

ΕΚΤΕΛΕΣΤΙΚΟΣ ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ (ΕΕ) 2018/1266 ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ

της 20ής Σεπτεμβρίου 2018

για την τροποποίηση του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 540/2011 όσον αφορά την παράταση των περιόδων έγκρισης των δραστικών ουσιών δεκανόλη-1, 6-βενζυλαδενίνη, θειικό αργίλιο, azadirachtin, bupirimate, carboxin, clethodim, cycloxydim, dazomet, diclofor, dithianon, dodine, fenazaquin, fluometuron, flutriafol, hexythiazox, hymexazol, ινδολυλβουτυρικό οξύ, isoxaben, lime sulphur, μεταλδεύδη, paclobutrazol, pencycuron, sintofen, tau-fluvalinate και tebufenozide

(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) Το μέρος Α του παραρτήματος του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 540/2011 της Επιτροπής ⁽²⁾ καθορίζει τις δραστικές ουσίες που θεωρούνται εγκεκριμένες βάσει του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1107/2009.
- (2) Υποβλήθηκαν αιτήσεις για την ανανέωση της έγκρισης των ουσιών δεκανόλη-1, 6-βενζυλαδενίνη, θειικό αργίλιο, azadirachtin, bupirimate, carboxin, clethodim, cycloxydim, dazomet, diclofor, dithianon, dodine, fenazaquin, fluometuron, flutriafol, hexythiazox, hymexazol, ινδολυλβουτυρικό οξύ, isoxaben, lime sulphur, μεταλδεύδη, paclobutrazol, pencycuron, sintofen, tau-fluvalinate και tebufenozide, σύμφωνα με τον εκτελεστικό κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 844/2012 της Επιτροπής ⁽³⁾. Ωστόσο, η έγκριση των εν λόγω ουσιών αναμένεται να λήξει, για λόγους εκτός του ελέγχου του αιτούντος, πριν από τη λήψη απόφασης σχετικά με την ανανέωση της έγκρισής τους. Συνεπώς, είναι αναγκαίο να παραταθούν οι περίοδοι έγκρισής τους σύμφωνα με το άρθρο 17 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1107/2009.
- (3) Λαμβανομένων υπόψη του χρόνου και των πόρων που απαιτούνται για την ολοκλήρωση της αξιολόγησης των αιτήσεων για την ανανέωση της έγκρισης μεγάλου αριθμού δραστικών ουσιών των οποίων οι εγκρίσεις λήγουν στο διάστημα μεταξύ 2019 και 2021, η εκτελεστική απόφαση C(2016) 6104 της Επιτροπής ⁽⁴⁾ θέσπισε πρόγραμμα εργασίας στο οποίο συγκεντρώνονται παρόμοιες δραστικές ουσίες και ορίζονται προτεραιότητες βάσει λόγων ασφαλείας για την υγεία των ανθρώπων και των ζώων ή για το περιβάλλον, όπως προβλέπεται στο άρθρο 18 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1107/2009.
- (4) Δεδομένου ότι οι δραστικές ουσίες δεκανόλη-1, 6-βενζυλαδενίνη, θειικό αργίλιο, azadirachtin, bupirimate, carboxin, clethodim, cycloxydim, dazomet, diclofor, dithianon, dodine, fenazaquin, fluometuron, flutriafol, hexythiazox, hymexazol, ινδολυλβουτυρικό οξύ, isoxaben, lime sulphur, μεταλδεύδη, paclobutrazol, pencycuron, sintofen, tau-fluvalinate και tebufenozide δεν εμπίπτουν στις κατηγορίες προτεραιότητας που αναφέρονται στην εκτελεστική απόφαση C(2016) 6104, η περίοδος της έγκρισής τους θα πρέπει να παραταθεί κατά δύο ή τρία έτη, αφού ληφθούν υπόψη η τρέχουσα ημερομηνία λήξης, το γεγονός ότι, σύμφωνα με το άρθρο 6 παράγραφος 3 του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 844/2012, ο συμπληρωματικός φάκελος για μια δραστική ουσία πρέπει να υποβληθεί το αργότερο 30 μήνες πριν από τη λήξη της έγκρισης, η ανάγκη να εξασφαλιστεί ισόρροπη κατανομή των αρμοδιοτήτων και των εργασιών μεταξύ των κρατών μελών που ενεργούν ως εισηγητές και συνεισηγητές, καθώς και οι διαθέσιμοι πόροι που απαιτούνται για την αξιολόγηση και τη λήψη αποφάσεων.
- (5) Ως εκ τούτου, είναι σκόπιμο να παραταθεί η περίοδος της έγκρισης για τις δραστικές ουσίες carboxin, clethodim, cycloxydim, dazomet, diclofor, fenazaquin, hymexazol, ινδολυλβουτυρικό οξύ, μεταλδεύδη και paclobutrazol κατά δύο έτη, και η περίοδος της έγκρισης για τις δραστικές ουσίες δεκανόλη-1, 6-βενζυλαδενίνη, θειικό αργίλιο, azadirachtin, bupirimate, dithianon, dodine, fluometuron, flutriafol, hexythiazox, isoxaben, lime sulphur, pencycuron, sintofen, tau-fluvalinate και tebufenozide κατά τρία έτη.

⁽¹⁾ ΕΕ L 309 της 24.11.2009, σ. 1.

⁽²⁾ Εκτελεστικός κανονισμός (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 (ΕΕ L 153 της 11.6.2011, σ. 1).

⁽³⁾ 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 (ΕΕ L 252 της 19.9.2012, σ. 26).

⁽⁴⁾ Εκτελεστική απόφαση της Επιτροπής, της 28ης Σεπτεμβρίου 2016, σχετικά με την κατάρτιση προγράμματος εργασίας για την αξιολόγηση των αιτήσεων για την ανανέωση των εγκρίσεων δραστικών ουσιών που λήγουν το 2019, το 2020 και το 2021 σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1107/2009 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου (ΕΕ C 357 της 29.9.2016, σ. 9).

- (6) Αν δεν υποβληθεί συμπληρωματικός φάκελος, σύμφωνα με τον εκτελεστικό κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 844/2012, το αργότερο 30 μήνες πριν από την αντίστοιχη ημερομηνία λήξης που ορίζεται στο παράρτημα του παρόντος κανονισμού, η ημερομηνία λήξης θα πρέπει να παραμείνει η ίδια με την ημερομηνία που ίσχυε πριν από τον παρόντα κανονισμό ή ως ημερομηνία λήξης θα πρέπει να οριστεί η συντομότερη δυνατή μεταγενέστερη ημερομηνία.
- (7) Αν η Επιτροπή εκδώσει κανονισμό που προβλέπει ότι η έγκριση δραστικής ουσίας που αναφέρεται στο παράρτημα του παρόντος κανονισμού δεν ανανεώνεται επειδή δεν πληρούνται τα κριτήρια έγκρισης, η Επιτροπή θα ορίσει ως ημερομηνία λήξης την ίδια ημερομηνία που ίσχυε πριν από τον παρόντα κανονισμό ή την ημερομηνία έναρξης ισχύος του κανονισμού που προβλέπει ότι η έγκριση της δραστικής ουσίας δεν ανανεώνεται, επιλέγοντας εκ των δύο τη μεταγενέστερη χρονολογικά ημερομηνία. Όσον αφορά περιπτώσεις στις οποίες η Επιτροπή εκδίδει κανονισμό που προβλέπει την ανανέωση δραστικής ουσίας που αναφέρεται στο παράρτημα του παρόντος κανονισμού, η Επιτροπή θα επιδιώξει να ορίσει τη συντομότερη δυνατή ημερομηνία εφαρμογής, όπως επιβάλλουν οι περιστάσεις.
- (8) Συνεπώς, ο εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) αριθ. 540/2011 θα πρέπει να τροποποιηθεί αναλόγως.
- (9) Τα μέτρα που προβλέπονται στον παρόντα κανονισμό είναι σύμφωνα με τη γνώμη της μόνιμης επιτροπής φυτών, ζώων, τροφίμων και ζωοτροφών,

ΕΞΕΔΩΣΕ ΤΟΝ ΠΑΡΟΝΤΑ ΚΑΝΟΝΙΣΜΟ:

Άρθρο 1

Το παράρτημα 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*.

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

Βρυξέλλες, 20 Σεπτεμβρίου 2018.

Για την Επιτροπή
Ο Πρόεδρος
Jean-Claude JUNCKER

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ

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

- 1) στην έκτη στήλη («Λήξη έγκρισης») της καταχώρισης 316, Cycloxydim, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Μαΐου 2023»·
- 2) στην έκτη στήλη («Λήξη έγκρισης») της καταχώρισης 317, 6-βενζυλαδενίνη, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Μαΐου 2024»·
- 3) στην έκτη στήλη («Λήξη έγκρισης») της καταχώρισης 322, Hymexazol, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Μαΐου 2023»·
- 4) στην έκτη στήλη («Λήξη έγκρισης») της καταχώρισης 323, Dodine, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Μαΐου 2024»·
- 5) στην έκτη στήλη («Λήξη έγκρισης») της καταχώρισης 326, Ινδουλβουτυρικό οξύ, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Μαΐου 2023»·
- 6) στην έκτη στήλη («Λήξη έγκρισης») της καταχώρισης 328, Tau-fluvalinate, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Μαΐου 2024»·
- 7) στην έκτη στήλη («Λήξη έγκρισης») της καταχώρισης 329, Clethodim, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Μαΐου 2023»·
- 8) στην έκτη στήλη («Λήξη έγκρισης») της καταχώρισης 330, Bupirimate, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Μαΐου 2024»·
- 9) στην έκτη στήλη («Λήξη έγκρισης») της καταχώρισης 333, Δεκανόλη-1, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Μαΐου 2024»·
- 10) στην έκτη στήλη («Λήξη έγκρισης») της καταχώρισης 334, Isoxaben, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Μαΐου 2024»·
- 11) στην έκτη στήλη («Λήξη έγκρισης») της καταχώρισης 335, Fluometuron, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Μαΐου 2024»·
- 12) στην έκτη στήλη («Λήξη έγκρισης») της καταχώρισης 337, Carboxin, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Μαΐου 2023»·
- 13) στην έκτη στήλη («Λήξη έγκρισης») της καταχώρισης 339, Dazomet, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Μαΐου 2023»·
- 14) στην έκτη στήλη («Λήξη έγκρισης») της καταχώρισης 340, Μεταλδεύδη, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Μαΐου 2023»·
- 15) στην έκτη στήλη («Λήξη έγκρισης») της καταχώρισης 341, Sintofen, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Μαΐου 2024»·
- 16) στην έκτη στήλη («Λήξη έγκρισης») της καταχώρισης 342, Fenazaquin, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Μαΐου 2023»·
- 17) στην έκτη στήλη («Λήξη έγκρισης») της καταχώρισης 343, Azadirachtin, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Μαΐου 2024»·
- 18) στην έκτη στήλη («Λήξη έγκρισης») της καταχώρισης 344, Diclofor, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Μαΐου 2023»·
- 19) στην έκτη στήλη («Λήξη έγκρισης») της καταχώρισης 345, Lime sulphur, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Μαΐου 2024»·
- 20) στην έκτη στήλη («Λήξη έγκρισης») της καταχώρισης 346, Θεϊκό αργίλιο, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Μαΐου 2024»·
- 21) στην έκτη στήλη («Λήξη έγκρισης») της καταχώρισης 348, Paclobutrazol, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Μαΐου 2023»·
- 22) στην έκτη στήλη («Λήξη έγκρισης») της καταχώρισης 349, Pencycuron, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Μαΐου 2024»·
- 23) στην έκτη στήλη («Λήξη έγκρισης») της καταχώρισης 350, Tebufenozide, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Μαΐου 2024»·
- 24) στην έκτη στήλη («Λήξη έγκρισης») της καταχώρισης 351, Dithianon, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Μαΐου 2024»·
- 25) στην έκτη στήλη («Λήξη έγκρισης») της καταχώρισης 352, Hexythiazox, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Μαΐου 2024»·
- 26) στην έκτη στήλη («Λήξη έγκρισης») της καταχώρισης 353, Flutriafol, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Μαΐου 2024»·