

IZVEDBENA UREDBA KOMISIJE (EU) 2018/524

z dne 28. marca 2018

o spremembi Izvedbene uredbe (EU) št. 540/2011 glede podaljšanja obdobja odobritve aktivnih snovi *Bacillus subtilis* (Cohn 1872) sev QST 713, identičen kot sev AQ 713, klodinafop, klopuralid, ciprodinil, diklorprop-P, fosetil, mepanipirim, metkonazol, metrafenon, pirimikarb, *Pseudomonas chlororaphis* sev: MA 342, pirimetanil, kvinoksifen, rimsulfuron, spinosad, tiaklopid, tiametoksam, tiram, tolklfos-metil, triklopir, trineksapak, tritikonazol in ziram

(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) določa aktivne snovi, ki se štejejo za odobrene v skladu z Uredbo (ES) št. 1107/2009.
- (2) Obdobja odobritve aktivnih snovi mepanipirim, *Pseudomonas chlororaphis* sev: MA 342, kvinoksifen, tiaklopid, tiram in ziram so bila nazadnje podaljšana z Izvedbeno uredbo Komisije (EU) 2016/2016 (³). Obdobja odobritve navedenih snovi bodo prenehala veljati 30. aprila 2018.
- (3) Obdobja odobritve aktivnih snovi *Bacillus subtilis* (Cohn 1872) sev QST 713, identičen kot sev AQ 713, klodinafop, metrafenon, pirimikarb, rimsulfuron, spinosad, tiametoksam, tolklfos-metil in tritikonazol so bila podaljšana z Izvedbeno uredbo Komisije (EU) št. 487/2014 (⁴). Obdobja odobritve navedenih snovi bodo prenehala veljati 30. aprila 2018.
- (4) Obdobja odobritve aktivnih snovi klopuralid, ciprodinil, fosetil, pirimetanil in trineksapak so bila podaljšana z Izvedbeno uredbo Komisije (EU) št. 678/2014 (⁵). Obdobja odobritve navedenih snovi bodo prenehala veljati 30. aprila 2018.
- (5) Obdobja odobritve aktivnih snovi diklorprop-P, metkonazol in triklopir so bila podaljšana z Izvedbeno uredbo Komisije (EU) št. 878/2014 (⁶). Obdobja odobritve navedenih snovi bodo prenehala veljati 30. aprila 2018.
- (6) Zahtevki za obnovitev odobritve snovi iz uvodnih izjav 2–5 so bili vloženi v skladu z Izvedbeno uredbu Komisije (EU) št. 844/2012 (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) 2016/2016 z dne 17. novembra 2016 o spremembi Izvedbene Uredbe (EU) št. 540/2011 glede podaljšanja obdobja odobritve aktivnih snovi acetamiprid, benzojska kislina, flzasulfuron, mekoprop-P, mepanipirim, mesosulfuron, propineb, propoksikarbazon, propizamid, propikonazol, *Pseudomonas chlororaphis* sev: MA 342, piraklostrobin, kvinoksifen, tiaklopid, tiram, ziram, zoksamid (UL L 312, 18.11.2016, str. 21).

(⁴) Izvedbena uredba Komisije (EU) št. 487/2014 z dne 12. maja 2014 o spremembi Izvedbene uredbe (EU) št. 540/2011 glede podaljšanja obdobja odobritve aktivnih snovi *Bacillus subtilis* (Cohn 1872) sev QST 713, identičen kot sev AQ 713, klodinafop, metrafenon, pirimikarb, rimsulfuron, spinosad, tiametoksam, tolklfos-metil in tritikonazol (UL L 138, 13.5.2014, str. 72).

(⁵) Izvedbena uredba Komisije (EU) št. 678/2014 z dne 19. junija 2014 o spremembi Izvedbene uredbe (EU) št. 540/2011 glede podaljšanja obdobja odobritve aktivnih snovi klopuralid, ciprodinil, fosetil, pirimetanil in trineksapak (UL L 180, 20.6.2014, str. 11).

(⁶) Izvedbena uredba Komisije (EU) št. 878/2014 z dne 12. avgusta 2014 o spremembi Izvedbene uredbe (EU) št. 540/2011 glede podaljšanja obdobja odobritve aktivnih snovi diklorprop-P, metkonazol in triklopir (UL L 240, 13.8.2014, str. 18).

(⁷) 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).

- (7) 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.
- (8) 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.
- (9) Ob upoštevanju, da odobritve aktivnih snovi prenehajo veljati 30. aprila 2018, bi morala ta uredba začeti veljati čim prej.
- (10) Izvedbeno uredbo (EU) št. 540/2011 bi bilo zato treba ustrezno spremeniti.
- (11) 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 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, 28. marca 2018

Za Komisijo
Predsednik
Jean-Claude JUNCKER

PRILOGA

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

- (1) v šestem stolpcu vrstice 73 se za tiram datum veljavnosti registracije nadomesti s „30. april 2019“;
 - (2) v šestem stolpcu vrstice 74 se za ziram datum veljavnosti registracije nadomesti s „30. april 2019“;
 - (3) v šestem stolpcu vrstice 82 se za kvinoksifen datum veljavnosti registracije nadomesti s „30. april 2019“;
 - (4) v šestem stolpcu vrstice 89 se za *Pseudomonas chlororaphis* sev: MA 342 datum veljavnosti registracije nadomesti s „30. april 2019“;
 - (5) v šestem stolpcu vrstice 90 se za mepanipirim datum veljavnosti registracije nadomesti s „30. april 2019“;
 - (6) v šestem stolpcu vrstice 92 se za tiakloprid datum veljavnosti registracije nadomesti s „30. april 2019“;
 - (7) v šestem stolpcu vrstice 123 se za klodinafop datum veljavnosti registracije nadomesti s „30. april 2019“;
 - (8) v šestem stolpcu vrstice 124 se za pirimikarb datum veljavnosti registracije nadomesti s „30. april 2019“;
 - (9) v šestem stolpcu vrstice 125 se za rimsulfuron datum veljavnosti registracije nadomesti s „30. april 2019“;
 - (10) v šestem stolpcu vrstice 126 se za tolklofos-metil datum veljavnosti registracije nadomesti s „30. april 2019“;
 - (11) v šestem stolpcu vrstice 127 se za tritikonazol datum veljavnosti registracije nadomesti s „30. april 2019“;
 - (12) v šestem stolpcu vrstice 129 se za klopiralid datum veljavnosti registracije nadomesti s „30. april 2019“;
 - (13) v šestem stolpcu vrstice 130 se za ciprodinil datum veljavnosti registracije nadomesti s „30. april 2019“;
 - (14) v šestem stolpcu vrstice 131 se za fosetil datum veljavnosti registracije nadomesti s „30. april 2019“;
 - (15) v šestem stolpcu vrstice 132 se za trineksapak datum veljavnosti registracije nadomesti s „30. april 2019“;
 - (16) v šestem stolpcu vrstice 133 se za diklorprop-P datum veljavnosti registracije nadomesti s „30. april 2019“;
 - (17) v šestem stolpcu vrstice 134 se za metkonazol datum veljavnosti registracije nadomesti s „30. april 2019“;
 - (18) v šestem stolpcu vrstice 135 se za pirimetanil datum veljavnosti registracije nadomesti s „30. april 2019“;
 - (19) v šestem stolpcu vrstice 136 se za triklopir datum veljavnosti registracije nadomesti s „30. april 2019“;
 - (20) v šestem stolpcu vrstice 137 se za metrafenon datum veljavnosti registracije nadomesti s „30. april 2019“;
 - (21) v šestem stolpcu vrstice 138 se za *Bacillus subtilis* (Cohn 1872) sev QST 713, identičen kot sev AQ 713, datum veljavnosti registracije nadomesti s „30. april 2019“;
 - (22) v šestem stolpcu vrstice 139 se za spinosad datum veljavnosti registracije nadomesti s „30. april 2019“;
 - (23) v šestem stolpcu vrstice 140 se za tiametoksam datum veljavnosti registracije nadomesti s „30. april 2019“.
-