

DEĊIŻJONI TAL-KUMMISSJONI

tad-29 ta' Lulju 2009

li tippermetti lill-Istati Membri jestendu l-awtorizzazzjonijiet provvizorji mogħtija għas-sustanzi attivi godda acequinocyl, aminopyralid, ascorbic acid, benalaxyl-M, mandipropamid, novaluron, proquinazid, spirodiclofen u spiromesifen

(notifikata bid-dokument numru C(2009) 5582)

(Test b'relevanza għaż-ŻEE)

(2009/579/KE)

IL-KUMMISSJONI TAL-KOMUNITAJIET EWROPEJ,

Wara li kkunsidrat it-Trattat li jistabbilixxi l-Komunità Ewropea,

Wara li kkunsidrat id-Direttiva tal-Kunsill 91/414/KEE tal-15 ta' Lulju 1991 li tikkonċerna t-tqegħid fis-suq ta' prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti⁽¹⁾, u b'mod partikolari r-raba' sottoparagrafu tal-Artikolu 8(1) tagħha,

Billi:

- (1) Skont l-Artikolu 6(2) tad-Direttiva 91/414/KEE, f'Marzu 2001 ir-Renju Unit rċieva applikazzjoni mingħand Makh-teshim Agan Ltd għall-inklużjoni tas-sustanza attiva novaluron fl-Anness I tad-Direttiva 91/414/KEE. Id-Deciżjoni tal-Kummissjoni 2001/861/KE⁽²⁾ kkonfermat li d-dossier kien komplut u li seta' jitqies bħala sodisfaċenti, fil-prinċipju, għar-reqwiżiti ta' dejta u ta' informazzjoni fl-Anness II u Anness III ma' dik id-Direttiva.
- (2) Skont l-Artikolu 6(2) tad-Direttiva 91/414/KEE, f'Awwissu 2001 l-Olanda rċieva applikazzjoni mingħand Bayer AG, il-Ġermanja, għall-inklużjoni tas-sustanza attiva spirodiclofen fl-Anness I tad-Direttiva 91/414/KEE. Id-Deciżjoni tal-Kummissjoni 2002/593/KE⁽³⁾ kkonfermat li d-dossier kien komplut u li seta' jitqies bħala sodisfaċenti, fil-prinċipju, għar-reqwiżiti ta' dejta u ta' informazzjoni fl-Anness II u l-Anness III ta' dik id-Direttiva.
- (3) Skont l-Artikolu 6(2) tad-Direttiva 91/414/KEE, fi Frar 2002 il-Portugall irċieva applikazzjoni mingħand ISAGRO IT għall-inklużjoni tas-sustanza attiva benalaxyl-M fl-Anness I tad-Direttiva 91/414/KEE. Id-Deciżjoni tal-Kummissjoni 2003/35/KE⁽⁴⁾ kkonfermat li d-dossier kien komplut u li seta' jitqies bħala sodisfaċenti, fil-prinċipju, għar-reqwiżiti ta' dejta u ta' informazzjoni fl-Anness II u l-Anness III ta' dik id-Direttiva.
- (4) Skont l-Artikolu 6(2) tad-Direttiva 91/414/KEE, f'April 2002 ir-Renju Unit irċieva applikazzjoni mingħand

Bayer AG għall-inklużjoni tas-sustanza attiva spiromesifen fl-Anness I tad-Direttiva 91/414/KEE. Id-Deciżjoni tal-Kummissjoni 2003/105/KE⁽⁵⁾ kkonfermat li d-dossier kien komplut u li seta' jitqies bħala sodisfaċenti, fil-prinċipju, għar-reqwiżiti ta' dejta u ta' informazzjoni fl-Anness II u l-Anness III ta' dik id-Direttiva.

- (5) Skont l-Artikolu 6(2) tad-Direttiva 91/414/KEE, f'Marzu 2003 l-Olanda rċieva applikazzjoni mingħand Agro-Kanesho Co. Ltd. għall-inklużjoni tas-sustanza attiva acequinocyl fl-Anness I tad-Direttiva 91/414/KEE. Id-Deciżjoni tal-Kummissjoni 2003/636/KE⁽⁶⁾ kkonfermat li d-dossier kien komplut u li seta' jitqies bħala sodisfaċenti, fil-prinċipju, għar-reqwiżiti ta' dejta u ta' informazzjoni fl-Anness II u l-Anness III ta' dik id-Direttiva.
- (6) Skont l-Artikolu 6(2) tad-Direttiva 91/414/KEE, f'Janar 2004 ir-Renju Unit irċieva applikazzjoni mingħand DuPont (UK) Ltd għall-inklużjoni tas-sustanza attiva proquinazid fl-Anness I tad-Direttiva 91/414/KEE. Id-Deciżjoni tal-Kummissjoni 2004/686/KE⁽⁷⁾ kkonfermat li d-dossier kien komplut u li seta' jitqies bħala sodisfaċenti, fil-prinċipju, għar-reqwiżiti ta' dejta u ta' informazzjoni fl-Anness II u l-Anness III ta' dik id-Direttiva.
- (7) Skont l-Artikolu 6(2) tad-Direttiva 91/414/KEE, f'Settembru 2004 l-Olanda rċieva applikazzjoni mingħand Citrex Nederland BV għall-inklużjoni tas-sustanza attiva ascorbic acid fl-Anness I tad-Direttiva 91/414/KEE. Id-Deciżjoni tal-Kummissjoni 2005/751/KE⁽⁸⁾ kkonfermat li d-dossier kien komplut u li seta' jitqies bħala sodisfaċenti, fil-prinċipju, għar-reqwiżiti ta' dejta u ta' informazzjoni fl-Anness II u l-Anness III ta' dik id-Direttiva.
- (8) Skont l-Artikolu 6(2) tad-Direttiva 91/414/KEE, f'Settembru 2004 ir-Renju Unit irċieva applikazzjoni mingħand Dow AgroSciences għall-inklużjoni tas-sustanza attiva aminopyralid fl-Anness I tad-Direttiva 91/414/KEE. Id-Deciżjoni tal-Kummissjoni 2005/778/KE⁽⁹⁾ kkonfermat li d-dossier kien komplut u li seta' jitqies bħala sodisfaċenti, fil-prinċipju, għar-reqwiżiti ta' dejta u ta' informazzjoni fl-Anness II u l-Anness III ta' dik id-Direttiva.

⁽¹⁾ ĠU L 230, 19.8.1991, p. 1.⁽²⁾ ĠU L 321, 6.12.2001, p. 34.⁽³⁾ ĠU L 192, 20.7.2002, p. 60.⁽⁴⁾ ĠU L 11, 16.1.2003, p. 52.⁽⁵⁾ ĠU L 43, 18.2.2003, p. 45.⁽⁶⁾ ĠU L 221, 4.9.2003, p. 42.⁽⁷⁾ ĠU L 313, 12.10.2004, p. 21.⁽⁸⁾ ĠU L 282, 26.10.2005, p. 18.⁽⁹⁾ ĠU L 293, 9.11.2005, p. 26.

- (9) Skont l-Artikolu 6(2) tad-Direttiva 91/414/KEE, f'Diċembru 2005 il-Portugall irċieva applikazzjoni minghand Syngenta Limited għall-inklużjoni tas-sustanza attiva mandipropamid fl-Anness I tad-Direttiva 91/414/KEE. Id-Deciżjoni tal-Kummissjoni 2006/589/KE⁽¹⁾ ikkonfermat li d-dossier kien komplut u li seta' jitqies bħala sodisfacenti, fil-prinċipju, għar-rekwiziti ta' dejta u ta' informazzjoni fl-Anness II u l-Anness III ta' dik id-Direttiva.
- (10) Kien hemm il-htieġa ta' konferma li d-dossier kien komplut sabiex setgħu jiġu eżaminati dawk is-sustanzi attivi fid-dettall u sabiex l-Istati Membri seta' jkollhom il-possibbiltà li jagħtu awtorizzazzjonijiet provviżorji, għal perjodi sa tliet snin, għal prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti li fihom dawk is-sustanza attivi, filwaqt li jikkonformaw mal-kundizzjonijiet stipulati fl-Artikolu 8(1) tad-Direttiva 91/414/KEE u, b'mod partikolari, il-kundizzjoni dwar il-valutazzjoni dettaljata tas-sustanza attiva u tal-prodott għall-protezzjoni tal-pjanti fid-dawl tar-rekwiziti stipulati minn dik id-Direttiva.
- (11) Għal dawk is-sustanzi attivi, ġew studjati l-effetti fuq is-sahha tal-bniedem u fuq l-ambjent, u dan skont id-dispożizzjonijiet tal-Artikolu 6(2) u (4) tad-Direttiva 91/414/KEE, għall-użi proposti mill-applikanti. L-Istati Membri relaturi rispettivi pprezentaw abbozzi ta' rapporti evalwattivi lill-Kummissjoni fil-21 ta' Novembru 2003 (benalaxyl-M), fid-9 ta' Marzu 2004 (spiromesifen), fil-21 ta' April 2004 (spirodiclofen), fit-8 ta' Marzu 2005 (acequinocyl), fl-14 ta' Marzu 2006 (proquinazid), fit-22 ta' Awwissu 2006 (aminopyralid), fit-30 ta' Novembru 2006 (mandipropamid), fit-12 ta' Jannar 2007 (novaluron) u fl-10 ta' Settembru 2007 (ascorbic acid).
- (12) Wara li tressaq l-abbozz tar-rapporti evalwattivi mill-Istat Membru relatur ikkonċernat, instab li fkull każ kien hemm il-htieġa li tintalab iktar informazzjoni mill-applikanti u li l-Istat Membri relaturi jeżaminaw dik l-informazzjoni u jressqu l-evalwazzjoni tagħhom. Għaldaqstant, l-eżaminar tad-dossiers għadu għaddej u mhux se jkun possibbli li l-evalwazzjoni titlesta fiż-żmien stipulat fid-Direttiva 91/414/KEE fil-każijiet tan-novaluron studjati fil-kuntest tad-Deciżjoni tal-Kummissjoni 2007/404/KE⁽²⁾, tal-ispirodiclofen, l-ispiromesifen u l-benalaxyl-M fil-kuntest tad-Deciżjoni tal-Kummissjoni 2007/333/KE⁽³⁾, u tal-proquinazid fil-kuntest tad-Deciżjoni tal-Kummissjoni 2008/56/KE⁽⁴⁾.
- (13) Minhabba li l-evalwazzjonijiet sa issa għadhom ma identifikaw l-ebda indikazzjoni ta' diffikultajiet immedjati, l-

Istati Membri għandu jkollhom il-possibbiltà li jtaflu l-awtorizzazzjonijiet provviżorji mogħtija għall-prodotti tal-protezzjoni tal-pjanti li jkun fihom is-sustanzi attivi kkonċernati għal perjodu ta' 24 xahar b'konformità mad-dispożizzjonijiet tal-Artikolu 8 tad-Direttiva 91/414/KEE hekk li jkun jista' jtkompla l-eżaminar tad-dossiers. Huwa mistenni li l-proċess tal-valutazzjoni u tat-tehid tad-deciżjonijiet fir-rigward ta' deciżjoni dwar il-possibbiltà tal-inklużjoni fl-Anness I ta' dik id-Direttiva tal-acequinocyl, l-aminopyralid, l-ascorbic acid, il-benalaxyl-M, il-mandipropamid, in-novaluron, il-proquinazid, l-ispirodiclofen u l-ispiromesifen jitlesta fi żmien 24 xahar.

- (14) Fl-istess hin, id-Deciżjonijiet 2007/333/KE, 2007/404/KE u 2008/56/KE għandhom jithassru, minhabba li dawn issa ma għadx hemm lokhom.
- (15) Il-miżuri stipulati f'din id-Deciżjoni huma skont l-opinjoni tal-Kumitat Permanenti dwar il-Katina Alimentari u s-Sahha tal-Animali,

ADOTTAT DIN ID-DECIŻJONI:

Artikolu 1

L-Istati Membri jistgħu jestendu l-awtorizzazzjonijiet provviżorji għall-prodotti għall-harsien tal-pjanti li fihom l-acequinocyl, l-aminopyralid, l-ascorbic acid, il-benalaxyl-M, il-mandipropamid, in-novaluron, il-proquinazid, l-ispirodiclofen u l-ispiromesifen għal perjodu li ma jkunx aktar tard mid-29 ta' Lulju 2011.

Artikolu 2

Id-Deciżjonijiet 2007/333/KE, 2007/404/KE u 2008/56/KE huma mħassra.

Artikolu 3

Din id-Deciżjoni għandha tiskadi fid-29 ta' Lulju 2011.

Artikolu 4

Din id-Deciżjoni hija indirizzata lill-Istati Membri.

Magħmula fi Brussell, id-29 ta' Lulju 2009.

Għall-Kummissjoni

Androulla VASSILIOU

Membru tal-Kummissjoni

⁽¹⁾ ĠU L 240, 2.9.2006, p. 9.

⁽²⁾ ĠU L 151, 13.6.2007, p. 45.

⁽³⁾ ĠU L 125, 15.5.2007, p. 27.

⁽⁴⁾ ĠU L 14, 17.1.2008, p. 26.