

II

(Nelegislatīvi akti)

REGULAS

KOMISIJAS ĪSTENOŠANAS REGULA (ES) 2017/555

(2017. gada 24. marts),

ar ko attiecībā uz vairāku Īstenošanas regulas (ES) Nr. 686/2012 pielikuma B daļas sarakstā norādītu darbīgo vielu apstiprinājuma periodu pagarināšanu groza Īstenošanas regulu (ES) Nr. 540/2011 (atjaunināšanas programma AIR IV)

(Dokuments attiecas uz EEZ)

EIROPAS KOMISIJA,

ņemot vērā Līgumu par Eiropas Savienības darbību,

ņemot vērā Eiropas Parlamenta un Padomes 2009. gada 21. oktobra Regulu (EK) Nr. 1107/2009 par augu aizsardzības līdzekļu laišanu tirgū, ar ko atceļ Padomes Direktīvas 79/117/EEK un 91/414/EEK ⁽¹⁾, un jo īpaši tās 17. panta pirmo daļu un 78. panta 2. punktu,

tā kā:

- (1) Komisijas Īstenošanas regulas (ES) Nr. 540/2011 ⁽²⁾ pielikuma A daļa nosaka darbīgās vielas, ko uzskata par apstiprinātām saskaņā ar Regulu (EK) Nr. 1107/2009.
- (2) Šajā regulā iekļauto darbīgo vielu apstiprinājumu atjaunošanas pieteikumi tika iesniegti saskaņā ar Komisijas Īstenošanas regulu (ES) Nr. 844/2012 ⁽³⁾. Tomēr šo vielu apstiprinājumi var pieteikuma iesniedzējam nekontrolējamu iemeslu dēļ beigties, pirms pieņemts lēmums par apstiprinājuma atjaunošanu. Tāpēc nepieciešams saskaņā ar Regulas (EK) Nr. 1107/2009 17. pantu to apstiprinājuma periodus paildzināt.
- (3) Ņemot vērā resursus un laiku, kas vajadzīgi, lai pabeigtu novērtēt pieteikumus uz apstiprinājumu atjaunināšanu lielam skaitam tādu darbīgo vielu, kuru apstiprinājumi beidzas laikā no 2019. gada līdz 2021. gadam, ar Komisijas Īstenošanas lēmumu C(2016) 6104 ⁽⁴⁾ tika izveidota darba programma, kurā tika vienkopus sagrupētas līdzīgas darbīgās vielas un, balstoties uz Regulas (EK) Nr. 1107/2009 18. pantā minētajiem drošības apsvērumiem attiecībā uz cilvēka vai dzīvnieku veselību vai vidi, noteiktas prioritātes.
- (4) Par zema riska vielām prezumētas vielas saskaņā ar Īstenošanas lēmumu C(2016) 6104 būtu jāprioritizē. Tāpēc šo vielu apstiprinājums būtu jāpaildzina par iespējami īsu laiku. Ņemot vērā pienākumu un darba sadalījumu starp dalībvalstīm, kas darbojas kā ziņotājas, un novērtēšanai un lemšanai vajadzīgo resursu pieejamību, vajadzētu būt, ka attiecīgais periods viens gads ir šādām darbīgajām vielām: parafinēļa (CAS 64742-46-7), parafinēļa (CAS 72623-86-0), parafinēļa (CAS 8042-47-5), parafinēļa (CAS 97862-82-3) un sērs.

⁽¹⁾ OVL 309, 24.11.2009., 1. lpp.

⁽²⁾ OVL 153, 11.6.2011., 1. lpp.

⁽³⁾ Komisijas 2012. gada 18. septembra Īstenošanas regula (ES) Nr. 844/2012, ar ko nosaka noteikumus, kas vajadzīgi darbīgo vielu apstiprinājumu atjaunošanas procedūras īstenošanai, kā paredzēts Eiropas Parlamenta un Padomes Regulā (EK) Nr. 1107/2009 par augu aizsardzības līdzekļu laišanu tirgū (OV L 252, 19.9.2012., 26. lpp.).

⁽⁴⁾ Komisijas 2016. gada 28. septembra Īstenošanas lēmums, ar ko saskaņā ar Eiropas Parlamenta un Padomes Regulu (EK) Nr. 1107/2009 izveido darba programmu tādu darbīgo vielu apstiprinājumu atjaunošanas pieteikumu novērtēšanai, kuru termiņš beidzas 2019., 2020. un 2021. gadā (OV C 357, 29.9.2016., 9. lpp.).

- (5) Darbīgajām vielām, kas neietilpst Īstenošanas lēmuma C(2016) 6104 prioritārajās kategorijās, apstiprinājuma periods būtu jāpagarina par diviem vai trim gadiem, ņemot vērā esošo apstiprinājuma termiņu, to, ka saskaņā ar Īstenošanas regulas (ES) Nr. 844/2012 6. panta 3. punktu papildu dokumentāciju par jebkuru darbīgo vielu iesniedz ne vēlāk kā 30 mēnešus pirms termiņa beigām, un to, ka jāgādā, lai līdzsvaroti būtu sadalīti pienākumi un darbs starp dalībvalstīm, kas darbojas kā ziņotājas un otrās ziņotājas, un novērtēšanai un lemšanai pieejamie vajadzīgie resursi. Tāpēc ir lietderīgi pagarināt apstiprinājuma periodu par diviem gadiem šādām darbīgajām vielām: 2-fenilfenolam (t. sk. tā sāļi, piemēram, nātrija sāls), hlormekvatam, dimetahloram, etofenprokam, penkonazolam, propakvizofopam, tetrakonazolam, triallātam un zeta-cipermetrīnam, un par trim gadiem – bensulfuronam, nātrija 5-nitrogvajakolātām, nātrija o-nitrofenolātām, nātrija p-nitrofenolātām un tebufēnpiradam.
- (6) Komisija saņēma pieteikumu par darbīgās vielas kvizalofopa-P (variants etil-kvizalofops-P) apstiprinājuma atjaunošanu un atsevišķu pieteikumu par darbīgās vielas kvizalofopa-P (variants tefuril-kvizalofops-P) apstiprinājuma atjaunošanu. Ņemot vērā šo faktu un etil-kvizalofopa-P un tefuril-kvizalofopa-P atšķirīgos riska profilus, tās atjaunošanas procedūras nolūkos ir jāaplūko kā divas atšķirīgas darbīgās vielas. Variants etil-kvizalofops-P neietilpst Īstenošanas lēmuma C(2016) 6104 prioritārajās kategorijās. Tāpēc, ņemot vērā 5. apsvērumā minētos iemeslus, ir lietderīgi pagarināt apstiprinājuma periodu par diviem gadiem.
- (7) Ņemot vērā Regulas (EK) Nr. 1107/2009 17. panta pirmajā daļā izvirzīto mērķi, ja ne vēlāk kā 30 mēnešu laikā pirms šīs regulas pielikumā noteiktā attiecīgā termiņa beigu datuma nav saskaņā ar Īstenošanas regulu (ES) Nr. 844/2012 iesniegta papildu dokumentācija, Komisija termiņa beigās nosaka tajā pašā datumā, kāds bijis noteikts pirms šīs regulas pieņemšanas, vai agrākajā iespējamajā datumā pēc tās pieņemšanas.
- (8) Ņemot vērā Regulas (EK) Nr. 1107/2009 17. panta pirmajā daļā izvirzīto mērķi, gadījumos, kad Komisija pieņem regulu, kurā noteikts, ka kādai šīs regulas pielikumā minētajai darbīgajai vielai apstiprinājums nav atjaunots, jo nav izpildīti apstiprināšanas kritēriji, Komisija termiņa beigās nosaka vai nu tajā pašā datumā, kāds bijis noteikts pirms šīs regulas pieņemšanas, vai regulas spēkā stāšanās datumā, izvēloties attiecīgo vēlāko datumu, ja vien darbīgās vielas apstiprinājums nav atjaunots. Kas attiecas uz gadījumiem, kad Komisija pieņem regulu, kurā paredzēta šīs regulas pielikumā minētas darbīgās vielas apstiprinājuma atjaunošana, Komisija atbilstoši apstākļiem centīsies noteikt agrāko iespējamo piemērošanas datumu.
- (9) Tādēļ būtu attiecīgi jāgroza Īstenošanas regula (ES) Nr. 540/2011.
- (10) Ņemot vērā to, ka dažu vielu apstiprinājumu termiņš beigsies 2019. gada 31. oktobrī, un to, ka pieteikumu iesniedzējiem papildu dokumentācija būtu jāiesniedz 30 mēnešus pirms apstiprinājuma termiņa beigām, šai regulai būtu jāstājas spēkā pēc iespējas drīzāk.
- (11) Šajā regulā paredzētie pasākumi ir saskaņā ar Augu, dzīvnieku, pārtikas aprites un dzīvnieku barības pastāvīgās komitejas atzinumu,

IR PIENĒMUSI ŠO REGULU.

1. pants

Īstenošanas regulas (ES) Nr. 540/2011 pielikumu groza saskaņā ar šīs regulas pielikumu.

2. pants

Šī regula stājas spēkā trešajā dienā pēc tās publicēšanas Eiropas Savienības Oficiālajā Vēstnesī.

Šī regula uzliek saistības kopumā un ir tieši piemērojama visās dalībvalstīs.

Briselē, 2017. gada 24. martā

Komisijas vārdā –
priekšsēdētājs
Jean-Claude JUNCKER

PIELIKUMS

Īstenošanas regulas (ES) Nr. 540/2011 pielikuma A daļu groza šādi:

- 1) sestajā slejā "Apstiprināšanas termiņa beigas" attiecībā uz 271. rindu par bensulfuronu datumu aizstāj ar "2022. gada 31. oktobris";
- 2) sestajā slejā "Apstiprināšanas termiņa beigas" attiecībā uz 272. rindu par nātrija 5-nitrogvajakolātu datumu aizstāj ar "2022. gada 31. oktobris";
- 3) sestajā slejā "Apstiprināšanas termiņa beigas" attiecībā uz 273. rindu par nātrija o-nitrofenolātu datumu aizstāj ar "2022. gada 31. oktobris";
- 4) sestajā slejā "Apstiprināšanas termiņa beigas" attiecībā uz 274. rindu par nātrija p-nitrofenolātu datumu aizstāj ar "2022. gada 31. oktobris";
- 5) sestajā slejā "Apstiprināšanas termiņa beigas" attiecībā uz 275. rindu par tebufēnpiradu datumu aizstāj ar "2022. gada 31. oktobris";
- 6) sestajā slejā "Apstiprināšanas termiņa beigas" attiecībā uz 276. rindu par hlormekvatu datumu aizstāj ar "2021. gada 30. novembris";
- 7) sestajā slejā "Apstiprināšanas termiņa beigas" attiecībā uz 278. rindu par propakvizofopu datumu aizstāj ar "2021. gada 30. novembris";
- 8) sestajā slejā "Apstiprināšanas termiņa beigas" attiecībā uz 281. rindu par zeta-cipermetrīnu datumu aizstāj ar "2021. gada 30. novembris";
- 9) sestajā slejā "Apstiprināšanas termiņa beigas" attiecībā uz 284. rindu par dimetahloru datumu aizstāj ar "2021. gada 31. decembris";
- 10) sestajā slejā "Apstiprināšanas termiņa beigas" attiecībā uz 285. rindu par etofenproksu datumu aizstāj ar "2021. gada 31. decembris";
- 11) sestajā slejā "Apstiprināšanas termiņa beigas" attiecībā uz 287. rindu par penkonazolu datumu aizstāj ar "2021. gada 31. decembris";
- 12) sestajā slejā "Apstiprināšanas termiņa beigas" attiecībā uz 288. rindu par triallātu datumu aizstāj ar "2021. gada 31. decembris";
- 13) sestajā slejā "Apstiprināšanas termiņa beigas" attiecībā uz 292. ierakstu par sēru datumu aizstāj ar "2020. gada 31. decembris";
- 14) sestajā slejā "Apstiprināšanas termiņa beigas" attiecībā uz 293. rindu par tetrakonazolu datumu aizstāj ar "2021. gada 31. decembris";
- 15) sestajā slejā "Apstiprināšanas termiņa beigas" attiecībā uz 294. rindu par parafineļļām datumu aizstāj ar "2020. gada 31. decembris";
- 16) sestajā slejā "Apstiprināšanas termiņa beigas" attiecībā uz 295. rindu par parafineļļu datumu aizstāj ar "2020. gada 31. decembris";
- 17) sestajā slejā "Apstiprināšanas termiņa beigas" attiecībā uz 299. rindu par 2-fenilfenolu (t. sk. tā sāļi, piemēram, nātrija sāļi) datumu aizstāj ar "2021. gada 31. decembris";

18) 279. rindu aizstāj ar šādu:

| | | | |
|------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------|
| "279 | Kvizalofops-P | | |
| | Tefuril-kvizalofops-P CAS No 119738-06-6 CIPAC Nr. 641.226 | (RS)-Tetrahidrofurfuril (R)-2-[4-(6-hlorkvinoxalīn-2-iloksi)fenoksi]propionāts | ≥ 795 g/kg 2009. gada 1. decembris |
| | Etil-kvizalofops-P CAS No 100646-51-3 CIPAC Nr. 641.202 | Etil (R)-2-[4-(6-hlorkvinoxalīn-2-iloksi)fenoksi]propionāts | ≥ 950 g/kg 2009. gada 1. decembris |
| | <p>A DAĻA</p> <p>Var atļaut lietot tikai kā herbicīdu.</p> <p>B DAĻA</p> <p>Lai īstenotu Regulas (EK) Nr. 1107/2009 29. panta 6. punktā minētos vienotos principus, ņem vērā Pārtikas aprites un dzīvnieku veselības pastāvīgās komitejas 2009. gada 23. janvārī pabeigtā pārskata ziņojuma secinājumus par kvizalofopu-P un jo īpaši tā I un II papildinājumu.</p> <p>Šajā vispārējā novērtējumā dalībvalstīm jāpievērš īpaša uzmanība:</p> <ul style="list-style-type: none"> — rūpnieciski ražotā tehniskā materiāla specifikācijām, kuras jāapstiprina un jāpamato ar atbilstošiem analītiskiem datiem. Dokumentācijā par toksiskumu izmantotais testa materiāls jāpārbauda un jāsalīdzina ar šo tehniskā materiāla specifikāciju, — lietotāju un darbinieku drošībai, un tām jānodrošina, lai lietošanas noteikumos būtu paredzēts izmantot atbilstošus individuālās aizsardzības līdzekļus, — pie mērķa grupas nepieerošu augu aizsardzībai, un tām jānodrošina, lai atļaujas nosacījumos nepieciešamības gadījumā tiktu iekļauti riska mazināšanas pasākumi, piemēram, buferzonas. <p>Atļaujas nosacījumos vajadzības gadījumā ietver riska mazināšanas pasākumus.</p> | | |

| | | | | | | |
|--|--|--|--|--|--|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| | | | | | | <p>Attiecīgās dalībvalstis nodrošina, lai pieteikuma iesniedzējs iesniegtu Komisijai papildu informāciju par risku pie mērķa grupas nepiederošiem posmkājiem.</p> <p>Dalībvalstis nodrošina, ka pieteikuma iesniedzējs iesniedz šādu informāciju Komisijai līdz 2011. gada 30. novembrim.”</p> |
|--|--|--|--|--|--|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|