



2024/324

22.1.2024

PROVÁDĚCÍ NAŘÍZENÍ KOMISE (EU) 2024/324

ze dne 19. ledna 2024,

kterým se mění prováděcí nařízení (EU) č. 540/2011, pokud jde o prodloužení doby platnosti schválení účinných látek benzovindiflupyr, bromukonazol, buprofezin, cyflufenamid, fluazinam, fluopyram, flutolanil, lambda-cyhalothrin, mekoprop-P, mepikvat, metsulfuron-methyl, fosfan a pyraklostrobin

(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) Podle čl. 78 odst. 3 nařízení (ES) č. 1107/2009 se účinné látky zařazené do přílohy I směrnice Rady 91/414/EHS⁽²⁾ považují za schválené podle nařízení (ES) č. 1107/2009 a jsou uvedeny na seznamu v části A přílohy prováděcího nařízení Komise (EU) č. 540/2011⁽³⁾. Účinné látky schválené podle nařízení (ES) č. 1107/2009 jsou uvedeny na seznamu v části B přílohy prováděcího nařízení (EU) č. 540/2011 a účinné látky schválené podle nařízení (ES) č. 1107/2009 jako látky, které se mají nahradit, jsou uvedeny na seznamu v části E zmíněné přílohy.
- (2) Účinné látky bromukonazol, buprofezin, cyflufenamid, fluazinam, flutolanil, mekoprop-P, mepikvat a pyraklostrobin jsou uvedeny na seznamu v části A přílohy prováděcího nařízení (EU) č. 540/2011. Účinné látky fluopyram a fosfan jsou uvedeny na seznamu v části B zmíněné přílohy a účinné látky benzovindiflupyr, lambda-cyhalothrin a metsulfuron-methyl jsou uvedeny na seznamu v části E zmíněné přílohy.
- (3) Prováděcím nařízením Komise (EU) 2023/114⁽⁴⁾ byla platnost schválení účinných látek buprofezin, mekoprop-P a pyraklostrobin prodloužena do 31. ledna 2024, účinných látek fluazinam, flutolanil a mepikvat do 29. února 2024, účinných látek benzovindiflupyr do 2. března 2024 a účinných látek cyflufenamid, lambda-cyhalothrin, metsulfuron-methyl a fosfan do 31. března 2024.
- (4) Prováděcím nařízením Komise (EU) 2018/670⁽⁵⁾ byla platnost schválení účinné látky bromukonazol prodloužena do 31. ledna 2024.

⁽¹⁾ Úř. věst. L 309, 24.11.2009, s. 1, ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/2009/1107/oj>.

⁽²⁾ 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, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/1991/414/oj>).

⁽³⁾ 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, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2011/540/oj).

⁽⁴⁾ Prováděcí nařízení Komise (EU) 2023/114 ze dne 16. ledna 2023, kterým se mění prováděcí nařízení (EU) č. 540/2011, pokud jde o prodloužení doby platnosti schválení účinných látek benzovindiflupyr, buprofezin, cyflufenamid, fluazinam, flutolanil, lambda-cyhalothrin, mekoprop-P, mepikvat, metiram, metsulfuron-methyl, fosfan a pyraklostrobin (Úř. věst. L 15, 17.1.2023, s. 9, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2023/114/oj).

⁽⁵⁾ Prováděcí nařízení Komise (EU) 2018/670 ze dne 30. dubna 2018, kterým se mění prováděcí nařízení (EU) č. 540/2011, pokud jde o prodloužení doby platnosti schválení účinných látek bromukonazol, buprofezin, haloxyfop-P a napropamid (Úř. věst. L 113, 3.5.2018, s. 1, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2018/670/oj).

- (5) Platnost schválení účinné látky fluopyram skončí v souladu s prováděcím nařízením Komise (EU) č. 802/2013 ⁽⁶⁾ 31. ledna 2024.
- (6) Pro účely obnovení schválení všech uvedených účinných látek byly v souladu s prováděcím nařízením Komise (EU) č. 844/2012 ⁽⁷⁾ předloženy žádosti a doplňující dokumentace. Příslušné členské státy zpravodajové je všechny prohlásily za přípustné.
- (7) U účinných látek benzovindiflupyr, bromukonazol, cyflufenamid, fluopyram, lambda-cyhalothrin a metsulfuron-methyl příslušné členské státy zpravodajové dosud nedokončily posouzení rizik podle článku 11 prováděcího nařízení (EU) č. 844/2012.
- (8) Pokud jde o účinnou látku fosfan, potřebuje Evropský úřad pro bezpečnost potravin (dále jen „úřad“) více času, aby mohl dospět k závěru, k čemuž bude případně muset konzultovat odborníky. Kromě toho potřebuje Komise více času k přijetí následného rozhodnutí o řízení rizik.
- (9) Pokud jde o účinnou látku fluazinam, vyžádal si úřad v souladu s čl. 13 odst. 3a prvním pododstavcem prováděcího nařízení (EU) č. 844/2012 za účelem posouzení kritérií pro schválení stanovených v bodech 3.6.5 a 3.8.2 přílohy II nařízení (ES) č. 1107/2009 další informace, pro jejichž předložení byla stanovena lhůta do 17. prosince 2023.
- (10) Pokud jde o účinné látky buprofezin, mepikvat a pyraklostrobin, vyžádal si úřad v souladu s čl. 13 odst. 3a prvním pododstavcem prováděcího nařízení (EU) č. 844/2012 za účelem posouzení kritérií pro schválení stanovených v bodech 3.6.5 a 3.8.2 přílohy II nařízení (ES) č. 1107/2009 další informace. Žadatelé tyto informace předložili v úřadem stanovené lhůtě. Úřad však potřebuje více času k vyhodnocení obdržených informací a přijetí závěru o tom, zda lze očekávat, že účinné látky splní kritéria pro schválení, a více času potřebuje i Komise k přijetí následného rozhodnutí o řízení rizik.
- (11) Pokud jde o účinné látky flutolanil a mekoprop-P, předložil úřad svůj závěr žadateli, členským státům a Komisi. Komise zahájila jednání o těchto účinných látkách ve Stálém výboru pro rostliny, zvířata, potraviny a krmiva.
- (12) Vzhledem k pravděpodobnosti, že rozhodnutí o obnovení schválení těchto účinných látek nebude přijato před skončením doby jejich platnosti schválení (31. ledna 2024, 29. února 2024, 2. března 2024 a 31. března 2024), a k tomu, že důvody zpoždění v postupech obnovení schválení jsou mimo kontrolu příslušných žadatelů, by měla být doba platnosti schválení těchto účinných látek prodloužena, aby bylo možné dokončit požadovanou posouzení a finalizovat regulační rozhodovací postupy týkající se příslušných žádostí o obnovení schválení.
- (13) Vzhledem k tomu, že členské státy zpravodajové dosud nedokončily posouzení rizik, a s ohledem na dobu potřebnou k dokončení zbývajících kroků v rámci každého postupu obnovení schválení by doba prodloužení platnosti schválení pro účinné látky bromukonazol a cyflufenamid měla být stanovena na třicet devět měsíců a pro účinné látky benzovindiflupyr, fluopyram, lambda-cyhalothrin a metsulfuron-methyl na dvacet devět měsíců.

⁽⁶⁾ Prováděcí nařízení Komise (EU) č. 802/2013 ze dne 22. srpna 2013, kterým se v souladu s nařízením Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009 o uvádění přípravků na ochranu rostlin na trh schvaluje účinná látka fluopyram a mění příloha prováděcího nařízení Komise (EU) č. 540/2011 (Úř. věst. L 225, 23.8.2013, s. 13, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2013/802/oj).

⁽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, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2012/844/oj).

- (14) Vzhledem k tomu, že úřad potřebuje více času, aby mohl dospět k závěru ohledně posouzení rizik pro účinnou látku fosfan, k čemuž bude případně muset konzultovat odborníky, by doba prodloužení platnosti schválení pro tuto účinnou látku měla být stanovena na dvacet tři měsíce a dva týdny.
- (15) Vzhledem k tomu, že úřad požádal za účelem posouzení kritérií pro schválení stanovených v bodech 3.6.5 a 3.8.2 přílohy II nařízení (ES) č. 1107/2009 o další informace ohledně účinné látky fluazinam, a s ohledem na dobu potřebnou k dokončení zbývajících kroků v rámci postupu obnovení schválení by doba prodloužení platnosti schválení pro tuto účinnou látku měla být stanovena na dvacet pět měsíců a dva týdny.
- (16) Vzhledem k tomu, že úřad potřebuje více času k vyhodnocení dalších informací, které obdržel za účelem posouzení kritérií pro schválení stanovených v bodech 3.6.5 a 3.8.2 přílohy II nařízení (ES) č. 1107/2009, a s ohledem na dobu potřebnou k dokončení zbývajících kroků v rámci každého postupu obnovení schválení by doba prodloužení platnosti schválení pro účinnou látku buprofezin měla být stanovena na dvacet dva měsíce a dva týdny a pro účinné látky mepikvat a pyraklostrobin na devatenáct měsíců a dva týdny.
- (17) Vzhledem k tomu, že Stálý výbor pro rostliny, zvířata, potraviny a krmiva dosud nevydal své stanovisko, a s ohledem na dobu potřebnou k dokončení každého postupu obnovení schválení by měla být doba prodloužení platnosti schválení pro účinné látky flutolanil a mekoprop-P stanovena na patnáct měsíců a dva týdny.
- (18) Prováděcí nařízení (EU) č. 540/2011 by proto mělo být odpovídajícím způsobem změněno.
- (19) V případě, že Komise přijme nařízení, kterým se stanoví, že schválení některé z účinných látek uvedených v příloze tohoto nařízení není obnoveno, stanoví Komise konec doby platnosti na stejné datum, jež platilo před přijetím tohoto nařízení, nebo na datum vstupu v platnost nařízení, kterým se stanoví, že schválení dané účinné látky není obnoveno, podle toho, které datum nastane později. V případě, že Komise přijme nařízení, kterým se stanoví obnovení schválení některé z účinných látek uvedených v příloze tohoto nařízení, stanoví Komise v závislosti na okolnostech co nejdřívější datum použitelnosti.
- (20) 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 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 19. ledna 2024.

Za Komisi
předsedkyně
Ursula VON DER LEYEN

PŘÍLOHA

Příloha prováděcího nařízení (EU) č. 540/2011 se mění takto:

1. část A se mění takto:

- (1) v šestém sloupci „Konec platnosti schválení“ se u položky 57, mekoprop-P, datum nahrazuje datem „15. května 2025“;
- (2) v šestém sloupci „Konec platnosti schválení“ se u položky 81, pyraklostrobin, datum nahrazuje datem „15. září 2025“;
- (3) v šestém sloupci „Konec platnosti schválení“ se u položky 187, flutolanil, datum nahrazuje datem „15. června 2025“;
- (4) v šestém sloupci „Konec platnosti schválení“ se u položky 189, fluazinam, datum nahrazuje datem „15. dubna 2026“;
- (5) v šestém sloupci „Konec platnosti schválení“ se u položky 191, mepikvat, datum nahrazuje datem „15. října 2025“;
- (6) v šestém sloupci „Konec platnosti schválení“ se u položky 296, cyflufenamid, datum nahrazuje datem „30. června 2027“;
- (7) v šestém sloupci „Konec platnosti schválení“ se u položky 318, bromukonazol, datum nahrazuje datem „30. dubna 2027“;
- (8) v šestém sloupci „Konec platnosti schválení“ se u položky 320, buprofezin, datum nahrazuje datem „15. prosince 2025“;

2. část B se mění takto:

- (1) v šestém sloupci „Konec platnosti schválení“ se u položky 28, fosfan, datum nahrazuje datem „15. března 2026“;
- (2) v šestém sloupci „Konec platnosti schválení“ se u položky 51, fluopyram, datum nahrazuje datem „30. června 2026“;

3. část E se mění takto:

- (1) v šestém sloupci „Konec platnosti schválení“ se u položky 3, metsulfuron-methyl, datum nahrazuje datem „31. srpna 2026“;
- (2) v šestém sloupci „Konec platnosti schválení“ se u položky 4, benzovindiflupyr, datum nahrazuje datem „2. srpna 2026“;
- (3) v šestém sloupci „Konec platnosti schválení“ se u položky 5, lambda-cyhalothrin, datum nahrazuje datem „31. srpna 2026“.