



2024/2848

12.11.2024

PROVÁDĚCÍ NAŘÍZENÍ KOMISE (EU) 2024/2848

ze dne 11. listopadu 2024,

kterým se mění prováděcí nařízení (EU) č. 540/2011, pokud jde o dobu platnosti schválení účinných látek fenpyrazamin a flumetralin

(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) Účinné látky schválené podle nařízení (ES) č. 1107/2009 jsou uvedeny na seznamu v části B přílohy prováděcího nařízení Komise (EU) č. 540/2011⁽²⁾, a účinné látky schválené podle nařízení (ES) č. 1107/2009 jako látky, které se mají nahradit, jsou uvedeny na seznamu v části E uvedené přílohy.
- (2) Účinná látka fenpyrazamin je uvedena na seznamu v části B přílohy prováděcího nařízení (EU) č. 540/2011 a účinná látka flumetralin je uvedena v části E zmíněné přílohy.
- (3) Prováděcím nařízením Komise (EU) 2023/2592⁽³⁾ byla prodloužena doba platnosti schválení účinné látky fenpyrazamin do 31. května 2026 a prováděcím nařízením Komise (EU) 2023/1757⁽⁴⁾ byla prodloužena doba platnosti schválení účinné látky flumetralin do 11. května 2026, dokud nebudou dokončeny zbývající kroky v postupu pro obnovení schválení uvedených účinných látek.
- (4) U účinné látky fenpyrazamin dne 30. července 2024 a u účinné látky flumetralin dne 30. dubna 2024 příslušní žadatelé potvrdili, že žádosti o obnovení schválení již nepodporují.
- (5) Prodloužení doby platnosti schválení těchto účinných látek proto již není odůvodněné. Nové datum konce doby platnosti by proto mělo být stanoveno na co nejbližší datum, přičemž členským státům by měl být poskytnut dostatek času na odnětí jejich povolení pro přípravky na ochranu rostlin obsahující uvedené látky.
- (6) Prováděcí nařízení (EU) č. 540/2011 by proto mělo být odpovídajícím způsobem změněno.

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

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

⁽³⁾ Prováděcí nařízení Komise (EU) 2023/2592 ze dne 21. listopadu 2023, kterým se mění prováděcí nařízení (EU) č. 540/2011, pokud jde o prodloužení doby platnosti schválení účinných látek 1-naftylacetamid, 1-naftylactová kyselina, 2-fenylfenol (včetně jeho solí, jako je sodná sůl), 8-hydroxychinolin, amidosulfuron, bifenox, dikamba, difenokonazol, diflufenikan, dimethachlor, esfenvalerát, etofenprox, fenoxaprop-P, fenpropidin, fenpyrazamin, fluaizifop-P, lenacil, napropamid, nikosulfuron, parafinové oleje, parafinový olej, penkonazol, pikloram, prohexadion, spiroxamin, síra, tetrakonazol a triallát (Úř. věst. L, 2023/2592, 22.11.2023, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2023/2592/oj).

⁽⁴⁾ Prováděcí nařízení Komise (EU) 2023/1757 ze dne 11. září 2023, kterým se mění prováděcí nařízení (EU) č. 540/2011, pokud jde o prodloužení doby platnosti schválení účinných látek bensulfuron, chlormekvat, chlortoluron, klomazon, daminozid, deltamethrin, eugenol, fludioxonil, flufenacet, flumetralin, fosthiazát, geraniol, MCPA, MCPB, propachizafop, prosulfokarb, chizalofop-P-ethyl, chizalofop-P-tefuryl, natrium 5-nitroguajakolát, natrium-2-nitrofenolát, natrium-4-nitrofenolát, sulfurylfuorid, tebufenpyrad, thymol a tritosulfuron (Úř. věst. L 224, 12.9.2023, s. 28, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2023/1757/oj).

- (7) 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 11. listopadu 2024.

Za Komisi
předsedkyně
Ursula VON DER LEYEN

PŘÍLOHA

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

- 1) v části B řádku 25, fenpyrazamin, v šestém sloupci „Konec platnosti schválení“ se datum nahrazuje datem „15. ledna 2025“;
- 2) v části E řádku 1, flumetralin, v šestém sloupci „Konec platnosti schválení“ se datum nahrazuje datem „15. ledna 2025“.