

A BIZOTTSÁG (EU) 2022/489 VÉGREHAJTÁSI RENDELETE**(2022. március 25.)****az 540/2011/EU végrehajtási rendeletnek a flubendiamid, az L-aszkorbinsav, a spinetoram és a spirotramat hatóanyag jóváhagyási időtartama tekintetében történő módosításáról****(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,

mivel:

- (1) Az 540/2011/EU bizottsági végrehajtási rendelet ⁽²⁾ mellékletének B. része meghatározza az 1107/2009/EK rendelet értelmében jóváhagyott hatóanyagokat.
- (2) Az (EU) 2020/2007 bizottsági végrehajtási rendelet ⁽³⁾ 2024. április 30-tól 2024. július 31-ig meghosszabbította a spirotramat hatóanyag jóváhagyási időtartamát, 2024. június 30-tól 2024. szeptember 30-ig meghosszabbította a spinetoram és az L-aszkorbinsav hatóanyag jóváhagyási időtartamát, 2024. augusztus 31-től 2024. november 30-ig pedig meghosszabbította a flubendiamid jóváhagyási időtartamát. A meghosszabbításokra azért volt szükség, mert az (EU) 2020/1740 bizottsági végrehajtási rendelet ⁽⁴⁾ 3 hónappal előrehozta a jóváhagyás meghosszabbítását alátámasztó dokumentáció benyújtásának időpontját. Ezért a 844/2012/EU bizottsági végrehajtási rendeletben ⁽⁵⁾ előírtaknak megfelelően szükséges volt fenntartani a dokumentáció benyújtásának időpontját, ugyanakkor pedig időt biztosítani a kérelmezőknek a dokumentációk előírt formátumban történő elkészítésére és benyújtására.
- (3) A flubendiamid, az L-aszkorbinsav, a spinetoram és a spirotramat tekintetében a jóváhagyásnak az e rendelet mellékletében meghatározott lejárati időpontját megelőző 3 éven belül nem nyújtottak be jóváhagyás meghosszabbítására irányuló kérelmet az (EU) 2020/1740 végrehajtási rendelet 5. cikkének (1) bekezdésének megfelelően.
- (4) Az említett hatóanyagok jóváhagyási időtartamának az (EU) 2020/2007 végrehajtási rendelet szerinti meghosszabbítása a továbbiakban nem indokolt. Ezért helyénvaló úgy rendelkezni, hogy ezen anyagok jóváhagyása azon a napon járjon le, amikor meghosszabbítás nélkül lejárna.

⁽¹⁾ HL L 309., 2009.11.24., 1. o.

⁽²⁾ A Bizottság 540/2011/EU végrehajtási rendelete (2011. május 25.) az 1107/2009/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletnek a jóváhagyott hatóanyagok jegyzéke tekintetében történő végrehajtásáról (HL L 153., 2011.6.11., 1. o.).

⁽³⁾ A Bizottság (EU) 2020/2007 végrehajtási rendelete (2020. december 8.) az 540/2011/EU végrehajtási rendeletnek az 1-dekanol, az 1,4-dimetil-naftalin, a 6-benziladenin, az acekinocil, az Adoxophyes orana granulovírus, az alumínium-szulfát, az amiszulbróm, az Aureobasidium pullulans (DSM 14940 és DSM 14941 törzs), az azadirachtin, a Bacillus pumilus QST 2808, a benalaxil-M, a bixafen, a bupirimát, a Candida oleophila O törzs, a cink-foszfát, a dinátrium-foszfónát, a ditianon, a dodin, az emamektin, a flubendiamid, a fluometuron, a flutriafol, a fluxapiroxad, a hexitiazox, az imazamox, az ipkonazol, az izoxaben, a kálium-foszfát, a kinmerak, a klórántraniliprol, az L-aszkorbinsav, a mézskén, a narancsolaj, a nátrium-ezüst-tioszulfát, a Paecilomyces fumosoroseus FE 9901 törzs, a pendimetalin, a penflufén, a pentiopirád, a piridalil, a piriofenon, a piroxszulam, a proszulfuron, a Pseudomonas sp. DSMZ 13134 törzs, az S-abszcizinsav, a spinetoram, a spirotramat, a Streptomyces lydicus WYEC 108 törzse, a szedaxán, a szintofen, a tauflualinát, a tebufenozid, a tembotrion, a tienkarbazon és a valifenalát hatóanyagok jóváhagyási időtartamának meghosszabbítása tekintetében történő módosításáról (HL L 414., 2020.12.9., 10. o.).

⁽⁴⁾ A Bizottság (EU) 2020/1740 végrehajtási rendelete (2020. november 20.) a hatóanyagok jóváhagyásának meghosszabbítására vonatkozó eljárás végrehajtásához szükséges rendelkezéseknek az 1107/2009/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet szerinti megállapításáról és a 844/2012/EU bizottsági végrehajtási rendelet hatályon kívül helyezéséről (HL L 392., 2020.11.23., 20. o.).

⁽⁵⁾ 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.).

- (5) Az 540/2011/EU végrehajtási rendeletet ezért ennek megfelelően módosítani kell.
- (6) 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 huszadik napon lép hatályba.

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

Kelt Brüsszelben, 2022. március 25-én.

a Bizottság részéről
az elnök
Ursula VON DER LEYEN

MELLÉKLET

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

1. A 60. sor („Spirotetramat”) hatodik oszlopában („Jóváhagyás lejárta”) megadott dátum helyébe „2024. április 30.” lép.
 2. A 66. sor („L-aszkorbinsav”) hatodik oszlopában („Jóváhagyás lejárta”) megadott dátum helyébe „2024. június 30.” lép.
 3. A 67. sor („Spinetoram”) hatodik oszlopában („Jóváhagyás lejárta”) megadott dátum helyébe „2024. június 30.” lép.
 4. A 74. sor („Flubendiamid”) hatodik oszlopában („Jóváhagyás lejárta”) megadott dátum helyébe „2024. augusztus 31.” lép.
-