

NAŘÍZENÍ KOMISE (EU) č. 186/2014

ze dne 26. února 2014,

kterým se mění nařízení (EU) č. 823/2012, pokud jde o data ukončení platnosti schválení účinných látek ethoxysulfuronu, oxadiargylu a warfarinu

(Text s významem pro EHP)

EVROPSKÁ KOMISE,

- (3) Vzhledem k tomu, že žádné takové žádosti nebyly předloženy, je vhodné stanovit datum ukončení platnosti na nejbližší možné datum po původním datu ukončení platnosti stanoveném před přijetím nařízení (EU) č. 823/2012.

s ohledem na Smlouvu o fungování Evropské unie,

- (4) Nařízení (EU) č. 823/2012 by proto mělo být odpovídajícím způsobem změněno.

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 druhý pododstavec uvedeného nařízení,

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

vzhledem k těmto důvodům:

PŘIJALA TOTO NAŘÍZENÍ:

- (1) Nařízením Komise (EU) č. 823/2012⁽²⁾ se pro účinné látky ethoxysulfuron, oxadiargyl a warfarin odložilo datum ukončení platnosti schválení stanovené v prováděcím nařízení Komise (EU) č. 540/2011⁽³⁾ do 31. července 2016, aby žadatelé mohli splnit tříletou lhůtu pro oznámení požadovanou podle čl. 15 odst. 1 nařízení (ES) č. 1107/2009.

Článek 1

Změny nařízení (EU) č. 823/2012

Článek 1 nařízení (EU) č. 823/2012 se mění takto:

- (2) Nebyly předloženy žádné žádosti o obnovení schválení účinných látek ethoxysulfuronu, oxadiargylu a warfarinu, které splňují tříletou lhůtu pro oznámení.

- a) Bod 1 se nahrazuje tímto:

„1) 31. července 2016, pokud jde o účinné látky: ethofumesát (položka 29), imazamox (položka 41), oxasulfuron (položka 42), foramsulfuron (položka 44), kyazofamid (položka 46), linuron (položka 51), pendimethalin (položka 53), trifloxystrobin (položka 59), karfentrazonethyl (položka 60), mesotrion (položka 61), fenamidon (položka 62), isoxaflutol (položka 63);“.

- b) Doplnuje se nový bod 4, který zní:

„4) 31. března 2014, pokud jde o účinné látky: ethoxysulfuron (položka 43), oxadiargyl (položka 45) a warfarin (položka 120).“

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

⁽²⁾ Nařízení Komise (EU) č. 823/2012 ze dne 14. září 2012, kterým se stanoví odchylka od prováděcího nařízení (EU) č. 540/2011, pokud jde o data ukončení platnosti schválení účinných látek 2,4DB, kyseliny benzoové, betacyfluthrinu, karfentrazonethyly, Coniothyrium minitans kmene CON/M/91-08 (DSM 9660), kyazofamidu, cyfluthrinu, deltamethrinu, dimethenamidu-P, ethofumesátu, ethoxysulfuronu, fenamidonu, flazasulfuronu, flufenacetu, flurtamonu, foramsulfuronu, fosthiazátu, imazamoxu, jodosulfuronu, iprodionu, isoxaflutolu, linuronu, maleinohydrazidu, mekopropu, mekopropu-P, mesosulfuronu, mesotrionu, oxadiargylu, oxasulfuronu, pendimethalinu, pikoxystrobinu, propikonazolu, propinebu, propoxykarbazonu, propyzamidu, pyraklostrobinu, silthiofamu, trifloxystrobinu, warfarinu a zoxamidu (Úř. věst. L 250, 15.9.2012, s. 13).

⁽³⁾ Prováděcí nařízení Komise (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 (Úř. věst. L 153, 11.6.2011, s. 1).

*Článek 2***Vstup v platnost**

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

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

V Bruselu dne 26. února 2014.

Za Komisi

José Manuel BARROSO

předseda
