

REGOLAMENT TA' IMPLIMENTAZZJONI TAL-KUMMISSJONI (UE) 2020/1498

tal-15 ta' Ottubru 2020

li jikkonċerna n-nuqqas ta' tigdid tal-approvazzjoni tas-sustanza attiva tijofanat-metil, f'konformità mar-Regolament (KE) Nru 1107/2009 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill dwar it-tqegħid fis-suq ta' prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti u li jemenda l-Anness tar-Regolament ta' Implantazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 540/2011

(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 l-Artikolu 20(1) u l-Artikolu 78(2) tieghu,

Billi:

- (1) Id-Direttiva tal-Kummissjoni 2005/53/KE (²) inkludiet it-tijofanat-metil bhala sustanza attiva fl-Anness I tad-Direttiva 91/414/KEE (³).
- (2) Is-sustanzi attivi inkluži fl-Anness I tad-Direttiva 91/414/KEE jitqiesu li ġew approvati skont ir-Regolament (KE) Nru 1107/2009 u huma elenkti fil-Parti A tal-Anness tar-Regolament ta' Implantazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 540/2011 (⁴).
- (3) L-approvazzjoni tas-sustanza attiva tijofanat-metil, kif stabbilita fil-Parti A tal-Anness tar-Regolament ta' Implantazzjoni (UE) Nru 540/2011, tiskadi fil-31 ta' Ottubru 2020.
- (4) Tressaq applikazzjoni għat-tiġid tal-approvazzjoni tat-tijofanat-metil f'konformità mal-Artikolu 1 tar-Regolament ta' Implantazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 844/2012 (⁵) fil-perjodu taż-żmien previst f'dak l-Artikolu.
- (5) L-applikant ressaq il-fajls addizzjonal meħtieġa f'konformità mal-Artikolu 6 tar-Regolament ta' Implantazzjoni (UE) Nru 844/2012. L-Istat Membru relatur sab li l-applikazzjoni kienet kompluta.
- (6) L-Istat Membru relatur ġejja rapport ta' valutazzjoni tat-tiġid b'konsultazzjoni mal-Istat Membru korelatur u ressqua lill-Awtorità Ewropea dwar is-Sigurtà fl-Ikel (minn hawn 'il quddiem "l-Awtorità") u lill-Kummissjoni fl-1 ta' Novembru 2016.
- (7) L-Awtorità qiegħdet is-sommarju tal-fajl addizzjonal għad-dispozizzjoni tal-pubbliku. L-Awtorità ċċirkolat ukoll ir-rapport ta' valutazzjoni tat-tiġid b'konsultazzjoni mal-Istat Membru korelatur u ressqua lill-Awtorità Ewropea dwar is-Sigurtà fl-Ikel (minn hawn 'il quddiem "l-Awtorità") u lill-Kummissjoni fl-1 ta' Novembru 2016.

(¹) ĠU L 309, 24.11.2009, p. 1.

(²) Id-Direttiva tal-Kummissjoni 2005/53/KE tas-16 ta' Settembru 2005 li temenda d-Direttiva tal-Kunsill 91/414/KEE sabiex tinkludi l-chlorothalonil, l-chloroturon, is-cypermethrin, id-daminozide u t-thiophanate-methyl bhala sustanzi attivi (GU L 241, 17.9.2005, p. 51).

(³) Id-Direttiva tal-Kunsill 91/414/KEE tal-15 ta' Luju 1991 li tikkonċera t-tqegħid fis-suq ta' prodotti ghall-protezzjoni tal-pjanti (GU L 230, 19.8.1991, p. 1).

(⁴) Ir-Regolament ta' Implantazzjoni 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 fdak li għandu x'jaqsam mal-lista ta' sustanzi attivi approvati (GU L 153, 11.6.2011, p. 1).

(⁵) Ir-Regolament ta' Implantazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 844/2012 tat-18 ta' Settembru 2012 li jistabbilixxi d-dispozizzjonijiet 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 ghall-protezzjoni tal-pjanti (GU L 252, 19.9.2012, p. 26).

- (8) Fis-17 ta' Jannar 2018, l-Awtorităt għarrfet lill-Kummissjoni dwar il-konklużjoni tagħha (⁹) dwar jekk it-tijofanat-metil jistax jiġi mistenni jiġi jissodisa l-kriterji ghall-approvazzjoni previsti fl-Artikolu 4 tar-Regolament (KE) Nru 1107/2009 jew le. Il-konklużjoni identifikat għadd ta' thassib u lakuni fid-data.
- (9) Fl-24 ta' Ottubru 2018, il-Kummissjoni ppreżentat l-abbozz tar-rapport tat-tiġidid tat-tijofanat-metil lill-Kumitat Permanenti dwar il-Pjanti, l-Animali, l-Ikel u l-Għalf, li ddiskutieh matul diversi laqgħat.
- (10) B'ittra datata l-10 ta' Lulju 2020, l-applikant għarraf lill-Kummissjoni dwar id-deċiżjoni tiegħu li jirtira l-applikazzjoni għat-tiġidid tal-approvazzjoni tat-tijofanat metil.
- (11) Għaldaqstant, jenħtieg li t-tijofanat-metil ma tiġix imġedda.
- (12) Għaldaqstant, jenħtieg li r-Regolament ta' Implementazzjoni (UE) Nru 540/2011 jiġi emendat skont dan.
- (13) Jenħtieg li l-Istati Membri jingħataw żmien biżżejjed biex jirtiraw l-awtorizzazzjonijiet tal-prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti li fihom it-tijofanat-metil.
- (14) Fir-rigward tal-prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti li fihom it-tijofanat-metil, jenħtieg li kwalunkwe perjodu ta' grazzja mogħti mill-Istati Membri f'konformità mal-Artikolu 46 tar-Regolament (KE) Nru 1107/2009, ma jaqbiżx it-12-il xahar mid-data tad-dħul fis-seħħ ta' dan ir-Regolament.
- (15) Dan ir-Regolament ma jipprevenix il-preżentazzjoni ta' applikazzjoni oħra għall-approvazzjoni tas-sustanza attiva tijofanat-metil skont l-Artikolu 7 tar-Regolament (KE) Nru 1107/2009.
- (16) Il-miżuri previsti f'dan ir-Regolament huma f'konformità mal-opinjoni tal-Kumitat Permanenti dwar il-Pjanti, l-Animali, l-Ikel u l-Għalf,

ADOTTAT DAN IR-REGOLAMENT:

Artikolu 1

Nuqqas ta' tiġidid tal-approvazzjoni tas-sustanza attiva

L-approvazzjoni tas-sustanza attiva tijofanat-metil ma ġietx imġedda.

Artikolu 2

Emenda għar-Regolament ta' Implementazzjoni (UE) Nru 540/2011

Fil-Parti A tal-Anness tar-Regolament ta' Implementazzjoni (UE) Nru 540/2011, tithassar ir-ringiela 105 dwar it-tijofanat-metil.

Artikolu 3

Miżuri tranzizzjonal

L-Istati Membri għandhom jirtiraw l-awtorizzazzjonijiet għall-prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti li fihom it-tijofanat-metil bħala sustanza attiva sa mhux iktar tard mid-19 ta' April 2021.

Artikolu 4

Perjodu ta' grazzja

Kwalunkwe perjodu ta' grazzja mogħti mill-Istati Membri f'konformità mal-Artikolu 46 tar-Regolament (KE) Nru 1107/2009 għandu jiskadi sa mhux iktar tard mid-19 ta' Ottubru 2021.

^(⁹) EFSA (Awtorităt Ewropea dwar is-Sigurtà fl-Ikel), 2018. Conclusion on the peer review of the pesticide risk assessment of the active substance desmedipharm *EFSA Journal* 2018;16(1):5133. <https://www.efsa.europa.eu/en/efsajournal/pub/5133>

Artikolu 5

Dħul fis-seħħ

Dan ir-Regolament għandu jidhol fis-seħħ fit-tielet jum wara dak tal-pubblikazzjoni tiegħu f'*Il-Ġurnal Ufficijali tal-Unjoni Ewropea*.

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

Magħmul fi Brussell, il-15 ta' Ottubru 2020.

Għall-Kummissjoni

Il-President

Ursula VON DER LEYEN
