

II

(Nem jogalkotási aktusok)

RENDELETEK

A BIZOTTSÁG (EU) 2017/555 VÉGREHAJTÁSI RENDELETE

(2017. március 24.)

az 540/2011/EU végrehajtási rendeletnek a 686/2012/EU végrehajtási rendelet mellékletének B. részében felsorolt számos hatóanyag jóváhagyási időtartama kiterjesztésének tekintetében történő módosításáról (AIR IV megújítási program)

(EGT-vonatkozású szöveg)

AZ EURÓPAI BIZOTTSÁG,

tekintettel az Európai Unió működéséről szóló szerződésre,

tekintettel a növényvédő szerek forgalomba hozataláról, valamint a 79/117/EGK és a 91/414/EGK tanácsi irányelvek hatályon kívül helyezéséről szóló, 2009. október 21-i 1107/2009/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletre ⁽¹⁾ és különösen annak 17. cikke első bekezdésére, valamint 78. cikke ⁽²⁾ bekezdésére,

mivel:

- (1) Az 540/2011/EU bizottsági végrehajtási rendelet ⁽²⁾ mellékletének A. része meghatározza az 1107/2009/EK rendelet értelmében jóváhagyottnak tekintendő hatóanyagokat.
- (2) A 844/2012/EU bizottsági végrehajtási rendeletnek ⁽³⁾ megfelelően kérelmeket nyújtottak be az e rendeletben foglalt hatóanyagok jóváhagyásának meghosszabbítására. Ezen anyagok jóváhagyása azonban a kérelmező által nem befolyásolható okokból azelőtt lejárhat, minthogy jóváhagyásuk meghosszabbításáról döntés születne. Ezért jóváhagyási időtartamaikat az 1107/2009/EK rendelet 17. cikke értelmében meg kell hosszabbítani.
- (3) Tekintettel azon nagyszámú hatóanyag jóváhagyásának meghosszabbítása iránti kérelmek értékeléséhez szükséges időre és erőforrásokra, melyek jóváhagyása 2019 és 2021 között jár le, a Bizottság C/2016/6104 végrehajtási határozata ⁽⁴⁾ az 1107/2009/EK rendelet 18. cikke alapján létrehozott egy munkaprogramot, amely csoportosítja a hasonló hatóanyagokat, és az emberek és állatok egészségét, valamint a környezetet érintő biztonsági megfontolásokon alapuló prioritásokat határoz meg.
- (4) A feltételezett alacsony kockázatú anyagokat a Bizottság C/2016/6104 végrehajtási határozatával összhangban előnyben kell részesíteni. Ezen anyagok jóváhagyását ezért a lehető legrövidebb időtartammal kell meghosszabbítani. Figyelembe véve a felelősségnek és a munkának a referensként és társreferensként közreműködő tagállamok közti megosztását, valamint az értékeléshez és döntéshozatalhoz szükséges, rendelkezésre álló erőforrásokat, az alábbi hatóanyagok esetében indokolt ezt az időtartamot egy évben meghatározni: paraffinolaj (CAS-szám: 64742-46-7), paraffinolaj (CAS-szám: 72623-86-0), paraffinolaj (CAS-szám: 8042-47-5), paraffinolaj (CAS-szám: 97862-82-3) és kén.

⁽¹⁾ HL L 309., 2009.11.24., 1. o.

⁽²⁾ HL L 153., 2011.6.11., 1. o.

⁽³⁾ A Bizottság 844/2012/EU végrehajtási rendelete (2012. szeptember 18.) a hatóanyagok jóváhagyásának meghosszabbítására vonatkozó eljárás végrehajtásához szükséges rendelkezéseknek a növényvédő szerek forgalomba hozataláról szóló 1107/2009/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet szerinti megállapításáról (HL L 252., 2012.9.19., 26. o.).

⁽⁴⁾ A Bizottság végrehajtási határozata (2016. szeptember 28.) a 2019-ben, 2020-ban és 2021-ben lejáró hatóanyag-jóváhagyások meghosszabbítása iránti kérelmek értékelésére vonatkozó munkaprogramnak az 1107/2009/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet szerinti létrehozásáról (HL C 357., 2016.9.29., 9. o.).

- (5) Azon hatóanyagok esetében, melyek nem tartoznak a Bizottság C/2016/6104 végrehajtási határozata szerint előnyben részesített kategóriákba, a jóváhagyási időtartamot két vagy három évvel kell meghosszabbítani, figyelembe véve a jelenlegi lejárat időpontot, azt, hogy a 844/2012/EU végrehajtási rendelet 6. cikkének (3) bekezdése szerint a hatóanyagokra vonatkozó kiegészítő dokumentációt a jóváhagyás lejárta előtt legkésőbb harminc hónappal kell benyújtani, a felelősségnek és a munkának a referensként és társreferensként közreműködő tagállamok közti kiegyensúlyozott megosztását, valamint az értékeléshez és döntéshozatalhoz szükséges rendelkezésre álló erőforrásokat. Ezért helyénvaló a következő anyagok jóváhagyási időtartamának két évvel való meghosszabbítása: 2-fenilfenol (beleértve sóit is, mint például a nátriumsóját) klórmekvát, dimetaklór, etofenprox, penkonazol, propakizafop, tetraconazole, triallát és zéta-cipermetrin, a következő anyagok jóváhagyási időtartamának három évvel való meghosszabbítása: benzulfuron, nátrium-5-nitro-guajakolát, nátrium-o-nitrofenolát, nátrium-p-nitrofenolát és tebufenpirad.
- (6) A Bizottsághoz kérelmet nyújtottak be a kizalofop-P (kizalofop-P-etil variáns), hatóanyag jóváhagyásának meghosszabbítására és egy külön kérelmet a kizalofop-P (kvizalofop-P-tefuril variáns) hatóanyag jóváhagyásának meghosszabbítására. Erre tekintettel, valamint a kizalofop-P-etil és a kizalofop-P-tefuril eltérő kockázati profilja miatt a hatóanyagok jóváhagyásának meghosszabbítására vonatkozó eljárás szempontjából helyénvaló két különböző hatóanyagként való kezelésük. A kizalofop-P-etil változat nem tartozik a C/2016/6104 végrehajtási határozata szerint előnyben részesített kategóriákba. Ennek megfelelően és figyelembe véve az (5) preambulumbekkezdésben felsorolt okokat, jóváhagyási időtartamát indokolt két évvel meghosszabbítani.
- (7) Tekintettel az 1107/2009/EK rendelet 17. cikke első bekezdésének céljára, azokban az esetekben, amikor az e rendelet mellékletében meghatározott adott lejárat időpont előtt legkésőbb 30 hónappal nem nyújtanak be a 844/2012/EU végrehajtási rendeletnek megfelelő kiegészítő dokumentációt, a Bizottság a lejárati időpontjaként vagy az e rendelet hatálybalépése előtt érvényben lévő időpontot, vagy az ez utáni legkorábbi időpontot határozza meg.
- (8) Tekintettel az 1107/2009/EK rendelet 17. cikkének első bekezdésében foglalt célra, azokban az esetekben, amikor a Bizottság olyan rendeletet fogad el, amelynek értelmében az e rendelet mellékletében említett valamely hatóanyag jóváhagyása nem kerül meghosszabbításra, mivel a jóváhagyás feltételei nem teljesülnek, a Bizottság a lejárati időpontjaként vagy az e rendelet hatálybalépése előtt érvényben lévő időpontot, vagy azon rendelet hatálybalépésének időpontját határozza meg, amelynek értelmében a hatóanyag jóváhagyása nem kerül meghosszabbításra – attól függően, melyik időpont a későbbi. Azokban az esetekben, amikor a Bizottság az e rendelet mellékletében említett valamely hatóanyag jóváhagyásának meghosszabbítására vonatkozó rendeletet fogad el, arra törekszik, hogy – a körülményeknek megfelelően – a lehető legkorábbi alkalmazási időpontot tűzze ki.
- (9) A 540/2011/EU végrehajtási rendeletet ezért ennek megfelelően módosítani kell.
- (10) Figyelembe véve, hogy néhány anyag jóváhagyása 2019. október 31-én lejár és a kérelmezőknek a kiegészítő dokumentációt a jóváhagyás lejárta előtt 30 hónappal be kell nyújtaniuk, ennek a rendeletnek a lehető leghamarabb hatályba kell lépnie.
- (11) Az e rendeletben előírt intézkedések összhangban vannak a Növények, Állatok, Élelmiszerek és Takarmányok Állandó Bizottságának véleményével,

ELFOGADTA EZT A RENDELETET:

1. cikk

Az 540/2011/EU végrehajtási rendelet melléklete e rendelet mellékletének megfelelően módosul.

2. cikk

Ez a rendelet az Európai Unió Hivatalos Lapjában való kihirdetését követő harmadik napon lép hatályba.

Ez a rendelet teljes egészében kötelező és közvetlenül alkalmazandó valamennyi tagállamban.

Kelt Brüsszelben, 2017. március 24-én.

a Bizottság részéről
az elnök
Jean-Claude JUNCKER

MELLÉKLET

Az 540/2011/EU végrehajtási rendelet mellékletének A. része a következőképpen módosul:

1. A 271. sor („Benzulfuron”) hatodik oszlopában („Jóváhagyás lejárta”) megadott dátum helyébe „2022. október 31.” lép.
2. A 272. sor („Nátrium-5-nitro-guajakolát”) hatodik oszlopában („Jóváhagyás lejárta”) megadott dátum helyébe „2022. október 31.” lép.
3. A 273. sor („Nátrium-o-nitrofenolát”) hatodik oszlopában („Jóváhagyás lejárta”) megadott dátum helyébe „2022. október 31.” lép.
4. A 274. sor („Nátrium-p-nitrofenolát”) hatodik oszlopában („Jóváhagyás lejárta”) megadott dátum helyébe „2022. október 31.” lép.
5. A 275. sor („Tebufenpirad”) hatodik oszlopában („Jóváhagyás lejárta”) megadott dátum helyébe „2022. október 31.” lép.
6. A 276. sor („Klórmekvát”) hatodik oszlopában („Jóváhagyás lejárta”) megadott dátum helyébe „2021. november 30.” lép.
7. A 278. sor („Propakizafop”) hatodik oszlopában („Jóváhagyás lejárta”) megadott dátum helyébe „2021. november 30.” lép.
8. A 281. sor („Zéta-cipermetrin”) hatodik oszlopában („Jóváhagyás lejárta”) megadott dátum helyébe „2021. november 30.” lép.
9. A 284. sor („Dimetaklór”) hatodik oszlopában („Jóváhagyás lejárta”) megadott dátum helyébe „2021. december 31.” lép.
10. A 285. sor („Etofenprox”) hatodik oszlopában („Jóváhagyás lejárta”) megadott dátum helyébe „2021. december 31.” lép.
11. A 287. sor („Penkonazol”) hatodik oszlopában („Jóváhagyás lejárta”) megadott dátum helyébe „2021. december 31.” lép.
12. A 288. sor („Triallát”) hatodik oszlopában („Jóváhagyás lejárta”) megadott dátum helyébe „2021. december 31.” lép.
13. A 292. sor („Kén”) hatodik oszlopában („Jóváhagyás lejárta”) megadott dátum helyébe „2020. december 31.” lép.
14. A 293. sor („Tetrakonazol”) hatodik oszlopában („Jóváhagyás lejárta”) megadott dátum helyébe „2021. december 31.” lép.
15. A 294. sor („Paraffinolajok”) hatodik oszlopában („Jóváhagyás lejárta”) megadott dátum helyébe „2020. december 31.” lép.
16. A 295. sor („Paraffinolaj”) hatodik oszlopában („Jóváhagyás lejárta”) megadott dátum helyébe „2020. december 31.” lép.
17. A 299. sor („2-fenilfenol”) (beleértve sóit is, mint például a nátriumsóját) hatodik oszlopában („Jóváhagyás lejárta”) megadott dátum helyébe „2021. december 31.” lép.

18. A 279. bejegyzés helyébe a következő szöveg lép:

„279	Kizalofop-P					
	Kizalofop-P-tefuril CAS-szám: 119738-06-6 CIPAC-szám: 641.226	(RS)-tetrahydrofurfuril (R)-2-[4-(6-klór-kinoxalin-2-iloxi)fenoxi]propionát	≥ 795 g/kg	2009. december 1.	2019. november 30.	A. RÉSZ Kizárólag gyomirtó szerként engedélyezhető. B. RÉSZ
	Kizalofop-P-etil CAS-szám: 100646-51-3 CIPAC-szám: 641.202	etil-(R)-2-[4-(6-klór-kinoxalin-2-iloxi)fenoxi]propionát	≥ 950 g/kg	2009. december 1.	2021. november 30.	Az 1107/2009/EK rendelet 29. cikkének (6) bekezdésében említett egységes alapelvek érvényesítése érdekében figyelembe kell venni az Élelmiszerlánc- és Állategészségügyi Állandó Bizottságban 2009. január 23-án véglegesített, a kizalofop-P-re vonatkozó vizsgálati jelentésben és különösen annak I. és II. függelékében található megállapításokat. Az átfogó értékelésben a tagállamoknak fokozott figyelmet kell fordítaniuk a következőkre: — az iparilag gyártott műszaki minőségű anyag specifikációja, amelyet meg kell erősíteni és megfelelő analitikai adatokkal alá kell támasztani. A vizsgálathoz használt, a toxicitási dossziékban szereplő anyagot össze kell hasonlítani a technikai anyag említett specifikációjával, és annak alapján ellenőrizni kell; — a szert kezelők és más dolgozók biztonsága. Gondoskodniuk kell arról, hogy a használati feltételek előírják megfelelő egyéni védőfelszerelés használatát; — a nem célzott növények védelme. Gondoskodniuk kell arról, hogy az engedély feltételei között adott esetben szerepeljenek kockázatcsökkentő intézkedések (például védősávok kialakítása). Az engedély feltételei között adott esetben szerepelniük kell kockázatcsökkentő intézkedéseknek.

						<p>Az érintett tagállamoknak gondoskodniuk kell arról, hogy a bejelentő további információkat juttasson el a Bizottsághoz a nem célzott ízeltlábúakra jelentett kockázatokról.</p> <p>Gondoskodnak arról, hogy a bejelentő ezeket az információkat 2011. november 30-ig eljuttassa a Bizottsághoz.”</p>
--	--	--	--	--	--	---