

IZVEDBENA UREDBA KOMISIJE (EU) 2018/84**z dne 19. januarja 2018****o spremembi Izvedbene uredbe (EU) št. 540/2011 v zvezi s podaljšanjem obdobja odobritve za aktivne snovi klorpirifos, klorpirifos-metil, klotianidin, bakrove spojine, dimoksistrobin, mankozeb, mekoprop-P, metiram, oksamil, petoksamid, propikonazol, propineb, propizamid, piraklostrobin in zoksamid****(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 mekoprop-P, propikonazol, propineb, propizamid, piraklostrobin in zoksamid so bila nazadnje podaljšana z Izvedbeno uredbo Komisije (EU) 2016/2016 ⁽³⁾. Obdobja odobritve navedenih snovi bodo prenehala veljati 31. januarja 2018.
- (3) Obdobja odobritve aktivnih snovi klorpirifos, klorpirifos-metil, mankozeb in metiram so bila podaljšana z Izvedbeno uredbo Komisije (EU) št. 762/2013 ⁽⁴⁾. Obdobja odobritve navedenih snovi bodo prenehala veljati 31. januarja 2018.
- (4) Obdobja odobritve aktivnih snovi klotianidin, dimoksistrobin, oksamil in petoksamid so bila podaljšana z Izvedbeno uredbo Komisije (EU) št. 1136/2013 ⁽⁵⁾. Obdobja odobritve navedenih snovi bodo prenehala veljati 31. januarja 2018.
- (5) Obdobje odobritve aktivne snovi bakrove spojine je bilo podaljšano z Izvedbeno uredbo Komisije (EU) št. 85/2014 ⁽⁶⁾. Obdobje odobritve navedene snovi bo prenehalo veljati 31. januarja 2018.
- (6) Zahtevki za obnovitev odobritve snovi iz uvodnih izjav 2 do 5 so bili vloženi v skladu z Izvedbeno uredbo Komisije (EU) št. 844/2012 ⁽⁷⁾.
- (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.

⁽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. 762/2013 z dne 7. avgusta 2013 o spremembi Izvedbene uredbe (EU) št. 540/2011 glede podaljšanja obdobja odobritve aktivnih snovi klorpirifos, klorpirifos-metil, mankozeb, maneb, MCPA, MCPB in metiram (UL L 213, 8.8.2013, str. 14).

⁽⁵⁾ Izvedbena uredba Komisije (EU) št. 1136/2013 z dne 12. novembra 2013 o spremembi Izvedbene uredbe Komisije (EU) št. 540/2011 glede podaljšanja veljavnosti registracije za aktivne snovi klotianidin, dimoksistrobin, oksamil in petoksamid (UL L 302, 13.11.2013, str. 34).

⁽⁶⁾ Izvedbena uredba Komisije (EU) št. 85/2014 z dne 30. januarja 2014 o spremembi Izvedbene uredbe (EU) št. 540/2011 glede podaljšanja veljavnosti registracije aktivne snovi bakrove spojine (UL L 28, 31.1.2014, str. 34).

⁽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).

- (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, bo Komisija določila isti datum poteka 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 31. januarja 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, 19. januarja 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 54 se za propineb datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. januar 2019“;
 - (2) v šestem stolpcu vrstice 55 se za propizamid datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. januar 2019“;
 - (3) v šestem stolpcu vrstice 57 se za mekoprop-P datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. januar 2019“;
 - (4) v šestem stolpcu vrstice 58 se za propikonazol datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. januar 2019“;
 - (5) v šestem stolpcu vrstice 77 se za zoksamid datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. januar 2019“;
 - (6) v šestem stolpcu vrstice 81 se za piraklostrobin datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. januar 2019“;
 - (7) v šestem stolpcu vrstice 111 se za klorpirifos datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. januar 2019“;
 - (8) v šestem stolpcu vrstice 112 se za klorpirifos-metil datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. januar 2019“;
 - (9) v šestem stolpcu vrstice 114 se za mankozeb datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. januar 2019“;
 - (10) v šestem stolpcu vrstice 115 se za metiram datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. januar 2019“;
 - (11) v šestem stolpcu vrstice 116 se za oksamil datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. januar 2019“;
 - (12) v šestem stolpcu vrstice 121 se za klotianidin datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. januar 2019“;
 - (13) v šestem stolpcu vrstice 122 se za petoksamid datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. januar 2019“;
 - (14) v šestem stolpcu vrstice 128 se za dimoksistrobin datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. januar 2019“;
 - (15) v šestem stolpcu vrstice 277 se za bakrove spojine datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. januar 2019“.
-