

IZVEDBENA UREDBA KOMISIJE (EU) 2017/841

z dne 17. maja 2017

o spremembi Izvedbene uredbe Komisije (EU) št. 540/2011 glede podaljšanja obdobja odobritve za aktivne snovi alfa-cipermetrin, *Ampelomyces quisqualis* sev: AQ 10, benalaksil, bentazon, bifenazat, bromoksinil, karfentrazon-etil, klorprofam, ciazofamid, desmedifam, dikvat, DPX KE 459 (flupirsulfuron-metil), etoksazol, famoksadon, fenamidon, flumioksazin, foramsulfuron, *Gliocladium catenulatum* sev: J1446, imazamoks, imazosulfuron, izoksaf lutol, laminarin, metalaksil-M, metoksifenoimid, milbemektin, oksasulfuron, pendimetalin, fenmedifam, pimetozin, S-metolaklor in trifloksistrobin

(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 prvega odstavka člena 17 Uredbe,

ob upoštevanju naslednjega:

- (1) Del A Priloge k Izvedbeni uredbi Komisije (EU) št. 540/2011 ⁽²⁾ opredeljuje aktivne snovi, ki veljajo za odobrene v skladu z Uredbo (ES) št. 1107/2009.
- (2) Obdobja odobritve za aktivne snovi bentazon, dikvat, DPX KE 459 (flupirsulfuron-metil), famoksadon, flumioksazin, metalaksil-M in pimetozin so bila nazadnje podaljšana z Izvedbeno uredbo Komisije (EU) 2016/549 ⁽³⁾. Odobritev navedenih snovi bo prenehala veljati 30. junija 2017. Zahtevki za obnovitev 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) Obdobja odobritve za aktivne snovi karfentrazon-etil, ciazofamid, fenamidon, foramsulfuron, imazamoks, izoksaf lutol, oksasulfuron, pendimetalin in trifloksistrobin so bila nazadnje podaljšana z Izvedbeno uredbo Komisije (EU) 2016/950 ⁽⁶⁾. Odobritev navedenih snovi bo prenehala veljati 31. julija 2017.
- (4) Obdobja odobritve za aktivne snovi alfa-cipermetrin, *Ampelomyces quisqualis* sev: AQ 10, benalaksil, bifenazat, bromoksinil, klorprofam, desmedifam, etoksazol, *Gliocladium catenulatum* sev: J1446, imazosulfuron, laminarin, metoksifenoimid, milbemektin, fenmedifam in S-metolaklor so bila podaljšana z Izvedbeno uredbo Komisije (EU) št. 1197/2012 ⁽⁷⁾. Odobritev navedenih snovi bo prenehala veljati 31. julija 2017.

⁽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) 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, pimetozin, tiabendazol in tifensulfuron-metil (UL L 95, 9.4.2016, str. 4).

⁽⁴⁾ Direktiva Sveta 91/414/EGS z dne 15. julija 1991 o dajanju fitofarmaceutskih 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).

⁽⁶⁾ Izvedbena uredba Komisije (EU) 2016/950 z dne 15. junija 2016 o spremembi Izvedbene uredbe (EU) št. 540/2011 glede podaljšanja obdobja odobritve aktivnih snovi 2,4-DB, beta-ciflutrin, karfentrazon-etil, *Coniothyrium minitans* sev CON/M/91-08 (DSM 9660), ciazofamid, deltametrin, dimetenamid-p, etofumesat, fenamidon, flufenacet, flurtamon, foramsulfuron, fostiazat, imazamoks, jodosulfuron, iprodion, izoksaf lutol, linuron, malein hidrazid, mezotrion, oksasulfuron, pendimetalin, pikoksistrobin, siltiofam in trifloksistrobin (UL L 159, 16.6.2016, str. 3).

⁽⁷⁾ 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 (UL L 342, 14.12.2012, str. 27).

- (5) Zahtevki za obnovitev odobritve snovi, navedenih v uvodnih izjavah 3 in 4, so bili vloženi v skladu z Uredbo Komisije (EU) št. 844/2012 ⁽¹⁾.
- (6) Ker se je ocenjevanje snovi zavleklo iz razlogov, na katere vlagatelji ne morejo vplivati, obstaja možnost, da bodo odobritve navedenih aktivnih snovi potekle pred sprejetjem sklepa o njihovi obnovitvi. Zato je treba podaljšati njihova obdobja odobritve.
- (7) 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 obnovi, ker merila za odobritev niso izpolnjena, Komisija določi isti datum veljavnosti kot pred to uredbo ali datum začetka veljavnosti Uredbe, ki določa, da se odobritev aktivne snovi ne obnovi, odvisno od tega, kateri datum je poznejši. V zvezi s primeri, v katerih Komisija sprejme uredbo o obnovitvi odobritve aktivne snovi iz Priloge k tej uredbi, bo Komisija poskusila določiti, kot je ustrezno v danih okoliščinah, najzgodnejši možni datum začetka uporabe.
- (8) Izvedbeno uredbo (EU) št. 540/2011 bi bilo zato treba ustrezno spremeniti.
- (9) Ukrepi iz te uredbe so v skladu z mnenjem Stalnega odbora za rastline, živali, hrano in krmo –

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, 17. maja 2017

Za Komisijo
Predsednik
Jean-Claude JUNCKER

⁽¹⁾ Izvedbena uredba 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 (UL L 252, 19.9.2012, str. 26).

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 nadomesti s „30. junij 2018“;
2. v šestem stolpcu vrstice 15 se za dikvat datum veljavnosti registracije nadomesti s „30. junij 2018“;
3. v šestem stolpcu vrstice 19 se za DPX KE 459 (flupirsulfuron-metil) datum veljavnosti registracije nadomesti s „30. junij 2018“;
4. v šestem stolpcu vrstice 23 se za pimetrozin datum veljavnosti registracije nadomesti s „30. junij 2018“;
5. v šestem stolpcu vrstice 35 se za famoksadon datum veljavnosti registracije nadomesti s „30. junij 2018“;
6. v šestem stolpcu vrstice 37 se za metalaksil-M datum veljavnosti registracije nadomesti s „30. junij 2018“;
7. v šestem stolpcu vrstice 39 se za flumioksazin datum veljavnosti registracije nadomesti s „30. junij 2018“;
8. v šestem stolpcu vrstice 41 se za imazamoks datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. julij 2018“;
9. v šestem stolpcu vrstice 42 se za oksasulfuron datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. julij 2018“;
10. v šestem stolpcu vrstice 44 se za foramsulfuron datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. julij 2018“;
11. v šestem stolpcu vrstice 46 se za ciazofamid datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. julij 2018“;
12. v šestem stolpcu vrstice 53 se za pendimetalin datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. julij 2018“;
13. v šestem stolpcu vrstice 59 se za trifloksistrobin datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. julij 2018“;
14. v šestem stolpcu vrstice 60 se za karfentrazon-etil datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. julij 2018“;
15. v šestem stolpcu vrstice 62 se za fenamidon datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. julij 2018“;
16. v šestem stolpcu vrstice 63 se za izoksaflutol datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. julij 2018“;
17. v šestem stolpcu vrstice 78 se za klorprofam datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. julij 2018“;
18. v šestem stolpcu vrstice 83 se za alfa-cipermetrin datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. julij 2018“;
19. v šestem stolpcu vrstice 84 se za benalaksil datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. julij 2018“;
20. v šestem stolpcu vrstice 85 se za bromoksiniil datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. julij 2018“;
21. v šestem stolpcu vrstice 86 se za desmedifam datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. julij 2018“;
22. v šestem stolpcu vrstice 88 se za fenmedifam datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. julij 2018“;
23. v šestem stolpcu vrstice 93 se za *Ampelomyces quisqualis* sev: AQ 10 datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. julij 2018“;
24. v šestem stolpcu vrstice 95 se za laminarin datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. julij 2018“;

25. v šestem stolpcu vrstice 96 se za metoksifenoimid datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. julij 2018“;
 26. v šestem stolpcu vrstice 97 se za S-metolaklor datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. julij 2018“;
 27. v šestem stolpcu vrstice 98 se za *Gliocladium catenulatum* sev: J1446 datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. julij 2018“;
 28. v šestem stolpcu vrstice 99 se za etoksazol datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. julij 2018“;
 29. v šestem stolpcu vrstice 109 se za bifenazat datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. julij 2018“;
 30. v šestem stolpcu vrstice 110 se za milbemektin datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. julij 2018“;
-