

ΕΚΤΕΛΕΣΤΙΚΟΣ ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ (ΕΕ) αριθ. 533/2013 ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ

της 10ης Ιουνίου 2013

για την τροποποίηση του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 540/2011 όσον αφορά την παράταση των περιόδων έγκρισης των δραστικών ουσιών 1-methyl-cyclopropene, chlorothalonil, chlorotoluron, cypermethrin, daminozide, forchlorfenuron, indoxacarb, thiophanate-methyl και tribenuron

(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 1-methyl-cyclopropene, chlorothalonil, chlorotoluron, cypermethrin, daminozide, forchlorfenuron, indoxacarb, thiophanate-methyl και tribenuron λήγουν μεταξύ 28 Φεβρουαρίου 2016 και 31 Μαρτίου 2016. 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 στους αιτούντες επαρκής χρόνος για να ολοκληρώσουν τη διαδικασία ανανέωσης σύμφωνα με τον εν λόγω κανονισμό. Συνεπώς, οι εγκρίσεις αυτών των δραστικών ουσιών θα λήξουν πιθανώς πριν από τη λήψη απόφασης σχετικά με την ανανέωσή τους. Για τον λόγο αυτό, είναι αναγκαίο να παραταθούν οι περίοδοι έγκρισής τους.

- (3) Συνεπώς, ο εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) αριθ. 540/2011 θα πρέπει να τροποποιηθεί ανάλογα.

- (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 το αργότερο 30 μήνες μετά 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 τη θέση σε ισχύ του παρόντος κανονισμού 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 θέσης σε ισχύ του παρόντος 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.

Άρθρο 2

Ο παρών κανονισμός αρχίζει να ισχύει την εικοστή ημέρα από τη δημοσίευσή του στην Επίσημη Εφημερίδα της Ευρωπαϊκής Ένωσης.

⁽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.

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

Βρυξέλλες, 10 Ιουνίου 2013.

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 101 (chlorothalonil), η ημερομηνία «28 Φεβρουαρίου 2016» αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Οκτωβρίου 2017».
 2. Στην έκτη στήλη (λήξη της έγκρισης) της καταχώρισης 102 (chlorotoluron), η ημερομηνία «28 Φεβρουαρίου 2016» αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Οκτωβρίου 2017».
 3. Στην έκτη στήλη (λήξη της έγκρισης) της καταχώρισης 103 (cypermethrin), η ημερομηνία «28 Φεβρουαρίου 2016» αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Οκτωβρίου 2017».
 4. Στην έκτη στήλη (λήξη της έγκρισης) της καταχώρισης 104 (daminozide), η ημερομηνία «28 Φεβρουαρίου 2016» αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Οκτωβρίου 2017».
 5. Στην έκτη στήλη (λήξη της έγκρισης) της καταχώρισης 105 (thiophanate-methyl), η ημερομηνία «28 Φεβρουαρίου 2016» αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Οκτωβρίου 2017».
 6. Στην έκτη στήλη (λήξη της έγκρισης) της καταχώρισης 106 (tribenuron), η ημερομηνία «28 Φεβρουαρίου 2016» αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Οκτωβρίου 2017».
 7. Στην έκτη στήλη (λήξη της έγκρισης) της καταχώρισης 117 (1-methyl-cyclopropane), η ημερομηνία «31 Μαρτίου 2016» αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Οκτωβρίου 2017».
 8. Στην έκτη στήλη (λήξη της έγκρισης) της καταχώρισης 118 (forchlorfenuron), η ημερομηνία «31 Μαρτίου 2016» αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Οκτωβρίου 2017».
 9. Στην έκτη στήλη (λήξη της έγκρισης) της καταχώρισης 119 (indoxacarb), η ημερομηνία «31 Μαρτίου 2016» αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Οκτωβρίου 2017».
-