

REGOLAMENT TA' IMPLIMENTAZZJONI TAL-KUMMISSJONI (UE) 2017/1527**tas-6 ta' Settembru 2017****li jemenda r-Regolament ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 540/2011 fir-rigward tal-estensjoni tal-perjodi ta' approvazzjoni ghas-sustanzi attivi ċiflufenamid, fluwopikolid, ettamaloksiloglukan u malatijon****(Test b'rilevanza għaž-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 bhala li ġew approvati skont ir-Regolament (KE) Nru 1107/2009.
- (2) L-applikazzjonijiet għat-tigdid tal-approvazzjoni tas-sustanzi attivi inklużi f'dan ir-Regolament ġew ippreżentati f'konformità mar-Regolament ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 844/2012 ⁽³⁾. Madankollu, l-approvazzjoni ta' daww is-sustanzi tista' tiskadi, għal raġunijiet lil hinn mill-kontroll tal-applikant, qabel ma tkun ittiehdet deċiżjoni dwar it-tigdid tal-approvazzjoni tagħhom. Għalhekk huwa neċessarju li jiġu estiżi l-perjodi tal-approvazzjoni tagħhom skont l-Artikolu 17 tar-Regolament (KE) Nru 1107/2009.
- (3) Minhabba ż-żmien u r-riżorsi mehtieġa biex titlesta l-valutazzjoni tal-applikazzjonijiet għat-tigdid tal-approvazzjonijiet tal-ghadd kbir ta' sustanzi attivi li l-approvazzjonijiet tagħhom jiskadu bejn l-2019 u l-2021, id-Deciżjoni ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni C(2016) 6104 ⁽⁴⁾ stabbiliet programm ta' hidma li jiġbor flimkien sustanzi attivi simili u li jistabbilixxi l-prijoritajiet abbażi ta' thassib dwar is-sikurezza għas-saħħa tal-bniedem u tal-annimali jew għall-ambjent kif previst fl-Artikolu 18 tar-Regolament (KE) Nru 1107/2009.
- (4) Jenhtieġ li s-sustanzi meqjusa bhala sustanzi ta' riskju baxx jingħataw prijorità skont id-Deciżjoni ta' Implimentazzjoni C(2016) 6104. Għalhekk, jenhtieġ li l-approvazzjoni ta' daww is-sustanzi tiġi estiża bl-iqsar perjodu possibbli. Filwaqt li titqies id-distribuzzjoni tar-responsabbiltajiet u tal-hidma fost l-Istati Membri li jaġixxu bhala relaturi u korelaturi u r-riżorsi disponibbli mehtieġa għall-valutazzjoni u għat-tehid ta' deċiżjonijiet, jenhtieġ li dak il-perjodu jkun ta' sena fil-każ tas-sustanza attiva ettamaloksiloglukan.
- (5) Għal sustanzi attivi li ma jaqgħux fil-kategoriji prijoritizzati fid-Deciżjoni ta' Implimentazzjoni C(2016) 6104, jenhtieġ li l-perjodu ta' approvazzjoni jiġi estiż b'sentejn jew bi tliet snin, filwaqt li jitqiesu d-data ta' skadenza attwali, il-fatt li skont l-Artikolu 6(3) tar-Regolament ta' Implimentazzjoni (UE) Nru 844/2012 id-dossier supplementari għal sustanza attiva għandu jiġi ppreżentat mhux aktar tard minn 30 xahar qabel l-iskadenza tal-approvazzjoni, il-htieġa li tiġi żgurata distribuzzjoni bilanċjata tar-responsabbiltajiet u tal-hidma fost l-Istati Membri li jaġixxu bhala relaturi u korelaturi u r-riżorsi disponibbli mehtieġa għall-valutazzjoni u għat-tehid ta' deċiżjonijiet. Għalhekk, huwa xieraq li l-perjodu tal-approvazzjoni għas-sustanza malatijon jiġi estiż b'sentejn, u li l-perjodi tal-approvazzjoni għas-sustanzi attivi ċiflufenamid u fluwopikolid jiġu estiżi bi tliet snin.
- (6) Fid-dawl tal-ghan tal-ewwel paragrafu tal-Artikolu 17 tar-Regolament (KE) Nru 1107/2009, f'kazijiet meta qabel ma jghaddu 30 xahar qabel id-data tal-iskadenza rispettiva stabbilita fl-Anness ta' dan ir-Regolament, ma jitressaq dossier supplementari skont ir-Regolament ta' Implimentazzjoni (UE) Nru 844/2012, il-Kummissjoni tistabbilixxi d-data ta' skadenza fl-istess data bħal dik ta' qabel dan ir-Regolament jew fl-eqreb data minn hemm 'il quddiem.

⁽¹⁾ ĠUL 309, 24.11.2009, p. 1.⁽²⁾ ĠUL 153, 11.6.2011, p. 1.⁽³⁾ Ir-Regolament ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 844/2012 tat-18 ta' Settembru 2012 li jistabbilixxi d-dispożizzjonijiet mehtieġa 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 (ĠUL 252, 19.9.2012, p. 26).⁽⁴⁾ Id-Deciżjoni ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni tat-28 ta' Settembru 2016 dwar l-istabbiliment ta' programm ta' hidma għall-valutazzjoni tal-applikazzjonijiet għat-tigdid tal-approvazzjonijiet tas-sustanzi attivi li jiskadu fl-2019, fl-2020 u fl-2021 skont ir-Regolament (KE) Nru 1107/2009 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill (ĠU C 357, 29.9.2016, p. 9).

- (7) Fid-dawl tal-ghan tal-ewwel paragrafu tal-Artikolu 17 tar-Regolament (KE) Nru 1107/2009, fir-rigward ta' każijiet meta l-Kummissjoni tadotta Regolament li jistipula li l-approvazzjoni ta' sustanza attiva msemija fl-Anness ta' dan ir-Regolament ma tiġġeddidx minhabba li ma jkunux issodisfati l-kriterji tal-approvazzjoni, il-Kummissjoni tistabbilixxi 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-seħh tar-Regolament li jistipula li l-approvazzjoni tas-sustanza attiva ma tiġġeddidx. Fir-rigward tal-każijiet meta l-Kummissjoni tadotta Regolament li jistipula t-tiġdid ta' sustanza attiva msemija fl-Anness ta' dan ir-Regolament, il-Kummissjoni tippova tistabbilixxi l-aktar data tal-applikazzjoni kmieni possibbli, kif xieraq u skont iċ-ċirkostanzi.
- (8) Għalhekk, jenhtieg li r-Regolament ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 540/2011 jiġi emendat skont dan.
- (9) Il-miżuri previsti f'dan ir-Regolament huma konformi mal-opinjoni tal-Kumitat Permanenti dwar il-Pjanti, l-Annimali, l-Ikel u l-Għalf,

ADOTTAT DAN IR-REGOLAMENT:

Artikolu 1

L-Anness tar-Regolament ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 540/2011 huwa emendat skont l-Anness ta' dan ir-Regolament.

Artikolu 2

Dan ir-Regolament għandu jidhol fis-seħh 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, is-6 ta' Settembru 2017.

Għall-Kummissjoni

Il-President

Jean-Claude JUNCKER

ANNEX

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

- (1) fis-sitt kolonna, skadenza tal-approvazzjoni, tar-ringiela 296, Ċiflufenamid, id-data tinbidel bid-data "31 ta' Marzu 2023";
 - (2) fis-sitt kolonna, skadenza tal-approvazzjoni, tar-ringiela 297, Fluwopikolid, id-data tinbidel bid-data "31 ta' Mejju 2023";
 - (3) fis-sitt kolonna, skadenza tal-approvazzjoni, tar-ringiela 298, Ettamaloksiloglukan, id-data tinbidel bid-data "31 ta' Mejju 2021";
 - (4) fis-sitt kolonna, skadenza tal-approvazzjoni, tar-ringiela 300, Malatijon, id-data tinbidel bid-data "30 ta' April 2022".
-