

REGOLAMENT TA' IMPLIMENTAZZJONI TAL-KUMMISSJONI (UE) 2022/814**tal-20 ta' Mejju 2022****li jemenda r-Regolament ta' Implantazzjoni (UE) Nru 540/2011 fir-rigward tal-estensjoni tal-perjodu ta' appovazzjoni tas-sustanza attiva heptamaloxyloglucan**

(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-ewwel paragrafu, tal-Artikolu 17 tiegħi,

Billi:

- (1) Il-Parti A tal-Anness tar-Regolament ta' Implantazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 540/2011 (²) tistabbilixxi s-sustanzi attivi meqjusin approvati skont ir-Regolament (KE) Nru 1107/2009.
- (2) Ir-Regolament ta' Implantazzjoni tal-Kummissjoni (UE) 2021/745 (³) estenda l-perjodu ta' appovazzjoni tas-sustanza attiva heptamaloxyloglucan sal-31 ta' Mejju 2022.
- (3) L-applikazzjoni għat-tiġdid tal-appovazzjoni ta' dik is-sustanza attiva tressqet bi qbil mar-Regolament ta' Implantazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 844/2012 (⁴). Għalkemm ir-Regolament ta' Implantazzjoni (UE) Nru 844/2012 ġie revokat bir-Regolament ta' Implantazzjoni tal-Kummissjoni (UE) 2020/1740 (⁵), id-dispożizzjoni jiet dwar it-tiġdid tal-appovazzjoni ta' dawk is-sustanzi attivi stabbiliti fir-Regolament (UE) Nru 844/2012, jibqgħu japplikaw f'konformità mal-Artikolu 17 tar-Regolament ta' Implantazzjoni (UE) 2020/1740.
- (4) Minhabba l-fatt li l-valutazzjoni tas-sustanza attiva heptamaloxyloglucan iddewmet għal raġunijiet li ma kinux fil-kontroll tal-applikant, aktarx li l-appovazzjoni ta' dik is-sustanzi attivi se tiskadi qabel ma tkun ittieħdet deċiżjoni dwar it-tiġdid tagħha. Għalhekk, il-perjodu ta' appovazzjoni tagħha jeħtieg li jiġi estiż biex jiġi pprovdut ż-żmien meħtieġ halli titlesta l-valutazzjoni.

(¹) ĠU L 309, 24.11.2009, p. 1.

(²) 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).

(³) Ir-Regolament ta' Implantazzjoni tal-Kummissjoni (UE) 2021/745 tas-6 ta' Mejju 2021 li jemenda r-Regolament ta' Implantazzjoni (UE) Nru 540/2011 fir-rigward tal-estensjoni tal-perjodi ta' appovazzjoni tas-sustanzi attivi sulfat tal-aluminju u tal-ammonju, silikat tal-aluminju, beflubutamid, benthiavalicarb, bifenazate, boscalid, karbonat tal-kalċju, captan, diossidu tal-karbonju, cymoxanil, dimethomorph, ethephon, estratt mis-sigra tat-te, famossadon, residwi mid-distillazzjoni tax-xāham, acidi grassi C7 sa C20, flumjossažin, fluoxastrobin, fluworokloridon, folpet, formetanate, gibberellic acid, gibberellins, heptamaloxyloglucan, proteini idrolizzati, sulfat tal-hadid, metazachlor, metribuzin, milbemectin, ir-razza 251 tal-Paecilomyces lilacinus, fenmedifam, phosmet, pirimiphos-methyl, žjut tal-pjanti/żejt tal-kolza, karbonat idrogenat tal-potassju, propamocarb, prothioconazole, ramel tal-kwarz, žejt tal-huta, repellenti permezz ta' riha ta' oriġini mill-annimali jew mill-pjanti/xaham tan-nagħaq, S-metolachlor, Feromoni tal-Lepidopteri ta' Katina Ditta, tebukonażol u urea (GU L 160, 7.5.2021, p. 89).

(⁴) Ir-Regolament ta' Implantazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 844/2012 tat-18 ta' Settembru 2012 li jistabbilixxi d-dispożizzjoni jiet meħtieġa għall-implantazzjoni 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).

(⁵) Ir-Regolament ta' Implantazzjoni tal-Kummissjoni (UE) 2020/1740 tal-20 ta' Novembru 2020 li jistabbilixxi d-dispożizzjoni jiet meħtieġa għall-implantazzjoni tal-proċedura ta' tiġid għas-sustanzi attivi, kif previst fir-Regolament (KE) Nru 1107/2009 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill, u li jhassar ir-Regolament ta' Implantazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 844/2012 (GU L 392, 23.11.2020, p. 20).

- (5) Rigward kažijiet meta l-Kummissjoni tkun se tadotta Regolament li jipprevedi li l-approvazzjoni tas-sustanza attiva msemmija fl-Anness ta' dan ir-Regolament ma tiggeddidx għax ma jkunux ġew issodisfati l-kriterji ghall-approvazzjoni, il-Kummissjoni trid tiffissa d-data ta' skadenza li tkun l-istess data ta' qabel dan ir-Regolament, jew id-data tad-dħul fis-seħħ tar-Regolament, dejjem jekk l-approvazzjoni tas-sustanza attiva ma tiggeddidx, skont liema data tigi l-ahħar. Rigward kažijiet meta l-Kummissjoni tkun se tadotta Regolament li jipprevedi t-tiġidid tas-sustanza attiva msemmija fl-Anness ta' dan ir-Regolament, il-Kummissjoni se tara li tistabbilixxi, skont iċ-ċirkostanzi, l-eqreb data ta' applikazzjoni possibbi.
- (6) Għalhekk, r-Regolament ta' Implantazzjoni (UE) Nru 540/2011 jenħtieg li jiġi emendat skont dan.
- (7) Minhabba l-urgenza tal-kwistjoni fid-dawl tal-iskadenza viċina tal-approvazzjoni attwali fil-31 ta' Mejju 2022, dan ir-Regolament jenħtieg li jidhol fis-seħħ malajr kemm jista' jkun.
- (8) Il-miżuri previsti f'dan ir-Regolament huma skont l-opinjoni tal-Kunitat Permanenti dwar il-Pjanti, l-Annimali, l-Ikel u l-Għalf,

ADOTTAT DAN IR-REGOLAMENT:

Artikolu 1

L-Anness tar-Regolament ta' Implantazzjoni (UE) Nru 540/2011 huwa emendat f'konformità mal-Anness ta' dan ir-Regolament.

Artikolu 2

Dan ir-Regolament għandu jidhol fis-seħħ fil-jum wara dak tal-publikazzjoni tiegħu f'Il-Ġurnal Uffiċjali tal-Unjoni Ewropea.

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

Magħmul fi Brussell, l-20 ta' Mejju 2022.

*Għall-Kummissjoni
Il-President
Ursula VON DER LEYEN*

ANNESS

Fil-Parti A tal-Anness tar-Regolament ta' Implementazzjoni (UE) Nru 540/2011, fis-sitt kolonna, skadenza tal-approvazzjoni, tar-ringiela 298, Heptamaloxylglucan, id-data hija sostitwita bil-“31 ta' Mejju 2023”.
