

REGULAMENTUL (UE) NR. 460/2014 AL COMISIEI**din 5 mai 2014****de modificare a Regulamentului (UE) nr. 823/2012 în ceea ce privește data de expirare a aprobării substanței active ciflutrin****(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 al doilea paragraf,

întrucât:

- (1) În cazul substanței active ciflutrin, Regulamentul (UE) nr. 823/2012 al Comisiei ⁽²⁾ a amânat data expirării perioadei de aprobare, astfel cum se prevede în Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. 540/2011 al Comisiei ⁽³⁾ din 31 octombrie 2016, pentru a le permite solicitanților să acorde notificarea de trei ani prevăzută la articolul 15 alineatul (1) din Regulamentul (CE) nr. 1107/2009.
- (2) Nicio cerere pentru reînnoirea aprobării substanței active ciflutrin nu a fost prezentată, care să respecte perioada de notificare de trei ani.
- (3) Întrucât nicio astfel de cerere nu a fost prezentată, este adecvat să se stabilească data expirării la cea mai apropiată dată posibilă după data inițială de expirare, astfel cum s-a stabilit înainte de adoptarea Regulamentului (UE) nr. 823/2012.
- (4) Prin urmare, Regulamentul (UE) nr. 823/2012 ar trebui modificat în consecință.
- (5) Măsurile prevăzute în prezentul regulament sunt conforme cu avizul Comitetului permanent pentru lanțul alimentar și sănătatea animală,

ADOPTĂ PREZENTUL REGULAMENT:

*Articolul 1***Modificări la Regulamentul (UE) nr. 823/2012**

Articolul 1 din Regulamentul (UE) nr. 823/2012 se modifică după cum urmează:

1. Punctul 2 se înlocuiește cu următorul text:

„2. 31 octombrie 2016, în ceea ce privește substanțele active: deltametrin (rubrica 40), 2,4-DB (rubrica 47), beta-ciflutrin (rubrica 48), iprodion (rubrica 50), hidrazidă maleică (rubrica 52), flurtamon (rubrica 64), flufenacet (rubrica 65), iodosulfuron (rubrica 66), p-dimetenamidă (rubrica 67), picoxistrobină (rubrica 68), fostiazat (rubrica 69), siltiofam (rubrica 70) și *Coniothyrium minitans* tulpina CON/M/91-08 (DSM 9660) (rubrica 71);”.

2. Se adaugă următorul punct 5:

„5. 30 aprilie 2014, în ceea ce privește substanța activă: ciflutrin (rubrica 49).”

⁽¹⁾ JO L 309, 24.11.2009, p. 1.

⁽²⁾ Regulamentul (UE) nr. 823/2012 al Comisiei din 14 septembrie 2012 de derogare de la Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. 540/2011 în ceea ce privește datele de expirare a aprobării substanțelor active 2,4-DB, acid benzoic, beta-ciflutrin, carfentrazon etil, *Coniothyrium minitans* tulpina CON/M/91-08 (DSM 9660), ciazofamid, ciflutrin, deltametrin, p-dimetenamidă, etofumesat, etoxi-sulfuron, fenamidon, flazasulfuron, flufenacet, flurtamon, foramsulfuron, fostiazat, imazamox, iodosulfuron, iprodion, izoxaflutol, linuron, hidrazidă maleică, mecoprop, mecoprop-p, mesosulfuron, mesotrion, oxadiargil, oxasulfuron, pendimetalin, picoxistrobină, propiconazol, propineb, propoxycarbazon, propizamidă, piraclostrobin, siltiofam, trifloxistrobin, warfarină și zoxamidă (JO L 250, 15.9.2012, p. 13).

⁽³⁾ 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 (JO L 153, 11.6.2011, p. 1).

*Articolul 2***Intrare în vigoare**

Prezentul regulament intră în vigoare în a douăzecea zi de la data 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, 5 mai 2014.

Pentru Comisie
Președintele
José Manuel BARROSO
