



Leidimas  
lietuvių kalba

Teisės aktai

61 metai

2018 m. balandžio 4 d.

Turinys

## II Ne teisėkūros procedūra priimami aktai

### REGLAMENTAI

- ★ 2018 m. kovo 28 d. Komisijos įgyvendinimo reglamentas (ES) 2018/523, kuriuo dėl cheminės medžiagos fluazurono klasifikacijos pagal didžiausią leidžiamąją koncentraciją iš dalies keičiamas Reglamentas (ES) Nr. 37/2010 <sup>(1)</sup> ..... 1
- ★ 2018 m. kovo 28 d. Komisijos įgyvendinimo reglamentas (ES) 2018/524, kuriuo dėl veikliųjų medžiagų *Bacillus subtilis* (Cohn 1872) padermės QST 713, tolygios padermei AQ 713, klodinafopo, klopivalido, ciprodinilo, dichlorpropo-P, fosetilo, mepanipirimo, metkonazolo, metrafenono, pirimikarbo, *Pseudomonas chlororaphis* padermės MA 342, pirimetanilo, chinoksifeno, rimsulfurono, spinozado, tiakloprido, tiametoksamo, tiramo, metiltolkofoso, triklopiro, trineksapako, tritikonazolo ir ziramo patvirtinimo galiojimo pratęsimo iš dalies keičiamas Įgyvendinimo reglamentas (ES) Nr. 540/2011 <sup>(1)</sup> ..... 4

### Klaidų ištaisymas

- ★ 2018 m. kovo 22 d. Komisijos įgyvendinimo reglamento (ES) 2018/483 dėl aštuonioliktojo dalinio kvietimo dalyvauti konkurse, paskelbtame Įgyvendinimo reglamentu (ES) 2016/2080, mažiausios nugriebto pieno miltelių pardavimo kainos nustatymo klaidų ištaisymas (OL L 81, 2018 3 23) ..... 7

<sup>(1)</sup> Tekstas svarbus EEE.



## II

(Ne teisėkūros procedūra priimami aktai)

## REGLAMENTAI

## KOMISIJOS ĮGYVENDINIMO REGLAMENTAS (ES) 2018/523

2018 m. kovo 28 d.

**kuriuo dėl cheminės medžiagos fluazurono klasifikacijos pagal didžiausią leidžiamą koncentraciją iš dalies keičiamas Reglamentas (ES) Nr. 37/2010**

(Tekstas svarbus EEE)

EUROPOS KOMISIJA,

atsižvelgdama į Sutartį dėl Europos Sąjungos veikimo,

atsižvelgdama į 2009 m. gegužės 6 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (EB) Nr. 470/2009, nustatantį Bendrijos farmakologiškai aktyvių medžiagų leistinių liekanų kiekių nustatymo gyvūninės kilmės maisto produktuose tvarką, panaikinantis Tarybos reglamentą (EEB) Nr. 2377/90 ir iš dalies keičiantis Europos Parlamento ir Tarybos direktyvą 2001/82/EB ir Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (EB) Nr. 726/2004 <sup>(1)</sup>, ypač į jo 14 straipsnį kartu su 17 straipsniu,

atsižvelgdama į Veterinarinių vaistų komiteto suformuluotą Europos vaistų agentūros nuomonę,

kadangi:

- (1) pagal Reglamento (EB) Nr. 470/2009 17 straipsnį reikalaujama, kad farmakologiškai aktyvių medžiagų, naudojamų Sąjungoje maistiniams gyvūnams skirtuose veterinariniuose vaistuose arba gyvulininkystėje naudojamuose biocidiniuose produktuose, didžiausia leidžiama liekanų koncentracija (toliau – DLK) būtų nustatyta reglamentu;
- (2) Komisijos reglamento (ES) Nr. 37/2010 <sup>(2)</sup> priedo 1 lentelėje išvardytos farmakologiškai aktyvios medžiagos, jų klasifikacija ir DLK gyvūniniuose maisto produktuose;
- (3) fluazuronas jau yra įtrauktas į tą lentelę kaip medžiaga, leidžiama naudoti galvijams (taikoma raumenims, riebalams, kepenims ir inkstams), išskyrus gyvūnus, kurių pienas skirtas žmonėms vartoti;
- (4) Europos vaistų agentūrai (EMA) pateiktas prašymas dabartinį fluazurono įrašą papildyti įtraukiant pelekines žuvis;
- (5) EMA, remdamasi Veterinarinių vaistų komiteto nuomone, rekomendavo nustatyti fluazurono DLK pelekiniams žuvis;
- (6) pagal Reglamento (EB) Nr. 470/2009 5 straipsnį EMA turi svarstyti, ar konkrečiam maisto produktui nustatytą farmakologiškai aktyvios medžiagos DLK galima taikyti kitam maisto produktui, gaunamam iš tos pačios rūšies gyvūnų, arba vienos ar kelių rūšių gyvūnams nustatytą farmakologiškai aktyvios medžiagos DLK – kitų rūšių gyvūnams;
- (7) EMA nusprendė, kad yra tikslinga fluazurono įrašą ekstrapoliuoti visų atrajotojų, išskyrus avis, audiniams ir galvijų pienui;

<sup>(1)</sup> OL L 152, 2009 6 16, p. 11.

<sup>(2)</sup> 2009 m. gruodžio 22 d. Komisijos reglamentas (ES) Nr. 37/2010 dėl farmakologiškai aktyvių medžiagų, jų klasifikacijos ir didžiausios leidžiamosios koncentracijos gyvūniniuose maisto produktuose (OL L 15, 2010 1 20, p. 1).

- (8) todėl Reglamentas (ES) Nr. 37/2010 turėtų būti atitinkamai iš dalies pakeistas;
- (9) tikslinga nustatyti tinkamą laikotarpį susijusiems suinteresuotiesiems subjektams imtis priemonių, kurių gali reikėti, kad būtų laikomasi naujos DLK;
- (10) šiame reglamente nustatytos priemonės atitinka Veterinarinių vaistų nuolatinio komiteto nuomonę,

PRIĖMĖ ŠĮ REGLAMENTĄ:

*1 straipsnis*

Reglamento (ES) Nr. 37/2010 priedas iš dalies keičiamas pagal šio reglamento priedą.

*2 straipsnis*

Šis reglamentas įsigalioja dvidešimtą dieną po jo paskelbimo *Europos Sąjungos oficialiajame leidinyje*.

Jis taikomas nuo 2018 m. birželio 3 d.

Šis reglamentas privalomas visas ir tiesiogiai taikomas visose valstybėse narėse.

Priimta Briuselyje 2018 m. kovo 28 d.

*Komisijos vardu*  
*Pirmininkas*  
Jean-Claude JUNCKER

---

## PRIEDAS

Reglamento (ES) Nr. 37/2010 priedo 1 lentelėje fluazurono įrašas pakeičiamas taip:

Farmakologiškai aktyvi medžiaga	Žymeklio likutis	Gyvūnų rūšis	DLK	Tiksliniai audiniai	Kitos nuostatos (pagal Reglamento (EB) Nr. 470/2009 14 straipsnio 7 dalį)	Terapinė klasifikacija
„Fluazuronas	Fluazuronas	Visi atrajotojai, išskyrus galvijus ir avis	200 µg/kg	Raumenys	Nevartotinas gyvūnams, kurių pienas skirtas žmonėms vartoti	Antiparazitinės veikliosios medžiagos ir (arba) veikliosios medžiagos, veikiančios ektoparazitais“
			7 000 µg/kg	Riebalai		
			500 µg/kg	Kepenys		
			500 µg/kg	Inkstai		
		Galvijai	200 µg/kg	Raumenys	ĮRAŠO NĖRA	
			7 000 µg/kg	Riebalai		
			500 µg/kg	Kepenys		
			500 µg/kg	Inkstai		
			200 µg/kg	Pienas		
		Pelekinės žuvys	200 µg/kg	Raumenys ir oda natūraliu santykiu	ĮRAŠO NĖRA	

## KOMISIJOS ĮGYVENDINIMO REGLAMENTAS (ES) 2018/524

2018 m. kovo 28 d.

kuriuo dėl veikliųjų medžiagų *Bacillus subtilis* (Cohn 1872) padermės QST 713, tolygios padermei AQ 713, klodinafopo, klopiralido, ciprodinilo, dichlorpropo-P, fosetilo, mepanipirimo, metkonazolo, metrafenono, pirimikarbo, *Pseudomonas chlororaphis* padermės MA 342, pirimetanilo, chinoksifeno, rimsulfurono, spinozado, tiakloprido, tiametoksamo, tiramo, metiltolkofoso, triklopiro, trineksapako, tritikonazolo ir ziramo patvirtinimo galiojimo pratęsimo iš dalies keičiamas įgyvendinimo reglamentas (ES) Nr. 540/2011

(Tekstas svarbus EEE)

EUROPOS KOMISIJA,

atsižvelgdama į Sutartį dėl Europos Sąjungos veikimo,

atsižvelgdama į 2009 m. spalio 21 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (EB) Nr. 1107/2009 dėl augalų apsaugos produktų pateikimo į rinką ir panaikinantį Tarybos direktyvas 79/117/EEB ir 91/414/EEB (<sup>1</sup>), ypač į jo 17 straipsnio pirmą pastraipą,

kadangi:

- (1) Komisijos įgyvendinimo reglamento (ES) Nr. 540/2011 (<sup>2</sup>) priedo A dalyje išvardytos veikliosios medžiagos laikomos patvirtintomis pagal Reglamentą (EB) Nr. 1107/2009;
- (2) Komisijos įgyvendinimo reglamentu (ES) 2016/2016 (<sup>3</sup>) buvo pratęstas veikliųjų medžiagų mepanipirimo, *Pseudomonas chlororaphis* padermės MA 342, chinoksifeno, tiakloprido, tiramo ir ziramo patvirtinimo galiojimas. Šių medžiagų patvirtinimo galiojimas baigiasi 2018 m. balandžio 30 d.;
- (3) Komisijos įgyvendinimo reglamentu (ES) Nr. 487/2014 (<sup>4</sup>) buvo pratęstas veikliųjų medžiagų *Bacillus subtilis* (Cohn 1872) padermės QST 713, tolygios padermei AQ 713, klodinafopo, metrafenono, pirimikarbo, rimsulfurono, spinozado, tiametoksamo, metiltolkofoso ir tritikonazolo patvirtinimo galiojimas. Šių medžiagų patvirtinimo galiojimas baigiasi 2018 m. balandžio 30 d.;
- (4) Komisijos įgyvendinimo reglamentu (ES) Nr. 678/2014 (<sup>5</sup>) buvo pratęstas veikliųjų medžiagų klopiralido, ciprodinilo, fosetilo, pirimetanilo ir trineksapako patvirtinimo galiojimas. Šių medžiagų patvirtinimo galiojimas baigiasi 2018 m. balandžio 30 d.;
- (5) Komisijos įgyvendinimo reglamentu (ES) Nr. 878/2014 (<sup>6</sup>) buvo pratęstas veikliųjų medžiagų dichlorpropo-P, metkonazolo ir triklopiro patvirtinimo galiojimas. Šių medžiagų patvirtinimo galiojimas baigiasi 2018 m. balandžio 30 d.;
- (6) paraiškos dėl 2–5 konstatuojamosiose dalyse išvardytų medžiagų patvirtinimo atnaujinimo buvo pateiktos pagal Komisijos įgyvendinimo reglamentą (ES) Nr. 844/2012 (<sup>7</sup>);

(<sup>1</sup>) OL L 309, 2009 11 24, p. 1.

(<sup>2</sup>) 2011 m. gegužės 25 d. Komisijos įgyvendinimo reglamentas (ES) Nr. 540/2011, kuriuo dėl patvirtintų veikliųjų medžiagų sąrašo įgyvendinamas Europos Parlamento ir Tarybos reglamentas (EB) Nr. 1107/2009 (OL L 153, 2011 6 11, p. 1).

(<sup>3</sup>) 2016 m. lapkričio 17 d. Komisijos įgyvendinimo reglamentas (ES) 2016/2016, kuriuo dėl veikliųjų medžiagų acetamiprido, benzenkarboksirūgšties, flzasulfurono, mekopropo-P, mepanipirimo, mezosulfurono, propinebo, propoksikarbazono, propizamido, propikonazolo, *Pseudomonas chlororaphis* padermės MA 342, piraklostrobino, chinoksifeno, tiakloprido, tiramo, ziramo ir zoksamido patvirtinimo galiojimo pratęsimo iš dalies keičiamas Įgyvendinimo reglamentas (ES) Nr. 540/2011 (OL L 312, 2016 11 18, p. 21).

(<sup>4</sup>) 2014 m. gegužės 12 d. Komisijos įgyvendinimo reglamentas (ES) Nr. 487/2014, kuriuo dėl veikliųjų medžiagų *Bacillus subtilis* (Cohn 1872) padermės QST 713, tolygios padermei AQ 713, klodinafopo, metrafenono, pirimikarbo, rimsulfurono, spinozado, tiametoksamo, metiltolkofoso ir tritikonazolo patvirtinimo galiojimo pratęsimo iš dalies keičiamas Įgyvendinimo reglamentas (ES) Nr. 540/2011 (OL L 138, 2014 5 13, p. 72).

(<sup>5</sup>) 2014 m. birželio 19 d. Komisijos įgyvendinimo reglamentas (ES) Nr. 678/2014, kuriuo dėl veikliųjų medžiagų klopiralido, ciprodinilo, fosetilo, pirimetanilo ir trineksapako patvirtinimo laikotarpių pratęsimo iš dalies keičiamas Įgyvendinimo reglamentas (ES) Nr. 540/2011 (OL L 180, 2014 6 20, p. 11).

(<sup>6</sup>) 2014 m. rugpjūčio 12 d. Komisijos įgyvendinimo reglamentas (ES) Nr. 878/2014, kuriuo dėl veikliųjų medžiagų dichlorpropo P, metkonazolio ir triklopiro patvirtinimo galiojimo pratęsimo iš dalies keičiamas Įgyvendinimo reglamentas (ES) Nr. 540/2011 (OL L 240, 2014 8 13, p. 18).

(<sup>7</sup>) 2012 m. rugsėjo 18 d. Komisijos įgyvendinimo reglamentas (ES) Nr. 844/2012, kuriuo nustatomos veikliųjų medžiagų patvirtinimo pratęsimo procedūros įgyvendinimo nuostatos, kaip numatyta Europos Parlamento ir Tarybos reglamente (EB) Nr. 1107/2009 dėl augalų apsaugos produktų pateikimo į rinką (OL L 252, 2012 9 19, p. 26).

- (7) atsižvelgiant į tai, kad medžiagas įvertinti pavėluota dėl nuo pareiškėjų nepriklausančių priežasčių, šių veikliųjų medžiagų patvirtinimas veikiausiai baigs galioti prieš priimant sprendimą dėl jo atnaujinimo. Todėl reikia pratęsti jų patvirtinimo galiojimo laikotarpį;
- (8) atsižvelgiant į Reglamento (EB) Nr. 1107/2009 17 straipsnio pirmos pastraipos tikslą, tais atvejais, kai Komisija priims reglamentą, kuriame bus nustatyta, kad šio reglamento priede nurodytų veikliųjų medžiagų patvirtinimo galiojimas neatnaujinamas, nes neatitinka patvirtinimo kriterijų, Komisija nustatys galiojimo pabaigos datą – ji bus arba ta pati, kaip ir prieš priimant šį reglamentą, arba diena, kurią išgalioja Reglamentas dėl veikliųjų medžiagų patvirtinimo galiojimo neatnaujinimo, priklausomai nuo to, kuri iš šių datų bus vėlesnė. Tais atvejais, kai Komisija priims reglamentą, kuriuo atnaujinamas šio reglamento priede nurodytos veikliosios medžiagos patvirtinimas, Komisija stengsis nustatyti, kaip tinkama konkrečiomis aplinkybėmis, kuo ankstesnę taikymo datą;
- (9) atsižvelgiant į tai, kad veikliųjų medžiagų patvirtinimas nustoja galioti 2018 m. balandžio 30 d., šis reglamentas turėtų įsigalioti kuo greičiau;
- (10) todėl Įgyvendinimo reglamentas (ES) Nr. 540/2011 turėtų būti atitinkamai iš dalies pakeistas;
- (11) šiame reglamente nustatytos priemonės atitinka Augalų, gyvūnų, maisto ir pašarų nuolatinio komiteto nuomonę,

PRIĖMĖ ŠĮ REGLAMENTĄ:

*1 straipsnis*

Įgyvendinimo reglamento (ES) Nr. 540/2011 priedo A dalis iš dalies keičiama pagal šio reglamento priedą.

*2 straipsnis*

Šis reglamentas įsigalioja trečią dieną po jo paskelbimo *Europos Sąjungos oficialiajame leidinyje*.

Šis reglamentas privalomas visas ir tiesiogiai taikomas visose valstybėse narėse.

Priimta Briuselyje 2018 m. kovo 28 d.

*Komisijos vardu*  
*Pirmininkas*  
Jean-Claude JUNCKER

## PRIEDAS

Igyvendinimo reglamento (ES) Nr. 540/2011 priedo A dalis iš dalies keičiama taip:

- 1) šeštoje skiltyje tiramo (73 įrašas) patvirtinimo galiojimo pabaigos data pakeičiama į „2019 m. balandžio 30 d.“;
  - 2) šeštoje skiltyje ziramo (74 įrašas) patvirtinimo galiojimo pabaigos data pakeičiama į „2019 m. balandžio 30 d.“;
  - 3) šeštoje skiltyje chinoksifeno (82 įrašas) patvirtinimo galiojimo pabaigos data pakeičiama į „2019 m. balandžio 30 d.“;
  - 4) šeštoje skiltyje *Pseudomonas chlororaphis* padermės MA 342 (89 įrašas) patvirtinimo galiojimo pabaigos data pakeičiama į „2019 m. balandžio 30 d.“;
  - 5) šeštoje skiltyje mepanipirimo (90 įrašas) patvirtinimo galiojimo pabaigos data pakeičiama į „2019 m. balandžio 30 d.“;
  - 6) šeštoje skiltyje tiakloprido (92 įrašas) patvirtinimo galiojimo pabaigos data pakeičiama į „2019 m. balandžio 30 d.“;
  - 7) šeštoje skiltyje klodinafopo (123 įrašas) patvirtinimo galiojimo pabaigos data pakeičiama į „2019 m. balandžio 30 d.“;
  - 8) šeštoje skiltyje pirimikarbo (124 įrašas) patvirtinimo galiojimo pabaigos data pakeičiama į „2019 m. balandžio 30 d.“;
  - 9) šeštoje skiltyje rimsulfurono (125 įrašas) patvirtinimo galiojimo pabaigos data pakeičiama į „2019 m. balandžio 30 d.“;
  - 10) šeštoje skiltyje metiltolklofoso (126 įrašas) patvirtinimo galiojimo pabaigos data pakeičiama į „2019 m. balandžio 30 d.“;
  - 11) šeštoje skiltyje tritikonazolo (127 įrašas) patvirtinimo galiojimo pabaigos data pakeičiama į „2019 m. balandžio 30 d.“;
  - 12) šeštoje skiltyje klopivalido (129 įrašas) patvirtinimo galiojimo pabaigos data pakeičiama į „2019 m. balandžio 30 d.“;
  - 13) šeštoje skiltyje ciprodinilo (130 įrašas) patvirtinimo galiojimo pabaigos data pakeičiama į „2019 m. balandžio 30 d.“;
  - 14) šeštoje skiltyje fosetilo (131 įrašas) patvirtinimo galiojimo pabaigos data pakeičiama į „2019 m. balandžio 30 d.“;
  - 15) šeštoje skiltyje trineksapako (132 įrašas) patvirtinimo galiojimo pabaigos data pakeičiama į „2019 m. balandžio 30 d.“;
  - 16) šeštoje skiltyje dichlorpropo-P (133 įrašas) patvirtinimo galiojimo pabaigos data pakeičiama į „2019 m. balandžio 30 d.“;
  - 17) šeštoje skiltyje metkonazolo (134 įrašas) patvirtinimo galiojimo pabaigos data pakeičiama į „2019 m. balandžio 30 d.“;
  - 18) šeštoje skiltyje pirimetanilo (135 įrašas) patvirtinimo galiojimo pabaigos data pakeičiama į „2019 m. balandžio 30 d.“;
  - 19) šeštoje skiltyje triklopiro (136 įrašas) patvirtinimo galiojimo pabaigos data pakeičiama į „2019 m. balandžio 30 d.“;
  - 20) šeštoje skiltyje metrafenono (137 įrašas) patvirtinimo galiojimo pabaigos data pakeičiama į „2019 m. balandžio 30 d.“;
  - 21) šeštoje skiltyje *Bacillus subtilis* (Cohn 1872) padermės QST 713, tolygios padermei AQ 713, (138 įrašas) patvirtinimo galiojimo pabaigos data pakeičiama į „2019 m. balandžio 30 d.“;
  - 22) šeštoje skiltyje spinozado (139 įrašas) patvirtinimo galiojimo pabaigos data pakeičiama į „2019 m. balandžio 30 d.“;
  - 23) šeštoje skiltyje tiametoksamo (140 įrašas) patvirtinimo galiojimo pabaigos data pakeičiama į „2019 m. balandžio 30 d.“.
-



**KLAIĐŲ IŠTAISYMAS**

**2018 m. kovo 22 d. Komisijos įgyvendinimo reglamento (ES) 2018/483 dėl aštuonioliktojo dalinio kvietimo dalyvauti konkurse, paskelbtame Įgyvendinimo reglamentu (ES) 2016/2080, mažiausios nugriebto pieno miltelių pardavimo kainos nustatymo klaidų ištaisymas**

*(Europos Sąjungos oficialusis leidinys L 81, 2018 m. kovo 23 d.)*

9 puslapyje:

- yra:* „(3) šiame reglamente nustatytos priemonės atitinka Bendro žemės ūkio rinkų organizavimo komiteto nuomonę“,
- turi būti:* „(3) Bendro žemės ūkio rinkų organizavimo vadybos komitetas nepateikė savo nuomonės per pirmininko nustatytą laikotarpį.“
-





ISSN 1977-0723 (elektroninis leidimas)  
ISSN 1725-5120 (popierinis leidimas)



**Europos Sąjungos leidinių biuras**  
2985 Liuksemburgas  
LIUKSEMBURGAS

**LT**