

VYKONÁVACIE NARIADENIE KOMISIE (EÚ) 2019/150**z 30. januára 2019,****ktorým sa mení vykonávacie nariadenie (EÚ) č. 686/2012, pokiaľ ide o spravodajský členský štát pre hodnotenie týchto účinných látok obsiahnutých v prípravkoch na ochranu rastlín: deltametrín, diflufenikán, epoxikonazol, fluoxastrobín, protiokonazol a tebukonazol****(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 19,

keďže:

- (1) Vykonávacím nariadením Komisie (EÚ) č. 686/2012 ⁽²⁾ bolo Spojené kráľovstvo určené za spravodajský členský štát pre hodnotenie určitých účinných látok obsiahnutých v prípravkoch na ochranu rastlín.
- (2) Spojené kráľovstvo 29. marca 2017 predložilo oznámenie o svojom úmysle vystúpiť z Únie podľa článku 50 Zmluvy o Európskej únii. Zmluvy sa prestanú vzťahovať na Spojené kráľovstvo odo dňa nadobudnutia platnosti dohody o vystúpení alebo v prípade, ak sa tak nestane, dva roky po uvedenom oznámení, t. j. 30. marca 2019, pokiaľ Európska rada po dohode so Spojeným kráľovstvom jednomyseľne nerozhodne o predĺžení tejto lehoty.
- (3) Dohoda o vystúpení, ktorá bola dohodnutá medzi vyjednávačmi, obsahuje postupy, ktoré umožnia uplatňovanie ustanovení právnych predpisov Únie na Spojené kráľovstvo a v Spojenom kráľovstve aj po dátume, keď sa zmluvy prestanú uplatňovať na Spojené kráľovstvo a v Spojenom kráľovstve. Ak uvedená dohoda nadobudne platnosť, právne predpisy Únie týkajúce sa prípravkov na ochranu rastlín sa budú uplatňovať na Spojené kráľovstvo a v Spojenom kráľovstve počas prechodného obdobia v súlade s uvedenou dohodou a prestanú sa uplatňovať na konci uvedeného obdobia. V súlade s uvedenou dohodou by Spojené kráľovstvo počas prechodného obdobia nemalo konať ako vedúci orgán v prípade hodnotenia rizík, skúšok, schválení alebo autorizácií na úrovni Únie alebo na úrovni členských štátov konajúcich spoločne, ako sa uvádza okrem iného v nariadení (ES) č. 1107/2009.
- (4) Preto je potrebné prideliť hodnotenie účinných látok, v prípade ktorých je spravodajským štátom Spojené kráľovstvo a v súvislosti s ktorými sa neočakáva, že Európsky úrad pre bezpečnosť potravín o nich vydá záver do 29. marca 2019, iným členským štátom. Týka sa to týchto účinných látok: deltametrín, diflufenikán, epoxikonazol, fluoxastrobín, protiokonazol a tebukonazol.
- (5) Pri uvedenom pridelovaní hodnotení by sa mala zabezpečiť vyváženosť, pokiaľ ide o rozdelenie povinností a úloh medzi členské štáty.
- (6) Keďže hodnotenia príslušných účinných látok sú v pokročilom štádiu a práca, ktorá sa má vykonať, by už nemala byť rozsiahla, pri uvedenom hodnotení by sa nemal prideliť spoluspravodajský členský štát.
- (7) Vykonávacie nariadenie (EÚ) č. 686/2012 by sa preto malo zodpovedajúcim spôsobom zmeniť.
- (8) Toto nariadenie by sa malo uplatňovať od 30. marca 2019.
- (9) Opatrenia stanovené v tomto nariadení sú v súlade so stanoviskom Stáleho výboru pre rastliny, zvieratá, potraviny a krmivá,

PRIJALA TOTO NARIADENIE:

Článok 1

Vykonávacie nariadenie (EÚ) č. 686/2012 sa mení v súlade s prílohou k tomuto nariadeniu.

⁽¹⁾ Ú. v. EÚ L 309, 24.11.2009, s. 1.⁽²⁾ Vykonávacie nariadenie Komisie (EÚ) č. 686/2012 z 26. júla 2012, ktorým sa členským štátom na účely postupu obnovenia prideluje hodnotenie účinných látok (Ú. v. EÚ L 200, 27.7.2012, s. 5).

Článok 2

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

Uplatňuje sa od 30. marca 2019.

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

V Bruseli 30. januára 2019

Za Komisiu
predseda
Jean-Claude JUNCKER

PRÍLOHA

Príloha k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) č. 686/2012 sa mení takto:

1. Časť A sa mení takto:

a) Zápis týkajúci sa deltametrínu sa nahrádza takto:

Účinná látka	Spravodajský členský štát	Spoluspravodajský členský štát
„deltametrín	AT“	

b) Zápis týkajúci sa diflufenikánu sa nahrádza takto:

Účinná látka	Spravodajský členský štát	Spoluspravodajský členský štát
„diflufenikán	CZ“	

c) Zápis týkajúci sa fluoxastrobínu sa nahrádza takto:

Účinná látka	Spravodajský členský štát	Spoluspravodajský členský štát
„fluoxastrobín	DE“	

d) Zápis týkajúci sa protiokonazolu sa nahrádza takto:

Účinná látka	Spravodajský členský štát	Spoluspravodajský členský štát
„protiokonazol	PL“	

2. Časť B sa mení takto:

a) Zápis týkajúci sa epoxikonazolu sa nahrádza takto:

Účinná látka	Spravodajský členský štát	Spoluspravodajský členský štát
„epoxikonazol	PL“	

b) Zápis týkajúci sa tebukonazolu sa nahrádza takto:

Účinná látka	Spravodajský členský štát	Spoluspravodajský členský štát
„tebukonazol	DK“	