

REGULAMENTUL DE PUNERE ÎN APLICARE (UE) NR. 1197/2012 AL COMISIEI

din 13 decembrie 2012

de modificare a Regulamentului de punere în aplicare (UE) nr. 540/2011 în ceea ce privește prelungirea perioadelor de autorizare a substanțelor active acetamiprid, alfa-cipermetrin, *Ampelomyces quisqualis* tulpina: AQ 10, benalaxil, bifezanat, bromoxinil, clorprofam, desmedifam, etoxazol, *Gliocladium catenulatum* tulpina: J1446, imazosulfuron, laminarină, mepanipirim, metoxifenoizidă, milbemectină, fenmedifam, *Pseudomonas chlororaphis* tulpina: MA 342, quinoxifen, S-metolaclor, tepraloxidim, tiaclopid, tiram și ziram

(Text cu relevanță pentru SEE)

COMISIA EUROPEANĂ,

având în vedere Tratatul privind funcționarea Uniunii Europene,

având în vedere Regulamentul (CE) nr. 1107/2009 al Parlamentului European și al Consiliului din 21 octombrie 2009 privind introducerea pe piață a produselor fitosanitare și de abrogare a Directivelor 79/117/CEE și 91/414/CEE ale Consiliului⁽¹⁾, în special articolul 17 primul paragraf,

întrucât:

- (1) Partea A din anexa la Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. 540/2011 al Comisiei din 25 mai 2011 de punere în aplicare a Regulamentului (CE) nr. 1107/2009 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește lista substanțelor active autorizate⁽²⁾ stabilește substanțele active considerate a fi fost autorizate în temeiul Regulamentului (CE) nr. 1107/2009.
- (2) Autorizările substanțelor active acetamiprid, alfa-cipermetrin, *Ampelomyces quisqualis* tulpina: AQ 10, benalaxil, bifezanat, bromoxinil, clorprofam, desmedifam, etoxazol, *Gliocladium catenulatum* tulpina: J1446, imazosulfuron, laminarină, mepanipirim, metoxifenoizidă, milbemectină, fenmedifam, *Pseudomonas chlororaphis* tulpina: MA 342, quinoxifen, S-metolaclor, tepraloxidim, tiaclopid, tiram și ziram vor expira între 31 iulie 2014 și 30 noiembrie 2015. Au fost depuse cereri pentru reînnoirea autorizațiilor acestor substanțe active. Întrucât cerințele stabilite în Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. 844/2012 al Comisiei din 18 septembrie 2012 de stabilire a dispozițiilor necesare pentru punerea în aplicare a procedurii de reînnoire pentru substanțele active, astfel cum sunt prevăzute în Regulamentul (CE) nr. 1107/2009 al Parlamentului European și al Consiliului din 21 octombrie 2009 privind introducerea pe piață a produselor fitosanitare⁽³⁾, se vor aplica respectivelor substanțe active, este necesar să se acorde suficient timp pentru a finaliza procedura de reînnoire în conformitate

cu regulamentul respectiv. În consecință, autorizarea respectivelor substanțe active ar putea expira înainte de a se lua o decizie privind reînnoirea acestora. Prin urmare, este necesar să se amâne expirarea perioadelor lor de autorizare.

- (3) Prin urmare, Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. 540/2011 ar trebui modificat în consecință.
- (4) Având în vedere scopul primului paragraf al articolului 17 din Regulamentul (CE) nr. 1107/2009, în ceea ce privește cazurile în care, în conformitate cu dispozițiile Regulamentului de punere în aplicare (UE) nr. 844/2012, nu se depune niciun dosar suplimentar în termen de 30 de luni înainte de respectiva dată de expirare stabilită în anexa la prezentul regulament, Comisia va stabili data de expirare la aceeași dată ca și înainte de prezentul regulament sau la cea mai apropiată dată ulterioară acesteia.
- (5) Având în vedere scopul primului paragraf de la articolul 17 din Regulamentul (CE) nr. 1107/2009, în ceea ce privește cazurile în care Comisia va adopta un regulament care prevede că autorizarea unei substanțe active menționate în anexa la prezentul regulament nu este reînnoită deoarece nu sunt îndeplinite criteriile de autorizare, Comisia va stabili data de expirare la aceeași dată ca și înainte de prezentul regulament sau la data adoptării regulamentului cu condiția ca autorizarea substanței active să nu fie reînnoită, oricare este ulterioară.
- (6) Măsurile prevăzute în prezentul regulament sunt conforme cu avizul Comitetului permanent pentru lanțul alimentar și sănătatea animală,

ADOPTĂ PREZENTUL REGULAMENT:

Articolul 1

Partea A din anexa la Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. 540/2011 se modifică în conformitate cu anexa la prezentul regulament.

⁽¹⁾ JO L 309, 24.11.2009, p. 1.⁽²⁾ JO L 153, 11.6.2011, p. 1.⁽³⁾ JO L 252, 19.9.2012, p. 26.

Articolul 2

Prezentul regulament intră în vigoare în ziua următoare datei publicării în *Jurnalul Oficial al Uniunii Europene*.

Prezentul regulament este obligatoriu în toate elementele sale și se aplică direct în toate statele membre.

Adoptat la Bruxelles, 13 decembrie 2012.

Pentru Comisie
Președintele
José Manuel BARROSO

ANEXĂ

Partea A din anexa la Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. 540/2011 se modifică după cum urmează:

1. În a șasea coloană, data expirării autorizării, la rubrica 73, tiram, data de 31 iulie 2014 se înlocuiește cu data de 30 aprilie 2017.
2. În a șasea coloană, data expirării autorizării, la rubrica 74, ziram, data de 31 iulie 2014 se înlocuiește cu data de 30 aprilie 2017.
3. În a șasea coloană, data expirării autorizării, la rubrica 82, quinoxifen, data de 31 august 2014 se înlocuiește cu data de 30 aprilie 2017.
4. În a șasea coloană, data expirării autorizării, la rubrica 89, *Pseudomonas chlororaphis* tulpina: MA 342, data de 30 septembrie 2014 se înlocuiește cu data de 30 aprilie 2017.
5. În a șasea coloană, data expirării autorizării, la rubrica 90, mepanipirim, data de 30 septembrie 2014 se înlocuiește cu data de 30 aprilie 2017.
6. În a șasea coloană, data expirării autorizării, la rubrica 91, acetamiprid, data de 31 decembrie 2014 se înlocuiește cu data de 30 aprilie 2017.
7. În a șasea coloană, data expirării autorizării, la rubrica 92, tiacloprid, data de 31 decembrie 2014 se înlocuiește cu data de 30 aprilie 2017.
8. În a șasea coloană, data expirării autorizării, la rubrica 78, clorprofam, data de 31 ianuarie 2015 se înlocuiește cu data de 31 iulie 2017.
9. În a șasea coloană, data expirării autorizării, la rubrica 83, alfa-cipermetrin, data de 28 februarie 2015 se înlocuiește cu data de 31 iulie 2017.
10. În a șasea coloană, data expirării autorizării, la rubrica 84, benalaxil, data de 28 februarie 2015 se înlocuiește cu data de 31 iulie 2017.
11. În a șasea coloană, data expirării autorizării, la rubrica 85, bromoxinil, data de 28 februarie 2015 se înlocuiește cu data de 31 iulie 2017.
12. În a șasea coloană, data expirării autorizării, la rubrica 86, desmedifam, data de 28 februarie 2015 se înlocuiește cu data de 31 iulie 2017.
13. În a șasea coloană, data expirării autorizării, la rubrica 88, fenmedifam, data de 28 februarie 2015 se înlocuiește cu data de 31 iulie 2017.
14. În a șasea coloană, data expirării autorizării, la rubrica 93, *Ampelomyces quisqualis* tulpina: AQ 10, data de 31 martie 2015 se înlocuiește cu data de 31 iulie 2017.
15. În a șasea coloană, data expirării autorizării, la rubrica 94, imazosulfuron, data de 31 martie 2015 se înlocuiește cu data de 31 iulie 2017.
16. În a șasea coloană, data expirării autorizării, la rubrica 95, laminarină, data de 31 martie 2015 se înlocuiește cu data de 31 iulie 2017.
17. În a șasea coloană, data expirării autorizării, la rubrica 96, metoxifenozydă, data de 31 martie 2015 se înlocuiește cu data de 31 iulie 2017.
18. În a șasea coloană, data expirării autorizării, la rubrica 97, S-metolaclor, data de 31 martie 2015 se înlocuiește cu data de 31 iulie 2017.
19. În a șasea coloană, data expirării autorizării, la rubrica 98, *Gliocladium catenulatum* tulpina: J1446, data de 31 martie 2015 se înlocuiește cu data de 31 iulie 2017.
20. În a șasea coloană, data expirării autorizării, la rubrica 99, etoxazol, data de 31 mai 2015 se înlocuiește cu data de 31 iulie 2017.

21. În a șasea coloană, data expirării autorizării, la rubrica 100, tepraloxidim, data de 31 mai 2015 se înlocuiește cu data de 31 iulie 2017.
 22. În a șasea coloană, data expirării autorizării, la rubrica 109, bifenazat, data de 30 noiembrie 2015 se înlocuiește cu data de 31 iulie 2017.
 23. În a șasea coloană, data expirării autorizării, la rubrica 110, milbemectină, data de 30 noiembrie 2015 se înlocuiește cu data de 31 iulie 2017.
-