

ΕΚΤΕΛΕΣΤΙΚΟΣ ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ (ΕΕ) αριθ. 1197/2012 ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ

της 13ης Δεκεμβρίου 2012

για την τροποποίηση του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 540/2011 όσον αφορά την παράταση των περιόδων έγκρισης των δραστικών ουσιών acetamiprid, *a-cypermethrin*, *Ampelomyces quisqualis* Στέλεχος: AQ 10, benalaxyl, bifenazate, bromoxynil, chlorpropham, desmedipham, etoxazole, *Gliocladium catenulatum* Στέλεχος: J1446, imazosulfuron, laminarin, mepanipyrim, methoxyfenozide, milbemectin, phenmedipham, *Pseudomonas chlororaphis* Στέλεχος: MA 342, quinoxifen, S-metolachlor, tepraloxidim, thiacloprid, thiram και ziram

(Κείμενο που παρουσιάζει ενδιαφέρον για τον ΕΟΧ)

Η ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΠΙΤΡΟΠΗ,

Έχοντας υπόψη τη Συνθήκη για τη λειτουργία της Ευρωπαϊκής Ένωσης,

Έχοντας υπόψη τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1107/2009 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 21ης Οκτωβρίου 2009, σχετικά με τη διάθεση φυτοπροστατευτικών προϊόντων στην αγορά και την κατάργηση των οδηγιών 79/117/ΕΟΚ και 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου ⁽¹⁾, και ιδίως το άρθρο 17 πρώτο εδάφιο,

Εκτιμώντας τα ακόλουθα:

- (1) Στο μέρος Α του παραρτήματος του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 540/2011 της Επιτροπής, της 25ης Μαΐου 2011, σχετικά με την εφαρμογή του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1107/2009 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τον κατάλογο των εγκεκριμένων δραστικών ουσιών ⁽²⁾, ορίζονται οι δραστικές ουσίες που θεωρούνται εγκριθείσες δυνάμει του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1107/2009.
- (2) Οι εγκρίσεις των δραστικών ουσιών acetamiprid, *a-cypermethrin*, *Ampelomyces quisqualis* Στέλεχος: AQ 10, benalaxyl, bifenazate, bromoxynil, chlorpropham, desmedipham, etoxazole, *Gliocladium catenulatum* Στέλεχος: J1446, imazosulfuron, laminarin, mepanipyrim, methoxyfenozide, milbemectin, phenmedipham, *Pseudomonas chlororaphis* Στέλεχος: MA 342, quinoxifen, S-metolachlor, tepraloxidim, thiacloprid, thiram και ziram θα λήξουν στο διάστημα μεταξύ 31ης Ιουλίου 2014 και 30ής Νοεμβρίου 2015. Έχουν υποβληθεί αιτήσεις για την ανανέωση της έγκρισης των εν λόγω δραστικών ουσιών. Επειδή σε αυτές τις δραστικές ουσίες θα εφαρμοστούν οι απαιτήσεις που ορίζει ο εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) αριθ. 844/2012 της Επιτροπής, της 18ης Σεπτεμβρίου 2012, για τον καθορισμό των διατάξεων που απαιτούνται για την εφαρμογή της διαδικασίας ανανέωσης της έγκρισης δραστικών ουσιών, που προβλέπεται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1107/2009 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου σχετικά με τη διάθεση φυτοπροστατευτικών προϊόντων στην αγορά ⁽³⁾, είναι αναγκαίο να δοθεί επαρκής χρόνος για να ολοκληρωθεί

η διαδικασία ανανέωσης σύμφωνα με τον εν λόγω κανονισμό. Συνεπώς, η έγκριση αυτών των δραστικών ουσιών θα λήξει πιθανώς πριν από τη λήψη απόφασης σχετικά με την ανανέωσή τους. Για τον λόγο αυτό, είναι αναγκαίο να μετατεθεί χρονικά η λήξη των περιόδων έγκρισής τους.

- (3) Επομένως, είναι σκόπιμο να τροποποιηθεί αναλόγως ο εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) αριθ. 540/2011.
- (4) Βάσει του σκοπού που αναφέρεται στο άρθρο 17 πρώτο εδάφιο του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1107/2009, όσον αφορά περιπτώσεις στις οποίες δεν έχει υποβληθεί συμπληρωματικός φάκελος σύμφωνα με τον εκτελεστικό κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 844/2012 κατά τους 30 μήνες πριν από την αντίστοιχη ημερομηνία λήξης που αναφέρεται στο παράρτημα του παρόντος κανονισμού, η Επιτροπή θα ορίσει ως ημερομηνία λήξης την ίδια ημερομηνία που ίσχυε πριν από τον παρόντα κανονισμό ή τη συντομότερη δυνατή ημερομηνία μετά τον κανονισμό.
- (5) Βάσει του σκοπού που αναφέρεται στο άρθρο 17 πρώτο εδάφιο του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1107/2009, όσον αφορά περιπτώσεις στις οποίες η Επιτροπή εκδίδει κανονισμό που προβλέπει ότι η έγκριση μιας δραστικής ουσίας που αναφέρεται στο παράρτημα του παρόντος κανονισμού δεν ανανεώνεται επειδή δεν πληρούνται τα κριτήρια έγκρισης, η Επιτροπή ορίζει ως ημερομηνία λήξης την ίδια ημερομηνία που ίσχυε πριν από τον παρόντα κανονισμό ή την ημερομηνία έκδοσης του κανονισμού, υπό τον όρο ότι η έγκριση της δραστικής ουσίας δεν ανανεώνεται, επιλέγοντας εκ των δύο την ημερομηνία που ακολουθεί χρονολογικά.
- (6) Τα μέτρα που προβλέπονται στον παρόντα κανονισμό είναι σύμφωνα με τη γνώμη της μόνιμης επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων,

ΕΞΕΔΩΣΕ ΤΟΝ ΠΑΡΟΝΤΑ ΚΑΝΟΝΙΣΜΟ:

Άρθρο 1

Το μέρος Α του παραρτήματος του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 540/2011 τροποποιείται σύμφωνα με το παράρτημα του παρόντος κανονισμού.

⁽¹⁾ ΕΕ L 309 της 24.11.2009, σ. 1.⁽²⁾ ΕΕ L 153 της 11.6.2011, σ. 1.⁽³⁾ ΕΕ L 252 της 19.9.2012, σ. 26.

Άρθρο 2

Ο παρών κανονισμός αρχίζει να ισχύει την επομένη της δημοσίευσής του στην *Επίσημη Εφημερίδα της Ευρωπαϊκής Ένωσης*.

Ο παρών κανονισμός είναι δεσμευτικός ως προς όλα τα μέρη του και ισχύει άμεσα σε κάθε κράτος μέλος.

Βρυξέλλες, 13 Δεκεμβρίου 2012.

Για την Επιτροπή
Ο Πρόεδρος
José Manuel BARROSO

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ

Το μέρος Α του παραρτήματος του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 540/2011 τροποποιείται ως εξής:

1. Στην έκτη στήλη (λήξη της έγκρισης) της καταχώρισης 73 (thiram), η ημερομηνία «31 Ιουλίου 2014» αντικαθίσταται από την ημερομηνία «30 Απριλίου 2017».
2. Στην έκτη στήλη (λήξη της έγκρισης) της καταχώρισης 74 (ziram), η ημερομηνία «31 Ιουλίου 2014» αντικαθίσταται από την ημερομηνία «30 Απριλίου 2017».
3. Στην έκτη στήλη (λήξη της έγκρισης) της καταχώρισης 82 (quinoxifen), η ημερομηνία «31 Αυγούστου 2014» αντικαθίσταται από την ημερομηνία «30 Απριλίου 2017».
4. Στην έκτη στήλη (λήξη της έγκρισης) της καταχώρισης 89 (*Pseudomonas chlororaphis* Στέλεχος: MA 342), η ημερομηνία «30 Σεπτεμβρίου 2014» αντικαθίσταται από την ημερομηνία «30 Απριλίου 2017».
5. Στην έκτη στήλη (λήξη της έγκρισης) της καταχώρισης 90 (meranipyrim), η ημερομηνία «30 Σεπτεμβρίου 2014» αντικαθίσταται από την ημερομηνία «30 Απριλίου 2017».
6. Στην έκτη στήλη (λήξη της έγκρισης) της καταχώρισης 91 (acetamiprid), η ημερομηνία «31 Δεκεμβρίου 2014» αντικαθίσταται από την ημερομηνία «30 Απριλίου 2017».
7. Στην έκτη στήλη (λήξη της έγκρισης) της καταχώρισης 92 (thiacloprid), η ημερομηνία «31 Δεκεμβρίου 2014» αντικαθίσταται από την ημερομηνία «30 Απριλίου 2017».
8. Στην έκτη στήλη (λήξη της έγκρισης) της καταχώρισης 78 (chlorpropham), η ημερομηνία «31 Ιανουαρίου 2015» αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Ιουλίου 2017».
9. Στην έκτη στήλη (λήξη της έγκρισης) της καταχώρισης 83 (α -Cypermethrin), η ημερομηνία «28 Φεβρουαρίου 2015» αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Ιουλίου 2017».
10. Στην έκτη στήλη (λήξη της έγκρισης) της καταχώρισης 84 (benalaxyl), η ημερομηνία «28 Φεβρουαρίου 2015» αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Ιουλίου 2017».
11. Στην έκτη στήλη (λήξη της έγκρισης) της καταχώρισης 85 (bromoxynil), η ημερομηνία «28 Φεβρουαρίου 2015» αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Ιουλίου 2017».
12. Στην έκτη στήλη (λήξη της έγκρισης) της καταχώρισης 86 (desmedipham), η ημερομηνία «28 Φεβρουαρίου 2015» αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Ιουλίου 2017».
13. Στην έκτη στήλη (λήξη της έγκρισης) της καταχώρισης 88 (phenmedipham), η ημερομηνία «28 Φεβρουαρίου 2015» αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Ιουλίου 2017».
14. Στην έκτη στήλη (λήξη της έγκρισης) της καταχώρισης 93 (*Ampelomyces quisqualis* Στέλεχος: AQ 10), η ημερομηνία «31 Μαρτίου 2015» αντικαθίσταται από «31 Ιουλίου 2017».
15. Στην έκτη στήλη (λήξη της έγκρισης) της καταχώρισης 94 (imazosulfuron), η ημερομηνία «31 Μαρτίου 2015» αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Ιουλίου 2017».
16. Στην έκτη στήλη (λήξη της έγκρισης) της καταχώρισης 95 (laminarin), η ημερομηνία «31 Μαρτίου 2015» αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Ιουλίου 2017».
17. Στην έκτη στήλη (λήξη της έγκρισης) της καταχώρισης 96 (methoxyfenozide), η ημερομηνία «31 Μαρτίου 2015» αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Ιουλίου 2017».
18. Στην έκτη στήλη (λήξη της έγκρισης) της καταχώρισης 97 (S-metolachlor), η ημερομηνία «31 Μαρτίου 2015» αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Ιουλίου 2017».
19. Στην έκτη στήλη (λήξη της έγκρισης) της καταχώρισης 98 (*Gliocladium catenulatum* Στέλεχος: J1446), η ημερομηνία «31 Μαρτίου 2015» αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Ιουλίου 2017».
20. Στην έκτη στήλη (λήξη της έγκρισης) της καταχώρισης 99 (etoxazole), η ημερομηνία «31 Μαΐου 2015» αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Ιουλίου 2017».

21. Στην έκτη στήλη (λήξη της έγκρισης) της καταχώρισης 100 (tepraloxydim), η ημερομηνία «31 Μαΐου 2015» αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Ιουλίου 2017».
 22. Στην έκτη στήλη (λήξη της έγκρισης) της καταχώρισης 109 (bifenazate), η ημερομηνία «30 Νοεμβρίου 2015» αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Ιουλίου 2017».
 23. Στην έκτη στήλη (λήξη της έγκρισης) της καταχώρισης 110 (milbemectin), η ημερομηνία «30 Νοεμβρίου 2015» αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Ιουλίου 2017».
-