

PROVÁDĚCÍ NAŘÍZENÍ KOMISE (EU) 2017/357**ze dne 28. února 2017,****kterým se v souladu s nařízením Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009 o uvádění přípravků na ochranu rostlin na trh neschvaluje účinná látka cyklaniliprol****(Text s významem pro EHP)**

EVROPSKÁ KOMISE,

s ohledem na Smlouvu o fungování Evropské unie,

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. 13 odst. 2 uvedeného nařízení,

vzhledem k těmto důvodům:

- (1) V souladu s čl. 7 odst. 1 nařízení (ES) č. 1107/2009 obdrželo Rakousko dne 19. prosince 2013 od společnosti ISK Biosciences Europe N.V. žádost o schválení účinné látky cyklaniliprol.
- (2) V souladu s čl. 9 odst. 3 uvedeného nařízení oznámil zpravodajský členský stát dne 17. ledna 2014 žadateli, ostatním členským státům, Komisi a Evropskému úřadu pro bezpečnost potravin (dále jen „úřad“), že žádost je přijatelná.
- (3) Účinky této účinné látky na lidské zdraví, zdraví zvířat a na životní prostředí byly posouzeny v souladu s ustanoveními čl. 11 odst. 2 a 3 uvedeného nařízení pro použití navrhovaná žadatelem. Zpravodajský členský stát předložil dne 1. dubna 2015 návrh zprávy o posouzení.
- (4) Členské státy a úřad návrh zprávy o posouzení přezkoumaly. Úřad předložil Komisi svůj závěr o posouzení rizik účinné látky cyklaniliprolu z hlediska pesticidů ⁽²⁾ dne 6. dubna 2016.
- (5) Dopisem ze dne 28. září 2016 společnost ISK Biosciences Europe N.V. svou žádost o schválení cyklaniliprolu stáhla. Z důvodu stažení žádosti by cyklaniliprol neměl být v souladu s čl. 13 odst. 2 nařízení (ES) č. 1107/2009 schválen.
- (6) Tímto nařízením není dotčeno předložení další žádosti pro cyklaniliprol podle článku 7 nařízení (ES) č. 1107/2009.
- (7) Opatření stanovená tímto nařízením jsou v souladu se stanoviskem Stálého výboru pro rostliny, zvířata, potraviny a krmiva,

PŘIJALA TOTO NAŘÍZENÍ:

Článek 1**Neschválení účinné látky**

Účinná látka cyklaniliprol se neschvaluje.

⁽¹⁾ Úř. věst. L 309, 24.11.2009, s. 1.⁽²⁾ EFSA Journal 2016;14(4):4452. K dispozici na internetové adrese: www.efsa.europa.eu.

*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 28. února 2017.

Za Komisi
předseda
Jean-Claude JUNCKER
