

PROVÁDĚCÍ NAŘÍZENÍ KOMISE (EU) 2020/1093**ze dne 24. července 2020,****kterým se mění prováděcí nařízení (EU) č. 686/2012, kterým se přiděluje hodnocení účinných látek, jejichž povolení vyprší v období od 31. března 2025 do 27. prosince 2028, členskými státy pro účely postupu obnovení****(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 článek 19 uvedeného nařízení,

vzhledem k těmto důvodům:

- (1) Prováděcí nařízení Komise (EU) č. 686/2012 ⁽²⁾ přiděluje hodnocení účinných látek pro účely postupu obnovení zpravodajskému členskému státu a spoluzpravodajskému členskému státu. Jelikož hodnocení účinných látek, jejichž povolení vyprší v období od 31. března 2025 do 27. prosince 2028, dosud nebylo zpravodajskému nebo spoluzpravodajskému členskému státu přiděleno, je namístě toto přidělení provést.
- (2) Toto přidělení by mělo být provedeno takovým způsobem, aby se dosáhlo vyváženého rozdělení povinností a činností mezi členské státy.
- (3) Prováděcí nařízení (EU) č. 686/2012 by proto mělo být odpovídajícím způsobem změněno.
- (4) Opatření stanovená tímto nařízením jsou v souladu se stanoviskem Stálého výboru pro rostliny, zvířata, potraviny a krmiva,

PŘIJALA TOTO NAŘÍZENÍ:

Článek 1

Prováděcí nařízení (EU) č. 686/2012 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 24. července 2020.

Za Komisi
Ursula VON DER LEYEN
předsedkyně

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

⁽²⁾ Prováděcí nařízení Komise (EU) č. 686/2012 ze dne 26. července 2012, kterým se přiděluje hodnocení účinných látek členskými státy pro účely postupu obnovení (Úř. věst. L 200, 27.7.2012, s. 5).

PŘÍLOHA

Příloha prováděcího nařízení (EU) č. 686/2012 se mění takto:

Doplňuje se nová část D, která zní:

„ČÁST D

Přidělení hodnocení účinných látek, jejichž povolení vyprší v období od 31. března 2025 do 27. prosince 2028

Účinná látka	Zpravodajský členský stát	Spoluzpravodajský členský stát
Alfa-cypermethrin	FR	AT
<i>Bacillus amyloliquefaciens</i> subsp. <i>plantarum</i> kmen D747	NL	SK
<i>Bacillus amyloliquefaciens</i> kmen MBI 600	NL	SK
<i>Beauveria bassiana</i> kmen NPP111B005	BE	RO
<i>Beauveria bassiana</i> kmen 147	BE	RO
Bentazon	PL	EL
Bordeauxská jícha	IT	PL
Chromafenozid	CZ	MT
Hydroxid měďnatý	IT	PL
Oxid měďnatý	IT	PL
Chlorid-oxid měďnatý	IT	PL
Cyantraniliprol	ES	FI
Fenpikoxamid	SE	BG
Flupyradifuron	EL	PL
Gama-cyhalothrin	DE	ES
Halauxifen-methyl	HU	SE
Isofetamid	PT	IE
Mandestrobin	SE	NO
Meptyldinokap	HR	DE
Methoxyfenozid	FR	HU
<i>Metschnikowia fructicola</i> kmen NRRL Y-27328	NL	HR
Oxathiapiprolin	NO	CZ
Pinoxaden	FI	BE
Propyzamid	DK	DE
Reskalur	IE	PT
Sulfoxaflor	AT	ES
Terpenová směs QRD 460	FR	DK
Zásaditý síran měďnatý	IT	PL“