

IZVEDBENA UREDBA KOMISIJE (EU) 2022/489**z dne 25. marca 2022****o spremembi Izvedbene uredbe (EU) št. 540/2011 glede obdobja odobritve aktivnih snovi flubendiamid, L-askorbinska kislina, spinetoram in spirotetramat****(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 B Priloge k Izvedbeni uredbi Komisije (EU) št. 540/2011 ⁽²⁾ določa aktivne snovi, ki so odobrene v skladu z Uredbo (ES) št. 1107/2009.
- (2) Z Izvedbeno uredbo Komisije (EU) 2020/2007 ⁽³⁾ je bilo obdobje odobritve aktivne snovi spirotetramat podaljšano s 30. aprila 2024 na 31. julij 2024, spinetorama in L-askorbinske kisline s 30. junija 2024 na 30. september 2024 ter flubendiamida s 31. avgusta 2024 na 30. november 2024. Podaljšanje je bilo potrebno, ker je Izvedbena uredba Komisije (EU) 2020/1740 ⁽⁴⁾ določila za tri mesece zgodnejši datum predložitve dokumentacije v podporo obnovitvi odobritve. Zato je bilo treba ohraniti datum predložitve dokumentacije v skladu z Izvedbeno uredbo Komisije (EU) št. 844/2012 ⁽⁵⁾, vlagateljem pa dati dovolj časa za pripravo in predložitev dokumentacije v zahtevani obliki.
- (3) Za flubendiamid, L-askorbinsko kislino, spinetoram in spirotetramat vloge za obnovitev odobritve v skladu s členom 5(1) Izvedbene uredbe (EU) 2020/1740 niso bile predložene v roku treh let pred ustreznim datumom poteka odobritve iz Priloge k tej uredbi.
- (4) Podaljšanja obdobja odobritve za navedene aktivne snovi, določene z Izvedbeno uredbo (EU) 2020/2007, niso več upravičena. Zato je primerno določiti, da odobritve teh snovi prenehajo veljati na datume, ko bi prenehale veljati brez podaljšanja.

⁽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) 2020/2007 z dne 8. decembra 2020 o spremembi Izvedbene uredbe (EU) št. 540/2011 glede podaljšanja obdobja odobritve aktivnih snovi 1-dekanol, 1,4-dimetilnaftalen, 6-benziladenin, acekvinocil, Adoxophyes orana granulovirus, aluminijev sulfat, amisulbrom, Aureobasidium pullulans (seva DSM 14940 in DSM 14941), azadirahitin, Bacillus pumilus QST 2808, benalaksil-M, biksafen, bupirimat, Candida oleophila sev O, klorantraniliprol, dinatrijev fosfonat, ditianon, dodin, emamektin, flubendiamid, fluometuron, fluksapiroksad, flutriafol, heksitiazoks, imazamoks, ipkonazol, isoksaben, L-askorbinska kislina, apneno žveplo, olje pomarančevca, Paecilomyces fumosoroseus sev FE 9901, pendimetalin, penflufen, pentiopirad, kalijeve fosfonate, prosulfuron, Pseudomonas sp. sev DSMZ 13134, piridilil, piriufenon, piroksulam, kvinmerak, S-abcizinska kislina, sedaksan, sintofen, natrij srebrov tiosulfat, spinetoram, spirotetramat, Streptomyces lydicus sev WYEC 108, tau-fluvalinat, tebufenozid, tembotrion, tienkarbazon, valifenalat, cinkov fosfid (UL L 414, 9.12.2020, str. 10).

⁽⁴⁾ Izvedbena uredba Komisije (EU) 2020/1740 z dne 20. novembra 2020 o opredelitvi določb, potrebnih za izvedbo postopka obnovitve odobritve aktivnih snovi, kot je določeno z Uredbo (ES) št. 1107/2009 Evropskega parlamenta in Sveta, in razveljavitvi Izvedbene uredbe Komisije (EU) št. 844/2012 (UL L 392, 23.11.2020, str. 20).

⁽⁵⁾ 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).

- (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 –

SPREJELA NASLEDNJO UREDBO:

Člen 1

Priloga 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, 25. marca 2022

Za Komisijo
predsednica
Ursula VON DER LEYEN

PRILOGA

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

- (1) v šestem stolpcu vrstice 60 se za spirotetramat datum veljavnosti registracije nadomesti s „30. april 2024“;
 - (2) v šestem stolpcu vrstice 66 se za L-askorbinsko kislino datum veljavnosti registracije nadomesti s „30. junij 2024“;
 - (3) v šestem stolpcu vrstice 67 se za spinetoram datum veljavnosti registracije nadomesti s „30. junij 2024“;
 - (4) v šestem stolpcu vrstice 74 se za flubendiamid datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. avgust 2024“.
-