

ROZPORZĄDZENIE WYKONAWCZE KOMISJI (UE) 2018/1266**z dnia 20 września 2018 r.**

zmieniające rozporządzenie wykonawcze (UE) nr 540/2011 w odniesieniu do przedłużenia okresów zatwierdzenia substancji czynnych: 1-dekanol, 6-benzyloadenina, siarczan glinu, azadyrachtyna, bupiryamat, karboksyna, kletodym, cykloksydym, dazomet, diklofop, ditianon, dodyna, fenazachina, fluometuron, flutriafol, heksytiazoks, hymeksazol, kwas indolilo-3-masłowy, izoksaben, wielosiarczek wapnia, metaldehyd, paklobutrazol, pencykuron, sintofen, tau-fluwalinat i tebufenozyd

(Tekst mający znaczenie dla EOG)

KOMISJA EUROPEJSKA,

uwzględniając Traktat o funkcjonowaniu Unii Europejskiej,

uwzględniając rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1107/2009 z dnia 21 października 2009 r. dotyczące wprowadzania do obrotu środków ochrony roślin i uchylające dyrektywy Rady 79/117/EWG i 91/414/EWG ⁽¹⁾, w szczególności jego art. 17 akapit pierwszy,

a także mając na uwadze, co następuje:

- (1) W części A załącznika do rozporządzenia wykonawczego Komisji (UE) nr 540/2011 ⁽²⁾ określono substancje czynne uznane za zatwierdzone rozporządzeniem (WE) nr 1107/2009.
- (2) Zgodnie z rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) nr 844/2012 ⁽³⁾ złożono wnioski o odnowienie zatwierdzenia substancji czynnych: 1-dekanol, 6-benzyloadenina, siarczan glinu, azadyrachtyna, bupiryamat, karboksyna, kletodym, cykloksydym, dazomet, diklofop, ditianon, dodyna, fenazachina, fluometuron, flutriafol, heksytiazoks, hymeksazol, kwas indolilo-3-masłowy, izoksaben, wielosiarczek wapnia, metaldehyd, paklobutrazol, pencykuron, sintofen, tau-fluwalinat i tebufenozyd. Z powodów, nad którymi wnioskodawca nie ma kontroli, zatwierdzenie tych substancji może jednak wygasnąć przed przyjęciem decyzji o odnowieniu tego zatwierdzenia. Należy zatem przedłużyć przedmiotowe okresy zatwierdzenia zgodnie z art. 17 rozporządzenia (WE) nr 1107/2009.
- (3) Ze względu na czas i zasoby konieczne do przeprowadzenia oceny wniosków o odnowienie zatwierdzenia wielu substancji czynnych, które to zatwierdzenia wygasną w latach 2019–2021, decyzją wykonawczą Komisji C(2016) 6104 ⁽⁴⁾ ustanowiono program prac, w którym zgrupowano podobne substancje czynne i wyznaczono priorytety na podstawie potencjalnego zagrożenia dla zdrowia ludzi i zwierząt lub dla środowiska zgodnie z art. 18 rozporządzenia (WE) nr 1107/2009.
- (4) Ponieważ substancje czynne 1-dekanol, 6-benzyloadenina, siarczan glinu, azadyrachtyna, bupiryamat, karboksyna, kletodym, cykloksydym, dazomet, diklofop, ditianon, dodyna, fenazachina, fluometuron, flutriafol, heksytiazoks, hymeksazol, kwas indolilo-3-masłowy, izoksaben, wielosiarczek wapnia, metaldehyd, paklobutrazol, pencykuron, sintofen, tau-fluwalinat i tebufenozyd nie należą do kategorii priorytetowych określonych w decyzji wykonawczej C(2016)6104, okres zatwierdzenia należy przedłużyć o dwa lub trzy lata, uwzględniając: datę wygaśnięcia obecnego zatwierdzenia; fakt, że zgodnie z art. 6 ust. 3 rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 844/2012 dodatkową dokumentację dotyczącą substancji czynnej należy złożyć nie później niż 30 miesięcy przed wygaśnięciem zatwierdzenia; potrzebę zapewnienia równoważonego rozkładu obowiązków i pracy między państwami członkowskimi pełniącymi rolę sprawozdawców i współsprawozdawców oraz dostępne zasoby potrzebne do przeprowadzenia oceny i podjęcia decyzji.
- (5) Należy w związku z tym przedłużyć okres zatwierdzenia substancji czynnych: karboksyna, kletodym, cykloksydym, dazomet, diklofop, fenazachina, hymeksazol, kwas indolilo-3-masłowy, metaldehyd i paklobutrazol – o dwa lata, a okres zatwierdzenia substancji czynnych: 1-dekanol, 6-benzyloadenina, siarczan glinu, azadyrachtyna, bupiryamat, ditianon, dodyna, fluometuron, flutriafol, heksytiazoks, izoksaben, wielosiarczek wapnia, pencykuron, sintofen, tau-fluwalinat i tebufenozyd – o trzy lata.

⁽¹⁾ Dz.U. L 309 z 24.11.2009, s. 1.

⁽²⁾ Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) nr 540/2011 z dnia 25 maja 2011 r. w sprawie wykonania rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1107/2009 w odniesieniu do wykazu zatwierdzonych substancji czynnych (Dz.U. L 153 z 11.6.2011, s. 1).

⁽³⁾ Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) nr 844/2012 z dnia 18 września 2012 r. ustanawiające przepisy niezbędne do wprowadzenia w życie procedury odnowienia dotyczącej substancji czynnych, jak przewidziano w rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1107/2009 dotyczącym wprowadzania do obrotu środków ochrony roślin (Dz.U. L 252 z 19.9.2012, s. 26).

⁽⁴⁾ Decyzja wykonawcza Komisji z dnia 28 września 2016 r. w sprawie ustanowienia programu prac nad oceną wniosków o odnowienie wygasających w latach 2019, 2020 i 2021 zatwierdzeń substancji czynnych zgodnie z rozporządzeniem (WE) nr 1107/2009 Parlamentu Europejskiego i Rady (Dz.U. C 357 z 29.9.2016, s. 9).

- (6) W przypadku nieprzedłożenia dodatkowej dokumentacji zgodnej z przepisami rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 844/2012 w terminie do 30 miesięcy przed odnośną datą wygaśnięcia określoną w załączniku do niniejszego rozporządzenia data wygaśnięcia powinna pozostać taka sama jak przed niniejszym rozporządzeniem lub za datę wygaśnięcia należy przyjąć najwcześniejszą następną datę.
- (7) W przypadku gdy Komisja przyjmie rozporządzenie stanowiące, że zatwierdzenie substancji czynnej, o której mowa w załączniku do niniejszego rozporządzenia, nie zostaje odnowione, ponieważ kryteria zatwierdzenia nie zostały spełnione, Komisja wyznaczy taką samą datę wygaśnięcia jak data obowiązująca przed niniejszym rozporządzeniem lub ustali ją na dzień wejścia w życie rozporządzenia stanowiącego o nieodnowieniu zatwierdzenia substancji czynnej, w zależności od tego, która z tych dat jest późniejsza. W przypadkach przyjęcia przez Komisję rozporządzenia stanowiącego o odnowieniu zatwierdzenia substancji czynnej, o której mowa w załączniku do niniejszego rozporządzenia, Komisja postara się, stosownie do okoliczności, wyznaczyć najwcześniejszą możliwą datę stosowania.
- (8) Należy zatem odpowiednio zmienić rozporządzenie wykonawcze (UE) nr 540/2011.
- (9) Środki przewidziane w niniejszym rozporządzeniu są zgodne z opinią Stałego Komitetu ds. Roślin, Zwierząt, Żywności i Pasz,

PRZYJMUJE NINIEJSZE ROZPORZĄDZENIE:

Artykuł 1

W załączniku do rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 540/2011 wprowadza się zmiany zgodnie z załącznikiem do niniejszego rozporządzenia.

Artykuł 2

Niniejsze rozporządzenie wchodzi w życie dwudziestego dnia po jego opublikowaniu w *Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej*.

Niniejsze rozporządzenie wiąże w całości i jest bezpośrednio stosowane we wszystkich państwach członkowskich.

Sporządzono w Brukseli dnia 20 września 2018 r.

W imieniu Komisji
Jean-Claude JUNCKER
Przewodniczący

ZAŁĄCZNIK

W części A załącznika do rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 540/2011 wprowadza się następujące zmiany:

- 1) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 316: Cykloksydym, datę zastępuje się datą „31 maja 2023 r.”;
 - 2) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 317: 6-benzyloadenina, datę zastępuje się datą „31 maja 2024 r.”;
 - 3) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 322: Hymeksazol, datę zastępuje się datą „31 maja 2023 r.”;
 - 4) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 323: Dodyna, datę zastępuje się datą „31 maja 2024 r.”;
 - 5) w kolumnie szóstej: Data wygaśnięcia zatwierdzenia, w wierszu 326: Kwas indolilo-3-masłowy, datę zastępuje się datą „31 maja 2023 r.”;
 - 6) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 328: Tau-fluwalinat, datę zastępuje się datą „31 maja 2024 r.”;
 - 7) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 329: Kletodym, datę zastępuje się datą „31 maja 2023 r.”;
 - 8) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 330: Bupiryamat, datę zastępuje się datą „31 maja 2024 r.”;
 - 9) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 333: 1-dekanol, datę zastępuje się datą „31 maja 2024 r.”;
 - 10) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 334: Izoksaben, datę zastępuje się datą „31 maja 2024 r.”;
 - 11) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 335: Fluometuron, datę zastępuje się datą „31 maja 2024 r.”;
 - 12) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 337: Karboksyna, datę zastępuje się datą „31 maja 2023 r.”;
 - 13) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 339: Dazomet, datę zastępuje się datą „31 maja 2023 r.”;
 - 14) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 340: Metaldehyd, datę zastępuje się datą „31 maja 2023 r.”;
 - 15) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 341: Sintofen, datę zastępuje się datą „31 maja 2024 r.”;
 - 16) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 342: Fenazachina, datę zastępuje się datą „31 maja 2023 r.”;
 - 17) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 343: Azadyrachtyna, datę zastępuje się datą „31 maja 2024 r.”;
 - 18) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 344: Diklofop, datę zastępuje się datą „31 maja 2023 r.”;
 - 19) w kolumnie szóstej: data wygaśnięcia zatwierdzenia, w wierszu 345: Wielosiarczek wapnia, datę zastępuje się datą „31 maja 2024 r.”;
 - 20) w kolumnie szóstej: Data wygaśnięcia zatwierdzenia, w wierszu 346: Siarczan glinu, datę zastępuje się datą „31 maja 2024 r.”;
 - 21) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 348: Paklobutrazol, datę zastępuje się datą „31 maja 2023 r.”;
 - 22) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 349: Pencykuron, datę zastępuje się datą „31 maja 2024 r.”;
 - 23) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 350: Tebufenozyd, datę zastępuje się datą „31 maja 2024 r.”;
 - 24) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 351: Ditianon, datę zastępuje się datą „31 maja 2024 r.”;
 - 25) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 352: Heksytiazoks, datę zastępuje się datą „31 maja 2024 r.”;
 - 26) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 353: Flutriafol, datę zastępuje się datą „31 maja 2024 r.”.
-