

Brussell, 26 ta' Ottubru 2023
(OR. en)

14747/23

AGRILEG 254
PESTICIDE 51

NOTA TA' TRAZMISSJONI

minn:	Kummissjoni Ewropea
data meta waslet:	25 ta' Ottubru 2023
lil:	Segretarjat Ġenerali tal-Kunsill
Nru dok. Cion:	D089864/3
Suġġett:	REGOLAMENT TAL-KUMMISSJONI (UE) .../... ta' XXX li jemenda l-Annessi II, III u V tar-Regolament (KE) Nru 396/2005 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill fir-rigward tal-livelli massimi ta' residwi għad-desmedifam, għall-etridiażol, għall-flurtamon, għall-profoksidim, għad-difenakum u għall-permanganat tal-potassju f'ċerti prodotti jew fuqhom

Id-delegazzjonijiet isibu mehmuż id-dokument D089864/3.

Mehmuż: D089864/3



IL-KUMMISSJONI
EWROPEA

Brussell, **XXX**
PLAN/2023/946 Rev. 1
(POOL/E4/2023/946/946R1-EN.docx)
D089864/03
[...] (2023) **XXX** draft

REGOLAMENT TAL-KUMMISSJONI (UE) .../...

ta' **XXX**

li jemenda l-Annessi II, III u V tar-Regolament (KE) Nru 396/2005 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill fir-rigward tal-livelli massimi ta' residwi ghad-desmedifam, ghall-etridiazol, ghall-flurtamon, ghall-profoksidim, ghad-difenakum u ghall-permanganat tal-potassju f'ċerti prodotti jew fuqhom

(Test b'rilevanza għaż-ŻEE)

REGOLAMENT TAL-KUMMISSJONI (UE) .../...

ta' **XXX**

li jemenda l-Annessi II, III u V tar-Regolament (KE) Nru 396/2005 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill fir-rigward tal-livelli massimi ta' residwi ghad-desmedifam, għall-etridiażol, għall-flurtamon, għall-profoksidim, għad-difenakum u għall-permanganat tal-potassju f'ċerti prodotti jew fuqhom

(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 396/2005 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tat-23 ta' Frar 2005 dwar il-livelli massimi ta' residwi ta' pestiċidi fi jew fuq ikel u għalf li joriġina minn pjanti u animali u jemenda d-Direttiva tal-Kunsill 91/414/KEE¹, u b'mod partikolari l-Artikolu 14(1), il-punt (a), l-Artikolu 18(1), il-punt (b), u l-Artikolu 49(2) tiegħu,

Billi:

- (1) Il-livelli massimi ta' residwi ("MRLs") għad-desmedifam, għall-flurtamon u għall-profoksidim ġew stabbiliti fl-Anness II tar-Regolament (KE) Nru 396/2005. L-MRLs għas-sustanza attiva etridiażol ġew stabbiliti fil-Parti A tal-Anness III tar-Regolament (KE) Nru 396/2005. Għas-sustanzi attivi difenakum u permanganat tal-potassju l-ebda MRLs ma ġew stabbiliti fir-Regolament (KE) Nru 396/2005, u billi dawn is-sustanzi attivi mhumiex inklużi fl-Anness IV ta' dak ir-Regolament, japplika l-valur prestabbilit ta' 0,01 mg/kg stipulat fl-Artikolu 18(1), il-punt (b) ta' dak ir-Regolament.
- (2) L-approvazzjoni tas-sustanza attiva desmedifam skadiet fl-1 ta' Lulju 2019 u ma ġgedditx². L-awtorizzazzjonijiet kollha għall-prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti li fihom dik is-sustanza attiva ġew revokati. Ma jeżistu l-ebda limiti massimi ta' residwi tal-Codex ("CXLs") jew tolleranzi għall-importazzjoni għal dik is-sustanza. L-MRLs għad-desmedifam fuq il-prodotti kollha huma stabbiliti fil-limitu ta' determinazzjoni ("LOD"). F'konformità mal-progress tekniku, issa jistgħu jinkisbu livelli aktar baxxi ta' LODs. Għalhekk huwa xieraq li l-MRLs stabbiliti għad-desmedifam fl-Anness II tar-Regolament (KE) Nru 396/2005 jitbaxxew għal-LODs attwali speċifiċi għall-prodott f'konformità mal-Artikolu 17 tar-Regolament (KE) Nru 396/2005 flimkien mal-Artikolu 14(1), il-punt (a), tiegħu, u li jitmexxew lejn l-Anness V tar-Regolament (KE) Nru 396/2005 f'konformità mal-Artikolu 18(1), il-punt (b), ta' dak ir-Regolament. Barra minn hekk, peress li l-MRLs fuq il-prodotti kollha huma stabbiliti fl-LODs speċifiċi għall-prodott, ma għadx hemm bżonn ta' *data* konfermatorja.

¹ ĠU L 70, 16.3.2005, p. 1.

² Ir-Regolament ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) 2019/1100 tas-27 ta' Ġunju 2019 li jikkonċerna n-nuqqas ta' tiġdid tal-approvazzjoni tas-sustanza attiva desmedifam, skont ir-Regolament (KE) Nru 1107/2009 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill dwar it-tqeghid fis-suq ta' prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti u li jemenda l-Anness tar-Regolament ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 540/2011 (ĠU L 175, 28.6.2019, p. 17).

Għalhekk, jenhtieg li n-noti kollha f'qiegh il-pagna li fihom talbiet għal *data* konfermatorja jithassru.

- (3) L-approvazzjoni tas-sustanza attiva etridiażol skadiet fil-31 ta' Mejju 2021 u ma tressqet l-ebda applikazzjoni għat-tiġdid tal-approvazzjoni tagħha. L-awtorizzazzjonijiet kollha għall-prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti li fihom dik is-sustanza attiva ġew revokati. Ma jeżistu l-ebda CXLs jew tolleranzi għall-importazzjoni għal dik is-sustanza. Għalhekk huwa xieraq li jithassru l-MRLs stabbiliti għal din is-sustanza fil-Parti A tal-Anness III tar-Regolament (KE) Nru 396/2005 f'konformità mal-Artikolu 17 tar-Regolament (KE) Nru 396/2005 flimkien mal-Artikolu 14(1), il-punt (a), tiegħu. L-MRLs għall-etridiażol fuq il-prodotti kollha jenhtieg li jiġu stabbiliti fl-LODs speċifiċi għall-prodott fl-Anness V tar-Regolament (KE) Nru 396/2005 f'konformità mal-Artikolu 18(1), il-punt (b), ta' dak ir-Regolament.
- (4) L-approvazzjoni tas-sustanza attiva flurtamon skadiet fis-27 ta' Diċembru 2018 u ma ġgedditx³. L-awtorizzazzjonijiet kollha għall-prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti li fihom dik is-sustanza attiva ġew revokati. Ma jeżistu l-ebda CXLs jew tolleranzi għall-importazzjoni għal dik is-sustanza. L-MRLs għall-flurtamon fuq il-prodotti kollha huma stabbiliti fl-LODs speċifiċi għall-prodott. Għalhekk huwa xieraq li l-MRLs stabbiliti għall-flurtamon fl-Anness II tar-Regolament (KE) Nru 396/2005 jitmexxew lejn l-Anness V tar-Regolament (KE) Nru 396/2005 f'konformità mal-Artikolu 18(1), il-punt (b), ta' dak ir-Regolament.
- (5) L-approvazzjoni tas-sustanza attiva profoksidim skadiet fil-31 ta' Lulju 2021 u ma tressqet l-ebda applikazzjoni għat-tiġdid tal-approvazzjoni tagħha. L-awtorizzazzjonijiet kollha għall-prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti li fihom dik is-sustanza attiva ġew revokati. Ma jeżistu l-ebda CXLs jew tolleranzi għall-importazzjoni għal dik is-sustanza. L-MRLs għall-profoksidim fuq il-prodotti kollha huma stabbiliti fl-LODs speċifiċi għall-prodott. Għalhekk huwa xieraq li l-MRLs stabbiliti għall-profoksidim fl-Anness II tar-Regolament (KE) Nru 396/2005 jitmexxew lejn l-Anness V tar-Regolament (KE) Nru 396/2005 f'konformità mal-Artikolu 18(1), il-punt (b), ta' dak ir-Regolament.
- (6) L-approvazzjoni tas-sustanza attiva difenakum skadiet fit-30 ta' Diċembru 2019 u ma tressqet l-ebda applikazzjoni għat-tiġdid tal-approvazzjoni tagħha. L-awtorizzazzjonijiet kollha għall-prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti li fihom dik is-sustanza attiva ġew revokati. Ma jeżistu l-ebda CXLs jew tolleranzi għall-importazzjoni għal dik is-sustanza. Għalhekk huwa xieraq li l-MRLs għad-difenakum fuq il-prodotti kollha jiġu stabbiliti fl-LODs speċifiċi għall-prodott fl-Anness V tar-Regolament (KE) Nru 396/2005 f'konformità mal-Artikolu 18(1), il-punt (b), ta' dak ir-Regolament.
- (7) Is-sustanza attiva permanganat tal-potassju mhix approvata⁴. Ma jeżistu l-ebda CXLs jew tolleranzi għall-importazzjoni għal dik is-sustanza. Għalhekk huwa xieraq li l-

³ Ir-Regolament ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) 2018/1917 tas-6 ta' Diċembru 2018 li jikkonċerna n-nuqqas ta' tiġdid tal-approvazzjoni tas-sustanza attiva flurtamon, f'konformità mar-Regolament (KE) Nru 1107/2009 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill dwar it-tqeghid fis-suq ta' prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti, u li jemenda r-Regolament ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 540/2011 (ĠU L 311, 7.12.2018, p. 27).

⁴ 2008/768/KE: Id-Deciżjoni tal-Kummissjoni tat-30 ta' Settembru 2008 li tikkonċerna n-nuqqas ta' inkluzjoni ta' Beauveria brongniartii u permanganat tal-potassju fl-Anness I tad-Direttiva tal-Kunsill 91/414/KEE u l-irtirar tal-awtorizzazzjonijiet għall-prodotti għall-harsien tal-pjanti li fihom dawn is-sustanzi (ĠU L 263, 2.10.2008, p. 12).

MRLs għall-permanganat tal-potassju fuq il-prodotti kollha jiġu stabbiliti fl-LODs speċifiċi għall-prodott fl-Anness V tar-Regolament (KE) Nru 396/2005 f'konformità mal-Artikolu 18(1), il-punt (b), ta' dak ir-Regolament.

- (8) Il-Kummissjoni kkonsultat mal-laboratorji ta' referenza tal-Unjoni Ewropea dwar ir-residwi tal-pestiċidi rigward il-htieġa li jiġu adattati ċerti LODs. Dawk il-laboratorji pproponew LODs speċifiċi għall-prodott li jistgħu jinkisbu b'mod analitiku.
- (9) Is-sħab kummerċjali tal-Unjoni ġew ikkonsultati dwar l-MRLs il-ġodda permezz tal-Organizzazzjoni Dinjija tal-Kummerċ u l-kummenti tagħhom ġew ikkunsidrati.
- (10) Għalhekk, l-Annessi II, III u V tar-Regolament (KE) Nru 396/2005 jenħtieġ li jiġu emendati skont dan.
- (11) Biex ikun hemm lok għall-kummerċjalizzazzjoni, l-ipproċessar u l-konsum normali tal-prodotti, dan ir-Regolament jenħtieġ li ma japplikax għall-prodotti li ġew prodotti fl-Unjoni jew li ġew importati fl-Unjoni qabel ma bdew japplikaw l-MRLs il-ġodda u li għalihom inżamm livell għoli ta' protezzjoni tal-konsumatur.
- (12) Jenħtieġ li jithalla jgħaddi perjodu raġonevoli ta' zmien qabel ma jibdeu japplikaw l-MRLs il-ġodda, sabiex l-Istati Membri, il-pajjiżi terzi u l-operaturi tan-negozji tal-ikel jingħataw biżżejjed zmien biex jadattaw ruħhom għar-rekwiżiti li jirriżultaw mill-modifika tal-MRLs.
- (13) Il-miżuri previsti f'dan ir-Regolament huma f'konformità mal-opinjoni tal-Kumitat Permanenti dwar il-Pjanti, l-Animali, l-Ikel u l-Għalf,

ADOTTAT DAN IR-REGOLAMENT:

Artikolu 1

L-Annessi II, III u V tar-Regolament (KE) Nru 396/2005 huma emendati f'konformità mal-Anness ta' dan ir-Regolament.

Artikolu 2

Ir-Regolament (KE) Nru 396/2005 kif kien qabel ma ġie emendat b'dan ir-Regolament għandu jibqa' japplika għall-prodotti li ġew immanifatturati fl-Unjoni jew li ġew importati fl-Unjoni qabel [*Uffiċċju tal-Pubblikazzjonijiet: jekk jogħġbok dahhal id-data 6 xhur wara d-data tad-dhul fis-seħh ta' dan ir-Regolament*].

Artikolu 3

Dan ir-Regolament għandu jidhol fis-seħh fl-għoxrin jum wara dak tal-pubblikazzjoni tiegħu f'*Il-Gurnal Uffiċjali tal-Unjoni Ewropea*.

Għandu japplika minn... [*Uffiċċju tal-Pubblikazzjonijiet: jekk jogħġbok dahhal id-data 6 xhur wara d-data tad-dhul fis-seħh ta' dan ir-Regolament*].

Dan ir-Regolament ghandu jorbot fl-intier tieghu u japplika direttament fl-Istati Membri kollha.

Magħmul fi Brussell,

Għall-Kummissjoni
Il-President
Ursula VON DER LEYEN