

REGOLAMENT TA' IMPLIMENTAZZJONI TAL-KUMMISSJONI (UE) 2023/114**tas-16 ta' Jannar 2023**

li jemenda r-Regolament ta' Implimentazzjoni (UE) Nru 540/2011 fir-rigward tal-estensjoni tal-perjodi ta' approvazzjoni tas-sustanzi attivi benzovindiflupir, buprofezin, ċiflufenamid, fluwazina, flutolanil, lambda-ċjalotrina, mekoprop-P, mepikwat, metiram, metsulfuron-metil, fosfan u piraklostrobin

(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 għall-protezzjoni tal-pjanti u li jhassar id-Direttivi tal-Kunsill 79/117/KEE u 91/414/KEE ⁽¹⁾, u b'mod partikolari l-Artikolu 17, l-ewwel paragrafu, tiegħu,

Billi:

- (1) Il-parti A tal-Anness tar-Regolament ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 540/2011 ⁽²⁾ tistabbilixxi s-sustanzi attivi meqjusa li kienu approvati skont ir-Regolament (KE) Nru 1107/2009, filwaqt li l-Parti B ta' dak l-Anness tistabbilixxi s-sustanzi attivi approvati skont ir-Regolament (KE) Nru 1107/2009, u l-Parti E tistabbilixxi s-sustanzi attivi approvati skont ir-Regolament (KE) Nru 1107/2009 bħala kandidati għas-sostituzzjoni.
- (2) Ir-Regolament ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) 2021/2068 ⁽³⁾ estenda l-perjodu ta' approvazzjoni tas-sustanzi attivi mekoprop-P, metiram u piraklostrobin sal-31 ta' Jannar 2023 u tas-sustanzi attivi fluwazina, flutolanil u mepikwat sat-28 ta' Frar 2023. Ir-Regolament ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) 2018/670 ⁽⁴⁾ estenda l-perjodu ta' approvazzjoni tas-sustanza attiva buprofezin sal-31 ta' Jannar 2023. Ir-Regolament ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) 2017/1527 ⁽⁵⁾ estenda l-perjodu ta' approvazzjoni tas-sustanza attiva ċiflufenamid sal-31 ta' Marzu 2023.
- (3) L-approvazzjoni tas-sustanza attiva benzovindiflupir tiskadi fit-2 ta' Marzu 2023 f'konformità mar-Regolament ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) 2016/177 ⁽⁶⁾.
- (4) L-approvazzjoni tas-sustanza attiva lambda-ċjalotrina se tiskadi fil-31 ta' Marzu 2023 f'konformità mar-Regolament ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) 2016/146 ⁽⁷⁾.

⁽¹⁾ ĠU L 309, 24.11.2009, p. 1.

⁽²⁾ Ir-Regolament ta' Implimentazzjoni 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).

⁽³⁾ Ir-Regolament ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) 2021/2068 tal-25 ta' Novembru 2021 li jemenda r-Regolament ta' Implimentazzjoni (UE) Nru 540/2011 fir-rigward tal-estensjoni tal-perjodi ta' approvazzjoni tas-sustanzi attivi benfluralin, dimoxystrobin, fluazina, flutolanil, mekoprop-P, mepikwat, metiram, oxamyl u pyraclostrobin (ĠU L 421, 26.11.2021, p. 25).

⁽⁴⁾ Ir-Regolament ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) 2018/670 tat-30 ta' April 2018 li jemenda r-Regolament ta' Implimentazzjoni (UE) Nru 540/2011 fejn għandu x'jaqsam mat-titwil tal-perjodi ta' approvazzjoni tas-sustanzi attivi bromukonazol, buprofezin, ħalossifop-P u napropamid (ĠU L 113, 3.5.2018, p. 1).

⁽⁵⁾ Ir-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 għas-sustanzi attivi ċiflufenamid, fluwopikolid, ettamaloksiloglukan u malatijon (ĠU L 231, 7.9.2017, p. 3).

⁽⁶⁾ Ir-Regolament ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) 2016/177 tal-10 ta' Frar 2016 li japprova s-sustanza attiva benzovindiflupir, bħala kandidat għas-sostituzzjoni, skont ir-Regolament (KE) Nru 1107/2009 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill dwar it-tqegħid fis-suq ta' prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti, u li jemenda l-Anness tar-Regolament ta' Implimentazzjoni (UE) Nru 540/2011 (ĠU L 35, 11.2.2016, p. 1).

⁽⁷⁾ Ir-Regolament ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) 2016/146 tal-4 ta' Frar 2016 li jgedded l-approvazzjoni tas-sustanza attiva lambda-ċjalotrina, bħala kandidat għas-sostituzzjoni, skont ir-Regolament (KE) Nru 1107/2009 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill dwar it-tqegħid fis-suq ta' prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti, u li jemenda l-Anness tar-Regolament ta' Implimentazzjoni (UE) Nru 540/2011 (ĠU L 30, 5.2.2016, p. 7).

- (5) L-approvazzjoni tas-sustanza attiva metsulfuron-metil tiskadi fil-31 ta' Marzu 2023 f'konformità mar-Regolament ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) 2016/139 ⁽⁸⁾.
- (6) L-approvazzjoni tas-sustanza attiva fosfan tiskadi fil-31 ta' Marzu 2023 f'konformità mar-Regolament ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 1043/2012 ⁽⁹⁾.
- (7) L-applikazzjonijiet ghat-tigdid tal-approvazzjoni ta' dawk is-sustanzi attivi ġew ipprezentati f'konformità mar-Regolament ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 844/2012 ⁽¹⁰⁾.
- (8) L-approvazzjonijiet ta' dawk is-sustanzi attivi x'aktarx li jiskadu qabel ma tittiehed deciżjoni dwar it-tigdid tagħhom minhabba li l-proċess tat-tehid ta' deciżjonijiet fir-rigward tat-tigdid ġiet ittardjata. Għalhekk, u peress li dan id-dewmien huwa għal raġunijiet li l-applikanti ma għandhomx kontroll fuqhom, jehtieg li l-perjodi ta' approvazzjoni tagħhom jiġu estiżi biex tkun tista' titlesta l-valutazzjoni mehtieġa sabiex tittiehed deciżjoni dwar l-applikazzjonijiet ghat-tigdid tal-approvazzjoni.
- (9) B'mod partikolari, tenhtieg estensjoni tal-perjodu tal-approvazzjoni tas-sustanzi attivi fl-wuazinam, flutolanil, mekoprop-P, mepikwat, metiram u piraklostrobin, biex jingħata biżżejjed żmien biex titwettaq valutazzjoni dwar il-proprietajiet ta' tfixkil tas-sistema endokrinali ta' dawk is-sustanzi attivi f'konformità mal-proċedura stabbilita fl-Artikoli 13 u 14 tar-Regolament ta' Implimentazzjoni (UE) Nru 844/2012.
- (10) Fil-każ li l-Kummissjoni tkun se tadotta Regolament li jipprevedi li l-approvazzjoni ta' sustanza attiva msemmija fl-Anness ta' dan ir-Regolament ma tiġgeddix għax ma jkunux ġew issodisfati l-kriterji għall-approvazzjoni, il-Kummissjoni trid tiffissa d-data ta' skadenza li tkun l-istess data ta' qabel dan ir-Regolament, jew tad-data tad-dhul fis-seħh tar-Regolament, dejjem jekk l-approvazzjoni tas-sustanza attiva ma tiġgeddix, skont liema data tiġi l-aħhar. Rigward każijiet meta l-Kummissjoni tkun se tadotta Regolament li jipprevedi t-tigdid tal-approvazzjoni ta' sustanza attiva msemmija fl-Anness ta' dan ir-Regolament, il-Kummissjoni tara li tistabbilixxi, skont iċ-ċirkostanzi, l-eqreb data ta' applikazzjoni possibbli.
- (11) Għalhekk, jenhtieg li r-Regolament ta' Implimentazzjoni (UE) Nru 540/2011 jiġi emendat skont dan.
- (12) Filwaqt li jitqies li l-approvazzjoni attwali tal-buprofezin, tal-mekoprop-P, tal-metiram u tal-piraklostrobin tiskadi fl-31 ta' Jannar 2023, jenhtieg li dan ir-Regolament jidhol fis-seħh malajr kemm jista' jkun.
- (13) Il-miżuri previsti f'dan ir-Regolament huma skont l-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 (UE) Nru 540/2011 huwa emendat f'konformità mal-Anness ta' dan ir-Regolament.

⁽⁸⁾ Ir-Regolament ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) 2016/139 tat-2 ta' Frar 2016 li jgedded l-approvazzjoni tas-sustanza attiva metsulfuron-metil, bhala kandidat għas-sostituzzjoni, skont ir-Regolament (KE) Nru 1107/2009 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill dwar it-tqeghid fis-suq ta' prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti, u li jemenda l-Anness tar-Regolament ta' Implimentazzjoni (UE) Nru 540/2011 (ĠU L 27, 3.2.2016, p. 7).

⁽⁹⁾ Ir-Regolament ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 1043/2012 tat-8 ta' Novembru 2012 li japprova s-sustanza attiva fosfan, skont ir-Regolament (KE) Nru 1107/2009 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill dwar it-tqeghid fis-suq ta' prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti u li jemenda l-Anness tar-Regolament ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 540/2011 (ĠU L 310, 9.11.2012, p. 24).

⁽¹⁰⁾ 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 (ĠU L 252, 19.9.2012, p. 26). Għalkemm ir-Regolament ta' Implimentazzjoni (UE) Nru 844/2012 thassar bir-Regolament ta' Implimentazzjoni (UE) 2020/1740 (ĠU L 392, 23.11.2020, p. 20), id-dispożizzjonijiet dwar it-tigdid tal-approvazzjoni tas-sustanzi attivi stabbiliti fir-Regolament ta' Implimentazzjoni (UE) Nru 844/2012, jibqgħu japplikaw f'konformità mal-Artikolu 17 tar-Regolament ta' Implimentazzjoni (UE) 2020/1740.

Artikolu 2

Dan ir-Regolament għandu jidhol fis-seħh fit-tielet jum wara dak tal-pubblikazzjoni tiegħu f'*Il-Gurnal Uffiċjali tal-Unjoni Ewropea*.

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

Magħmul fi Brussell, is-16 ta' Jannar 2023.

Għall-Kummissjoni

Il-President

Ursula VON DER LEYEN

ANNEX

L-Anness tar-Regolament ta' Implimentazzjoni (UE) Nru 540/2011 huwa emendat kif ġej:

(a) Il-Parti A hija emendata kif ġej:

- (1) fis-sitt kolonna, l-iskadenza tal-approvazzjoni, tar-ringiela 57, Mekoprop-P, id-data hija sostitwita bid-data "31 ta' Jannar 2024";
- (2) fis-sitt kolonna, l-iskadenza tal-approvazzjoni, tar-ringiela 81, Piraklostrobin, id-data hija sostitwita bid-data "31 ta' Jannar 2024";
- (3) fis-sitt kolonna, l-iskadenza tal-approvazzjoni, tar-ringiela 115, Metiram, id-data hija sostitwita bid-data "31 ta' Jannar 2024";
- (4) fis-sitt kolonna, l-iskadenza tal-approvazzjoni, tar-ringiela 187, Flutolanil, id-data hija sostitwita bid-data "29 ta' Frar 2024";
- (5) fis-sitt kolonna, l-iskadenza tal-approvazzjoni, tar-ringiela 189, Fluwažinam, id-data hija sostitwita bid-data "29 ta' Frar 2024";
- (6) fis-sitt kolonna, l-iskadenza tal-approvazzjoni, tar-ringiela 191, Mepikwat, id-data hija sostitwita bid-data "29 ta' Frar 2024";
- (7) fis-sitt kolonna, l-iskadenza tal-approvazzjoni, tar-ringiela 296, Ċiflufenammid, id-data hija sostitwita bid-data "31 ta' Marzu 2024";
- (8) fis-sitt kolonna, l-iskadenza tal-approvazzjoni tar-ringiela 320, Buprofezin, id-data hija sostitwita bid-data "31 ta' Jannar 2024";

(b) Il-Parti B hija emendata kif ġej: fis-sitt kolonna, l-iskadenza tal-approvazzjoni, tar-ringiela 28, Ċiflufenammid, id-data hija sostitwita bid-data "31 ta' Marzu 2024";

(c) Il-Parti E hija emendata kif ġej:

- (1) fis-sitt kolonna, l-iskadenza tal-approvazzjoni, tar-ringiela 3, Metsulfuron-metil, id-data hija sostitwita bid-data "31 ta' Marzu 2024";
 - (2) fis-sitt kolonna, l-iskadenza tal-approvazzjoni, tar-ringiela 4, Benzovindiflupir, id-data hija sostitwita bid-data "2 ta' Marzu 2024";
 - (3) fis-sitt kolonna, l-iskadenza tal-approvazzjoni, tar-ringiela 5, Lambda-Ċjalotrina, id-data hija sostitwita bid-data "31 ta' Marzu 2024".
-