

NARIADENIE KOMISIE (EÚ) č. 460/2014

z 5. mája 2014,

ktorým sa mení nariadenie (EÚ) č. 823/2012, pokiaľ ide o dátum ukončenia platnosti schválenia účinnej látky cyflutrín**(Text s významom pre EHP)**

EURÓPSKA KOMISIA,

so zreteľom na Zmluvu o fungovaní Európskej únie,

so zreteľom na nariadenie Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009 z 21. októbra 2009 o uvádzaní prípravkov na ochranu rastlín na trh a o zrušení smerníc Rady 79/117/EHS a 91/414/EHS⁽¹⁾, a najmä na jeho článok 17 druhý odsek,

keďže:

- (1) Nariadením Komisie (EÚ) č. 823/2012⁽²⁾ sa pre účinnú látku cyflutrín posunul dátum ukončenia obdobia platnosti schválenia stanovený vo vykonávacom nariadení Komisie (EÚ) č. 540/2011⁽³⁾, a to do 31. októbra 2016, aby žiadatelia mohli dodržať trojročnú lehotu vyžadovanú podľa článku 15 ods. 1 nariadenia (ES) č. 1107/2009.
- (2) Nebola predložená žiadna žiadosť o obnovenie schválenia účinnej látky cyflutrín, ktorá by spĺňala uvedenú trojročnú lehotu.
- (3) Keďže nebola predložená žiadna takáto žiadosť, je vhodné stanoviť dátum ukončenia platnosti na najbližší možný dátum po pôvodnom dátume ukončenia platnosti stanovenom pred prijatím nariadenia (EÚ) č. 823/2012.
- (4) Nariadenie (EÚ) č. 823/2012 by sa preto malo zodpovedajúcim spôsobom zmeniť.
- (5) Opatrenia stanovené v tomto nariadení sú v súlade so stanoviskom Stáleho výboru pre potravinový reťazec a zdravie zvierat,

PRIJALA TOTO NARIADENIE:

Článok 1**Zmeny nariadenia (EÚ) č. 823/2012**

Článok 1 nariadenia (EÚ) č. 823/2012 sa mení takto:

1. Bod 2 sa nahrádza takto:

„2. 31. október 2016, pokiaľ ide o účinné látky: deltametrín (položka 40), 2,4-DB (položka 47), beta-cyflutrín (položka 48), iprodión (položka 50), hydrazid kyseliny maleínovej (položka 52), flurtamón (položka 64), flufenacet (položka 65), iodosulfurón (položka 66), dimeténamid-p (položka 67), pikoxystrobin (položka 68), fostiazát (položka 69), siltiofam (položka 70) a *Coniothyrium minitans* kmeň CON/M/91-08 (DSM 9660) (položka 71);“.

2. Dopĺňa sa tento bod 5:

„5. 30. apríl 2014, pokiaľ ide o účinnú látku: cyflutrín (položka 49).“

⁽¹⁾ Ú. v. EÚ L 309, 24.11.2009, s. 1.

⁽²⁾ Nariadenie Komisie (EÚ) č. 823/2012 zo 14. septembra 2012, ktorým sa ustanovuje odchýlka od vykonávacieho nariadenia (EÚ) č. 540/2011, pokiaľ ide o dátumy ukončenia platnosti schválenia účinných látok 2,4-DB, kyselina benzoová, beta-cyflutrín, karfentrazon-etyl, *Coniothyrium minitans* kmeň CON/M/91-08 (DSM 9660), cyazofamid, cyflutrín, deltametrín, dimeténamid-p, etofumezát, etoxysulfurón, fenamidon, flzasulfurón, flufenacet, flurtamón, foramsulfurón, fostiazát, imazamox, iodosulfurón, iprodion, izoxaflutol, linuron, maleínhydrazid, mekoprop, mekoprop-P, mezosulfurón, mezotrión, oxadiargyl, oxasulfurón, pendimetalín, pikoxystrobin, propikonazol, propineb, propoxykarbazón, propyzamid, pyraklostrobin, siltiofam, trifloxystrobin, warfarín a zoxamid (Ú. v. EÚ L 250, 15.9.2012, s. 13).

⁽³⁾ Vykonávacie nariadenie Komisie (EÚ) č. 540/2011 z 25. mája 2011, ktorým sa vykonáva nariadenie Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009, pokiaľ ide o zoznam schválených účinných látok (Ú. v. EÚ L 153, 11.6.2011, s. 1).

Článok 2

Nadobudnutie účinnosti

Toto nariadenie nadobúda účinnosť dvadsiatym dňom po jeho uverejnení v *Úradnom vestníku Európskej únie*.

Toto nariadenie je záväzné v celom rozsahu a priamo uplatniteľné vo všetkých členských štátoch.

V Bruseli 5. mája 2014

Za Komisiu

predseda

José Manuel BARROSO
