

REGOLAMENT TAL-KUMMISSJONI (UE) Nru 460/2014**tal-5 ta' Mejju 2014****li jemenda r-Regolament (UE) Nru 823/2012 fir-rigward tad-dati ta' skadenza tal-approvazzjoni tas-sustanza attiva ċiflutrin****(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-tqeghid fis-suq ta' prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti u li jhassar id-Direttivi tal-Kunsill 79/117/KEE u 91/414/KEE ⁽¹⁾, u b'mod partikolari t-tieni paragrafu tal-Artikolu 17 tiegħu,

Billi:

- (1) Għas-sustanza attiva ċiflutrin, ir-Regolament tal-Kummissjoni (UE) Nru 823/2012 ⁽²⁾ ippospona l-iskadenza tal-perjodu ta' approvazzjoni, kif stabbilit fir-Regolament ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 540/2011 ⁽³⁾ tal-31 ta' Ottubru 2016 sabiex jippermetti lill-applikanti jagħtu l-avviż ta' tliet snin mehtieg skont l-Artikolu 15(1) tar-Regolament (KE) Nru 1107/2009.
- (2) Ma għet ipprezentata l-ebda applikazzjoni għat-tigdid tal-approvazzjoni tas-sustanza attiva ċiflutrin fir-rigward tal-perjodu ta' avviż ta' tliet snin.
- (3) Minhabba li ma għet ipprezentata l-ebda l-applikazzjoni bħal din, huwa xieraq li d-data ta' skadenza tiġi stipulata kmieni kemm jista' jkun wara d-data ta' skadenza oriġinali li għet stipulata qabel l-adozzjoni tar-Regolament (UE) Nru 823/2012.
- (4) Ir-Regolament (UE) Nru 823/2012 għandu għalhekk jiġi emendat skont dan.
- (5) Il-miżuri stipulati f'dan ir-Regolament huma konformi mal-opinjoni tal-Kumitat Permanenti dwar il-Katina Alimentari u s-Saħħa tal-Animali,

ADOTTAT DAN IR-REGOLAMENT:

*Artikolu 1***Emendi għar-Regolament (UE) Nru 823/2012**

L-Artikolu 1 tar-Regolament (UE) Nru 823/2012 huwa emendat kif ġej:

(1) Il-punt (2) għandu jinbidel b'dan li ġej:

“(2) il-31 ta' Ottubru 2016, fir-rigward tas-sustanzi attivi: deltametrina (entrata 40), 2,4-DB (entrata 47), beta-ċiflutrin (entrata 48), iprodion (entrata 50), idražidu malejku (entrata 52), flurtamon (entrata 64), flufenaket (entrata 65), iodossulfuron (entrata 66), dimetenammid-P (entrata 67), pikossistobin (entrata 68), fostijażat (entrata 69), siltofamu (entrata 70) u r-razza *Coniothyrium minitans* CON/M/91-08 (DSM 9660) (entrata 71);”.

(2) Għandu jzied il-punt (5) li ġej:

“(5) it-30 ta' April 2014, fir-rigward tas-sustanza attiva: ċiflutrin (entrata 49).”

⁽¹⁾ ĠUL 309, 24.11.2009, p. 1.

⁽²⁾ Ir-Regolament tal-Kummissjoni (UE) Nru 823/2012 tal-14 ta' Settembru 2012 li jagħti deroga mir-Regolament ta' Implimentazzjoni (UE) Nru 540/2011 fir-rigward tad-dati tal-iskadenza tal-approvazzjoni tas-sustanzi attivi 2,4-DB, l-aċidu benzojku, il-beta-ċiflutrin, l-etil tal-karfentrażon, ir-razza *Coniothyrium minitans* CON/M/91-08 (DSM 9660), iċ-ċjażofammid, iċ-ċiflutrin, id-deltametrina, id-dimetenammid-P, l-etofumesat, l-etossisulfuron, il-fenamidon, il-flažasulfuron, il-flufenaket, il-flurtamon, il-foramsulfuron, il-fostijażat, l-imazamoks, l-iodossulfuron, l-iprodion, l-isossafutol, il-linuron, l-idražidu malejku, il-mekoprop, il-mekoprop-P, il-meżosulfuron, il-meżotrion, l-ossadiarġil, l-ossasulfuron, il-pendimetalina, il-pikossistobin, il-piraklostrobin, il-propikonażol, il-propineb, il-propossikarbażon, il-propizammid, is-siltofamu, it-triflossistobin, il-warfarin u ż-żossammid (ĠUL 250, 15.9.2012, p. 13).

⁽³⁾ Ir-Regolament ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 540/2011 tal-25 ta' Mejju 2011 li jimplementa r-Regolament (KE) Nru 1107/2009 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill f'dak li għandu x'jaqsam mal-lista ta' sustanzi attivi approvati (ĠU L 153, 11.6.2011, p. 1).

*Artikolu 2***Dhul fis-sehh**

Dan ir-Regolament ghandu jidhol fis-sehh fl-ghoxrin jum wara l-pubblikazzjoni tiegħu f'Il-Ġurnal Uffiċjali tal-Unjoni Ewropea.

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

Magħmul fi Brussell, il-5 ta' Mejju 2014.

Għall-Kummissjoni

Il-President

José Manuel BARROSO
