

REGULAMENTUL DE PUNERE ÎN APLICARE (UE) 2022/1252 AL COMISIEI**din 19 iulie 2022****de modificare a Regulamentului de punere în aplicare (UE) 2015/408 în vederea actualizării listei substanțelor susceptibile de înlocuire****(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 78 alineatul (2),

întrucât:

- (1) Anexa la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2015/408 al Comisiei ⁽²⁾ conține o listă de substanțe active care îndeplinesc criteriile prevăzute la punctul 4 din anexa II la Regulamentul (CE) nr. 1107/2009 pentru a fi considerate substanțe susceptibile de înlocuire.
- (2) Unele dintre aceste substanțe nu mai sunt aprobate sau aprobările lor au fost reînnoite în temeiul articolului 20 din Regulamentul (CE) nr. 1107/2009, ceea ce a dus la o includere în partea E a anexei la Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. 540/2011 al Comisiei ⁽³⁾. Includerea lor în anexa la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2015/408 nu mai este pertinentă. Din motive de claritate și transparență, ele trebuie eliminate din anexa respectivă.
- (3) Quizalofop-P (variantele quizalofop-P-tefuril) este o substanță activă aprobată inclusă în anexa la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2015/408 ca substanță susceptibilă de înlocuire dat fiind că anterior făcuse obiectul clasificării armonizate ca substanță toxică pentru reproducere din categoria 1B, în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 1272/2008 al Parlamentului European și al Consiliului ⁽⁴⁾. Prin Regulamentul (UE) 2018/1480 al Comisiei ⁽⁵⁾, această clasificare a fost actualizată, devenind substanță toxică pentru reproducere de categoria 2. Prin urmare, quizalofop-P-tefuril nu mai îndeplinește criteriile pentru a fi considerat substanță susceptibilă de înlocuire și trebuie eliminat din anexa la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2015/408.
- (4) Prin urmare, Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2015/408 trebuie modificat în consecință.
- (5) 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) 2015/408 se modifică în conformitate cu anexa la prezentul regulament.

⁽¹⁾ JO L 309, 24.11.2009, p. 1.⁽²⁾ Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2015/408 al Comisiei din 11 martie 2015 privind punerea în aplicare a articolului 80 alineatul (7) din Regulamentul (CE) nr. 1107/2009 al Parlamentului European și al Consiliului privind introducerea pe piață a produselor fitosanitare și privind stabilirea unei liste a substanțelor susceptibile de înlocuire (JO L 67, 12.3.2015, p. 18).⁽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 aprobate (JO L 153, 11.6.2011, p. 1).⁽⁴⁾ Regulamentul (CE) nr. 1272/2008 al Parlamentului European și al Consiliului din 16 decembrie 2008 privind clasificarea, etichetarea și ambalarea substanțelor și a amestecurilor, de modificare și de abrogare a Directivelor 67/548/CEE și 1999/45/CE, precum și de modificare a Regulamentului (CE) nr. 1907/2006 (JO L 353, 31.12.2008, p. 1).⁽⁵⁾ Regulamentul (UE) 2018/1480 al Comisiei din 4 octombrie 2018 de modificare, în vederea adaptării la progresul tehnic și științific, a Regulamentului (CE) nr. 1272/2008 al Parlamentului European și al Consiliului privind clasificarea, etichetarea și ambalarea substanțelor și a amestecurilor și de corectare a Regulamentului (UE) 2017/776 al Comisiei (JO L 251, 5.10.2018, p. 1).

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, 19 iulie 2022.

Pentru Comisie
Președinta
Ursula VON DER LEYEN

ANEXĂ

Următoarele rubrici se elimină din anexa la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2015/408:

amitrol;

bifentrin;

bromadiolon;

carbendazim;

carbetamid;

compuși de cupru (variantele hidroxid de cupru, oxiclорură de cupru, oxid de cupru, amestec de Bordeaux și sulfat de cupru tribazic);

ciproconazol;

difenacum;

dimetoat;

diquat;

epoxiconazol;

esfenvalerat;

etoprofos;

etoxazol;

famoxadon;

fenamifos;

oxid de fenbutatin;

fipronil;

fluquinconazol;

glufosinat;

haloxifop-P;

imazamox;

imazosulfuron;

izoproturon;

izopirazam;

lambda-cihalotrin;

linuron;

lufenuron;

mecoprop;

metomil;

metsulfuron-metil;

molinat;

miclobutanil;

oxadiargil;

oxadiazon;

pendimetalin;

procloraz;

profoxidim;

propiconazol;

prosulfuron;

quinoxifen;

quizalofop-P (varianta quizalofop-P-tefuri);

tepraloxidim;

tiaclopid;

triasulfuron;

triazoxid;

warfarină.
