

## REGOLAMENTO DI ESECUZIONE (UE) 2020/869 DELLA COMMISSIONE

del 24 giugno 2020

che modifica il regolamento di esecuzione (UE) n. 540/2011 per quanto riguarda la proroga dei periodi di approvazione delle sostanze attive beflubutamid, benalaxyl, bentiavalicarb, bifenazato, boscalid, bromoxynil, captan, ciazofamid, dimetomorf, etefon, etoxazole, famoxadone, fenamifos, flumiossazina, fluoxastrobin, folpet, formetanato, metribuzin, milbemectin, *Paecilomyces lilacinus* ceppo 251, phenmedipham, fosmet, pirimifosmetile, propamocarb, prothioconazole e s-metolachlor

(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 <sup>(1)</sup>, 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 <sup>(2)</sup> elenca le sostanze attive considerate approvate a norma del regolamento (CE) n. 1107/2009.
- (2) Il regolamento di esecuzione (UE) 2019/707 della Commissione <sup>(3)</sup> ha prorogato i periodi di approvazione delle sostanze attive famoxadone e flumiossazina fino al 30 giugno 2020 e i periodi di approvazione delle sostanze attive beflubutamid, benalaxyl, bentiavalicarb, bifenazato, boscalid, bromoxynil, captan, ciazofamid, dimetomorf, etefon, etoxazole, fenamifos, fluoxastrobin, folpet, formetanato, metribuzin, milbemectin, *Paecilomyces lilacinus* ceppo 251, phenmedipham, fosmet, pirimifosmetile, propamocarb, prothioconazole e s-metolachlor fino al 31 luglio 2020.
- (3) Le domande di rinnovo dell'approvazione di tali sostanze sono state presentate in conformità del regolamento di esecuzione (UE) n. 844/2012 della Commissione <sup>(4)</sup>.
- (4) Dato che la valutazione di tutte queste sostanze attive 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.
- (5) È inoltre necessaria una proroga del periodo di approvazione delle sostanze attive boscalid, captan, dimetomorf, etefon, folpet, formetanato, milbemectin, phenmedipham, fosmet, pirimifosmetile e propamocarb per lasciare il tempo necessario ad effettuare la valutazione delle proprietà di interferente endocrino secondo la procedura di cui agli articoli 13 e 14 del regolamento di esecuzione (UE) n. 844/2012.

<sup>(1)</sup> GU L 309 del 24.11.2009, pag. 1.

<sup>(2)</sup> 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 (GU L 153 dell'11.6.2011, pag. 1).

<sup>(3)</sup> Regolamento di esecuzione (UE) 2019/707 della Commissione, del 7 maggio 2019, che modifica il regolamento di esecuzione (UE) n. 540/2011 per quanto riguarda la proroga dei periodi di approvazione delle sostanze attive alpha-cypermethrin, beflubutamid, benalaxyl, bentiavalicarb, bifenazato, boscalid, bromoxynil, captan, ciazofamid, desmedipham, dimetoato, dimetomorf, diuron, etefon, etoxazole, famoxadone, fenamifos, flumiossazina, fluoxastrobin, folpet, foramsulfuron, formetanato, metalaxyl-m, metiocarb, metribuzin, milbemectin, *Paecilomyces lilacinus* ceppo 251, phenmedipham, fosmet, pirimifosmetile, propamocarb, prothioconazole, s-metolachlor e tebuconazole (GU L 120 dell'8.5.2019, pag. 16).

<sup>(4)</sup> 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 (GU L 252 del 19.9.2012, pag. 26).

- (6) Nei casi in cui deve essere adottato 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, è opportuno fissare la data di scadenza alla stessa data prevista prima dell'adozione del presente regolamento oppure, se posteriore, alla data di entrata in vigore del regolamento che stabilisce che l'approvazione della sostanza attiva non è rinnovata. Nei casi in cui è adottato un regolamento che prevede il rinnovo dell'approvazione di una sostanza attiva indicata nell'allegato del presente regolamento, è opportuno stabilire, per quanto consentito dalle circostanze, la data di applicazione più prossima possibile.
- (7) Tenuto conto del fatto che alcune approvazioni delle sostanze attive scadono il 30 giugno 2020, è opportuno che il presente regolamento entri in vigore il prima possibile.
- (8) Il regolamento di esecuzione (UE) n. 540/2011 dovrebbe pertanto essere modificato di conseguenza.
- (9) 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 conformemente all'allegato del presente regolamento.

*Articolo 2*

Il presente regolamento entra in vigore il 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 24 giugno 2020

*Per la Commissione*

*La presidente*

Ursula VON DER LEYEN

---

## ALLEGATO

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

- 1) alla riga 35 «Famoxadone», nella sesta colonna «Scadenza dell'approvazione», la data è sostituita da «30 giugno 2021»;
  - 2) alla riga 39 «Flumiossazina», nella sesta colonna «Scadenza dell'approvazione», la data è sostituita da «30 giugno 2021»;
  - 3) alla riga 46 «Ciazofamid», nella sesta colonna «Scadenza dell'approvazione», la data è sostituita da «31 luglio 2021»;
  - 4) alla riga 84 «Benalaxyl», nella sesta colonna «Scadenza dell'approvazione», la data è sostituita da «31 luglio 2021»;
  - 5) alla riga 85 «Bromoxynil», nella sesta colonna «Scadenza dell'approvazione», la data è sostituita da «31 luglio 2021»;
  - 6) alla riga 88 «Phenmedipham», nella sesta colonna «Scadenza dell'approvazione», la data è sostituita da «31 luglio 2021»;
  - 7) alla riga 97 «S-metolachlor», nella sesta colonna «Scadenza dell'approvazione», la data è sostituita da «31 luglio 2021»;
  - 8) alla riga 99 «Etozazole», nella sesta colonna «Scadenza dell'approvazione», la data è sostituita da «31 luglio 2021»;
  - 9) alla riga 109 «Bifenazato», nella sesta colonna «Scadenza dell'approvazione», la data è sostituita da «31 luglio 2021»;
  - 10) alla riga 110 «Milbemectin», nella sesta colonna «Scadenza dell'approvazione», la data è sostituita da «31 luglio 2021»;
  - 11) alla riga 141 «Fenamifos», nella sesta colonna «Scadenza dell'approvazione», la data è sostituita da «31 luglio 2021»;
  - 12) alla riga 142 «Etefon», nella sesta colonna «Scadenza dell'approvazione», la data è sostituita da «31 luglio 2021»;
  - 13) alla riga 145 «Captan», nella sesta colonna «Scadenza dell'approvazione», la data è sostituita da «31 luglio 2021»;
  - 14) alla riga 146 «Folpet», nella sesta colonna «Scadenza dell'approvazione», la data è sostituita da «31 luglio 2021»;
  - 15) alla riga 147 «Formetanato», nella sesta colonna «Scadenza dell'approvazione», la data è sostituita da «31 luglio 2021»;
  - 16) alla riga 150 «Dimetomorf», nella sesta colonna «Scadenza dell'approvazione», la data è sostituita da «31 luglio 2021»;
  - 17) alla riga 152 «Metribuzin», nella sesta colonna «Scadenza dell'approvazione», la data è sostituita da «31 luglio 2021»;
  - 18) alla riga 153 «Fosmet», nella sesta colonna «Scadenza dell'approvazione», la data è sostituita da «31 luglio 2021»;
  - 19) alla riga 154 «Propamocarb», nella sesta colonna «Scadenza dell'approvazione», la data è sostituita da «31 luglio 2021»;
  - 20) alla riga 156 «Pirimifosmetile», nella sesta colonna «Scadenza dell'approvazione», la data è sostituita da «31 luglio 2021»;
  - 21) alla riga 158 «Beflubutamid», nella sesta colonna «Scadenza dell'approvazione», la data è sostituita da «31 luglio 2021»;
  - 22) alla riga 163 «Benthiavalicarb», nella sesta colonna «Scadenza dell'approvazione», la data è sostituita da «31 luglio 2021»;
  - 23) alla riga 164 «Boscalid», nella sesta colonna «Scadenza dell'approvazione», la data è sostituita da «31 luglio 2021»;
  - 24) alla riga 166 «Fluoxastrobin», nella sesta colonna «Scadenza dell'approvazione», la data è sostituita da «31 luglio 2021»;
  - 25) alla riga 167 «*Paecilomyces lilacinus*» ceppo 251, nella sesta colonna «Scadenza dell'approvazione», la data è sostituita da «31 luglio 2021»;
  - 26) alla riga 168, «Prothioconazole», nella sesta colonna, «Scadenza dell'approvazione», la data è sostituita da «31 luglio 2021».
-