

REGOLAMENTO DI ESECUZIONE (UE) 2018/1796 DELLA COMMISSIONE**del 20 novembre 2018**

che modifica il regolamento di esecuzione (UE) n. 540/2011 per quanto riguarda la proroga dei periodi di approvazione delle sostanze attive amidosulfuron, bifenox, clorpirifos, clorpirifos metile, clofentezina, dicamba, difenoconazolo, diflubenzurone, diflufenican, dimossistrobina, fenoxaprop-p, fenpropidin, lenacil, mancozeb, mecoprop-p, metiram, nicosulfuron, oxamil, picloram, pyraclostrobin, piriprossifen e tritosulfuron

(Testo rilevante ai fini del SEE)

LA COMMISSIONE EUROPEA,

visto il trattato sul funzionamento dell'Unione europea,

visto il regolamento (CE) n. 1107/2009 del Parlamento europeo e del Consiglio, del 21 ottobre 2009, relativo all'immissione sul mercato dei prodotti fitosanitari e che abroga le direttive del Consiglio 79/117/CEE e 91/414/CEE ⁽¹⁾, in particolare l'articolo 17, primo comma,

considerando quanto segue:

- (1) L'allegato, parte A, del regolamento di esecuzione (UE) n. 540/2011 della Commissione ⁽²⁾ elenca le sostanze attive considerate approvate a norma del regolamento (CE) n. 1107/2009.
- (2) I periodi di approvazione delle sostanze attive clorpirifos, clorpirifos metile, dimossistrobina, mancozeb, mecoprop-p, metiram, oxamil e pyraclostrobin sono stati prorogati dal regolamento di esecuzione (UE) 2018/84 della Commissione ⁽³⁾. L'approvazione di tali sostanze scadrà il 31 gennaio 2019.
- (3) Il periodo di approvazione della sostanza attiva tritosulfuron scadrà il 30 novembre 2018.
- (4) I periodi di approvazione delle sostanze attive amidosulfuron, bifenox, clofentezina, dicamba, difenoconazolo, diflubenzurone, diflufenican, fenoxaprop-p, fenpropidin, lenacil, nicosulfuron, picloram e piriprossifen scadranno il 31 dicembre 2018.
- (5) Le domande di rinnovo dell'approvazione di tali sostanze sono state presentate in conformità al regolamento di esecuzione (UE) n. 844/2012 della Commissione ⁽⁴⁾.
- (6) Dato che la valutazione di tali sostanze è stata ritardata per motivi che sfuggono al controllo dei richiedenti, è probabile che la loro approvazione scada prima che venga presa una decisione in merito al rinnovo. È pertanto necessario prorogare i rispettivi periodi di approvazione.
- (7) Viste le finalità dell'articolo 17, primo comma, del regolamento (CE) n. 1107/2009, nei casi in cui adotta un regolamento che stabilisce che l'approvazione di una sostanza attiva indicata nell'allegato del presente regolamento non viene rinnovata perché non sono soddisfatti i criteri di approvazione, la Commissione fissa la data di scadenza alla stessa data prevista prima del presente regolamento oppure, se tale data è successiva, alla data di entrata in vigore del regolamento che stabilisce che l'approvazione della sostanza attiva non è rinnovata. Nei casi in cui adotta un regolamento che prevede il rinnovo di una sostanza attiva indicata nell'allegato del presente regolamento, la Commissione si adopera per stabilire, secondo le circostanze, la data di applicazione più prossima possibile.
- (8) Tenuto conto del fatto che il periodo di approvazione della sostanza attiva tritosulfuron scade il 30 novembre 2018, è opportuno che il presente regolamento entri in vigore prima possibile.

⁽¹⁾ GUL 309 del 24.11.2009, pag. 1.

⁽²⁾ Regolamento di esecuzione (UE) n. 540/2011 della Commissione, del 25 maggio 2011, recante disposizioni di attuazione del regolamento (CE) n. 1107/2009 del Parlamento europeo e del Consiglio per quanto riguarda l'elenco delle sostanze attive approvate (GUL 153 dell'11.6.2011, pag. 1).

⁽³⁾ Regolamento di esecuzione (UE) 2018/84 della Commissione, del 19 gennaio 2018, che modifica il regolamento di esecuzione (UE) n. 540/2011 per quanto riguarda la proroga dei periodi di approvazione delle sostanze attive clorpirifos, clorpirifos metile, clothianidin, composti di rame, dimossistrobina, mancozeb, mecoprop-P, metiram, oxamil, petoxamide, propiconazolo, propineb, propizamide, pyraclostrobin e zoxamide (GUL 16 del 20.1.2018, pag. 8).

⁽⁴⁾ Regolamento di esecuzione (UE) n. 844/2012 della Commissione, del 18 settembre 2012, che stabilisce le norme necessarie per l'attuazione della procedura di rinnovo dell'approvazione delle sostanze attive a norma del regolamento (CE) n. 1107/2009 del Parlamento europeo e del Consiglio relativo all'immissione sul mercato dei prodotti fitosanitari (GUL 252 del 19.9.2012, pag. 26).

- (9) Il regolamento di esecuzione (UE) n. 540/2011 dovrebbe pertanto essere modificato di conseguenza.
- (10) Le misure di cui al presente regolamento sono conformi al parere del comitato permanente per le piante, gli animali, gli alimenti e i mangimi,

HA ADOTTATO IL PRESENTE REGOLAMENTO:

Articolo 1

L'allegato del regolamento di esecuzione (UE) n. 540/2011 è modificato in conformità all'allegato del presente regolamento.

Articolo 2

Il presente regolamento entra in vigore il terzo giorno successivo alla pubblicazione nella *Gazzetta ufficiale dell'Unione europea*.

Il presente regolamento è obbligatorio in tutti i suoi elementi e direttamente applicabile in ciascuno degli Stati membri.

Fatto a Bruxelles, il 20 novembre 2018

Per la Commissione
Il presidente
Jean-Claude JUNCKER

ALLEGATO

L'allegato, parte A, del regolamento di esecuzione (UE) n. 540/2011 è così modificato:

- 1) alla riga 57, Mecoprop-P, nella sesta colonna, Scadenza dell'approvazione, la data è sostituita dalla data «31 gennaio 2020»;
 - 2) alla riga 81, Pyraclostrobin, nella sesta colonna, Scadenza dell'approvazione, la data è sostituita dalla data «31 gennaio 2020»;
 - 3) alla riga 111, Clorpirifos, nella sesta colonna, Scadenza dell'approvazione, la data è sostituita dalla data «31 gennaio 2020»;
 - 4) alla riga 112, Clorpirifos metile, nella sesta colonna, Scadenza dell'approvazione, la data è sostituita dalla data «31 gennaio 2020»;
 - 5) alla riga 114, Mancozeb, nella sesta colonna, Scadenza dell'approvazione, la data è sostituita dalla data «31 gennaio 2020»;
 - 6) alla riga 115, Metiram, nella sesta colonna, Scadenza dell'approvazione, la data è sostituita dalla data «31 gennaio 2020»;
 - 7) alla riga 116, Oxamil, nella sesta colonna, Scadenza dell'approvazione, la data è sostituita dalla data «31 gennaio 2020»;
 - 8) alla riga 128, Dimossistrobina, nella sesta colonna, Scadenza dell'approvazione, la data è sostituita dalla data «31 gennaio 2020»;
 - 9) alla riga 169, Amidosulfuron, nella sesta colonna, Scadenza dell'approvazione, la data è sostituita dalla data «31 dicembre 2019»;
 - 10) alla riga 170, Nicosulfuron, nella sesta colonna, Scadenza dell'approvazione, la data è sostituita dalla data «31 dicembre 2019»;
 - 11) alla riga 171, Clofentezina, nella sesta colonna, Scadenza dell'approvazione, la data è sostituita dalla data «31 dicembre 2019»;
 - 12) alla riga 172, Dicamba, nella sesta colonna, Scadenza dell'approvazione, la data è sostituita dalla data «31 dicembre 2019»;
 - 13) alla riga 173, Difenconazolo, nella sesta colonna, Scadenza dell'approvazione, la data è sostituita dalla data «31 dicembre 2019»;
 - 14) alla riga 174, Diflubenzurone, nella sesta colonna, Scadenza dell'approvazione, la data è sostituita dalla data «31 dicembre 2019»;
 - 15) alla riga 176, Lenacil, nella sesta colonna, Scadenza dell'approvazione, la data è sostituita dalla data «31 dicembre 2019»;
 - 16) alla riga 178, Picloram, nella sesta colonna, Scadenza dell'approvazione, la data è sostituita dalla data «31 dicembre 2019»;
 - 17) alla riga 179, Piriprossifen, nella sesta colonna, Scadenza dell'approvazione, la data è sostituita dalla data «31 dicembre 2019»;
 - 18) alla riga 180, Bifenox, nella sesta colonna, Scadenza dell'approvazione, la data è sostituita dalla data «31 dicembre 2019»;
 - 19) alla riga 181, Diflufenican, nella sesta colonna, Scadenza dell'approvazione, la data è sostituita dalla data «31 dicembre 2019»;
 - 20) alla riga 182, Fenoxaprop-P, nella sesta colonna, Scadenza dell'approvazione, la data è sostituita dalla data «31 dicembre 2019»;
 - 21) alla riga 183, Fenpropidin, nella sesta colonna, Scadenza dell'approvazione, la data è sostituita dalla data «31 dicembre 2019»;
 - 22) alla riga 186, Tritosulfuron, nella sesta colonna, Scadenza dell'approvazione, la data è sostituita dalla data «30 novembre 2019».
-