

IZVEDBENA UREDBA KOMISIJE (EU) 2016/549**z dne 8. aprila 2016****o spremembi Izvedbene Uredbe (EU) št. 540/2011 glede podaljšanja obdobja odobritve za aktivne snovi bentazon, cihalofop butil, dikvat, famoksadon, flumioksazin, DPX KE 459 (flupirsulfuron-metil), metalaksil-M, pikolinafen, prosulfuron, pimetrozin, tiabendazol in tifensulfuron-metil****(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 ⁽¹⁾ ter zlasti prvega odstavka člena 17 Uredbe,

ob upoštevanju naslednjega:

- (1) Del A Priloge k Izvedbeni uredbi Komisije (EU) št. 540/2011 ⁽²⁾ določa aktivne snovi, ki se štejejo za registrirane v skladu z Uredbo (ES) št. 1107/2009.
- (2) Obdobja odobritve aktivnih snovi bentazon, cihalofop butil, dikvat, famoksadon, flumioksazin, DPX KE 459 (flupirsulfuron-metil), metalaksil-M, pikolinafen, prosulfuron, pimetrozin, tiabendazol in tifensulfuron-metil so bila podaljšana z Izvedbeno uredbo Komisije (EU) 2015/1885 ⁽³⁾. Odobritev teh snovi bo prenehala veljati 30. junija 2016. Zahtevki za podaljšanje vključitve navedenih snovi v Prilogo I k Direktivi Sveta 91/414/EGS ⁽⁴⁾ so bili vloženi v skladu s členom 4 Uredbe Komisije (EU) št. 1141/2010 ⁽⁵⁾.
- (3) Ker se je ocenjevanje snovi zavleklo iz razlogov, na katere vložniki ne morejo vplivati, obstaja možnost, da bodo odobritve navedenih aktivnih snovi potekle pred sprejetjem sklepa o njihovem podaljšanju. Zato je treba podaljšati njihova obdobja odobritve.
- (4) 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 veljavnosti kot pred to uredbo ali na datum začetka veljavnosti Uredbe, če odobritev aktivne snovi ni podaljšana, odvisno od tega, kateri datum je poznejši. V zvezi s primeri, v katerih Komisija sprejme uredbo o podaljšanju odobritve aktivne snovi iz Priloge k tej uredbi, bo Komisija poskusila določiti, kot je ustrezno v danih okoliščinah, najzgodnejši datum začetka uporabe.
- (5) Izvedbeno uredbo (EU) št. 540/2011 bi bilo zato treba ustrezno spremeniti.
- (6) Ukrepi iz te uredbe so v skladu z mnenjem Stalnega odbora za rastline, živali, hrano in krmo –

⁽¹⁾ UL L 309, 24.11.2009, str. 1.

⁽²⁾ 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).

⁽³⁾ Izvedbena uredba Komisije (EU) 2015/1885 z dne 20. oktobra 2015 o spremembi Izvedbene Uredbe (EU) št. 540/2011 glede podaljšanja obdobja odobritve za aktivne snovi 2,4-D, acibenzolar-s-metil, amitrol, bentazon, cihalofop butil, dikvat, esfenvalerat, famoksadon, flumioksazin, DPX KE 459 (flupirsulfuron-metil), glifosat, iprovalikarb, izoproturon, lambda-cihalotrin, metalaksil-M, metsulfuron metil, pikolinafen, prosulfuron, pimetrozin, piraflofen-etil, tiabendazol, tifensulfuron-metil in triasulfuron (UL L 276, 21.10.2015, str. 48).

⁽⁴⁾ Direktiva Sveta 91/414/EGS z dne 15. julija 1991 o dajanju fitofarmacevtskih sredstev v promet (UL L 230, 19.8.1991, str. 1).

⁽⁵⁾ Uredba Komisije (EU) št. 1141/2010 z dne 7. decembra 2010 o postopku za podaljšanje vključitve druge skupine aktivnih snovi v Prilogo I k Direktivi Sveta 91/414/EGS in oblikovanju seznama navedenih snovi (UL L 322, 8.12.2010, str. 10).

SPREJELA NASLEDNJO UREDBO:

Člen 1

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

Člen 2

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. aprila 2016

Za Komisijo
Predsednik
Jean-Claude JUNCKER

PRILOGA

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

1. v šestem stolpcu vrstice 11 se za bentazon datum veljavnosti registracije „30. junij 2016“ nadomesti s „30. junij 2017“;
 2. v šestem stolpcu vrstice 15 se za dikvat datum veljavnosti registracije „30. junij 2016“ nadomesti s „30. junij 2017“;
 3. v šestem stolpcu vrstice 17 se za tiabendazol datum veljavnosti registracije „30. junij 2016“ nadomesti s „30. junij 2017“;
 4. v šestem stolpcu vrstice 19 se za DPX KE 459 (flupirsulfuron-metil) datum veljavnosti registracije „30. junij 2016“ nadomesti s „30. junij 2017“;
 5. v šestem stolpcu vrstice 23 se za pimetrozin datum veljavnosti registracije „30. junij 2016“ nadomesti s „30. junij 2017“;
 6. v šestem stolpcu vrstice 26 se za tifensulfuron-metil datum veljavnosti registracije „30. junij 2016“ nadomesti s „30. junij 2017“;
 7. v šestem stolpcu vrstice 31 se za prosulfuron datum veljavnosti registracije „30. junij 2016“ nadomesti s „30. junij 2017“;
 8. v šestem stolpcu vrstice 34 se za cihalofop butil datum veljavnosti registracije „30. junij 2016“ nadomesti s „30. junij 2017“;
 9. v šestem stolpcu vrstice 35 se za famoksadon datum veljavnosti registracije „30. junij 2016“ nadomesti s „30. junij 2017“;
 10. v šestem stolpcu vrstice 37 se za metalaksil-M datum veljavnosti registracije „30. junij 2016“ nadomesti s „30. junij 2017“;
 11. v šestem stolpcu vrstice 38 se za pikolinafen datum veljavnosti registracije „30. junij 2016“ nadomesti s „30. junij 2017“;
 12. v šestem stolpcu vrstice 39 se za flumioksazin datum veljavnosti registracije „30. junij 2016“ nadomesti s „30. junij 2017“.
-