

**PROVÁDĚCÍ NAŘÍZENÍ KOMISE (EU) 2018/917****ze dne 27. června 2018,**

**kterým se mění prováděcí nařízení (EU) č. 540/2011, pokud jde o prodloužení doby platnosti schválení účinných látek alfa-cypermethrin, beflubutamid, benalaxyl, bentiavalikarb, bifenazát, boscalid, bromoxynil, kaptan, karvon, chlorprofam, kyazofamid, desmedifam, dimethoát, dimethomorf, dikvat, ethefon, ethoprofos, etoxazol, famoxadon, fenamidon, fenamifos, flumioxazin, fluoxastrobin, folpet, foramsulfuron, formetanát, *Gliocladium catenulatum* kmen: J1446, isoxaflutol, metalaxyl-m, methiokarb, methoxyfenozid, metribuzin, milbemektin, oxasulfuron, *Paecilomyces lilacinus* kmen 251, fenmedifam, fosmet, pirimifos-methyl, propamokarb, prothiokonazol, pymetrozin a s-metolachlor**

**(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 <sup>(1)</sup>, 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 <sup>(2)</sup> jsou uvedeny účinné látky považované za schválené podle nařízení (ES) č. 1107/2009.
- (2) Doba platnosti schválení účinných látek dikvat, famoxadon, flumioxazin, metalaxyl-m a pymetrozin byla naposledy prodloužena prováděcím nařízením Komise (EU) 2017/841 <sup>(3)</sup>. Platnost schválení uvedených látek skončí dne 30. června 2018. V souladu s článkem 4 nařízení Komise (EU) č. 1141/2010 <sup>(4)</sup> byly podány žádosti o obnovení zařazení uvedených látek do přílohy I směrnice Rady 91/414/EHS <sup>(5)</sup>.
- (3) Doba platnosti schválení účinných látek alfa-cypermethrin, benalaxyl, bifenazát, bromoxynil, chlorprofam, kyazofamid, desmedifam, etoxazol, fenamidon, foramsulfuron, *Gliocladium catenulatum* kmen J1446, isoxaflutol, methoxyfenozid, milbemektin, oxasulfuron, fenmedifam a s-metolachlor byla naposledy prodloužena prováděcím nařízením (EU) 2017/841. Platnost schválení uvedených látek skončí dne 31. července 2018.
- (4) Doba platnosti schválení účinných látek beflubutamid, kaptan, dimethoát, dimethomorf, ethoprofos, folpet, formetanát, methiokarb, metribuzin, fosmet, pirimifos-methyl a propamokarb byla prodloužena prováděcím nařízením Komise (EU) 2015/404 <sup>(6)</sup>. Platnost schválení uvedených látek skončí dne 31. července 2018.
- (5) Doba platnosti schválení účinných látek ethefon a fenamifos byla prodloužena prováděcím nařízením Komise (EU) 2015/415 <sup>(7)</sup>. Platnost schválení uvedených látek skončí dne 31. července 2018.

<sup>(1)</sup> Úř. věst. L 309, 24.11.2009, s. 1.

<sup>(2)</sup> 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).

<sup>(3)</sup> Prováděcí nařízení Komise (EU) 2017/841 ze dne 17. května 2017, kterým se mění prováděcí nařízení (EU) č. 540/2011, pokud jde o prodloužení doby platnosti schválení účinných látek alfa-cypermethrin, *Ampelomyces quisqualis* kmen: aq 10, benalaxyl, bentazon, bifenazát, bromoxynil, karfentrazonethyl, chlorprofam, kyazofamid, desmedifam, dikvat, DPX KE 459 (flupyrsulfuron-methyl), etoxazol, famoxadon, fenamidon, flumioxazin, foramsulfuron, *Gliocladium catenulatum* kmen: j1446, imazamox, isoxaflutol, laminarin, metalaxyl-m, methoxyfenozid, milbemektin, oxasulfuron, pendimethalin, fenmedifam, pymetrozin, s-metolachlor a trifloxystrobin (Úř. věst. L 125, 18.5.2017, s. 12).

<sup>(4)</sup> Nařízení Komise (EU) č. 1141/2010 ze dne 7. prosince 2010, kterým se stanoví postup pro obnovení zařazení druhé skupiny účinných látek do přílohy I směrnice Rady 91/414/EHS a kterým se vytváří seznam těchto látek (Úř. věst. L 322, 8.12.2010, s. 10).

<sup>(5)</sup> Směrnice Rady 91/414/EHS ze dne 15. července 1991 o uvádění přípravků na ochranu rostlin na trh (Úř. věst. L 230, 19.8.1991, s. 1).

<sup>(6)</sup> Prováděcí nařízení Komise (EU) 2015/404 ze dne 11. března 2015, kterým se mění prováděcí nařízení (EU) č. 540/2011, pokud jde o prodloužení doby platnosti schválení účinných látek beflubutamid, kaptan, dimethoát, dimethomorf, ethoprofos, fipronil, folpet, formetanát, glufosinát, methiokarb, metribuzin, fosmet, pirimifos-methyl a propamokarb (Úř. věst. L 67, 12.3.2015, s. 6).

<sup>(7)</sup> Prováděcí nařízení Komise (EU) 2015/415 ze dne 12. března 2015, kterým se mění prováděcí nařízení (EU) č. 540/2011, pokud jde o prodloužení doby platnosti schválení účinných látek ethefon a fenamifos (Úř. věst. L 68, 13.3.2015, s. 28).

- (6) Platnosti schválení účinných látek benthiavalikarb, boscalid, karvon, fluoxastrobin, *Paecilomyces lilacinus* kmen 251 a prothiokonazol skončí dne 31. července 2018.
- (7) Žádosti o obnovení schválení látek uvedených ve 3. až 5. bodě odůvodnění byly předloženy v souladu s prováděcím nařízením Komise (EU) č. 844/2012 <sup>(1)</sup>.
- (8) 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.
- (9) 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 nejbližší možné datum použitelnosti.
- (10) Vzhledem k tomu, že doba platnosti schválení některých účinných látek skončí dne 30. června 2018, mělo by toto nařízení vstoupit v platnost co nejdříve.
- (11) Prováděcí nařízení (EU) č. 540/2011 by proto mělo být odpovídajícím způsobem změněno.
- (12) 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 prvním 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 27. června 2018.

Za Komisi  
předseda  
Jean-Claude JUNCKER

---

<sup>(1)</sup> 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).

## PŘÍLOHA

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

- 1) v šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, se u položky 15, dikvat, datum nahrazuje datem „30. června 2019“;
- 2) v šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, se u položky 23, pymetrozin, datum nahrazuje datem „30. června 2019“;
- 3) v šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, se u položky 35, famoxadon, datum nahrazuje datem „30. června 2019“;
- 4) v šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, se u položky 37, metalaxyl-M, datum nahrazuje datem „30. června 2019“;
- 5) v šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, se u položky 39, flumioxazin, datum nahrazuje datem „30. června 2019“;
- 6) v šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, se u položky 42, oxasulfuron, datum nahrazuje datem „31. července 2019“;
- 7) v šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, se u položky 44, foramsulfuron, datum nahrazuje datem „31. července 2019“;
- 8) v šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, se u položky 46, kyazofamid, datum nahrazuje datem „31. července 2019“;
- 9) v šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, se u položky 62, fenamidon, datum nahrazuje datem „31. července 2019“;
- 10) v šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, se u položky 63, isoxaflutol, datum nahrazuje datem „31. července 2019“;
- 11) v šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, se u položky 78, chlorprofam, datum nahrazuje datem „31. července 2019“;
- 12) v šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, se u položky 83, alfa-cypermethrin, datum nahrazuje datem „31. července 2019“;
- 13) v šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, se u položky 84, benalaxyl, datum nahrazuje datem „31. července 2019“;
- 14) v šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, se u položky 85, bromoxynil, datum nahrazuje datem „31. července 2019“;
- 15) v šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, se u položky 86, desmedifam, datum nahrazuje datem „31. července 2019“;
- 16) v šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, se u položky 88, fenmedifam, datum nahrazuje datem „31. července 2019“;
- 17) v šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, se u položky 96, methoxyfenozid, datum nahrazuje datem „31. července 2019“;
- 18) v šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, se u položky 97, s-metolachlor, datum nahrazuje datem „31. července 2019“;
- 19) v šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, se u položky 98, *Gliocladium catenulatum* kmen: J1446, datum nahrazuje datem „31. července 2019“;
- 20) v šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, se u položky 99, etoxazol, datum nahrazuje datem „31. července 2019“;
- 21) v šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, se u položky 109, bifenazát, datum nahrazuje datem „31. července 2019“;
- 22) v šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, se u položky 110, milbemektin, datum nahrazuje datem „31. července 2019“;
- 23) v šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, se u položky 141, fenamifos, datum nahrazuje datem „31. července 2019“;
- 24) v šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, se u položky 142, ethefon, datum nahrazuje datem „31. července 2019“;
- 25) v šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, se u položky 145, kaptan, datum nahrazuje datem „31. července 2019“;
- 26) v šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, se u položky 146, folpet, datum nahrazuje datem „31. července 2019“;

- 27) v šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, se u položky 147, formetanát, datum nahrazuje datem „31. července 2019“;
  - 28) v šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, se u položky 148, methiokarb, datum nahrazuje datem „31. července 2019“;
  - 29) v šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, se u položky 149, dimethoát, datum nahrazuje datem „31. července 2019“;
  - 30) v šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, se u položky 150, dimethomorf, datum nahrazuje datem „31. července 2019“;
  - 31) v šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, se u položky 152, metribuzin, datum nahrazuje datem „31. července 2019“;
  - 32) v šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, se u položky 153, fosmet, datum nahrazuje datem „31. července 2019“;
  - 33) v šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, se u položky 154, propamokarb, datum nahrazuje datem „31. července 2019“;
  - 34) v šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, se u položky 155, ethoprofos, datum nahrazuje datem „31. července 2019“;
  - 35) v šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, se u položky 156, pirimifos-methyl, datum nahrazuje datem „31. července 2019“;
  - 36) v šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, se u položky 158, beflubutamid, datum nahrazuje datem „31. července 2019“;
  - 37) v šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, se u položky 163, bentiavalikarb, datum nahrazuje datem „31. července 2019“;
  - 38) v šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, se u položky 164, boscalid, datum nahrazuje datem „31. července 2019“;
  - 39) v šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, se u položky 165, karvon, datum nahrazuje datem „31. července 2019“;
  - 40) v šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, se u položky 166, fluoxastrobin, datum nahrazuje datem „31. července 2019“;
  - 41) v šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, se u položky 167, *Paecilomyces lilacinus* kmen 251, datum nahrazuje datem „31. července 2019“;
  - 42) v šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, se u položky 168, prothiokonazol, datum nahrazuje datem „31. července 2019“.
-