L-imballaġġ u l-kompatibilità tal-preparazzjoni mal-materjali proposti tal-imballaġġ
  - 4.2. Il-proċeduri għat-tindif tal-apparat ta' applikazzjoni
  - 4.3. Il-perjodi għad-dhul mill-ġdid, il-perjodi meħtieġa ta' stennija jew prekawzjonijiet oħra sabiex jiproteġu l-bniedem, il-bhejjem u l-ambjent
  - 4.4. Metodi u prekawzjonijiet rakkomandati rigward: il-manipulazzjoni, il-ħażna, it-trasport jew in-nirien
  - 4.5. Miżuri f'każ ta' incident
  - 4.6. Il-proċeduri għall-qerda jew id-dekontaminazzjoni tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti u l-imballaġġ tiegħu
    - 4.6.1. Incinerazzjoni kkontrollata
    - 4.6.2. Oħrajn
5. METODI ANALITIĊI
  - 5.1. Metodi għall-analiżi tal-preparazzjoni
  - 5.2. Metodi għall-istabbiliment u l-kwantifikazzjoni tar-residwi
6. TAGHRIF DWAR L-EFFIKAĊJA
  - 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-proċessi ta' trasformazzjoni
  - 6.4.3. L-effetti fuq ir-rendiment tal-pjanti jew tal-prodotti mill-pjanti ttrattati f'termini tal-kwalità u/jew tal-kwalità
- 6.5. Il-fitotossicità għall-pjanti fil-mira (inklużi l-kultivars), jew għall-prodotti mill-pjanti fil-mira
- 6.6. L-osservazzjonijiet dwar l-effetti sekondarji mhux mixtieqa jew mhux intenzjonati, eż. fuq l-organizmi ta' benefiċċju jew oħrajn mhux fil-mira, fuq l-uċuħ tar-raba' sussegwenti, fuq pjanti oħra ttrattati jew fuq partijiet tal-pjanti ttrattati użati għal skopijiet ta' tkattir (eż. iż-żerriegħa, it-tirqid, il-pjanti li jixxebilku)
  - 6.6.1. L-impatt fuq l-uċuħ tar-raba' sussegwenti
  - 6.6.2. L-impatt fuq pjanti oħra, inklużi 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-tkattir
  - 6.6.4. L-effetti fuq l-organizmi ta' benefiċċju u organizmi oħra mhux fil-mira
- 6.7. Sommarju u evalwazzjoni tad-dejta ppreżentata fil-punti minn 6.1 sa 6.6
7. L-EFFETTI FUQ IS-SAĦĦA TAL-BNIEDEM
  - 7.1. Studji bażiċi dwar it-tossicità akuta
    - 7.1.1. Tossicità orali akuta
    - 7.1.2. Tossicità akuta man-nifs
    - 7.1.3. Tossicità akuta perkutanja
  - 7.2. Studji addizzjonali ta' tossicità akuta
    - 7.2.1. Irritazzjoni tal-ġilda
    - 7.2.2. Irritazzjoni tal-għajnejn
    - 7.2.3. Sensitizzazzjoni tal-ġilda
  - 7.3. Dejta dwar l-espożizzjoni
  - 7.4. Dejta tossikoloġika disponibbli marbuta mas-sustanzi mhux attivi
  - 7.5. Studji supplimentari dwar it-tahlit ta' prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti
  - 7.6. Sommarju u evalwazzjoni tal-effetti fuq is-saħħa
8. IR-RESIDWI ĠEWWA L-PRODOTTI, L-IKEL U L-GĦALF ITTRATTATI 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-organizmi akkwatiċi
  - 10.3. Effetti fuq in-naħal
  - 10.4. Effetti fuq artropodi minbarra n-naħal



- 10.5. Effetti fuq il-hniex
- 10.6. Effetti fuq mikroorganizmi tal-hamrija
- 10.7. Studji addizzjonali
- 11. SOMMARJU U EVALWAZZJONI TAL-IMPATT FUQ L-AMBJENT

#### INTRODUZZJONI

- (i) Din il-Parti ttiprovdi r-ekwiżiti tad-dejta għall-awtorizzazzjoni ta' prodott għall-harsien tal-pjanti bbażat fuq il-preparazzjonijiet tal-mikroorganizmi inklużi l-vajrusis.  
  
It-terminu "mikroorganizmu" 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 statistiċi xierqa. Għandhom jiġu rrapportati d-dettalji shah tal-analiżi statistika (eż. l-istimi kollha tal-punti għandhom jinghataw b'intervalli taż-żmien ta' fiduċja, għandhom jinghataw il-valuri-p eżatti aktar milli jiġu ddikjarati sinifikanti/mhux sinifikanti).
- (iii) Sakemm jiġu aċċettati l-linji gwida speċifiċi fuq livell internazzjonali, it-tagħrif meħtieġ għandu jiġi ġġenerat bl-użu tal-linji gwida tat-testijiet aċċettati mill-awtorità kompetenti (eż. il-linja gwida tal-USEPA<sup>(1)</sup>); fejn xieraq għandhom jiġu adattati linji gwida tal-ittejtjar kif deskritt fil-Parti A tal-Anness tar-Regolament (UE) Nru 283/2013, b'tali mod li jkunu xierqa għall-mikroorganizmi. It-testijiet għandhom jinkludu mikroorganizmi vijabbli u, fejn xieraq, dawk mhux vijabbli, u standard ta' paragun vojti.
- (iv) Fejn studju jimplika l-użu ta' dozi differenti, trid tiġi rrapportata r-relazzjoni bejn id-doża u l-effett negattiv.
- (v) Meta jitlestew it-testijiet, trid tiġi pprovduta d-deskrizzjoni dettaljata (l-ispeċifikazzjoni) tal-materjal użat u tal-impuritàjiet tiegħu, skont id-dispożizzjonijiet tal-punt 1.4.
- (vi) Fkazzijiet fejn għandha tiġi trattata preparazzjoni ġdida, estrapolazzjoni mill-Parti B tal-Anness tar-Regolament (UE) Nru 283/2013, tista' tkun aċċettabbli, sakemm l-effetti possibbli kollha tal-koformulanti u l-komponenti l-oħra, speċjalment dwar il-patoġenicità u l-ineffikaċja, jiġu evalwati wkoll.

#### 1. L-IDENTITÀ TAL-PRODOTT GHALL-HARSIEN TAL-PJANTI

It-tagħrif ipprovdut, meħud flimkien ma' dak ipprovdut għall-mikroorganizmu/i, għandhom ikunu biżżejjed sabiex jidentifikaw u jiddefinixxu b'mod preċiż il-preparazzjonijiet. It-tagħrif u d-dejta li ssir referenza għalihom, sakemm mhux speċifikati xorta oħra, huma meħtieġa għall-prodotti kollha għall-harsien tal-pjanti. Dan huwa bil-hsieb li jiġi identifikat jekk kwalunkwe fattur ikunx jista' jbidel il-karatteristiċi tal-mikroorganizmu bhala prodott għall-harsien tal-pjanti meta mqabbel mal-mikroorganizmu bhala tali, li huwa trattat fil-Parti B tal-Anness tar-Regolament (UE) Nru 283/2013.

##### 1.1. L-applikant

Iridu jiġu 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 uffiċċju, aġent, jew rappreżentant fl-Istat Membru li fih tiġi mitluba l-awtorizzazzjoni, għandhom jiġu pprovduti l-isem u l-indirizz tal-uffiċjal lokali, tal-aġent jew tar-rappreżentant, 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-mikroorganizmu/i

Irid jiġi pprovdut l-isem u l-indirizz tal-manifattur tal-preparazzjoni u ta' kull mikroorganizmu fil-preparazzjoni kif ukoll l-isem u l-indirizz ta' kull impjant tal-manifattura li fih jiġu ffabbrikati l-preparazzjoni u l-mikroorganizmu.

Irid jiġi pprovdut punt ta' kuntatt (preferibbilment punt ċentrali tal-kuntatt, li jrid jinkludi l-isem u n-numri tat-telefon u tal-faks) għal kull manifattur.

Jekk il-mikroorganizmu jorigina minn produttur li minn għandu precedentement 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-ispeċi, kif meħtieġ fit-taqsimha 1.3 tal-Parti B tal-Anness tar-Regolament (UE) Nru 283/2013 u dwar impuritàjiet, kif meħtieġ fil-punt 1.4 tal-Parti B tal-Anness tar-Regolament (UE) Nru 283/2013.

<sup>(1)</sup> USEPA Microbial Pesticide Test Guidelines (Linji Gwida għal Testijiet tal-Pestiċidi Mikrobjali tal-Aġenzija tal-Istati Uniti għall-Harsien Ambjentali), OPPTS Serje 885, Frar 1996 (<http://www.epa.gov/oppbpd1/biopesticides/guidelines/series885.htm>).

**1.3. L-isem kummerċjali jew l-isem kummerċjali propost, 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 imsemminjati fid-dossier kif ukoll l-ismijiet u n-numri attwali. Irid jiġi pprovdut id-dettal shih ta' kull differenza. (L-isem kummerċjali propost ma jridx johloq konfużjoni mal-isem kummerċjali ta' prodotti għall-harsien tal-pjanti li huma diġà awtorizzati.)

**1.4. It-tagħrif iddettaljat kwantitattiv u kwalitattiv dwar il-kompożizzjoni tal-preparazzjoni**

(i) Kull mikroorganizmu li huwa soġġett għall-applikazzjoni għandu jiġi identifikat u msemmi fil-livell tal-ispeċi. Il-mikroorganizmu għandu jiġi ddepożitat f'kollezzjoni rrikonossuta tal-kulturi u jingħata numru tal-adeżjoni. Irid jiġi ddiċjarat l-isem xjentifiku, kif ukoll l-assenjament tal-grupp (il-batterju, il-vajrus, eċċ.) u kull denominazzjoni oħra relevanti għall-mikroorganizmu (eż. ir-razza, is-serotip). Minbarra dan, għandha tiġi ddiċjarata l-fażi tal-iżvilupp tal-mikroorganizmu (eż. l-ispori, il-miċelju) fil-prodott imqiegħed fis-suq.

(ii) Għal-preparazzjonijiet irid jiġi rrapportat it-tagħrif li ġej:

- il-kontenut tal-mikroorganizmu/i fil-prodott għall-harsien tal-pjanti u l-kontenut tal-mikroorganizmu fil-materjal użat għall-manifattura tal-prodotti għall-harsien tal-pjanti. Dawn iridu jinkludu l-kontenut massimu, minimu u nominali tal-materjal vijabbli u mhux vijabbli,
- il-kontenut tal-koformulanti
- il-kontenut tal-komponenti l-oħra (bħalma huma l-prodotti sekondarji, il-kondensati, il-medju tal-kultura, eċċ.) u l-mikroorganizmi 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 (\*) għall-kimiċi u fit-termini xierqa għall-mikroorganizmi (in-numru tal-unitajiet attivi skont il-volum jew f'kull mod ieħor li huwa relevanti għall-mikroorganizmu).

(iii) Il-koformulanti, 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 inkluzi f'dak ir-Regolament, skont in-nomenklatura tal-IUPAC u tas-CA. Trid tiġi pprovduta l-istruttura jew il-formola strutturali tagħhom. Għal kull komponent tal-koformulanti, iridu jiġu pprovduti n-numru relevanti tal-KE (EINECS jew ELINCS) u numru CAS fejn dawn jeżistu. Fejn it-tagħrif ipprovdut ma jidentifikax koformulant bis-shih, trid tiġi pprovduta speċifikazzjoni xierqa. Irid jiġi pprovdut ukoll l-isem kummerċjali tal-koformulanti, fejn dan jeżisti.

(iv) Għall-koformulanti trid tingħata l-funzjoni ta':

- adeziv (sticker),
- aġent ta' kontra r-ragħwa,
- aġent kontra l-ingazz,
- għaqqad,
- bafer,
- portatur,
- deodorant,
- aġent tat-tifrix,
- zebgħa,
- emetiku,
- emulsifikant,
- fertilizzant
- odorant
- fwieħa,
- prezervattiv,

(\*) ĠU L 200, 30.7.1999, p. 1.

- propellant,
  - repellent,
  - aġent li jagħti s-sigurtà,
  - solvent,
  - stabilizzant,
  - sinerġist,
  - oġġett li jhaxxen,
  - aġent li jxarrab
  - mixxellanji (speċifika)
- (v) L-identifikazzjoni tal-mikroorganizmi kontaminanti u tal-komponenti oħra dderivati mill-proċess tal-produzzjoni

Il-mikroorganizmi 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 jidentifikax komponent bis-shih, pereżempju bhala kondensat, medju tal-kultura, eċċ., irid jiġi pprovdut tagħrif iddettaljat dwar il-kompożizzjoni għal kull wiehed minn dawn il-komponenti.

#### 1.5. L-istat fiżiku u natura fiżika tal-preparazzjoni

It-tip u l-kodiċi tal-preparazzjoni jridu jiġu allokat skont "il-Katalogu tat-tipi tal-formolazzjoni tal-pestiċidi u s-sistema internazzjonali tal-kodifika (GIFAP Monografu Tekniku Nru 2, 1989)".

Fejn preparazzjoni partikolari ma tiġix iddefinita b'mod preċiż f'din il-pubblikazzjoni, trid tiġi pprovduta deskrizzjoni shiha 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 speċifikata l-funzjoni bijoloġika minn fost dawn li ġejjin:

- il-kontroll tal-batterji
- il-kontroll tal-fungi
- il-kontroll tal-insetti
- il-kontroll tad-dud irqiq
- il-kontroll tal-molluski,
- il-kontroll tan-nematodi,
- il-kontroll tal-haxix hażin,
- oħrajn (iridu jiġu speċifikati).

#### 2. IL-KARATTERISTIĊI KIMIĊI, FIŻIĊI U TEKNIĊI TAL-PRODOTT GHALL-HARSIEN TAL-PJANTI

Irid jiġi ddikjarat safejn il-prodotti għall-harsien tal-pjanti li għalihom tkun intalbet awtorizzazzjoni jikkonformaw mal-ispeċifikazzjonijiet relevanti tal-FAO, kif miftiehma mill-Grupp ta' Esperti dwar l-Ispeċifikazzjoni tal-Pestiċidi tal-Panel tal-FAO dwar l-Ispeċifikazzjonijiet tal-Pestiċidi, ir-Rekwiziti tar-Registrazzjoni u l-Applikazzjoni tal-Istandards. Iridu jiġu deskritti fid-dettall u ġġustifikati d-diverġenzi mill-ispeċifikazzjonijiet 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-istabbiltà waqt il-ħżin u l-perjodu ta' konservazzjoni

### 2.2.1. L-effetti tad-dawl, tat-temperatura u tal-umdità fuq il-karatteristiċi tekniċi tal-prodott għall-ħarsien tal-pjanti

- (i) Trid tiġi stabbilita u rrapportata l-istabbiltà fiżika u bijoloġika tal-preparazzjoni fit-temperatura rakkommandata tal-ħżin inkluż it-tagħrif dwar it-ktabbir tal-mikroorganizmi kontaminanti. Iridu jiġu ġġustifikati l-kundizzjonijiet li fihom ikun twettaq it-test.
- (ii) Minbarra dan fil-każ tal-preparazzjonijiet likwidi, irid jiġi stabbilit u rrapportat skont il-metodi tas-CIPAC MT 39, MT 48, MT 51, jew MT 54, kif relevanti l-effett ta' temperaturi baxxi fuq l-istabbiltà fiżika.
- (iii) Irid jiġi rrapportat il-perjodu ta' konservazzjoni tal-preparazzjoni fit-temperatura rakkommandata tal-ħażna. Fejn il-perjodu ta' konservazzjoni jkun anqas minn sentejn, għandu jiġi rrapportat il-perjodu ta' konservazzjoni f'xhur, bl-ispeċifikazzjonijiet relevanti tat-temperatura. Tagħrif utli jinsab fil-Monografu Nru 17 tal-GIFAP.

### 2.2.2. Fatturi oħrajn li jaffettwaw l-istabbiltà

Irid jiġi esplorat l-effett tal-esponiment għall-arja, tal-imbagg, eċċ., fuq l-istabbiltà tal-prodott.

## 2.3. Il-karatteristiċi splussivi u ossidanti

L-isplussività u l-karatteristiċi ossidanti jridu jiġu stabbiliti kif hemm definit fil-punt 2.2 tal-Parti A ta' dan l-Anness, għajr jekk jista' jiġi ġġustifikat li mhux teknikament u xjentifikament meħtieġ li jitwettqu dawn l-istudji.

## 2.4. Il-punt ta' fjamabbiltà u indikazzjonijiet oħra tal-fjamabbiltà jew tal-qbid spontanju

Iridu jiġu stabbiliti l-punt ta' fjamabbiltà u l-fjamabbiltà, kif iddefiniti fil-punt 2.3 tal-Parti A ta' dan l-Anness, għajr 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 jiġu stabbiliti l-aċidità, l-alkalinità u l-valur pH kif iddefiniti fil-punt 2.4 tal-Parti A ta' dan l-Anness, għajr jekk ikun jista' jiġi ġġustifikat li mhux teknikament u xjentifikament meħtieġ li jitwettqu dawn l-istudji.

## 2.6. Viskożità u t-tensjoni tal-wiċċ

Iridu jiġu stabbiliti l-viskożità u t-tensjoni tal-wiċċ iddefiniti fil-punt 2.5 tal-Parti A ta' dan l-Anness, għajr jekk ikun jista' jiġi ġġustifikat li mhux teknikament u xjentifikament meħtieġ li jitwettqu dawn l-istudji.

## 2.7. Il-karatteristiċi tekniċi tal-prodott għall-ħarsien tal-pjanti

Iridu jiġu stabbiliti l-karatteristiċi tekniċi sabiex jippermettu li tittiehed 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 stabbilita u rrapportata l-kapaċità għat-tixrib tal-preparazzjonijiet solidi li jiġu dilwiti għall-użu (eż. it-trab li jista' jixxarrab u l-granuli li jiferrxu fl-ilma), skont il-Metodu MT 53.3 tas-CIPAC.

### 2.7.2. Kemm jagħmel ir-raqħwa b'mod persistenti

Il-persistenza tar-raqħwa fil-preparazzjonijiet li jridu jiġu dilwiti bl-ilma, għandha tiġi stabbilita u rrapportata skont il-Metodu MT 47 tas-CIPAC.

### 2.7.3. Is-sospensibbiltà u l-istabbiltà tas-sospensjoni

— Trid tiġi stabbilita u rrapportata l-kapaċità tas-sospensjoni tal-prodotti li jiferrxu fl-ilma (eż. it-trab li jixxarrab, il-granuli li jiferrxu fl-ilma, il-konċentrati tas-sospensjoni) skont il-Metodi MT 15, MT 161 jew MT 168 tas-CIPAC kif relevanti.

— Trid tiġi stabbilita u rrapportata l-isontanjetà tal-prodotti li jiferrxu fl-ilma (eż. il-konċentrati tas-sospensjoni u l-granuli li jiferrxu fl-ilma) skont il-Metodi MT 160 jew MT 174 tas-CIPAC kif relevanti.

### 2.7.4. It-test bl-għarbiel fin-niexef u t-test bl-għarbiel 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 faċilment, irid isir test bl-għarbiel niexef u jiġi rrapportat skont il-Metodu MT 59.1 tas-CIPAC.

Fil-każ tal-prodotti li jiferrxu fl-ilma, irid isir test bl-għarbiel 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 jiferrxu fl-arja u jixxarrbu, granuli), il-kontenut tat-trab/trab fin (granuli), l-attribuzzjoni u l-frijabbiltà (granuli)*

- (i) Trid tiġi stabbilita u rrapportata d-distribuzzjoni tad-daqs tal-partikoli fil-każ tat-trab skont il-Metodu 110 tal-OECD.

Trid tiġi stabbilita u rrapportata l-firxa nominali tad-daqs tal-granuli għall-applikazzjoni diretta skont is-CIPAC MT 58.3, għall-granuli li jiferrxu fl-ilma skont is-CIPAC MT 170.

- (ii) Irid jiġi stabbilit u rrapportat il-kontenut tat-trab tal-preparazzjonijiet tal-granuli, skont il-Metodu tas-CIPAC MT 171. Jekk relevanti għall-esponiment tal-operatur, irid jiġi stabbilit u rrapportat id-daqs tal-partikola tat-trab skont il-Metodu 110 tal-OECD.

- (iii) Iridu jiġu stabbiliti u rrapportati l-karatteristiċi tal-frijabbiltà u l-attribuzzjoni tal-granuli għaladarba jkunu disponibbli l-metodi miftiehma internazzjonalment. Fejn id-dejta tkun diġà disponibbli trid tiġi rrapportata flimkien mal-metodu użat.

2.7.6. *L-emulsjonabbiltà, ir-riemulsjonabbiltà, l-istabbiltà tal-emulsjoni*

- (i) Iridu jiġu stabbiliti u rrapportati l-emulsjonabbiltà, l-istabbiltà tal-emulsjoni u r-riemulsjonabbiltà tal-preparazzjonijiet li jiffurmaw l-emulsjonijiet skont il-Metodi tas-CIPAC MT 36 jew MT 173 kif relevanti.

- (ii) Trid tiġi stabbilita u rrapportata l-istabbiltà 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' jitlahlah) kif ukoll jista' jixxered mill-arja*

- (i) Trid tiġi stabbilita u rrapportata l-kapaċità tal-mixi mal-kurrent tal-preparazzjonijiet granulari skont il-Metodu tas-CIPAC MT 172.

- (ii) Trid tiġi stabbilita u rrapportata l-kapaċità tat-tferrigh (inkluż ir-residwu imlahlah) tas-sospensjonijiet (eż. il-koncentrati tas-sospensjonijiet, is-suspoemulsjonijiet) skont il-Metodu MT 148 tas-CIPAC.

- (iii) Trid tiġi stabbilita u rrapportata l-kapaċità tat-tifrix tat-trab li jitferrex mill-arja skont il-Metodu tas-CIPAC MT 34 jew metodu ieħor xieraq.

2.8. **Il-kompatibbiltà fiżika, kimika u bijoloġika mal-prodotti l-oħra inklużi l-prodotti għall-harsien tal-pjanti li għal magħhom irid jiġi awtorizzat l-użu**

2.8.1. *Il-kompatibbiltà fiżika*

Trid tiġi stabbilita u rrapportata l-kompatibbiltà fiżika tat-tahlitiet bit-tank irrakkommandati.

2.8.2. *Il-kompatibbiltà kimika*

Trid tiġi stabbilita u rrapportata l-kompatibbiltà kimika tat-tahlitiet bit-tank irrakkommandati għajr fejn l-eżami tal-karatteristiċi individwali tal-preparazzjonijiet jistabbilixxi mingħajr dubju raġonevoli li ma teżisti l-ebda possibbiltà li ssehh reazzjoni. F'dawn il-każijiet ikun biżżejjed li jiġi pprovdut it-tagħrif bħala ġustifikazzjoni sabiex il-kompatibbiltà kimika ma tiġix stabbilita b'mod Prattiku.

2.8.3. *Il-kompatibbiltà bijoloġika*

Trid tiġi stabbilita u rrapportata l-kompatibbiltà bijoloġika tat-tahlitiet bit-tank. Iridu jiġu deskritti l-effetti (eż. l-antagonizmu, l-effetti funguċidali) tal-attività tal-mikroorganizmu wara li jiġi mħallat ma' mikroorganizmi jew kimiċi oħra. Għandha tiġi investigata l-interazzjoni possibbli tal-prodott għall-harsien tal-pjanti ma' prodotti oħra kimiċi li jridu jiġu applikati fuq l-uċuh tar-raba' fil-kundizzjoni mistennija tal-użu tal-preparazzjoni, ibbażata fuq id-dejta dwar l-effikaċja. Iridu jiġu speċifikati l-intervalli taż-żmien bejn l-applikazzjoni tal-pestiċida bijoloġiku u l-pestiċidi kimiċi, jekk relevanti, biex jiġi evitat it-telf tal-effikaċja.

2.9. **L-aderenza u d-distribuzzjoni maż-żrieragh**

Fil-każ tal-preparazzjonijiet għat-trattament taż-żerriegħa, iridu jiġu investigati u rrapportati kemm id-distribuzzjoni kif ukoll l-adeżjoni; 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' użu previst

Il-qasam/l-oqsma tal-użu, eżistenti u propost/i, għall-preparazzjonijiet li jkun fihom il-mikroorganizmu għandu/ghandhom jiġi/u speċifikat/i minn fost dawn li ġejjin:

- l-użu fl-għalqa, bħalma huma l-biedja, l-ortikultura, il-forestrija, u l-vitikultura,
- l-uċuh tar-raba' protetti (eż. fis-serer),
- amenitajiet,
- il-kontroll tal-haxix hażin ferji mhux ikkultivati,
- ix-xogħol fil-ġonna privati (tad-djar),
- il-pjanti ta' ġewwa d-dar,
- il-prodotti maħżuna,
- oħrajn (speċifika)

#### 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 tanifs) jew l-azzjoni li tikkontrolla l-insett li jeqred il-pjanti (l-azzjoni fungitossika u/jew fungistatika, il-kompetizzjoni għan-nutrijent, eċċ.).

Irid ukoll jiġi ddikjarat jekk il-prodott jiġix traslokati fi pjanti jew le u, fejn relevanti, jekk dan it-traslok ikunx apoplastiku, simplastiku jew it-tnejn.

#### 3.3. Id-dettalji tal-użu maħsub

Iridu jiġu pprovduti d-dettalji tal-użu maħsub, eż. it-tipi tal-organizmi ta' hsara kontrollati u/jew il-pjanti jew il-prodotti mill-pjanti li jridu jiġu protetti.

Għandhom jiġu pprovduti wkoll l-intervalli taż-żmien bejn l-applikazzjoni tal-prodott għall-harsien tal-pjanti li jkun fih il-mikroorganizmi u l-pestiċidi kimiċi, jew lista tas-sustanzi attivi tal-prodotti kimiċi għall-harsien tal-pjanti li ma għandhomx jintużaw fuq l-istess uċuh tar-raba' flimkien mal-prodott għall-harsien tal-pjanti li jkun fih il-mikroorganizmi.

#### 3.4. Rata ta' applikazzjoni

Għal kull metodu tal-applikazzjoni u għal kull użu, trid tiġi pprovduta r-rata tal-applikazzjoni għal kull unità (ha, m<sup>2</sup>, m<sup>3</sup>) ittrattata, f'termini ta' g jew kg jew l għal-preparazzjoni u f'termini ta' unitajiet relevanti għall-mikroorganizmu.

Ir-rati tal-applikazzjoni għandhom normalment jiġu espressi f'g jew kg/ha jew f'kg/m<sup>3</sup> u fejn relevanti, f'g jew kg/tunnellata metrika; għall-użu tal-uċuh protetti u x-xogħol fil-ġnien ir-rati għandhom jiġu espressi f'g jew kg/100 m<sup>2</sup> jew g jew kg/m<sup>3</sup>.

#### 3.5. Il-kontenut tal-mikroorganizmu fil-materjal użat (eż. il-bexx dilwit, il-lixka jew iż-żerriegħa ttrattata)

Il-kontenut tal-mikroorganizmu għandu jiġi rrapportat, kif relevanti, fin-numru tal-unitajiet attivi/ml jew g jew kull unità oħra relevanti.

#### 3.6. Il-metodu tal-applikazzjoni

Il-metodu tal-applikazzjoni propost irid jiġi deskritt bis-siġħ, filwaqt li, jekk jintuża apparat, irid jiġi indikat it-tip tiegħu, kif ukoll it-tip u l-volum tad-dilwent li jrid jintuża għal kull unità tal-erja jew tal-volum.

#### 3.7. L-għadd u l-iskeda tal-applikazzjonijiet u t-tul taż-żmien tal-harsien

Irid jiġi rrapportat in-numru massimu tal-applikazzjonijiet li jridu jintużaw u l-iskeda tagħhom. Fejn relevanti, iridu jiġu indikati l-istadji tat-tkabbir tal-wieċ tar-raba' jew tal-pjanti li jridu jiġu protetti u l-istadji tal-iżvilupp tal-organizmi ta' hsara. Fejn possibbli u meħtieġ, irid jiġi ddikjarat l-intervall taż-żmien bejn l-applikazzjonijiet, f'jiem.

Kemm idum isehh il-harsien minn kull applikazzjoni kif ukoll skont in-numru massimu tal-applikazzjonijiet li jridu jintużaw.

**3.8. Il-perjodu meħtieġ taż-żmien tal-istennija jew prekawzjonijiet ohra sabiex jiġu evitati l-effetti fitopatoge-  
niċi fuq l-uċuħ tar-raba' sussegwenti**

Fejn relevanti, iridu jiġu ddikjarati l-perjodi minimi taż-żmien tal-istennija bejn l-aħħar applikazzjoni u ż-żrigh jew it-thawwil tal-uċuħ tar-raba' sussegwenti, li huma meħtieġa sabiex jiġu evitati l-effetti fitopatoge-  
niċi fuq l-uċuħ tar-raba' sussegwenti, u li jsegwu mid-dejta pprovduta fil-punt 6.6 tat-Taqsima 6.

Jekk se jkun hemm uċuħ tar-raba' sussegwenti, iridu jiġu ddikjarati l-limitazzjonijiet dwar l-ghazla 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-kompatibbiltà tal-preparazzjoni mal-materjali proposti tal-imballaġġ**

(i) L-imballaġġ li jrid jintuża jrid jiġi deskritt bis-shiħ u speċifikat fit-termini tal-materjali użati, tal-mod tal-kostruzzjoni (eż. estruż, iwvelldjat, eċċ.), id-daqs u l-kapaċità, id-daqs tal-fetha, it-tip tal-gheluq u s-siġilli. Irid ikun iddisinjat skont il-kriterji u linji gwida speċifikati fil-"Linji Gwida għall-Imballaġġ tal-Pesticidi" tal-FAO.

(ii) Irid jiġi stabbilit u rrapportat kemm ikun xieraq l-imballaġġ, inkluż l-gheluq, f'termini tas-saħħa tiegħu, ta' kemm ma johroġx 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 jinħtieġ għeluq reżistenti għat-tfal, skont l-istandard 8317 tal-ISO.

(iii) Trid tiġi 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-effikaċja tal-proċedura tat-tindif trid tiġi stabbilita u rrapportata, bl-użu per eżempju tal-bijotestijiet.

**4.3. Il-perjodi għad-dhul mill-ġdid, il-perjodi tal-istennija meħtieġa jew il-prekawzjonijiet l-oħra 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-dhul mill-ġdid jew il-perjodi taż-żmien taż-żamma meħtieġa sabiex tiġi mminimizzata l-preżenza ġewwa jew fuq l-uċuħ tar-raba', il-pjanti u l-prodotti mill-pjanti, u fiż-żoni jew l-ispazji ttrattati, bil-hsieb li jiġu protetti l-bnedmin jew l-annimali tal-irziezet, eż.:

— l-intervall taż-żmien ta' qabel il-hsad (f'jiem) għal kull wiċċ tar-raba' relevanti,

— il-perjodu taż-żmien tad-dhul mill-ġdid (f'jiem) għall-annimali tal-irziezet, fiż-żoni tal-mergha,

— il-perjodu taż-żmien tad-dhul mill-ġdid (f'siġhat jew jiem) għall-bniedem rigward l-uċuħ tar-raba', il-bini jew l-ispazji 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-saħħa tal-pjanti jew ambjentali li fihom il-preparazzjoni tista' jew ma tistax tiġi użata.

**4.4. Il-metodi u l-prekawzjonijiet rakkomandati li jikkoncernaw: il-manipulazzjoni, il-hżin, it-trasport jew nar**

Iridu jiġu pprovduti l-metodi rakkommandati u l-prekawzjonijiet li jirrigwardaw il-proċeduri tal-manipulazzjoni (iddettaljata) għall-hażna, fil-livell kemm tal-maħżen kif ukoll tal-utent tal-prodotti għall-harsien tal-pjanti, għat-trasport tagħhom u fil-każ ta' ħruq. Fejn relevanti, irid jiġi pprovdut it-tagħrif dwar il-prodotti tal-kombustjoni.

Iridu jiġu speċifikati r-riskji li x'aktarx jistgħu jinholqu u l-metodi u l-proċeduri sabiex jimminimizzaw il-perikoli li jinholqu. Iridu jiġu pprovduti l-proċeduri sabiex jiġu prekluzi 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 f'kundizzjonijiet realistiki tal-użu (eż. iċ-ċirkumstanza tal-ghalqa jew tas-serra).

#### 4.5. Miżuri f'każ ta' incident

Kemm jekk jinħalaq matul it-trasport, matul il-hażna jew matul l-użu, iridu jiġu pprovduti l-proċeduri ddettaljati li jridu jiġu segwiti f'każ ta' incident, u jridu jinkludu:

- il-konteniment tat-tixrid,
- id-dekontaminazzjoni ta' zoni, vetturi u bini,
- ir-rimi ta' imballaġġi, assorbenti u materjali oħra bil-ħsara,
- il-ħarsien tal-haddiema ta' emergenza u ta' nies li jkunu jinsabu fil-qrib,
- il-miżuri tal-ewwel għajnuna.

#### 4.6. Il-proċeduri għall-qerda jew id-dekontaminazzjoni tal-prodott għall-ħarsien tal-pjanti u l-imballaġġ tiegħu

Iridu jiġu żviluppati l-proċeduri għall-qerda u d-dekontaminazzjoni kemm ta' kwantitajiet żgħar (fil-livell tal-utent) kif ukoll ta' kwantitajiet kbar (fil-livell tal-maħżen). Il-proċeduri jridu jkunu konsistenti mad-dispożizzjonijiet fis-seħh 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 inaccettabbli u jkunu l-mezzi l-aktar ekonomiċi u prattiki possibbli għar-rimi.

##### 4.6.1. Incinerazzjoni kkontrollata

F'ħafna każijiet, il-mezz ippreferit jew waħdieni għar-rimi mingħajr periklu tal-prodotti għall-ħarsien tal-pjanti u b'mod partikolari l-koformulanti li jkunu jinsabu fih, il-materjali kkontaminati, jew l-imballaġġ ikkontaminat, huwa permezz tal-incinerazzjoni kkontrollata f'incineratur liċenzjat.

L-applikant irid jipprovdri struzzjonijiet iddettaljati għar-rimi fis-sigurtà.

##### 4.6.2. Oħrajn

Metodi oħra għar-rimi tal-prodotti għall-ħarsien tal-pjanti, l-imballaġġi u l-materjali kkontaminati, fejn jiġu proposti, għandhom ikunu deskritti b'mod sħiħ. Trid tiġi pprovduta d-dejta għal dawn il-metodi biex jiġu stabbiliti l-effikaċja u s-sigurtà tagħhom.

### 5. METODI ANALITIĊI

#### Introduzzjoni

Id-dispożizzjonijiet ta' din it-taqsimha jkopru biss il-metodi analitiċi meħtieġa għall-kontroll ta' wara r-reġistrazzjoni u l-ghanijiet ta' sorveljanza.

Kemm hu possibbli, l-aħjar li jkun hemm prodott għall-ħarsien tal-pjanti mingħajr kontaminanti. Il-livell ta' kontaminanti accettabbli għandu jiġi ġġudikat mill-perspettiva tal-istima tar-riskju, mill-awtorità kompetenti.

Kemm il-produzzjoni kif ukoll il-prodott iridu jkunu bla ħsara għal kontroll kontinwu tal-kwalità mill-applikant. Għandhom jiġu sottomessi l-kriterji tal-kwalità għall-prodott.

Għall-metodi analitiċi użati fil-generazzjoni tad-dejta kif meħtieġa f'din id-Direttiva jew għal ghanijiet oħra, l-applikant irid jipprovdri ġustifikazzjoni għall-metodu użat; fejn meħtieġ trid tiġi żviluppata gwida separata għal dawn il-metodi fuq il-bażi tal-istess rekwiżiti kif iddefiniti għall-metodi għall-kontroll ta' wara r-reġistrazzjoni u l-ghanijiet ta' sorveljanza.

Iridu jiġu pprovduti d-deskrizzjonijiet tal-metodi u jridu jinkludu d-dettalji tal-apparat, il-materjali u l-kundizzjonijiet użati. Trid tiġi rrapportata l-applikabbiltà tal-metodi eżistenti tas-CIPAC.

Safejn u sakemm ikun prattikabbli, dawn il-metodi jridu jużaw l-aktar approċċ sempliċi, jinvolvu nefqa minima, u jeħtieġu apparat faċilment disponibbli.



Għal din it-taqsimha japplika dan li ġejj:

Impuritajiet, Metaboliti, Metaboliti rilevanti, Residwi	Kif iddefiniti fl-Artikolu 3 tar-Regolament (KE) Nru 1107/2009
Impuritajiet rilevanti	L-impuritajiet, kif iddefiniti hawn fuq, li jkunu ta' thassib għas-saħħa tal-bniedem jew tal-annimali u/jew għall-ambjent

Fuq talba, iridu jiġu pprovduti l-kampjuni li ġejjin:

- (i) il-kampjuni tal-preparazzjoni;
- (ii) il-kampjuni tal-mikroorganizmu kif iffabbrikat;
- (iii) l-istandards analitiċi tal-mikroorganizmu pur;
- (iv) l-istandards analitiċi tal-metaboliti rilevanti u l-komponenti l-oħra kollha inklużi fit-tifsira tar-residwi;
- (v) jekk disponibbli, kampjuni tas-sustanzi ta' referenza għall-impuritajiet rilevanti.

#### 5.1. Il-metodi għall-analiżi tal-preparazzjoni

- Il-metodi, li jridu jiġu deskritti b'mod sħiħ, iridu jiġu pprovduti biex jiġi identifikat u stabbilit il-kontenut tal-mikroorganizmu fil-preparazzjoni. Fil-każ ta' preparazzjoni li jkun fiha aktar minn mikroorganizmu wiehed, għandhom jiġu pprovduti l-metodi kapaċi li jidentifikaw u jstabbilixxu l-kontenut ta' kull wiehed.
- Il-metodi biex jstabbilixxu l-kontroll regolari tal-prodott finali (il-preparazzjoni) biex juru li ma jkunx fiha mikroorganizmi oħra għajr dawk indikati u biex tiġi stabbilita l-uniformità tiegħu.
- Il-metodi li jidentifikaw kull mikroorganizmu kontaminant fil-preparazzjoni.
- Iridu jiġu pprovduti l-metodi sabiex jiġu stabbiliti l-istabbiltà tal-ħażna u l-perjodu ta' konservazzjoni tal-preparazzjoni.

#### 5.2. Metodi biex jiddeterminaw u jikkwantifikaw ir-residwi

Il-metodi analitiċi 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 diġà sottomess skont ir-rekwiżiti tal-punt 4.2 tal-Parti B tal-Anness tar-Regolament (UE) Nru 283/2013 ikun biżżejjed.

### 6. L-INFORMAZZJONI DWAR L-EFFIKAĠJA

#### Ġenerali

L-informazzjoni pprovduta għandha tkun biżżejjed biex tippermetti li ssir evalwazzjoni tal-prodott għall-harsien tal-pjanti. B'mod partikolari għandu jkun possibbli li jiġu 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 jiddefinixxu l-kundizzjonijiet għall-użu tiegħu.

In-numru tal-provi li jridu jsiru u jkunu rrapportati jiddependi 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 jinqalgħu, inklużi l-varjabbiltà fil-kundizzjonijiet tas-saħħa tal-pjanti, id-differenzi klimatiki, il-varjazzjoni fil-prattiki tal-biedja, l-uniformità tal-uċuħ tar-raba', il-mod tal-applikazzjoni, it-tip tal-organizmu dannuż u t-tip tal-prodott għall-harsien tal-pjanti.

Trid tiġi ġġenerata u sottomessa biżżejjed dejta biex tikkonferma li t-tendenzi stabbiliti jgħoddu għar-reġjuni u għall-firxa tal-kundizzjonijiet, li x'aktarx jiltaqgħu magħhom fir-reġjuni kkonċernati, li għalihom irid jiġi rrakkomandat l-użu. Fejn applikant jippretendi li t-testijiet f'reġjun wiehed, jew f'aktar minn wiehed fost ir-reġjuni proposti għall-użu, ma jkunx meħtieġa, billi l-kundizzjonijiet jipparagunaw ma' dawk f'reġjuni oħra fejn ikunu twettqu t-testijiet, l-applikant għandu jsostni l-asserzjoni tal-komparabbiltà b'evidenza dokumentarja.

Jekk ikun hemm differenzi staġonali, biex issir stima tagħhom, trid tiġi ġġenerata u sottomessa biżżejjed dejta biex tikkonferma l-prestazzjoni tal-prodott għall-harsien tal-pjanti f'kull reġjun agronomikament u klimatikament differenti għal kull kombinament ta' wiċċ tar-raba' partikolari (jew prodott bażiku)/organizmu perikoluż. Normalment iridu jiġu rrapportati l-provi dwar l-effikaġja jew il-fitotossicità, fejn rilevanti, f'mill-anqas żewġ staġuni tat-tkabbir.

Jekk fl-opinjoni tal-applikant il-provi tal-ewwel staġun jikkonfermaw b'mod xieraq il-validità tal-asserzjonijiet magħmula fuq il-bażi tal-estrapolazzjoni tar-riżultati minn uċuħ tar-raba' oħra, mill-oġġetti tad-dar jew mis-sitwazzjonijiet jew minn eżamijiet bi preparazzjonijiet li jixxiebh mill-qrib il-preparazzjonijiet, trid tiġi pprovduta ġustifikazzjoni, li hija aċċettabbli għall-awtorità kompetenti biex ma jergax jitwettag ix-xogħol għal staġun ieħor. Bil-maqlub, fejn, minhabba l-kundizzjonijiet klimatiċi jew tas-saħħa tal-pjanti jew minhabba raġunijiet oħra, id-dejta miksuba f'kull staġun partikolari tkun ta' valur limitat għall-istima tal-prestazzjoni, iridu jsiru u jiġu rapportati l-provi fi staġun jew fiktur minn staġun wiehed.

#### 6.1. Il-provi preliminari

Iridu jiġu sottomessi rapporti f'forma mqassra dwar it-testijiet preliminari, inklużi l-istudji tas-serer u tal-ghelieqi, użati sabiex jistmaw l-attività bijoloġika u r-riżultat tal-firxa tad-doża tal-prodott għall-harsien tal-pjanti u tas-sustanza/i attiva/i li tinsab/jinsabu fiha, meta mitluba mill-awtorità kompetenti. Dawn ir-rapporti għandhom jipprovdu tagħrif addizzjonali lill-awtorità kompetenti meta tevalwa l-prodott għall-harsien tal-pjanti. Meta ma jiġix sottomess dan it-tagħrif, trid tiġi pprovduta ġustifikazzjoni aċċettabbli għall-awtorità kompetenti.

#### 6.2. L-effikaċja tat-testijiet

##### *L-ghan tat-testijiet*

It-testijiet għandhom jipprovdu biżżejjed dejta li tippermetti evalwazzjoni tal-livell, tat-tul taż-żmien u tal-konsistenza tal-kontroll jew tal-harsien jew tal-effetti l-oħra maħsuba tal-prodott għall-harsien tal-pjanti meta jiġu pparagunati mal-prodotti xierqa ta' referenza, fejn dawn jeżistu.

##### *Kundizzjonijiet 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 għall-harsien tal-pjanti għandu jiġi investigat b'konnessjoni mal-prodotti xierqa ta' referenza, fejn dawn jeżistu. Prodott xieraq ta' referenza huwa ddefinit b'ħala prodott awtorizzat għall-harsien tal-pjanti li jagħti biżżejjed prova tat-tweqqif fil-prattika tax-xogħol skont il-kundizzjonijiet agrikoli, tas-saħħa tal-pjanti u tal-ambjent (inklużi dawk klimatiċi) fiż-żona proposta għall-użu. B'mod ġenerali, it-tip tal-formulazzjoni, l-effetti fuq l-organizmi ta' hsara, il-firxa tax-xogħol u l-metodu tal-applikazzjoni għandhom ikunu qrib dawk tal-prodott ittestjat għall-harsien tal-pjanti.

Il-prodotti għall-harsien tal-pjanti jridu jiġu ttestjati f'ċirkustanzi fejn l-organizmu ta' hsara fil-mira jkun ġie muri li kien preżenti fl-livell li jikkawża jew li hu magħruf li jikkawża effetti negattivi (il-produzzjoni, il-kwalità, il-benefiċċju tat-thaddim) fuq wiċċ tar-raba' jew fuq zona mhux protetta jew fuq pjanti jew prodotti mill-pjanti li ma jkunux ġew ittrattati jew fejn l-organizmu ta' hsara jkun preżenti fl-livell hekk li tista' ssir evalwazzjoni tal-prodott għall-harsien tal-pjanti.

Il-provi li jipprovdu informazzjoni dwar il-prodotti għall-harsien tal-pjanti għall-kontroll tal-organizmi ta' hsara għandhom juru l-livell tal-kontroll tal-ispeċijiet tal-organizmi ta' hsara kkonċernati jew tal-ispeċijiet rappreżentattivi tal-gruppi li għalihom isiru l-asserzjonijiet. Il-provi jridu jinkludu l-istadji differenti tal-iżvilupp taċ-ċiklu tal-hajja tal-ispeċijiet ta' hsara, fejn dan ikun relevanti u t-tniissil jew ir-razez differenti, fejn dawn x'aktarx li juru gradi differenti ta' suxxettibbiltà.

Bl-istess mod, il-provi li jkunu saru biex tiġi pprovduta d-dejta dwar il-prodotti għall-harsien tal-pjanti li jkunu regolaturi tal-iżvilupp tal-pjanti, iridu juru l-livell tal-effetti fuq l-ispeċijiet li jkunu sejrini jiġu ttrattati, u jinkludu investigazzjoni tad-differenzi fir-reazzjoni ta' kampjun rappreżentattiv tal-firxa tal-varjetajiet immissla bil-kultivazzjoni li fuqu jiġi propost l-użu tiegħu.

Sabiex tiġi ċċarata r-reazzjoni tad-doża, ir-rati tad-doži iktar baxxi min dik irrakkomandata għandhom jiġu inklużi f'uħud mill-provi sabiex ikun jista' jiġi stmat jekk ir-rata rrakkomandata hijiex il-minimu meħtieġ biex jinkiseb l-effett mixtieq.

Irid jiġi investigat it-tul taż-żmien tal-effetti tat-trattament rigward il-kontroll tal-organizmu fil-mira jew l-effett fuq il-pjanti ttrattati jew fuq il-prodotti mill-pjanti, kif relevanti. Meta tiġi rrakkomandata iktar minn applikazzjoni waħda, għandhom jiġu rapportati l-provi li jstabbilixxu t-tul taż-żmien tal-effetti tal-applikazzjoni, in-numru tal-applikazzjonijiet meħtieġa u l-intervalli taż-żmien bejniethom mixtieqa.

Trid tiġi sottomessa evidenza li turi li d-doża, il-hin 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 indikazzjonijiet ċari li l-prestazzjoni tal-prodott għall-harsien tal-pjanti probabbilment mhux se jiġi affettwat b'mod sinifikanti mill-fatturi ambjentali, b'ħalma huma t-temperatura jew ix-xita, irid isir u jiġi rrapportat sharrig 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 affettwat.

Fejn l-asserzjonijiet proposti tat-tikketta jinkludu rakkomandazzjonijiet dwar l-użu tal-prodott għall-harsien tal-pjanti ma' prodott/i jew awżiljarju/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 speċifiċi, jimminimizzaw l-effetti tal-varjazzjoni aleatorja bejn il-partijiet differenti ta' kull lok u jghinu l-analiżi statistika li trid tiġi applikata lir-riżultati soġġetti għal din l-analiżi. Id-disinn, l-analiżi u r-rapportagg tal-provi għandhom ikunu skont il-linji gwida 152 u 181 tal-Organizzazzjoni Ewropea u Mediterranja għall-Harsien tal-Pjanti (EPPO). Ir-rapport għandu jinkludi stima kritika u ddet-taljata tad-dejta.

It-testijiet għandhom isiru skont il-linji gwida speċifiċi tal-EPPO, meta dawn ikunu disponibbli, jew skont linji gwida li jissodisfaw mill-inqas ir-rekwiżiti tal-linja gwida korrispondenti tal-EPPO.

Trid titwettaq analiżi statistika tar-riżultati soġġetti għal din l-analiżi; fejn ikun meħtieġ il-linja gwida użata trid tiġi addattata biex tgħin lil din l-analiżi.

### **6.3. It-tagħrif dwar l-okkorrenza jew l-okkorrenza possibbli tal-iżvilupp tar-reżistenza**

Iridu jiġu pprovduti d-dejta tal-laboratorju u fejn jeżisti, 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 għandhom x'jaqsmu magħhom. Fejn dan it-tagħrif ma jkunx direttament relevanti għall-użi li għalihom tintalab l-awtorizzazzjoni jew għat-tiġdid tagħha (speċji differenti ta' organizmi ta' hsara jew uċuħ differenti tar-raba'), irid madankollu jiġi pprovdut, jekk ikun disponibbli, billi jista' jipprovidi indikazzjoni dwar il-probabbiltà li tiżviluppa reżistenza fil-popolazzjoni fil-mira.

Fejn ikun hemm evidenza jew tagħrif li jissuġġerixxu li, fl-użu kummerċjali, x'aktarx li tiżviluppa r-reżistenza, trid tiġi ġġenerata u sottomessa l-evidenza dwar is-sensittività tal-popolazzjoni tal-organizmu ta' hsara kkonċernat għall-prodott għall-harsien tal-pjanti. F'dawn il-każijiet trid tiġi pprovduta strateġija maniġerjali 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 kwalità**

#### **6.4.1. L-effetti fuq il-kwalità tal-pjanti jew tal-prodott mill-pjanti**

##### *L-ghan tat-testijiet*

It-testijiet għandhom jipprovidu biżżejjed dejta li jippermettu l-evalwazzjoni tal-okkorrenza possibbli ta' ngiesia jew ta' riha jew ta' aspetti ohra tal-kwalità 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 rrapportata l-possibbiltà tal-okkorrenza ta' ngiesia jew riha fl-uċuħ tar-raba' għall-ikel fejn:

- in-natura tal-prodotti jew tal-użu tagħhom ikunu hekk li jista' jiġi mistenni r-riskju tal-okkorrenza tal-ingiesia jew tar-riha, jew
- il-prodotti l-ohra bbażati fuq dan l-ingredjent attiv jew wiehed jixbhu hafna ntwerew li jipprezentaw ir-riskju tal-okkorrenza tal-ingiesia jew tar-riha.

Iridu jiġu investigati u rrapportati l-effetti tal-prodotti għall-harsien tal-pjanti fuq l-aspetti l-ohra tal-kwalità tal-pjanti ttrattati jew tal-prodotti mill-pjanti fejn:

- in-natura tal-prodott għall-harsien tal-pjanti jew l-użu tiegħu jista' jkollhom influwenza negattiva fuq l-aspetti l-ohra tal-kwalità (pereżempju fil-każ tal-użu tar-regolaturi tal-iżvilupp tal-pjanti qrib il-hsad), jew
- il-prodotti l-ohra bbażati fuq l-istess ingredjent attiv jew wiehed jixxiebah mill-qrib ntwerew li għandhom influwenza negattiva fuq il-kwalità.

It-testijiet għandhom isiru fil-bidu fuq l-uċuħ ewlenin tar-raba' li fuqhom il-prodott għall-harsien tal-pjanti jrid jintuza, b'rati daqs id-doppju tar-rati normali tal-applikazzjoni u bl-użu, fejn relevanti, tal-metodi ewlenin tal-ipproċessar. Fejn l-effetti jiġu osservati jeħtieġ li jitwettqu t-testijiet bir-rata normali tal-applikazzjoni.

Il-medda tal-investigazzjoni meħtieġa fuq l-uċuħ l-oħra tiddependi fuq il-grad tax-xebh tagħhom mal-uċuħ li jkunu diġà ġew ittestjati, il-kwantità u l-kwalità tad-dejta disponibbli dwar dawn l-uċuħ ewlenin u safejn ikunu simili l-mod tal-użu tal-prodott għall-harsien tal-pjanti u l-metodi tal-proċessar. Huwa ġeneralment biżżejjed li jitwettag it-test bit-tip ewleni tal-formulazzjoni li jrid jiġi awtorizzat.

#### 6.4.2. *L-effetti fuq il-proċess tat-trasformazzjoni*

*L-ghan tat-testijiet*

It-testijiet għandhom jipprovd biżżejjed dejta biex tkun tista' ssir evalwazzjoni tal-okkorrenza possibbli ta' effetti negattivi wara t-trattament bil-prodott għall-harsien tal-pjanti fuq il-proċessi tat-trasformazzjoni jew fuq il-kwalità tal-prodotti tagħhom.

*Iċ-ċirkustanzi li fihom ikunu meħtieġa*

Meta l-pjanti jew il-prodotti mill-pjanti ttrattati jkunu normalment mahsuba biex jintużaw fil-proċess tat-trasformazzjoni, bħalma huma l-produttjoni tal-inbid, il-produttjoni tal-birra jew il-produttjoni tal-hobż, u meta fi żmien il-hsad ikunu preżenti residwi sinifikanti, trid tiġi investigata u rrapportata l-possibbiltà tal-okkorrenza tal-effetti negattivi meta:

- ikun hemm indikazzjonijiet li l-użu tal-prodott għall-harsien tal-pjanti seta' kellu influwenza fuq il-proċessi involuti (pereżempju fil-każ tal-użu tar-regolaturi tal-iżvilupp tal-pjanti jew tal-fungicidi qrib taż-żmien tal-hsad), jew
- prodotti oħra 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 jitwettag it-test bit-tip ewleni tal-formulazzjoni li jrid jiġi awtorizzat.

#### 6.4.3. *L-effetti fuq il-produttjoni tal-pjanti jew fuq il-prodotti mill-pjanti ttrattati*

*L-ghan tat-testijiet*

It-test għandu jipprovd biżżejjed dejta biex jippermetti l-evalwazzjoni tal-prestazzjoni tal-prodott għall-harsien tal-pjanti u tal-okkorrenza possibbli tat-tnaqis fil-produttjoni jew fit-telf fil-hżin tal-pjanti jew tal-prodotti mill-pjanti ttrattati.

*Iċ-ċirkustanzi li fihom ikunu meħtieġa*

Iridu jiġu stabbiliti l-effetti tal-prodotti għall-harsien tal-pjanti fuq il-produttjoni jew fuq il-komponenti tal-produttjoni tal-pjanti ttrattati, fejn relevanti. Meta l-pjanti jew il-prodotti mill-pjanti ttrattati x'aktarx li jiġu mahżuna, għandu jiġi stabbilit l-effett fuq il-produttjoni wara l-hżin, inkluża d-dejta dwar it-tul tal-perjodu ta' konservazzjoni, fejn relevanti.

Dan it-tagħrif normalment ikun disponibbli mit-testijiet meħtieġa skont id-dispożizzjonijiet tal-punt 6.2.

#### 6.5. **Il-fitotossicità għall-pjanti fil-mira (inklużi l-kultivars), jew għall-prodotti mill-pjanti fil-mira**

*L-ghan tat-testijiet*

It-test għandu jipprovd biżżejjed dejta biex jippermetti l-evalwazzjoni dwar il-prestazzjoni tal-prodott għall-harsien tal-pjanti u dwar l-okkorrenza possibbli tal-fitotossicità wara t-trattament bil-prodott għall-harsien tal-pjanti.

*Iċ-ċirkustanzi li fihom ikunu meħtieġa*

Għall-erbicidi u għall-prodotti l-oħra għall-harsien tal-pjanti li għalihom l-effetti negattivi, ikunu kemm ikunu tranżitorji, jidhru waqt il-provi, imwettqa skont il-punt 6.2, iridu jiġu stabbiliti l-marġni tas-selettività fuq l-uċuħ tar-raba' fil-mira, billi tintuża għal darbtejn ir-rata rrakkomandata tal-applikazzjoni. Fejn jidhru effetti fitotossici serji, trid tiġi investigata wkoll rata intermedjarja tal-applikazzjoni.

Fejn isehhu effetti negattivi, iżda jiġi asserit li ma jkunux importanti meta pparagunati mal-benefiċċji tal-użu jew ikunu transjenti, hija meħtieġa l-evidenza sabiegħ tappoġġa din l-asserzjoni. Jekk ikun meħtieġ, irid jiġi pprezentat il-kejl tal-produttjoni.

Trid tiġi murija s-sikurezza ta' prodott għall-harsien tal-pjanti rigward il-varjetajiet ewlenin mnisla bil-kultivazzjoni tal-uċuħ ewlenin tar-raba' li għalihom ikun irrakkomandat, inklużi l-effetti tal-istadju tal-iżvilupp tal-wiċċ tar-raba', is-saħħa u l-fatturi l-oħra li jistgħu jinfluwenzaw is-suxxettibbiltà għad-dannu jew għall-hsara.

Il-medda tal-investigazzjoni mehtieġa fuq l-uċuħ tar-raba' l-oħra tiddependi fuq il-livell tax-xebh tagħhom mal-uċuħ ewlenin tar-raba' diġà ttestjati, mal-kwantità u l-kwalità tad-dejta disponibbli dwar dawn l-uċuħ ewlenin tar-raba' u safejn ikun jixbah il-manjiera tal-użu tal-prodott għall-harsien tal-pjanti, jekk dan ikun relevanti. Huwa generalment biżżejjed li jitwettaq it-test bit-tip ewlieni tal-formulazzjoni li jrid jiġi awtorizzat.

Fejn l-asserzjonijiet proposti fuq it-tikketti jinkludu rakkomandazzjonijiet dwar l-użu tal-prodott għall-harsien tal-pjanti ma' prodott/i oħra għall-harsien tal-pjanti, il-paragrafi preċedenti japplikaw għat-taħlita.

*Il-linja gwida tat-test*

Iridu jitwettqu l-osservazzjonijiet li jirrigwardaw il-fitotossicità fit-testijiet stipulati fil-punt 6.2.

Fejn jidhru l-effetti fitotossiċi, għandhom jiġu stmati u rreġistrati bi preċiżjoni skont il-linja gwida 135 tal-EPPO jew meta Stat Membru hekk jehtieġ u meta t-test jitwettaq fit-territorju ta' dan l-Istat Membru, bil-linji gwida li jissodisfaw mill-anqas ir-rewiżiti ta' din il-linja gwida tal-EPPO.

Trid issir analiżi statistika tar-riżultati soġġetti għal din l-analiżi, fejn mehtieġ il-linja gwida użata trid tiġi addattata sabiex tgħin lil din l-analiżi.

**6.6. L-osservazzjonijiet dwar l-effetti sekondarji mhux mixtieqa jew mhux mahsuba, eż. fuq l-organizmi ta' benefiċċju jew oħrajn mhux fil-mira, fuq l-uċuħ tar-raba' sussegwenti, fuq il-pjanti l-oħra ttrattati jew fuq il-partijiet tal-pjanti ttrattati użati għall-ghanijiet tat-tkattir (eż. iż-żerriegħa, it-tirqid, il-pjanti li jixxebilku).**

**6.6.1. L-impatt fuq l-uċuħ tar-raba' sussegwenti**

*L-ghan tat-tagħrif mehtieġ*

Trid tiġi rrapportata biżżejjed dejta biex tippermetti l-ewalwazzjoni tal-effetti negattivi possibbli dwar it-trattament bil-prodott għall-harsien tal-pjanti fuq l-uċuħ tar-raba' sussegwenti.

*Iċ-ċirkustanzi li fihom ikun mehtieġ*

Meta d-dejta, iġġenerata skont il-punt 9.1, turi li jibqgħu residwi sinifikanti tas-sustanzi attivi, tal-metaboliti jew tal-prodotti li jiddegradaw, fil-hamrija jew fil-materjali tal-impjanti, bħat-tiben jew il-materjal organiku li jibqa' saż-żmien taż-żriġh jew tat-thawwil tal-uċuħ tar-raba' sussegwenti possibbli li għandhom jew jista' jkollhom attività bijologika fuq l-uċuħ tar-raba' sussegwenti, iridu jiġu pprovduti l-osservazzjonijiet dwar l-effetti fuq il-firxa normali tal-uċuħ tar-raba' sussegwenti.

**6.6.2. L-impatt fuq il-pjanti l-oħra, inklużi l-uċuħ tar-raba' li jmissu magħhom**

*L-ghan tat-tagħrif mehtieġ*

Trid tiġi rrapportata biżżejjed dejta biex tippermetti l-ewalwazzjoni tal-effetti negattivi possibbli tat-trattament bil-prodott għall-harsien tal-pjanti fuq il-pjanti l-oħra, inklużi l-uċuħ tar-raba' li jmissu magħhom.

*Iċ-ċirkustanzi li fihom ikun mehtieġ*

Iridu jiġu sottomessi l-osservazzjonijiet dwar l-effetti negattivi fuq il-pjanti l-oħra, inkluża l-firxa normali tal-uċuħ tar-raba' li jmissu magħhom, fejn ikun hemm indikazzjonijiet li l-prodott għall-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 mehtieġ*

Trid tiġi rrapportata biżżejjed dejta biex tippermetti l-ewalwazzjoni tal-effetti negattivi possibbli tat-trattament bil-prodott għall-harsien tal-pjanti fuq il-pjanti jew fuq il-prodotti mill-pjanti li jridu jintużaw għat-tkattir.

*Iċ-ċirkustanzi li fihom ikun mehtieġ*

Iridu jiġu sottomessi l-osservazzjonijiet dwar l-impatt tal-prodott għall-harsien tal-pjanti fuq il-partijiet tal-pjanti użati għat-tkattir għajr fejn l-użi proposti jipprekludu l-użu fuq l-uċuħ tar-raba' mahsuba għall-produzzjoni taż-żerriegħa, għat-tirqid, għall-pjanti li jixxebilku jew għat-tuberi tat-thawwil, kif relevanti.

(i) għaž-żerriegħa — il-vijabbiltà, il-ġerminazzjoni u l-qawwa;

(ii) għat-tirqid — ir-rati tat-tkabbir tal-għeruq u tal-iżvilupp;

(iii) għall-pjanti li jixxebilku — ir-rati tal-istabbiliment u tal-iżvilupp;

(iv) għat-tuberi — in-nebbieta u l-iżvilupp normali.

Il-linja gwida tat-test

It-testijiet taż-żrieragh għandhom isiru skont il-Metodi tal-ISTA.

#### 6.6.4. L-effetti fuq l-organizmi ta' benefiċċju u l-organizmi l-oħra mhux fil-mira

Għandu jiġi rrapportat kull effett, pozittiv jew negattiv, dwar l-okkorrenza tal-organizmi l-oħra ta' hsara, li jiġu osservati fit-testijiet magħmula skont ir-rekwiżiti ta' din it-taqsim. Irid jiġi rrapportat ukoll kull effett ambjentali osservat, speċjalment l-effetti fuq l-animali selvaġġi u/jew l-organizmi li jagħmlu l-gid.

#### 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-benefiċċji li joffri l-prodott għall-harsien tal-pjanti, l-effetti negattivi li jinqalgħu jew li jistgħu jinqalgħu u l-miżuri meħtieġa sabiex jiġu evitati jew imminimizzati l-effetti negattivi.

### 7. L-EFFETTI FUQ IS-SAĦĦA TAL-BNIEDEM

Għall-evalwazzjoni xierqa tat-tossiċità inkludj il-potenzjal għall-patogeniċità u l-ineffikaċja tal-preparazzjonijiet għandu jkun disponibbli tagħrif biżżejjed dwar it-tossiċità, l-irritazzjoni u s-sensitizzazzjoni akuti tal-mikroorganizmu. Fejn hu possibbli, għandu jiġi sottomess tagħrif addizzjonali dwar il-mod tal-azzjoni tossika, il-profil tossikoloġiku u l-aspetti l-oħra kollha tossikoloġiċi magħrufa tal-mikroorganizmu. Għandha tingħata attenzjoni speċjali lill-koformulanti.

Waqt it-tweġġ tal-istudji tossikoloġiċi, għandhom jiġu nnotati s-sinjali kollha tal-infezzjoni jew tal-patogeniċità. L-istudji tossikoloġiċi għandhom jinkludu studji dwar il-clearance.

Fil-kuntest tal-influenza li l-impurità u l-komponenti l-oħra jista' jkollhom fuq l-imġiba tossikoloġika, huwa essenzjali li għal kull studju sottomess, tiġi pprovduta deskrizzjoni ddettaljata (speċifikazzjoni) 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 tiegħu, 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 bażiċi 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 jstabbilixxu, jew jindikaw:

- it-tossiċità tal-prodott għall-harsien tal-pjanti,
- it-tossiċità tal-prodott għall-harsien tal-pjanti relattiva għall-mikroorganizmu,
- il-korsa taż-żmien u l-karatteristiċi tal-effett bid-dettalji shah tal-bidliet fl-imġiba u s-sejbiet patoloġiċi grossi possibbli fl-awtopsja,
- fejn possibbli l-mod tal-azzjoni tossika, u
- il-perikolu relattiv assoċjat 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 jinholqu f'sitwazzjonijiet ta' incident.

##### 7.1.1. Tossiċità akuta orali

Iċ-ċirkustanzi li fihom ikun meħtieġ

Test orali akut għandu jitwettaq dejjem biss jekk l-applikant ma jkunx jista' jiġġustifika approċċ alternattiv skont id-Direttiva 1999/45/KE jew ir-Regolament (KE) Nru 1272/2008, fejn applikabbli.

## Metodu tal-ittestjar

It-test irid isir skont il-Metodu B.1 bis jew B.1 tris tar-Regolament (KE) Nru 440/2008.

## 7.1.2. Tossicità akuta mill-ġbid tan-nifs

## L-ghan tat-test

It-test irid jipprovi t-tossicità tal-prodott għall-harsien tal-pjanti bil-ġbid 'il ġewwa tan-nifs mill-firien.

Iċ-ċirkustanzi li fihom ikun meħtieġ

It-test irid isir fejn il-prodott għall-harsien tal-pjanti:

- jintuza ma' apparat li jagħmel iċ-ċpar,
- ikun bexx bl-isprej,
- ikun trab li jkun fih proporzjon sinifikanti ta' partikoli ta' dijametru < 50 mikrometru (> 1 % fuq bażi skont il-piż),
- irid jiġi applikat mill-ajruplani fil-każi fejn l-esponiment għall-ġbid 'il ġewwa tan-nifs huwa relevanti,
- irid jiġi applikat b'mod li jiġġenera proporzjon sinifikanti ta' partikoli jew qtar żgħar ta' dijametru < 50 mikrometru (> 1 % fuq bażi skont il-piż),
- ikun fih komponent volatili ta' iktar minn 10 %.

## Metodu tal-ittestjar

It-test għandu jsir skont il-Metodu B.2 tar-Regolament (KE) Nru 440/2008.

## 7.1.3. Tossicità akuta perkutanja

Iċ-ċirkustanzi li fihom ikun meħtieġ

Test akut perkutanju għandu jsir biss jekk l-applikant ma jkunx jista' jiġġustifika approċċ alternattiv skont id-Direttiva 1999/45/KE jew ir-Regolament (KE) Nru 1272/2008, fejn applikabbli.

## Metodu tal-ittestjar

It-test għandu jsir skont il-Metodu B.3 tar-Regolament (KE) Nru 440/2008.

## 7.2. Studji addizzjonali ta' tossicità akuta

## 7.2.1. Irritazzjoni tal-ġilda

## L-ghan tat-test

It-test irid juri l-potenzjal għall-irritazzjoni tal-ġilda tal-prodott għall-harsien tal-pjanti, inkluża r-riversibbiltà potenzjali tal-effetti osservati.

Iċ-ċirkustanzi li fihom ikun meħtieġ

Irid dejjem jiġi stabbilit l-effett irritanti għall-ġilda tal-prodott għall-harsien tal-pjanti, għajr fejn il-koformulanti ma jkunux mistennija li jkunu irritanti għall-ġilda jew fejn jintwera li l-mikroorganizmu ma jkunux irritanti għall-ġilda jew fejn x'aktarx, kif indikat fil-linja gwida tat-test, li jistgħu jiġu esklużi effetti gravi fuq il-ġilda.

## Metodu tal-ittestjar

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 għall-irritazzjoni tal-ghajnejn tal-prodott għall-harsien tal-pjanti inkluża r-riversibbiltà potenzjali tal-effetti osservati.

Iċ-ċirkustanzi li fihom ikun meħtieġ

Irid jiġi stabbilit l-effett irritanti għall-ghajnejn tal-prodott għall-harsien tal-pjanti, meta l-formulanti jkunu ssuspettati li jkunu ta' irritazzjoni għall-ghajnejn, għajr fejn il-mikroorganizmu jkun irritant tal-ghajnejn jew fejn x'aktarx, kif indikat fil-linja gwida tat-test, li jistgħu jiġu kkawżati effetti gravi fuq l-ghajnejn.

#### Metodu tal-ittestjar

L-effett irritanti għall-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 taġhrif biżżejjed sabiex jiġi stmat il-potenzjal tal-prodott għall-harsien tal-pjanti li jipprovoka r-reazzjonijiet tas-sensitizzazzjoni tal-ġilda.

##### Iċ-ċirkustanzi li fihom ikun mehtieg

It-test irid isir fejn il-koformulanti jkunu ssuspettati li jkollhom karatteristiċi tas-sensitizzazzjoni tal-ġilda, għajr fejn il-mikroorganizmu/i jew il-koformulanti jkunu magħrufa li jkollhom karatteristiċi tas-sensitizzazzjoni.

#### Metodu tal-ittestjar

It-testijiet iridu jitwettqu skont il-Metodu B.6 tar-Regolament (KE) Nru 440/2008.

#### 7.3. Deġta dwar l-esponiment

Ir-riskji għal dawk f'kuntatt mal-prodotti għall-harsien tal-pjanti (l-operaturi, n-nies li jkunu jinsabu fil-qrib, il-haddiema), jiddependu fuq il-karatteristiċi fiżiċi, kimiċi u tossikoloġiċi tal-prodott għall-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-esponiment. Iridu jiġu ġġenerati u rrapportati biżżejjed informazzjoni u taġhrif biex jippermettu stima tal-medda tal-esponiment għall-prodott għall-harsien tal-pjanti li x'aktarx issehh fil-kundizzjonijiet proposti tal-użu.

Fil-każijiet fejn ikun hemm thassib partikolari dwar il-possibbiltà tal-assorbiment mill-ġilda bbażat fuq it-taġhrif dwar il-mikroorganizmu disponibbli fit-taqsimha 5 tal-Parti B tal-Anness tar-Regolament (UE) Nru 283/2013, jew mit-taġhrif ipprovdut għall-preparazzjoni f'din it-taqsimha, tista' tkun mehtieġa iktar informazzjoni dwar l-assorbiment mill-ġilda.

Iridu jiġu sottomessi r-riżultati tal-monitoraġġ tal-esponiment matul il-produzzjoni jew l-użu tal-prodott.

It-taġhrif u d-deġta msemmija hawn fuq iridu jipprovdu l-bażi għall-ghażla tal-miżuri protettivi xierqa, u jinkludu l-apparat personali ta' harsien li jrid jintuża mill-operaturi u mill-haddiema u li jrid jiġi speċifikat fuq it-tikketta.

#### 7.4. Deġta tossikoloġika disponibbli relatata ma' sustanzi li mhumiex attivi

Fejn relevanti, it-taġhrif li ġej għandu jiġi sottomess għal kull koformulant:

- (a) in-numru ta' registrazzjoni kif imsemmi fl-Artikolu 20(3) tar-Regolament (KE) Nru 1907/2006;
- (b) is-sommarji tal-istudji inkluzi fid-dossier tekniku kif imsemmi fl-Artikolu 10(a)(vi) tar-Regolament (KE) Nru 1907/2006; u
- (c) l-iskeda ta' deġta ta' sigurtà msemmija fl-Artikolu 31 tar-Regolament (KE) Nru 1907/2006.

Għandu jiġi sottomess it-taġhrif l-iehor kollu disponibbli.

#### 7.5. L-istudji supplimentari dwar l-użu ta' prodotti differenti flimkien għall-harsien tal-pjanti

##### L-ghan tat-test

F'ċerti każi jista' jehntieg li jitwettqu l-istudji msemmija fil-punti minn 7.1 sa 7.2.3 għall-użu flimkien ta' prodotti differenti għall-harsien tal-pjanti fejn it-tikketta tal-prodott tinkludi r-rekwiziti għall-użu tal-prodott għall-harsien tal-pjanti ma' prodotti oħra għall-harsien tal-pjanti u/jew ma' aġġuvanti bhala tahlita fit-tank. Id-deċiżjonijiet dwar il-htieġa tal-istudji supplimentari jridu jsiru fuq bażi ta' każ b'każ, filwaqt li jitqiesu r-riżultati tal-istudji tat-tossicità akuta tal-prodotti individwali għall-harsien tal-pjanti, il-possibbiltà tal-esponiment għat-tahlita tal-prodotti kkonċernati u t-taġhrif disponibbli dwar l-esperjenza Prattika tal-prodotti kkonċernati jew ta' prodotti simili.

#### 7.6. Is-sommarju u l-evalwazzjoni tal-effetti fuq is-sahha

Irid jiġi sottomess sommarju tad-deġta kollha u t-taġhrif kollu stipulati fil-punti minn 7.1. sa 7.5, u jridu jinkludu stima ddettaljata u kritika ta' din d-deġta fil-kuntest tal-kriterji relevanti evalwattivi u tat-tehdid 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-bażi tad-deġta.



## 8. IR-RESIDWI ĠEWWA 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-tagħrif meħtieġ skont din it-taqsima għajr jekk ikun possibbli li tiġi estrapolata l-imġiba tar-residwi tal-prodott għall-harsien tal-pjanti abbażi tad-dejta disponibbli dwar il-mikroorganizmu. Għandha tinghata attenzjoni 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-AMBJENT

Għandhom japplikaw l-istess dispożizzjonijiet kif stipulat fit-Taqsima 7 tal-Parti B tal-Anness tar-Regolament (UE) Nru 283/2013; it-tagħrif meħtieġ skont din it-taqsima għandu jiġi pprovdut sakemm ma tkunx possibbli l-estrapolazzjoni tad-destin u l-imġiba tal-prodott għall-harsien tal-pjanti fl-ambjent 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-tagħrif 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 għall-harsien tal-pjanti, meta użat kif propost. L-impatt jista' jirriżulta minn esponiment wiehed, minn esponiment imtawwal jew esponiment imtenti 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-tagħrif dwar il-mikroorganizmu, kif meħtieġ fil-Parti B tal-Anness tar-Regolament (UE) Nru 283/2013, u fuq it-tagħrif dwar il-koformulanti u komponenti oħra, kif meħtieġ mit-Taqsimiet minn 1 sa 9 ta' dan l-Anness. Minn dan it-tagħrif jista' jkun possibbli li jintgħażlu l-organiżmi xierqa għat-test, pereżempju organiżmi li jiġu mill-qrib mill-organiżmu fil-mira.
- (iii) B'mod partikolari, it-tagħrif ipprovdut dwar il-prodott għall-harsien tal-pjanti, flimkien mat-tagħrif l-iehor relevanti, u dak ipprovdut għall-mikroorganizmu, għandhom ikunu biżżejjed sabiex:
  - jispjefikaw is-simboli tal-perikli, l-indikazzjonijiet tal-periklu, u l-frazzjiet ta' riskju u sikurezza jew il-pittogrammi relevanti, kliem ta' twissija, dikjarazzjonijiet ta' periklu u prekawzjoni relevanti, għall-harsien tal-ambjent, li għandhom jiġu inklużi fuq l-imballaġġ (il-kontenituri),
  - jippermettu l-evalwazzjoni tar-riskji fuq perjodi ta' żmien qosra u fit-tul għall-ispeċi mhux fil-mira - il-popolazzjonijiet, il-komunitajiet u l-proċessi kif relevanti,
  - jippermettu evalwazzjoni dwar jekk humiex meħtieġa prekawzjonijiet speċjali għall-harsien tal-ispeċijiet mhux fil-mira.
- (iv) Jeħtieġ li jiġu rrapportati l-effetti kollha potenzjalment negattivi misjuba matul l-investigazzjonijiet tar-rutina dwar l-effetti ambjentali, u li jsiru u jiġu rrapportati dawk l-istudji addizzjonali li jstgħu jkunu meħtieġa għall-investigazzjoni tal-mekkanizmi involuti, u li jiġi smat is-sinifikat ta' dawn l-effetti.
- (v) B'mod ġenerali, hafna mid-dejta li għandha x'taqsam mal-impatt fuq l-ispeċijiet mhux fil-mira, meħtieġa sabiex jiġu awtorizzati l-prodotti għall-harsien tal-pjanti, trid tkun ġiet issottomessa u evalwata għall-approvazzjoni tal-mikroorganizmu/i.
- (vi) Meta d-dejta dwar l-esponiment tkun meħtieġa 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-esponiment tal-organiżmi jrid jitqies it-tagħrif kollu relevanti dwar il-prodott għall-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 għall-harsien tal-pjanti jkollu effett aktar qawwi mill-mikroorganizmu, id-dejta dwar l-effetti fuq l-organiżmi mhux fil-mira tal-prodott għall-harsien tal-pjanti għandha tintuża għall-kalkolu tal-effett relevanti/proporzjonijiet tal-esponiment.

- (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 rrapportat fejn ma jkunx possibbli li jiġu mbassra l-effetti tal-prodott għall-harsien tal-pjanti abbażi tad-dejta disponibbli dwar il-mikroorganizmu, sakemm ma jkunx jista' jiġi ġġustifikat li x'aktarx ma jkunx hemm esponiment tal-ghasafar.

#### 10.2. Effetti fuq organiżmi akkwatiċi

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 għall-harsien tal-pjanti abbażi tad-dejta disponibbli dwar il-mikroorganiżmu, sakemm ma jkunx jista' jiġi ġġustifikat li x'aktarx ma jkunx hemm esponiment tal-organiżmi akkwatiċi.

#### 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 għall-harsien tal-pjanti abbażi tad-dejta disponibbli dwar il-mikroorganiżmu, sakemm ma jkunx jista' jiġi ġġustifikat li x'aktarx ma jkunx hemm esponiment tan-naħal.

#### 10.4. Effetti fuq l-artropodi għajr 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 għall-harsien tal-pjanti abbażi tad-dejta disponibbli dwar il-mikroorganiżmu, sakemm ma jkunx jista' jiġi ġġustifikat li x'aktarx ma jkunx hemm esponiment ta' artropodi ohra minbarra n-naħal.

#### 10.5. Effetti fuq il-hniex

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 għall-harsien tal-pjanti abbażi tad-dejta disponibbli dwar il-mikroorganiżmu, sakemm ma jkunx jista' jiġi ġġustifikat li x'aktarx ma jkunx hemm esponiment tal-hniex 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 għall-harsien tal-pjanti abbażi tad-dejta disponibbli dwar il-mikroorganiżmu, sakemm ma jkunx jista' jiġi ġġustifikat li x'aktarx ma jkunx hemm esponiment tal-mikroorganiżmi tal-hamrija mhux fil-mira.

#### 10.7. Studji addizzjonali

Huwa meħtieġ 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 ohra, b'mod partikolari t-tagħrif dwar l-ispeċifità tal-mikroorganiżmu, u l-esponiment mistenni. Jista' wkoll johroġ tagħrif utli mill-osservazzjonijiet imwettqa fit-testijiet tal-effikaċja.

Għandha tingħata attenzjoni speċjali għall-effetti possibbli fuq l-organiżmi li jsehhu b'mod naturali u fuq dawk li jiġu rrilaxxjati apposta li huma ta' importanza fl-IPM. B'mod partikolari għandha titqies il-kompatibilità tal-prodott mal-IPM.

L-istudji addizzjonali jistgħu jinkludu studji ulterjuri dwar speċijiet addizzjonali, jew studji fuq livell oghla bħall-istudji fuq l-organiżmi magħżula li ma jkunux fil-mira.

Qabel ma jitwettqu dawn l-istudji, l-applikant għandu jfittex il-qbil tal-awtoritajiet kompetenti dwar it-tip ta' studju li jrid jitwettaq.

#### 11. IS-SOMMARJU U L-EVALWAZZJONI TAL-IMPATT FUQ L-AMBJENT

Għandhom isiru sommarju u evalwazzjoni tad-dejta kollha relevanti dwar l-impatt ambjentali skont il-gwida mogħtija mill-awtoritajiet kompetenti tal-Istati Membri li tirrigwarda l-format ta' dawn is-sommarji u evalwazzjonijiet. Dan għandu jinkludi stima ddettaljata u kritika ta' din id-dejta fil-kuntest tal-kriterji u tal-linji gwida relevanti evalwattivi u tat-teħid tad-deċiżjonijiet, b'referenza partikolari għar-riskji li jistgħu jinholqu jew li jinholqu għall-ambjent u għall-ispeċijiet mhux fil-mira, u jinkludi tagħrif dwar il-medda, il-kwalità u l-kredibilità tal-baži tad-dejta. B'mod partikolari għandhom jiġu indirizzati l-kwistjonijiet li ġejjin:

- it-tbassir tad-distribuzzjoni u d-destin fl-ambjent, u l-perjodi ta' żmien involuti,
- l-identifikazzjoni tal-ispeċijiet mhux fil-mira u tal-popolazzjonijiet esposti għar-riskju, u t-tbassir tal-firxa tal-esponiment potenzjali,
- l-identifikazzjoni tal-prekawzjonijiet meħtieġa biex tiġi evitata jew imminimizzata l-kontaminazzjoni, u għall-harsien tal-ispeċijiet mhux fil-mira."



## PREZZ TAL-ABBONAMENT 2013 (mingħajr VAT, inklużi l-ispejjeż tal-posta b'kunsinna normali)

Il-Ġurnal Uffiċjali tal-UE, serje L + C, edizzjoni stampata biss	22 lingwa uffiċjali tal-UE	EUR 1 300 fis-sena
Il-Ġurnal Uffiċjali tal-UE, serje L + C, stampati + DVD annwali	22 lingwa uffiċjali tal-UE	EUR 1 420 fis-sena
Il-Ġurnal Uffiċjali tal-UE, serje L, edizzjoni stampata biss	22 lingwa uffiċjali tal-UE	EUR 910 fis-sena
Il-Ġurnal Uffiċjali tal-UE, serje L + C, DVD fix-xahar (kumulattiva)	22 lingwa uffiċjali tal-UE	EUR 100 fis-sena
Suppliment tal-Ġurnal Uffiċjali (serje S), Swieq Pubbliċi u Appalti, DVD, edizzjoni fil-ġimgħa	multilingwi: 23 lingwa uffiċjali tal-UE	EUR 200 fis-sena
Il-Ġurnal Uffiċjali tal-UE, serje C — Kompetizzjonijiet	Skont il-lingwa/i tal-Kompetizzjoni	EUR 50 fis-sena

L-abbonament f'*Il-Ġurnal Uffiċjali tal-Unjoni Ewropea*, li joħroġ fil-lingwi uffiċjali tal-Unjoni Ewropea, hu disponibbli fi 22 verżjoni lingwistika. Inklużi fih hemm is-serje L (Legiżlazzjoni) u C (Informazzjoni u Avviżi).

Kull verżjoni lingwistika jeħtiġilha abbonament separat.

B'konformità mar-Regolament tal-Kunsill (KE) Nru 920/2005, ippubblikat fil-Ġurnal Uffiċjali L 156 tat-18 ta' Ġunju 2005, li 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 Uffiċjali ppubblikati bl-Irlandiż jinbiegħu apparti.

L-abbonament tas-Suppliment tal-Ġurnal Uffiċjali (serje S — Swieq Pubbliċi u Appalti) jiġbor fih it-total tat-23 verżjoni lingwistika uffiċjali f'DVD waħdieni multilingwi.

Fuq rikjesta, l-abbonament f'*Il-Ġurnal Uffiċjali tal-Unjoni Ewropea* jaġhti d-dritt li l-abbonat jirċievi diversi annessi tal-Ġurnal Uffiċjali. L-abbonati jiġu mgħarrfa dwar il-ħruġ tal-annessi permezz ta' "Avviż lill-qarrej" inserit f'*Il-Ġurnal Uffiċjali tal-Unjoni Ewropea*.

### Bejgħ u Abbonamenti

Abbonamenti fil-perjodiċi diversi bi hlas, bħalma huwa l-abbonament f'*Il-Ġurnal Uffiċjali tal-Unjoni Ewropea*, huma disponibbli mill-uffiċini tal-bejgħ tagħna. Il-lista tal-uffiċini tal-bejgħ hi disponibbli fuq l-internet fl-indirizz li ġej:

[http://publications.europa.eu/others/agents/index\\_mt.htm](http://publications.europa.eu/others/agents/index_mt.htm)

**EUR-Lex (<http://eur-lex.europa.eu>) joffri aċċess dirett u bla hlas għal-liġijiet tal-Unjoni Ewropea. Dan is-sit jippermetti li jkun ikkonsultat *Il-Ġurnal Uffiċjali tal-Unjoni Ewropea* u jinkludi wkoll it-Trattati, il-legiżlazzjoni, il-ġurisprudenza u l-atti preparatorji tal-legiżlazzjoni.**

**Biex tkun taf aktar dwar l-Unjoni Ewropea, ikkonsulta: <http://europa.eu>**

