

РЕГЛАМЕНТ ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ (ЕС) 2017/1530 НА КОМИСИЯТА**от 7 септември 2017 година****за изменение на Регламент за изпълнение (ЕС) № 540/2011 по отношение на удължаване на срока на одобрението на активното вещество хизалофоп-Р-тефурил****(текст от значение за ЕИП)**

ЕВРОПЕЙСКАТА КОМИСИЯ,

като взе предвид Договора за функционирането на Европейския съюз,

като взе предвид Регламент (ЕО) № 1107/2009 на Европейския парламент и на Съвета от 21 октомври 2009 г. относно пускането на пазара на продукти за растителна защита и за отмяна на директиви 79/117/ЕИО и 91/414/ЕИО на Съвета ⁽¹⁾, и по-специално член 17, първа алинея от него,

като има предвид, че:

- (1) В част А от приложението към Регламент за изпълнение (ЕС) № 540/2011 на Комисията ⁽²⁾ са посочени активните вещества, които се считат за одобрени съгласно Регламент (ЕО) № 1107/2009.
- (2) Предвид времето и ресурсите, необходими за извършването на оценките на заявленията за подновяване на одобренията на големия брой активни вещества, чиито одобрения изтичат между 2019 и 2021 г., с Решение за изпълнение С/2016/6104 на Комисията ⁽³⁾ бе установена работна програма, с която се обединяват сходни активни вещества и се определят приоритети въз основа на опасения за здравето на човека и на животните или за околната среда, както е предвидено в член 18 от Регламент (ЕО) № 1107/2009.
- (3) Одобренията на активните вещества пропаквизафоп, хизалофоп-Р-етил и хизалофоп-Р-тефурил първоначално са изтичали между 2019 г. и 2021 г. Като се има предвид, че трите вещества са естерови варианти на квизалофоп, те имат сходни свойства. Като се вземе предвид Решение за изпълнение С/2016/6104, опасните свойства на хизалофоп-Р-тефурил ⁽⁴⁾ и фактът, че трите вещества имат големи сходства помежду си, е уместно те да бъдат групирани заедно, за да се съгласува по време тяхната оценка и процесът на партньорска проверка, извършван от Европейския орган за безопасност на храните. Вследствие на това досиетата за трите вещества следва да бъдат предадени на съответните докладващи държави членки в рамките на един и същ период от време.
- (4) Одобренията на пропаквизафоп и хизалофоп-Р-етил изтичат на 30 ноември 2021 г. С цел да се съгласува по време оценката на веществото хизалофоп-Р-тефурил с оценката на другите две вещества, срокът на одобрението на веществото хизалофоп-Р-тефурил следва да бъде удължен.
- (5) Заявление за подновяване на одобрението на хизалофоп-Р-тефурил, бе подадено в съответствие с Регламент за изпълнение (ЕС) № 844/2012 на Комисията ⁽⁵⁾.
- (6) За целите на член 17, първа алинея от Регламент (ЕО) № 1107/2009 в случаите, в които най-късно 30 месеца преди датата на изтичане на срока, определен в член 1 от настоящия регламент, не е подадено допълнително досие в съответствие с Регламент за изпълнение (ЕС) № 844/2012, Комисията посочва като дата на изтичане на срока датата, определена преди влизането в сила на настоящия регламент, или най-ранната възможна дата след това.
- (7) За целите на член 17, първа алинея от Регламент (ЕО) № 1107/2009 в случаите, в които Комисията приема регламент, с който не се подновява одобрението на активното вещество, посочено в настоящия регламент, тъй като

⁽¹⁾ ОВ L 309, 24.11.2009 г., стр. 1.

⁽²⁾ ОВ L 153, 11.6.2011 г., стр. 1.

⁽³⁾ Решение за изпълнение на Комисията от 28 септември 2016 г. за изготвяне на работна програма за оценка на заявленията за подновяване на одобренията на активни вещества, чиито срок на валидност изтича през 2019 г., 2020 г. и 2021 г., в съответствие с Регламент (ЕО) № 1107/2009 на Европейския парламент и на Съвета (ОВ С 357, 29.9.2016 г., стр. 9).

⁽⁴⁾ Становище на Комитета за оценка на риска (КОР) на Европейската агенция по химикали с предложение за хармонизирана класификация и етикетирание на хизалофоп-Р-тефурил на равнището на ЕС (Opinion proposing harmonised classification and labelling at EU level of Quizalofop-P-tefuryl), прието на 3 юни 2016 г.

⁽⁵⁾ Регламент за изпълнение (ЕС) № 844/2012 на Комисията от 18 септември 2012 г. за определяне на разпоредбите, необходими за изпълнението на процедурата по подновяване по отношение на активните вещества в съответствие с Регламент (ЕО) № 1107/2009 на Европейския парламент и на Съвета относно пускането на пазара на продукти за растителна защита (ОВ L 252, 19.9.2012 г., стр. 26).

не са изпълнени критериите за одобрение, Комисията посочва като дата на изтичане на срока по-късната от двете дати — датата, определена преди влизането в сила на настоящия регламент, или датата на влизане в сила на регламента, с който не се подновява одобрението на активното вещество. По отношение на случаите, в които Комисията приема регламент, с който се подновява одобрението на активното вещество, посочено в настоящия регламент, Комисията се стреми да определи, по целесъобразност според обстоятелствата, най-ранната възможна дата на прилагане.

- (8) Поради това Регламент за изпълнение (ЕС) № 540/2011 следва да бъде съответно изменен.
- (9) Мерките, предвидени в настоящия регламент, са в съответствие със становището на Постоянния комитет по растенията, животните, храните и фуражите,

ПРИЕ НАСТОЯЩИЯ РЕГЛАМЕНТ:

Член 1

В част А от приложението към Регламент за изпълнение (ЕС) № 540/2011 в шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“ на вписване 279 — „Хизалофоп-Р-тефурил“, датата „30 ноември 2019 г.“ се заменя с датата „30 ноември 2021 г.“

Член 2

Настоящият регламент влиза в сила на двадесетия ден след деня на публикуването му в *Официален вестник на Европейския съюз*.

Настоящият регламент е задължителен в своята цялост и се прилага пряко във всички държави членки.

Съставено в Брюксел на 7 септември 2017 година.

За Комисията
Председател
Jean-Claude JUNCKER