

REGOLAMENT TA' IMPLIMENTAZZJONI TAL-KUMMISSJONI (UE) 2020/18

tal-10 ta' Jannar 2020

li jikkonċerna n-nuqqas ta' tiġid tal-approvazzjoni tas-sustanza attiva chlorpyrifos, f'konformità mar-Regolament (KE) Nru 1107/2009 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill dwar it-tqegħid fis-suq ta' prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti u li jemenda l-Anness tar-Regolament ta' Implantazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 540/2011

(Test b'rilevanza għaż-ŻEE)

IL-KUMMISSJONI EWROPEA,

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

Wara li kkunsidrat ir-Regolament (KE) Nru 1107/2009 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tal-21 ta' Ottubru 2009 dwar it-tqegħid fis-suq ta' prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti u li jhassar id-Direttivi tal-Kunsill 79/117/KEE u 91/414/KEE (¹), u b'mod partikolari l-Artikolu 20(1) u l-Artikolu 78(2) tieghu,

Billi:

- (1) Id-Direttiva tal-Kummissjoni 2005/72/KE (²) daħħlet il-chlorpyrifos bħala sustanza attiva fl-Anness I tad-Direttiva tal-Kunsill 91/414/KEE (³).
- (2) Is-sustanzi attivi elenkti fl-Anness I tad-Direttiva 91/414/KEE jitqiesu li ġew approvati skont ir-Regolament (KE) Nru 1107/2009 u huma elenkti fil-Parti A tal-Anness tar-Regolament ta' Implantazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 540/2011 (⁴).
- (3) L-approvazzjoni tas-sustanza attiva chlorpyrifos, kif stabbilit fil-Parti A tal-Anness tar-Regolament ta' Implantazzjoni (UE) Nru 540/2011, tiskadi fil-31 ta' Jannar 2020.
- (4) Ĝew ippreżentati applikazzjonijiet għat-tiġid tal-approvazzjoni tas-sustanza attiva chlorpyrifos skont l-Artikolu 1 tar-Regolament ta' Implantazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 844/2012 (⁵) fil-perjodu taż-żmien previst f'dak l-Artikolu.
- (5) L-applikanti ppreżentaw il-fajls supplimentari meħtieġa skont l-Artikolu 6 tar-Regolament ta' Implantazzjoni (UE) Nru 844/2012. L-Istat Membru relatur sab li l-applikazzjonijiet kienu sħah.
- (6) L-Istat Membru relatur ħejja rapport dwar il-valutazzjoni tat-tiġid b'konsultazzjoni mal-Istat Membru korelatur u fit-3 ta' Lulju 2017 bagħtu lill-Awtorità Ewropea dwar is-Sigurtà fl-Ikel (minn hawn 'il quddiem imsejha "l-Awtorità") u lill-Kummissjoni.
- (7) L-Awtorità ppubblikat is-sommarju tal-fajl addizzjonali. L-Awtorità cċirkolat ukoll ir-rapport ta' valutazzjoni tat-tiġid lill-applikanti u lill-Istati Membri ghall-kummenti u nediet konsultazzjoni pubblika dwaru. L-Awtorità ghaddiet il-kummenti li rċeviet lill-Kummissjoni.
- (8) Fl-4 ta' Lulju 2018, l-Awtorità talbet li l-applikanti jipprovdu informazzjoni addizzjonali lill-Istati Membri, lill-Kummissjoni u lill-Awtorità. Il-valutazzjoni tal-informazzjoni addizzjonali mill-Istat Membru relatur tressqet quddiem l-Awtorità fil-forma ta' rapport ta' valutazzjoni tat-tiġid aġġornat.

(¹) ĠU L 309, 24.11.2009, p. 1.

(²) Id-Direttiva tal-Kummissjoni 2005/72/KE tal-21 ta' Ottubru 2005 li temenda d-Direttiva tal-Kunsill 91/414/KEE ghall-inklużjoni tal-chlorpyrifos, il-chlorpyrifos-methyl, il-mancozeb, il-maneb u l-metiram bhala sustanzi attivi (ĠU L 279, 22.10.2005, p. 63).

(³) Id-Direttiva tal-Kunsill 91/414/KEE tal-15 ta' Lulju 1991 li tikkonċerna t-tqegħid fis-suq ta' prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti (ĠU L 230, 19.8.1991, p. 1).

(⁴) Ir-Regolament ta' Implantazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 540/2011 tal-25 ta' Mejju 2011 li jimplimenta r-Regolament (KE) Nru 1107/2009 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill fdak li għandu x'jaqsam mal-lista ta' sustanzi attivi approvati (ĠU L 153, 11.6.2011, p. 1).

(⁵) Ir-Regolament ta' Implantazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 844/2012 tat-18 ta' Settembru 2012 li jistabbilixxi d-dispozizzjoni ġeħżeppi għall-implementazzjoni tal-proċedura ta' tiġid għas-sustanzi attivi, kif previst fir-Regolament (KE) Nru 1107/2009 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill dwar it-tqegħid fis-suq ta' prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti (ĠU L 252, 19.9.2012, p. 26).

- (9) L-Awtorità organizzat diskussjoni tal-esperti f'April 2019 biex tiddiskuti ċerti elementi marbuta mal-valutazzjoni tar-riskju għas-sahha tal-bniedem. Minħabba thassib li tqajjem matul dik id-diskussjoni dwar il-ġenotossiċità u n-newrotossiċità fil-faži ta' żvilupp, fl-1 ta' Lulju 2019, il-Kummissjoni bagħtet mandat lill-Awtorità biex titlob dikjarazzjoni dwar ir-riżultati tal-valutazzjoni tas-sahha tal-bniedem u indikazzjoni ta' jekk is-sustanza attiva tistax tiġi mistennija li tissodisfa l-kriterji tal-approvazzjoni li huma applikabbli għas-sahha tal-bniedem kif stabbilit fl-Artikolu 4 tar-Regolament (KE) Nru 1107/2009.
- (10) Fil-31 ta' Lulju 2019, l-Awtorità bagħtet id-dikjarazzjoni tagħha (⁹) lill-Kummissjoni. Fid-dikjarazzjoni tagħha, l-Awtorità kkonfermat li l-konklużjonijiet tagħha dwar il-valutazzjoni tas-sahha tal-bniedem jindikaw li jeżistu oqsma ta' thassib kritici. Abbażi tal-informazzjoni disponibbli, ma jistax jiġi eskluz l-chlorpyrifos għandu potenzjal ġenotossiku, peress li nkisbu riżultati pozittivi f'għad-did ta' studji *in vitro* u *in vivo*. Konsegwentement, mhuwiex possibbli li jiġu stabbiliti valuri ta' referenza bbażati fuq is-sahha ghall-chlorpyrifos u li jitwettqu l-valutazzjoni jiet tar-riskju tal-konsumaturi u dawk mhux djetetiċi. Barra minn hekk, l-effetti tan-newrotossiċità tal-iż-żvilupp (DNT) gew osservati fl-istudju disponibbli dwar in-newrotossiċità fil-faži tal-iż-żvilupp fil-firien u teżisti evidenza epidemjologika li turi assoċjazzjoni bejn l-esponenti ghall-chlorpyrifos u/jew ghall-chlorpyrifos-methyl u riżultati avversi tal-iż-żvilupp newroloġiku fit-tfal. Barra minn hekk, huwa indikat li l-esperti tal-evalwazzjoni bejn il-pari qiesu li kien xieraq li l-chlorpyrifos jiġi kklassifikat bhala tossiku għar-riproduzzjoni, fil-kategorija 1B, skont il-kriterji stabbilit fir-Regolament (KE) Nru 1272/2008 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill (⁹).
- (11) Il-Kummissjoni stiednet lill-applikanti jressqu l-kummenti tagħihom dwar il-konklużjoni tal-Awtorità. Barra minn hekk, skont it-tielet subparagraphu tal-Artikolu 14(1) tar-Regolament ta' Implantazzjoni (UE) Nru 844/2012, il-Kummissjoni stiednet lill-applikanti biex jgħaddu l-kummenti tagħihom dwar l-abbozz tar-rappo tat-tiġid. L-applikanti bagħtu l-kummenti tagħihom, li ġew eżaminati bir-reqqa.
- (12) Madankollu, minkejja l-argumenti mressqa mill-applikanti, it-thassib relataf mas-sustanza attiva ma setax jiġi eliminat.
- (13) B'konsegwenza ta' dan, fir-rigward ta' wieħed jew aktar mill-uži rappreżentativi ta' mill-inqas prodott wieħed ghall-protezzjoni tal-pjanti ma ġiex stabbilit li l-kriterji ghall-approvazzjoni previsti fl-Artikolu 4 tar-Regolament (KE) Nru 1107/2009 gew issodisfati. Ghalkemm għadha ma ġietx iż-żiffil, il-valutazzjoni tar-riskju ambjentali ma tistax tibdel din il-konklużjoni peress li l-kriterji ta' approvazzjoni marbuta mal-effetti fuq is-sahha tal-bniedem mħumix issodisfati u għalda qstant jenħtieg li ma ddewwimx aktar it-teħid ta' deciżjonijiet dwar it-tiġid tal-approvazzjoni tas-sustanza attiva. Huwa għalhekk xieraq li ma tiġġeddid l-approvazzjoni tas-sustanza attiva chlorpyrifos f'konformità mal-Artikolu 20(1)(b) ta' dak ir-Regolament.
- (14) Għaldaqstant, jenħtieg li r-Regolament ta' Implantazzjoni (UE) Nru 540/2011 jiġi emendat skont dan.
- (15) Jenħtieg li l-Istati Membri jingħataw żmien biżżejjed biex jirtiraw l-awtorizzazzjoni jiet tal-prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti li fihom il-chlorpyrifos.
- (16) Fir-rigward tal-prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti li fihom il-chlorpyrifos, meta jingħata perjodu ta' grazzja skont l-Artikolu 46 tar-Regolament (KE) Nru 1107/2009 mill-Istati Membri, dak il-perjodu m'għandux jaqbeż tliet xħur mid-data tad-dħul fis-seħħ ta' dan ir-Regolament.
- (17) Ir-Regolament ta' Implantazzjoni tal-Kummissjoni (UE) 2018/1796 (⁹) estenda l-perjodu ta' approvazzjoni tal-chlorpyrifos sal-31 ta' Jannar 2020 sabiex il-proċess ta' tiġid ikun jista' jtitlesta qabel ma jiskadi l-perjodu ta' approvazzjoni ta' dik is-sustanza. Madankollu, billi qed tittieħed deciżjoni li ma tiġġeddid ix-approvazzjoni qabel l-iskadenza ta' dak il-perjodu ta' approvazzjoni estiż, jenħtieg li dan ir-Regolament jaapplika minnufi.

(⁹) EFSA (l-Awtorità Ewropea dwar is-Sigurtà fl-Ikel), 2019. Dikjarazzjoni dwar l-eżi disponibbli tal-valutazzjoni tas-sahha tal-bniedem fil-kuntest tal-evalwazzjoni bejn il-pari tas-sustanza attiva chlorpyrifos. EFSA Journal 2019;17(5):5809. <https://doi.org/10.2903/j.efsa.2019.5809>

(⁹) Ir-Regolament (KE) Nru 1272/2008 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tas-16 ta' Diċembru 2008 dwar il-klassifikazzjoni, it-tikkettar u l-imballagġi tas-sustanzi u t-tħalliġiet, li jemenda u jħassar id-Direttivi 67/548/KE u 1999/45/KE, u li jemenda r-Regolament (KE) Nru 1907/2006 (GU L 353, 31.12.2008, p. 1).

(⁹) Ir-Regolament ta' Implantazzjoni tal-Kummissjoni (UE) 2018/1796 tal-20 ta' Novembru 2018 li jemenda r-Regolament ta' Implantazzjoni (UE) Nru 540/2011 fir-rigward tal-estensjoni tal-perjodi ta' approvazzjoni tas-sustanzi attivi ammidosulfuron, bifenoks, klorpirifos, klorpirifos-metil, klofenteżina, dikamba, difenokonażol, diflubenzuron, diflufenikan, dimossistrobin, fenoksaprop-p, fenpropidina, lenasil, mankożeb, mekoprop-p, metiram, nikosulfuron, oksamil, pikloram, piraklostrobin, piriprossifen u tritosulfuron (GU L 294, 21.11.2018, p. 15).

- (18) Dan ir-Regolament ma jipprevenix il-preżentazzjoni ta' applikazzjoni oħra għall-approvazzjoni tal-chlorpyrifos skont l-Artikolu 7 tar-Regolament (KE) Nru 1107/2009.
- (19) Il-miżuri previsti f'dan ir-Regolament huma skont l-opinjoni tal-Kumitat Permanenti dwar il-Pjanti, l-Animali, l-Ikel u l-Għalf,

ADOTTAT DAN IR-REGOLAMENT:

Artikolu 1

Nuqqas ta' tiġidid tal-approvazzjoni tas-sustanza attiva

L-approvazzjoni tas-sustanza attiva chlorpyrifos ma ġietx imġedda.

Artikolu 2

Emenda għar-Regolament ta' Implementazzjoni (UE) Nru 540/2011

Fil-Parti A tal-Anness tar-Regolament ta' Implementazzjoni (UE) Nru 540/2011, titħassar ir-ringiela 111 dwar il-chlorpyrifos.

Artikolu 3

Miżuri tranzizzjonali

L-Istati Membri għandhom jirtiraw l-awtorizzazzjonijiet għall-prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti li fihom il-chlorpyrifos bhala s-sustanza attiva sa mhux aktar tard mis-16 ta' Frar 2020.

Artikolu 4

Perjodu ta' grazza

Kull perjodu ta' grazza li jagħtu l-Istati Membri skont l-Artikolu 46 tar-Regolament (KE) Nru 1107/2009 għandu jiskadi sa mhux aktar tard mis-16 ta' April 2020.

Artikolu 5

Dħul fis-seħħ

Dan ir-Regolament għandu jidħol fis-seħħ fit-tielet jum wara dak tal-pubblikkazzjoni tiegħu f'*Il-Ġurnal Uffiċjali tal-Unjoni Ewropea*.

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

Magħmul fi Brussell, l-10 ta' Jannar 2020.

Għall-Kummissjoni

Il-President

Ursula VON DER LEYEN