

REGULAMENTUL DE PUNERE ÎN APLICARE (UE) 2020/1643 AL COMISIEI**din 5 noiembrie 2020****de modificare a Regulamentului de punere în aplicare (UE) nr. 540/2011 în ceea ce privește perioadele de aprobare ale substanțelor active fosfură de calciu, benzoat de denatoniu, haloxifop-P, imidacloprid, pencicuron și zeta-cipermetrin****(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 ale substanțelor active fosfură de calciu și benzoat de denatoniu au fost prelungite de la 31 august 2019 până la 31 august 2022, iar perioada de aprobare a substanței active imidacloprid a fost prelungită de la 31 iulie 2019 până la 31 iulie 2022 prin Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2017/195 al Comisiei ⁽³⁾.
- (3) Perioada de aprobare a substanței active zeta-cipermetrin a fost prelungită de la 30 noiembrie 2019 la 30 noiembrie 2021 prin Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2017/555 al Comisiei ⁽⁴⁾.
- (4) Perioada de aprobare a substanței active pencicuron a fost prelungită de la 31 mai 2021 la 31 mai 2024 prin Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2018/1266 al Comisiei ⁽⁵⁾.
- (5) Perioada de aprobare a substanței active haloxifop-P a fost prelungită de la 31 decembrie 2020 la 31 decembrie 2023 prin Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2018/670 al Comisiei ⁽⁶⁾.
- (6) Cererile de reînnoire a aprobării substanțelor active vizate au fost depuse în conformitate cu articolul 1 din Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. 844/2012 al Comisiei ⁽⁷⁾. Cu toate acestea, pentru substanțele active fosfură de calciu, benzoat de denatoniu, haloxifop-P, imidacloprid, pencicuron și zeta-cipermetrin, solicitanții au confirmat că nu mai doresc să continue cu procedura de reînnoire a aprobării.

⁽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) 2017/195 al Comisiei din 3 februarie 2017 de modificare a Regulamentului (UE) nr. 540/2011 în ceea ce privește prelungirea perioadelor de aprobare a mai multor substanțe active enumerate în partea B a anexei la Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. 686/2012 (AIR IV program de reînnoire) (JO L 31, 4.2.2017, p. 21).

⁽⁴⁾ Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2017/555 al Comisiei din 24 martie 2017 de modificare a Regulamentului de punere în aplicare (UE) nr. 540/2011 în ceea ce privește prelungirea perioadelor de aprobare a mai multor substanțe active enumerate în partea B a anexei la Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. 686/2012 (programul de reînnoire AIR IV) (JO L 80, 25.3.2017, p. 1).

⁽⁵⁾ Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2018/1266 al Comisiei din 20 septembrie 2018 de modificare a Regulamentului de punere în aplicare (UE) nr. 540/2011 în ceea ce privește prelungirea perioadelor de aprobare a substanțelor active 1-decanol, 6-benziladenină, sulfat de aluminiu, azadiractină, bupirimat, carboxin, cletodim, cicloxidim, dazomet, diclofop, ditanon, dodină, fenazaquin, fluometuron, flutriafol, hexitiazox, himexazol, acid indolil butiric, isoxaben, polisulfură de calciu, metaldehidă, paclobutrazol, pencicuron, sintofen, tau-fluvalinat și tebufenozid (JO L 238, 21.9.2018, p. 81).

⁽⁶⁾ Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2018/670 al Comisiei din 30 aprilie 2018 de modificare a Regulamentului de punere în aplicare (UE) nr. 540/2011 în ceea ce privește prelungirea perioadelor de aprobare ale substanțelor active bromuconazol, buprofezin, haloxifop-P și napropamid (JO L 113, 3.5.2018, p. 1).

⁽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 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).

- (7) Având în vedere obiectivul articolului 17 primul paragraf din Regulamentul (CE) nr. 1107/2009, nu se mai justifică prelungirile perioadelor de aprobare ale respectivelor substanțe active, prevăzute în Regulamentele de punere în aplicare (UE) 2017/195, (UE) 2017/555, (UE) 2018/1266 și (UE) 2018/670. Prin urmare, este oportun să se prevadă că aprobările haloxifop-P și pencicuron expiră la datele la care acestea ar expira fără prelungire. Pentru substanțele active fosfură de calciu, benzoat de denatoniu, imidacloprid și zeta-cipermetrin, datele de expirare, înainte de prelungire, au fost în 2019. Prin urmare, data de expirare a aprobărilor acestor substanțe active trebuie stabilită cât mai curând posibil, acordându-se totodată suficient timp statelor membre să retragă autorizațiile produselor de protecție a plantelor care conțin aceste substanțe.
- (8) Prin urmare, Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. 540/2011 trebuie modificat în consecință.
- (9) 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

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 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 noiembrie 2020.

Pentru Comisie
Președintele
Ursula VON DER LEYEN

ANEXĂ

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

1. În a șasea coloană, „Expirarea aprobării”, la rândul 216, „Imidacloprid”, data se înlocuiește cu „1 decembrie 2020”.
 2. În a șasea coloană, „Expirarea aprobării”, la rândul 226, „Benzoat de denatoniu”, data se înlocuiește cu „1 decembrie 2020”.
 3. În a șasea coloană, „Expirarea aprobării”, la rândul 261, „Fosfură de calciu”, data se înlocuiește cu „1 decembrie 2020”.
 4. În a șasea coloană, „Expirarea aprobării”, la rândul 281, „Zeta-cipermetrin”, data se înlocuiește cu „1 decembrie 2020”.
 5. În a șasea coloană, „Expirarea aprobării”, la rândul 309, „Haloxifop-P”, data se înlocuiește cu „31 decembrie 2020”.
 6. În a șasea coloană, „Expirarea aprobării”, la rândul 349, „Pencicuron”, data se înlocuiește cu „31 mai 2021”.
-