

REGULAMENTUL DE PUNERE ÎN APLICARE (UE) 2020/2007 AL COMISIEI

din 8 decembrie 2020

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, 1,4-dimetilnaftalină, 6-benziladenină, acequinocil, *Adoxophyes orana granulovirus*, sulfat de aluminiu, amisulbrom, *Aureobasidium pullulans* (tulpinile DSM 14940 și DSM 14941), azadiractină, *Bacillus pumilus* QST 2808, benalaxil-M, bixafen, bupirimat, *Candida oleophila* tulpina O, clorantraniliprol, fosfonat de disodiu, ditianon, dodină, emamectin, flubendiamidă, fluometuron, fluxapiroxad, flutriafole, hexitiazox, imazamox, ipconazol, isoxaben, acid L-ascorbic, polisulfură de calciu, ulei de portocale, *Paecilomyces fumosoroseus* tulpina FE 9901, pendimetalin, penflufen, pentiopirad, fosfonați de potasiu, prosulfuron, *Pseudomonas* sp. tulpina DSMZ 13134, piridalil, piriofenonă, piroxsulam, chinmerac, acid S-abciscic, sedaxan, sintofen, tiosulfat de sodiu și argint, spinetoram, spirotetramat, *Streptomyces lydicus* tulpina WYEC 108, taufluvalinat, tebufenozid, tembotrionă, tiencarbazon, valifenalat, fosfit de zinc

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, în timp ce partea B stabilește substanțele active aprobate în temeiul Regulamentului (CE) nr. 1107/2009, iar partea E stabilește substanțele active aprobate în temeiul Regulamentului (CE) nr. 1107/2009 drept substanțe susceptibile de înlocuire.
- (2) Aprobările substanțelor active 1-decanol, 6-benziladenină, acequinocil, sulfat de aluminiu, amisulbrom, azadiractină, bupirimat, *Candida oleophila* tulpina O, clorantraniliprol, ditianon, dodină, emamectin, flubendiamidă, fluometuron, flutriafole, hexitiazox, imazamox, ipconazol, isoxaben, acid L-ascorbic, polisulfură de calciu, ulei de portocale, *Paecilomyces fumosoroseus* tulpina FE 9901, pendimetalin, prosulfuron, chinmerac, acid S-abciscic, sintofen, tiosulfat de sodiu și argint, spinetoram, spirotetramat, taufluvalinat, tebufenozid, tembotrionă, tiencarbazon, valifenalat și fosfit de zinc vor expira între 30 aprilie 2024 și 31 octombrie 2024. Cu toate acestea, întrucât Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2020/1740 al Comisiei (⁽³⁾) se va aplica acestor substanțe active și va devansa data depunerii dosarului în sprijinul reînnoirii aprobării cu 3 luni, este necesar să se prevadă o scurtă prelungire a perioadelor de aprobare respective ale acestor substanțe pentru a menține data depunerii dosarului, astfel cum se prevede în Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. 844/2012 al Comisiei (⁽⁴⁾), deoarece solicitanții au nevoie de timp pentru a pregăti și a transmite dosarele în formatul solicitat.
- (3) În plus, pentru emamectin, din informațiile furnizate de solicitant reiese că s-au înregistrat întârzieri în pregătirea dosarului de reînnoire din cauza pandemiei de COVID-19, în pofida eforturilor depuse de solicitant pentru a atenua aceste întârzieri. Statul membru raportor desemnat pentru emamectin, Țările de Jos, a fost de acord, în mod excepțional, să accepte depunerea cererii de reînnoire a aprobării, în conformitate cu Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2020/1740, până la 30 noiembrie 2021. Prin urmare, perioada de aprobare a substanței active emamectin trebuie prelungită, de asemenea, ținând seama de această perioadă suplimentară.
- (4) În continuare, pentru clorantraniliprol, din informațiile furnizate de solicitant reiese că s-au înregistrat întârzieri în pregătirea cererii de reînnoire din cauza pandemiei de COVID-19, în pofida eforturilor depuse de solicitant pentru a atenua aceste întârzieri. Statul membru raportor desemnat pentru clorantraniliprol, Irlanda, a fost de acord, în mod excepțional, să accepte depunerea cererii de reînnoire a aprobării, în conformitate cu Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2020/1740, până la 31 decembrie 2021. Prin urmare, perioada de aprobare a substanței active clorantraniliprol trebuie prelungită, de asemenea, ținând seama de această perioadă suplimentară.

(⁽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) 2020/1740 al Comisiei din 20 noiembrie 2020 de stabilire a dispozițiilor necesare pentru punerea în aplicare a procedurii de reînnoire pentru substanțele active, astfel cum prevede în Regulamentul (CE) nr. 1107/2009 al Parlamentului European și al Consiliului, și de abrogare a Regulamentului de punere în aplicare (UE) nr. 844/2012 al Comisiei (JO L 392, 23.11.2020, p. 20).

(⁽⁴⁾) 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).

- (5) Decizia de punere în aplicare C(2018) 3434 a Comisiei ⁽³⁾ a instituit un program de lucru, grupând substanțele active similare și stabilind prioritățile în funcție de preocupările legate de siguranța pentru sănătatea oamenilor și a animalelor sau pentru mediu.
- (6) Pentru a asigura o distribuție echilibrată a responsabilităților și a volumului de lucru între statele membre care acționează ca raportori și coraportori și ținând seama de resursele necesare pentru evaluare și pentru luarea deciziilor, este oportun să se prelungească perioadele de aprobare a anumitor substanțe active, astfel cum se prevede în Decizia de punere în aplicare C(2018) 3434. Perioadele de aprobare a 1,4-dimetilnaftalină, *Adoxophyes orana granulovirus*, *Aureobasidium pullulans* (tulpinile DSM 14940 și DSM 14941), *Bacillus pumilus* QST 2808, benalaxil-M, *Pseudomonas* sp. tulpina DSMZ 13134, piridalil, pirofenonă, piroxsulam și *Streptomyces lydicus* tulpina WYEC 108 trebuie prelungite cu un an. Din aceleași motive, este oportun să se prelungească perioadele de aprobare a substanțelor active bixafen, *Candida oleophila* tulpina O, fosfonat de sodiu, fluxapiroxad, *Paeclomyces fumosoroseus* tulpina FE 9901, penflufen, pentiopirad, fosfonați de potasiu și sedaxan cu unul până la trei ani, respectiv.
- (7) Prin urmare, Regulamentul (UE) nr. 540/2011 trebuie modificat în consecință.
- (8) Având în vedere scopul articolului 17 primul paragraf din Regulamentul (CE) nr. 1107/2009, în ceea ce privește cazurile în care nu se depune nicio cerere de reînnoire a aprobării în conformitate cu articolul 5 alineatul (1) din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2020/1740 în termen de 3 ani înainte de data de expirare respectivă stabilită în anexa la prezentul regulament, Comisia va reinstitui data expirării, așa cum era înainte de adoptarea prezentului regulament, sau o va stabili cât mai repede posibil după această dată.
- (9) Având în vedere scopul articolului 17 primul paragraf din Regulamentul (CE) nr. 1107/2009, în cazul 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 aceeași dată ca înainte de adoptarea prezentului regulament, fie data adoptării regulamentului care prevede că aprobarea substanței active nu este reînnoită, oricare dintre aceste date survine mai târziu. În ceea ce privește cazurile în care Comisia adoptă un regulament care prevede reînnoirea aprobării unei substanțe active menționate în anexa la prezentul regulament, Comisia va stabili, în funcție de circumstanțe, cea mai rapidă dată posibilă de punere în aplicare.
- (10) 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 (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, 8 decembrie 2020.

Pentru Comisie
Președintele
Ursula VON DER LEYEN

⁽³⁾ Decizia de punere în aplicare a Comisiei din 6 iunie 2018 privind stabilirea unui program de lucru pentru evaluarea cererilor de reînnoire a aprobărilor substanțelor active care expiră în 2022, 2023 și 2024, în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 1107/2009 al Parlamentului European și al Consiliului (JO C 195, 7.6.2018, p. 20).

ANEXĂ

Anexa la Regulamentul (UE) nr. 540/2011 se modifică după cum urmează:

Partea A se modifică după cum urmează:

1. În a șasea coloană (expirarea aprobării), la rubrica 311, chinmerac, data de 30 aprilie 2024 se înlocuiește cu data de 31 iulie 2024.
2. În a șasea coloană (expirarea aprobării), la rubrica 314, fosfit de zinc, data de 30 aprilie 2024 se înlocuiește cu data de 31 iulie 2024.
3. În a șasea coloană (expirarea aprobării), la rubrica 317, 6-benziladenină, data de 31 mai 2024 se înlocuiește cu data de 31 august 2024.
4. În a șasea coloană (expirarea aprobării), la rubrica 323, dodină, data de 31 mai 2024 se înlocuiește cu data de 31 august 2024.
5. În a șasea coloană (expirarea aprobării), la rubrica 328, taufluvalinat, data de 31 mai 2024 se înlocuiește cu data de 31 august 2024.
6. În a șasea coloană (expirarea aprobării), la rubrica 330, bupirimat, data de 31 mai 2024 se înlocuiește cu data de 31 august 2024.
7. În a șasea coloană (expirarea aprobării), la rubrica 333, 1-decanol, data de 31 mai 2024 se înlocuiește cu data de 31 august 2024.
8. În a șasea coloană (expirarea aprobării), la rubrica 334, isoxaben, data de 31 mai 2024 se înlocuiește cu data de 31 august 2024.
9. În a șasea coloană (expirarea aprobării), la rubrica 335, fluometuron, data de 31 mai 2024 se înlocuiește cu data de 31 august 2024.
10. În a șasea coloană (expirarea aprobării), la rubrica 341, sintofen, data de 31 mai 2024 se înlocuiește cu data de 31 august 2024.
11. În a șasea coloană (expirarea aprobării), la rubrica 343, azadiractină, data de 31 mai 2024 se înlocuiește cu data de 31 august 2024.
12. În a șasea coloană (expirarea aprobării), la rubrica 345, polisulfură de calciu, data de 31 mai 2024 se înlocuiește cu data de 31 august 2024.
13. În a șasea coloană (expirarea aprobării), la rubrica 346, sulfat de aluminiu, data de 31 mai 2024 se înlocuiește cu data de 31 august 2024.
14. În a șasea coloană (expirarea aprobării), la rubrica 350, tebufenozid, data de 31 mai 2024 se înlocuiește cu data de 31 august 2024.
15. În a șasea coloană (expirarea aprobării), la rubrica 351, ditianon, data de 31 mai 2024 se înlocuiește cu data de 31 august 2024.
16. În a șasea coloană (expirarea aprobării), la rubrica 352, hexitiazox, data de 31 mai 2024 se înlocuiește cu data de 31 august 2024.
17. În a șasea coloană (expirarea aprobării), la rubrica 353, flutriafol, data de 31 mai 2024 se înlocuiește cu data de 31 august 2024.

Partea B se modifică după cum urmează:

1. În a șasea coloană (expirarea aprobării), la rubrica 24, fluxapiroxad, data de 31 decembrie 2022 se înlocuiește cu data de 31 mai 2025.
2. În a șasea coloană (expirarea aprobării), la rubrica 26, *Adoxophyes orana granulovirus*, data de 31 ianuarie 2023 se înlocuiește cu data de 31 ianuarie 2024.
3. În a șasea coloană (expirarea aprobării), la rubrica 37, *Candida oleophila* tulpina O, data de 30 septembrie 2023 se înlocuiește cu data de 31 decembrie 2024.
4. În a șasea coloană (expirarea aprobării), la rubrica 39, *Paecilomyces fumosoroseus* tulpina FE 9901, data de 30 septembrie 2023 se înlocuiește cu data de 31 decembrie 2024.

5. În a șasea coloană (expirarea aprobării), la rubrica 40, fosfonați de potasiu, data de 30 septembrie 2023 se înlocuiește cu data de 31 ianuarie 2026.
6. În a șasea coloană (expirarea aprobării), la rubrica 43, bixafen, data de 30 septembrie 2023 se înlocuiește cu data de 31 mai 2025.
7. În a șasea coloană (expirarea aprobării), la rubrica 48, sedaxan, data de 31 ianuarie 2024 se înlocuiește cu data de 31 mai 2025.
8. În a șasea coloană (expirarea aprobării), la rubrica 49, emamectin, data de 30 aprilie 2024 se înlocuiește cu data de 30 noiembrie 2024.
9. În a șasea coloană (expirarea aprobării), la rubrica 50, *Pseudomonas* sp. tulpina DSMZ 13134, data de 31 ianuarie 2024 se înlocuiește cu data de 31 ianuarie 2025.
10. În a șasea coloană (expirarea aprobării), la rubrica 52, *Aureobasidium pullulans* (tulpinile DSM 14940 și DSM 14941), data de 31 ianuarie 2024 se înlocuiește cu data de 31 ianuarie 2025.
11. În a șasea coloană (expirarea aprobării), la rubrica 53, piriofenonă, data de 31 ianuarie 2024 se înlocuiește cu data de 31 ianuarie 2025.
12. În a șasea coloană (expirarea aprobării), la rubrica 54, fosfonat de disodiu, data de 31 ianuarie 2024 se înlocuiește cu data de 31 ianuarie 2026.
13. În a șasea coloană (expirarea aprobării), la rubrica 55, penflufen, data de 31 ianuarie 2024 se înlocuiește cu data de 31 mai 2025.
14. În a șasea coloană (expirarea aprobării), la rubrica 56, ulei de portocale, data de 30 aprilie 2024 se înlocuiește cu data de 31 iulie 2024.
15. În a șasea coloană (expirarea aprobării), la rubrica 57, pentiopirad, data de 30 aprilie 2024 se înlocuiește cu data de 31 mai 2025.
16. În a șasea coloană (expirarea aprobării), la rubrica 58, benalaxil-M, data de 30 aprilie 2024 se înlocuiește cu data de 30 aprilie 2025.
17. În a șasea coloană (expirarea aprobării), la rubrica 59, tembotrionă, data de 30 aprilie 2024 se înlocuiește cu data de 31 iulie 2024.
18. În a șasea coloană (expirarea aprobării), la rubrica 60, spirotetramat, data de 30 aprilie 2024 se înlocuiește cu data de 31 iulie 2024.
19. În a șasea coloană (expirarea aprobării), la rubrica 61, piroxsulam, data de 30 aprilie 2024 se înlocuiește cu data de 30 aprilie 2025.
20. În a șasea coloană (expirarea aprobării), la rubrica 62, clorantraniliprol, data de 30 aprilie 2024 se înlocuiește cu data de 31 decembrie 2024.
21. În a șasea coloană (expirarea aprobării), la rubrica 63, tiosulfat de sodiu și argint, data de 30 aprilie 2024 se înlocuiește cu data de 31 iulie 2024.
22. În a șasea coloană (expirarea aprobării), la rubrica 64, piridalil, data de 30 iunie 2024 se înlocuiește cu data de 30 iunie 2025.
23. În a șasea coloană (expirarea aprobării), la rubrica 68, 1,4-dimetilnaftalină, data de 30 iunie 2024 se înlocuiește cu data de 30 iunie 2025.
24. În a șasea coloană (expirarea aprobării), la rubrica 69, amisulbrom, data de 30 iunie 2024 se înlocuiește cu data de 30 septembrie 2024.
25. În a șasea coloană (expirarea aprobării), la rubrica 65, acid S-abcisic, data de 30 iunie 2024 se înlocuiește cu data de 30 septembrie 2024.
26. În a șasea coloană (expirarea aprobării), la rubrica 66, acid L-ascorbic, data de 30 iunie 2024 se înlocuiește cu data de 30 septembrie 2024.
27. În a șasea coloană (expirarea aprobării), la rubrica 67, spinetoram, data de 30 iunie 2024 se înlocuiește cu data de 30 septembrie 2024.
28. În a șasea coloană (expirarea aprobării), la rubrica 70, valifenalat, data de 30 iunie 2024 se înlocuiește cu data de 30 septembrie 2024.

29. În a șasea coloană (expirarea aprobării), la rubrica 71, tiencarbazon, data de 30 iunie 2024 se înlocuiește cu data de 30 septembrie 2024.
30. În a șasea coloană (expirarea aprobării), la rubrica 72, acequinocil, data de 31 august 2024 se înlocuiește cu data de 30 noiembrie 2024.
31. În a șasea coloană (expirarea aprobării), la rubrica 73, ipconazol, data de 31 august 2024 se înlocuiește cu data de 30 noiembrie 2024.
32. În a șasea coloană (expirarea aprobării), la rubrica 74, flubendiamidă, data de 31 august 2024 se înlocuiește cu data de 30 noiembrie 2024.
33. În a șasea coloană (expirarea aprobării), la rubrica 75, *Bacillus pumilus* QST 2808, data de 31 august 2024 se înlocuiește cu data de 31 august 2025.
- 34) În a șasea coloană (expirarea aprobării), la rubrica 79, *Streptomyces lydicus* tulpina WYEC 108, data de 31 decembrie 2024 se înlocuiește cu data de 31 decembrie 2025.

Partea E se modifică după cum urmează:

1. În a șasea coloană (expirarea aprobării), la rubrica 6, prosulfuron, data de 30 aprilie 2024 se înlocuiește cu data de 31 iulie 2024.
 2. În a șasea coloană (expirarea aprobării), la rubrica 7, pendimetalin, data de 31 august 2024 se înlocuiește cu data de 30 noiembrie 2024.
 3. În a șasea coloană (expirarea aprobării), la rubrica 8, imazamox, data de 31 octombrie 2024 se înlocuiește cu data de 31 ianuarie 2025.
-