

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 čiflutrin

(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 t-tieni paragrafu tal-Artikolu 17 tieghu,

Billi:

- (1) Għas-sustanza attiva čiflutrin, ir-Regolament tal-Kummissjoni (UE) Nru 823/2012 (²) ippospona l-iskadenza tal-perjodu ta' approvazzjoni, kif stabbilit fir-Regolament ta' Implementazzjoni 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 ġiet ippreżentata l-ebda applikazzjoni għat-tiġid tal-approvazzjoni tas-sustanza attiva čiflutrin fir-rigward tal-perjodu ta' avviż ta' tlett snin.
- (3) Minhabba li ma ġiet ippreżentata l-ebda l-applikazzjoni bħal din, huwa xieraq li d-data ta' skadenza tīgi stipulata kmieni kemm jista' jkun wara d-data ta' skadenza originali li ġiet 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-Sahha 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-čiflutrin (entrata 48), iprodion (entrata 50), idrażidu malejku (entrata 52), flurtamon (entrata 64), flufenaket (entrata 65), iodosulfuron (entrata 66), dimetenammid-P (entrata 67), pikossistrobin (entrata 68), fostijażat (entrata 69), siltofamu (entrata 70) u r-razza *Coniothyrium minitans* CON/M/91-08 (DSM 9660) (entrata 71);".
- (2) Għandu jiżdied il-punt (5) li ġej:
 - "(5) it-30 ta' April 2014, fir-rigward tas-sustanza attiva: čiflutrin (entrata 49)."

(¹) ĠU L 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' Implementazzjoni (UE) Nru 540/2011 fir-rigward tad-dati tal-iskadenza tal-approvazzjoni tas-sustanzi attivi 2,4-DB, l-acċu benżoġku, il-beta-čiflutrin, l-etyl 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-imażamoks, l-iodosulfuron, l-iprodion, l-isossaflutol, il-linuron, l-idrażidu malejku, il-mekoprop, il-mekoprop-P, il-meżosulfuron, il-meżotrixon, l-ossadiargil, l-ossasulfron, il-pendimetalina, il-pikossistrobin, il-piraklostrobin, il-propikonażol, il-propineb, il-proposikarbażon, il-propiżammid, is-siltofamu, it-triflossistrobin, il-warfarin u ż-żossamid (ĠU L 250, 15.9.2012, p. 13).

(³) Ir-Regolament ta' Implementazzjoni 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 (ĠU L 153, 11.6.2011, p. 1).

*Artikolu 2***Dħul fis-sehh**

Dan ir-Regolament għandu jidhol fis-sehh fl-ghoxrin jum wara l-pubblikazzjoni tiegħu 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, il-5 ta' Mejju 2014.

Għall-Kummissjoni

Il-President

José Manuel BARROSO
