

VYKONÁVACIE NARIADENIE KOMISIE (EÚ) 2019/291

z 19. februára 2019,

ktorým sa mení vykonávacie nariadenie (EÚ) č. 540/2011, pokiaľ ide o predĺženie platnosti schválenia účinných látok 1-naftylacetamidu, kyseliny 1-naftyloctovej, akrinatrínu, azoxystrobínu, fluazifop-P, fluroxypyr, imazalilu, krezoxím-metylu, oxyfluorfen, prochlorazu, prohexadiónu, spiroxamínu, teflutrínu a terbutylazínu

(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 B prílohy k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) č. 540/2011 ⁽²⁾ sa uvádzajú účinné látky schválené v zmysle nariadenia (ES) č. 1107/2009.
- (2) Platnosť schválenia látok 1-naftylacetamid, kyselina 1-naftyloctová, akrinatrín, azoxystrobín, fluazifop-P, fluroxypyr, imazalil, krezoxím-metyl, oxyfluorfen, prochloraz, prohexadión, spiroxamín, teflutrín a terbutylazín končí k 31. decembru 2021.
- (3) Žiadosti o obnovenie platnosti schválenia účinných látok zahrnutých v tomto nariadení boli predložené v súlade s vykonávacím nariadením Komisie (EÚ) č. 844/2012 ⁽³⁾. Je však možné, že platnosť schválenia týchto látok skončí skôr, ako sa prijme rozhodnutie o obnovení ich schválenia, a to z dôvodov, na ktoré žiadateľ nemá vplyv. Preto treba predĺžiť obdobia platnosti ich schválenia v súlade s článkom 17 nariadenia (ES) č. 1107/2009.
- (4) Vzhľadom na čas a zdroje potrebné na dokončenie posúdenia žiadostí o obnovenie schválení veľkého počtu účinných látok, ktorých platnosť schválenia uplynie v rokoch 2019 až 2021, bol vo vykonávacom rozhodnutí Komisie C(2016) 6104 ⁽⁴⁾ stanovený pracovný program, v ktorom sú zoskupené podobné účinné látky a určené priority na základe zváženia ich bezpečnosti pre zdravie ľudí a zvierat alebo životné prostredie, ako sa stanovuje v článku 18 nariadenia (ES) č. 1107/2009.
- (5) Látky, v prípade ktorých sa predpokladá, že predstavujú nízke riziko, by mali v súlade s vykonávacím rozhodnutím C(2016) 6104 tvoriť prednostnú kategóriu. Platnosť schválenia uvedených látok by sa preto mala predĺžiť o čo možno najkratšie obdobie. V prípade účinnej látky prohexadión by sa toto obdobie malo predĺžiť o jeden rok vzhľadom na rozdelenie povinností a práce medzi členské štáty, ktoré vystupujú ako spravodajcovia a spoluprávdajcovia, ako aj vzhľadom na dostupné zdroje potrebné na posúdenie a rozhodovanie.
- (6) V prípade účinných látok, ktoré nepatria do prednostných kategórií vo vykonávacom rozhodnutí C(2016) 6104, by sa obdobie schválenia malo predĺžiť buď o dva, alebo o tri roky s prihliadnutím na aktuálny dátum skončenia platnosti schválenia, na to, že v súlade s článkom 6 ods. 3 vykonávacieho nariadenia (EÚ) č. 844/2012 sa má doplňujúca dokumentácia týkajúca sa účinnej látky predložiť najneskôr 30 mesiacov pred uplynutím platnosti schválenia s cieľom zohľadniť potrebu zabezpečenia vyváženého rozdelenia povinností a práce medzi členské štáty, ktoré vystupujú ako spravodajcovia a spoluprávdajcovia, ako aj vzhľadom na dostupné zdroje potrebné na posudzovanie a rozhodovanie. Preto je vhodné predĺžiť platnosť schválenia účinných látok 1-naftylacetamid, kyselina 1-naftyloctová, akrinatrín, fluazifop-P, prochloraz a spiroxamín o ďalšie dva roky a platnosť účinných látok azoxystrobín, fluroxypyr, imazalil, krezoxím-metyl, oxyfluorfen, teflutrín a terbutylazín 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).

- (7) Vzhľadom na účel článku 17 prvého odseku nariadenia (ES) č. 1107/2009, pokiaľ ide o prípady, v ktorých nebola predložená žiadna doplňujúca dokumentácia v súlade s vykonávacím nariadením (EÚ) č. 844/2012 do 30 mesiacov pred príslušným dátumom skončenia platnosti schválenia stanoveným v prílohe k tomuto nariadeniu, stanoví Komisia dátum skončenia platnosti na ten istý dátum ako pred prijatím tohto nariadenia alebo na najskorší dátum po ňom.
- (8) Vzhľadom na účel článku 17 prvého odseku nariadenia (ES) č. 1107/2009, pokiaľ ide o prípady, keď Komisia prijatím nariadenia rozhodne o neobnovení schválenia účinnej látky uvedenej v prílohe k tomuto nariadeniu, pretože nie sú splnené kritériá schválenia, Komisia stanoví dátum skončenia 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 platnosti schválenia účinnej látky uvedenej v prílohe k tomuto nariadeniu, bude sa podľa daných okolností snažiť stanoviť čo najskorší možný dátum uplatňovania.
- (9) Vykonávacie nariadenie (EÚ) č. 540/2011 by sa preto malo 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

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 19. februára 2019

Za Komisiu
predseda
Jean-Claude JUNCKER

PRÍLOHA

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

1. v šiestom stĺpci v riadku 4, ktorý sa týka látky azoxystrobín, sa uvedený dátum skončenia platnosti schválenia nahrádza dátumom „31. decembra 2024“;
 2. v šiestom stĺpci v riadku 5, ktorý sa týka látky imazalil, sa uvedený dátum skončenia platnosti schválenia nahrádza dátumom „31. decembra 2024“;
 3. v šiestom stĺpci v riadku 6, ktorý sa týka látky prohexadión, sa uvedený dátum skončenia platnosti schválenia nahrádza dátumom „31. decembra 2022“;
 4. v šiestom stĺpci v riadku 7, ktorý sa týka látky spiroxamín, sa uvedený dátum skončenia platnosti schválenia nahrádza dátumom „31. decembra 2023“;
 5. v šiestom stĺpci v riadku 8, ktorý sa týka látky krezoxím-metyl, sa uvedený dátum skončenia platnosti schválenia nahrádza dátumom „31. decembra 2024“;
 6. v šiestom stĺpci v riadku 9, ktorý sa týka látky fluroxypyr, sa uvedený dátum skončenia platnosti schválenia nahrádza dátumom „31. decembra 2024“;
 7. v šiestom stĺpci v riadku 10, ktorý sa týka látky teflutrín, sa uvedený dátum skončenia platnosti schválenia nahrádza dátumom „31. decembra 2024“;
 8. v šiestom stĺpci v riadku 11, ktorý sa týka látky oxyfluorfen, sa uvedený dátum skončenia platnosti schválenia nahrádza dátumom „31. decembra 2024“;
 9. v šiestom stĺpci v riadku 12, ktorý sa týka látky 1-naftylacetamid, sa uvedený dátum skončenia platnosti schválenia nahrádza dátumom „31. decembra 2023“;
 10. v šiestom stĺpci v riadku 13, ktorý sa týka látky kyselina 1-naftyloctová, sa uvedený dátum nahrádza dátumom „31. decembra 2023“.
 11. v šiestom stĺpci v riadku 15, ktorý sa týka látky fluazifop-P, sa uvedený dátum nahrádza dátumom „31. decembra 2023“.
 12. v šiestom stĺpci v riadku 16, ktorý sa týka látky terbutylazín, sa uvedený dátum skončenia platnosti schválenia nahrádza dátumom „31. decembra 2024“;
 13. v šiestom stĺpci v riadku 19, ktorý sa týka látky akrinatrín, sa uvedený dátum skončenia platnosti schválenia nahrádza dátumom „31. decembra 2023“;
 14. v šiestom stĺpci v riadku 20, ktorý sa týka látky prochloraz, sa uvedený dátum skončenia platnosti schválenia nahrádza dátumom „31. decembra 2023“.
-