

**PROVEDBENA UREDBA KOMISIJE (EU) br. 678/2014****od 19. lipnja 2014.****o izmjeni Provedbene uredbe (EU) br. 540/2011 u pogledu produljenja roka valjanosti odobrenja aktivnih tvari: klopiralida, ciprodinila, fosetila, pirimetanila i trineksapaka****(Tekst značajan za EGP)**

EUROPSKA KOMISIJA,

uzimajući u obzir Ugovor o funkcioniranju Europske unije,

uzimajući u obzir Uredbu (EZ) br. 1107/2009 Europskog parlamenta i Vijeća od 21. listopada 2009. o stavljanju na tržište sredstava za zaštitu bilja i stavljanju izvan snage direktiva Vijeća 79/117/EEZ i 91/414/EEZ <sup>(1)</sup>, a posebno njezin članak 17. prvi stavak,

budući da:

- (1) U dijelu A Priloga Provedbenoj uredbi Komisije (EU) br. 540/2011 <sup>(2)</sup> utvrđene su aktivne tvari koje se smatraju odobrenima na temelju Uredbe (EZ) br. 1107/2009.
- (2) Odobrenja aktivnih tvari klopiralid, ciprodinil, fosetil i trineksapak prestaju važiti 30. travnja 2017., dok za aktivnu tvar pirimetanil odobrenje prestaje važiti 31. svibnja 2017. Podneseni su zahtjevi za obnovu odobrenja tih aktivnih tvari. S obzirom na to da se na navedene aktivne tvari primjenjuju zahtjevi iz Provedbene uredbe Komisije (EU) br. 844/2012 <sup>(3)</sup>, treba ostaviti dovoljno vremena za postupak obnove u skladu s tom Uredbom. Zato je vjerojatno da će valjanost odobrenja tih aktivnih tvari isteći prije donošenja odluke o njihovoj obnovi. Stoga je potrebno produljiti rok valjanosti tih odobrenja.
- (3) Uredbu (EU) br. 540/2011 treba stoga na odgovarajući način izmijeniti.
- (4) S obzirom na cilj članka 17. prvog stavka Uredbe (EZ) br. 1107/2009, u slučajevima kada dodatna dokumentacija u skladu s Provedbenom uredbom (EU) br. 844/2012 nije dostavljena najkasnije 30 mjeseci prije datuma prestanka valjanosti utvrđenog u Prilogu toj Uredbi, Komisija će kao datum prestanka valjanosti odrediti isti datum koji je vrijedio prije donošenja ove Uredbe ili najraniji mogući datum nakon tog datuma.
- (5) S obzirom na cilj članka 17. prvog stavka Uredbe (EZ) br. 1107/2009, u slučajevima kada Komisija donese uredbu kojom se predviđa da se odobrenje aktivne tvari iz Priloga toj Uredbi ne obnavlja jer nisu ispunjeni uvjeti za izdavanje odobrenja, Komisija kao datum prestanka valjanosti određuje isti datum koji je vrijedio prije donošenja ove Uredbe ili datum stupanja na snagu uredbe kojom se predviđa da se odobrenje aktivne tvari ne obnavlja, ovisno o tome koji je datum kasniji.
- (6) Mjere predviđene ovom Uredbom u skladu su s mišljenjem Stalnog odbora za prehrambeni lanac i zdravlje životinja,

DONIJELA JE OVU UREDBU:

*Članak 1.*

Dio A Priloga Uredbi (EU) br. 540/2011 mijenja se u skladu s Prilogom ovoj Uredbi.

<sup>(1)</sup> SL L 309, 24.11.2009., str. 1.<sup>(2)</sup> Provedbena uredba Komisije (EU) br. 540/2011 od 25. svibnja 2011. o provedbi Uredbe (EZ) br. 1107/2009 Europskog parlamenta i Vijeća u pogledu popisa odobrenih aktivnih tvari (SL L 153, 11.6.2011., str. 1.).<sup>(3)</sup> Provedbena uredba Komisije (EU) br. 844/2012 od 18. rujna 2012. o utvrđivanju odredbi potrebnih za provedbu postupka obnove odobrenja aktivnih tvari, kako je predviđeno Uredbom (EZ) br. 1107/2009 Europskog parlamenta i Vijeća o stavljanju na tržište sredstava za zaštitu bilja (SL L 252, 19.9.2012., str. 26.).

*Članak 2.*

Ova Uredba stupa na snagu dvadesetog dana od dana objave u *Službenom listu Europske unije*.

Ova je Uredba u cijelosti obvezujuća i izravno se primjenjuje u svim državama članicama.

Sastavljeno u Bruxellesu 19. lipnja 2014.

*Za Komisiju*  
*Predsjednik*  
José Manuel BARROSO

---

*PRILOG*

Dio A Priloga Uredbi (EU) br. 540/2011 mijenja se kako slijedi:

- (1) U šestom stupcu („Prestanak odobrenja”) retka 129. (klopiralid) datum „30. travnja 2017.” zamjenjuje se datumom „30. travnja 2018.”;
  - (2) U šestom stupcu („Prestanak odobrenja”) retka 130. (ciprodinil) datum „30. travnja 2017.” zamjenjuje se datumom „30. travnja 2018.”;
  - (3) U šestom stupcu („Prestanak odobrenja”) retka 131. (fosetil) datum „30. travnja 2017.” zamjenjuje se datumom „30. travnja 2018.”;
  - (4) U šestom stupcu („Prestanak odobrenja”) retka 132. (trineksapak) datum „30. travnja 2017.” zamjenjuje se datumom „30. travnja 2018.”;
  - (5) U šestom stupcu („Prestanak odobrenja”) retka 135. (pirimetanil) datum „31. svibnja 2017.” zamjenjuje se datumom „30. travnja 2018.”.
-