



Tartalom

II Nem jogalkotási aktusok

RENDELETEK

- ★ A Bizottság (EU) 2018/523 végrehajtási rendelete (2018. március 28.) a 37/2010/EU rendeletnek a fluazuron anyag maximális maradékanyag-határérték szerinti osztályozása tekintetében történő módosításáról ⁽¹⁾ 1
- ★ A Bizottság (EU) 2018/524 végrehajtási rendelete (2018. március 28.) az 540/2011/EU végrehajtási rendeletnek a *Bacillus subtilis* (Cohn 1872) AQ 713 törzssel azonos QST 713 törzse, a klodinafop, a klopivalid, a ciprodinil, a diklórprop-P, a foszetil, a mepanipirim, a metkonazol, a metrafenon, a primikarb, a *Pseudomonas chlororaphis* MA 342 törzse, a pirimetanil, a kinoxifen, a rimszulfuron, a spinozad, a tiakloprid, a tiametoxam, a tiram, a tolflofosz-metil, a triklopir, a trinexapak, a tritikonazol és a ziram hatóanyagok jóváhagyási időtartamának meghosszabbítása tekintetében történő módosításáról ⁽¹⁾ 4

Helyesbítések

- ★ Helyesbítés a sovány tejpornak az (EU) 2016/2080 végrehajtási rendelettel megnyitott pályázati eljárás keretében kibocsátott tizennyolcadik részleges pályázati felhíváshoz kapcsolódó minimális eladási áráról szóló, 2018. március 22-i (EU) 2018/483 bizottsági végrehajtási rendelethez (HL L 81., 2018.3.23.) 7

⁽¹⁾ EGT-vonatkozású szöveg.

II

(Nem jogalkotási aktusok)

RENDELETEK

A BIZOTTSÁG (EU) 2018/523 VÉGREHAJTÁSI RENDELETE

(2018. március 28.)

a 37/2010/EU rendeletnek a fluazuron anyag maximális maradékanyag-határérték szerinti osztályozása tekintetében történő módosításáról

(EGT-vonatkozású szöveg)

AZ EURÓPAI BIZOTTSÁG,

tekintettel az Európai Unió működéséről szóló szerződésre,

tekintettel az állati eredetű élelmiszerekben előforduló farmakológiai hatóanyagok maradékanyag-határértékeinek meghatározására irányuló közösségi eljárásokról, a 2377/90/EGK tanácsi rendelet hatályon kívül helyezéséről és a 2001/82/EK európai parlamenti és tanácsi irányelv, valamint a 726/2004/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet módosításáról szóló, 2009. május 6-i 470/2009/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletre ⁽¹⁾ és különösen annak 14. cikkére, összefüggésben 17. cikkével,

tekintettel az Európai Gyógyszerügynökségnek az állatgyógyászati készítmények bizottsága által megfogalmazott véleményére,

mivel:

- (1) A 470/2009/EK rendelet 17. cikke értelmében az élelmiszer-termelő állatoknak szánt állatgyógyászati készítményekben vagy az állattenyésztésben használt biocid termékekben történő uniós felhasználásra szánt farmakológiai hatóanyagok maradékanyag-határértékeit (a továbbiakban: MRL) rendelet útján kell megállapítani.
- (2) A 37/2010/EU bizottsági rendelet ⁽²⁾ mellékletének 1. táblázata megállapítja a farmakológiai hatóanyagokat és az állati eredetű élelmiszerekben előforduló MRL-ek szerinti osztályozásukat.
- (3) A fluazuron szarvasmarhafélék – kivéve az emberi fogyasztásra szánt tejet termelő állatok – izom-, zsír-, máj- és vese szövetei vonatkozásában engedélyezett anyagként már szerepel az említett táblázatban.
- (4) Az Európai Gyógyszerügynökséghez (EMA) arra irányuló kérelem érkezett, hogy a fluazuronra vonatkozó meglévő bejegyzést az uszonyos halakra is terjesszék ki.
- (5) Az EMA az állatgyógyászati készítmények bizottságának véleménye alapján MRL megállapítását javasolta az uszonyos halakra.
- (6) A 470/2009/EK rendelet 5. cikke szerint az EMA-nak meg kell fontolnia, hogy az egy adott élelmiszerben található farmakológiai hatóanyagra megállapított MRL-ek alkalmazhatók-e az ugyanabból a fajtól előállított más élelmiszer tekintetében, illetve hogy az egy vagy több fajtában található farmakológiai hatóanyagra megállapított MRL-ek alkalmazhatók-e más fajok tekintetében.
- (7) Az EMA véleménye szerint a fluazuronra vonatkozó bejegyzést a juhfélék és a szarvasmarhatej kivételével extrapolálni lehet minden kérődző állat szövetére.

⁽¹⁾ HL L 152., 2009.6.16., 11. o.

⁽²⁾ A Bizottság 37/2010/EU rendelete (2009. december 22.) a farmakológiai hatóanyagokról és az állati eredetű élelmiszerekben előforduló maximális maradékanyag-határértékek szerinti osztályozásukról (HL L 15., 2010.1.20., 1. o.).

- (8) A 37/2010/EU rendeletet ezért ennek megfelelően módosítani kell.
- (9) Az érdekelt felek számára helyénvaló észszerű határidőt biztosítani az MRL-nek való megfeleléshez szükséges intézkedések meghozatalára.
- (10) Az e rendeletben előírt intézkedések összhangban vannak az Állatgyógyászati Készítmények Állandó Bizottságának véleményével,

ELFOGADTA EZT A RENDELETET:

1. cikk

A 37/2010/EU rendelet melléklete e rendelet mellékletének megfelelően módosul.

2. cikk

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

Ezt a rendeletet 2018. június 3-tól kell alkalmazni.

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

Kelt Brüsszelben, 2018. március 28-án.

a Bizottság részéről
az elnök
Jean-Claude JUNCKER

MELLÉKLET

A 37/2010/EU rendelet mellékletének 1. táblázatában a fluazuron anyagra vonatkozó bejegyzés helyébe a következő szöveg lép:

Farmakológiai hatóanyag	Jelző maradékanyag	Állatfajok	MRL-ek	Célszövetek	Egyéb rendelkezések (a 470/2009/EK rendelet 14. cikke (7) bekezdésének megfelelően)	Terápiás osztályozás
„Fluazuron	Fluazuron	Aszarvasmarha- és juhféléken kívül valamennyi kérődző	200 µg/kg	Izom	Nem használható emberi fogyasztásra szánt tejet termelő állatok esetében.	Paraziták elleni hatóanyagok/Ektoparaziták elleni hatóanyagok”
			7 000 µg/kg	Zsír		
			500 µg/kg	Máj		
			500 µg/kg	Vese		
		Szarvasmarhafélék	200 µg/kg	Izom	NINCS ADAT	
			7 000 µg/kg	Zsír		
			500 µg/kg	Máj		
			500 µg/kg	Vese		
			200 µg/kg	Tej		
		Ussonnyos halak	200 µg/kg	Izom és bőr természetes arányban	NINCS ADAT	

A BIZOTTSÁG (EU) 2018/524 VÉGREHAJTÁSI RENDELETE**(2018. március 28.)**

az 540/2011/EU végrehajtási rendeletnek a *Bacillus subtilis* (Cohn 1872) AQ 713 törzsszel azonos QST 713 törzse, a klodinafop, a klopivalid, a ciprodinil, a diklórop-P, a foszetil, a mepanipirim, a metkonazol, a metrafenon, a primikarb, a *Pseudomonas chlororaphis* MA 342 törzse, a pirimetanil, a kinoxifen, a rimszulfuron, a spinozad, a tiakloprid, a tiametoxam, a tiram, a tolklofosz-metil, a triklopir, a trinexapak, a tritikonazol és a ziram hatóanyagok jóváhagyási időtartamának meghosszabbítása 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 A. része meghatározza az 1107/2009/EK rendelet értelmében jóváhagyottnak tekintendő hatóanyagokat.
- (2) A 2016/2016/EU bizottsági végrehajtási rendelet ⁽³⁾ meghosszabbította a mepanipirim, a *Pseudomonas chlororaphis* MA 342 törzse, a kinoxifen, a tiakloprid, a tiram és a ziram hatóanyag jóváhagyási időtartamát. Ezen anyagok jóváhagyási időtartama 2018. április 30-án jár le.
- (3) A *Bacillus subtilis* (Cohn 1872) AQ 713 törzsszel azonos QST 713 törzse, a klodinafop, a metrafenon, a primikarb, a rimszulfuron, a spinozad, a tiametoxam, a tolklofosz-metil és a tritikonazol hatóanyagok jóváhagyási időtartamát a 487/2014/EU bizottsági végrehajtási rendelet ⁽⁴⁾ hosszabbította meg. Ezen anyagok jóváhagyási időtartama 2018. április 30-án jár le.
- (4) A klopivalid, a ciprodinil, a foszetil, a pirimetanil és a trinexapak hatóanyagok jóváhagyási időtartamát a 678/2014/EU bizottsági végrehajtási rendelet ⁽⁵⁾ hosszabbította meg. Ezen anyagok jóváhagyási időtartama 2018. április 30-án jár le.
- (5) A diklórop-P, a metkonazol és a triklopir hatóanyagok jóváhagyási időtartamát legutóbb a 878/2014/EU bizottsági végrehajtási rendelet ⁽⁶⁾ hosszabbította meg. Ezen anyagok jóváhagyási időtartama 2018. április 30-án jár le.
- (6) A Bizottsághoz a 844/2012/EU bizottsági végrehajtási rendeletnek ⁽⁷⁾ megfelelően kérelmeket nyújtottak be a (2)–(5) preambulumbekzdésben felsorolt anyagok jóváhagyásának meghosszabbítása iránt.

⁽¹⁾ HLL 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) 2016/2016 végrehajtási rendelete (2016. november 17.) az 540/2011/EU bizottsági végrehajtási rendeletnek az acetamiprid, a benzoeszav, a flaszszulfuron, a mekoprop-P, a mepanipirim, a mezoszulfuron, a propineb, a propoxikarbazon, a propizamid, a propikonazol, a *Pseudomonas chlororaphis* MA 342 törzse, a piraklosztrobin, a kinoxifen, a tiakloprid, a tiram, a ziram és a zoxamid hatóanyag jóváhagyási időtartamának meghosszabbítása tekintetében történő módosításáról (HL L 312., 2016.11.18., 21. o.).

⁽⁴⁾ A Bizottság 487/2014/EU végrehajtási rendelete (2014. május 12.) az 540/2011/EU végrehajtási rendeletnek a *Bacillus subtilis* (Cohn 1872) AQ 713 törzsszel azonos QST 713 törzse, a klodinafop, a metrafenon, a primikarb, a rimszulfuron, a spinozad, a tiametoxam, a tolklofosz-metil és a tritikonazol hatóanyagok jóváhagyási időtartamának meghosszabbítása tekintetében történő módosításáról (HL L 138., 2014.5.13., 72. o.).

⁽⁵⁾ A Bizottság 678/2014/EU végrehajtási rendelete (2014. június 19.) az 540/2011/EU végrehajtási rendeletnek a klopivalid, a ciprodinil, a foszetil, a pirimetanil és a trinexapak hatóanyagok jóváhagyási időtartamának meghosszabbítása tekintetében történő módosításáról (HL L 180., 2014.6.20., 11. o.).

⁽⁶⁾ A Bizottság 878/2014/EU végrehajtási rendelete (2014. augusztus 12.) az 540/2011/EU végrehajtási rendeletnek a diklórop-P, a metkonazol és a triklopir hatóanyagok jóváhagyási időtartamának meghosszabbítása tekintetében történő módosításáról (HL L 240., 2014.8.13., 18. o.).

⁽⁷⁾ 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.).

- (7) Mivel az anyagok értékelése a kérelmezőkön kívül álló okok miatt halasztást szenvedett, a szóban forgó hatóanyagok jóváhagyása valószínűleg még azelőtt lejár, hogy meghosszabbításukról döntés születne. Ezért jóváhagyási időtartamukat meg kell hosszabbítani.
- (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) Tekintettel arra, hogy a hatóanyagok jelenlegi jóváhagyásának érvényessége 2018. április 30-án lejár, ennek a rendeletnek a lehető leghamarabb hatályba kell lépnie.
- (10) A 540/2011/EU végrehajtási rendeletet ezért ennek megfelelően módosítani kell.
- (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 mellékletének A. része 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, 2018. március 28-án.

a Bizottság részéről
az elnök
Jean-Claude JUNCKER

MELLÉKLET

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

1. a 73. sor („Tiram”) hatodik oszlopában („Jóváhagyás lejárta”) megadott dátum helyébe a „2019. április 30.” szöveg lép;
2. a 74. sor („Ziram”) hatodik oszlopában („Jóváhagyás lejárta”) megadott dátum helyébe a „2019. április 30.” szöveg lép;
3. a 82. sor („Kinoxifen”) hatodik oszlopában („Jóváhagyás lejárta”) megadott dátum helyébe a „2019. április 30.” szöveg lép;
4. a 89. sor („*Pseudomonas chlororaphis*, Törzs: MA 342”) hatodik oszlopában („Jóváhagyás lejárta”) megadott dátum helyébe a „2019. április 30.” szöveg lép;
5. a 90. sor („Mepanipirim”) hatodik oszlopában („Jóváhagyás lejárta”) megadott dátum helyébe a „2019. április 30.” szöveg lép;
6. a 92. sor („Tiakloprid”) hatodik oszlopában („Jóváhagyás lejárta”) megadott dátum helyébe a „2019. április 30.” szöveg lép;
7. a 123. sor („Klodinafop”) hatodik oszlopában („Jóváhagyás lejárta”) megadott dátum helyébe a „2019. április 30.” szöveg lép;
8. a 124. sor („Pirimikarb”) hatodik oszlopában („Jóváhagyás lejárta”) megadott dátum helyébe a „2019. április 30.” szöveg lép;
9. a 125. sor („Rimszulfuron”) hatodik oszlopában („Jóváhagyás lejárta”) megadott dátum helyébe a „2019. április 30.” szöveg lép;
10. a 126. sor („Tolklofosz-metil”) hatodik oszlopában („Jóváhagyás lejárta”) megadott dátum helyébe a „2019. április 30.” szöveg lép;
11. a 127. sor („Tritikonazol”) hatodik oszlopában („Jóváhagyás lejárta”) megadott dátum helyébe a „2019. április 30.” szöveg lép;
12. a 129. sor („Klopiralid”) hatodik oszlopában („Jóváhagyás lejárta”) megadott dátum helyébe a „2019. április 30.” szöveg lép;
13. a 130. sor („Ciprodinil”) hatodik oszlopában („Jóváhagyás lejárta”) megadott dátum helyébe a „2019. április 30.” szöveg lép;
14. a 131. sor („Foszetil”) hatodik oszlopában („Jóváhagyás lejárta”) megadott dátum helyébe a „2019. április 30.” szöveg lép;
15. a 132. sor („Trinexapak”) hatodik oszlopában („Jóváhagyás lejárta”) megadott dátum helyébe a „2019. április 30.” szöveg lép;
16. a 133. sor („Diklórprop-P”) hatodik oszlopában („Jóváhagyás lejárta”) megadott dátum helyébe a „2019. április 30.” szöveg lép;
17. a 134. sor („Metkonazol”) hatodik oszlopában („Jóváhagyás lejárta”) megadott dátum helyébe a „2019. április 30.” szöveg lép;
18. a 135. sor („Primetanil”) hatodik oszlopában („Jóváhagyás lejárta”) megadott dátum helyébe a „2019. április 30.” szöveg lép;
19. a 136. sor („Triklópir”) hatodik oszlopában („Jóváhagyás lejárta”) megadott dátum helyébe a „2019. április 30.” szöveg lép;
20. a 137. sor („Metrafenon”) hatodik oszlopában („Jóváhagyás lejárta”) megadott dátum helyébe a „2019. április 30.” szöveg lép;
21. a 138. sor (*Bacillus subtilis* [Cohn 1872] Törzs: QST 713, azonos az AQ 713 törzsszel) hatodik oszlopában („Jóváhagyás lejárta”) megadott dátum helyébe a „2019. április 30.” szöveg lép;
22. a 139. sor („Spinozad”) hatodik oszlopában („Jóváhagyás lejárta”) megadott dátum helyébe a „2019. április 30.” szöveg lép;
23. a 140. sor („Tiametoxam”) hatodik oszlopában („Jóváhagyás lejárta”) megadott dátum helyébe a „2019. április 30.” szöveg lép.

HELYESBÍTÉSEK

Helyesbítés a sovány tejpornak az (EU) 2016/2080 végrehajtási rendelettel megnyitott pályázati eljárás keretében kibocsátott tizennyolcadik részleges pályázati felhíváshoz kapcsolódó minimális eladási áráról szóló, 2018. március 22-i (EU) 2018/483 bizottsági végrehajtási rendelethez

(Az Európai Unió Hivatalos Lapja L 81., 2018. március 23.)

A 9. oldalon:

a következő szövegrész: „(3) Az e rendeletben előírt intézkedések összhangban vannak a mezőgazdasági piacok közös szervezésével foglalkozó bizottság véleményével”,

helyesen: „(3) A mezőgazdasági piacok közös szervezésével foglalkozó bizottság az elnöke által kitűzött határidőn belül nem nyilvánított véleményt.”

ISSN 1977-0731 (elektronikus kiadás)
ISSN 1725-5090 (nyomtatott kiadás)



Az Európai Unió Kiadóhivatala
2985 Luxembourg
LUXEMBURG

HU