

**PROVÁDĚCÍ NAŘÍZENÍ KOMISE (EU) 2018/1266****ze dne 20. září 2018,****kterým se mění prováděcí nařízení (EU) č. 540/2011, pokud jde o prodloužení doby platnosti schválení účinných látek dekan-1-ol, 6-benzyladenin, síran hlinitý, azadirachtin, bupirimát, karboxin, klethodim, cykloxydim, dazomet, diklofop, dithianon, dodin, fenazachin, fluometuron, flutriafol, hexythiazox, hymexazol, kyselina indolylmáselná, isoxaben, polysulfid vápenatý, metaldehyd, paklobutrazol, pencykuron, sintofen, tau-fluvalinát a tebufenozid****(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) Žádosti o obnovení schválení látek dekan-1-ol, 6-benzyladenin, síran hlinitý, azadirachtin, bupirimát, karboxin, klethodim, cykloxydim, dazomet, diklofop, dithianon, dodin, fenazachin, fluometuron, flutriafol, hexythiazox, hymexazol, kyselina indolylmáselná, isoxaben, polysulfid vápenatý, metaldehyd, paklobutrazol, pencykuron, sintofen, tau-fluvalinát a tebufenozid byly předloženy v souladu s prováděcím nařízením Komise (EU) č. 844/2012 <sup>(3)</sup>. Z důvodů, které žadatel nemůže ovlivnit, je však pravděpodobné, že doba platnosti schválení uvedených látek uplyne dříve, než bude přijato rozhodnutí o jejich obnovení. Proto je v souladu s článkem 17 nařízení (ES) č. 1107/2009 nezbytné dobu platnosti jejich schválení prodloužit.
- (3) S ohledem na čas a na zdroje potřebné k dokončení posuzování žádostí o obnovení schválení velkého počtu účinných látek, jejichž doba platnosti schválení uplyne mezi lety 2019 a 2021, byl prováděcím rozhodnutím Komise C(2016) 6104 <sup>(4)</sup> vypracován společný pracovní program pro podobné účinné látky, který stanoví priority na základě otázek bezpečnosti pro zdraví lidí a zvířat nebo životní prostředí, jak je stanoveno v článku 18 nařízení (ES) č. 1107/2009.
- (4) Jelikož účinné látky dekan-1-ol, 6-benzyladenin, síran hlinitý, azadirachtin, bupirimát, karboxin, klethodim, cykloxydim, dazomet, diklofop, dithianon, dodin, fenazachin, fluometuron, flutriafol, hexythiazox, hymexazol, kyselina indolylmáselná, isoxaben, polysulfid vápenatý, metaldehyd, paklobutrazol, pencykuron, sintofen, tau-fluvalinát a tebufenozid nespádají do upřednostněných kategorií v prováděcím rozhodnutí C(2016) 6104, měla by být doba platnosti jejich schválení prodloužena o dva nebo tři roky, a to s ohledem na stávající konec platnosti schválení, skutečnost, že podle čl. 6 odst. 3 prováděcího nařízení (EU) č. 844/2012 musí být doplňující dokumentace k účinné látce předložena nejpozději 30 měsíců před uplynutím doby platnosti schválení, potřebu zajistit vyvážené rozdělení odpovědností a činností mezi členské státy, které vykonávají funkci zpravodajů a spolupřavodajů, a na dostupné zdroje potřebné k posuzování a rozhodování.
- (5) Je proto vhodné prodloužit dobu platnosti schválení účinných látek karboxin, klethodim, cykloxydim, dazomet, diklofop, fenazachin, hymexazol, kyselina indolylmáselná, metaldehyd a paklobutrazol o dva roky a dobu platnosti schválení účinných látek dekan-1-ol, 6-benzyladenin, síran hlinitý, azadirachtin, bupirimát, dithianon, dodin, fluometuron, flutriafol, hexythiazox, isoxaben, polysulfid vápenatý, pencykuron, sintofen, tau-fluvalinát a tebufenozid o tři roky.

<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) 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).<sup>(4)</sup> Prováděcí rozhodnutí Komise ze dne 28. září 2016 o vypracování pracovního programu pro posuzování žádostí o obnovení schválení účinných látek, jejichž doba platnosti uplyne v letech 2019, 2020 a 2021, v souladu s nařízením Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009 (Úř. věst. C 357, 29.9.2016, s. 9).

- (6) Pokud nebyla doplňující dokumentace předložena v souladu s prováděcím nařízením (EU) č. 844/2012 nejpozději 30 měsíců před příslušným koncem doby platnosti schválení stanoveným v příloze tohoto nařízení, měl by konec doby platnosti schválení zůstat stejný jako před tímto nařízením nebo by měl být stanoven na co nejbližší datum poté.
- (7) V případech, 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 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.
- (8) Prováděcí nařízení (EU) č. 540/2011 by proto mělo být odpovídajícím způsobem změněno.
- (9) Opatření stanovená tímto nařízením jsou v souladu se stanoviskem Stálého výboru pro rostliny, zvířata, potraviny a krmiva,

PŘIJALA TOTO NAŘÍZENÍ:

#### Článek 1

Příloha 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*.

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

V Bruselu dne 20. září 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 316, cykloxydim, datum nahrazuje datem „31. května 2023“;
  - 2) v šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, se u položky 317, 6-benzyladenin, datum nahrazuje datem „31. května 2024“;
  - 3) v šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, se u položky 322, hymexazol, datum nahrazuje datem „31. května 2023“;
  - 4) v šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, se u položky 323, dodin, datum nahrazuje datem „31. května 2024“;
  - 5) v šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, se u položky 326, kyselina indolylmáselná, datum nahrazuje datem „31. května 2023“;
  - 6) v šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, se u položky 328, tau-fluvalinát, datum nahrazuje datem „31. května 2024“;
  - 7) v šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, se u položky 329, klothodim, datum nahrazuje datem „31. května 2023“;
  - 8) v šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, se u položky 330, bupirimát, datum nahrazuje datem „31. května 2024“;
  - 9) v šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, se u položky 333, dekan-1-ol, datum nahrazuje datem „31. května 2024“;
  - 10) v šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, se u položky 334, isoxaben, datum nahrazuje datem „31. května 2024“;
  - 11) v šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, se u položky 335, fluometuron, datum nahrazuje datem „31. května 2024“;
  - 12) v šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, se u položky 337, karboxin, datum nahrazuje datem „31. května 2023“;
  - 13) v šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, se u položky 339, dazomet, datum nahrazuje datem „31. května 2023“;
  - 14) v šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, se u položky 340, metaldehyd, datum nahrazuje datem „31. května 2023“;
  - 15) v šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, se u položky 341, sintofen, datum nahrazuje datem „31. května 2024“;
  - 16) v šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, se u položky 342, fenazachin, datum nahrazuje datem „31. května 2023“;
  - 17) v šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, se u položky 343, azadirachtin, datum nahrazuje datem „31. května 2024“;
  - 18) v šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, se u položky 344, diklofop, datum nahrazuje datem „31. května 2023“;
  - 19) v šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, se u položky 345, polysulfid vápenatý, datum nahrazuje datem „31. května 2024“;
  - 20) v šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, se u položky 346, síran hlinitý, datum nahrazuje datem „31. května 2024“;
  - 21) v šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, se u položky 348, paklobutrazol, datum nahrazuje datem „31. května 2023“;
  - 22) v šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, se u položky 349, pencykuron, datum nahrazuje datem „31. května 2024“;
  - 23) v šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, se u položky 350, tebufenozid, datum nahrazuje datem „31. května 2024“;
  - 24) v šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, se u položky 351, dithianon, datum nahrazuje datem „31. května 2024“;
  - 25) v šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, se u položky 352, hexythiazox, datum nahrazuje datem „31. května 2024“;
  - 26) v šestém sloupci, „Konec platnosti schválení“, se u položky 353, flutriafol, datum nahrazuje datem „31. května 2024“.
-