

## REGOLAMENT TA' IMPLIMENTAZZJONI TAL-KUMMISSJONI (UE) 2021/459

tas-16 ta' Marzu 2021

**li jemenda r-Regolament ta' Implementazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 540/2011 fir-rigward tal-kundizzjonijiet ghall-approvazzjoni tas-sustanza attiva fenpirażammina**

(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, li l-Istat Membru eżaminanti jinforma lill-Kummissjoni skont l-Artikolu 38 tar-Regolament (KE) Nru 1107/2009 bl-ispeċifikazzjoni tal-materjal tekniku kif immanifatturat kummerċjalm.

Billi:

- (1) Ir-Regolament ta' Implementazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 595/2012 (²) approva l-fenpirażammina bhala sustanza attiva f'konformità mar-Regolament (KE) Nru 1107/2009 soġġett għal čerti kundizzjonijiet, li jirrikjedu, b'mod partikolari, li l-Istat Membru eżaminanti jinforma lill-Kummissjoni skont l-Artikolu 38 tar-Regolament (KE) Nru 1107/2009 bl-ispeċifikazzjoni tal-materjal tekniku kif immanifatturat kummerċjalm.
- (2) F'Diċembru 2013, l-applikant issottometta dossier aġġornat maħsub biex jipprovd i-l-informazzjoni dwar l-ispeċifikazzjoni tal-materjal tekniku kif immanifatturat kummerċjalm lill-Istat Membru relatur l-Awstrija fil-perjodu ta' żmien stipulat għas-sottomissjoni tiegħu. Id-dossier aġġornat ġie evalwat mill-Istat Membru relatur fil-forma ta' Addendum ghall-Abbozz tar-Rapport ta' Valutazzjoni.
- (3) Fit-23 ta' April 2014, l-Awstrija qassmet l-addendum lill-Istati Membri, lill-applikant u lill-Awtorità Ewropea dwar is-Sigurta fl-Ikel ("l-Awtorità") għall-kummenti, flimkien mal-kummenti kollha fil-format ta' tabella ta' rappurtar, li tressqet lill-Awtorità fis-7 ta' Lulju 2014. L-Awtorità ziedet il-fehmiet xjentifiċi tagħha dwar il-punti spċifici mqajma matul il-faži tal-kummenti fit-tabella tar-rappurtar.
- (4) Fit-13 ta' Awwissu 2014, l-Awtorità ppubblikat rapport tekniku (³) li jiġbor fil-qosor l-eżitu ta' dan il-proċess ta' konsultazzjoni ghall-fenpirażammina.
- (5) L-abbozz tar-rapport ta' valutazzjoni, l-addendum u l-konklużjoni tal-Awtorità ġew analizzati mill-Istati Membri u mill-Kummissjoni fi ħdan il-Kumitat Permanenti dwar il-Pjanti, l-Annimali, l-Ikel u l-Għalf, u ġew iſfinalizzati fit-18 ta' Mejju 2020 fil-format ta' rapport ta' rieżami tal-Kummissjoni ghall-fenpirażammina.
- (6) Il-Kummissjoni stiednet lill-applikant iressaq il-kummenti tiegħu dwar ir-rapport ta' reviżjoni tal-Kummissjoni ghall-fenpirażammina.
- (7) Fir-rapport ta' rieżami taġħha, il-Kummissjoni qieset li l-ispeċifikazzjoni teknika proposta fl-approvazzjoni tal-fenpirażammina jehtieg li tinbidel minn produzzjoni pilota għal dik kummerċjali. Matul il-valutazzjoni bhala impuritā rilevanti, għet id-impuritā idrazina, materjal tal-bidu, peress li nstabt fil-lottijiet ta' impjanti pilota analizzati mill-ġdid kif ukoll fil-lottijiet ta' pjanti kummerċjali. Billi qieset li l-impuritā rilevanti idrazina hija ta' thassib tossikologiku, il-Kummissjoni kkonkludiet li jenhtieg li l-kontenut massimu ta' din l-impuritā fil-materjal tekniku ma jaqbix il-0,0001 % (1 mg/kg).

(¹) ĜU L 309, 24.11.2009, p. 1.

(²) Ir-Regolament ta' Implementazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 595/2012 tal-5 ta' Lulju 2012 li japprova s-sustanza attiva fenpirażammina, skont ir-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' Implementazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 540/2011 (ĠU L 176, 6.7.2012, p. 46).

(³) EFSA (European Food Safety Authority), 2015. Outcome of the consultation with Member States, the applicant and EFSA on the pesticide risk assessment of confirmatory data for the active substance fenpyrazamine. Pubblikazzjoni ta' sostenn tal-EFSA 2014:EN-630.

- (8) Sabiex jiġi żgurat livell għoli ta' protezzjoni ghall-konsumaturi, huwa għalhekk xieraq li jiġi stabbilit livell massimu għal din l-impuritā fis-sustanza attiva manifatturata kummerċjalment.
- (9) Għaldaqstant jenħtieg li l-Anness tar-Regolament ta' Implantazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 540/2011 (⁴) jiġi emendat kif xieraq.
- (10) L-Istati Membri jenħtieg li jingħataw żmien bieżżejjed biex jemendaw jew jirtiraw l-awtorizzazzjonijiet għall-prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti li fihom il-fenpirażammina, li mhumiex konformi mal-ispecifikazzjoni tal-materjal tekniku kif immanifatturat kummerċjalment u mal-kundizzjonijiet ristretti tal-approvazzjoni.
- (11) Fir-rigward tal-prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti li fihom id-fenpirażammina, meta jingħata perjodu ta' grazzja fkonformità mal-Artikolu 46 tar-Regolament (KE) Nru 1107/2009 mill-Istati Membri, dak il-perjodu jenħtieg li jiskadi sa mhux aktar tard minn 15-il xahar wara d-dħul fis-seħħ ta' dan ir-Regolament.
- (12) Il-miżuri previsti f'dan ir-Regolament huma fkonformità mal-opinjoni tal-Kunitat Permanenti dwar il-Pjanti, l-Annimali, l-Ikel u l-Għalf,

ADOTTAT DAN IR-REGOLAMENT:

#### *Artikolu 1*

#### **Emenda għar-Regolament ta' Implantazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 540/2011**

L-Anness tar-Regolament ta' Implantazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 540/2011 huwa emendat fkonformità mal-Anness ta' dan ir-Regolament.

#### *Artikolu 2*

#### **Miżuri tranzitorji**

L-Istati Membri, fejn meħtieg, għandhom jemendaw jew jirtiraw l-awtorizzazzjonijiet eżistenti għall-prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti li fihom il-fenpirażammina bħala sustanza attiva sa mhux iktar tard mis-6 ta' Lulju 2021.

#### *Artikolu 3*

#### **Perjodu ta' grazzja**

Kull perjodu ta' grazzja mogħti mill-Istati Membri fkonformità mal-Artikolu 46 tar-Regolament (KE) Nru 1107/2009 għandu jkun qasir kemm jista' jkun u għandu jiskadi sa mhux aktar tard mis-6 ta' Lulju 2022.

#### *Artikolu 4*

#### **Dħul fis-seħħ**

Dan ir-Regolament għandu jidhol fis-seħħ fl-ghoxrin jum wara dak tal-pubblikkazzjoni tieghu f'*Il-Ġurnal Uffiċjali tal-Unjoni Ewropea*.

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

Magħmul fi Brussell, is-16 ta' Marzu 2021.

*Għall-Kummissjoni  
Il-President  
Ursula VON DER LEYEN*

---

<sup>(⁴)</sup> 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 f'dak li għandu x'jaqsam mal-lista ta' sustanzi attivi approvati (GU L 153, 11.6.2011, p. 1).

## ANNESS

Il-kolonna "Purità" tar-ringiela 25, fenpirażammina, tal-Parti B tal-Anness tar-Regolament ta' Implementazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 540/2011 hija sostitwita b'dan li ġej:

"≥ 960 g/kg

L-impurità manifatturata li ġejja hija ta' tkassib tossikologiku u ma għandhiex taqbeż l-ammont li ġej fil-materjal tekniku:

Idrazina: Kontenut massimu: < 0,0001 % (1 mg/kg)"

Il-kolonna "Dispożizzjonijiet specifiċi" tar-ringiela 25, fenpirażammina, tal-Parti B tal-Anness tar-Regolament ta' Implementazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 540/2011 hija sostitwita b'dan li ġej:

## PARTI B

"Għall-implementazzjoni tal-principji uniformi kif imsemmija fl-Artikolu 29(6) tar-Regolament (KE) Nru 1107/2009, għandhom jitqiesu l-konklużjonijiet tar-rapport ta' reviżjoni dwar il-fenpirażammina, u b'mod partikolari l-Appendiċċijiet I u II tieghu, kif iż-żgħixx mill-Kunitat Permanenti dwar il-Katina Alimentari u s-Sahha tal-Annimali fl-1 ta' Gunju 2012, u emendat mill-Kunitat Permanenti dwar il-Pjanti, l-Annimali, l-Ikel u l-Għalf fit-18 ta' Mejju 2020. Il-purità mogħtija f'din l-entrata hija bbażata fuq produzzjoni kummerċjali tal-pjanti."

---