

32004D0140

L 46/32

IL-ĠURNAL UFFIĊJALI TA' L-UNJONI EWROPEA

17.2.2004

ID-DEĊIŻJONI TAL-KUMMISSJONI

tal-11 ta' Frar 2004

dwar in-nuqqas ta' inklużjoni tal-fenthion fl-Anness I tad-Direttiva tal-Kunsill 91/414/KEE u l-irtirar ta' l-awtorizzazzjonijiet għall-prodotti ta' protezzjoni għall-pjanti li fihom din is-sustanza attiva

(notifikata bid-dokument numru K(2004) 313)

(Test b'relevanza għall-EE)

(2004/140/KE)

IL-KUMMISSJONI TAL-KOMUNITAJIET EWROPEJ

Wara li kunsidrat it-Trattat li jstabbilixxi l-Komunitajiet Ewropej,

Wara li kunsidrat id-Direttiva tal-Kunsill 91/414/KEE tal-15 ta' Lulju 1991 dwar it-tqeghid ta' prodotti ta' protezzjoni għall-pjanti fis-suq ⁽¹⁾, kif l-aħħar emendata bid-Direttiva tal-Kummissjoni 2003/119/KE ⁽²⁾, u in-partikolari t-tielet u r-raba' sub-paragrafi tal-Artikolu 8(2) tagħha,

Wara li kunsidrat ir-Regolament tal-Kummissjoni (KEE) Nru. 3600/92 tal-11 ta' Dicembru 1992 li jniżżel ir-regoli dettaljati għall-implimentazzjoni ta' l-ewwel stadju tal-programm ta' hidma msemmi fl-Artikolu 8(2) tad-Direttiva tal-Kunsill 91/414/KEE dwar it-tqeghid ta' prodotti ta' protezzjoni għall-pjanti fis-suq ⁽³⁾, kif l-aħħar emendat b'Regolament (KE) Nru 2266/2000 ⁽⁴⁾, u in-partikolari l-Artikolu 7(3A)(b) tiegħu,

Billi:

(1) L-Artikolu 8(2) tad-Direttiva 91/414/KEE kien jipprovdi għall-Kummissjoni li twettaq programm ta' hidma għall-eżaminazzjoni tas-sustanzi attivi użati fil-prodotti ta' protezzjoni għall-pjanti li kienu diġa' fis-suq fil-25 ta' Lulju 1993. Regoli dettaljati għat-twettiq ta' dan il-programm kienu stabbiliti f'Regolament (KEE) Nru 3600/92.

(2) Regolament tal-Kummissjoni (KE) Nru 933/94 tas-27 ta' April 1994 li jippreskrivi s-sustanzi attivi ta' prodotti ta' protezzjoni għall-pjanti u li jinnomina l-Istati Membri tar-rappurtagġ għall-implimentazzjoni tar-Regolament tal-Kummissjoni (KEE) Nru 3600/92 ⁽⁵⁾, kif l-aħħar emendat b'Regolament (KE) Nru 2230/95 ⁽⁶⁾, innomina

lis-sustanzi attivi li għandhom ikunu stmati fil-qafas ta' Regolament (KEE) Nru 3600/92, innomina Stat Membru sabiex jaġixxi ta' relatur dwar l-istima ta' kull waħda mis-sustanzi u identifika l-produtturi ta' kull waħda mis-sustanzi attivi li preżentaw notifika fiż-żmien dovut.

(3) Il-Fenthion hija waħda mid-89 sustanza attiva nominata f'Regolament (KE) Nru 933/94.

(4) Skond l-Artikolu 7(1)(ċ) tar-Regolament (KEE) Nru 3600/92, il-Greċja, li hija l-Istat Membru nominat relatur, ressqet fl-4 ta' April 1996 quddiem il-Kummissjoni, r-rapport ta' l-estimi tagħha ta' l-informazzjoni mogħ-tija min-notifikaturi skond l-Artikolu 6(1) ta' dak ir-Regolament.

(5) Ma' l-irċevuta tar-rapport ta' l-Istat Membru Relatur, il-Kummissjoni nidiet konsultazzjonijiet ma' esperti ta' l-Istati membri kif ukoll man-notifikatur ewlieni Bayer CropScience kif previst fl-Artikolu 7(3) tar-Regolament (KEE) Nru 3600/92.

(6) Il-Kummissjoni organizzat żewġ laqgħat tripartitiċi man-notifikatur ewlieni ta' data u l-Istat Membru Relatur għas-sustanzi attivi fit-18 ta' April 1997 u fil-11 ta' Frar 2003.

(7) Ir-rapport ta' stima preparat mill-Greċja ġie reviżjonat mill-Istati Membri u l-Kummissjoni fil-Komitat Permanenti dwar il-Katina Alimentari u s-saħħa tal-Annimali. Din ir-reviżjoni kienet finalizzata fl-4 ta' Lulju 2003 fil-format ta' Rapport ta' Revizjoni dwar il-fenthion tal-Kummissjoni.

⁽¹⁾ ĠU L 230, 19.08.91, p. 1.

⁽²⁾ ĠU L 325, 12.12.03, p. 41.

⁽³⁾ ĠU L 366, 15.12.92, p. 10.

⁽⁴⁾ ĠU L 259, 13.10.00, p. 27.

⁽⁵⁾ ĠU L 107, 28.04.94, p. 8.

⁽⁶⁾ ĠU L 225, 22.09.95, p. 1.

- (8) Id-dokument u l-informazzjoni mir-reviżjoni kienu wkoll mogħtija lill-Kumitat Xjentifiku għall-Pjanti (KXP). Il-KXP ġie mitlub jikkummenta dwar it-twaqqif ta' Livell ta' Immissjoni ta' Kull Jum Aċċettabbli u ta' Livell Aċċettabbli ta' Espożizzjoni tal-Operaturi. Fl-ewwel opinjoni tiegħu tat-2 ta' Ottubru 1998, u bażat fuq il-konklużjonijiet ta' l-istima ta' riskju għall-umani u l-ambjent, il-KXP ikkunsidra li ma kienx possibbli tiġi kompluta stima shiha fin-nuqqas ta' data sabiex jiġi provat li anke l-użu limitat maħsub bħala applikazzjoni lixxa fuq ċitru u żebbuġ kien nieqes mil-periklu għas-saħħa tal-bniedem u għall-ambjent. Il-KXP innotat partikolarment ir-riskju għoli għall-ghasafar. F'dik l-opinjoni il-KXP għaraf li l-iżvilupp ta' teknika ta' applikazzjoni innovattiva, jiġifieri formulazzjoni ta' lixxa li tinkludi l-fenthion u attirant fuq parti biss mill-hasda, tista' tkun promettenti biex tintlaħaq espożizzjoni limitata għall-umani u l-ambjent; madankollu anki innota li studji speċifiċi jkollhom jiġu għad-dispożizzjoni dwar dik it-tip ta' applikazzjoni qabel ma evalwazzjoni konklussiva tista' tiġi magħmula.

Informazzjoni addizzjonali, b'mod partikolari fejn jirrigwarda l-użu bħala lixxa, kienet sussegwentement mogħtija minn Bayer CropScience u dawn ġew evalwati. L-informazzjoni addizzjonali u l-evalwazzjoni tagħha ġew mogħtija lill-KXP. Fl-opinjoni tagħha tas-17 ta' Diċembru 2002 il-KXP ikkonkludiet li r-riskju għall-ghasafar mill-użu propost tal-fenthion baqqu incerti. B'hekk tħassib rigward riskji possibbli għall-ghasafar espressi fl-opinjoni preċedenti baqa' bla twegiba.

- (9) L-estimi effettwati fuq il-baži ta' l-informazzjoni mogħtija ma wrewx li jista' jkun mistenni li, bil-kundizzjonijiet ta' l-użu proposti, prodotti ta' protezzjoni għall-pjanti li fihom il-fenthion jissoddisfaw b'mod ġenerali l-htigijiet stabbiliti fl-Artikolu 5(1)(a) u (b) tad-Direttiva 91/414/KEE, in-partikolari fejn jirrigwarda l-impatt possibbli fuq l-ghasafar.
- (10) Bħala konsegwenza il-Fenthion ma għandux ikun inkluz fl-Anness I tad-Direttiva 91/414/KEE.
- (11) Għandhom jittiehdu miżuri sabiex ikun assigurat li awtorizzazzjonijiet eżistenti għal prodotti ta' protezzjoni għall-pjanti li fihom il-fenthion jiġu irtirati f'perjodu preskritt u ma jiġux imġedda, bl-ebda awtorizzazzjoni għal dawn il-prodotti ma tingħata.
- (12) In-vista ta' l-informazzjoni mogħtija lill-Kummissjoni, jidher li, fl-assenza ta' alternattivi effiċjenti għal użi limitati f'uhud mill-Istati Membri, hemm bżonn li jitkompla l-użu tas-sustanza attiva sabiex ikun possibbli l-iżvilupp ta' alternattivi. Hija għalhekk ġustifikata fiċ-ċirkostanzi preżenti l-preskrizzjoni, taht kundizzjonijiet stretti bil-ghan li jiġu minimizzati r-riskji, ta' perjodu itwal għall-irtirar ta' l-awtorizzazzjonijiet eżistenti għall-

użanzi limitati ikkunsidrati essenzjali li għalihom ma jidherx li għall-mument hemm alternattivi effiċjenti għall-kontroll ta' organiżmi perikolużi.

- (13) Kwalunkwe perjodu ta' grazzja mogħti għar-rimi, hażna, tqegħid fis-suq u l-użu ta' hażniet eżistenti ta' prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti li fihom il-fenthion permess mill-Istati Membri, għandu jiġi limitat għal perjodu mhux itwal minn 12-il xahar sabiex hażniet eżistenti jiġu użati f'mhux aktar minn staġun wieħed ta' kultivazzjoni.
- (14) Din id-Deciżjoni ma tippregudikax kwalunkwe azzjoni li tista' tiehu l-Kummissjoni fi stadju aktar avanzat dwar din is-sustanza attiva fil-qafas tad-Direttiva tal-Kunsill 79/117/KEE tal-21 ta' Diċembru 1978 li ttiprobixxi t-tqegħid fis-suq u l-użu ta' prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti li jkun fihom ċerti sustanzi attivi ⁽¹⁾, kif l-aħhar emendata b'Regolament (KE) Nru 807/2003 ⁽²⁾.
- (15) Il-miżuri previsti f'din id-Deciżjoni huma skond l-opinjoni tal-Kumitat Permanenti dwar il-Katina Alimentari u s-Saħħa tal-Annimali.

ADOTTAT DIN ID-DECIŻJONI:

Artikolu 1

Il-fenthion ma għandux ikun inkluz bħala sustanza attiva fl-Anness I tad-Direttiva 91/414/KEE.

Artikolu 2

L-Istati Membri għandhom jiżguraw illi:

1. Awtorizzazzjonijiet għal prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti li fihom il-fenthion jiġu irtirati sal-11 tal-Awissu 2004;
2. Mis-17 ta' Frar 2004 ma jiġux konċessi jew imġedda awtorizzazzjonijiet għal prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti li fihom il-fenthion taht id-deroga prevista fl-Artikolu 8(2) tad-Direttiva 91/414/KEE;
3. B'relazzjoni ma' l-użanzi elenkati f'kolonna B ta' l-Anness, Stat Membru speċifikat fil-kolonna A jista' jżomm fis-seħh awtorizzazzjonijiet għal prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti li fihom il-fenthion sat-30 ta' Ġunju 2007 iżda:
 - (a) jassigura li tali prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti li jibqgħu fi-suq huma tikkettjati mill-ġdid sabiex ikunu konformi mal-kundizzjonijiet ta' l-użu ristrett;
 - (b) jimponi l-miżuri li jtaffu r-riskji xierqa kollha sabiex jassiguraw il-protezzjoni tas-saħħa ta' l-umani u l-annimali u l-ambjenti; u
 - (c) jassigura li prodotti alternattivi jew metodi għal tali użanzi qed jiġu serjament riċerkati, in-partikolari, permezz ta' pjani ta' azzjoni.

⁽¹⁾ ĠU L 33, 08.02.79, p. 36.

⁽²⁾ ĠU L 122, 16.05.03, p. 36.

L-Istat Membru konċernat għandu jinforma lill-Kummissjoni sal-31 ta' Diċembru 2004 dwar l-applikazzjoni ta' dan il-paragrafu u in-partikolari dwar l-azzjonijiet li ttiehdu skond punti (a) sa (ċ) u jiġu preżentati fuq bażi ta' kull sena estimi ta' l-ammonti ta' fenthion użati għal użanzi essenzjali skond dan l-Artikolu.

Artikolu 3

Kwalunkwe perjodu ta' grazzja konċess mill-Istati Membri skond id-dispożizzjonijiet ta' l-Artikolu 4(6) tad-Direttiva 91/414/KEE, għandu jkun l-iqsar possibbli u:

- (a) għall-użanzi li għalihom l-awtorizzazzjoni għandha tkun irtirata fil-11 ta' Awissu 2004, għandu jiskadi mhux iktar tard mill-11 ta' Awissu 2005;

- (b) għall-użanzi li għalihom l-awtorizzazzjoni għandha tkun irtirata sat-30 ta' Ġunju 2007, għandu jiskadi mhux iktar tard ml-31 ta' Diċembru 2007.

Artikolu 4

Din id-Deciżjoni hija ndirizzata lill-Istati Membri.

Magħmula fi Brussel, fil-11 ta' Frar 2004.

Għall-Kummissjoni

David BYRNE

Membru tal-Kummissjoni

L-ANNESS

Lista ta' awtorizzazzjonijiet msejha fl-Artikolu 2(3)

Kolonna A	Kolonna B
Stat Membru	Użu
Spanja	Applikazzjoni lixka fiċ-ċitru u l-hawh
Il-Greċja	Applikazzjoni lixka fiż-żebug
L-Italja	Applikazzjoni lixka fiż-żebug
Il-Portugall	Applikazzjoni lixka fiċ-ċitru u żebug