

IZVEDBENA UREDBA KOMISIJE (EU) 2023/114**z dne 16. januarja 2023****o spremembi Izvedbene uredbe (EU) št. 540/2011 glede podaljšanja obdobja odobritve aktivnih snovi benzovindiflupir, buprofezin, ciflufenamid, fluazinam, flutolanil, lambda-cihalotrin, mekoprop-P, mepikvat, metiram, metsulfuron-metil, fosfan in piraklostrobin****(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 člena 17, prvi odstavek, Uredbe,

ob upoštevanju naslednjega:

- (1) Del A Priloge k Izvedbeni uredbi Komisije (EU) št. 540/2011 ⁽²⁾ določa aktivne snovi, ki se štejejo za odobrene v skladu z Uredbo (ES) št. 1107/2009, medtem ko del B navedene priloge določa aktivne snovi, odobrene v skladu z Uredbo (ES) št. 1107/2009, del E pa določa aktivne snovi, odobrene v skladu z Uredbo (ES) št. 1107/2009 kot kandidatke za zamenjavo.
- (2) Z Izvedbeno uredbo Komisije (EU) 2021/2068 ⁽³⁾ je bilo podaljšano obdobje odobritve aktivnih snovi mekoprop-P, metiram in piraklostrobin do 31. januarja 2023, obdobje odobritve aktivnih snovi fluazinam, flutolanil in mepikvat pa do 28. februarja 2023. Z Izvedbeno uredbo Komisije (EU) 2018/670 ⁽⁴⁾ je bilo obdobje odobritve aktivne snovi buprofezin podaljšano do 31. januarja 2023. Z Izvedbeno uredbo Komisije (EU) 2017/1527 ⁽⁵⁾ je bilo obdobje odobritve aktivne snovi ciflufenamid podaljšano do 31. marca 2023.
- (3) Odobritev aktivne snovi benzovindiflupir bo prenehala veljati 2. marca 2023 v skladu z Izvedbeno uredbo Komisije (EU) 2016/177 ⁽⁶⁾.
- (4) Odobritev aktivne snovi lambda-cihalotrin bo prenehala veljati 31. marca 2023 v skladu z Izvedbeno uredbo Komisije (EU) 2016/146 ⁽⁷⁾.

⁽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) 2021/2068 z dne 25. novembra 2021 o spremembi Izvedbene uredbe (EU) št. 540/2011 glede podaljšanja obdobja odobritve aktivnih snovi benfluralin, dimoksistrobin, fluazinam, flutolanil, mekoprop-P, mepikvat, metiram, oksamil in piraklostrobin (UL L 421, 26.11.2021, str. 25).

⁽⁴⁾ Izvedbena uredba Komisije (EU) 2018/670 z dne 30. aprila 2018 o spremembi Izvedbene uredbe Komisije (EU) št. 540/2011 glede podaljšanja obdobja odobritve za aktivne snovi bromukonazol, buprofezin, haloksifop-P in napropamid (UL L 113, 3.5.2018, str. 1).

⁽⁵⁾ Izvedbena uredba Komisije (EU) 2017/1527 z dne 6. septembra 2017 o spremembi Izvedbene uredbe Komisije (EU) št. 540/2011 glede podaljšanja obdobja odobritve za aktivne snovi ciflufenamid, fluopikolid, heptamaloksiloglukan in malation (UL L 231, 7.9.2017, str. 3).

⁽⁶⁾ Izvedbena uredba Komisije (EU) 2016/177 z dne 10. februarja 2016 o odobritvi aktivne snovi benzovindiflupir kot kandidatke za zamenjavo v skladu z Uredbo (ES) št. 1107/2009 Evropskega parlamenta in Sveta o dajanju fitofarmaceutskih sredstev v promet ter o spremembi Priloge k Izvedbeni uredbi (EU) št. 540/2011 (UL L 35, 11.2.2016, str. 1).

⁽⁷⁾ Izvedbena uredba Komisije (EU) 2016/146 z dne 4. februarja 2016 o podaljšanju odobritve aktivne snovi lambda-cihalotrin kot kandidatke za zamenjavo v skladu z Uredbo (ES) št. 1107/2009 Evropskega parlamenta in Sveta o dajanju fitofarmaceutskih sredstev v promet ter o spremembi Priloge k Izvedbeni uredbi (EU) št. 540/2011 (UL L 30, 5.2.2016, str. 7).

- (5) Odobritev aktivne snovi metsulfuron-metil bo prenehala veljati 31. marca 2023 v skladu z Izvedbeno uredbo Komisije (EU) 2016/139 ⁽⁸⁾.
- (6) Odobritev aktivne snovi fosfan bo prenehala veljati 31. marca 2023 v skladu z Izvedbeno uredbo Komisije (EU) št. 1043/2012 ⁽⁹⁾.
- (7) Vloge za obnovitev odobritve navedenih aktivnih snovi so bile vložene v skladu z Izvedbeno uredbo Komisije (EU) št. 844/2012 ⁽¹⁰⁾.
- (8) Odobritve navedenih aktivnih snovi bodo verjetno prenehale veljati, preden bo sprejeta odločitev o njihovi obnovitvi, ker je bil postopek odločanja o obnovitvi odložen. Zato in ker je ta zamuda iz razlogov, na katere vlagatelji ne morejo vplivati, je treba podaljšati njihova obdobja odobritve, da se omogoči dokončanje ocene, potrebne za sprejetje odločitve o vlogah za obnovitev odobritve.
- (9) Zlasti je treba podaljšati obdobja odobritve aktivnih snovi fluazinam, flutolanil, mekoprop-P, mepikvat, metiram in piraklostrobin, da se zagotovi dovolj časa za izvedbo ocene v zvezi z lastnostmi endokrinih motilcev navedenih aktivnih snovi v skladu s postopkom iz členov 13 in 14 Izvedbene uredbe (EU) št. 844/2012.
- (10) Kadar 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 izteka odobritve kot pred to uredbo ali na datum začetka veljavnosti Uredbe, če odobritev aktivne snovi ni obnovljena, odvisno od tega, kateri datum je poznejši. Kadar Komisija sprejme uredbo o obnovitvi odobritve aktivne snovi iz Priloge k tej uredbi, poskusi določiti, kot je ustrezno v danih okoliščinah, najzgodnejši možni datum začetka uporabe.
- (11) Izvedbeno uredbo (EU) št. 540/2011 bi bilo zato treba ustrezno spremeniti.
- (12) Ob upoštevanju, da veljavna odobritev buprofezina, mekopropa-P, metirama in piraklostrobina preneha veljati 31. januarja 2023, bi morala ta uredba začeti veljati čim prej.
- (13) Ukrepi iz te uredbe so v skladu z mnenjem Stalnega odbora za rastline, živali, hrano in krmo –

SPREJELA NASLEDNJO UREDBO:

Člen 1

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

⁽⁸⁾ Izvedbena uredba Komisije (EU) 2016/139 z dne 2. februarja 2016 o podaljšanju odobritve aktivne snovi metsulfuron metil kot kandidatke za zamenjavo v skladu z Uredbo (ES) št. 1107/2009 Evropskega parlamenta in Sveta o dajanju fitofarmaceutskih sredstev v promet ter o spremembi Priloge k Izvedbeni uredbi (EU) št. 540/2011 (UL L 27, 3.2.2016, str. 7).

⁽⁹⁾ Izvedbena uredba Komisije (EU) št. 1043/2012 z dne 8. novembra 2012 o odobritvi aktivne snovi fosfan v skladu z Uredbo (ES) št. 1107/2009 Evropskega parlamenta in Sveta o dajanju fitofarmaceutskih sredstev v promet in o spremembi Priloge k Izvedbeni uredbi Komisije (EU) št. 540/2011 (UL L 310, 9.11.2012, str. 24).

⁽¹⁰⁾ 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).

Čeprav je bila Izvedbena uredba (EU) št. 844/2012 razveljavljena z Izvedbeno uredbo (EU) 2020/1740 (UL L 392, 23.11.2020, str. 20), se določbe v zvezi z obnovitvijo odobritve aktivnih snovi iz Izvedbene uredbe (EU) št. 844/2012 še naprej uporabljajo v skladu s členom 17 Izvedbene uredbe (EU) 2020/1740.

Člen 2

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

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

V Bruslju, 16. januarja 2023

Za Komisijo
predsednica
Ursula VON DER LEYEN

PRILOGA

Priloga k Izvedbeni uredbi (EU) št. 540/2011 se spremeni:

(a) del A se spremeni:

- (1) v šestem stolpcu vrstice 57 se za mekoprop-P datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. januar 2024“;
- (2) v šestem stolpcu vrstice 81 se za piraklostrobin datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. januar 2024“;
- (3) v šestem stolpcu vrstice 115 se za metiram datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. januar 2024“;
- (4) v šestem stolpcu vrstice 187 se za flutolanil datum veljavnosti registracije nadomesti z „29. februar 2024“;
- (5) v šestem stolpcu vrstice 189 se za fluaziam datum veljavnosti registracije nadomesti z „29. februar 2024“;
- (6) v šestem stolpcu vrstice 191 se za mepikvat datum veljavnosti registracije nadomesti z „29. februar 2024“;
- (7) v šestem stolpcu vrstice 296 se za ciflufenamid datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. marec 2024“;
- (8) v šestem stolpcu vrstice 320 se za buprofezin datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. januar 2024“.

(b) del B se spremeni: v šestem stolpcu vrstice 28 se za fosfan datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. marec 2024“;

(c) del E se spremeni:

- (1) v šestem stolpcu vrstice 3 se za metsulfuron-metil datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. marec 2024“;
 - (2) v šestem stolpcu vrstice 4 se za benzovindiflupir datum veljavnosti registracije nadomesti z „2. marec 2024“;
 - (3) v šestem stolpcu vrstice 5 se za lambda-cihalotrin datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. marec 2024“.
-