

VYKONÁVACIE NARIADENIE KOMISIE (EÚ) 2018/1266**z 20. septembra 2018,**

ktorým sa mení vykonávacie nariadenie (EÚ) č. 540/2011, pokiaľ ide o predĺženie obdobia schválenia účinných látok 1-dekanol, 6-benzyladenín, síran hlinitý, azadirachtín, bupirimát, karboxín, kletodím, cykloxydím, dazomet, diklofop, ditianón, dodín, fenazachín, fluometurón, flutriafol, hexytiazox, hymexazol, kyselina indolylmaslová, izoxabén, sírové vápno, metaldehyd, paklobutrazol, pencykurón, sintofén, tau-fluvalinát a tebufenozid

(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 prvý odsek,

keďže:

- (1) V časti A prílohy k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) č. 540/2011 ⁽²⁾ sa uvádzajú účinné látky, ktoré sa považujú za schválené podľa nariadenia (ES) č. 1107/2009.
- (2) Žiadosti o obnovenie schválenia 1-dekanolu, 6-benzyladenínu, síranu hlinitého, azadirachtínu, bupirimátu, karboxínu, kletodímu, cykloxydímu, dazometu, diklofopu, ditianónu, dodínu, fenazachínu, fluometurónu, flutriafolu, hexytiazoxu, hymexazolu, kyseliny indolylmaslovej, izoxabénu, sírového vápna, metaldehydu, paklobutrazolu, pencykurónu, sintofénu, tau-fluvalinátu a tebufenozidu boli predložené v súlade s vykonávacím nariadením Komisie (EÚ) č. 844/2012 ⁽³⁾. Je však možné, že platnosť schválenia týchto látok uplynie skôr, ako sa prijme rozhodnutie o obnovení ich schválenia, a to z dôvodov, na ktoré žiadateľ nemá vplyv. Preto je potrebné predĺžiť obdobia platnosti ich schválenia v súlade s článkom 17 nariadenia (ES) č. 1107/2009.
- (3) Vzhľadom na čas a zdroje potrebné na dokončenie posúdenia žiadostí o obnovenie schválenia veľkého počtu účinných látok, ktorých platnosť schválenia uplynie v období 2019 – 2021, sa vykonávacím rozhodnutím Komisie C(2016) 6104 ⁽⁴⁾ stanovil pracovný program, ktorým sa zoskupujú podobné účinné látky a určujú priority na základe zváženého bezpečnosti pre zdravie ľudí a zvierat alebo životného prostredia, ako sa stanovuje v článku 18 nariadenia (ES) č. 1107/2009.
- (4) Keďže účinné látky 1-dekanol, 6-benzyladenín, síran hlinitý, azadirachtín, bupirimát, karboxín, kletodím, cykloxydím, dazomet, diklofop, ditianón, dodín, fenazachín, fluometurón, flutriafol, hexytiazox, hymexazol, kyselina indolylmaslová, izoxabén, sírové vápno, metaldehyd, paklobutrazol, pencykurón, sintofén, tau-fluvalinát a tebufenozid nepatria do prednostných kategórií vykonávacieho rozhodnutia C(2016) 6104, obdobie platnosti ich schválenia by sa malo predĺžiť buď o dva, alebo o tri roky s prihliadnutím na aktuálny dátum uplynutia platnosti schválenia, na skutočnosť, že v súlade s článkom 6 ods. 3 vykonávacieho nariadenia (EÚ) č. 844/2012 sa má doplňujúca dokumentácia týkajúca sa danej účinnej látky predložiť najneskôr 30 mesiacov pred uplynutím platnosti schválenia, na potrebu zabezpečiť vyvážené rozdelenie povinností a práce medzi členskými štátmi, ktoré pôsobia ako spravodajcovia a spoluspravodajcovia, a na dostupné zdroje potrebné na posudzovanie a rozhodovanie.
- (5) Preto je vhodné predĺžiť obdobie platnosti schválenia účinných látok karboxín, kletodím, cykloxydím, dazomet, diklofop, fenazachín, hymexazol, kyselina indolylmaslová, metaldehyd a paklobutrazol o dva roky a obdobie platnosti schválenia účinných látok 1-dekanol, 6-benzyladenín, síran hlinitý, azadirachtín, bupirimát, ditianón, dodín, fluometurón, flutriafol, hexytiazox, izoxabén, sírové vápno, pencykurón, sintofén, tau-fluvalinát a tebufenozid o tri roky.

⁽¹⁾ Ú. v. EÚ L 309, 24.11.2009, s. 1.

⁽²⁾ 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).

⁽³⁾ Vykonávacie nariadenie Komisie (EÚ) č. 844/2012 z 18. septembra 2012, ktorým sa stanovujú ustanovenia potrebné na vykonávanie postupu obnovenia účinných látok podľa nariadenia Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009 o uvádzaní prípravkov na ochranu rastlín na trh (Ú. v. EÚ L 252, 19.9.2012, s. 26).

⁽⁴⁾ Vykonávacie rozhodnutie Komisie z 28. septembra 2016 o vypracovaní pracovného programu pre posudzovanie žiadostí o obnovenie schválení účinných látok, ktorých platnosť sa skončí v roku 2019, 2020 a 2021 v súlade s nariadením Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009 (Ú. v. EÚ C 357, 29.9.2016, s. 9).

- (6) V prípade, že nebola predložená žiadna doplňujúca dokumentácia v súlade s vykonávacím nariadením (EÚ) č. 844/2012 do 30 mesiacov pred príslušným dátumom uplynutia platnosti schválenia stanoveným v prílohe k tomuto nariadeniu, dátum uplynutia platnosti by mal zostať rovnaký ako pred týmto nariadením alebo by sa mal stanoviť čo najskôr po tomto dátume.
- (7) V prípade, že Komisia prijme nariadenie o neobnovení schválenia účinnej látky uvedenej v prílohe k tomuto nariadeniu, pretože nie sú splnené kritériá schválenia, Komisia stanoví dátum uplynutia platnosti schválenia na rovnaký dátum ako dátum pred prijatím tohto nariadenia alebo na dátum nadobudnutia účinnosti nariadenia, ktorým sa neobnovuje schválenie účinnej látky, podľa toho, ktorý z týchto dvoch dátumov nastane neskôr. Ak Komisia prijatím nariadenia rozhodne o obnovení schválenia účinnej látky uvedenej v prílohe k tomuto nariadeniu, bude sa podľa daných okolností snažiť stanoviť čo najskorší možný dátum uplatňovania.
- (8) Vykonávacie nariadenie (EÚ) č. 540/2011 by sa preto malo zodpovedajúcim spôsobom zmeniť.
- (9) Opatrenia stanovené v tomto nariadení sú v súlade so stanoviskom Stáleho výboru pre rastliny, zvieratá, potraviny a krmivá,

PRIJALA TOTO NARIADENIE:

Článok 1

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

Článok 2

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 20. septembra 2018

Za Komisiu
predseda
Jean-Claude JUNCKER

PRÍLOHA

Časť A prílohy k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) č. 540/2011 sa mení takto:

1. V šiestom stĺpci „Schválenie platí do“ riadku 316, cykloxydím, sa uvedený dátum nahrádza dátumom „31. mája 2023“.
 2. V šiestom stĺpci „Schválenie platí do“ riadku 317, 6-benzyladenín, sa uvedený dátum nahrádza dátumom „31. mája 2024“.
 3. V šiestom stĺpci „Schválenie platí do“ riadku 322, hymexazol, sa uvedený dátum nahrádza dátumom „31. mája 2023“.
 4. V šiestom stĺpci „Schválenie platí do“ riadku 323, dodín, sa uvedený dátum nahrádza dátumom „31. mája 2024“.
 5. V šiestom stĺpci „Schválenie platí do“ riadku 326, kyselina indolylmaslová, sa uvedený dátum nahrádza dátumom „31. mája 2023“.
 6. V šiestom stĺpci „Schválenie platí do“ riadku 328, tau-fluvalinát, sa uvedený dátum nahrádza dátumom „31. mája 2024“.
 7. V šiestom stĺpci „Schválenie platí do“ riadku 329, kletodím, sa uvedený dátum nahrádza dátumom „31. mája 2023“.
 8. V šiestom stĺpci „Schválenie platí do“ riadku 330, bupirimát, sa uvedený dátum nahrádza dátumom „31. mája 2024“.
 9. V šiestom stĺpci „Schválenie platí do“ riadku 333, 1-dekanol, sa uvedený dátum nahrádza dátumom „31. mája 2024“.
 10. V šiestom stĺpci „Schválenie platí do“ riadku 334, izoxabén, sa uvedený dátum nahrádza dátumom „31. mája 2024“.
 11. V šiestom stĺpci „Schválenie platí do“ riadku 335, fluometurón, sa uvedený dátum nahrádza dátumom „31. mája 2024“.
 12. V šiestom stĺpci „Schválenie platí do“ riadku 337, karboxín, sa uvedený dátum nahrádza dátumom „31. mája 2023“.
 13. V šiestom stĺpci „Schválenie platí do“ riadku 339, dazomet, sa uvedený dátum nahrádza dátumom „31. mája 2023“.
 14. V šiestom stĺpci „Schválenie platí do“ riadku 340, metaldehyd, sa uvedený dátum nahrádza dátumom „31. mája 2023“.
 15. V šiestom stĺpci „Schválenie platí do“ riadku 341, sintofén, sa uvedený dátum nahrádza dátumom „31. mája 2024“.
 16. V šiestom stĺpci „Schválenie platí do“ riadku 342, fenazachín, sa uvedený dátum nahrádza dátumom „31. mája 2023“.
 17. V šiestom stĺpci „Schválenie platí do“ riadku 343, azadirachtín, sa uvedený dátum nahrádza dátumom „31. mája 2024“.
 18. V šiestom stĺpci „Schválenie platí do“ riadku 344, diklofop, sa uvedený dátum nahrádza dátumom „31. mája 2023“.
 19. V šiestom stĺpci „Schválenie platí do“ riadku 345, sírové vápno, sa uvedený dátum nahrádza dátumom „31. mája 2024“.
 20. V šiestom stĺpci „Schválenie platí do“ riadku 346, síran hlinitý, sa uvedený dátum nahrádza dátumom „31. mája 2024“.
 21. V šiestom stĺpci „Schválenie platí do“ riadku 348, paklobutrazol, sa uvedený dátum nahrádza dátumom „31. mája 2023“.
 22. V šiestom stĺpci „Schválenie platí do“ riadku 349, pencykurón, sa uvedený dátum nahrádza dátumom „31. mája 2024“.
 23. V šiestom stĺpci „Schválenie platí do“ riadku 350, tebufenozid, sa uvedený dátum nahrádza dátumom „31. mája 2024“.
 24. V šiestom stĺpci „Schválenie platí do“ riadku 351, ditianón, sa uvedený dátum nahrádza dátumom „31. mája 2024“.
 25. V šiestom stĺpci „Schválenie platí do“ riadku 352, hexytiazox, sa uvedený dátum nahrádza dátumom „31. mája 2024“.
 26. V šiestom stĺpci „Schválenie platí do“ riadku 353, flutriafol, sa uvedený dátum nahrádza dátumom „31. mája 2024“.
-