



TESTI ADOTTATI

P9_TA(2021)0285

Sustanzi attivi, inkluža l-flumjoksažina

Riżoluzzjoni tal-Parlament Ewropew tal-10 ta' Ĝunju 2021 dwar ir-Regolament ta' Implantazzjoni tal-Kummissjoni (UE) 2021/745 tas-6 ta' Mejju 2021 li jemenda r-Regolament ta' Implantazzjoni (UE) Nru 540/2011 fir-rigward tal-estensjoni tal-perjodi ta' appovazzjoni tas-sustanzi attivi sulfat tal-aluminju u tal-ammonju, silikat tal-aluminju, beflubutamid, benthiavalicarb, bifenazate, boscalid, karbonat tal-kalċju, captan, diossidu tal-karbonju, cymoxanil, dimethomorph, ethephon, estratt mis-siġra tat-te, famossadon, residwi mid-distillazzjoni tax-xaham, aċidi grassi C7 sa C20, flumjossažin, fluoxastrobin, fluworokloridon, folpet, formetanate, gibberellic acid, gibberellins, heptamaloxyloglucan, proteini idrolizzati, sulfat tal-hadid, metazachlor, metribuzin, milbemectin, ir-razza 251 tal-Paecilomyces lilacinus, fenmedifam, phosmet, pirimiphos-methyl, żjut tal-pjanti/żejt tal-kolza, karbonat idroġenat tal-potassju, propamocarb, prothioconazole, ramel tal-kwarz, żejt tal-huta, repellenti permezz ta' riha ta' origini mill-animali jew mill-pjanti/xaham tan-nagħaq, S-metolachlor, Feromoni tal-Lepidopteri ta' Katina Ditta, tebukonażol u urea (2021/2706(RSP))

Il-Parlament Ewropew,

- wara li kkunsidra r-Regolament ta' Implantazzjoni tal-Kummissjoni (UE) 2021/745 tas-6 ta' Mejju 2021 li jemenda r-Regolament ta' Implantazzjoni (UE) Nru 540/2011 fir-rigward tal-estensjoni tal-perjodi ta' appovazzjoni tas-sustanzi attivi sulfat tal-aluminju u tal-ammonju, silikat tal-aluminju, beflubutamid, benthiavalicarb, bifenazate, boscalid, karbonat tal-kalċju, captan, diossidu tal-karbonju, cymoxanil, dimethomorph, ethephon, estratt mis-siġra tat-te, famossadon, residwi mid-distillazzjoni tax-xaham, aċidi grassi C7 sa C20, flumjossažin, fluoxastrobin, fluworokloridon, folpet, formetanate, gibberellic acid, gibberellins, heptamaloxyloglucan, proteini idrolizzati, sulfat tal-hadid, metazachlor, metribuzin, milbemectin, ir-razza 251 tal-Paecilomyces lilacinus, fenmedifam, phosmet, pirimiphos-methyl, żjut tal-pjanti/żejt tal-kolza, karbonat idroġenat tal-potassju, propamocarb, prothioconazole, ramel tal-kwarz, żejt tal-huta, repellenti permezz ta' riha ta' origini mill-animali jew mill-pjanti/xaham tan-nagħaq, S-metolachlor, Feromoni tal-Lepidopteri ta' Katina Ditta, tebukonażol u urea¹,
- wara li kkunsidra r-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-

¹ ĜU L 160, 7.5.2021, p. 89.

pjanti u li jhassar id-Direttivi tal-Kunsill 79/117/KEE u 91/414/KEE¹, u b'mod partikolari l-ewwel paragrafu tal-Artikolu 17 u l-Artikolu 21 tiegħu,

- wara li kkunsidra l-opinjoni mogħtija fit-30 ta' Marzu 2021 mill-Kumitat Permanenti dwar il-Pjanti, l-Annimali, l-Ikel u l-Għall,
 - wara li kkunsidra r-Regolament ta' Implementazzjoni tal-Kummissjoni (UE) 2015/408 tal-11 ta' Marzu 2015 dwar l-implementazzjoni tal-Artikolu 80(7) tar-Regolament (KE) Nru 1107/2009 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill dwar it-tqegħid fis-suq ta' prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti u li jistabbilixxi lista ta' kandidati għas-sostituzzjoni²,
 - wara li kkunsidra l-Artikoli 11 u 13 tar-Regolament (UE) Nru 182/2011 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tas-16 ta' Frar 2011 li jistabbilixxi r-regoli u l-principji ġenerali dwar il-modalitajiet ta' kontroll mill-Istati Membri tal-eżerċizzju mill-Kummissjoni tas-setgħat ta' implementazzjoni³,
 - wara li kkunsidra r-riżoluzzjoni tiegħu tat-13 ta' Settembru 2018 dwar l-implementazzjoni tar-Regolament (KE) Nru 1107/2009 dwar il-Prodotti għall-Protezzjoni tal-Pjanti⁴,
 - wara li kkunsidra l-Artikolu 112(2) u (3) tar-Regoli ta' Procedura tiegħu,
 - wara li kkunsidra l-mozzjoni għal riżoluzzjoni tal-Kumitat għall-Ambjent, is-Saħħha Pubblika u s-Sikurezza tal-Ikel,
- A. billi l-flumjoksażina ġiet inkluża fl-Anness I tad-Direttiva tal-Kunsill 91/414/KEE⁵ fl-1 ta' Jannar 2003 mid-Direttiva tal-Kummissjoni 2002/81/KE⁶ u tqieset li ġiet approvata skont ir-Regolament (KE) Nru 1107/2009;
- B. billi proċedura għat-tiġdid tal-approvazzjoni tal-flumjoksażina skont ir-Regolament ta' Implementazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 844/2012⁷ ilha għaddejja mill-2010⁸, u l-applikazzjoni rispettiva ġiet ippreżentata f'konformità mal-Artikolu 4 tar-Regolament

¹ GU L 309, 24.11.2009, p. 1.

² GU L 67, 12.3.2015, p. 18.

³ GU L 55, 28.2.2011, p. 13.

⁴ GU C 433, 23.12.2019, p. 183.

⁵ Id-Direttiva tal-Kunsill 91/414/KEE tal-15 ta' Lulju 1991 li tikkonċerna t-tqegħid fis-suq ta' prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti (GU L 230, 19.8.1991, p. 1).

⁶ Id-Direttiva tal-Kummissjoni 2002/81/KE tal-10 ta' Ottubru 2002 li temenda d-Direttiva tal-Kunsill 91/414/KEE biex tinkludi l-flumioxazine bħala sustanza attiva (GU L 276, 12.10.2002, p. 28).

⁷ Ir-Regolament ta' Implementazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 844/2012 tat-18 ta' Settembru 2012 li jistabbilixxi d-dispożizzjonijiet meħtieġa 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 għall-protezzjoni tal-pjanti (GU L 252, 19.9.2012, p. 26).

⁸ Id-Direttiva tal-Kummissjoni 2010/77/UE tal-10 ta' Novembru 2010 li temenda d-Direttiva tal-Kunsill 91/414/KEE fir-rigward tad-dati ta' skadenza għall-inklużjoni fl-Anness I ta' certi sustanzi attivi (GU L 293, 11.11.2010, p. 48).

tal-Kummissjoni (UE) Nru 1141/2010¹ fid-29 ta' Frar 2012;

- C. billi l-perjodu ta' approvazzjoni tas-sustanza attiva flumjoksażina digà ġie estiż b'ħames snin bid-Direttiva tal-Kummissjoni 2010/77/UE² u sussegwentement b'sena kull sena mill-2015 bir-Regolamenti ta' Implantazzjoni tal-Kummissjoni (UE) 2015/1885³, (UE) 2016/549⁴, (UE) 2017/841⁵, (UE) 2018/917⁶, (UE) 2019/707⁷ u (UE) 2020/869⁸, u issa mill-ġdid b'sena permezz tar-Regolament ta'

¹ Ir-Regolament tal-Kummissjoni (UE) Nru 1141/2010 tas-7 ta' Diċembru 2010 li jistabbilixxi l-proċedura għat-tiġid tal-inklużjoni tat-tieni grupp ta' sustanzi attivi fl-Anness I għad-Direttiva tal-Kunsill 91/414/KEE u li jistabbilixxi l-lista ta' dawk is-sustanzi (GU L 322, 8.12.2010, p. 10).

² Id-Direttiva tal-Kummissjoni 2010/77/UE tal-10 ta' Novembru 2010 li temenda d-Direttiva tal-Kunsill 91/414/KEE fir-rigward tad-dati ta' skadenza għall-inklużjoni fl-Anness I ta' certi sustanzi attivi (GU L 293, 11.11.2010, p. 48).

³ Ir-Regolament ta' Implantazzjoni tal-Kummissjoni (UE) 2015/1885 tal-20 ta' Ottubru 2015 li jemenda r-Regolament (UE) Nru 540/2011 fir-rigward tal-estensjoni tal-perjodi ta' approvazzjoni tas-sustanzi attivi 2,4-D, Acibenzolar-s-metil, Amitrol, Bentazon, Ċjalofop-butil, Dikwat, Esfenvalerat, Famoksadon, Flumjoksażina, DPX KE 459 (flupirsulfuron-metil), Glifosat, Iprovalikarb, Isoproturon, Lambda-Čjalotrina, Metalaksil-M, Metsulfuron-metil, Pikolinafen, Prosulfuron, Pimetrożina, Piraflufen-etyl, Tijabendażol, Tifensulfuron-metil u Triasulfuron (GU L 276, 21.10.2015, p. 48).

⁴ Ir-Regolament ta' Implantazzjoni tal-Kummissjoni (UE) 2016/549 tat-8 ta' April 2016 li jemenda r-Regolament ta' Implantazzjoni (UE) Nru 540/2011 fir-rigward tal-estensjoni tal-perjodi ta' approvazzjoni tas-sustanzi attivi bentazon, Ċjalofop butil, dikwat, famoksadon, flumjoksażina, DPX KE 459 (flupirsulfuron-metil), metalaksil-M, pikolinafen, prosulfuron, pimetrożina, tijabendażol u tifensulfuron-metil (GU L 95, 9.4.2016, p. 4).

⁵ Ir-Regolament ta' Implantazzjoni tal-Kummissjoni (UE) 2017/841 tas-17 ta' Mejju 2017 li jemenda r-Regolament ta' Implantazzjoni (UE) Nru 540/2011 fir-rigward tal-estensjoni tal-perjodi ta' approvazzjoni tas-sustanzi attivi alfa-ċipermetrina, ir-razza Ampelomyces quisqualis: aq 10, benalaksil, bentazon, bifenażat, bromossinil, etil tal-karfentrażon, klorprofam, cjażofammid, desmedifam, dikwat, DPX KE 459 (flupirsulfuron-metil), etossażol, famoksadon, fenamidon, flumjoksażina, foramsulfuron, ir-razza Gliocladium catenulatum: j1446, imażamoks, imażosulfuron, isossaflutol, laminarin, metalaksil-m, metossifenożid, milbemektin, oksasulfuron, pendimetalin, fenmedifam, pimetrożina, s-metolaklor, u triflossistrobin (GU L 125, 18.5.2017, p. 12).

⁶ Ir-Regolament ta' Implantazzjoni tal-Kummissjoni (UE) 2018/917 tas-27 ta' Ĝunju 2018 li jemenda r-Regolament ta' Implantazzjoni (UE) Nru 540/2011 fir-rigward tal-estensjoni tal-perjodi ta' approvazzjoni tas-sustanzi attivi alfa-ċipermetrina, beflubutammid, benalassil, bentjavali karb, bifenażat, boskalid, bromossinil, kaptan, karvone, klorprofam, cjażofammid, desmedifam, dimetoat, dimetomorf, dikwat, etefon, etoprofos, etossażol, famoksadon, fenamidon, fenamifos, flumjoksażina, fluwossastrobin, folpet, foramsulfuron, formetanat, ir-razza Gliocladium catenulatum: J1446, isossaflutol, metalaksil-m, metjokarb, metossifenożid, metribużin, milbemektin, oksasulfuron, ir-razza 251 Paecilomyces lilacinus, fenmedifam, fosmet, pirimifos-metil, propamokarb, protijokonażol, pimetrożin u s-metolaklor (GU L 163, 28.6.2018, p. 13).

⁷ Ir-Regolament ta' Implantazzjoni tal-Kummissjoni (UE) 2019/707 tas-7 ta' Mejju 2019 li jemenda r-Regolament ta' Implantazzjoni (UE) Nru 540/2011 fir-rigward tal-estensjoni tal-perjodi ta' approvazzjoni tas-sustanzi attivi alpha-cypermethrin, beflubutamid, benalaxyll, benthiavalicarb, bifenazate, boscalid,

Implimentazzjoni (UE) 2021/745 li jestendi l-perjodu ta' approvazzjoni sat-30 ta' Ĝunju 2022;

- D. billi l-Kummissjoni, fir-Regolament ta' Implimentazzjoni (UE) 2021/745, naqset milli tispjega r-raġunijiet għall-estensjoni ħlief billi ddiċċarat: "Billi l-valutazzjoni ta' dawk is-sustanzi attivi ddewmet għal raġunijiet li ma kinux fil-kontroll tal-applikanti, x'aktarx li l-approvazzjonijiet ta' dawk is-sustanzi attivi se jiskadu qabel ma tkun ittieħdet deċiżjoni dwar it-tiġidid tagħhom";
- E. billi r-Regolament (KE) Nru 1107/2009 għandu l-għan li jiġura livell għoli ta' protezzjoni kemm tas-saħħha tal-bniedem kif ukoll tal-annimali u tal-ambjent, u fl-istess ħin li jissalvagwardja l-kompetittività tal-agrikoltura tal-Unjoni; billi għandha tingħata attenzjoni partikolari lill-protezzjoni ta' gruppi vulnerabbli tal-popolazzjoni, inkluži nnisa tqal, it-trabi u t-tfal;
- F. billi għandu japplika l-principju ta' prekawzjoni, u r-Regolament (KE) Nru 1107/2009 jipprevedi li s-sustanzi għandhom jiġu inkluži biss fi prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti fejn ikun intwera li dawn jipprezentaw beneficiċċu ċar għall-produzzjoni tal-pjanti u li mhumiex mistennija jkollhom xi effetti ta' ħsara fuq is-saħħha tal-bniedem jew tal-annimali jew xi effetti inaċċettabbli fuq l-ambjent;
- G. billi r-Regolament (KE) Nru 1107/2009 jiddisponi li, fl-interess tas-sikurezza, il-perjodu ta' approvazzjoni għal sustanzi attivi għandu jkun limitat fiż-żmien; billi l-perjodu ta' approvazzjoni għandu jkun proporzjonat għar-riskji possibbli inerenti fl-użu ta' tali sustanzi, iżda fil-każ tal-flumjoksażina, huwa ċar li ma teżisti ebda proporzjonalità bħal din;
- H. billi fit-18-il sena mill-approvazzjoni tagħha bħala sustanza attiva, il-flumjoksażina ġiet identifikata u kklassifikata bħala tossika għar-riproduzzjoni (kategorija 1B) u bħala sustanza li tfixkel is-sistema endokrinali;
- I. billi l-Kummissjoni u l-Istati Membri għandhom il-possibbiltà u r-responsabbiltà li jaġixxu f'konformità mal-principju ta' prekawzjoni, meta jkun ġie identifikat ir-riskju ta' effetti ta' ħsara fuq is-saħħha iżda jkun għad hemm incertezza mil-lat xjentifiku, billi jadottaw miżuri proviżorji ta' ġestjoni tar-riskju li jkunu meħtieġa biex jiġi żgurat livell għoli ta' protezzjoni tas-saħħha tal-bniedem;

bromoxynil, captan, cyazofamid, desmedipharm, dimethoate, dimethomorph, diuron, ethephon, etoxazole, famoxadone, fenamiphos, flumioxazine, fluoxastrobin, folpet, foramsulfuron, formetanate, metalaxyl-M, methiocarb, metribuzin, milbemectin, Paecilomyces lilacinus razza 251, phenmedipharm, phosmet, pirimiphos-methyl, propamocarb, prothioconazole, S-metolachlor u tebuconazole (GU L 120, 8.5.2019, p. 16).

⁸ Ir-Regolament ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) 2020/869 tal-24 ta' Ĝunju 2020 li jemenda r-Regolament ta' Implimentazzjoni (UE) Nru 540/2011 fir-rigward tal-estensjoni tal-perjodi ta' approvazzjoni tas-sustanzi attivi beflubutamid, benalaksil, benthiavalicarb, bifenazate, boscalid, bromossinil, captan, cyazofamid, dimethomorph, ethephon, etoxazole, famossadon, fenamiphos, flumjossażin, fluoxastrobin, folpet, formetanate, metribuzin, milbemectin, Paecilomyces lilacinus strain 251, fenmedifam, phosmet, pirimiphos-methyl, propamocarb, prothioconazole, u S-metolachlor (GU L 201, 25.6.2020, p. 7).

- J. billi, b'mod aktar specifiku, l-Artikolu 21 tar-Regolament (KE) Nru 1107/2009 jipprevedi li l-Kummissjoni tista' tirrieżamina l-approvazzjoni ta' sustanza attiva fi kwalunkwe hin, specjalment fejn, fid-dawl ta' għarfien xjentifiku u tekniku ġdid, hija tqis li jkun hemm indikazzjonijiet li s-sustanza m'għadhiex tissodisfa l-kriterji ghall-approvazzjoni previsti fl-Artikolu 4 ta' dak ir-Regolament, u dan ir-rieżami jista' jwassal biex tiġi rtirata jew emendata l-approvazzjoni tas-sustanza;

Tossika għar-riproduzzjoni (kategorija 1B) u proprjetajiet li jfixklu s-sistema endokrinali

- K. billi, skont ir-Regolament (KE) Nru 1272/2008 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill¹, il-flumjoksażina hi, skont klassifikazzjoni armonizzata, tossika għar-riproduzzjoni (kategorija 1B), tossika ħafna għall-organiżmi akkwatichi u tossika ħafna għall-ħajja akkwatika b'mod li jħalli effetti dejjiema;
- L. billi l-Awtorità Ewropea dwar is-Sigurtà fl-Ikel (EFSA) digà kkonkludiet fl-2014, u sussegwentement fl-2017 u fl-2018, li kien hemm oqsma kritici ta' thassib peress li l-flumjoksażina hija kklassifikata fil-kategorija ta' tossika għar-riproduzzjoni (kategorija 1B), u wkoll li l-interferenza endokrinali potenzjali tal-flumjoksażina kienet kwistjoni li ma setgħetx tiġi ffinalizzata u li hija element kritiku ta' thassib;
- M. billi fl-2015 il-flumjoksażina tqiegħdet fuq il-lista tal-"kandidati għas-sostituzzjoni" bir-Regolament ta' Implementazzjoni (UE) 2015/408 minhabba li hija kklassifikata jew għandha tiġi kklassifikata, fkonformità mar-Regolament (KE) Nru 1272/2008, bħala tossika għar-riproduzzjoni (kategorija 1A jew 1B);
- N. billi, skont il-punt 3.6.4 tal-Anness II tar-Regolament (KE) Nru 1107/2009, is-sustanzi attivi ma jistgħux jiġi approvati meta jaqgħu fil-kategorija ta' tossici għar-riproduzzjoni (kategorija 1B), īlief fkazijiet fejn, fuq il-baži ta' evidenza dokumentata inkluża fl-applikazzjoni, sustanza attiva tkun meħtiega biex jiġi kkontrollat periklu serju għas-saħħha tal-pjanti li ma jistax jiġi mrażżan b'mezzi oħra disponibbli, inkluži metodi mhux kimiċi, li f'dan il-każ id-iridu jittieħdu miżuri ta' mitigazzjoni tar-riskju biex ikun żgurat li l-esponent tal-bnadmin u tal-ambjent għas-sustanza jiġi minimizzat;
- O. billi fl-1 ta' Frar 2018, l-Istat Membru Relatur, fid-dawl ta' data xjentifika ġidha, ippreżenta proposta lill-Aġenċija Ewropea għas-Sustanzi Kimiċi (ECHA) għal klassifikazzjoni u tikkettar armonizzati tal-flumjoksażina skont ir-Regolament (KE) Nru 1272/2008; billi fil-15 ta' Marzu 2019, il-Kumitat dwar il-Valutazzjoni tar-Riskji (RAC) tal-ECHA adotta opinjoni li timmodifika l-klassifikazzjoni tal-flumjoksażina minn tossika għar-riproduzzjoni (kategorija 1B) għal tossika għar-riproduzzjoni (kategorija 2); billi dan x'aktarx li jwassal għal riklassifikazzjoni tal-flumjoksażina fl-Anness IV tar-Regolament (KE) Nru 1272/2008 iżda dan għadu ma seħħx; billi sa dak iż-żmien, il-flumjoksażina tibqa' kklassifikata bħala tossika għar-riproduzzjoni (kategorija 1B);
- P. billi, skont il-punt 3.6.5 tal-Anness II tar-Regolament (KE) Nru 1107/2009, sustanza attiva ma tistax tiġi approvata meta titqies li għandha proprjetajiet li jfixklu s-sistema

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

endokrinali li jistgħu jikkawżaw effetti avversi fil-bnedmin, sakemm l-esponent tal-bnedmin għal dik is-sustanza attiva fi prodott ghall-protezzjoni tal-pjanti, f'kundizzjonijiet proposti realistici ta' użu, ma jkunx negligibbli, jiġifieri, il-prodott jintuża f'sistemi magħluqa jew f'kundizzjonijiet oħra li jeskludu l-kuntatt mal-bnedmin u fejn ir-residwi tas-sustanza attiva kkonċernata fuq ikel u ġhalf ma jeċċedux il-valur stabbilit f'konformità mal-punt (b) tal-Artikolu 18(1) tar-Regolament (KE) Nru 396/2005 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill¹;

- Q. billi ilu ssuspettati li l-flumjoksażina għandha proprjetajiet li jfixklu s-sistema endokrinali sa mill-2014²; billi l-kriterji biex jiġi ddeterminat jekk sustanza tfixkilx is-sistema endokrinali fil-kuntest tar-Regolament (KE) Nru 1107/2009, kif stabbilit fir-Regolament tal-Kummissjoni (UE) 2018/605³, ilhom applikabbi mill-20 ta' Ottubru 2018⁴; billi l-gwida korrispondenti ġiet adottata fil-5 ta' Ĝunju 2018⁵; billi, madanakollu, il-Kummissjoni ma tatx mandat lill-EFSA biex tivvaluta l-potenzjal ta' tfixkil tas-sistema endokrinali tal-flumjoksażina skont il-kriterji l-ġoddha qabel l-4 ta' Diċembru 2019;
- R. billi f'Settembru 2020 l-EFSA ppubblikat ir-rieżami bejn il-pari aġġornat tagħha tal-valutazzjoni tar-riskju tal-pestiċidi tas-sustanza attiva flumjoksażina⁶, li fih ma setgħetx teskludi l-proprjetajiet li jfixklu s-sistema endokrinali peress li ġew identifikati diversi lakuni fid-data, anke dwar aspetti oħra ta' sikurezza, li wasslu għal oqsma kritiči ta' thassib;

¹ Ir-Regolament (KE) Nru 396/2005 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tat-23 ta' Frar 2005 dwar il-livelli massimi ta' residwu ta' pestiċidi fi jew fuq ikel u ġhalf li jorigina minn pjanti u animali u jemenda d-Direttiva tal-Kunsill 91/414/KEE (GU L 70, 16.3.2005, p. 1).

² Il-konklużjoni tal-EFSA dwar ir-rieżami bejn il-pari tal-pestiċidi, "Conclusion on the peer review of the pesticide risk assessment of the active substance flumioxazin" (Konklużjoni dwar ir-rieżami bejn il-pari tal-valutazzjoni tar-riskju tal-pestiċidi tas-sustanza attiva flumjoksażina), EFSA Journal 2014;12(6):3736, <https://www.efsa.europa.eu/en/efsajournal/pub/3736>

³ Ir-Regolament tal-Kummissjoni (UE) 2018/605 tad-19 ta' April 2018 li jemenda l-Anness II tar-Regolament (KE) Nru 1107/2009 billi jistabbilixxi l-kriterji xjentifiċi biex jiġi ddeterminati l-proprjetajiet li jfixklu s-sistema endokrinali (GU L 101, 20.4.2018, p. 33).

⁴ Ir-Regolament tal-Kummissjoni (UE) 2018/605 tad-19 ta' April 2018 li jemenda l-Anness II tar-Regolament (KE) Nru 1107/2009 billi jistabbilixxi l-kriterji xjentifiċi biex jiġi ddeterminati l-proprjetajiet li jfixklu s-sistema endokrinali (GU L 101, 20.4.2018, p. 33).

⁵ L-Aġenzija Ewropea għas-Sustanzi Kimiċi (ECHA) u l-Awtorità Ewropea dwar is-Sigurtà fl-Ikel (EFSA) b'appoġġ miċ-Ċentru Kongġunt tar-Riċerka (JRC), "Guidance for the identification of endocrine disruptors in the context of Regulations (EU) No 528/2012 and (EC) No 1107/2009" (Gwida ghall-identifikazzjoni ta' interferenti endokrinali fil-kuntest tar-Regolamenti (UE) Nru 528/2012 u (KE) Nru 1107/2009), EFSA Journal 2018;16(6):5311, <https://www.efsa.europa.eu/en/efsajournal/pub/5311>

⁶ Il-konklużjoni tal-EFSA dwar ir-rieżami bejn il-pari tal-pestiċidi, "Updated peer review of the pesticide risk assessment of the active substance flumioxazin", (Rieżami bejn il-pari aġġornat tal-valutazzjoni tar-riskju tal-pestiċidi tas-sustanza attiva flumjoksażina), EFSA Journal 2020;18(9):6246, <https://www.efsa.europa.eu/en/efsajournal/pub/6246>

- S. billi b'mod aktar specifiku l-EFSA identifikat fil-qasam tat-tossikologija tal-mammiferi diversi lakuni fid-data, kwistjonijiet li ma setgħux jiġu ffinalizzati u oqsma kritici ta' thassib; billi l-EFSA identifikat ukoll lakuni fid-data fil-qasam tar-residwi u s-sikurezza tal-konsumatur, l-EFSA ma setgħetx tiffinalizza l-valutazzjoni tal-esponent ġħall-ilma ta' taħt l-art minħabba lakuni fid-data, u l-valutazzjoni tal-proprjetajiet li jfixklu s-sistema endokrinali tal-flumjoksażina ġħall-bnedmin u ġħall-organiżmi mhux fil-mira ma setgħetx tīgi ffinalizzata minħabba s-settijiet ta' data mhux kompluti, li kien ifisser li l-EFSA ma setgħetx tasal ġħal konklużjoni dwar jekk il-kriterji ġħall-interferenza endokrinali kemm ġħall-bnedmin kif ukoll ġħall-organiżmi mhux fil-mira permezz ta' modalitajiet EATS (estroġeniċi, androġeniċi, tirojdoġeniċi jew sterojdoġeniċi) kif stabbiliti fil-punt 3.6.5 u fil-punt 3.8.2 tal-Anness II tar-Regolament (KE) Nru 1107/2009, kif emendat bir-Regolament (UE) 2018/605, humiex issodisfati;
- T. billi l-flumjoksażina għandha riskju għoli ta' bijokonċentrazzjoni, hija tossika ferm-ġħall-alka u ġħall-pjanti akkwatiċi u hija moderatament tossika ġħall-ħniex, in-naħal tal-ħasel, il-ħut u l-invertebrati akkwatiċi;
- U. billi huwa inaċċettabbli li sustanza li bħalissa tissodisfa l-kriterji ta' limitu ġħal sustanzi attivi li huma mutaġeniċi, karċinoġeniċi u/jew tossici ġħar-riproduzzjoni, u li ma tistax tīgi eskużza li tissodisfa l-kriterji ta' limitu minħabba l-proprjetajiet li jfixklu s-sistema endokrinali, li huma stabbiliti biex jipproteġu s-saħħha tal-bniedem u l-ambjent, tibqa' titħallu tintuża fl-Unjoni, u tqiegħed is-saħħha pubblika u l-ambjent friskju;
- V. billi l-applikanti jistgħu japrofittaw mis-sistema awtomatika inkorporata fil-metodi ta' hidma tal-Kummissjoni, li testendi b'mod immedjat il-perjodi ta' approvazzjoni ta' sustanzi attivi jekk ir-rivalutazzjoni tar-riskji ma tkunx għiet iż-żgħix, billi jtawlu l-proċess ta' rivalutazzjoni b'mod deliberat billi jipprovdu data mhux kompluta u billi jitkolli aktar derogi u kundizzjonijiet speċjali, li jwassal ġħal riskji inaċċettabbli għas-saħħha tal-bniedem u ġħall-ambjent minħabba li, matul dan il-perjodu, jissokta l-esponent ġħas-sustanza perikoluża;
- W. billi wara proposta inizjali għan-nuqqas ta' tiġidid tal-approvazzjoni mill-Kummissjoni fl-2014, ibbażata fuq il-fatt li l-flumjoksażina ssodisfat il-kriterji ta' limitu ta' tossika ġħar-riproduzzjoni (kategorija 1B), l-applikant talab deroga mill-applikazzjoni ta' dawn il-kriterji ta' limitu; madankollu, tali deroga kienet tirrikjedi l-iż-żvilupp tal-metodologiji ta' valutazzjoni rilevanti li kienu ġħadhom ma jezistux, minkejja l-fatt li r-Regolament (KE) Nru 1107/2009 kien ilu jaapplika ġħal tliet snin, u dan wassal biex il-proċess ta' nuqqas ta' tiġidid ilu wieqaf ġħal diversi snin;
- X. billi fir-riżoluzzjoni tiegħu tat-13 ta' Settembru 2018 dwar l-implementazzjoni tar-Regolament dwar il-Prodotti ġħall-Protezzjoni tal-Pjanti (KE) Nru 1107/2009 l-Parlament stieden lill-Kummissjoni u lill-Istati Membri bieq "jiżguraw li l-estensjoni proċedurali tal-perjodu ta' approvazzjoni għat-tul tal-proċedura, skont l-Artikolu 17 tar-Regolament, [ma tintużax] ġħal sustanzi attivi li huma mutaġeniċi, karċinoġeniċi u tossici ġħar-riproduzzjoni, u li ġħaldaqstant jaqgħu taħt il-kategorija 1A jew 1B, jew sustanzi attivi li ġħandhom karatteristiċi li jfixklu s-sistema endokrinali u jagħmlu ħsara lill-bniedem u lill-animali, kif attwalment hu l-każ tas-sustanzi bħall-flumjoksażina, it-tijakloprid, il-klorotoluron u d-dimossistrobin";
- Y. billi l-Parlament digħà oğgezzjona ġħal żewġ estensjonijiet preċedenti tal-perjodu ta'

approvazzjoni tal-flumjoksażina fir-riżoluzzjonijiet tiegħu tal-10 ta' Ottubru 2019¹ u tal-10 ta' Lulju 2020², u l-Kummissjoni naqset milli tagħti risposta konvinċenti għal dawk ir-riżoluzzjonijiet u naqset ukoll milli turi kif xieraq li estensjoni oħra ma teċċedix is-setgħat ta' implimentazzjoni tagħha;

- Z. billi wara l-estensjoni precedenti fl-2020 tal-perjodi ta' approvazzjoni ta' 26 sustanza attiva, inkluża l-flumjoksażina, skont ir-Regolament ta' Implimentazzjoni (UE) 2020/869, l-approvazzjonijiet ta' erbgħa biss mis-26 sustanza koperti minn dak ir-Regolament ta' Implimentazzjoni gew imġedda jew mhux imġedda, filwaqt li skont ir-Regolament ta' Implimentazzjoni (UE) 2021/745, gew estiżi l-perjodi ta' approvazzjoni ta' 44 sustanza attiva, hafna minnhom għat-tielet jew ir-raba' darba;
1. Iqis li r-Regolament ta' Implimentazzjoni (UE) 2021/745 jisboq is-setgħat ta' implimentazzjoni pprovduti fir-Regolament (KE) Nru 1107/2009;
 2. Iqis li r-Regolament ta' Implimentazzjoni (UE) 2021/745 mhuwiex konsistenti mad-dritt tal-Unjoni billi ma jirrispettax il-prinċipju ta' prekawzjoni;
 3. Jiddenunza bil-qawwa d-dewmien serju fil-process ta' awtorizzazzjoni mill-ġdid u fl-identifikazzjoni ta' sustanzi li jifixku s-sistema endokrinali;
 4. Iqis li d-deċiżjoni biex il-perjodu ta' approvazzjoni ghall-flumjoksażina jerga' jiġi estiż mhixiex konformi mal-kriterji tas-sikurezza stabbiliti fir-Regolament (KE) Nru 1107/2009, u la hija bbażata fuq evidenza li dik is-sustanza tista' tintuża b'mod sikur u lanqas hija bbażata fuq htiegħa urġenti u ppruvata ta' dik is-sustanza fil-produzzjoni tal-ikel fl-Unjoni;
 5. Jistieden lill-Kummissjoni tirrevoka r-Regolament ta' Implimentazzjoni (UE) 2021/745 u tippreżenta abbozz ġidid lill-kumitat, li jqis l-evidenza xjentifika dwar il-proprietajiet ta' hsara tas-sustanzi kollha kkonċernati, speċjalment dawk tal-flumjoksażina;
 6. Jistieden lill-Kummissjoni biex, fil-laqgħa li jmiss tal-Kumitat Permanenti dwar il-

¹ Ir-Riżoluzzjoni tal-Parlament Ewropew tal-10 ta' Ottubru 2019 dwar ir-Regolament ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) 2019/707 tas-7 ta' Mejju 2019 li jemenda r-Regolament ta' Implimentazzjoni (UE) Nru 540/2011 fir-rigward tal-estensjoni tal-perjodi ta' approvazzjoni tas-sustanzi attivi alpha-cypermethrin, beflubutamid, benalaxyl, benthiavalicarb, bifenazate, boscalid, bromoxynil, captan, cyazofamid, desmedipharm, dimethoate, dimethomorph, diuron, ethephon, etoxazole, famoxadone, fenamiphos, flumioxazine, fluoxastrobin, folpet, foramsulfuron, formetanate, metalaxyl-M, methiocarb, metribuzin, milbemectin, Paecilomyces lilacinus razza 251, phenmedipharm, phosmet, pirimiphos-methyl, propamocarb, prothioconazole, S-metolachlor u tebuconazole (Testi adottati, P9_TA(2019)0026).

² Ir-Riżoluzzjoni tal-Parlament Ewropew tal-10 ta' Lulju 2020 dwar l-abbozz ta' regolament ta' implementazzjoni tal-Kummissjoni li jemenda r-Regolament ta' Implimentazzjoni (UE) Nru 540/2011 fir-rigward tal-estensjoni ta' perjodi ta' approvazzjoni tas-sustanzi attivi beflubutamid, benalaxyl, benthiavalicarb, bifenazate, boscalid, bromoxynil, captan, cyazofamid, dimethomorph, ethephon, etoxazole, famoxadone, fenamiphos, flumioxazine, fluoxastrobin, folpet, formetanate, metribuzin, milbemectin, Paecilomyces lilacinus strain 251, phenmedipharm, phosmet, pirimiphos-methyl, propamocarb, prothioconazole u S-metolachlor (Testi adottati, P9_TA(2020)0197).

Pjanti, l-Animali, l-Ikel u l-Għalf, tippreżenta proposta biex l-approvazzjoni tal-flumjoksażina ma terġax tiġġedded;

7. Jistieden lill-Kummissjoni tikkomunika lill-Parlament ir-raġunijiet specifiċi għaliex il-valutazzjoni tas-sustanzi ddewmet għal raġunijiet lil hinn mill-kontroll tal-applikanti, liema punti ta' tmiem specifiċi għadhom qed jiġu vvalutati, u għaliex dik il-valutazzjoni tirrikjedi daqstant żmien biex titwettaq;
8. Itenni t-talba tiegħu lill-Kummissjoni biex tippreżenta abbozzi ta' regolamenti ta' implementazzjoni biex testendi l-perjodi ta' approvazzjoni biss ta' sustanzi li għalihom l-istat attwali tax-xjenza mhuwiex mistenni li jwassal għal proposta tal-Kummissjoni għal nuqqas ta' tiġidid tal-approvazzjoni tas-sustanza attiva kkonċernata;
9. Itenni t-talba tiegħu lill-Kummissjoni biex tirtira l-approvazzjonijiet għas-sustanzi, jekk jeżistu provi jew dubji raġonevoli li ma jkunux se jissodisfaw il-kriterji tas-sikurezza stabbiliti fir-Regolament (KE) Nru 1107/2009;
10. Itenni t-talba tiegħu lill-Istati Membri biex jiżguraw ir-rivalutazzjoni xierqa u f'waqtha tal-approvazzjonijiet tas-sustanzi attivi li għalihom ikunu l-Istati Membri li jirrapportaw, u biex jiżguraw li d-dewmien attwali jintemm b'mod effettiv mill-aktar fis-possibbli;
11. Jagħti istruzzjonijiet lill-President tiegħu biex jghaddi din ir-riżoluzzjoni lill-Kunsill u lill-Kummissjoni, kif ukoll lill-gvernijiet u lill-parlamenti tal-Istati Membri.