

ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΙ

ΕΚΤΕΛΕΣΤΙΚΟΣ ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ (ΕΕ) 2016/950 ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ

της 15ης Ιουνίου 2016

για την τροποποίηση του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 540/2011 όσον αφορά την παράταση των περιόδων έγκρισης των δραστικών ουσιών 2,4-DB, beta-cyfluthrin, carfentrazone ethyl, *Coniothyrium minitans* ποικιλία CON/M/91-08 (DSM 9660), cyazofamid, deltamethrin, dimethenamid-P, ethofumesate, fenamidone, flufenacet, flurtamone, foramsulfuron, fosthiazate, imazamox, iodosulfuron, iprodione, isoxaflutole, linuron, maleic hydrazide, mesotrione, oxasulfuron, pendimethalin, picoxystrobin, silthiofam και trifloxystrobin

(Κείμενο που παρουσιάζει ενδιαφέρον για τον ΕΟΧ)

Η ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΠΙΤΡΟΠΗ,

Έχοντας υπόψη τη Συνθήκη για τη λειτουργία της Ευρωπαϊκής Ένωσης,

Έχοντας υπόψη τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1107/2009 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 21ης Οκτωβρίου 2009, σχετικά με τη διάθεση φυτοπροστατευτικών προϊόντων στην αγορά και την κατάργηση των οδηγιών 79/117/ΕΟΚ και 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου ⁽¹⁾, και ιδίως το άρθρο 17 πρώτο εδάφιο,

Εκτιμώντας τα ακόλουθα:

- (1) Το μέρος Α του παραρτήματος του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 540/2011 της Επιτροπής ⁽²⁾ καθορίζει τις δραστικές ουσίες που θεωρούνται εγκεκριμένες σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1107/2009.
- (2) Για τις περιόδους έγκρισης των δραστικών ουσιών carfentrazone-ethyl, cyazofamid, ethofumesate, fenamidone, foramsulfuron, imazamox, isoxaflutole, linuron, mesotrione, oxasulfuron, pendimethalin και trifloxystrobin προβλέπεται παρέκκλιση από τον κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 823/2012 της Επιτροπής ⁽³⁾. Η έγκριση των ουσιών αυτών θα λήξει στις 31 Ιουλίου 2016.
- (3) Για τις περιόδους έγκρισης των δραστικών ουσιών 2,4-DB, beta-cyfluthrin, *Coniothyrium minitans* ποικιλία CON/M/91-08 (DSM 9660), deltamethrin, dimethenamid-P, flufenacet, flurtamone, fosthiazate, iodosulfuron, iprodione, maleic hydrazide, picoxystrobin και silthiofam προβλέπεται παρέκκλιση από τον κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 823/2012. Η έγκριση των ουσιών αυτών θα λήξει στις 31 Οκτωβρίου 2016.
- (4) Υποβλήθηκαν αιτήσεις για την ανανέωση της έγκρισης των εν λόγω ουσιών σύμφωνα με τον εκτελεστικό κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 844/2012 της Επιτροπής ⁽⁴⁾.
- (5) Επειδή η αξιολόγηση των ουσιών έχει καθυστερήσει για λόγους που βρίσκονται εκτός του ελέγχου των αιτούντων, οι εγκρίσεις αυτών των δραστικών ουσιών αναμένεται να λήξουν προτού ληφθεί απόφαση σχετικά με την ανανέωσή τους. Συνεπώς, είναι αναγκαίο να παραταθούν οι περιόδοι έγκρισής τους.

⁽¹⁾ ΕΕ L 309 της 24.11.2009, σ. 1.

⁽²⁾ Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) αριθ. 540/2011 της Επιτροπής, της 25ης Μαΐου 2011, σχετικά με την εφαρμογή του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1107/2009 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τον κατάλογο των εγκεκριμένων δραστικών ουσιών (ΕΕ L 153 της 11.6.2011, σ. 1).

⁽³⁾ Κανονισμός (ΕΕ) αριθ. 823/2012 της Επιτροπής, της 14ης Σεπτεμβρίου 2012, σχετικά με παρέκκλιση του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 540/2011 όσον αφορά τις ημερομηνίες λήξης της έγκρισης των δραστικών ουσιών 2,4-DB, benzoic acid (βενζοϊκό οξύ), beta-cyfluthrin, carfentrazone ethyl, *Coniothyrium minitans* ποικιλία CON/M/91-08 (DSM 9660), cyazofamid, cyfluthrin, deltamethrin, dimethenamid-P, ethofumesate, ethoxysulfuron, fenamidone, flazasulfuron, flufenacet, flurtamone, foramsulfuron, fosthiazate, imazamox, iodosulfuron, iprodione, isoxaflutole, linuron, maleic hydrazide, mecoprop, mecoprop-P, mesosulfuron, mesotrione, oxadiargyl, oxasulfuron, pendimethalin, picoxystrobin, propiconazole, propineb, propoxycarbazone, propyzamide, pyraclostrobin, silthiofam, trifloxystrobin, warfarin και zoxamide (ΕΕ L 250 της 15.9.2012, σ. 13).

⁽⁴⁾ Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) αριθ. 844/2012 της Επιτροπής, της 18ης Σεπτεμβρίου 2012, για τον καθορισμό των διατάξεων που απαιτούνται για την εφαρμογή της διαδικασίας ανανέωσης της έγκρισης δραστικών ουσιών, που προβλέπεται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1107/2009 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου σχετικά με τη διάθεση φυτοπροστατευτικών προϊόντων στην αγορά (ΕΕ L 252 της 19.9.2012, σ. 26).

- (6) Βάσει του σκοπού που αναφέρεται στο άρθρο 17 πρώτο εδάφιο του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1107/2009, όσον αφορά περιπτώσεις στις οποίες η Επιτροπή εκδίδει κανονισμό που προβλέπει ότι η έγκριση μιας δραστικής ουσίας που αναφέρεται στο παράρτημα του παρόντος κανονισμού δεν ανανεώνεται επειδή δεν πληρούνται τα κριτήρια έγκρισης, η Επιτροπή ορίζει ως ημερομηνία λήξης την ίδια ημερομηνία που ίσχυε πριν από τον παρόντα κανονισμό ή την ημερομηνία έναρξης ισχύος του κανονισμού που προβλέπει ότι η έγκριση της δραστικής ουσίας δεν ανανεώνεται, επιλέγοντας εκ των δύο την ημερομηνία που ακολουθεί χρονολογικά. Όσον αφορά περιπτώσεις στις οποίες η Επιτροπή εκδίδει κανονισμό που προβλέπει την ανανέωση δραστικής ουσίας που αναφέρεται στο παράρτημα του παρόντος κανονισμού, η Επιτροπή θα επιδιώξει να ορίσει τη συντομότερη δυνατή ημερομηνία εφαρμογής, όπως επιβάλλουν οι περιστάσεις.
- (7) Συνεπώς, ο εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) αριθ. 540/2011 θα πρέπει να τροποποιηθεί αναλόγως.
- (8) Τα μέτρα που προβλέπονται στον παρόντα κανονισμό είναι σύμφωνα με τη γνώμη της μόνιμης επιτροπής φυτών, ζώων, τροφίμων και ζωοτροφών,

ΕΞΕΔΩΣΕ ΤΟΝ ΠΑΡΟΝΤΑ ΚΑΝΟΝΙΣΜΟ:

Άρθρο 1

Το μέρος Α του παραρτήματος του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 540/2011 τροποποιείται σύμφωνα με το παράρτημα του παρόντος κανονισμού.

Άρθρο 2

Ο παρών κανονισμός αρχίζει να ισχύει την εικοστή ημέρα από τη δημοσίευσή του στην *Επίσημη Εφημερίδα της Ευρωπαϊκής Ένωσης*.

Ο παρών κανονισμός είναι δεσμευτικός ως προς όλα τα μέρη του και ισχύει άμεσα σε κάθε κράτος μέλος.

Βρυξέλλες, 15 Ιουνίου 2016.

Για την Επιτροπή
Ο Πρόεδρος
Jean-Claude JUNCKER

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ

Το μέρος Α του παραρτήματος του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 540/2011 τροποποιείται ως εξής:

1. στην έκτη στήλη, λήξη της έγκρισης, της καταχώρισης 29, Ethofumesate, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Ιουλίου 2017»·
2. στην έκτη στήλη, λήξη της έγκρισης, της καταχώρισης 40, Deltamethrin, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Οκτωβρίου 2017»·
3. στην έκτη στήλη, λήξη της έγκρισης, της καταχώρισης 41, Imazamox, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Ιουλίου 2017»·
4. στην έκτη στήλη, λήξη της έγκρισης, της καταχώρισης 42, Oxasulfuron, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Ιουλίου 2017»·
5. στην έκτη στήλη, λήξη της έγκρισης, της καταχώρισης 44, Foramsulfuron, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Ιουλίου 2017»·
6. στην έκτη στήλη, λήξη της έγκρισης, της καταχώρισης 46, Cyazofamid, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Ιουλίου 2017»·
7. στην έκτη στήλη, λήξη της έγκρισης, της καταχώρισης 47, 2,4-DB, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Οκτωβρίου 2017»·
8. στην έκτη στήλη, λήξη της έγκρισης, της καταχώρισης 48, Beta-cyfluthrin, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Οκτωβρίου 2017»·
9. στην έκτη στήλη, λήξη της έγκρισης, της καταχώρισης 50, Iprodione, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Οκτωβρίου 2017»·
10. στην έκτη στήλη, λήξη της έγκρισης, της καταχώρισης 51, Linuron, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Ιουλίου 2017»·
11. στην έκτη στήλη, λήξη της έγκρισης, της καταχώρισης 52, Maleic hydrazide, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Οκτωβρίου 2017»·
12. στην έκτη στήλη, λήξη της έγκρισης, της καταχώρισης 53, Pendimethalin, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Ιουλίου 2017»·
13. στην έκτη στήλη, λήξη της έγκρισης, της καταχώρισης 59, Trifloxystrobin, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Ιουλίου 2017»·
14. στην έκτη στήλη, λήξη της έγκρισης, της καταχώρισης 60, Carfentrazone ethyl, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Ιουλίου 2017»·
15. στην έκτη στήλη, λήξη της έγκρισης, της καταχώρισης 61, Mesotrione, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Ιουλίου 2017»·
16. στην έκτη στήλη, λήξη της έγκρισης, της καταχώρισης 62, Fenamidone, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Ιουλίου 2017»·
17. στην έκτη στήλη, λήξη της έγκρισης, της καταχώρισης 63, Isoxaflutole, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Ιουλίου 2017»·
18. στην έκτη στήλη, λήξη της έγκρισης, της καταχώρισης 64, Flurtamone, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Οκτωβρίου 2017»·
19. στην έκτη στήλη, λήξη της έγκρισης, της καταχώρισης 65, Flufenacet, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Οκτωβρίου 2017»·
20. στην έκτη στήλη, λήξη της έγκρισης, της καταχώρισης 66, Iodosulfuron, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Οκτωβρίου 2017»·
21. στην έκτη στήλη, λήξη της έγκρισης, της καταχώρισης 67, Dimethenamid-P, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Οκτωβρίου 2017»·
22. στην έκτη στήλη, λήξη της έγκρισης, της καταχώρισης 68, Picoxystrobin, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Οκτωβρίου 2017»·
23. στην έκτη στήλη, λήξη της έγκρισης, της καταχώρισης 69, Fosthiazate, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Οκτωβρίου 2017»·
24. στην έκτη στήλη, λήξη της έγκρισης, της καταχώρισης 70, Silthiofam, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Οκτωβρίου 2017»·
25. στην έκτη στήλη, λήξη της έγκρισης, της καταχώρισης 71, *Coniothyrium minitans* ποικιλία CON/M/91-08 (DSM 9660), η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Οκτωβρίου 2017».