

REGULAMENTUL DE PUNERE ÎN APLICARE (UE) 2018/917 AL COMISIEI**din 27 iunie 2018**

de modificare a Regulamentului de punere în aplicare (UE) nr. 540/2011 în ceea ce privește prelungirea perioadelor de aprobare a substanțelor active alfa-cipermetrin, beflubutamid, benalaxil, bentiavalicarb, bifenazat, boscalid, bromoxinil, captan, carvonă, clorprofam, ciazofamid, desmedifam, dimetoat, dimetomorf, diquat, etefon, etoprofos, etoxazol, famoxadon, fenamidon, fenamifos, flumioxazin, fluoxastrobin, folpet, foramsulfuron, formetanat, *Gliocladium catenulatum* tulpina: J1446, izoxaflutol, metalaxil-m, metiocarb, metoxifenozyd, metribuzin, milbemectină, oxasulfuron, *Paecilomyces lilacinus* tulpina 251, fenmedifam, fosmet, pirimifos-metil, propamocarb, protioconazol, pimetozină și s-metolaclor

(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 diquat, famoxadon, flumioxazin, metalaxil-m și pimetozină au fost prelungite ultima dată prin Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2017/841 al Comisiei ⁽³⁾. Perioadele de aprobare a acestor substanțe vor expira la 30 iunie 2018. Cererile de reînnoire a includerii acestor substanțe în anexa I la Directiva 91/414/CEE a Consiliului ⁽⁴⁾ au fost depuse în conformitate cu articolul 4 din Regulamentul (UE) nr. 1141/2010 al Comisiei ⁽⁵⁾.
- (3) Perioadele de aprobare a substanțelor active alfa-cipermetrin, benalaxil, bifenazat, bromoxinil, clorprofam, ciazofamid, desmedifam, etoxazol, fenamidon, foramsulfuron, *Gliocladium catenulatum* tulpina: J1446, izoxaflutol, metoxifenozyd, milbemectină, oxasulfuron, fenmedifam și s-metolaclor au fost prelungite ultima dată prin Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2017/841. Perioadele de aprobare a acestor substanțe vor expira la 31 iulie 2018.
- (4) Perioadele de aprobare a substanțelor active beflubutamid, captan, dimetoat, dimetomorf, etoprofos, folpet, formetanat, metiocarb, metribuzin, fosmet, pirimifos-metil și propamocarb au fost extinse prin Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2015/404 al Comisiei ⁽⁶⁾. Perioadele de aprobare a acestor substanțe vor expira la 31 iulie 2018.
- (5) Perioadele de aprobare a substanțelor active etefon și fenamifos au fost prelungite prin Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2015/415 al Comisiei ⁽⁷⁾. Perioadele de aprobare a acestor substanțe vor expira la 31 iulie 2018.

⁽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 aprobate (JO L 153, 11.6.2011, p. 1).

⁽³⁾ Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2017/841 al Comisiei din 17 mai 2017 de modificare a Regulamentului de punere în aplicare (UE) nr. 540/2011 în ceea ce privește prelungirea perioadelor de autorizare a substanțelor active alfa-cipermetrin, *Ampelomyces quisqualis* tulpina: aq 10, benalaxil, bentazon, bifezanat, bromoxinil, carfentrazon etil, clorprofam, ciazofamid, desmedifam, diquat, DPX KE 459 (flupirsulfuron-metil), etoxazol, famoxadon, fenamidon, flumioxazin, foramsulfuron, *Gliocladium catenulatum* tulpina: j1 446, imazamox, imazosulfuron, izoxaflutol, laminarină, metalaxil-M, metoxifenozydă, milbemectină, oxasulfuron, fenmedifam, pendimetalin, pimetozin, s-metolaclor și trifloxistrobin (JO L 125, 18.5.2017, p. 12).

⁽⁴⁾ Directiva 91/414/CEE a Consiliului din 15 iulie 1991 privind introducerea pe piață a produselor de uz fitosanitar (JO L 230, 19.8.1991, p. 1).

⁽⁵⁾ Regulamentul (UE) nr. 1141/2010 al Comisiei din 7 decembrie 2010 de stabilire a procedurii de reînnoire a includerii unui al doilea grup de substanțe active în anexa I la Directiva 91/414/CEE a Consiliului și de stabilire a listei substanțelor în cauză (JO L 322, 8.12.2010, p. 10).

⁽⁶⁾ Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2015/404 al Comisiei din 11 martie 2015 de modificare a Regulamentului de punere în aplicare (UE) nr. 540/2011 în ceea ce privește prelungirea perioadelor de aprobare a substanțelor active beflubutamid, captan, dimetoat, dimetomorf, etoprofos, fipronil, folpet, formetanat, fosmet, glufosinat, metiocarb, metribuzin, pirimifos-metil și propamocarb (JO L 67, 12.3.2015, p. 6).

⁽⁷⁾ Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2015/415 al Comisiei din 12 martie 2015 de modificare a Regulamentului de punere în aplicare (UE) nr. 540/2011 în ceea ce privește prelungirea perioadei de autorizare a substanțelor active etefon și fenamifos (JO L 68, 13.3.2015, p. 28).

- (6) Perioadele de aprobare a substanțelor active bentiavalicarb, boscalid, carvonă, fluoxastrobin, *Paecilomyces lilacinus* tulpina 251 și protioconazol vor expira la 31 iulie 2018.
- (7) Cererile de reînnoire a aprobării substanțelor menționate în considerentele 3-5 au fost prezentate în conformitate cu Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. 844/2012 al Comisiei ⁽¹⁾.
- (8) 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 reînnoirea lor. Prin urmare, este necesar să se prelungească perioadele lor de aprobare.
- (9) Având în vedere obiectivul 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 se reînnoiește 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 se reînnoiește, oricare dintre aceste date survine mai târziu. În ceea ce privește cazurile în care Comisia va adopta un regulament care prevede 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.
- (10) Ținând seama de faptul că unele aprobări ale substanțelor active expiră la 30 iunie 2018, prezentul regulament ar trebui să intre în vigoare cât mai curând posibil.
- (11) Prin urmare, Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. 540/2011 ar trebui modificat în consecință.
- (12) 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 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, 27 iunie 2018.

Pentru Comisie
Președintele
Jean-Claude JUNCKER

⁽¹⁾ 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, 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).

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 15, „Diquat”, data se înlocuiește cu „30 iunie 2019”;
2. în a șasea coloană, „Expirarea aprobării”, la rândul 23, „Pimetrozină”, data se înlocuiește cu „30 iunie 2019”;
3. în a șasea coloană, „Expirarea aprobării”, la rândul 35, „Famoxadon”, data se înlocuiește cu „30 iunie 2019”;
4. în a șasea coloană, „Expirarea aprobării”, la rândul 37, „Metalaxil-M”, data se înlocuiește cu „30 iunie 2019”;
5. în a șasea coloană, „Expirarea aprobării”, la rândul 39, „Flumioxazin”, data se înlocuiește cu „30 iunie 2019”;
6. în a șasea coloană, „Expirarea aprobării”, la rândul 42, „Oxasulfuron”, data se înlocuiește cu „31 iulie 2019”;
7. în a șasea coloană, „Expirarea aprobării”, la rândul 44, „Foramsulfuron”, data se înlocuiește cu „31 iulie 2019”;
8. în a șasea coloană, „Expirarea aprobării”, la rândul 46, „Ciazofamid”, data se înlocuiește cu „31 iulie 2019”;
9. în a șasea coloană, „Expirarea aprobării”, la rândul 62, „Fenamidon”, data se înlocuiește cu „31 iulie 2019”;
10. în a șasea coloană, „Expirarea aprobării”, la rândul 63, „Izoxaflutol”, data se înlocuiește cu „31 iulie 2019”;
11. în a șasea coloană, „Expirarea aprobării”, la rândul 78, „Clorprofam”, data se înlocuiește cu „31 iulie 2019”;
12. în a șasea coloană, „Expirarea aprobării”, la rândul 83, „Alfa-cipermetrin”, data se înlocuiește cu „31 iulie 2019”;
13. în a șasea coloană, „Expirarea aprobării”, la rândul 84, „Benalaxil”, data se înlocuiește cu „31 iulie 2019”;
14. în a șasea coloană, „Expirarea aprobării”, la rândul 85, „Bromoxinil”, data se înlocuiește cu „31 iulie 2019”;
15. în a șasea coloană, „Expirarea aprobării”, la rândul 86, „Desmedifam”, data se înlocuiește cu „31 iulie 2019”;
16. în a șasea coloană, „Expirarea aprobării”, la rândul 88, „Fenmedifam”, data se înlocuiește cu „31 iulie 2019”;
17. în a șasea coloană, „Expirarea aprobării”, la rândul 96, „Metoxifenozid”, data se înlocuiește cu „31 iulie 2019”;
18. în a șasea coloană, „Expirarea aprobării”, la rândul 97, „S-metolaclor”, data se înlocuiește cu „31 iulie 2019”;
19. în a șasea coloană, „Expirarea aprobării”, la rândul 98, *Gliocladium catenulatum* tulpina: J1446, data se înlocuiește cu „31 iulie 2019”;
20. în a șasea coloană, „Expirarea aprobării”, la rândul 99, „Etoxazol”, data se înlocuiește cu „31 iulie 2019”;
21. în a șasea coloană, „Expirarea aprobării”, la rândul 109, „Bifenazat”, data se înlocuiește cu „31 iulie 2019”;
22. în a șasea coloană, „Expirarea aprobării”, la rândul 110, „Milbemectină”, data se înlocuiește cu „31 iulie 2019”;
23. în a șasea coloană, „Expirarea aprobării”, la rândul 141, „Fenamifos”, data se înlocuiește cu „31 iulie 2019”;
24. în a șasea coloană, „Expirarea aprobării”, la rândul 142, „Etefon”, data se înlocuiește cu „31 iulie 2019”;
25. în a șasea coloană, „Expirarea aprobării”, la rândul 145, „Captan”, data se înlocuiește cu „31 iulie 2019”;
26. în a șasea coloană, „Expirarea aprobării”, la rândul 146, „Folpet”, data se înlocuiește cu „31 iulie 2019”;

27. în a șasea coloană, „Expirarea aprobării”, la rândul 147, „Formetanat”, data se înlocuiește cu „31 iulie 2019”;
 28. în a șasea coloană, „Expirarea aprobării”, la rândul 148, „Metiocarb”, data se înlocuiește cu „31 iulie 2019”;
 29. în a șasea coloană, „Expirarea aprobării”, la rândul 149, „Dimetoat”, data se înlocuiește cu „31 iulie 2019”;
 30. în a șasea coloană, „Expirarea aprobării”, la rândul 150, „Dimetomorf”, data se înlocuiește cu „31 iulie 2019”;
 31. în a șasea coloană, „Expirarea aprobării”, la rândul 152, „Metribuzin”, data se înlocuiește cu „31 iulie 2019”;
 32. în a șasea coloană, „Expirarea aprobării”, la rândul 153, „Fosmet”, data se înlocuiește cu „31 iulie 2019”;
 33. în a șasea coloană, „Expirarea aprobării”, la rândul 154, „Propamocarb”, data se înlocuiește cu „31 iulie 2019”;
 34. în a șasea coloană, „Expirarea aprobării”, la rândul 155, „Etoprofos”, data se înlocuiește cu „31 iulie 2019”;
 35. în a șasea coloană, „Expirarea aprobării”, la rândul 156, „Pirimifos-metil”, data se înlocuiește cu „31 iulie 2019”;
 36. în a șasea coloană, „Expirarea aprobării”, la rândul 158, „Beflubutamid”, data se înlocuiește cu „31 iulie 2019”;
 37. în a șasea coloană, „Expirarea aprobării”, la rândul 163, „Bentiavalicarb”, data se înlocuiește cu „31 iulie 2019”;
 38. în a șasea coloană, „Expirarea aprobării”, la rândul 164, „Boscalid”, data se înlocuiește cu „31 iulie 2019”;
 39. în a șasea coloană, „Expirarea aprobării”, la rândul 165, „Carvonă”, data se înlocuiește cu „31 iulie 2019”;
 40. în a șasea coloană, „Expirarea aprobării”, la rândul 166, „Fluoxastrobin”, data se înlocuiește cu „31 iulie 2019”;
 41. în a șasea coloană, „Expirarea aprobării”, la rândul 167, „*Paecilomyces lilacinus* tulpina 251”, data se înlocuiește cu „31 iulie 2019”;
 42. în a șasea coloană, „Expirarea aprobării”, la rândul 168, „Protioconazol”, data se înlocuiește cu „31 iulie 2019”.
-