

**IZVEDBENA UREDBA KOMISIJE (EU) 2019/336****z dne 27. februarja 2019****o spremembi Uredbe (EU) št. 1141/2010 in Izvedbene uredbe (EU) št. 686/2012 glede države članice poročevalke za ocenjevanje 1-metilciklopropena, famoksadona, mankozeba, metiokarba, metoksifenoziida, pirimikarba, pirimifos-metila in tiakloprida****(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 <sup>(1)</sup> ter zlasti člena 19 Uredbe,

ob upoštevanju naslednjega:

- (1) Z Izvedbeno uredbo Komisije (EU) št. 686/2012 <sup>(2)</sup> in Uredbo Komisije (EU) št. 1141/2010 <sup>(3)</sup> je bilo Združenemu kraljestvu kot državi članici poročevalki dodeljeno ocenjevanje določenih aktivnih snovi v fitofarmaceutskih sredstvih.
- (2) Združeno kraljestvo je 29. marca 2017 predložilo uradno obvestilo o nameri o izstopu iz Unije v skladu s členom 50 Pogodbe o Evropski uniji. Pogodbi se bosta za Združeno kraljestvo prenehali uporabljati z dnem začetka veljavnosti sporazuma o izstopu, sicer pa dve leti po navedenem uradnem obvestilu, tj. 30. marca 2019, razen če Evropski svet po dogovoru z Združenim kraljestvom soglasno ne sklene, da se to obdobje podaljša.
- (3) Osnutek sporazuma o izstopu, kot so ga oblikovali pogajalci, potrdil pa ga je Evropski svet (člen 50 Pogodbe o Evropski uniji), vsebuje ureditve za uporabo določb prava Unije za Združeno kraljestvo in v njem v prehodnem obdobju, ki presega datum, ko se bosta pogodbi prenehali uporabljati za Združeno kraljestvo in v njem. Če navedeni sporazum začne veljati, se bo zakonodaja Unije na področju fitofarmaceutskih sredstev uporabljala za Združeno kraljestvo in v njem v prehodnem obdobju v skladu z navedenim sporazumom, prenehala pa se bo uporabljati ob koncu navedenega obdobja. Vendar tudi če bosta EU in Združeno kraljestvo ratificirala sporazum o izstopu, Združeno kraljestvo v prehodnem obdobju ne bo delovalo kot vodilni organ za ocene tveganj, preglede/preučitve, odobritve ali dovoljenja na ravni Unije ali na ravni držav članic, ki nastopajo skupaj, kot je med drugim navedeno v Uredbi (ES) št. 1107/2009.
- (4) Zato je treba drugim državam članicam dodeliti ocenjevanje aktivnih snovi, za katere je Združeno kraljestvo država članica poročevalka in za katere se odločitev o obnovitvi odobritve ne pričakuje pred 30. marcem 2019. Zadevne aktivne snovi so 1-metilciklopropen, famoksadon, mankozeb, metiokarb, metoksifenozid, pirimikarb, pirimifos-metil in tiakloprid.
- (5) Z navedeno dodelitvijo bi bilo treba zagotoviti ravnovesje pri razdelitvi odgovornosti in dela med državami članicami.
- (6) Ker je ocena zadevnih aktivnih snovi v poznejši fazi in bo delo, ki ga je treba izvesti, po pričakovanjih manjše, se države članice sopoščevalke za to oceno ne bi smelo dodeliti.
- (7) Izvedbeno uredbo (EU) št. 686/2012 in Uredbo (EU) št. 1141/2010 bi bilo zato treba ustrezno spremeniti.
- (8) Ta uredba bi se morala uporabljati od 30. marca 2019. Če pa se obdobje dveh let iz člena 50(3) Pogodbe o Evropski uniji podaljša, bi se morala ta uredba uporabljati od dneva, ki sledi dnevnu, ko se zakonodaja na

<sup>(1)</sup> UL L 309, 24.11.2009, str. 1.<sup>(2)</sup> Izvedbena uredba Komisije (EU) št. 686/2012 z dne 26. julija 2012 o dodelitvi ocenjevanja aktivnih snovi državam članicam za namene postopka obnovitve (UL L 200, 27.7.2012, str. 5).<sup>(3)</sup> 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).

področju fitofarmaceutskih sredstev preneha uporabljati za Združeno kraljestvo in v njem, saj je v skladu s členom 4(3) Uredbe Sveta (EGS, Euratom) št. 1182/71 <sup>(4)</sup> prenehanje uporabe aktov opredeljeno z določenim datumom, ki nastopi z iztekom zadnje ure dne, ki ustreza temu datumu.

(9) Ukrepi iz te uredbe so v skladu z mnenjem Stalnega odbora za rastline, živali, hrano in krmo –

SPREJELA NASLEDNJO UREDBO:

#### Člen 1

Izvedbena uredba (EU) št. 686/2012 se spremeni v skladu s Prilogo I k tej uredbi.

#### Člen 2

Uredba (EU) št. 1141/2010 se spremeni v skladu s Prilogo II k tej uredbi.

#### Člen 3

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

Uporablja se od 30. marca 2019.

Kadar se sprejme odločitev o podaljšanju dveletnega obdobja iz člena 50(3) Pogodbe o Evropski uniji, se ta uredba uporablja od dneva, ki sledi dnevu, ko se zakonodaja na področju fitofarmaceutskih sredstev preneha uporabljati za Združeno kraljestvo in v njem.

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

V Bruslju, 27. februarja 2019

Za Komisijo  
Predsednik  
Jean-Claude JUNCKER

<sup>(4)</sup> Uredba (EGS, Euratom) št. 1182/71 Sveta z dne 3. junija 1971 o določitvi pravil glede rokov, datumov in iztekov rokov (UL L 124, 8.6.1971, str. 1).

## PRILOGA I

Del A Priloge k Izvedbeni uredbi (EU) št. 686/2012 se spremeni:

(a) vnos za 1-metil-ciklopropen se nadomesti z naslednjim:

Aktivna snov	Država članica poročevalka	Država članica soporočevalka
„1-metil-ciklopropen	NL“	

(b) vnos za mankozeb se nadomesti z naslednjim:

Aktivna snov	Država članica poročevalka	Država članica soporočevalka
„mankozeb	EL“	

(c) vnos za metiokarb se nadomesti z naslednjim:

Aktivna snov	Država članica poročevalka	Država članica soporočevalka
„metiokarb	DE“	

(d) vnos za metoksifenozyd se nadomesti z naslednjim:

Aktivna snov	Država članica poročevalka	Država članica soporočevalka
„metoksifenozyd	SK“	

(e) vnos za pirimikarb se nadomesti z naslednjim:

Aktivna snov	Država članica poročevalka	Država članica soporočevalka
„pirimikarb	SE“	

(f) vnos za pirimifos-metil se nadomesti z naslednjim:

Aktivna snov	Država članica poročevalka	Država članica soporočevalka
„pirimifos-metil	FR“	

(g) vnos za tiakloprid se nadomesti z naslednjim:

Aktivna snov	Država članica poročevalka	Država članica soporočevalka
„tiakloprid	DE“	

## PRILOGA II

V Prilogi I k Uredbi (EU) št. 1141/2010 se vnos za famoksadon nadomesti z naslednjim:

Stolpec A		Stolpec B	Stolpec C	Stolpec D
„famoksadon	2012	FI		31. avgusta 2012“