

**PROVEDBENA UREDBA KOMISIJE (EU) 2018/84****od 19. siječnja 2018.**

**o izmjeni Provedbene uredbe (EU) br. 540/2011 u pogledu produljenja roka valjanosti odobrenja aktivnih tvari klorpirifos, klorpirifos-metil, klotianidin, spojevi bakra, dimoksistrobin, mankozeb, mekoprop-p, metiram, oksamil, petoksamid, propikonazol, propineb, propizamid, piraklostrobin i zoksamid**

(Tekst značajan za EGP)

EUROPSKA KOMISIJA,

uzimajući u obzir Ugovor o funkcioniranju Europske unije,

uzimajući u obzir Uredbu (EZ) br. 1107/2009 Europskog parlamenta i Vijeća od 21. listopada 2009. o stavljanju na tržište sredstava za zaštitu bilja i stavljanju izvan snage direktiva Vijeća 79/117/EEZ i 91/414/EEZ<sup>(1)</sup>, a posebno njezin članak 17. prvi stavak,

budući da:

- (1) U dijelu A Priloga Provedbenoj uredbi Komisije (EU) br. 540/2011<sup>(2)</sup> utvrđene su aktivne tvari koje se smatraju odobrenima na temelju Uredbe (EZ) br. 1107/2009.
- (2) Rokovi valjanosti odobrenja za aktivne tvari mekoprop-p, propikonazol, propineb, propizamid, piraklostrobin i zoksamid produljeni su Provedbenom uredbom Komisije (EU) 2016/2016<sup>(3)</sup>. Rokovi valjanosti odobrenja za te tvari prestaju važiti 31. siječnja 2018.
- (3) Rokovi valjanosti odobrenja za aktivne tvari klorpirifos, klorpirifos-metil, mankozeb i metiram produljeni su Provedbenom uredbom Komisije (EU) br. 762/2013<sup>(4)</sup>. Rokovi valjanosti odobrenja za te tvari prestaju važiti 31. siječnja 2018.
- (4) Rokovi valjanosti odobrenja za aktivne tvari klotianidin, dimoksistrobin, oksamil i petoksamid produljeni su Provedbenom uredbom Komisije (EU) br. 1136/2013<sup>(5)</sup>. Rokovi valjanosti odobrenja za te tvari prestaju važiti 31. siječnja 2018.
- (5) Rok valjanosti odobrenja za aktivnu tvar spojevi bakra produljen je Provedbenom uredbom Komisije (EU) br. 85/2014<sup>(6)</sup>. Rok valjanosti odobrenja za tu tvar prestaje važiti 31. siječnja 2018.
- (6) Zahtjevi za produljenje odobrenja za tvari iz uvodnih izjava od 2. do 5. podneseni su u skladu s Provedbenom uredbom Komisije (EU) br. 844/2012<sup>(7)</sup>.
- (7) Zbog činjenice da je ocjenjivanje tvari odgođeno iz razloga koji su izvan kontrole podnositelja zahtjeva, odobrenja tih aktivnih tvari vjerojatno će prestati važiti prije donošenja odluke o njihovu produljenju. Stoga je potrebno produljiti rokove valjanosti tih odobrenja.

<sup>(1)</sup> SL L 309, 24.11.2009., str. 1.

<sup>(2)</sup> Provedbena uredba Komisije (EU) br. 540/2011 od 25. svibnja 2011. o provedbi Uredbe (EZ) br. 1107/2009 Europskog parlamenta i Vijeća u pogledu popisa odobrenih aktivnih tvari (SL L 153, 11.6.2011., str. 1.).

<sup>(3)</sup> Provedbena uredba Komisije (EU) 2016/2016 od 17. studenoga 2016. o izmjeni Provedbene uredbe (EU) br. 540/2011 u pogledu produljenja roka valjanosti odobrenja aktivnih tvari acetamiprid, benzojeva kiselina, flazasulfuron, mekoprop-P, mepanipirim, mezosulfuron, propineb, propoksikarbazon, propizamid, propikonazol, *Pseudomonas chlororaphis* soja: MA 342, piraklostrobin, kvinoksifen, tiakloprid, tiram, ziram i zoksamid (SL L 312, 18.11.2016., str. 21.).

<sup>(4)</sup> Provedbena uredba Komisije (EU) br. 762/2013 od 7. kolovoza 2013. o izmjeni Provedbene uredbe (EU) br. 540/2011 u pogledu produljenja roka valjanosti odobrenja aktivnih tvari: klorpirifos, klorpirifos-metil, mankozeb, manebo, MCPA, MCPB i metiram (SL L 213, 8.8.2013., str. 14.).

<sup>(5)</sup> Provedbena uredba Komisije (EU) br. 1136/2013 od 12. studenoga 2013. o izmjeni Provedbene uredbe (EU) br. 540/2011 u pogledu produljenja roka valjanosti odobrenja aktivnih tvari: klotianidin, dimoksistrobin, oksamil i petoksamid (SL L 302, 13.11.2013., str. 34.).

<sup>(6)</sup> Provedbena uredba Komisije (EU) br. 85/2014 od 30. siječnja 2014. o izmjeni Provedbene uredbe (EU) br. 540/2011 u pogledu produljenja roka valjanosti odobrenja aktivne tvari bakarni spojevi (SL L 28, 31.1.2014., str. 34.).

<sup>(7)</sup> Provedbena uredba Komisije (EU) br. 844/2012 od 18. rujna 2012. o određivanju odredaba potrebnih za provedbu postupka obnavljanja odobrenja za aktivne tvari, kako je predviđeno Uredbom (EZ) br. 1107/2009 Europskog parlamenta i Vijeća o stavljanju na tržište sredstava za zaštitu bilja (SL L 252, 19.9.2012., str. 26.).

- (8) S obzirom na cilj članka 17. prvog stavka Uredbe (EZ) br. 1107/2009, u slučajevima u kojima Komisija doneše uredbu kojom se predviđa da se odobrenje aktivne tvari iz Priloga ovoj Uredbi ne produljuje jer nisu ispunjena mjerila za odobrenje, Komisija kao datum isteka određuje isti datum koji je vrijedio prije donošenja ove Uredbe ili datum stupanja na snagu uredbe kojom se predviđa da se odobrenje aktivne tvari ne produljuje, ovisno o tome koji je datum kasniji. U slučajevima u kojima Komisija doneše uredbu kojom se predviđa produljenje odobrenja aktivne tvari iz Priloga ovoj Uredbi, Komisija će nastojati, u skladu s okolnostima, odrediti najraniji mogući datum primjene.
- (9) Budući da rok valjanosti odobrenja predmetnih aktivnih tvari prestaje važiti 31. siječnja 2018., ova bi Uredba trebala stupiti na snagu što prije.
- (10) Provedbenu uredbu (EU) br. 540/2011 trebalo bi stoga na odgovarajući način izmijeniti.
- (11) Mjere predviđene ovom Uredbom u skladu su s mišljenjem Stalnog odbora za bilje, životinje, hranu i hranu za životinje,

DONIJELA JE OVU UREDBU:

*Članak 1.*

Dio A Priloga Provedbenoj uredbi (EU) br. 540/2011 mijenja se u skladu s Prilogom ovoj Uredbi.

*Članak 2.*

Ova Uredba stupa na snagu trećeg dana od dana objave u *Službenom listu Europske unije*.

Ova je Uredba u cijelosti obvezujuća i izravno se primjenjuje u svim državama članicama.

Sastavljeno u Bruxellesu 19. siječnja 2018.

*Za Komisiju*

*Predsjednik*

Jean-Claude JUNCKER

## PRILOG

Dio A Priloga Provedbenoj uredbi (EU) br. 540/2011 mijenja se kako slijedi:

1. u šestom stupcu, prestanak odobrenja, u retku 54., propineb, datum se zamjenjuje datumom „31. siječnja 2019.”;
2. u šestom stupcu, prestanak odobrenja, u retku 55., propizamid, datum se zamjenjuje datumom „31. siječnja 2019.”;
3. u šestom stupcu, prestanak odobrenja, u retku 57., mekoprop-P, datum se zamjenjuje datumom „31. siječnja 2019.”;
4. u šestom stupcu, prestanak odobrenja, u retku 58., propikonazol, datum se zamjenjuje datumom „31. siječnja 2019.”;
5. u šestom stupcu, prestanak odobrenja, u retku 77., zoksamid, datum se zamjenjuje datumom „31. siječnja 2019.”;
6. u šestom stupcu, prestanak odobrenja, u retku 81., piraklostrobin, datum se zamjenjuje datumom „31. siječnja 2019.”;
7. u šestom stupcu, prestanak odobrenja, u retku 111., klorpirifos, datum se zamjenjuje datumom „31. siječnja 2019.”;
8. u šestom stupcu, prestanak odobrenja, u retku 112., klorpirifos-metil, datum se zamjenjuje datumom „31. siječnja 2019.”;
9. u šestom stupcu, prestanak odobrenja, u retku 114., mankozeb, datum se zamjenjuje datumom „31. siječnja 2019.”;
10. u šestom stupcu, prestanak odobrenja, u retku 115., metiram, datum se zamjenjuje datumom „31. siječnja 2019.”;
11. u šestom stupcu, prestanak odobrenja, u retku 116., oksamil, datum se zamjenjuje datumom „31. siječnja 2019.”;
12. u šestom stupcu, prestanak odobrenja, u retku 121., klotianidin, datum se zamjenjuje datumom „31. siječnja 2019.”;
13. u šestom stupcu, prestanak odobrenja, u retku 122., petoksamid, datum se zamjenjuje datumom „31. siječnja 2019.”;
14. u šestom stupcu, prestanak odobrenja, u retku 128., dimoksistrobin, datum se zamjenjuje datumom „31. siječnja 2019.”;
15. u šestom stupcu, prestanak odobrenja, u retku 277., spojevi bakra, datum se zamjenjuje datumom „31. siječnja 2019.”