

32003L0084

L 247/20

IL-ĠURNAL UFFIĊJALI TA' L-UNJONI EWROPEA

30.9.2003

ID-DIRETTIVA TAL-KUMMISSJONI 2003/84/KE**tal-25 ta' Settembru 2003****li temenda d-Direttiva tal-Kunsill 91/414/KEE sabiex tinkludi flurtamone, flufenacet, iodosulfuron, dimethenamid-p, picoxystrobin, fosthiazate u silthiofam bhala sostanzi attivi****(Test b'rilevanza ghaż-ŻEE)**

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 ⁽¹⁾, kif l-aħħar emendata permezz tad-Direttiva tal-Kummissjoni 2003/79/KE ⁽²⁾, u partikolarment l-Artikolu 6(1) tagħha,

Billi:

(1) Skond l-Article 6(2) tad-Direttiva 91/414/KEE l-awtoritajiet ta' Franza rċevew nhar il-15 ta' Frar 1994 applikazzjoni minghand ir-Rhône-Poulenc Agro France (illum Bayer CropScience) għal inkluzjoni tas-sustanzi attivi flurtamone fl-Annex I tad-Direttiva 91/414/KEE. Id-Deciżjoni tal-Kummissjoni 1996/341/KE ⁽³⁾ kkonfermat li d-dossjer kien "komplut" fis-sens li jistà jkun ikkunsidrat bhala sodisfaċenti, fil-prinċipju, il-htigijiet tad-data u l-informazzjoni ta' l-Annessi II u III tad-Direttiva 91/414/KEE.

(2) Franza rċeviet applikazzjoni taħt l-Artikolu 6(2) tad-Direttiva 91/414/KEE nhar l-1 ta' Frar 1996, applikazzjoni minghand Bayer AG (illum Bayer CropScience) dwar il-flufenacet (li qabel kien jissejjah: fluthiamide). Din l-applikazzjoni kienet dikjarata kompluta mid-Deciżjoni tal-Kummissjoni 97/362/KE ⁽⁴⁾.

(3) Il-Ġermanja rċeviet applikazzjoni taħt l-Artikolu 6(2) tad-Direttiva 91/414/KEE nhar l-14 ta' Diċembru 1998 minn Hoechst Schering AgrEvo GmbH (illum Bayer CropScience) dwar il-iodosulfuron (bhala s-sostanza primarja tal-iodosulfuron-methyl-sodium). Din l-applikazzjoni kienet iddikjarata kompluta permezz tad-Deciżjoni tal-Kummissjoni 1999/392/KE ⁽⁵⁾.

(4) Il-Ġermanja rċeviet applikazzjoni taħt l-Artikolu 6(2) tad-Direttiva 91/414/KEE nhar is-16 ta' April 1999 minghand BASF AG dwar id-dimethenamid-p. Din l-applikazzjoni kienet dikjarata kompluta permezz tad-Deciżjoni tal-Kummissjoni 1999/555/KE ⁽⁶⁾.

(5) L-Irlanda rċeviet applikazzjoni taħt l-Artikolu 6(2) tad-Direttiva 91/414/KEE nhar is-26 ta' Mejju 1999 minghand Zeneca Agrochemicals (illum Syngenta) dwar il-picoxystrobin. Din l-applikazzjoni kienet iddikjarata kompluta wkoll permezz tad-Deciżjoni tal-Kummissjoni 1999/555/KE.

(6) Ir-Renju Unit irċieva applikazzjoni taħt l-Artikolu 6(2) tad-Direttiva 91/414/KEE nhar il-5 ta' Marzu 1996 minghand ISK Biosciences Europe SA dwar il-fosthiazate. Din l-applikazzjoni kienet dikjarata kompluta permezz tad-Deciżjoni tal-Kummissjoni 97/362/KE.

(7) L-Irlanda rċeviet applikazzjoni taħt l-Artikolu 6(2) tad-Direttiva 91/414/KEE nhar l-14 ta' Diċembru 1998 minghand Monsanto Crop Protection dwar is-silthiofam (qabel kien jissejjah: silthiopham). Din l-applikazzjoni kienet dikjarata kompluta permezz tad-Deciżjoni tal-Kummissjoni 1999/392/KE.

(8) Għal dawk is-sostanzi attivi, l-effetti fuq is-saħħa umana u l-ambjent ġew stmati, skond id-dispożizzjonijiet ta' l-Artikolu 6(2) u (4) tad-Direttiva 91/414/KEE, għal użi proposti mill-applikanti. Ir-rapporteur ta' l-Istati Membri nominat, issottometta abbozz ta' rapport dwar stima, li jikkoncerna s-sostanzi, lill-Kummissjoni nhar il-21 ta' Mejju 1997 (flurtamone), 6 ta' Jannar 1998 (flufenacet), 30 ta' Mejju 2000 (iodosulfuron), 26 ta' Settembru 2000 (dimethenamid-p), 11 ta' Gunju 2001 (picoxystrobin), 18 ta' Marzu 1998 (fosthiazate), u 2 ta' Ottubru 2000 (silthiofam).

(9) L-abbozzi ta' rapporti dwar stimi, ġew riveduti mill-Istati Membri u l-Kummissjoni fi hdan il-Kumitat Permanenti dwar il-Katina ta' l-Ikel u s-Saħħa ta' l-Animali. Ir-revizjoni kienet finalizzata nhar l-4 ta' Lulju 2003 fil-format ta' rapport ta' revizjoni mill-Kummissjoni dwar il-flurtamone, flufenacet, iodosulfuron, dimethenamid-p, picoxystrobin, fosthiazate u silthiofam.

(10) Ir-revizjoni ta' l-iodosulfuron, dimethenamid-p, picoxystrobin u silthiofam ma żvela l-ebda mistoqsijiet fil-miftuh jew thassib, li jkunu jinhtiegu konsultazzjoni mal-Kumitat Xjentifiku dwar il-Pjanti.

⁽¹⁾ ĠU L 230, tad-19.8.1991, p. 1.

⁽²⁾ ĠU L 228, tat-12.9.2003, p. 11.

⁽³⁾ ĠU L 130, tal-31.5.1996, p. 20.

⁽⁴⁾ ĠU L 152, tal-11.6.1997, p. 31.

⁽⁵⁾ ĠU L 148, tal-15.6.1999, p. 44.

⁽⁶⁾ ĠU L 210, ta' l-10.8.1999, p. 22.

- (11) Għall-flurtamone, id-dokumenti u l-informazzjoni kienu wkoll sottomessi lill-Kumitat Xjentifiku dwar il-Pjanti, għal konsultazzjoni separata. Il-Kumitat Xjentifiku dwar il-Pjanti, għe konsultat darbtejn, primarjament sabiex jistma it-tidwid potenzali taż-żewġ metaboliti tas-sostanzi attivi, 3-trifluoromethylbenzoic acid (TFMBA) u trifluoroacetic acid (TFAA). Fl-ewwel opinjoni⁽¹⁾, il-Kumitat Xjentifiku rrakomanda għar-rigward it-TFMBA, l-inklużjoni ta' hamriji bil-valuri pH bejn 7 u 8 fl-istudji sorption ma' dan il-metabolit. Rigward il-metabolit TFAA, il-Kumitat sab illi d-data disponibbli hija nsuffiċjenti sabiex tiġi stmata l-kontaminazzjoni ta' l-ilma ta' l-art. Sussegwentement, saru studji oħrajn mill-applikanti dwar iż-żewġ metaboliti. Fit-tieni opinjoni tiegħu⁽²⁾ il-Kumitat Xjentifiku kkonkluda illi l-koncentrazzjonijiet ta' TFMBA li jwassal għal tidwid fl-ilma ta' l-art minn hamriji li jkollhom pH il-fuq minn 5 jistà jeċċedi 1-0,1 g/l f'persentaġġ żgħir ta' każijiet/sitwazzjonijiet. Il-Kumitat ikkonkluda wkoll illi l-metabolit TFAA ma jirrapreżentax riskju inaċċettabbli ta' organism akwatiċi mill-ilma ta' l-art imma l-informazzjoni tossioloġika disponibbli għall-Kumitat kienet għadha nsuffiċjenti. Ir-rakomandazzjonijiet tal-Kumitat Xjentifiku, ttiehdu in konsiderazzjoni waqt revizjoni oħra, u f'din id-Direttiva u fir-Rapport tar-Revizjoni. Wara li għet ikkonsenjata l-informazzjoni nieqsa mill-applikant u evalwata mir-rapporteur ta' l-Istat Membru. L-evalwazzjoni fi hdan il-Kumitat Permanenti ikkonkludiet illi ma jkun hemm l-ebda nfluenza inaċċettabbli tal-metaboliti TFMBA u TFAA fuq l-ambjent jekk jiġu applikati il-miżuri mehtieġa għat-tnaqqis ta' riskju.
- (12) Rigward il-flufenacet, il-Kumitat Xjentifiku dwar il-Pjanti għe mistoqsi sabiex jikkumenta dwar żewġ prodotti ta' degradazzjoni (M2 u M4) tas-sustanzi attivi, li jkunu ġew intraċċati flysimeters leachates, u l-esposizzjoni ta' operaturi. Fl-opinjoni tiegħu⁽³⁾ il-Kumitat sab għall-metaboliti M2 u M4, illi r-riskju t'organizmi terrestri mhux fil-mira, ma kienux għadhom stmati adegwament u identifika żewġ prodotti oħra ta' degradazzjoni li għalihom ir-riskju t'organizmi mhux fil-mira, kienu jinhtieġu evalwazzjoni oħra. Il-Kumitat kien ta' l-opinjoni illi l-istima dwar riskju ta' l-operatur tal-flufenacet kienet għet adegwament indirizzata, iżda nnota is-sensitizzar tal-potenzal tal-formulazzjoni kienet tinhtieġ attenzjoni adegwata. Ir-rakomandazzjonijiet tal-Kumitat Xjentifiku kienu nġhataw konsiderazzjoni matul ir-revizjoni l-oħra, u f'din id-Direttiva u fir-Rapport ta' Revizjoni. Wara li l-informazzjoni nieqsa għet sussegwentement konsenjata mill-applikant u evalwata mir-rapporteur ta' l-Istat Membru. L-evalwazzjoni fi hdan il-Kumitat Permanenti kkonkluda illi r-riskju mill-prodotti kollha identifikati ta' degradazzjoni għall-organismi mhux fil-mira, u li r-riskju ta' sensitizzar ikun ukoll aċċettabbli jekk jiġu applikati l-miżuri mehtieġa dwar tnaqqis ta' riskju.
- (13) Dwar il-fosthiazate, il-Kumitat Xjentifiku għe mistoqsi sabiex jikkumenta dwar il-potenzal ta' tidwid fl-ilma ta' l-art, dwar ir-riskju t'organizmi mhux fil-mira, li jgħixu fil-hamrija, dwar ir-riskju lill-ghasafar u mammali slavaġ, u dwar ir-riskju possibli t'organophosphate-induced delayed polyneuropathy (OPIDP) fil-bnedmin wara inċidenti ta' vvalenar sever. Fl-opinjoni tiegħu⁽⁴⁾ il-Kumitat sab illi a bażi ta' l-informazzjoni disponibbli, l-ebda xenarju t'użu sigur ma seta jiġi identifikat, u li ma jkollu l-ebda riskju inaċċettabbli għall-ilma ta' l-art. Il-Kumitat innota illi huwa possibli li l-istudji tal-lysimeter juru nuqqas ta' tidwid għal xenarju wiehed jew aktar, imma l-ebda wiehed ma għe rapportat. Lanqas ma għe ndirizzat b'mod suffiċjenti ir-riskju fuq il-metaboliti differenti għall-organizmi tal-hamrija. Il-Kumitat ikkunsidra wkoll illi l-potenzal t'eżposizzjoni għal ghasafar u mammiferi slavaġ mir-rotot kollha msemija hawn fuq, kienu jinhtieġu kunsiderazzjonijiet oħra. Finalment il-Kumitat kien ta' l-opinjoni illi l-NTE (neuropathy target esterase) inibizzjoni minn fosthiazate u l-iżomeri tiegħu ma kienux ġew stmati adegwament. Ir-rakomandazzjonijiet tal-Kumitat Xjentifiku ttiehdu in konsiderazzjoni waqt revizjoni oħra u f'din id-Direttiva u fir-Rapport ta' Revizjoni. Wara li l-informazzjoni nieqsa għet sussegwentement konsenjata mill-applikant mir-rapporteur ta' l-Istat Membru u wara li ttiehdu in konsiderazzjoni il-miżuri mehtieġa għat-tnaqqis ta' riskju, l-evalwazzjoni fi hdan il-Kumitat Permanenti kkonkluda li ma huma mistennija l-ebda effetti ta' hsara mill-inibizzjoni ta' l-NTE mill-fosthiazate u l-iżomeri tiegħu. L-evalwazzjoni fi hdan il-Kumitat Permanenti kkonkluda wkoll illi r-riskju mis-sostanza primarja u l-prodotti ta' degradazzjoni identifikati għall-ilma ta' l-art, organizmi tal-hamrija, ghasafar u mammiferi slavaġ ikun aċċettabbli jekk jiġu applikati l-miżuri dwar tnaqqis ta' riskju.
- (14) Deher illi minn diversi eżaminazzjonijiet li saru, prodotti għall-protezzjoni ta' pjanti li jkun fihom sustanzi attivi konċernati, ikun mistenni illi jissodisfaw, b'mod ġenerali il-htigijiet imfassla fl-Artikolu 5(1)(a) u (b) u l-Artikolu 5(3) tad-Direttiva 91/414/KEE, partikolarment dwar l-użi li ġew eżaminati u ddetaljati fir-rapport ta' revizjoni mill-Kummissjoni. Għalhekk huwa neċessarju li jiġu nkluzi l-flurtamone, flufenacet, iodosulfuron, dimethenamid-p, picoxystrobin, fosthiazate u s-silthiofam fl-Annex I, sabiex jiġi assigurat illi fl-Istati Membri kollha l-awtorizzazzjonijiet tal-prodottu dwar il-protezzjoni tal-pjanti, li jkun fihom dawn is-sustanzi attivi jkunu mogħtija skond id-dispożizzjonijiet ta' dik id-Direttiva.
- (15) Wara l-inklużjoni l-Istati Membri għandhom jinġhataw lhom terminu raġonevoli sabiex jimplementaw id-dispożizzjonijiet tad-Directive 91/414/KEE għar-rigward il-prodotti dwar il-protezzjoni ta' pjanti li jkun fihom il-flurtamone, flufenacet, iodosulfuron, dimethenamid-p, picoxystrobin, fosthiazate u s-silthiofam u partikolarment sabiex jirrevedu l-awtorizzazzjonijiet proviżorji eżistenti u, sa tmiem dan it-terminu l-aktar tard, sabiex jittrasformaw dawk l-awtorizzazzjonijiet f'awtorizzazzjonijiet shah, jemendawhom jew jirtirawhom, skond id-dispożizzjonijiet tad-Direttiva 91/414/EEC.

⁽¹⁾ Opinjoni tal-Kumitat Xjentifiku dwar il-Pjanti dwar l-inklużjoni tal-flurtamone fl-Annex I tad-Direttiva 91/414/KEE li tikkonċerna t-tpoġġija fis-suq ta' prodotti dwar il-protezzjoni tal-pjanti (SCP/FLURT/004-Finali, addottata nhar it-18 ta' Diċembru 1998).

⁽²⁾ Opinjoni tal-Kumitat Xjentifiku dwar il-Pjanti dwar l-inklużjoni tal-flurtamone fl-Annex I tad-Direttiva 91/414/KEE dwar it-tpoġġija fis-suq ta' prodotti dwar il-protezzjoni tal-pjanti (SCP/FLURT/018-Finali, addottata nhar is-26 ta' Janar 2001).

⁽³⁾ Opinjoni tal-Kumitat Xjentifiku dwar il-Pjanti, dwar mistoqsijiet speċifiċi mill-Kummissjoni, li jikkonċernaw l-evalwazzjoni tal-flufenacet (FOE 5043) fil-kuntest tad-Direttiva 91/414/KEE, (SCP/FLUFEN/002-Finali, addottata nhar is-17 t' Ottubru 2001).

⁽⁴⁾ Opinjoni dwar mistoqsijiet speċifiċi mill-Kummissjoni, li jikkonċernaw l-evalwazzjoni tal-fosthiazate (IKKI-1145/TO-1145) fil-kuntest tad-Direttiva 91/414/KEE, (SCP/FOSTHIAZ/002-Finali, addottata nhar l-20 ta' Diċembru 2001).

- (16) Għalhekk huwa mehtieg illi tiġl emendata d-Direttiva 91/414/KEE b'dan il-mod.
- (17) Il-miżuri li hemm provduti f'din id-Direttiva huma skond l-opinjoni tal-Kumitat Permanenti dwar il-Katina ta' l-Ikel u s-Saħħa ta' l-Annimali,

ADDOTTAT DIN ID-DIRETTIVA:

Artikolu 1

L-Anness I tad-Direttiva 91/414/KEE huwa emendat kif jingħad fl-Anness ta' din id-Direttiva.

Artikolu 2

L-Istati Membri għandhom jaddottaw u jippublikaw sat-30 ta' Ġunju 2004 l-aktar tard, il-liġijiet, regolamenti u d-dispożizzjonijiet amministrattivi neċessarji sabiex jikkonformaw ma' din id-Direttiva. Huma għandhom jinfurmaw b'dan lill-Kummissjoni minnufih.

Għandhom japplikaw dawk id-dispożizzjonijiet mill-1 ta' Lulju 2004.

Meta l-Istati Membri jaddottaw dawk id-dispożizzjonijiet, għandu jkollhom riferenza għal din id-Direttiva jew ikunu akkumpanjati minn din ir-riferenza fl-okkażjoni tal-pubblikazzjoni uffiċjali tagħhom. L-istati membri għandhom jistabbilixxu kif trid issir din ir-riferenza.

Artikolu 3

1. L-Istati Membri għandhom jirrevedu l-awtorizzazzjoni għal kull prodott dwar il-protezzjoni tal-pjanti, li jkun fih il-flurtamone, flufenacet, iodosulfuron, dimethenamid-p, picoxystrobin, fosthiazate jew is-silthiofam sabiex jassiguraw li l-

kondizzjonijiet dwar dawm is-sostanzi attivi mfassla fl-Anness I tad-Direttiva 91/414/KEE ikunu osservati. Fejn mehtieg, għandhom jemendaw jew jirtiraw awtorizzazzjonijiet skond id-Direttiva 91/414/KEE mit-30 ta' Ġunju 2004, l-aktar tard.

2. Għal kull prodott dwar il-protezzjoni tal-pjanti li jkun fih il-flurtamone, flufenacet, iodosulfuron, dimethenamid-p, picoxystrobin, fosthiazate jew is-silthiofam bħala, jew bħala l-uniku sostanza attiva jew bħala wiehed minn diversi sostanzi attivi, liema sostanzi huma kollha elenkati fl-Anness I tad-Direttiva 91/414/KEE mill-31 ta' Diċembru 2004 l-aktar tard, l-Istati Membri għandhom jevalwaw mill-ġdid il-prodott skond il-prinċipji uniformi stabbiliti fl-Anness VI, a bażi ta' dossier li jissodisfa il-htigijiet ta' l-Anness III tiegħu. A bażi ta' dik l-evalwazzjoni, għandhom jiddeterminaw jekk il-prodott jissodisfax il-kondizzjonijiet imfassla fl-Artikolu 4(1)(b), (c), (d) u (e) tad-Direttiva 91/414/KEE. Fejn mehtieg, u sat-30 ta' Ġunju 2005 l-aktar tard, għandhom jemendaw jew jirtiraw l-awtorizzazzjoni għal kull prodott dwar il-protezzjoni tal-pjanti.

Artikolu 4

Din id-Direttiva tidhol fis-seħħ fl-1 ta' Jannar 2004.

Artikolu 5

Din id-Direttiva hija indirizzata lill-Istati Membri.

Magħmula fi Brussel, fil-25 ta' Settembru 2003.

Għall-Kummissjoni

David BYRNE

Membru tal-Kummissjoni

Fl-Anness I, is-segwenti fillieri ġew miżjuda fit-tarf tat-tabella

Nru	Isem Komuni, Identifikazzjoni Numri	IUPAC Isem	Purita ⁽¹⁾	Dhul fis-sehh	Skadenza ta' l-inklużjoni	Disposizzjonijiet speċifiċi
“64	Flurtamone SAK Nru 96525-23-4	(RS)-5-methylamino-2-phenyl-4-(a,a,a-trifluoro-m-tolyl) furan-3 (2H)-one	960 g/kg	1 ta' Jannar 2004	31 ta' Diċembru 2013	Użu biss bħala herbicidji jistgħu jiġu awtorizzati. Għall-implimentazzjoni tal-prinċipji uniformi fl-Anness VI, il-konklużjonijiet tar-rapport dwar reviżjoni fuq il-flurtamone, u partikolarment l-Appendiċi I u II tiegħu, kif finalizzat mill-Kumitat Permanenti dwar il-Katina ta' l-Ikel u s-Saħħa ta' l-Annimali, ta' l-4 ta' Lulju 2003, għandhom jiġu kkunsidrati. F'din l-istima ġenerali, l-Istati Membri: — għandhom jagħtu attenzjoni għall-protezzjoni ta' l-ilma ta' l-art, meta s-sustanza attiva hija applikata freġjuni b'hamrija vunne-rabbli u/jew kondizzjonijiet klimatiċi, — għandhom jagħtu attenzjoni partikolari għall-protezzjoni ta' l-alga u pjanti akwatiċi oħrajn. Fejn mehtieg għandhom jiġu applikati miżuri għat-tnaqqis ta' riskji.
65	Flufenacet SAK Nru 142459-58-3 CIPAC Nru 588	4'-fluoro-N-isopropyl-2-(5-(trifluoromethyl)-1,3,4-thiadiazol-2-yloxy) acetanilide	950 g/kg	1 ta' Jannar 2004	31 ta' Diċembru 2013	Użu biss bħala herbicidji jistgħu jiġu awtorizzati Għall-implimentazzjoni tal-prinċipji uniformi fl-Anness VI, l-konklużjonijiet tar-rapport dwar reviżjoni fuq il-flufenacet, u partikolarment l-Appendiċi I u II tiegħu, kif finalizzat mill-Kumitat Permanenti dwar il-Katina ta' l-Ikel u s-Saħħa ta' l-Annimali nhar l-4 ta' Lulju 2003, għandu jiġi kkunsidrat. F'din l-istima ġenerali, l-Istati Membri: — għandhom jagħtu attenzjoni speċjali għall-protezzjoni ta' l-ilma ta' l-art, meta is-sustanza attiva tiġi applikata freġjuni b'hamrija vunnerabbli u/jew kondizzjonijiet klimatiċi, — għandhom jagħtu attenzjoni partikolari għall-protezzjoni ta' alga u pjanti akwatiċi, — għandhom jagħtu attenzjoni partikolari għall-protezzjoni ta' l-operaturi. Għandhom jiġu applikati miżuri dwar tnaqqis ta' riskju fejn jinhtieg.
66	Iodosulfuron SAK Nru 185119-760 (primarju) 144550-36-7 (iodosulfuron-methyl-sodium) CIPAC No 634 (primarju) 634.501 (iodosulfuron-methyl-sodium)	4-iodo-2-(3-(4-methoxy-6-methyl-1,3,5-triazin-2-yl)-urei-dosulfonyl)	910 g/kg	1 ta' Jannar 2004	31 ta' Diċembru 2013	Użu biss bħala herbicidji jistgħu jiġu awtorizzati. Għall-implimentazzjoni tal-prinċipji uniformi fl-AnnessVI, il-konklużjonijiet tar-rapport dwar reviżjoni fuq l-iodosulfuron, u Appendiċi I u II tiegħu, kif finalizzat mill-Kumitat Permanenti dwar il-Katina ta' l-Ikel u s-Saħħa ta' l-Annimali nhar l-4 ta' Lulju 2003, għandhom jiġu kkunsidrati. F'din l-istima ġenerali, l-Istati Membri: — għandhom jagħtu attenzjoni għall-potenzal ta' l-iodosulfuron u l-metaboliti tiegħu dwar il-kontaminazzjoni ta' l-ilma ta' l-art, fejn is-sustanza attiva hija applikata freġjuni b'hamrija vunnerabbli u/jew kondizzjonijiet klimatiċi, — għandhom jagħtu attenzjoni partikolari għall-protezzjoni ta' pjanti akwatiċi. Għandhom jiġu applikati miżuri dwar tnaqqis ta' riskju meta mehtieg.

Nru	Isem Komuni, Identifikazzjoni Numri	IUPAC Isem	Purita ⁽¹⁾	Dhul fis-sehh	Skadenza ta' l-inkluzjoni	Disposizzjonijiet speċifiċi
67	Dimethenamid-p SAK Nru 163515-14-8 CIPAC Nru 638	S-2-chloro-N-(2,4-dimethyl-3-thienyl)-N-(2-methoxy-1-methylethyl)-acetamide	890 g/kg (valur preliminarju bbażat fuq pjanta pilota)	1 ta' Jannar 2004	31ta' Diċembru 2013	Użu biss bhala herbicida jistà jiġi awtorizzat. Ghall-implimentazzjoni ta' prinċipji uniformi ta' l-Anness VI, il-konklużjonijiet tar-rapport dwar ir-reviżjoni fuq id-dimethenamid-p, u partikolarment l-Appendiċi I u II tiegħu, kif finalizzat mill-Kumitat Permanenti dwar il-Katina ta' l-Ikel u s-Saħha ta' l-Annimali, nhar l-4 ta' Lulju 2003, għandu jiġi kkunsidrat. F'din l-istima generali l-Istati Membri: — għandhom jagħtu attenzjoni partikolari għall-potenzal ta' metaboliti tad-dimethenamid-p għall-kontaminazzjoni ta' ilma ta' l-art, meta s-sustanza attiva hija applikata f'reġjuni b'hamrija vunnerabbli u/jew kondizzjonijiet klimatiċi, — għandhom jagħtu attenzjoni partikolari għall-protezzjoni ta' sistemi ekoloġiċi akwatiċi, speċjalment dawk tal-pjanti akwatiċi. Għandhom jiġu applikati miżuri dwar it-tnaqqis ta' riskju meta mehtiegħ. L-Istat Membru għandu jinforma lill-Kummissjoni skond l-Artikolu 13(5) dwar l-ispeċifikar ta' materjal tekniku kif manifatturat kummerċjalment.
68	Picoxystrobin SAK Nru 117428-22-5 CIPAC Nru 628	Methyl (E)-3-methoxy-2-{2-(6-(trifluoromethyl) - 2-pyridyloxy-methyl)phenyl} acrylate	950 g/kg (valur preliminarju bbażat fuq pjanta pilota)	1 ta' Jannar 2004	31 ta' Diċembru 2013	Użu biss bhala fungicida jistà jiġi awtorizzat Ghall-implimentazzjoni tal-prinċipji uniformi ta' l-Anness VI, il-konklużjonijiet tar-rapport dwar ir-reviżjoni fuq il-picoxystrobin, u partikolarment l-Appendiċi I u II tiegħu, kif finalizzat fil-Kumitat Permanenti dwar il-Katina ta' l-Ikel u s-Saħha ta' l-Annimali nhar l-4 ta' Lulju 2003, għandhom jiġu kkunsidrati. F'din l-istima generali l-Istati Membri: — għandhom jagħtu attenzjoni partikolari għall-protezzjoni ta' l-ilma ta' l-art, meta s-sustanza attiva hija applikata f'reġjuni b'hamrija vunnerabbli u/jew kondizzjonijiet klimatiċi, — għandhom jagħtu attenzjoni partikolari għall-organizmi tal-hamrija, — għandhom jagħtu attenzjoni partikolari għall-protezzjoni tas-sistemi ekoloġiċi akwatiċi. Għandhom jiġu applikati miżuri ta' tnaqqis ta' riskju meta mehtiegħ. L-Istati Membri għandhom jinfurmaw lill-Kummissjoni skond l-Artikolu 13(5) dwar l-ispeċifikar ta' materjal tekniku kif manifatturat kummerċjalment.
69	Fosthiazate SAK Nru 98886-44-3 CIPAC Nru 585	(RS)-S-sec-butyl O-ethyl 2-oxo-1,3-thiazolidin-3-ylphosphonothioate	930 g/kg	1 ta' Jannar 2004	31ta' Diċembru 2013	Użu biss bhala nematocida jistà jiġi awtorizzat. Ghall-implimentazzjoni ta' prinċipji uniformi ta' l-Anness VI, il-konklużjonijiet tar-rapport dwar ir-reviżjoni fuq il-fosthiazate, u partikolarment l-Appendiċi I u II tiegħu, kif finalizzat mill-Kumitat Permanenti dwar il-Katina ta' l-Ikel u s-Saħha ta' l-Annimali, nhar l-4 ta' Lulju 2003, għandhom jiġu kkunsidrati. F'din l-istima generali l-Istati Membri:

Nru	Isem Komuni, Identifikazzjoni Numri	IUPAC Isem	Purita ⁽¹⁾	Dhul fis-sehh	Skadenza ta' l-inklużjoni	Disposizzjonijiet speċifiċi
						— ghandhom jaghtu attenzjoni partikolari għall-protezzjoni ta' l-ilma ta' l-art, meta s-sustanza attiva hija applikata f'reġjuni b'hamrija vunnerabbli u/jew kondizzjonijiet klimatiċi, — ghandhom jaghtu attenzjoni partikolari għall-protezzjoni ta' ghasafar u mammiferi slavaġ, parikolarment jekk is-sustanza hija applikata fl-istaġun tat-tnissil, — ghandhom jaghtu attenzjoni partikolari għall-organizmi tal-hamrija mhux fil-mira. Ghandhom jiġu applikati miżuri dwar it-tnaqqis ta' riskju meta mehtieg. Sabiex jitnaqqas ir-riskju potenzali għall-ghasafar zġhar, awtorizzazzjonijiet dwar il-prodott, jinhtiegu illi jilhqqu livell għoli hafna t'inkorporazzjoni ta' granuli fil-hamrija. L-Istati Membri ghandhom jinfurmaw lill-Kummissjoni skond l-Artikolu 13(5) dwar l-ispeċifikar ta' materjal tekniku kif kummerċjalment manifatturat.
70	Silthiofam SAK Nru 175217-20-6 CIPAC No 635	N-allyl-4,5-dimethyl-2-(trimethylsilyl)thio- phene-3-carboxamide	950 g/kg	1 ta' Jannar 2004	31 ta' Diċembru, 2013	Użu bhala fungicida biss jistgħu jiġu awtorizzati. Użu ieħor oltre trattament ta' żerriegħa, illum m'humiex appoġġjati adegwatament minn data. Sabiex jiġu appoġġjati awtorizzazzjonijiet għal dan l-użu, trid tiġ ġġenerata sottomessa lill-Istati Membri data u informazzjoni li ttipprova l-aċċettazzjoni tagħhom mill-konsumaturi, operaturi u l-ambjent. Għall-implimentazzjoni tal-prinċipji uniformi ta' l-Anness VI, il-konklużjonijiet tar-rapport dwar ir-reviżjoni fuq is-silthiofam, u partikolarment l-Appendices I u II tiegħu, kif finalizzat mill-Komitat Permanenti dwar il-Katina ta' l-Ikel u s-Saħħa ta' l-Annimali nhar l-4 ta' Lulju 2003 għandu jittiehed in konsiderazzjoni shall be taken into account.

(¹) Dettalji ohra dwar l-identita u speċifikazzjoni ta' sostanzi attivi huma pprovduti fir-rapport dwar reviżjoni"