

REGOLAMENT TA' IMPLIMENTAZZJONI TAL-KUMMISSJONI (UE) 2023/114

tas-16 ta' Jannar 2023

li jemenda r-Regolament ta' Implementazzjoni (UE) Nru 540/2011 fir-rigward tal-estensjoni tal-perjodi ta' approvazzjoni tas-sustanzi attivi benzovindiflupir, buprofezin, cīflufenammid, fluważinam, 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 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 17, l-ewwel paragrafu, tiegħu,

Billi:

- (1) Il-parti A tal-Anness tar-Regolament ta' Implementazzjoni 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' Implementazzjoni 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 fluważinam, flutolanil u mepikwat sat-28 ta' Frar 2023. Ir-Regolament ta' Implementazzjoni tal-Kummissjoni (UE) 2018/670 (⁴) estenda l-perjodu ta' approvazzjoni tas-sustanza attiva buprofezin sal-31 ta' Jannar 2023. Ir-Regolament ta' Implementazzjoni tal-Kummissjoni (UE) 2017/1527 (⁵) estenda l-perjodu ta' approvazzjoni tas-sustanza attiva cīflufenammid sal-31 ta' Marzu 2023.
- (3) L-approvazzjoni tas-sustanza attiva benzovindiflupir tiskadi fit-2 ta' Marzu 2023 f'konformità mar-Regolament ta' Implementazzjoni 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' Implementazzjoni tal-Kummissjoni (UE) 2016/146 (⁷).

(¹) ĠU L 309, 24.11.2009, p. 1.

(²) Ir-Regolament ta' Implementazzjoni 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 (ĠU L 153, 11.6.2011, p. 1).

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

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

(⁵) Ir-Regolament ta' Implementazzjoni tal-Kummissjoni (UE) 2017/1527 tas-6 ta' Settembru 2017 li jemenda r-Regolament ta' Implementazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 540/2011 fir-rigward tal-estensjoni tal-perjodi ta' approvazzjoni għas-sustanzi attivi cīflufenammid, fluwopikolid, ettamaloksilogħukan u malatjion (ĠU L 231, 7.9.2017, p. 3).

(⁶) Ir-Regolament ta' Implementazzjoni 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 ghall-protezzjoni tal-pjanti, u li jemenda l-Anness tar-Regolament ta' Implementazzjoni (UE) Nru 540/2011 (ĠU L 35, 11.2.2016, p. 1).

(⁷) Ir-Regolament ta' Implementazzjoni tal-Kummissjoni (UE) 2016/146 tal-4 ta' Frar 2016 li jgħeddu 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 ghall-protezzjoni tal-pjanti, u li jemenda l-Anness tar-Regolament ta' Implementazzjoni (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' Implantazzjoni tal-Kummissjoni (UE) 2016/139 (⁸).
- (6) L-approvazzjoni tas-sustanza attiva fosfan tiskadi fil-31 ta' Marzu 2023 f'konformità mar-Regolament ta' Implantazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 1043/2012 (⁹).
- (7) L-applikazzjonijiet għat-tiġid tal-approvazzjoni ta' dawk is-sustanzi attivi ġew ippreżentati f'konformità mar-Regolament ta' Implantazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 844/2012 (¹⁰).
- (8) L-approvazzjonijiet ta' dawk is-sustanzi attivi x'aktarx li jiskadu qabel ma tittieħed deċiżjoni dwar it-tiġid tagħhom minħabba li l-proċess tat-teħid ta' deċiżjonijiet fir-rigward tat-tiġid għiet ittardjata. Għalhekk, u peress li dan id-dewmien huwa għal raġunijiet li l-applikanti ma għandhomx kontroll fuqhom, jeħtieg li l-perjodi ta' approvazzjoni tagħhom jiġi estiżi biex tkun tista' l-valutazzjoni meħtiega sabiex tittieħed deċiżjoni dwar l-applikazzjonijiet għat-tiġid tal-approvazzjoni.
- (9) B'mod partikolari, tenħtieg estensjoni tal-perjodu tal-approvazzjoni tas-sustanzi attivi flwuażinam, flutolanil, mekoprop-P, mepikwat, metiram u piraklostrobin, biex jingħata biżżejjed żmien biex titwettaq valutazzjoni dwar il-proprietajiet ta' tħixxil tas-sistema endokrinali ta' dawk is-sustanzi attivi f'konformità mal-proċedura stabbilita fl-Artikoli 13 u 14 tar-Regolament ta' Implantazzjoni (UE) Nru 844/2012.
- (10) Fil-kaž li l-Kummissjoni tkun se tadotta Regolament li jipprevedi li l-approvazzjoni ta' sustanza attiva msemmija fl-Anness ta' dan ir-Regolament ma tiġġeddidx ghax 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 tad-data tad-dħul fis-sehh tar-Regolament, dejjem jekk l-approvazzjoni tas-sustanza attiva ma tiġġeddidx, skont liema data tigi l-ahħar. Rigward każijiet meta l-Kummissjoni tkun se tadotta Regolament li jipprevedi t-tiġid 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, jenħtieg li r-Regolament ta' Implantazzjoni (UE) Nru 540/2011 jiġi emendat skont dan.
- (12) Filwaqt li jitqies li l-approvazzjoni attwali tal-buprofeżin, tal-mekoprop-P, tal-metiram u tal-piraklostrobin tiskadi fl-31 ta' Jannar 2023, jenħtieg li dan ir-Regolament jidħol fis-seħħ malajr kemm jista' jkun.
- (13) 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.

- (⁸) Ir-Regolament ta' Implantazzjoni tal-Kummissjoni (UE) 2016/139 tat-2 ta' Frar 2016 li jgħedded l-approvazzjoni tas-sustanza attiva metsulfuron-metil, 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' Implantazzjoni (UE) Nru 540/2011 (GU L 27, 3.2.2016, p. 7).
- (⁹) Ir-Regolament ta' Implantazzjoni 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-tqegħid fis-suq ta' prodotti għall-protezzjoni tal-pjanti u li jemenda l-Anness tar-Regolament ta' Implantazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 540/2011 (GU L 310, 9.11.2012, p. 24).
- (¹⁰) Ir-Regolament ta' Implantazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 844/2012 tat-18 ta' Settembru 2012 li jistabbilixxi d-dispożizzjoni jiet 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 għall-protezzjoni tal-pjanti (GU L 252, 19.9.2012, p. 26). Ghalkemm ir-Regolament ta' Implantazzjoni (UE) Nru 844/2012 thassar bir-Regolament ta' Implantazzjoni (UE) 2020/1740 (GU L 392, 23.11.2020, p. 20), id-dispożizzjoni jiet dwar it-tiġid tal-approvazzjoni tas-sustanzi attivi stabbiliti fir-Regolament ta' Implantazzjoni (UE) Nru 844/2012, jibqħu jaapplikaw f'konformità mal-Artikolu 17 tar-Regolament ta' Implantazzjoni (UE) 2020/1740.

Artikolu 2

Dan ir-Regolament għandu jidħol fis-seħħ fit-tielet jum wara dak tal-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-16 ta' Jannar 2023.

Għall-Kummissjoni

Il-President

Ursula VON DER LEYEN

ANNESS

L-Anness tar-Regolament ta' Implantazzjoni (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, Fluważinam, 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, Čiflufenammid, id-data hija sostitwita bid-data "31 ta' Marzu 2024";
- (8) fis-sitt kolonna, l-iskadenza tal-approvazzjoni tar-ringiela 320, Buprofeżin, 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, Čiflufenammid, 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, Benžovindiflupir, id-data hija sostitwita bid-data "2 ta' Marzu 2024";
- (3) fis-sitt kolonna, l-iskadenza tal-approvazzjoni, tar-ringiela 5, Lambda-Čjalotrina, id-data hija sostitwita bid-data "31 ta' Marzu 2024".