

ΕΚΤΕΛΕΣΤΙΚΟΣ ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ (ΕΕ) 2018/84 ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ

της 19ης Ιανουαρίου 2018

για την τροποποίηση του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 540/2011 όσον αφορά την παράταση των περιόδων έγκρισης των δραστικών ουσιών chlorpyrifos, chlorpyrifos-methyl, clothianidin, ενώσεις χαλκού, dimoxystrobin, mancozeb, mecoprop-p, metiram, oxamyl, pethoxamid, propiconazole, propineb, propyzamide, pyraclostrobin και zoxamide

(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 σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1107/2009.
- (2) Οι περίοδοι έγκρισης των δραστικών ουσιών mecoprop-p (μεκοπρόπιο-Ρ), propiconazole (προπικοναζόλη), propineb (προπινέμπ), propyzamide (προπυζαμίδη), pyraclostrobin (πυρακλοστροβίνη) και zoxamide (ζοξαμίδη) παρατάθηκαν τελευταία με τον εκτελεστικό κανονισμό (ΕΕ) 2016/2016 της Επιτροπής ⁽³⁾. Οι περίοδοι έγκρισης των ουσιών αυτών θα λήξουν στις 31 Ιανουαρίου 2018.
- (3) Οι περίοδοι έγκρισης των δραστικών ουσιών chlorpyrifos (χλωροπυριφός), chlorpyrifos-methyl (μεθυλικό χλωροπυριφός), mancozeb (μανκοζέμπ) και metiram (μετιράμη) παρατάθηκαν με τον εκτελεστικό κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 762/2013 της Επιτροπής ⁽⁴⁾. Οι περίοδοι έγκρισης των ουσιών αυτών θα λήξουν στις 31 Ιανουαρίου 2018.
- (4) Οι περίοδοι έγκρισης των δραστικών ουσιών clothianidin (κλοθειανιδίνη), dimoxystrobin (διμοξυστροβίνη), oxamyl (οξαμύλη) και pethoxamid (πεθοξαμίδη) παρατάθηκαν με τον εκτελεστικό κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 1136/2013 της Επιτροπής ⁽⁵⁾. Οι περίοδοι έγκρισης των ουσιών αυτών θα λήξουν στις 31 Ιανουαρίου 2018.
- (5) Η περίοδος έγκρισης της δραστικής ουσίας «ενώσεις χαλκού» παρατάθηκε με τον εκτελεστικό κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 85/2014 της Επιτροπής ⁽⁶⁾. Η περίοδος έγκρισης της ουσίας αυτής θα λήξει στις 31 Ιανουαρίου 2018.
- (6) Υποβλήθηκαν αιτήσεις για την ανανέωση της έγκρισης των ουσιών που αναφέρονται στις αιτιολογικές σκέψεις 2 έως 5 σύμφωνα με τον εκτελεστικό κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 844/2012 της Επιτροπής ⁽⁷⁾.
- (7) Επειδή η αξιολόγηση των ουσιών έχει καθυστερήσει για λόγους που βρίσκονται εκτός του ελέγχου των αιτούντων, οι εγκρίσεις αυτών των δραστικών ουσιών αναμένεται να λήξουν προτού ληφθεί απόφαση σχετικά με την ανανέωσή τους. Συνεπώς, είναι αναγκαίο να παραταθούν οι περίοδοι έγκρισής τους.

⁽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) 2016/2016 της Επιτροπής, της 17ης Νοεμβρίου 2016, για την τροποποίηση του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 540/2011 όσον αφορά την παράταση των περιόδων έγκρισης των δραστικών ουσιών acetamiprid, βενζοϊκό οξύ, flazasulfuron, mecoprop-P, meranipyrim, mesosulfuron, propineb, propoxycarbazon, propyzamide, propiconazole, pseudomonas chlororaphis στέλεχος MA 342, pyraclostrobin, quinoxifen, thiacloprid, thiram, ziram, zoxamide (ΕΕ L 312 της 18.11.2016, σ. 21).

⁽⁴⁾ Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) αριθ. 762/2013 της Επιτροπής, της 7ης Αυγούστου 2013, για την τροποποίηση του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 540/2011 όσον αφορά την παράταση των περιόδων έγκρισης των δραστικών ουσιών chlorpyrifos, chlorpyrifos-methyl, mancozeb, maneb, MCPA, MCPB και metiram (ΕΕ L 213 της 8.8.2013, σ. 14).

⁽⁵⁾ Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) αριθ. 1136/2013 της Επιτροπής, της 12ης Νοεμβρίου 2013, για την τροποποίηση του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 540/2011 όσον αφορά την παράταση των περιόδων έγκρισης των δραστικών ουσιών clothianidin, dimoxystrobin, oxamyl και pethoxamid (ΕΕ L 302 της 13.11.2013, σ. 34).

⁽⁶⁾ Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) αριθ. 85/2014 της Επιτροπής, της 30ης Ιανουαρίου 2014, για την τροποποίηση του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 540/2011 όσον αφορά την παράταση της περιόδου έγκρισης της δραστικής ουσίας «ενώσεις του χαλκού» (ΕΕ L 28 της 31.1.2014, σ. 34).

⁽⁷⁾ 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).

- (8) 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 έναρξης ισχύος του κανονισμού που προβλέπει ότι η έγκριση της δραστικής ουσίας δεν ανανεώνεται, επιλέγοντας εκ των δύο την ημερομηνία που ακολουθεί χρονολογικά. Όσον αφορά περιπτώσεις στις οποίες η Επιτροπή εκδίδει κανονισμό που προβλέπει την ανανέωση δραστικής ουσίας η οποία αναφέρεται στο παράρτημα του παρόντος κανονισμού, η Επιτροπή θα επιδιώξει να ορίσει τη συντομότερη δυνατή ημερομηνία εφαρμογής, όπως επιβάλλουν οι περιστάσεις.
- (9) Δεδομένου ότι οι εγκρίσεις των δραστικών ουσιών λήγουν στις 31 Ιανουαρίου 2018, ο παρών κανονισμός θα πρέπει να τεθεί σε ισχύ το συντομότερο δυνατόν.
- (10) Συνεπώς, ο εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) αριθ. 540/2011 θα πρέπει να τροποποιηθεί αναλόγως.
- (11) 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 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 τρίτη 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, 19 Ιανουαρίου 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 της έγκρισης, της καταχώρισης 54, Propineb, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Ιανουαρίου 2019»·
 2. στην έκτη στήλη, λήξη της έγκρισης, της καταχώρισης 55, Propyzamide, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Ιανουαρίου 2019»·
 3. στην έκτη στήλη, λήξη της έγκρισης, της καταχώρισης 57, Mecorprop-P, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Ιανουαρίου 2019»·
 4. στην έκτη στήλη, λήξη της έγκρισης, της καταχώρισης 58, Propiconazole, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Ιανουαρίου 2019»·
 5. στην έκτη στήλη, λήξη της έγκρισης, της καταχώρισης 77, Zoxamide, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Ιανουαρίου 2019»·
 6. στην έκτη στήλη, λήξη της έγκρισης, της καταχώρισης 81, Pyraclostrobin, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Ιανουαρίου 2019»·
 7. στην έκτη στήλη, λήξη της έγκρισης, της καταχώρισης 111, Chlorpyrifos, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Ιανουαρίου 2019»·
 8. στην έκτη στήλη, λήξη της έγκρισης, της καταχώρισης 112, Chlorpyrifos-methyl, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Ιανουαρίου 2019»·
 9. στην έκτη στήλη, λήξη της έγκρισης, της καταχώρισης 114, Mancozeb, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Ιανουαρίου 2019»·
 10. στην έκτη στήλη, λήξη της έγκρισης, της καταχώρισης 115, Metiram, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Ιανουαρίου 2019»·
 11. στην έκτη στήλη, λήξη της έγκρισης, της καταχώρισης 116, Oxamyl, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Ιανουαρίου 2019»·
 12. στην έκτη στήλη, λήξη της έγκρισης, της καταχώρισης 121, Clothianidin, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Ιανουαρίου 2019»·
 13. στην έκτη στήλη, λήξη της έγκρισης, της καταχώρισης 122, Pethoxamid, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Ιανουαρίου 2019»·
 14. στην έκτη στήλη, λήξη της έγκρισης, της καταχώρισης 128, Dimoxystrobin, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Ιανουαρίου 2019»·
 15. στην έκτη στήλη, λήξη της έγκρισης, της καταχώρισης 277, Ενώσεις χαλκού, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Ιανουαρίου 2019».
-