



### Cuprins

#### II Acte fără caracter legislativ

##### REGULAMENTE

- ★ **Regulamentul delegat (UE) 2021/571 al Comisiei din 20 ianuarie 2021 de modificare a anexei la Regulamentul (UE) nr. 609/2013 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește lista de substanțe care pot fi adăugate formulelor de început, formulelor de continuare, alimentelor pentru copii și preparatelor pe bază de cereale <sup>(1)</sup> ..... 1**
- ★ **Regulamentul delegat (UE) 2021/572 al Comisiei din 20 ianuarie 2021 de modificare a Regulamentului delegat (UE) 2016/127 în ceea ce privește data aplicării anumitor dispoziții ale acestuia <sup>(1)</sup> ..... 4**
- ★ **Regulamentul delegat (UE) 2021/573 al Comisiei din 1 februarie 2021 de modificare a Regulamentului delegat (UE) 2019/625 în ceea ce privește condițiile de import pentru melcii vii, pentru produsele compuse și pentru membranele introduse pe piață pentru consumul uman <sup>(1)</sup> ... 6**
- ★ **Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/574 al Comisiei din 30 martie 2021 de modificare a Regulamentelor de punere în aplicare (UE) 2017/375 și (UE) nr. 540/2011 în ceea ce privește condițiile de aprobare a substanței active prosulfuron <sup>(1)</sup> ..... 9**
- ★ **Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/575 al Comisiei din 30 martie 2021 privind clasificarea anumitor mărfuri în Nomenclatura combinată ..... 13**

#### Rectificări

- ★ **Rectificare la Regulamentul (UE) nr. 231/2012 al Comisiei din 9 martie 2012 de stabilire a specificațiilor pentru aditivii alimentari enumerați în anexele II și III la Regulamentul (CE) nr. 1333/2008 al Parlamentului European și al Consiliului (JO L 83, 22.3.2012) ..... 16**

<sup>(1)</sup> Text cu relevanță pentru SEE.



## II

(Acte fără caracter legislativ)

## REGULAMENTE

## REGULAMENTUL DELEGAT (UE) 2021/571 AL COMISIEI

din 20 ianuarie 2021

**de modificare a anexei la Regulamentul (UE) nr. 609/2013 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește lista de substanțe care pot fi adăugate formulelor de început, formulelor de continuare, alimentelor pentru copii și preparatelor pe bază de cereale**

(Text cu relevanță pentru SEE)

COMISIA EUROPEANĂ,

având în vedere Tratatul privind funcționarea Uniunii Europene,

având în vedere Regulamentul (UE) nr. 609/2013 al Parlamentului European și al Consiliului din 12 iunie 2013 privind alimentele destinate sugariilor și copiilor de vârstă mică, alimentele destinate unor scopuri medicale speciale și înlocuitorii unei diete totale pentru controlul greutateii și de abrogare a Directivei 92/52/CEE a Consiliului, a Directivelor 96/8/CE, 1999/21/CE, 2006/125/CE și 2006/141/CE ale Comisiei, a Directivei 2009/39/CE a Parlamentului European și a Consiliului și a Regulamentelor (CE) nr. 41/2009 și (CE) nr. 953/2009 ale Comisiei <sup>(1)</sup>, în special articolul 16,

întrucât:

- (1) Anexa la Regulamentul (UE) nr. 609/2013 stabilește o listă a Uniunii cuprinzând substanțele care pot fi adăugate la una sau mai multe categorii de alimente menționate la articolul 1 alineatul (1) din regulamentul respectiv.
- (2) Anexa la Regulamentul (UE) nr. 609/2013 autorizează în prezent adăugarea L-metilfolatului de calciu ca sursă de folat în alimentele destinate unor scopuri medicale speciale și în înlocuitorii unei diete totale pentru controlul greutateii.
- (3) În urma unei cereri referitoare la autorizarea utilizării L-metilfolatului de calciu ca sursă de folat și în formulele de început, în formulele de continuare, în preparatele pe bază de cereale și în alimentele pentru copii, la nivelurile necesare pentru a îndeplini cerințele privind compoziția aplicabile folatului stabilite în legislația Uniunii pentru produsele alimentare în cauză, Comisia a solicitat Autorității Europene pentru Siguranța Alimentară (denumită în continuare „autoritatea”) să emită un aviz cu privire la siguranța și la biodisponibilitatea substanței respective atunci când este adăugată în produsele alimentare în cauză. În avizul său din 27 noiembrie 2019 <sup>(2)</sup>, autoritatea a concluzionat că L-metilfolatul de calciu este o sursă de folat biodisponibilă și că acesta este sigur în cazul utilizărilor și al nivelurilor de utilizare propuse pentru populația-țintă compusă din sugari (< 12 luni) și copii de vârstă mică (12- < 36 de luni).
- (4) Comisia consideră că avizul autorității oferă suficiente motive pentru a se stabili că L-metilfolatul de calciu nu reprezintă o problemă de siguranță ca sursă de folat atunci când este utilizat în formulele de început, în formulele de continuare, în preparatele pe bază de cereale și în alimentele pentru copii la nivelurile impuse. În consecință, L-metilfolatul de calciu trebuie să fie inclus în lista din anexa la Regulamentul (UE) nr. 609/2013 ca sursă de folat în aceste categorii de alimente.

<sup>(1)</sup> JO L 181, 29.6.2013, p. 35.

<sup>(2)</sup> Grupul pentru produse dietetice, nutriție și alergii al EFSA, *Scientific Opinion on Calcium l-methylfolate as a source of folate added for nutritional purposes to infant and follow-on formula, baby food and processed cereal-based food* (Aviz științific privind L-metilfolatul de calciu ca sursă de folat, adăugat în scopuri nutriționale în formulele de început, în formulele de continuare, în alimentele pentru copii și în preparatele pe bază de cereale), *EFSA Journal*, doi:10.2903/j.efsa.2020.5947.

(5) Prin urmare, Regulamentul (UE) nr. 609/2013 trebuie să fie modificat în consecință,

ADOPTĂ PREZENTUL REGULAMENT:

*Articolul 1*

Anexa la Regulamentul (UE) nr. 609/2013 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, 20 ianuarie 2021

*Pentru Comisie*  
*Președintele*  
Ursula VON DER LEYEN

---

## ANEXĂ

Anexa la Regulamentul (UE) nr. 609/2013 se modifică după cum urmează:

(a) la substanța „Folat”, rubrica „L-metilfolat de calciu” se înlocuiește cu următorul text:

„L-metilfolat de calciu	X	X	X	X”
-------------------------	---	---	---	----

**REGULAMENTUL DELEGAT (UE) 2021/572 AL COMISIEI****din 20 ianuarie 2021****de modificare a Regulamentului delegat (UE) 2016/127 în ceea ce privește data aplicării anumitor dispoziții ale acestuia****(Text cu relevanță pentru SEE)**

COMISIA EUROPEANĂ,

având în vedere Tratatul privind funcționarea Uniunii Europene,

având în vedere Regulamentul (UE) nr. 609/2013 al Parlamentului European și al Consiliului din 12 iunie 2013 privind alimentele destinate sugarilor și copiilor de vârstă mică, alimentele destinate unor scopuri medicale speciale și înlocuitorii unei diete totale pentru controlul greutateii și de abrogare a Directivei 92/52/CEE a Consiliului, a Directivelor 96/8/CE, 1999/21/CE, 2006/125/CE și 2006/141/CE ale Comisiei, a Directivei 2009/39/CE a Parlamentului European și a Consiliului și a Regulamentelor (CE) nr. 41/2009 și (CE) nr. 953/2009 ale Comisiei <sup>(1)</sup>, în special articolul 11 alineatul (2),

întrucât:

- (1) Regulamentul delegat (UE) 2016/127 al Comisiei <sup>(2)</sup> stabilește, printre altele, cerințe specifice privind compoziția pentru formulele de început și formulele de continuare pe bază de hidrolizate proteice. Regulamentul delegat (UE) 2016/127 prevede că dispozițiile sale privind formulele de început și formulele de continuare pe bază de hidrolizate proteice se aplică de la 22 februarie 2021.
- (2) Utilizarea hidrolizatelor proteice ca sursă de proteine în formulele de început și formulele de continuare a fost permisă în temeiul Directivei 2006/141/CE a Comisiei <sup>(3)</sup>. Cu toate acestea, în avizul său privind compoziția esențială a formulelor de început și a formulelor de continuare <sup>(4)</sup>, Autoritatea Europeană pentru Siguranța Alimentară (denumită în continuare „autoritatea”) a menționat că siguranța și adecvarea fiecărei formule specifice care conține hidrolizate proteice trebuie să fie stabilită prin evaluare clinică.
- (3) Până în prezent, doar una dintre formulele aflate pe piață a primit o evaluare pozitivă din partea autorității. Compoziția sa corespunde cerințelor prevăzute în Regulamentul delegat (UE) 2016/127.
- (4) Autoritatea evaluează în prezent siguranța și adecvarea altor câteva compoziții, corespunzătoare formulelor introduse în prezent în mod legal pe piață în conformitate cu Directiva 2006/141/CE.
- (5) Cerințele prevăzute în Regulamentul delegat (UE) 2016/127 pot fi actualizate pentru a permite introducerea pe piață a formulelor fabricate pe bază de hidrolizate proteice cu o compoziție diferită de cea deja evaluată pozitiv, în urma unei evaluări efectuate de autoritate de la caz la caz a siguranței și adecvării acestor formule.
- (6) Cu toate acestea, pandemia de COVID-19 și criza de sănătate publică care îi este asociată au cauzat întârzieri neașteptate în evaluările științifice ale formulelor aflate în prezent în curs de evaluare de către autoritate.
- (7) Pentru a evita eventualele perturbări ale pieței, este necesar să se amâne aplicarea cerințelor pentru formulele de început și formulele de continuare pe bază de hidrolizate proteice cu o perioadă de timp considerată adecvată pentru a compensa efectele pandemiei de COVID-19 asupra evaluării efectuate de autoritate.

<sup>(1)</sup> JO L 181, 29.6.2013, p. 35.

<sup>(2)</sup> Regulamentul delegat (UE) 2016/127 al Comisiei din 25 septembrie 2015 de completare a Regulamentului (UE) nr. 609/2013 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește cerințele specifice privind compoziția și informarea pentru formulele de început și formulele de continuare și în ceea ce privește cerințele privind informațiile privitoare la alimentația sugarilor și a copiilor de vârstă mică (JO L 25, 2.2.2016, p. 1).

<sup>(3)</sup> Directiva 2006/141/CE a Comisiei din 22 decembrie 2006 privind formulele de început și formulele de continuare ale preparatelor pentru sugari respectiv ale preparatelor pentru copii de vârstă mică și de modificare a Directivei 1999/21/CE (JO L 401, 30.12.2006, p. 1).

<sup>(4)</sup> Grupul EFSA pentru produse dietetice, nutriție și alergii, 2014. *Scientific Opinion on the essential composition of infant and follow-on formulae* (Aviz științific privind compoziția esențială a formulelor de început și a formulelor de continuare). *EFSA Journal* 2014;12(7):3760.

- (8) Având în vedere necesitatea de a evita perturbarea pieței, prezentul regulament ar trebui să intre în vigoare în regim de urgență la data publicării în *Jurnalul Oficial al Uniunii Europene*.
- (9) Prin urmare, Regulamentul delegat (UE) 2016/127 al Comisiei ar trebui modificat în consecință,

ADOPTĂ PREZENTUL REGULAMENT:

#### *Articolul 1*

Regulamentul delegat (UE) 2016/127 se modifică după cum urmează:

1. La articolul 13, primul paragraf se înlocuiește cu următorul text:

„În conformitate cu articolul 20 alineatul (4) din Regulamentul (UE) nr. 609/2013, Directiva 2006/141/CE se abrogă cu efect de la 22 februarie 2020. Cu toate acestea, Directiva 2006/141/CE se aplică în continuare până la 21 februarie 2022 formulilor de început și formulilor de continuare pe bază de hidrolizate proteice.”

2. La articolul 14, al doilea paragraf se înlocuiește cu următorul text:

„Se aplică de la 22 februarie 2020, cu excepția formulilor de început și a formulilor de continuare pe bază de hidrolizate proteice, în cazul cărora se aplică de la 22 februarie 2022.”

#### *Articolul 2*

Prezentul regulament intră în vigoare 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, 20 ianuarie 2021.

*Pentru Comisie*  
*Președintele*  
Ursula VON DER LEYEN

**REGULAMENTUL DELEGAT (UE) 2021/573 AL COMISIEI****din 1 februarie 2021****de modificare a Regulamentului delegat (UE) 2019/625 în ceea ce privește condițiile de import pentru melcii vii, pentru produsele compuse și pentru membranele introduse pe piață pentru consumul uman****(Text cu relevanță pentru SEE)**

COMISIA EUROPEANĂ,

având în vedere Tratatul privind funcționarea Uniunii Europene,

având în vedere Regulamentul (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului din 15 martie 2017 privind controalele oficiale și alte activități oficiale efectuate pentru a asigura aplicarea legislației privind alimentele și furajele, a normelor privind sănătatea și bunăstarea animalelor, sănătatea plantelor și produsele de protecție a plantelor, de modificare a Regulamentelor (CE) nr. 999/2001, (CE) nr. 396/2005, (CE) nr. 1069/2009, (CE) nr. 1107/2009, (UE) nr. 1151/2012, (UE) nr. 652/2014, (UE) 2016/429 și (UE) 2016/2031 ale Parlamentului European și ale Consiliului, a Regulamentelor (CE) nr. 1/2005 și (CE) nr. 1099/2009 ale Consiliului și a Directivelor 98/58/CE, 1999/74/CE, 2007/43/CE, 2008/119/CE și 2008/120/CE ale Consiliului și de abrogare a Regulamentelor (CE) nr. 854/2004 și (CE) nr. 882/2004 ale Parlamentului European și ale Consiliului, precum și a Directivelor 89/608/CEE, 89/662/CEE, 90/425/CEE, 91/496/CEE, 96/23/CE, 96/93/CE și 97/78/CE ale Consiliului și a Deciziei 92/438/CEE a Consiliului (Regulamentul privind controalele oficiale) <sup>(1)</sup>, în special articolul 126 alineatul (1),

întrucât:

- (1) Regulamentul delegat (UE) 2019/625 al Comisiei <sup>(2)</sup> stabilește cerințele pentru intrarea în Uniune a transporturilor de melci preparați, printre altele.
- (2) În conformitate cu articolul 1 alineatul (2) litera (a) punctele (i) și (iii) din Regulamentul delegat (UE) 2019/625, țările terțe care exportă către Uniune transporturi de melci preparați trebuie să fie înscrise pe listă, iar fiecare transport de melci preparați trebuie să fie însoțit de un certificat oficial. Cerințe similare ar trebui să se aplice și melcilor vii destinați consumului uman.
- (3) Pentru a identifica în mod clar melcii care fac obiectul cerințelor pentru intrarea în Uniune, în Regulamentul delegat (UE) 2019/625 ar trebui introdusă o definiție a melcilor.
- (4) Regulamentul delegat (UE) 2019/625 nu ar trebui să se aplice în cazul eșantioanelor de mărfuri destinate consumului uman, importate în scopul analizei produsului și al testării calității fără a fi introduse pe piață și, care, prin urmare, nu reprezintă un risc pentru sănătatea publică. Articolul 1 alineatul (3) ar trebui modificat în consecință. Articolul 12 din Regulamentul delegat (UE) 2019/625 prevede cerințe de import pentru transporturile de produse compuse menționate la codurile din Sistemul armonizat („codurile SA”) în cadrul anumitor poziții tarifare din partea a doua a anexei I la Regulamentul (CEE) nr. 2658/87 al Consiliului <sup>(3)</sup>. Este necesar să se facă trimitere la codurile din Nomenclatura combinată (NC) în conformitate cu Regulamentul (UE) 2017/625. În plus, la articolul 12 din Regulamentul delegat (UE) 2019/625 lipsesc codurile anumitor produse compuse. Prin urmare, este necesară adăugarea acestor coduri NC.
- (5) Transporturile de melci vii și de produse compuse introduse pe piață pentru consumul uman ar trebui să facă obiectul unei certificări individuale pentru intrarea în Uniune în vederea reducerii riscului de neconformitate cu cerințele Uniunii privind siguranța alimentară. Certificarea conformității cu cerințele Uniunii contribuie, de asemenea, la a le reaminti operatorilor din sectorul alimentar și autorităților competente din țările terțe sau din regiunile acestora de cerințele aplicabile ale Uniunii.

<sup>(1)</sup> JO L 95, 7.4.2017, p. 1.

<sup>(2)</sup> Regulamentul delegat (UE) 2019/625 al Comisiei din 4 martie 2019 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește cerințele pentru intrarea în Uniune a transporturilor de anumite animale și mărfuri destinate consumului uman (JO L 131, 17.5.2019, p. 18).

<sup>(3)</sup> Regulamentul (CEE) nr. 2658/87 al Consiliului din 23 iulie 1987 privind Nomenclatura tarifară și statistică și Tariful vamal comun (JO L 256, 7.9.1987, p. 1).



- (6) Articolul 7 din Regulamentul delegat (UE) 2019/625 prevede cerințe privind fabricarea de materii prime pentru importul transporturilor de carne proaspătă, carne tocată, preparate din carne, produse din carne, carne separată mecanic și materii prime destinate producției de gelatină și de colagen, pentru a evita un posibil risc pentru sănătatea publică. Vezicile și intestinalele tratate utilizate pentru producerea membranelor sunt supuse unui tratament care elimină orice risc pentru sănătatea publică. Prin urmare, este oportun să se permită ca materiile prime pentru producerea membranelor să provină de la abatoare aflate sub supravegherea autorităților naționale competente, iar articolul 7 ar trebui modificat în consecință.
- (7) Articolul 13 din Regulamentul delegat (UE) 2019/625 prevede că fiecare transport de anumite produse incluse în listă poate intra în Uniune numai dacă transportul este însoțit de un certificat oficial. Produsele compuse nu sunt incluse în lista produselor care trebuie să fie însoțite de un certificat oficial.
- (8) Riscul legat de anumite categorii de produse compuse depinde de tipul de ingrediente și de condițiile de depozitare a acestora. Prin urmare, pentru intrarea în Uniune în vederea introducerii pe piață, transporturile de astfel de produse destinate consumului uman ar trebui să facă obiectul unei certificări individuale a fiecărui transport. Certificarea conformității cu cerințele Uniunii poate, de asemenea, contribui la a le reaminti operatorilor din sectorul alimentar și autorităților competente din țările terțe sau din regiunile acestora de cerințele aplicabile ale Uniunii.
- (9) Anumite produse compuse cu durată lungă de conservare care nu conțin alte produse din carne decât gelatină, colagen sau produse înalt rafinate nu reprezintă un risc pentru sănătatea publică sau animală din cauza naturii tratamentului necesar pentru fabricarea unor astfel de produse din carne. Astfel de produse compuse ar trebui să fie însoțite de o atestare privată în locul unui certificat oficial.
- (10) Prin urmare, Regulamentul delegat (UE) 2019/625 ar trebui modificat în consecință.
- (11) Întrucât articolele 12 și 14 din Regulamentul delegat (UE) 2019/625 se aplică de la 21 aprilie 2021, modificările aduse articolelor relevante pentru aceste articole 12 și 14 ar trebui să se aplice, de asemenea, de la data respectivă,

ADOPTĂ PREZENTUL REGULAMENT:

#### *Articolul 1*

Regulamentul delegat (UE) 2019/625 se modifică după cum urmează:

1. La articolul 1 alineatul (2) litera (d) se adaugă punctul (v), după cum urmează:

„(v) melci vii.”

2. La articolul 1 alineatul (3) se introduce o nouă literă (c):

„(c) mărfurilor destinate consumului uman, în cazul eşantioanelor de mărfuri destinate consumului uman, importate în scopul analizei produsului și al testării calității fără a fi introduse pe piață.”

3. La articolul 2 se introduce următorul punct 14 litera (a):

„14.(a) «melci» înseamnă melci astfel cum sunt definiți la punctul 6.2 din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 853/2004 și orice alte specii de melci din familiile Helicidae, Hygromiidae sau Sphincterochilidae, destinați consumului uman;”.

4. La articolul 3 se adaugă următoarea literă (c):

„(c) melcii vii menționați la codul NC 0307 60 00 din partea a doua a anexei I la Regulamentul (CEE) nr. 2658/87.”

5. Articolul 7 litera (d) se înlocuiește cu următorul text:

„(d) carnea separată mecanic și produsele din carne, cu excepția membranelor astfel cum sunt definite la articolul 2 punctul 45 din Regulamentul delegat (UE) 2020/692 al Comisiei (\*);

(\*) Regulamentul delegat (UE) 2020/692 al Comisiei din 30 ianuarie 2020 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește normele privind intrarea în Uniune, precum și circulația și manipularea după intrare, a transporturilor de anumite animale, de materiale germinative și de produse de origine animală (JO L 174, 3.6.2020, p. 379).”

6. Articolul 12 alineatul (1) se înlocuiește cu următorul text:

„(1) Se permite intrarea în Uniune în vederea introducerii pe piață a transporturilor de produse compuse menționate la codurile NC de la pozițiile 1517, 1518, 1601 00, 1602, 1603 00, 1604, 1605, 1702, 1704, 1806, 1901, 1902, 1904, 1905, 2001, 2004, 2005, 2101, 2103, 2104, 2105 00, 2106, 2202, 2208 din anexa I la Regulamentul (CEE) nr. 2658/87 numai dacă fiecare produs prelucrat de origine animală conținut în produsele compuse a fost produs fie în unități situate în țări terțe sau în regiuni ale acestora, autorizate să exporte în Uniune produsele prelucrate de origine animală respective, în conformitate cu articolul 5, fie în unități situate în state membre.”

7. Articolul 13 alineatul (1) se modifică după cum urmează:

(a) se introduce următoarea literă (d):

„(d) melcii vii menționați la codul NC 0307 60 00 din partea a doua a anexei I la Regulamentul (CEE) nr. 2658/87;”;

(b) se înserează următoarea literă (e):

„(e) produsele compuse menționate la articolul 12 alineatul (2) literele (a) și (b) cu excepția produselor compuse cu durată lungă de conservare care nu conțin niciun alt produs din carne decât gelatină, colagen sau produse înalt rafinate menționate în secțiunea XVI din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004.”

8. Articolul 14 alineatul (1) se înlocuiește cu următorul text:

„(1) Un atestat privat care confirmă că transporturile respectă cerințele aplicabile menționate la articolul 126 alineatul (2) din Regulamentul (UE) 2017/625, elaborat și semnat de operatorul din sectorul alimentar care efectuează importul, însoțește transporturile de produse compuse menționate la articolul 12 alineatul (2) litera (b), în cazul în care produsele compuse nu conțin alte produse din carne decât gelatina, colagenul sau produsele înalt rafinate menționate în secțiunea XVI din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004 și la articolul 12 alineatul (2) litera (c).”

#### Articolul 2

Prezentul regulament intră în vigoare în a douăzecea zi de la data publicării în *Jurnalul Oficial al Uniunii Europene*.

Articolul 1 alineatul (5), alineatul (7) litera (b) și alineatul (8) se aplică de la 21 aprilie 2021.

Prezentul regulament este obligatoriu în toate elementele sale și se aplică direct în toate statele membre.

Adoptat la Bruxelles, 1 februarie 2021.

Pentru Comisie  
Președintele  
Ursula VON DER LEYEN

**REGULAMENTUL DE PUNERE ÎN APLICARE (UE) 2021/574 AL COMISIEI****din 30 martie 2021****de modificare a Regulamentelor de punere în aplicare (UE) 2017/375 și (UE) nr. 540/2011 în ceea ce privește condițiile de aprobare a substanței active prosulfuron****(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 <sup>(1)</sup>, în special articolul 13 alineatul (2) litera (c),

întrucât:

- (1) Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2017/375 al Comisiei <sup>(2)</sup> a reinnoit aprobarea substanței active prosulfuron ca substanță susceptibilă de înlocuire în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 1107/2009.
- (2) Aprobarea substanței active prosulfuron, astfel cum se prevede în partea E din anexa la Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. 540/2011 al Comisiei <sup>(3)</sup>, a inclus o restricție conform căreia utilizarea substanței prosulfuron urma să fie limitată la o aplicare la fiecare trei ani pe același teren, la o doză maximă de 20 g de substanță activă pe hectar.
- (3) În conformitate cu articolul 7 alineatul (1) din Regulamentul (CE) nr. 1107/2009, la 12 octombrie 2016, Syngenta Crop Protection AG a transmis o cerere statului membru raportor desemnat, Franța, solicitând o modificare a condițiilor de aprobare a substanței prosulfuron în vederea eliminării restricției respective. Statul membru raportor desemnat a constatat că cererea era admisibilă.
- (4) Statul membru raportor desemnat a evaluat utilizarea modificată a substanței active prosulfuron în ceea ce privește efectele sale potențiale asupra sănătății umane și animale și asupra mediului, în conformitate cu dispozițiile articolului 4 din Regulamentul (CE) nr. 1107/2009, și a pregătit un raport revizuit de evaluare a reinnoirii aprobării, care a fost transmis Autorității Europene pentru Siguranța Alimentară (denumită în continuare „autoritatea”) și Comisiei la 5 aprilie 2018.
- (5) Autoritatea a trimis raportul revizuit de evaluare a reinnoirii aprobării solicitantului și statelor membre în vederea formulării unor eventuale observații și l-a pus la dispoziția publicului, în conformitate cu articolul 12 alineatul (1) din Regulamentul (CE) nr. 1107/2009. În conformitate cu articolul 12 alineatul (3) din Regulamentul (CE) nr. 1107/2009, solicitantului i s-au cerut informații suplimentare. Franța a evaluat informațiile suplimentare și a prezentat Comisiei și autorității un raport revizuit de evaluare a reinnoirii aprobării la 28 februarie 2019.
- (6) La 15 iunie 2020, autoritatea a comunicat Comisiei concluzia <sup>(4)</sup> sa cu privire la posibilitatea ca utilizarea modificată a substanței active prosulfuron să îndeplinească criteriile de aprobare prevăzute la articolul 4 din Regulamentul (CE) nr. 1107/2009.

<sup>(1)</sup> JO L 309, 24.11.2009, p. 1.

<sup>(2)</sup> Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2017/375 al Comisiei din 2 martie 2017 de reinnoire a aprobării substanței active prosulfuron, ca substanță susceptibilă de înlocuire, în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 1107/2009 al Parlamentului European și al Consiliului privind introducerea pe piață a produselor fitosanitare, și de modificare a anexei la Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. 540/2011 al Comisiei (JO L 58, 4.3.2017, p. 3).

<sup>(3)</sup> 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).

<sup>(4)</sup> EFSA (Autoritatea pentru Siguranța Alimentară), 2020. *Conclusion on the peer review of the pesticide risk assessment of the active substance prosulfuron* („Concluzia evaluării *inter pares* a riscului utilizării substanței active prosulfuron ca pesticid”). *EFSA Journal* 2020;18(7):6181, 20 pp. <https://doi.org/10.2903/j.efsa.2020.6181>

- (7) La 23 octombrie 2020, Comisia a prezentat Comitetului permanent pentru plante, animale, produse alimentare și hrană pentru animale proiectul de addendum la raportul de examinare privind prosulfuron, precum și un proiect de regulament.
- (8) Solicitantul a fost invitat să prezinte observații cu privire la addendumul la raportul de examinare.
- (9) În cazul uneia sau al mai multor utilizări reprezentative ale cel puțin unui produs de protecție a plantelor care conține prosulfuron s-a constatat îndeplinirea criteriilor de aprobare prevăzute la articolul 4 din Regulamentul (CE) nr. 1107/2009 în cazul în care produsul de protecție a plantelor este aplicat anual. Prin urmare, este oportun să se elimine restricția care limitează utilizarea prosulfuronului la o aplicare la fiecare trei ani pe același teren la o doză maximă de 20 g de substanță activă pe hectar.
- (10) Prin urmare, Regulamentele de punere în aplicare (UE) 2017/375 și (UE) nr. 540/2011 trebuie modificate 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*

**Modificare adusă Regulamentului de punere în aplicare (UE) 2017/375**

Anexa I la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2017/375 se modifică în conformitate cu anexa I la prezentul regulament.

*Articolul 2*

**Modificarea Regulamentului de punere în aplicare (UE) nr. 540/2011**

Anexa la Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. 540/2011 se modifică în conformitate cu anexa II la prezentul regulament.

*Articolul 3*

**Intrarea în vigoare**

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, 30 martie 2021.

Pentru Comisie  
Președintele  
Ursula VON DER LEYEN

## ANEXA I

În anexa I la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2017/375, coloana „Dispoziții specifice” se înlocuiește cu următorul text:

„În vederea punerii în aplicare a principiilor uniforme prevăzute la articolul 29 alineatul (6) din Regulamentul (CE) nr. 1107/2009, se ține seama de concluziile raportului de examinare privind substanța prosulfuron, inclusiv addendumul său, în special de apendicele I și II la acesta.

Cu ocazia evaluării generale respective, statele membre trebuie să acorde o atenție deosebită:

- protecției apelor subterane, atunci când substanța este aplicată în regiuni cu sol și/sau cu condiții climatice vulnerabile;
- protecției consumatorilor, ținând seama de expunerea la metabolizii prosulfuronului;
- riscului pentru plantele terestre și acvatice nevizate.

Condițiile de utilizare includ, dacă este cazul, măsuri de atenuare a riscurilor.”

---

## ANEXA II

Textul din coloana „Dispoziții specifice” corespunzătoare rândului 6, prosulfuron, din partea E a anexei la Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. 540/2011 se înlocuiește după cum urmează:

„În vederea punerii în aplicare a principiilor uniforme prevăzute la articolul 29 alineatul (6) din Regulamentul (CE) nr. 1107/2009, se ține seama de concluziile raportului de examinare privind substanța prosulfuron, inclusiv addendumul său, în special de apendicele I și II la acesta.

Cu ocazia evaluării generale respective, statele membre trebuie să acorde o atenție deosebită:

- protecției apelor subterane, atunci când substanța este aplicată în regiuni cu sol și/sau cu condiții climatice vulnerabile;
- protecției consumatorilor, ținând seama de expunerea la metabolizii prosulfuronului;
- riscului pentru plantele terestre și acvatice nevazate.

Condițiile de utilizare includ, dacă este cazul, măsuri de atenuare a riscurilor.”

---

**REGULAMENTUL DE PUNERE ÎN APLICARE (UE) 2021/575 AL COMISIEI**  
**din 30 martie 2021**  
**privind clasificarea anumitor mărfuri în Nomenclatura combinată**

COMISIA EUROPEANĂ,

având în vedere Tratatul privind funcționarea Uniunii Europene,

având în vedere Regulamentul (UE) nr. 952/2013 al Parlamentului European și al Consiliului din 9 octombrie 2013 de stabilire a Codului vamal al Uniunii <sup>(1)</sup>, în special articolul 57 alineatul (4) și articolul 58 alineatul (2),

întrucât:

- (1) Pentru a asigura aplicarea uniformă a Nomenclurii combinate anexate la Regulamentul (CEE) nr. 2658/87 al Consiliului <sup>(2)</sup>, este necesar să se adopte măsuri privind clasificarea mărfurilor menționate în anexa la prezentul regulament.
- (2) Regulamentul (CEE) nr. 2658/87 stabilește regulile generale pentru interpretarea Nomenclurii combinate. Aceste reguli se aplică, de asemenea, oricăror alte nomenclaturi bazate integral sau parțial pe aceasta sau care îi adaugă acesteia subdiviziuni suplimentare și care sunt stabilite prin dispoziții specifice ale Uniunii, în vederea aplicării de măsuri tarifare sau de altă natură privind comerțul cu mărfuri.
- (3) În temeiul acestor reguli generale, mărfurile descrise în coloana (1) a tabelului din anexă trebuie clasificate la codul NC indicat în coloana (2), pe baza motivelor care figurează în coloana (3) a aceluiași tabel.
- (4) Este necesar să se prevadă posibilitatea invocării în continuare de către titular, pentru o anumită perioadă de timp, în conformitate cu articolul 34 alineatul (9) din Regulamentul (UE) nr. 952/2013, a informațiilor tarifare obligatorii care sunt emise în legătură cu mărfurile vizate de prezentul regulament, dar care nu sunt conforme cu acesta. Perioada respectivă trebuie să fie de trei luni.
- (5) Măsurile prevăzute de prezentul regulament sunt conforme cu avizul Comitetului Codului vamal,

ADOPTĂ PREZENTUL REGULAMENT:

*Articolul 1*

Mărfurile descrise în coloana (1) a tabelului din anexă se clasifică în Nomenclatura combinată la codul NC indicat în coloana (2) a aceluiași tabel.

*Articolul 2*

Informațiile tarifare obligatorii care nu sunt conforme cu prezentul regulament pot fi în continuare invocate, în conformitate cu articolul 34 alineatul (9) din Regulamentul (UE) nr. 952/2013, timp de trei luni de la data intrării în vigoare a prezentului regulament.

*Articolul 3*

Prezentul regulament intră în vigoare în a douăzecea zi de la data publicării în *Jurnalul Oficial al Uniunii Europene*.

<sup>(1)</sup> JO L 269, 10.10.2013, p. 1.

<sup>(2)</sup> Regulamentul (CEE) nr. 2658/87 al Consiliului din 23 iulie 1987 privind Nomenclatura tarifară și statistică și Tariful vamal comun (JO L 256, 7.9.1987, p. 1).

Prezentul regulament este obligatoriu în toate elementele sale și se aplică direct în toate statele membre.

Adoptat la Bruxelles, 30 martie 2021.

*Pentru Comisie,*  
Gerassimos THOMAS  
*Director general*  
*Direcția Generală Impozitare și Uniune Vamală*

---



## ANEXĂ

Descrierea mărfurilor	Clasificare (Cod NC)	Motive
(1)	(2)	(3)
<p>Produs prezentat pentru vânzarea cu amănuntul sub formă de set alcătuit dintr-o sticlă de plastic dotată cu o pompă de aer și o duză (aparat de umplere), precum și 100 de baloane multicolore din latex incluse în interiorul sticlei.</p> <p>Aparatul de umplere este conceput pentru a fi umplut și a conține apă și se utilizează pentru pomparea apei în baloane. După ce sunt umplute cu apă, baloanele se utilizează ca bombe cu apă pentru jocuri în aer liber, pentru divertismentul copiilor/adulților.</p> <p>A se vedea imaginea (*).</p>	9503 00 99	<p>Clasificarea se stabilește pe baza regulilor generale 1, 3 (c) și 6 de interpretare a Nomenclaturii combinate și pe baza textului codurilor NC 9503 00 și 9503 00 99.</p> <p>Date fiind caracteristicile și proprietățile obiective, produsul este destinat a fi utilizat pentru divertismentul persoanelor participă la bătaie cu baloane cu apă. Este un set condiționat pentru vânzarea cu amănuntul, în care componenta care îi conferă setului caracterul esențial nu poate fi determinată. Trebuie clasificat la poziția care apare ultima în ordine numerică în rândul celor care merită, de asemenea, să fie luate în considerare. Baloanele se clasifică la poziția 9503. În consecință, este exclusă clasificarea la poziția 8414 sau 8424 luând în considerare aparatul de umplere. Așadar, produsul trebuie clasificat la poziția 9503.</p> <p>În consecință, produsul trebuie clasificat la codul NC 9503 00 99 ca „alte jucării”.</p>

(\* ) Imaginea are caracter pur informativ.



## RECTIFICĂRI

**Rectificare la Regulamentul (UE) nr. 231/2012 al Comisiei din 9 martie 2012 de stabilire a specificațiilor pentru aditivii alimentari enumerați în anexele II și III la Regulamentul (CE) nr. 1333/2008 al Parlamentului European și al Consiliului**

*(Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 83 din 22 martie 2012)*

La pagina 204, în anexă, la intrarea „E 494 Monooleat de sorbitan”, la rubrica „Compoziție”:

*în loc de:* „Conține nu mai puțin de 95 % amestec de sorbitol, sorbitan și esteri izosorbidici”,

*se citește:* „Conține nu mai puțin de 95 % amestec de esteri de sorbitol, sorbitan și izosorbid”.

---



ISSN 1977-0782 (ediție electronică)  
ISSN 1830-3625 (ediție tipărită)



Oficiul pentru Publicații  
al Uniunii Europene  
L-2985 Luxemburg  
LUXEMBURG

**RO**