

**IZVEDBENA UREDBA KOMISIJE (EU) št. 767/2013****z dne 8. avgusta 2013****o preklicu odobritve aktivne snovi bitertanol v skladu z Uredbo (ES) št. 1107/2009 Evropskega parlamenta in Sveta o dajanju fitofarmacevtskih sredstev v promet in spremembi Izvedbene uredbe Komisije (EU) št. 540/2011****(Besedilo velja za EGP)**

EVROPSKA KOMISIJA JE –

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 fitofarmacevtskih sredstev v promet in razveljavitvi direktiv Sveta 79/117/EGS in 91/414/EGS <sup>(1)</sup> ter zlasti druge alternative člena 21(3) in člena 78(2) Uredbe,

ob upoštevanju naslednjega:

(1) Z Izvedbeno uredbo Komisije (EU) št. 1278/2011 <sup>(2)</sup> je bil bitertanol v skladu z Uredbo (ES) št. 1107/2009 odobren kot aktivna snov pod pogojem, da vložnik, na čigar zahtevo je bil bitertanol odobren, do 30. junija 2012 predloži dodatne potrditvene informacije o toksičnosti nečistoč BUE 1662, na katere se sklicuje zaradi zaupnosti, in spojine 3-klorofenoksi.

(2) Vložnik, na čigar zahtevo je bil bitertanol odobren, do 30. junija 2012 ni predložil nobenih potrditvenih informacij. Z dopisom z dne 11. decembra 2011 je že obvestil Komisijo, da ne namerava predložiti takih informacij.

(3) Zato je primerno preklicati odobritev bitertanola.

(4) Izvedbeno uredbo (EU) št. 1278/2011 bi bilo zato treba razveljaviti.

(5) Izvedbeno uredbo Komisije (EU) št. 540/2011 <sup>(3)</sup> bi bilo zato treba ustrezno spremeniti.

<sup>(1)</sup> UL L 309, 24.11.2009, str. 1.

<sup>(2)</sup> Izvedbena uredba Komisije (EU) št. 1278/2011 z dne 8. decembra 2011 o odobritvi aktivne snovi bitertanol v skladu z Uredbo (ES) št. 1107/2009 Evropskega parlamenta in Sveta o dajanju fitofarmacevtskih sredstev v promet ter spremembi Priloge k Izvedbeni uredbi Komisije (EU) št. 540/2011 in Priloge k Odločbi Komisije 2008/934/ES (UL L 327, 9.12.2011, str. 49).

<sup>(3)</sup> Izvedbena uredba 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 (UL L 153, 11.6.2011, str. 1).

(6) Državam članicam bi bilo treba zagotoviti čas za preklic registracij fitofarmacevtskih sredstev, ki vsebujejo bitertanol.

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

SPREJELA NASLEDNJO UREDBO:

**Člen 1****Preklic odobritve**

Odobritev aktivne snovi bitertanol se preklic.

**Člen 2****Razveljavitev Izvedbene uredbe (EU) št. 1278/2011**

Izvedbena uredba (EU) št. 1278/2011 se razveljavi.

**Člen 3****Sprememba Izvedbene uredbe (EU) št. 540/2011**

V delu B Priloge k Izvedbeni uredbi (EU) št. 540/2011 se vrstica 21 za bitertanol črta.

**Člen 4****Prehodni ukrepi**

Države članice prekličejo registracijo fitofarmacevtskih sredstev, ki vsebujejo bitertanol kot aktivno snov do 1. marca 2014.

**Člen 5****Prehodno obdobje**

Morebitno prehodno obdobje, ki ga odobrijo države članice v skladu s členom 46 Uredbe (ES) št. 1107/2009, je čim krajše in traja največ 12 mesecev po preklicu ustrezne registracije.

**Člen 6****Začetek veljavnosti**

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

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

V Bruslju, 8. avgusta 2013

*Za Komisijo*

*Predsednik*

José Manuel BARROSO

---