

REGOLAMENTI

REGOLAMENT TA' IMPLIMENTAZZJONI TAL-KUMMISSJONI (UE) 2016/950

tal-15 ta' Ġunju 2016

li jemenda r-Regolament (UE) Nru 540/2011 fir-rigward tal-estensjoni tal-perjodi ta' approvazzjoni tas-sustanzi attivi 2,4-DB, beta-cyfluthrin, carfentrazone ethyl, *Coniothyrium minitans* ir-Razza CON/M/91-08 (DSM 9660), cyazofamid, deltamethrin, dimethenamid-P, ethofumesate, fenamidone, flufenacet, flurtamone, foramsulfuron, fosthiazate, imazamox, iodossulfuron, iprodione, isoxaflutole, linuron, maleic hydrazide, mesotrione, oxasulfuron, pendimethalin, picoxystrobin, silthiofam u trifloxystrobin

(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 l-ewwel paragrafu tal-Artikolu 17 tiegħu,

Billi:

- (1) Il-Parti A tal-Anness tar-Regolament ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 540/2011 ⁽²⁾ tistabbilixxi s-sustanzi attivi meqjusin li ġew approvati skont ir-Regolament (KE) Nru 1107/2009.
- (2) Ir-Regolament tal-Kummissjoni (UE) Nru 823/2012 ⁽³⁾ jidderoga mill-perjodi ta' approvazzjoni tas-sustanzi attivi carfentrazone ethyl, cyazofamid, ethofumesate, fenamidone, foramsulfuron, imazamox, isoxaflutole, linuron, mesotrione, oxasulfuron, pendimethalin u trifloxystrobin. L-approvazzjoni ta' dawk is-sustanzi se tiskadi fil-31 ta' Lulju 2016.
- (3) Ir-Regolament (UE) Nru 823/2012 jidderoga mill-perjodi ta' approvazzjoni tas-sustanzi attivi 2,4-DB, beta-cyfluthrin, *Coniothyrium minitans* ir-Razza CON/M/91-08 (DSM 9660), deltamethrin, dimethenamid-P, flufenacet, flurtamone, fosthiazate, iodossulfuron, iprodione, maleic hydrazide, picoxystrobin u silthiofam. L-approvazzjoni ta' dawn is-sustanzi se tiskadi fil-31 ta' Ottubru 2016.
- (4) L-applikazzjonijiet għat-tigdid tal-approvazzjoni ta' dawk is-sustanzi ġew ipprezentati f'konformità mar-Regolament ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 844/2012 ⁽⁴⁾.
- (5) Minhabba l-fatt li l-valutazzjoni tas-sustanzi ma lahqitx saret fil-hin għal raġunijiet li ma kinux fil-kontroll tal-applikanti, l-approvazzjonijiet ta' dawk is-sustanzi attivi x'aktarx li se jiskadu qabel ma tittiehed deċiżjoni dwar it-tigdid tagħhom. Għalhekk tinhtieg estensjoni tal-perjodi ta' approvazzjoni tagħhom.

⁽¹⁾ ĠUL 309, 24.11.2009, p. 1.

⁽²⁾ 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'jaqşam mal-lista ta' sustanzi attivi approvati (GU L 153, 11.6.2011, p. 1).

⁽³⁾ 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-ciflutrin, l-etil tal-karfentrażon, ir-razza *Coniothyrium minitans* CON/M/91-08 (DSM 9660), iċ-ċjażofamid, iċ-ciflutrin, id-deltametrina, id-dimetenammid-P, l-etofumesat, l-etossisulfuron, il-fenamidon, il-flažasulfuron, il-flufenaket, il-flurtamon, il-foramsulfuron, il-fostijazażat, l-imazamoks, l-iodossulfuron, l-iprodion, l-isossafutol, il-linuron, l-idrażidu malejku, il-mekoprop, il-mekoprop-P, il-meżosulfuron, il-meżotrión, l-ossadiargil, l-ossasulfuron, il-pendimetalina, il-pikossistrobin, il-piraklostrobin, il-propikonazol, il-propineb, il-propossi-karbażon, il-propizammid, is-siltofamu, it-triflossistrobin, il-warfarin u ż-żossammid (GU L 250, 15.9.2012, p. 13).

⁽⁴⁾ Ir-Regolament ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 844/2012 tat-18 ta' Settembru 2012 li jistabbilixxi d-dispożizzjonijiet meħtieġa għall-implimentazzjoni tal-proċedura ta' tigdid għas-sustanzi attivi, kif previst fir-Regolament (KE) Nru 1107/2009 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill dwar it-tqeghid fis-suq ta' prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti (GU L 252, 19.9.2012, p. 26).

- (6) Fid-dawl tal-għan tal-ewwel paragrafu tal-Artikolu 17 tar-Regolament (KE) Nru 1107/2009, fir-rigward ta' każijiet fejn il-Kummissjoni se tadotta Regolament li jstipola li l-approvazzjoni ta' sustanza attiva msemija fl-Anness ta' dan ir-Regolament ma tiġgeddidx minhabba li ma hemmx konformità mal-kriterji tal-approvazzjoni, il-Kummissjoni għandha tiffissa data ta' skadenza bhall-istess data prevista qabel dan ir-Regolament jew inkella, jekk din id-data tiġi aktar tard, fid-data tad-dhul fis-sehh tar-Regolament li jstipula li l-approvazzjoni tas-sustanza attiva ma tiġgeddidx. Fir-rigward ta' każijiet fejn il-Kummissjoni se tadotta Regolament li jstipula t-tiġdid ta' sustanza attiva msemija fl-Anness ta' dan ir-Regolament, il-Kummissjoni se tagħmel hilita biex tistabbilixxi, kif xieraq u skont iċ-ċirkostanzi, l-aktar data ta' applikazzjoni kmieni possibbli.
- (7) Għaldaqstant, ir-Regolament ta' Implimentazzjoni (UE) Nru 540/2011 irid jiġi emendat skont dan.
- (8) Il-miżuri previsti f'dan ir-Regolament huma skont l-opinjoni tal-Kumitat Permanenti dwar il-Pjanti, l-Animali, l-Ikel u l-Għalf,

ADOTTAT DAN IR-REGOLAMENT:

Artikolu 1

Il-Parti A tal-Anness tar-Regolament ta' Implimentazzjoni (UE) Nru 540/2011 trid tiġi emendata skont l-Anness ta' dan ir-Regolament.

Artikolu 2

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

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

Magħmul fi Brussell, il-15 ta' Ġunju 2016.

Għall-Kummissjoni
Il-President
Jean-Claude JUNCKER

ANNEX

Il-Parti A tal-Anness tar-Regolament ta' Implimentazzjoni (UE) Nru 540/2011 hija emendata kif ġej:

- (1) fis-sitt kolonna, Skadenza tal-approvazzjoni, tar-ringiela 29, Ethofumesate, id-data tinbidel bid-data "31 ta' Lulju 2017";
- (2) fis-sitt kolonna, Skadenza tal-approvazzjoni, tar-ringiela 40, Deltamethrin, id-data tinbidel bid-data "31 ta' Ottubru 2017";
- (3) fis-sitt kolonna, Skadenza tal-approvazzjoni, tar-ringiela 41, Imazamox, id-data tinbidel bid-data "31 ta' Lulju 2017";
- (4) fis-sitt kolonna, Skadenza tal-approvazzjoni, tar-ringiela 42, Oxasulfuron, id-data tinbidel bid-data "31 ta' Lulju 2017";
- (5) fis-sitt kolonna, Skadenza tal-approvazzjoni, tar-ringiela 44, Foramsulfuron, id-data tinbidel bid-data "31 ta' Lulju 2017";
- (6) fis-sitt kolonna, Skadenza tal-approvazzjoni, tar-ringiela 46, Cyazofamid, id-data tinbidel bid-data "31 ta' Lulju 2017";
- (7) fis-sitt kolonna, Skadenza tal-approvazzjoni, tar-ringiela 47, 2,4-DB, id-data tinbidel bid-data "31 ta' Ottubru 2017";
- (8) fis-sitt kolonna, Skadenza tal-approvazzjoni, tar-ringiela 48, Beta-cyfluthrin, id-data tinbidel bid-data "31 ta' Ottubru 2017";
- (9) fis-sitt kolonna, Skadenza tal-approvazzjoni, tar-ringiela 50, Iprodione, id-data tinbidel bid-data "31 ta' Ottubru 2017";
- (10) fis-sitt kolonna, Skadenza tal-approvazzjoni, tar-ringiela 51, Linuron, id-data tinbidel bid-data "31 ta' Lulju 2017";
- (11) fis-sitt kolonna, Skadenza tal-approvazzjoni, tar-ringiela 52, Maleic hydrazide, id-data tinbidel bid-data "31 ta' Ottubru 2017";
- (12) fis-sitt kolonna, Skadenza tal-approvazzjoni, tar-ringiela 53, Pendimethalin, id-data tinbidel bid-data "31 ta' Lulju 2017";
- (13) fis-sitt kolonna, Skadenza tal-approvazzjoni, tar-ringiela 59, Trifloxystrobin, id-data tinbidel bid-data "31 ta' Lulju 2017";
- (14) fis-sitt kolonna, Skadenza tal-approvazzjoni, tar-ringiela 60, Carfentrazone ethyl, id-data tinbidel bid-data "31 ta' Lulju 2017";
- (15) fis-sitt kolonna, Skadenza tal-approvazzjoni, tar-ringiela 61, Mesotrione, id-data tinbidel bid-data "31 ta' Lulju 2017";
- (16) fis-sitt kolonna, Skadenza tal-approvazzjoni, tar-ringiela 62, Fenamidone, id-data tinbidel bid-data "31 ta' Lulju 2017";
- (17) fis-sitt kolonna, Skadenza tal-approvazzjoni, tar-ringiela 63, Isoxaflutole, id-data tinbidel bid-data "31 ta' Lulju 2017";
- (18) fis-sitt kolonna, Skadenza tal-approvazzjoni, tar-ringiela 64, Flurtamone, id-data tinbidel bid-data "31 ta' Ottubru 2017";
- (19) fis-sitt kolonna, Skadenza tal-approvazzjoni, tar-ringiela 65, Flufenacet, id-data tinbidel bid-data "31 ta' Ottubru 2017";
- (20) fis-sitt kolonna, Skadenza tal-approvazzjoni, tar-ringiela 66, Iodosulfuron, id-data tinbidel bid-data "31 ta' Ottubru 2017";
- (21) fis-sitt kolonna, Skadenza tal-approvazzjoni, tar-ringiela 67, Dimethenamid-P, id-data tinbidel bid-data "31 ta' Ottubru 2017";
- (22) fis-sitt kolonna, Skadenza tal-approvazzjoni, tar-ringiela 68, Picoxystrobin, id-data tinbidel bid-data "31 ta' Ottubru 2017";
- (23) fis-sitt kolonna, Skadenza tal-approvazzjoni, tar-ringiela 69, Fosthiazate, id-data tinbidel bid-data "31 ta' Ottubru 2017";
- (24) fis-sitt kolonna, Skadenza tal-approvazzjoni, tar-ringiela 70, Silthiofam, id-data tinbidel bid-data "31 ta' Ottubru 2017";
- (25) fis-sitt kolonna, Skadenza tal-approvazzjoni, tar-ringiela 71, *Coniothyrium minitans* ir-Razza CON/M/91-08 (DSM 9660), id-data tinbidel bid-data "31 ta' Ottubru 2017".