

## REGOLAMENT TA' IMPLIMENTAZZJONI TAL-KUMMISSJONI (UE) 2023/116

tas-16 ta' Jannar 2023

**li jemenda r-Regolament ta' Implementazzjoni (UE) Nru 540/2011 fir-rigward tal-estensjoni tal-perjodu ta' approvazzjoni tas-sustanza attiva oksamil**

(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 ġew approvati skont ir-Regolament (KE) Nru 1107/2009.
- (2) Ir-Regolament ta' Implementazzjoni tal-Kummissjoni (UE) 2021/2068 (³) estenda l-perjodu ta' approvazzjoni tas-sustanza attiva oksamil sal-31 ta' Jannar 2023.
- (3) Tressjet applikazzjoni għat-tiġid tal-approvazzjoni tas-sustanza attiva oksamil f'konformità mar-Regolament ta' Implementazzjoni tal-Kummissjoni (UE) Nru 844/2012 (⁴).
- (4) Ghalkemm il-konklużjoni tal-Awtorità Ewropea dwar is-Sigurtà fl-Ikel (⁵) dwar l-evalwazzjoni tas-sustanza attiva oksamil hija disponibbli u l-Kummissjoni bdiet diskussionijiet fil-Kunitat Permanenti dwar il-Pjanti, l-Annimali, l-Ikel u l-Għalf, xorta jidher li l-approvazzjoni x'aktarx tiskadi qabel ma tittieħed deċiżjoni dwar it-tiġid. Għalhekk, u peress li dan id-dewmien huwa għal raġunijiet li l-applikant ma għandux kontroll fuqhom, jeħtieg li l-approvazzjoni tagħha tiġi estiża għal perjodu limitat ta' żmien biex tkun tista' titlesta l-valutazzjoni meħtieġa sabiex tittieħed deċiżjoni dwar l-applikazzjoni għal tiġid tal-approvazzjoni tagħha.
- (5) Fil-każ li l-Kummissjoni tkun se tadotta Regolament li jipprevedi li l-approvazzjoni tal-oksamil ma tiġġeddidx minħabba li l-kriterji ghall-approvazzjoni mħumiex issodisfati, il-Kummissjoni trid tiffissa d-data ta' skadenza li tkun l-istess data ta' qabel dan ir-Regolament, jew id-data tad-dħul fis-sehh tar-Regolament, dment li l-approvazzjoni tas-sustanza attiva ma tiġġeddidx, skont liema data tiġi l-ahhar. Fir-rigward tal-każ fejn il-Kummissjoni tkun se tadotta Regolament li jipprevedi t-tiġid tal-approvazzjoni tal-oksamil, il-Kummissjoni tagħmel hilitha li tistabbilixxi, skont iċ-ċirkostanzi, l-eqreb data ta' applikazzjoni possibbli.
- (6) Għalhekk, jenħtieg li r-Regolament ta' Implementazzjoni (UE) Nru 540/2011 jiġi emendat skont dan.

(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 f'dak 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 844/2012 tat-18 ta' Settembru 2012 li jistabbilixxi d-dispożizzjonijiet 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 (ĠU L 252, 19.9.2012, p. 26). Ghalkemm ir-Regolament ta' Implementazzjoni (UE) Nru 844/2012 thassar bir-Regolament ta' Implementazzjoni tal-Kummissjoni (UE) 2020/1740 (ĠU L 392, 23.11.2020, p. 20), id-dispożizzjonijiet dwar it-tiġid tal-approvazzjoni tas-sustanzi attivi stabbiliti fir-Regolament ta' Implementazzjoni (UE) Nru 844/2012, jibqgħu jaapplikaw f'konformità mal-Artikolu 17 tar-Regolament ta' Implementazzjoni (UE) 2020/1740.

(⁵) EFSA (Awtorità Ewropea dwar is-Sigurtà fl-Ikel), 2022. Conclusion on the peer review of the pesticide risk assessment of the active substance oxamyl. EFSA Journal 2022;20(5):7296. <https://doi.org/10.2903/j.efsa.2022.7296>.

- (7) Billi l-approvazzjoni attwali tal-oksamil tiskadi fil-31 ta' Jannar 2023, jenħtieg li dan ir-Regolament jidħol fis-seħħ malajr kemm jista' jkun.
- (8) Il-miżuri previsti f'dan ir-Regolament huma skont l-opinjoni tal-Kumitat Permanenti dwar il-Pjanti, l-Animali, l-Ikel u l-Għalf,

ADOTTAT DAN IR-REGOLAMENT:

*Artikolu 1*

Fil-Parti A tal-Anness tar-Regolament ta' Implantazzjoni (UE) Nru 540/2011, fis-sitt kolonna "Skadenza tal-approvazzjoni" tal-entrata 116, Oxamyl, id-data hija sostitwita bid-data "31 ta' Ottubru 2023".

*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*