

PROVÁDĚCÍ NAŘÍZENÍ KOMISE (EU) č. 533/2013

ze dne 10. června 2013,

kterým se mění prováděcí nařízení (EU) č. 540/2011, pokud jde o prodloužení doby platnosti schválení účinných látek 1-methylcyklopropen, chlorthalonil, chlortoluron, cypermethrin, daminozid, forchlorfenuron, indoxakarb, thiofanát-methyl a tribenuron

(Text s významem pro EHP)

EVROPSKÁ KOMISE,

(3) Prováděcí nařízení (EU) č. 540/2011 by proto mělo být odpovídajícím způsobem změněno.

s ohledem na Smlouvu o fungování Evropské unie,

(4) S ohledem na cíl čl. 17 prvního pododstavce nařízení (ES) č. 1107/2009, pokud jde o případy, kdy nebyla v souladu s prováděcím nařízením (EU) č. 844/2012 předložena žádná dodatečná dokumentace nejpozději 30 měsíců před koncem doby platnosti schválení stanoveným v příloze tohoto nařízení, Komise stanoví konec doby platnosti schválení na stejné datum jako před vstupem tohoto nařízení v platnost nebo na co nejbližší datum poté.

s ohledem na nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009 ze dne 21. října 2009 o uvádění přípravků na ochranu rostlin na trh a o zrušení směrnic Rady 79/117/EHS a 91/414/EHS⁽¹⁾, a zejména na čl. 17 první pododstavec uvedeného nařízení,

vzhledem k těmto důvodům:

(5) S ohledem na cíl čl. 17 prvního pododstavce nařízení (ES) č. 1107/2009, pokud jde o případy, kdy Komise přijme nařízení, které stanoví, že schválení účinné látky zmíněné v příloze tohoto nařízení není obnoveno, protože nejsou splněna kritéria pro schválení, Komise stanoví konec doby platnosti schválení na stejné datum jako před tímto nařízením nebo na den vstupu v platnost nařízení, které stanoví, že schválení účinné látky není obnoveno, podle toho, co nastane později.

(1) Část A přílohy prováděcího nařízení (EU) č. 540/2011 ze dne 25. května 2011, kterým se provádí nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009, pokud jde o seznam schválených účinných látek⁽²⁾, stanoví aktivní látky považované za schválené podle nařízení (ES) č. 1107/2009.(2) Platnost schválení aktivních látek 1-methylcyklopropen, chlorthalonil, chlortoluron, cypermethrin, daminozid, forchlorfenuron, indoxakarb, thiofanát-methyl a tribenuron uplyne v době mezi 28. únorem 2016 a 31. březnem 2016. Byly předloženy žádosti o obnovení schválení těchto aktivních látek. Jelikož se na tyto aktivní látky vztahují požadavky stanovené v prováděcím nařízení Komise (EU) č. 844/2012 ze dne 18. září 2012, kterým se stanoví ustanovení nezbytná k provedení postupu obnovení schválení účinných látek podle nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009, pokud jde o uvádění přípravků na ochranu rostlin na trh⁽³⁾, je zapotřebí poskytnout dostatek času pro dokončení postupu obnovení schválení v souladu s uvedeným nařízením. Doba platnosti schválení uvedených aktivních látek tak pravděpodobně skončí před přijetím rozhodnutí o obnovení schválení. Je proto nezbytné prodloužit dobu platnosti jejich schválení.

(6) Opatření stanovená tímto nařízením jsou v souladu se stanoviskem Stálého výboru pro potravinový řetězec a zdraví zvířat,

PŘIJALA TOTO NAŘÍZENÍ:

Článek 1

Část A přílohy prováděcího nařízení (EU) č. 540/2011 se mění v souladu s přílohou tohoto nařízení.

Článek 2

Toto nařízení vstupuje v platnost dvacátým dnem po vyhlášení v Úředním věstníku Evropské unie.

⁽¹⁾ Úř. věst. L 309, 24.11.2009, s. 1.

⁽²⁾ Úř. věst. L 153, 11.6.2011, s. 1.

⁽³⁾ Úř. věst. L 252, 19.9.2012, s. 26.

Toto nařízení je závazné v celém rozsahu a přímo použitelné ve všech členských státech.

V Bruselu dne 10. června 2013.

Za Komisi
José Manuel BARROSO
předseda

PŘÍLOHA

Část A přílohy prováděcího nařízení (EU) č. 540/2011 se mění takto:

- 1) V šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, u položky 101, chlorthalonil, se datum 28. února 2016 nahrazuje datem 31. října 2017.
 - 2) V šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, u položky 102, chlortoluron, se datum 28. února 2016 nahrazuje datem 31. října 2017.
 - 3) V šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, u položky 103, cypermethrin, se datum 28. února 2016 nahrazuje datem 31. října 2017.
 - 4) V šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, u položky 104, daminozid, se datum 28. února 2016 nahrazuje datem 31. října 2017.
 - 5) V šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, u položky 105, thiofanát-methyl, se datum 28. února 2016 nahrazuje datem 31. října 2017.
 - 6) V šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, u položky 106, tribenuron, se datum 28. února 2016 nahrazuje datem 31. října 2017.
 - 7) V šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, u položky 117, 1-methylcyklopropen, se datum 31. března 2016 nahrazuje datem 31. října 2017.
 - 8) V šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, u položky 118, forchlorfenuron, se datum 31. března 2016 nahrazuje datem 31. října 2017.
 - 9) V šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, u položky 119, indoxakarb, se datum 31. března 2016 nahrazuje datem 31. října 2017.
-