

IZVEDBENA UREDBA KOMISIJE (EU) št. 629/2014**z dne 12. junija 2014****o spremembi Izvedbene uredbe (EU) št. 540/2011 glede pogojev za registracijo aktivne snovi metil nonil keton****(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 fitofarmaceutskih sredstev v promet in razveljavitvi direktiv Sveta 79/117/EGS in 91/414/EGS ⁽¹⁾ ter zlasti druge alternative člena 21(3) in člena 78(2) Uredbe,

ob upoštevanju naslednjega:

- (1) Izvedbena uredba Komisije (EU) št. 608/2012 ⁽²⁾ je spremenila Izvedbeno Uredbo (EU) št. 540/2011 ⁽³⁾ glede pogojev za registracijo aktivne snovi metil nonil keton, pod pogojem, da prijavitelj predloži dodatne potrditvene informacije v obliki študij o specifikaciji s podpornimi podatki o seriji in potrjenimi metodami analize.
- (2) Prijavitelj je Belgiji, državi članici poročevalki, v za to določenem roku predložil dodatne informacije v obliki študij o specifikaciji s podpornimi podatki o seriji in potrjenimi metodami analize.
- (3) Belgija je ocenila dodatne informacije, ki jih je predložil prijavitelj. Svojo oceno je v obliki revidiranega osnutka poročila o oceni 25. novembra 2013 predložila drugim državam članicam, Komisiji in Evropski agenciji za varnost hrane (v nadaljnjem besedilu: Agencija).
- (4) Revidirani osnutek poročila o oceni so države članice in Komisija pregledale v okviru Stalnega odbora za prehranjevalno verigo in zdravje živali ter končno različico pripravile 16. maja 2014 v obliki poročila Komisije o pregledu metil nonil ketona.
- (5) Komisija je prijavitelja pozvala, naj predloži pripombe na poročilo o pregledu metil nonil ketona.
- (6) Komisija je sklenila, da bi morala biti na podlagi dodatnih potrditvenih informacij minimalna čistost aktivne snovi določena na 985 g/kg.
- (7) Izvedbeno uredbo (EU) št. 540/2011 bi bilo zato treba ustrezno spremeniti. Državam članicam bi bilo treba zagotoviti dovolj časa, da po potrebi spremenijo ali preklicajo registracije fitofarmaceutskih sredstev, ki vsebujejo metil nonil keton.
- (8) Za fitofarmaceutska sredstva, ki vsebujejo metil nonil keton in pri katerih države članice odobrijo prehodno obdobje v skladu s členom 46 Uredbe (ES) št. 1107/2009, bi to obdobje moralo trajati največ osemnajst mesecev po začetku uporabe te uredbe.
- (9) Ukrepi iz te uredbe so v skladu z mnenjem Stalnega odbora za prehranjevalno verigo in zdravje živali –

⁽¹⁾ ULL 309, 24.11.2009, str. 1.

⁽²⁾ Izvedbena uredba Komisije (EU) št. 608/2012 z dne 6. julija 2012 o spremembi Izvedbene uredbe Komisije (EU) št. 540/2011 glede pogojev za registracijo aktivnih snovi denatonium benzoat, metil nonil keton in rastlinska olja/olje zelene mete (UL L 177, 7.7.2012, str. 19).

⁽³⁾ 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).

SPREJELA NASLEDNJO UREDBO:

Člen 1

Sprememba Izvedbene uredbe (EU) št. 540/2011

V stolpcu „čistost“ v vrstici 238 (metil nonil keton) dela A Priloge k Izvedbeni uredbi (EU) št. 540/2011 se vrednost čistosti nadomesti z „≥ 985 g/kg“.

Člen 2

Prehodni ukrepi

Države članice v skladu z Uredbo (ES) št. 1107/2009 do 3. januarja 2015 po potrebi spremenijo ali prekličijo veljavne registracije fitofarmaceutskih sredstev, ki vsebujejo metil nonil keton kot aktivno snov.

Člen 3

Prehodno obdobje

Morebitno prehodno obdobje, ki ga države članice odobrijo v skladu s členom 46 Uredbe (ES) št. 1107/2009, je čim krajše, izteče pa se najpozneje 3. januarja 2016.

Člen 4

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, 12. junija 2014

Za Komisijo
Predsednik
José Manuel BARROSO