

PROVÁDĚCÍ NAŘÍZENÍ KOMISE (EU) 2018/524

ze dne 28. března 2018,

kterým se mění prováděcí nařízení (EU) č. 540/2011, pokud jde o prodloužení doby platnosti schválení účinných látek *Bacillus subtilis* (Cohn 1872) kmen QST 713, identický s kmenem AQ 713, klotinafop, klopýralid, cyprodinil, dichlorprop-P, fosetyl, mepanipyrim, metconazol, metrafenon, pirimikarb, *Pseudomonas chlororaphis* kmen: MA 342, pyrimethanil, chinoxifen, rimsulfuron, spinosad, thiaklopid, thiamethoxam, thiram, tolklofos-methyl, triklopyr, trinexapak, tritikonazol a ziram

(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. 17 první pododstavec uvedeného nařízení,

vzhledem k těmto důvodům:

- (1) V části A přílohy prováděcího nařízení Komise (EU) č. 540/2011 ⁽²⁾ jsou uvedeny účinné látky považované za schválené podle nařízení (ES) č. 1107/2009.
- (2) Doba platnosti schválení účinných látek mepanipyrim, *Pseudomonas chlororaphis* kmen: MA 342, chinoxifen, thiaklopid, thiram a ziram byla naposledy prodloužena prováděcím nařízením Komise (EU) 2016/2016 ⁽³⁾. Platnost schválení uvedených látek skončí dne 30. dubna 2018.
- (3) Doba platnosti schválení účinných látek *Bacillus subtilis* (Cohn 1872) kmen QST 713, identický s kmenem AQ 713, klotinafop, metrafenon, pirimikarb, rimsulfuron, spinosad, thiamethoxam, tolklofos-methyl a tritikonazol byla prodloužena prováděcím nařízením Komise (EU) č. 487/2014 ⁽⁴⁾. Platnost schválení uvedených látek skončí dne 30. dubna 2018.
- (4) Doba platnosti schválení účinných látek klopýralid, cyprodinil, fosetyl, pyrimethanil a trinexapak byla prodloužena prováděcím nařízením Komise (EU) č. 678/2014 ⁽⁵⁾. Platnost schválení uvedených látek skončí dne 30. dubna 2018.
- (5) Doba platnosti schválení účinných látek dichlorprop-P, metconazol a triklopyr byla prodloužena prováděcím nařízením Komise (EU) č. 878/2014 ⁽⁶⁾. Platnost schválení uvedených látek skončí dne 30. dubna 2018.
- (6) Žádosti o obnovení schválení látek uvedených ve 2. až 5. bodě odůvodnění byly předloženy v souladu s prováděcím nařízením Komise (EU) č. 844/2012 ⁽⁷⁾.

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

⁽²⁾ 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).

⁽³⁾ Prováděcí nařízení Komise (EU) 2016/2016 ze dne 17. listopadu 2016, kterým se mění prováděcí nařízení (EU) č. 540/2011, pokud jde o prodloužení doby platnosti schválení účinných látek acetamiprid, kyselina benzoová, flazasulfuron, mekoprop-P, mepanipyrim, mesosulfuron, propineb, propoxykarbazon, propyzamid, propikonazol, *Pseudomonas chlororaphis* kmen MA 342, pyraklostrobin, chinoxifen, thiaklopid, thiram, ziram a zoxamid (Úř. věst. L 312, 18.11.2016, s. 21).

⁽⁴⁾ Prováděcí nařízení Komise (EU) č. 487/2014 ze dne 12. května 2014, kterým se mění prováděcí nařízení (EU) č. 540/2011, pokud jde o prodloužení doby platnosti schválení účinných látek *Bacillus subtilis* (Cohn 1872) kmen QST 713, identického s kmenem AQ 713, klotinafopu, metrafenonu, pirimikarbu, rimsulfuronu, spinosadu, thiamethoxamu, tolklofos-methylu a tritikonazolu (Úř. věst. L 138, 13.5.2014, s. 72).

⁽⁵⁾ Prováděcí nařízení Komise (EU) č. 678/2014 ze dne 19. června 2014, kterým se mění prováděcí nařízení (EU) č. 540/2011, pokud jde o prodloužení doby platnosti schválení účinných látek klopýralid, cyprodinil, fosetyl, pyrimethanil a trinexapak (Úř. věst. L 180, 20.6.2014, s. 11).

⁽⁶⁾ Prováděcí nařízení Komise (EU) č. 878/2014 ze dne 12. srpna 2014, kterým se mění prováděcí nařízení (EU) č. 540/2011, pokud jde o prodloužení doby platnosti schválení účinných látek dichlorprop-P, metconazol a triklopyr (Úř. věst. L 240, 13.8.2014, s. 18).

⁽⁷⁾ Prováděcí 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 (Úř. věst. L 252, 19.9.2012, s. 26).

- (7) Vzhledem k tomu, že se posouzení uvedených látek zdrželo z důvodů, které žadatelé nemohli ovlivnit, skončí platnost schválení uvedených účinných látek pravděpodobně před přijetím rozhodnutí o jejich obnovení. Je proto nezbytné dobu platnosti jejich schválení prodloužit.
- (8) 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, stanoví Komise 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. Pokud jde o případy, kdy Komise přijme nařízení obnovující schválení některé z účinných látek uvedených v příloze tohoto nařízení, pokusí se v závislosti na okolnostech stanovit co nejblíže možné datum použitelnosti.
- (9) Vzhledem k tomu, že doba platnosti schválení účinných látek skončí dne 30. dubna 2018, mělo by toto nařízení vstoupit v platnost co nejdříve.
- (10) Prováděcí nařízení (EU) č. 540/2011 by proto mělo být odpovídajícím způsobem změněno.
- (11) Opatření stanovená tímto nařízením jsou v souladu se stanoviskem Stálého výboru pro rostliny, zvířata, potraviny a krmiva,

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 třetím 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. března 2018.

Za Komisi

předseda

Jean-Claude JUNCKER

PŘÍLOHA

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

- 1) v šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, se u položky 73, thiram, datum nahrazuje datem „30. dubna 2019“;
 - 2) v šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, se u položky 74, ziram, datum nahrazuje datem „30. dubna 2019“;
 - 3) v šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, se u položky 82, chinoxifen, datum nahrazuje datem „30. dubna 2019“;
 - 4) v šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, se u položky 89, *Pseudomonas chlororaphis* kmen: MA 342, datum nahrazuje datem „30. dubna 2019“;
 - 5) v šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, se u položky 90, mepanipyrim, datum nahrazuje datem „30. dubna 2019“;
 - 6) v šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, se u položky 92, thiaklopid, datum nahrazuje datem „30. dubna 2019“;
 - 7) v šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, se u položky 123, klodinafop, datum nahrazuje datem „30. dubna 2019“;
 - 8) v šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, se u položky 124, pirimikarb, datum nahrazuje datem „30. dubna 2019“;
 - 9) v šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, se u položky 125, rimsulfuron, datum nahrazuje datem „30. dubna 2019“;
 - 10) v šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, se u položky 126, tolklofos-methyl, datum nahrazuje datem „30. dubna 2019“;
 - 11) v šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, se u položky 127, tritikonazol, datum nahrazuje datem „30. dubna 2019“;
 - 12) v šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, se u položky 129, klopýralid, datum nahrazuje datem „30. dubna 2019“;
 - 13) v šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, se u položky 130, cyprodinil, datum nahrazuje datem „30. dubna 2019“;
 - 14) v šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, se u položky 131, fosetyl, datum nahrazuje datem „30. dubna 2019“;
 - 15) v šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, se u položky 132, trinexapak, datum nahrazuje datem „30. dubna 2019“;
 - 16) v šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, se u položky 133, dichlorprop-P, datum nahrazuje datem „30. dubna 2019“;
 - 17) v šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, se u položky 134, metconazol, datum nahrazuje datem „30. dubna 2019“;
 - 18) v šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, se u položky 135, pyrimethanil, datum nahrazuje datem „30. dubna 2019“;
 - 19) v šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, se u položky 136, triklopyr, datum nahrazuje datem „30. dubna 2019“;
 - 20) v šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, se u položky 137, metrafenon, datum nahrazuje datem „30. dubna 2019“;
 - 21) v šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, se u položky 138, *Bacillus subtilis* (Cohn 1872) kmen QST 713, identický s kmenem AQ 713, datum nahrazuje datem „30. dubna 2019“;
 - 22) v šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, se u položky 139, spinosad, datum nahrazuje datem „30. dubna 2019“;
 - 23) v šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, se u položky 140, thiamethoxam, datum nahrazuje datem „30. dubna 2019“.
-