

VYKONÁVACIE NARIADENIE KOMISIE (EÚ) 2015/1165**z 15. júla 2015,****ktorým sa v súlade s nariadením Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009 o uvádzaní prípravkov na ochranu rastlín na trh schvaľuje účinná látka halauxifén-metyl a ktorým sa mení príloha k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) č. 540/2011****(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 13 ods. 2,

keďže:

- (1) V súlade s článkom 7 ods. 1 nariadenia (ES) č. 1107/2009 bola Spojenému kráľovstvu 20. septembra 2012 doručená od spoločnosti Dow AgroSciences žiadosť o schválenie účinnej látky halauxifén-metyl. V súlade s článkom 9 ods. 3 uvedeného nariadenia Spojené kráľovstvo ako spravodajský členský štát informovalo 2. novembra 2012 Komisiu o prijateľnosti predmetnej žiadosti.
- (2) Spravodajský členský štát predložil 20. decembra 2013 Komisii návrh hodnotiacej správy, ktorého kópiu zaslal Európskemu úradu pre bezpečnosť potravín (ďalej len „úrad“) s posúdením, či od danej účinnej látky možno očakávať, že spĺňa kritériá schválenia stanovené v článku 4 nariadenia (ES) č. 1107/2009.
- (3) Úrad postupoval v súlade s článkom 12 ods. 1 nariadenia (ES) č. 1107/2009. V súlade s článkom 12 ods. 3 nariadenia (ES) č. 1107/2009 požiadal žiadateľa, aby členským štátom, Komisii a úradu poskytol dodatočné informácie. V októbri 2014 predložil spravodajský členský štát úradu posúdenie dodatočných informácií vo forme aktualizovaného návrhu hodnotiacej správy.
- (4) Úrad oznámil 21. novembra 2014 žiadateľovi, členským štátom a Komisii svoj záver, či pri účinnej látke halauxifén-metyl možno očakávať splnenie kritérií schválenia stanovených v článku 4 nariadenia (ES) č. 1107/2009 ⁽²⁾. Úrad svoje závery sprístupnil aj verejnosti.
- (5) Komisia predložila 20. marca 2015 Stálemu výboru pre rastliny, zvieratá, potraviny a krmivá revíznú správu o halauxifén-metyly a návrh nariadenia, ktorým sa halauxifén-metyl schvaľuje.
- (6) Žiadateľ dostal možnosť predložiť pripomienky k revíznej správe.
- (7) Zistilo sa, že pokiaľ ide o jedno alebo viaceré reprezentatívne použitia najmenej jedného prípravku na ochranu rastlín s obsahom danej účinnej látky, a to najmä použitia, ktoré boli preskúmané a sú podrobne opísané v revíznej správe, došlo k splneniu kritérií schválenia stanovených v článku 4 nariadenia (ES) č. 1107/2009. Uvedené kritériá schválenia sa preto považujú za splnené. Preto je vhodné halauxifén-metyl schváliť.
- (8) V súlade s článkom 13 ods. 2 nariadenia (ES) č. 1107/2009 v spojení s článkom 6 daného nariadenia a vzhľadom na súčasné vedecké a technické poznatky je však potrebné zahrnúť určité podmienky a obmedzenia. Je vhodné najmä žiadať ďalšie potvrdzujúce informácie.

⁽¹⁾ Ú. v. EÚ L 309, 24.11.2009, s. 1.

⁽²⁾ Vestník EFSA (EFSA Journal) (2014) 12(12):3913. K dispozícii online: www.efsa.europa.eu.

- (9) V súlade s článkom 13 ods. 4 nariadenia (ES) č. 1107/2009 by sa príloha k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) č. 540/2011 ⁽¹⁾ mala zodpovedajúcim spôsobom zmeniť.
- (10) Opatrenia stanovené v tomto nariadení sú v súlade so stanoviskom Stáleho výboru pre rastliny, zvieratá, potraviny a krmivá,

PRIJALA TOTO NARIADENIE:

Článok 1

Schválenie účinnej látky

Účinná látka halauxifén-metyl špecifikovaná v prílohe I sa schvaľuje za podmienok stanovených v uvedenej prílohe.

Článok 2

Zmeny vykonávacieho nariadenia (EÚ) č. 540/2011

Príloha k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) č. 540/2011 sa mení v súlade s prílohou II k tomuto nariadeniu.

Článok 3

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 15. júla 2015

Za Komisiu
predseda
Jean-Claude JUNCKER

⁽¹⁾ 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).

PRÍLOHA I

Bežný názov, identifikačné čísla	Názov IUPAC	Čistota ⁽¹⁾	Dátum schválenia	Schválenie platí do	Osobitné ustanovenia
halauxifén-metyl CAS č.: 943831-98-9 č. CIPAC: 970.201 (halauxifén-metyl) 970 (halauxifén)	metyl-4-amino-3-chlór- 6-(4-chlór-2-fluór-3-metoxifenyl)pyridín-2-karboxylát	≥ 930 g/kg	5. augusta 2015	5. augusta 2025	<p>Pri vykonávaní jednotných zásad uvedených v článku 29 ods. 6 nariadenia (ES) č. 1107/2009 sa zohľadnia závery revíznej správy o halauxifén-metyly a najmä jej dodatky I a II.</p> <p>Pri tomto celkovom hodnotení musia členské štáty venovať osobitnú pozornosť:</p> <ul style="list-style-type: none"> — riziko pre vodné organizmy a necieľové suchozemské rastliny. <p>V podmienkach používania musia byť v náležitom prípade uvedené opatrenia na zmiernenie rizika.</p> <p>Žiadateľ musí predložiť potvrdzujúce informácie, pokiaľ ide o:</p> <ul style="list-style-type: none"> — technickú špecifikáciu vyrobenej účinnej látky (na základe výroby v komerčnom rozsahu); je potrebné potvrdiť aj význam nečistôt prítomných v technickom materiáli, — súlad toxických šarží s technickou špecifikáciou. <p>Žiadateľ predloží tieto informácie Komisii, členským štátom a úradu do 5. februára 2016.</p>

⁽¹⁾ Ďalšie podrobnosti o identite a špecifikácii účinnej látky sú uvedené v revíznej správe.

PRÍLOHA II

V časti B prílohy k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) č. 540/2011 sa vkladá tento táto položka:

	Bežný názov, identifikačné čísla	Názov IUPAC	Čistota (*)	Dátum schválenia	Schválenie platí do	Osobitné ustanovenia
„86	halauxifén-metyl CAS č.: 943831-98-9 č. CIPAC: 970.201 (halauxifén-metyl) 970 (halauxifén)	metyl-4-amino-3-chlór-6-(4-chlór-2-fluór-3-metoxifynyl)pyridín-2-karboxylát	≥ 930 g/kg	5. augusta 2015	5. augusta 2025	<p>Pri vykonávaní jednotných zásad uvedených v článku 29 ods. 6 nariadenia (ES) č. 1107/2009 sa zohľadnia závery revíznej správy o halauxifén-metyle a najmä jej dodatky I a II.</p> <p>Pri tomto celkovom hodnotení musia členské štáty venovať osobitnú pozornosť:</p> <ul style="list-style-type: none"> — riziko pre vodné organizmy a necieľové suchozemské rastliny. <p>V podmienkach používania musia byť v náležitom prípade uvedené opatrenia na zmiernenie rizika.</p> <p>Žiadateľ musí predložiť potvrdzujúce informácie, pokiaľ ide o:</p> <ul style="list-style-type: none"> — technickú špecifikáciu vyrobenej účinnej látky (na základe výroby v komerčnom rozsahu); je potrebné potvrdiť aj význam nečistôt prítomných v technickom materiáli, — súlad toxických šarží s technickou špecifikáciou. <p>Žiadateľ predloží tieto informácie Komisii, členským štátom a úradu do 5. februára 2016.“</p>

(*) Ďalšie podrobnosti o identite a špecifikácii účinnej látky sú uvedené v revíznej správe.