

# REGULAMENTE

## REGULAMENTUL DE PUNERE ÎN APLICARE (UE) 2016/950 AL COMISIEI

din 15 iunie 2016

de modificare a Regulamentului de punere în aplicare (UE) nr. 540/2011 în ceea ce privește prelungirea perioadelor de aprobare a substanțelor active 2,4-DB, beta-ciflutrin, carfentrazon etil, *Coniothyrium minitans* tulpina CON/M/91-08 (DSM 9660), ciazofamid, deltametrin, p-dimetenamidă, etofumesat, fenamidon, flufenacet, flurtamon, foramsulfuron, fostiazat, imazamox, iodosulfuron, iprodion, izoxaflutol, linuron, hidrazidă maleică, mesotrion, oxasulfuron, pendimetalin, picoxistrobină, siltiofam și trifloxistrobin

(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 17 primul paragraf,

întrucât:

- (1) Partea A din anexa la Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. 540/2011 al Comisiei (<sup>2</sup>) stabilește substanțele active considerate a fi fost aprobate în temeiul Regulamentului (CE) nr. 1107/2009.
- (2) Prin Regulamentul (UE) nr. 823/2012 al Comisiei (<sup>3</sup>), s-au acordat derogări în ceea ce privește perioadele de aprobare a substanțelor active carfentrazon etil, ciazofamid, etofumesat, fenamidon, foramsulfuron, imazamox, izoxaflutol, linuron, mesotrion, oxasulfuron, pendimetalin și trifloxistrobin. Aprobarea acestor substanțe va expira la 31 iulie 2016.
- (3) Prin Regulamentul (UE) nr. 823/2012 al Comisiei, s-au acordat derogări în ceea ce privește perioadele de aprobare a substanțelor active 2,4-DB, beta-ciflutrin, *Coniothyrium minitans* tulpina CON/M/91-08 (DSM 9660), deltametrin, p-dimetenamidă, flufenacet, flurtamon, fostiazat, iodosulfuron, iprodion, hidrazidă maleică, picoxistrobină și siltiofam. Aprobarea acestor substanțe va expira la 31 octombrie 2016.
- (4) Cererile de reinnoire a aprobării acestor substanțe au fost prezentate în conformitate cu Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. 844/2012 al Comisiei (<sup>4</sup>).
- (5) Din cauza faptului că evaluarea substanțelor a fost amânată din motive independente de voința solicitanților, este probabil că aprobările pentru aceste substanțe active vor expira înainte de adoptarea unei decizii privind reinnoirea lor. Prin urmare, este necesar să se prelungească perioadele de aprobare ale acestora.

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

(<sup>2</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 aprobate (JO L 153, 11.6.2011, p. 1).

(<sup>3</sup>) Regulamentul (UE) nr. 823/2012 al Comisiei din 14 septembrie 2012 de derogare de la Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. 540/2011 în ceea ce privește datele de expirare a aprobării substanțelor active 2,4-DB, acid benzoic, beta-ciflutrin, carfentrazon etil, *Coniothyrium minitans* tulpina CON/M/91-08 (DSM 9660), ciazofamid, ciflutrin, deltametrin, p-dimetenamidă, etofumesat, etoxisulfuron, fenamidon, flazasulfuron, flufenacet, flurtamon, foramsulfuron, fostiazat, imazamox, iodosulfuron, iprodion, izoxaflutol, linuron, hidrazidă maleică, mecoprop, mecoprop-p, mesosulfuron, mesotrion, oxadiargil, oxasulfuron, pendimetalin, picoxistrobină, propiconazol, propineb, propoxicarbazon, propizamidă, piraclostrobin, siltiofam, trifloxistrobin, warfarină și zoxamidă (JO L 250, 15.9.2012, p. 13).

(<sup>4</sup>) 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 reinnoire 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).

- (6) 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 data prevăzută înainte de prezentul regulament, fie data intrării în vigoare a regulamentului care prevede că aprobarea substanței active nu este reînnoită, fiind reținută data care survine mai târziu. În ceea ce privește cazurile în care Comisia va adopta un regulament privind reînnoirea aprobării unei substanțe active menționate în anexa la prezentul regulament, Comisia va depune eforturi pentru a stabili, în funcție de circumstanțe, cea mai apropiată dată posibilă de punere în aplicare.
- (7) Prin urmare, Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. 540/2011 ar trebui modificat în consecință.
- (8) 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 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, 15 iunie 2016.

*Pentru Comisie*  
*Președintele*  
Jean-Claude JUNCKER

## 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 29, „Etofumesat”, data se înlocuiește cu „31 iulie 2017”;
  2. în a șasea coloană, „Expirarea aprobării”, la rândul 40, „Deltametrin”, data se înlocuiește cu „31 octombrie 2017”;
  3. în a șasea coloană, „Expirarea aprobării”, la rândul 41, „Imazamox”, data se înlocuiește cu „31 iulie 2017”;
  4. în a șasea coloană, „Expirarea aprobării”, la rândul 42, „Oxasulfuron”, data se înlocuiește cu „31 iulie 2017”;
  5. în a șasea coloană, „Expirarea aprobării”, la rândul 44, „Foramsulfuron”, data se înlocuiește cu „31 iulie 2017”;
  6. în a șasea coloană, „Expirarea aprobării”, la rândul 46, „Ciazofamid”, data se înlocuiește cu „31 iulie 2017”;
  7. în a șasea coloană, „Expirarea aprobării”, la rândul 47, „2,4-DB”, data se înlocuiește cu „31 octombrie 2017”;
  8. în a șasea coloană, „Expirarea aprobării”, la rândul 48, „Beta-ciflutrin”, data se înlocuiește cu „31 octombrie 2017”;
  9. în a șasea coloană, „Expirarea aprobării”, la rândul 50, „Iprodion”, data se înlocuiește cu „31 octombrie 2017”;
  10. în a șasea coloană, „Expirarea aprobării”, la rândul 51, „Linuron”, data se înlocuiește cu „31 iulie 2017”;
  11. în a șasea coloană, „Expirarea aprobării”, la rândul 52, „Hidrazidă maleică”, data se înlocuiește cu „31 octombrie 2017”;
  12. în a șasea coloană, „Expirarea aprobării”, la rândul 53, „Pendimetalin”, data se înlocuiește cu „31 iulie 2017”;
  13. în a șasea coloană, „Expirarea aprobării”, la rândul 59, „Trifloxistrobin”, data se înlocuiește cu „31 iulie 2017”;
  14. în a șasea coloană, „Expirarea aprobării”, la rândul 60, „Carfentrazon etil”, data se înlocuiește cu „31 iulie 2017”;
  15. în a șasea coloană, „Expirarea aprobării”, la rândul 61, „Mezotrion”, data se înlocuiește cu „31 iulie 2017”;
  16. în a șasea coloană, „Expirarea aprobării”, la rândul 62, „Fenamidon”, data se înlocuiește cu „31 iulie 2017”;
  17. în a șasea coloană, „Expirarea aprobării”, la rândul 63, „Izoxaflutol”, data se înlocuiește cu „31 iulie 2017”;
  18. în a șasea coloană, „Expirarea aprobării”, la rândul 64, „Flurtamonă”, data se înlocuiește cu „31 octombrie 2017”;
  19. în a șasea coloană, „Expirarea aprobării”, la rândul 65, „Flufenacet”, data se înlocuiește cu „31 octombrie 2017”;
  20. în a șasea coloană, „Expirarea aprobării”, la rândul 66, „Iodosulfuron”, data se înlocuiește cu „31 octombrie 2017”;
  21. în a șasea coloană, „Expirarea aprobării”, la rândul 67, „P-dimetenamidă”, data se înlocuiește cu „31 octombrie 2017”;
  22. în a șasea coloană, „Expirarea aprobării”, la rândul 68, „Picoxistrobină”, data se înlocuiește cu „31 octombrie 2017”;
  23. în a șasea coloană, „Expirarea aprobării”, la rândul 69, „Fostiazat”, data se înlocuiește cu „31 octombrie 2017”;
  24. în a șasea coloană, „Expirarea aprobării”, la rândul 70, „Siltiofam”, data se înlocuiește cu „31 octombrie 2017”;
  25. în a șasea coloană, „Expirarea aprobării”, la rândul 71, „*Coniothyrium minitans* Sușă CON/M/91-08 (DSM 9660)”, data se înlocuiește cu „31 octombrie 2017”.
-