

REGULAMENTUL DE PUNERE ÎN APLICARE (UE) 2018/84 AL COMISIEI**din 19 ianuarie 2018****de modificare a Regulamentului de punere în aplicare (UE) nr. 540/2011 în ceea ce privește prelungirea perioadelor de aprobare a substanțelor active clorpirifos, clorpirifos-metil, clotianidin, compuși de cupru, dimoxistrobin, mancozeb, mecoprop-p, metiram, oxamil, petoxamid, propiconazol, propineb, propizamid, piraclostrobin și zoxamid****(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 ⁽²⁾ stabilește substanțele active considerate a fi fost aprobate în temeiul Regulamentului (CE) nr. 1107/2009.
- (2) Perioadele de aprobare a substanțelor active mecoprop-p, propiconazol, propineb, propizamid, piraclostrobin și zoxamid au fost prelungite cel mai recent prin Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2016/2016 al Comisiei ⁽³⁾. Perioadele de aprobare a acestor substanțe vor expira la 31 ianuarie 2018.
- (3) Perioadele de aprobare a substanțelor active clorpirifos, clorpirifos-metil, mancozeb și metiram au fost prelungite prin Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. 762/2013 al Comisiei ⁽⁴⁾. Perioadele de aprobare a acestor substanțe vor expira la 31 ianuarie 2018.
- (4) Perioadele de aprobare a substanțelor active clotianidin, dimoxistrobin, oxamil și petoxamid au fost prelungite prin Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. 1136/2013 al Comisiei ⁽⁵⁾. Perioadele de aprobare a acestor substanțe vor expira la 31 ianuarie 2018.
- (5) Perioada de aprobare a substanței active compuși de cupru a fost prelungită prin Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. 85/2014 al Comisiei ⁽⁶⁾. Perioada de aprobare a acestei substanțe active va expira la 31 ianuarie 2018.
- (6) Cererile de reinnoire a aprobării substanțelor menționate la considerentele 2-5 au fost prezentate în conformitate cu Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. 844/2012 al Comisiei ⁽⁷⁾.
- (7) Din cauza faptului că evaluarea substanțelor a fost amânată din motive independente de voința solicitanților, este posibil ca aprobările acestor substanțe active să expire înainte de adoptarea unei decizii privind reinnoirea lor. Prin urmare, este necesar să se prelungească perioadele lor de aprobare.

⁽¹⁾ JO L 309, 24.11.2009, p. 1.

⁽²⁾ 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).

⁽³⁾ Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2016/2016 al Comisiei din 17 noiembrie 2016 de modificare a Regulamentului [de punere în aplicare] (UE) nr. 540/2011 în ceea ce privește prelungirea perioadelor de aprobare a substanțelor active acetamiprid, acid benzoic, flazasulfuron, mecoprop-P, mepanipirim, mezosulfuron, propineb, propoxicarbazon, propizamid, propiconazol, *Pseudomonas chlororaphis* tulpina: MA 342, piraclostrobin, quinoxifen, tiaclopid, tiram, ziram și zoxamid (JO L 312, 18.11.2016, p. 21).

⁽⁴⁾ Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. 762/2013 al Comisiei din 7 august 2013 de modificare a Regulamentului de punere în aplicare (UE) nr. 540/2011 în ceea ce privește prelungirea perioadelor de autorizare a substanțelor active clorpirifos, clorpirifos-metil, mancozeb, maneb, MCPA, MCPB și metiram (JO L 213, 8.8.2013, p. 14).

⁽⁵⁾ Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. 1136/2013 al Comisiei din 12 noiembrie 2013 de modificare a anexei la Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. 540/2011 în vederea prelungirii perioadelor de autorizare ale substanțelor active clotianidin, dimoxistrobin, oxamil și petoxamid (JO L 302, 13.11.2013, p. 34).

⁽⁶⁾ Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. 85/2014 al Comisiei din 30 ianuarie 2014 de modificare a Regulamentului de punere în aplicare (UE) nr. 540/2011 în ceea ce privește prelungirea perioadei de aprobare a substanței active compuși de cupru (JO L 28, 31.1.2014, p. 34).

⁽⁷⁾ 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 reinnoire pentru substanțele active, prevăzută în Regulamentul (CE) nr. 1107/2009 al Parlamentului European și al Consiliului privind introducerea pe piață a produselor fitosanitare (JO L 252, 19.9.2012, p. 26).

- (8) Având în vedere scopul articolului 17 primul paragraf din Regulamentul (CE) nr. 1107/2009, în ceea ce privește cazurile în care Comisia va adopta un regulament care prevede că aprobarea unei substanțe active menționate în anexa la prezentul regulament nu este reînnoită deoarece nu sunt îndeplinite criteriile de aprobare, Comisia va stabili ca dată de expirare fie data prevăzută înainte de intrarea în vigoare a prezentului regulament, fie data intrării în vigoare a regulamentului care prevede că aprobarea substanței active nu este reînnoită, fiind aplicată data care survine mai târziu. În ceea ce privește cazurile în care Comisia va adopta un regulament privind reînnoirea aprobării unei substanțe active menționate în anexa la prezentul regulament, Comisia va depune eforturi pentru a stabili, în funcție de circumstanțe, cea mai timpurie dată posibilă de punere în aplicare.
- (9) Ținând seama de faptul că aprobările substanțelor active expiră la 31 ianuarie 2018, prezentul regulament ar trebui să intre în vigoare cât mai curând posibil.
- (10) Prin urmare, Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. 540/2011 ar trebui modificat în consecință.
- (11) Măsurile prevăzute în prezentul regulament sunt conforme cu avizul Comitetului permanent pentru plante, animale, produse alimentare și hrană pentru animale,

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.

Articolul 2

Prezentul regulament intră în vigoare în a treia 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, 19 ianuarie 2018.

Pentru Comisie
Președintele
Jean-Claude JUNCKER

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, „Expirarea aprobării”, la rândul 54, „Propineb”, data se înlocuiește cu „31 ianuarie 2019”;
 2. în a șasea coloană, „Expirarea aprobării”, la rândul 55, „Propizamid”, data se înlocuiește cu „31 ianuarie 2019”;
 3. în a șasea coloană, „Expirarea aprobării”, la rândul 57, „Mecoprop-P”, data se înlocuiește cu „31 ianuarie 2019”;
 4. în a șasea coloană, „Expirarea aprobării”, la rândul 58, „Propiconazol”, data se înlocuiește cu „31 ianuarie 2019”;
 5. în a șasea coloană, „Expirarea aprobării”, la rândul 77, „Zoxamid”, data se înlocuiește cu „31 ianuarie 2019”;
 6. în a șasea coloană, „Expirarea aprobării”, la rândul 81, „Piraclostrobin”, data se înlocuiește cu „31 ianuarie 2019”;
 7. în a șasea coloană, „Expirarea aprobării”, la rândul 111, „Clorpirifos”, data se înlocuiește cu „31 ianuarie 2019”;
 8. în a șasea coloană, „Expirarea aprobării”, la rândul 112, „Clorpirifos-metil”, data se înlocuiește cu „31 ianuarie 2019”;
 9. în a șasea coloană, „Expirarea aprobării”, la rândul 114, „Mancozeb”, data se înlocuiește cu „31 ianuarie 2019”;
 10. în a șasea coloană, „Expirarea aprobării”, la rândul 115, „Metiram”, data se înlocuiește cu „31 ianuarie 2019”;
 11. în a șasea coloană, „Expirarea aprobării”, la rândul 116, „Oxamil”, data se înlocuiește cu „31 ianuarie 2019”;
 12. în a șasea coloană, „Expirarea aprobării”, la rândul 121, „Clotianidin”, data se înlocuiește cu „31 ianuarie 2019”;
 13. în a șasea coloană, „Expirarea aprobării”, la rândul 122, „Petoxamid”, data se înlocuiește cu „31 ianuarie 2019”;
 14. în a șasea coloană, „Expirarea aprobării”, la rândul 128, „Dimoxistrobin”, data se înlocuiește cu „31 ianuarie 2019”;
 15. în a șasea coloană, „Expirarea aprobării”, la rândul 277, „Compuși de cupru”, data se înlocuiește cu „31 ianuarie 2019”.
-