

ROZPORZĄDZENIE WYKONAWCZE KOMISJI (UE) 2018/1262**z dnia 20 września 2018 r.****zmieniające rozporządzenie wykonawcze (UE) nr 540/2011 w odniesieniu do przedłużenia okresów zatwierdzenia substancji czynnych: 1-metylocyklopropen, beta-cyflutryna, chlorotalonil, chlorotoluron, chlomazon, cypermetryna, daminozyd, deltametryna, dimetenamid-p, diuron, fludioksonil, flufenacet, flurtamon, fostiazat, indoksakarb, MCPA, MCPB, prosulfokarb, tiofanat metylu i tribenuron****(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) Okresy zatwierdzenia substancji czynnych: 1-metylocyklopropen, beta-cyflutryna, chlorotalonil, chlorotoluron, cypermetryna, daminozyd, deltametryna, dimetenamid-p, flufenacet, flurtamon, fostiazat, indoksakarb, MCPA, MCPB, tiofanat metylu i tribenuron przedłużono ostatnio rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) 2017/1511 ⁽³⁾. Zatwierdzenie tych substancji wygaśnie z dniem 31 października 2018 r.
- (3) Okres zatwierdzenia substancji czynnej diuron upływa z dniem 30 września 2018 r.
- (4) Okresy zatwierdzenia substancji czynnych: chlomazon, fludioksonil i prosulfokarb upływają z dniem 31 października 2018 r.
- (5) Zgodnie z rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) nr 844/2012 ⁽⁴⁾ złożono wnioski o odnowienie zatwierdzenia tych substancji.
- (6) Ze względu na fakt, że ocena tych substancji opóźniła się z przyczyn niezależnych od wnioskodawcy, zatwierdzenia tych substancji czynnych prawdopodobnie wygasną, zanim zostanie podjęta decyzja w sprawie ich odnowienia. Należy zatem przedłużyć okresy zatwierdzenia tych substancji.
- (7) Mając na uwadze cel określony w art. 17 akapit pierwszy rozporządzenia (WE) nr 1107/2009, w przypadkach przyjęcia przez Komisję rozporządzenia stanowiącego o nieodnowieniu zatwierdzenia substancji czynnej, o której mowa w załączniku do niniejszego rozporządzenia, ze względu na brak spełnienia kryteriów zatwierdzenia, 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 wymienionej w załączniku do niniejszego rozporządzenia Komisja postara się, stosownie do okoliczności, wyznaczyć najwcześniejszą możliwą datę rozpoczęcia stosowania.
- (8) Ze względu na to, że zatwierdzenie substancji czynnej diuron wygasa z dniem 30 września 2018 r., niniejsze rozporządzenie powinno wejść w życie możliwie jak najszybciej.
- (9) Należy zatem odpowiednio zmienić rozporządzenie wykonawcze (UE) nr 540/2011.

⁽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) 2017/1511 z dnia 30 sierpnia 2017 r. zmieniające rozporządzenie wykonawcze (UE) nr 540/2011 w odniesieniu do przedłużenia okresów zatwierdzenia substancji czynnych 1-metylocyklopropen, beta-cyflutryna, chlorotalonil, chlorotoluron, cypermetryna, daminozyd, deltametryna, dimetenamid-p, flufenacet, flurtamon, forchlorfenuron, fostiazat, indoksakarb, iprodion, MCPA, MCPB, siltiofam, tiofanat metylu i tribenuron (Dz.U. L 224 z 31.8.2017, s. 115).

⁽⁴⁾ 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).

- (10) Środki przewidziane w niniejszym rozporządzeniu są zgodne z opinią Stałego Komitetu ds. Roślin, Zwierząt, Żywności i Pasz,

PRZYJMUJE NINIEJSZE ROZPORZĄDZENIE:

Artykuł 1

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

Artykuł 2

Niniejsze rozporządzenie wchodzi w życie trzeciego 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 40: deltametryna, datę zastępuje się datą „31 października 2019 r.”;
 - 2) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 48: beta-cyflutryna, datę zastępuje się datą „31 października 2019 r.”;
 - 3) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 64: flurtamon, datę zastępuje się datą „31 października 2019 r.”;
 - 4) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 65: flufenacet, datę zastępuje się datą „31 października 2019 r.”;
 - 5) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 67: dimetenamid-p, datę zastępuje się datą „31 października 2019 r.”;
 - 6) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 69: fostiazat, datę zastępuje się datą „31 października 2019 r.”;
 - 7) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 101: chlorotalonil, datę zastępuje się datą „31 października 2019 r.”;
 - 8) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 102: chlorotoluron, datę zastępuje się datą „31 października 2019 r.”;
 - 9) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 103: cypermetryna, datę zastępuje się datą „31 października 2019 r.”;
 - 10) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 104: daminozyd, datę zastępuje się datą „31 października 2019 r.”;
 - 11) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 105: tiofanat metylu, datę zastępuje się datą „31 października 2019 r.”;
 - 12) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 106: tribenuron, datę zastępuje się datą „31 października 2019 r.”;
 - 13) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 107: MCPA, datę zastępuje się datą „31 października 2019 r.”;
 - 14) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 108: MCPB, datę zastępuje się datą „31 października 2019 r.”;
 - 15) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 117: 1-metylocyklopropen, datę zastępuje się datą „31 października 2019 r.”;
 - 16) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 119: indoksakarb, datę zastępuje się datą „31 października 2019 r.”;
 - 17) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 160: prosulfokarb, datę zastępuje się datą „31 października 2019 r.”;
 - 18) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 161: fludioksonil, datę zastępuje się datą „31 października 2019 r.”;
 - 19) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 162: chlomazon, datę zastępuje się datą „31 października 2019 r.”;
 - 20) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 192: diuron, datę zastępuje się datą „30 września 2019 r.”.
-