

ΕΚΤΕΛΕΣΤΙΚΟΣ ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ (ΕΕ) 2019/150 ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ

της 30ής Ιανουαρίου 2019

για την τροποποίηση του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 686/2012 όσον αφορά το κράτος μέλος-εισηγητή για την αξιολόγηση των ακόλουθων δραστικών ουσιών που περιέχονται σε φυτοπροστατευτικά προϊόντα: deltamethrin (δελταμεθρίνη), diflufenican (διφλουφενικάνη), prothioconazole (προθειοκοναζόλη) και tebuconazole (τεβουκοναζόλη)

(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 19,

Εκτιμώντας τα ακόλουθα:

- (1) Με τον εκτελεστικό κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 686/2012 της Επιτροπής ⁽²⁾, ανατέθηκε στο Ηνωμένο Βασίλειο, ως κράτος μέλος-εισηγητή, η αξιολόγηση ορισμένων δραστικών ουσιών που περιέχονται σε φυτοπροστατευτικά προϊόντα.
- (2) Στις 29 Μαρτίου 2017 το Ηνωμένο Βασίλειο γνωστοποίησε την πρόθεσή του να αποχωρήσει από την Ένωση, δυνάμει του άρθρου 50 της Συνθήκης για την Ευρωπαϊκή Ένωση. Οι Συνθήκες θα παύσουν να ισχύουν για το Ηνωμένο Βασίλειο από την ημερομηνία έναρξης ισχύος της συμφωνίας αποχώρησης ή, ελλείψει συμφωνίας, δύο έτη μετά τη γνωστοποίηση, δηλαδή από τις 30 Μαρτίου 2019, εκτός εάν το Ευρωπαϊκό Συμβούλιο, σε συμφωνία με το Ηνωμένο Βασίλειο, αποφασίσει ομόφωνα να παρατείνει την εν λόγω προθεσμία.
- (3) Η συμφωνία αποχώρησης στην οποία κατέληξαν οι διαπραγματευτές περιέχει ρυθμίσεις για την εφαρμογή διατάξεων του ενωσιακού δικαίου για το Ηνωμένο Βασίλειο και στο Ηνωμένο Βασίλειο πέραν της ημερομηνίας κατά την οποία οι Συνθήκες παύουν να ισχύουν για το Ηνωμένο Βασίλειο και στο Ηνωμένο Βασίλειο. Αν η εν λόγω συμφωνία τεθεί σε ισχύ, η ενωσιακή νομοθεσία στον τομέα των φυτοπροστατευτικών προϊόντων θα εφαρμόζεται για το Ηνωμένο Βασίλειο και στο Ηνωμένο Βασίλειο κατά τη διάρκεια της μεταβατικής περιόδου σύμφωνα με την εν λόγω συμφωνία και θα παύσει να ισχύει στη λήξη της εν λόγω περιόδου. Σύμφωνα με την εν λόγω συμφωνία, κατά τη διάρκεια της μεταβατικής περιόδου το Ηνωμένο Βασίλειο δεν ενεργεί ως επικεφαλής αρχή για εκτιμήσεις κινδύνου, εξετάσεις, εγκρίσεις ή αδειοδοτήσεις στο επίπεδο της Ένωσης ή στο επίπεδο κρατών μελών που ενεργούν από κοινού, όπως αναφέρεται, μεταξύ άλλων, στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1107/2009.
- (4) Είναι, επομένως, αναγκαίο να ανατεθεί σε άλλα κράτη μέλη η αξιολόγηση των δραστικών ουσιών για τις οποίες το Ηνωμένο Βασίλειο είναι το κράτος μέλος-εισηγητής και για τις οποίες δεν αναμένεται να εκδοθεί συμπέρασμα από την Ευρωπαϊκή Αρχή για την Ασφάλεια των Τροφίμων πριν από τις 29 Μαρτίου 2019. Οι σχετικές δραστικές ουσίες είναι οι deltamethrin (δελταμεθρίνη), diflufenican (διφλουφενικάνη), prothioconazole (προθειοκοναζόλη), tebuconazole (τεβουκοναζόλη).
- (5) Η εν λόγω ανάθεση θα πρέπει να εξασφαλίζει ισόρροπο καταμερισμό των αρμοδιοτήτων και των εργασιών μεταξύ των κρατών μελών.
- (6) Δεδομένου ότι η αξιολόγηση των εν λόγω δραστικών ουσιών βρίσκεται σε προχωρημένο στάδιο και οι προς εκτέλεση εργασίες αναμένεται να είναι περιορισμένες, δεν θα οριστεί κράτος μέλος-συνεισηγητής για τις αξιολογήσεις αυτές.
- (7) Συνεπώς, ο εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) αριθ. 686/2012 θα πρέπει να τροποποιηθεί αναλόγως.
- (8) Ο παρών κανονισμός εφαρμόζεται από την 30ή Μαρτίου 2019.
- (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

Ο εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) αριθ. 686/2012 τροποποιείται σύμφωνα με το παράρτημα του παρόντος κανονισμού.

⁽¹⁾ ΕΕ L 309 της 24.11.2009, σ. 1.

⁽²⁾ Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) αριθ. 686/2012 της Επιτροπής, της 26ης Ιουλίου 2012, για την ανάθεση, στα κράτη μέλη, της αξιολόγησης δραστικών ουσιών, για την εφαρμογή της διαδικασίας ανανέωσης (ΕΕ L 200 της 27.7.2012, σ. 5).

Άρθρο 2

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

Εφαρμόζεται από τις 30 Μαρτίου 2019.

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

Βρυξέλλες, 30 Ιανουαρίου 2019.

Για την Επιτροπή
Ο Πρόεδρος
Jean-Claude JUNCKER

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ

Το παράρτημα του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 686/2012 τροποποιείται ως εξής:

1) το μέρος Α τροποποιείται ως εξής:

α) η εγγραφή για την deltamethrin (δελταμεθρίνη) αντικαθίσταται από το ακόλουθο κείμενο:

Δραστική ουσία	Κράτος μέλος - εισηγητής	Κράτος μέλος - συνεισηγητής
«Deltamethrin (δελταμεθρίνη)	ΑΤ»	

β) η εγγραφή για την diflufenican (διφλουφενικάνη) αντικαθίσταται από το ακόλουθο κείμενο:

Δραστική ουσία	Κράτος μέλος - εισηγητής	Κράτος μέλος - συνεισηγητής
«Diflufenican (διφλουφενικάνη)	CZ»	

γ) η εγγραφή για τη fluoxastrobin (φλουοξααστροβίνη) αντικαθίσταται από το ακόλουθο κείμενο:

Δραστική ουσία	Κράτος μέλος - εισηγητής	Κράτος μέλος - συνεισηγητής
«Fluoxastrobin (φλουοξααστροβίνη)	DE»	

δ) η εγγραφή για την prothioconazole (προθειοκοναζόλη) αντικαθίσταται από το ακόλουθο κείμενο:

Δραστική ουσία	Κράτος μέλος - εισηγητής	Κράτος μέλος - συνεισηγητής
«Prothioconazole (προθειοκοναζόλη)	PL»	

2) Το μέρος Β τροποποιείται ως εξής:

α) η εγγραφή για την eroxiconazole (εποξικοναζόλη) αντικαθίσταται από το ακόλουθο κείμενο:

Δραστική ουσία	Κράτος μέλος - εισηγητής	Κράτος μέλος - συνεισηγητής
«Eroxiconazole (εποξικοναζόλη)	PL»	

β) η εγγραφή για την tebuconazole (τεβουκοναζόλη) αντικαθίσταται από το ακόλουθο κείμενο:

Δραστική ουσία	Κράτος μέλος - εισηγητής	Κράτος μέλος - συνεισηγητής
«Tebuconazole (τεβουκοναζόλη)	DK»	