

IZVEDBENA UREDBA KOMISIJE (EU) št. 1197/2012

z dne 13. decembra 2012

o spremembi Izvedbene uredbe (EU) št. 540/2011 glede podaljšanja obdobja odobritve aktivnih snovi acetamiprid, alfa-cipermetrin, *Ampelomyces quisqualis* sev: AQ 10, benalaksil, bifenazat, bromoksinil, klorprofam, desmedifam, etoksazol, *Gliocladium catenulatum* sev: J1446, imazosulfuron, laminarin, mepanipirim, metoksifenoimid, milbemektin, fenmedifam, *Pseudomonas chlororaphis* sev: MA 342, kvinoksifen, S-metolaklor, tepraloksidim, tiaklopid, tiram in ziram

(Besedilo velja za EGP)

EVROPSKA KOMISIJA JE –

podaljšanja odobritev v skladu z navedeno uredbo. Zato je verjetno, da bodo odobritve navedenih aktivnih snovi prenehale veljati pred sprejetjem sklepa o njihovem podaljšanju. Zato je iztek obdobja njihovih odobritev treba odložiti.

ob upoštevanju Pogodbe o delovanju Evropske unije,

ob upoštevanju Uredbe (ES) št. 1107/2009 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 21. oktobra 2009 o dajanju fitofarmaceutskih sredstev v promet in razveljavitvi direktiv Sveta 79/117/EGS in 91/414/EGS⁽¹⁾ ter zlasti prvega odstavka člena 17 Uredbe,

(3) Izvedbeno uredbo (EU) št. 540/2011 bi bilo zato treba ustrezno spremeniti.

ob upoštevanju naslednjega:

(4) Glede na cilj prvega odstavka člena 17 Uredbe (ES) št. 1107/2009 v zvezi s primeri, v katerih dopolnilna dokumentacija v skladu z Izvedbeno uredbo (EU) št. 844/2012 ni bila predložena v roku 30 mesecev pred ustreznim datumom izteka odobritve iz Priloge k tej uredbi, bo Komisija določila isti datum izteka kot pred to uredbo ali prvi možni datum po tem.

(1) Del A Priloge k Izvedbeni uredbi Komisije (EU) št. 540/2011 z dne 25. maja 2011 o izvajanju Uredbe (ES) št. 1107/2009 Evropskega parlamenta in Sveta glede seznama registriranih aktivnih snovi⁽²⁾ določa aktivne snovi, ki se štejejo za odobrene v skladu z Uredbo (ES) št. 1107/2009.

(5) Glede na cilj prvega odstavka člena 17 Uredbe (ES) št. 1107/2009 v zvezi s primeri, v katerih Komisija sprejme uredbo, ki določa, da se odobritev aktivne snovi iz Priloge k tej uredbi ne podaljša, ker merila za odobritev niso izpolnjena, Komisija določi isti datum izteka kot pred to uredbo ali na datum sprejetja Uredbe, če odobritev aktivne snovi ni podaljšana, odvisno od tega, kateri datum je poznejši.

(2) Odobritve aktivnih snovi acetamiprid, alfa-cipermetrin, *Ampelomyces quisqualis* sev: AQ 10, benalaksil, bifenazat, bromoksinil, klorprofam, desmedifam, etoksazol, *Gliocladium catenulatum* sev: J1446, imazosulfuron, laminarin, mepanipirim, metoksifenoimid, milbemektin, fenmedifam, *Pseudomonas chlororaphis* sev: MA 342, kvinoksifen, S-metolaklor, tepraloksidim, tiaklopid, tiram in ziram prenehajo veljati med 31. julijem 2014 in 30. novembrom 2015. Predložene so bile vloge za podaljšanje odobritev teh aktivnih snovi. Ker se bodo za navedene aktivne snovi uporabljale zahteve iz Izvedbene uredbe Komisije (EU) št. 844/2012 z dne 18. septembra 2012 o opredelitvi določb, potrebnih za izvedbo postopka podaljšanja odobritve aktivnih snovi, kot je določeno z Uredbo (ES) št. 1107/2009 Evropskega parlamenta in Sveta o dajanju fitofarmaceutskih sredstev v promet⁽³⁾, je treba zagotoviti dovolj časa za zaključek postopka

(6) Ukrepi iz te uredbe so v skladu z mnenjem Stalnega odbora za prehranjevalno verigo in zdravje živali –

SPREJELA NASLEDNJO UREDBO:

Člen 1

Del A Priloge k Izvedbeni uredbi (EU) št. 540/2011 se spremeni v skladu s Prilogo k tej uredbi.

⁽¹⁾ UL L 309, 24.11.2009, str. 1.

⁽²⁾ UL L 153, 11.6.2011, str. 1.

⁽³⁾ UL L 252, 19.9.2012, str. 26.

Člen 2

Ta uredba začne veljati dan po objavi v *Uradnem listu Evropske unije*.

Ta uredba je v celoti zavezujoča in se neposredno uporablja v vseh državah članicah.

V Bruslju, 13. decembra 2012

Za Komisijo
Predsednik
José Manuel BARROSO

PRILOGA

Del A Priloge k Izvedbeni uredbi (EU) št. 540/2011 se spremeni:

1. v šestem stolpcu vnosa 73 za tiram se datum veljavnosti registracije „31. julij 2014“ nadomesti s „30. april 2017“;
2. v šestem stolpcu vnosa 74 za ziram se datum veljavnosti registracije „31. julij 2014“ nadomesti s „30. april 2017“;
3. v šestem stolpcu vnosa 82 za kvinoksifen se datum veljavnosti registracije „31. avgust 2014“ nadomesti s „30. april 2017“;
4. v šestem stolpcu vnosa 89 za *Pseudomonas chlororaphis* sev: MA 342 se datum veljavnosti registracije „30. september 2014“ nadomesti s „30. april 2017“;
5. v šestem stolpcu vnosa 90 za mepanipirim se datum veljavnosti registracije „30. september 2014“ nadomesti s „30. april 2017“;
6. v šestem stolpcu vnosa 91 za acetamiprid se datum veljavnosti registracije „31. december 2014“ nadomesti s „30. april 2017“;
7. v šestem stolpcu vnosa 92 za tiakloprid se datum veljavnosti registracije „31. december 2014“ nadomesti s „30. april 2017“;
8. v šestem stolpcu vnosa 78 za klorprofam se datum veljavnosti registracije „31. januar 2015“ nadomesti z „31. julij 2017“;
9. v šestem stolpcu vnosa 83 za alfa-cipermetrin se datum veljavnosti registracije „28. februar 2015“ nadomesti z „31. julij 2017“;
10. v šestem stolpcu vnosa 84 za benalaksil se datum veljavnosti registracije „28. februar 2015“ nadomesti z „31. julij 2017“;
11. v šestem stolpcu vnosa 85 za bromoksinil se datum veljavnosti registracije „28. februar 2015“ nadomesti z „31. julij 2017“;
12. v šestem stolpcu vnosa 86 za desmedifam se datum veljavnosti registracije „28. februar 2015“ nadomesti z „31. julij 2017“;
13. v šestem stolpcu vnosa 88 za fenmedifam se datum veljavnosti registracije „28. februar 2015“ nadomesti z „31. julij 2017“;
14. v šestem stolpcu vnosa 93 za *Ampelomyces quisqualis* sev: AQ 10 se datum veljavnosti registracije „31. marec 2015“ nadomesti z „31. julij 2017“;
15. v šestem stolpcu vnosa 94 za imazosulfuron se datum veljavnosti registracije „31. marec 2015“ nadomesti z „31. julij 2017“;
16. v šestem stolpcu vnosa 95 za laminarin se datum veljavnosti registracije „31. marec 2015“ nadomesti z „31. julij 2017“;
17. v šestem stolpcu vnosa 96 za metoksifenozid se datum veljavnosti registracije „31. marec 2015“ nadomesti z „31. julij 2017“;
18. v šestem stolpcu vnosa 97 za S-metolaklor se datum veljavnosti registracije „31. marec 2015“ nadomesti z „31. julij 2017“;
19. v šestem stolpcu vnosa 98 za *Gliocladium catenulatum* sev: J1446 se datum veljavnosti registracije „31. marec 2015“ nadomesti z „31. julij 2017“;
20. v šestem stolpcu vnosa 99 za etoksazol se datum veljavnosti registracije „31. maj 2015“ nadomesti z „31. julij 2017“;

21. v šestem stolpcu vnosa 100 za tepraloksidim se datum veljavnosti registracije „31. maj 2015“ nadomesti z „31. julij 2017“;
 22. v šestem stolpcu vnosa 109 za bifenazat se datum veljavnosti registracije „30. november 2015“ nadomesti z „31. julij 2017“;
 23. v šestem stolpcu vnosa 110 za milbemektin se datum veljavnosti registracije „30. november 2015“ nadomesti z „31. julij 2017“.
-