

REGULAMENTO DE EXECUÇÃO (UE) 2015/1885 DA COMISSÃO**de 20 de outubro de 2015**

que altera o Regulamento de Execução (UE) n.º 540/2011 no que se refere à prorrogação dos períodos de aprovação das substâncias ativas 2,4-D, acibenzolar-S-metilo, amitrol, bentazona, cihalofop-butilo, diquato, esfenvalerato, famoxadona, flumioxazina, DPX KE 459 (flupirsulfurão-metilo), glifosato, iprovalicarbe, isoproturão, lambda-cialotrina, metalaxil-M, metsulfurão-metilo, picolinafena, prossulfurão, pimetozina, piraflufena-etilo, tiabendazol, tifensulfurão-metilo e triassulfurão

(Texto relevante para efeitos do EEE)

A COMISSÃO EUROPEIA,

Tendo em conta o Tratado sobre o Funcionamento da União Europeia,

Tendo em conta o Regulamento (CE) n.º 1107/2009 do Parlamento Europeu e do Conselho, de 21 de outubro de 2009, relativo à colocação de produtos fitofarmacêuticos no mercado e que revoga as Diretivas 79/117/CEE e 91/414/CEE do Conselho ⁽¹⁾, nomeadamente o artigo 17.º, primeiro parágrafo,

Considerando o seguinte:

- (1) Na parte A do anexo do Regulamento de Execução (UE) n.º 540/2011 da Comissão ⁽²⁾ enumeram-se as substâncias ativas que se consideram terem sido aprovadas ao abrigo do Regulamento (CE) n.º 1107/2009.
- (2) As aprovações das substâncias ativas 2,4-D, acibenzolar-S-metilo, amitrol, bentazona, cihalofop-butilo, diquato, esfenvalerato, famoxadona, flumioxazina, DPX KE 459 (flupirsulfurão-metilo), glifosato, iprovalicarbe, isoproturão, lambda-cialotrina, metalaxil-M, metsulfurão-metilo, picolinafena, prossulfurão, pimetozina, piraflufena-etilo, tiabendazol, tifensulfurão-metilo e triassulfurão caducam em 31 de dezembro de 2015. Foram apresentados pedidos de renovação da inclusão dessas substâncias no anexo I da Diretiva 91/414/CEE do Conselho ⁽³⁾, em conformidade com o artigo 4.º do Regulamento (UE) n.º 1141/2010 da Comissão ⁽⁴⁾.
- (3) Devido ao facto de a avaliação das substâncias ter sido adiada por razões independentes da vontade dos requerentes, as aprovações dessas substâncias ativas são suscetíveis de caducar antes de ser tomada uma decisão quanto à sua renovação. É, por conseguinte, necessário prorrogar os seus períodos de aprovação.
- (4) Atendendo ao objetivo do artigo 17.º, primeiro parágrafo, do Regulamento (CE) n.º 1107/2009, nos casos em que a Comissão adotar um regulamento determinando que a aprovação de uma substância ativa referida no anexo do presente regulamento não é renovada em virtude do incumprimento dos critérios de aprovação, a Comissão estabelecerá a data de termo na data que vigorava antes da adoção do presente regulamento ou na data de entrada em vigor do regulamento que determina a não renovação da aprovação da substância, consoante a data que for posterior.
- (5) O Regulamento de Execução (UE) n.º 540/2011 deve, pois, ser alterado em conformidade.
- (6) As medidas previstas no presente regulamento estão em conformidade com o parecer do Comité Permanente dos Vegetais, Animais e Alimentos para Consumo Humano e Animal,

ADOTOU O PRESENTE REGULAMENTO:

Artigo 1.º

No anexo do Regulamento de Execução (UE) n.º 540/2011, a parte A é alterada em conformidade com o anexo do presente regulamento.

⁽¹⁾ JO L 309 de 24.11.2009, p. 1.

⁽²⁾ Regulamento de Execução (UE) n.º 540/2011 da Comissão, de 25 de maio de 2011, que dá execução ao Regulamento (CE) n.º 1107/2009 do Parlamento Europeu e do Conselho no que diz respeito à lista de substâncias ativas aprovadas (JO L 153 de 11.6.2011, p. 1).

⁽³⁾ Diretiva 91/414/CEE do Conselho, de 15 de julho de 1991, relativa à colocação dos produtos fitofarmacêuticos no mercado (JO L 230 de 19.8.1991, p. 1).

⁽⁴⁾ Regulamento (UE) n.º 1141/2010 da Comissão, de 7 de dezembro de 2010, relativo ao procedimento de renovação da inclusão de um segundo grupo de substâncias ativas no anexo I da Diretiva 91/414/CEE do Conselho e à elaboração da lista dessas substâncias (JO L 322 de 8.12.2010, p. 10).

Artigo 2.º

O presente regulamento entra em vigor no vigésimo dia seguinte ao da sua publicação no *Jornal Oficial da União Europeia*.

O presente regulamento é obrigatório em todos os seus elementos e diretamente aplicável em todos os Estados-Membros.

Feito em Bruxelas, em 20 de outubro de 2015.

Pela Comissão

O Presidente

Jean-Claude JUNKER

ANEXO

A parte A do anexo do Regulamento de Execução (UE) n.º 540/2011 é alterada do seguinte modo:

- 1) Na sexta coluna, «Termo da aprovação», da entrada n.º 7, Metsulfurão-metilo, a data de «31 de dezembro de 2015» é substituída por «30 de junho de 2016»;
- 2) Na sexta coluna, «Termo da aprovação», da entrada n.º 9, Triassulfurão, a data de «31 de dezembro de 2015» é substituída por «30 de junho de 2016»;
- 3) Na sexta coluna, «Termo da aprovação», da entrada n.º 10, Esfenvalerato, a data de «31 de dezembro de 2015» é substituída por «30 de junho de 2016»;
- 4) Na sexta coluna, «Termo da aprovação», da entrada n.º 11, Bentazona, a data de «31 de dezembro de 2015» é substituída por «30 de junho de 2016»;
- 5) Na sexta coluna, «Termo da aprovação», da entrada n.º 12, Lambda-cialotrina, a data de «31 de dezembro de 2015» é substituída por «30 de junho de 2016»;
- 6) Na sexta coluna, «Termo da aprovação», da entrada n.º 14, Amitrol, a data de «31 de dezembro de 2015» é substituída por «30 de junho de 2016»;
- 7) Na sexta coluna, «Termo da aprovação», da entrada n.º 15, Diquato, a data de «31 de dezembro de 2015» é substituída por «30 de junho de 2016»;
- 8) Na sexta coluna, «Termo da aprovação», da entrada n.º 17, Tiabendazol, a data de «31 de dezembro de 2015» é substituída por «30 de junho de 2016»;
- 9) Na sexta coluna, «Termo da aprovação», da entrada n.º 19, DPX KE 459 (flupirsulfurão-metilo), a data de «31 de dezembro de 2015» é substituída por «30 de junho de 2016»;
- 10) Na sexta coluna, «Termo da aprovação», da entrada n.º 20, Acibenzolar-S-metilo, a data de «31 de dezembro de 2015» é substituída por «30 de junho de 2016»;
- 11) Na sexta coluna, «Termo da aprovação», da entrada n.º 23, Pimetrozina, a data de «31 de dezembro de 2015» é substituída por «30 de junho de 2016»;
- 12) Na sexta coluna, «Termo da aprovação», da entrada n.º 24, Piraflufena-etilo, a data de «31 de dezembro de 2015» é substituída por «30 de junho de 2016»;
- 13) Na sexta coluna, «Termo da aprovação», da entrada n.º 25, Glifosato, a data de «31 de dezembro de 2015» é substituída por «30 de junho de 2016»;
- 14) Na sexta coluna, «Termo da aprovação», da entrada n.º 26, Tifensulfurão-metilo, a data de «31 de dezembro de 2015» é substituída por «30 de junho de 2016»;
- 15) Na sexta coluna, «Termo da aprovação», da entrada n.º 27, 2,4-D, a data de «31 de dezembro de 2015» é substituída por «30 de junho de 2016»;
- 16) Na sexta coluna, «Termo da aprovação», da entrada n.º 28, Isoproturão, a data de «31 de dezembro de 2015» é substituída por «30 de junho de 2016»;
- 17) Na sexta coluna, «Termo da aprovação», da entrada n.º 30, Iprovalicarbe, a data de «31 de dezembro de 2015» é substituída por «30 de junho de 2016»;
- 18) Na sexta coluna, «Termo da aprovação», da entrada n.º 31, Prossulfurão, a data de «31 de dezembro de 2015» é substituída por «30 de junho de 2016»;
- 19) Na sexta coluna, «Termo da aprovação», da entrada n.º 34, Cihalofope-butilo, a data de «31 de dezembro de 2015» é substituída por «30 de junho de 2016»;
- 20) Na sexta coluna, «Termo da aprovação», da entrada n.º 35, Famoxadona, a data de «31 de dezembro de 2015» é substituída por «30 de junho de 2016»;

- 21) Na sexta coluna, «Termo da aprovação», da entrada n.º 37, Metalaxil-M, a data de «31 de dezembro de 2015» é substituída por «30 de junho de 2016»;
 - 22) Na sexta coluna, «Termo da aprovação», da entrada n.º 38, Picolinafena, a data de «31 de dezembro de 2015» é substituída por «30 de junho de 2016»;
 - 23) Na sexta coluna, «Termo da aprovação», da entrada n.º 39, Flumioxazina, a data de «31 de dezembro de 2015» é substituída por «30 de junho de 2016».
-