

IZVEDBENA UREDBA KOMISIJE (EU) 2021/745

z dne 6. maja 2021

o spremembi Izvedbene uredbe (EU) št. 540/2011 glede podaljšanja obdobja odobritve aktivnih snovi aluminijev amonijev sulfat, aluminijev silikat, beflubutamid, bentiavalikarb, bifenazat, boskalid, kalcijev karbonat, kaptan, ogljikov dioksid, cimoksanil, dimetomorf, etefon, ekstrakt čajevca, famoksadon, ostanki destilacije maščob, maščobne kisline C7 do C20, flumioksazin, fluoksastrobina, flurokloridon, folpet, formetanat, giberelinska kislina, giberelini, heptamalosiloglukan, hidrolizirane beljakovine, železov sulfat, metazaklor, metribuzin, milbemektin, *Paecilomyces lilacinus* sev 251, fenmedifam, fosmet, pirimifos-metil, rastlinska olja / olje navadne ogrščice, kalijev vodikov karbonat, propamokarb, protiokonazol, kremenov pesek, ribje olje, repelenti po vonju živalskega ali rastlinskega izvora / ovčja maščoba, S-metolaklor, nerazvejena veriga feromonov iz reda Lepidoptera, tebukonazol in sečnina

(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 fitofarmacevtskih 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 registrirane v skladu z Uredbo (ES) št. 1107/2009.
- (2) Z Izvedbeno uredbo Komisije (EU) 2020/869 ⁽³⁾ sta bili obdobja odobritve aktivnih snovi famoksadon in flumioksazin podaljšani do 30. junija 2021, obdobja odobritve aktivnih snovi beflubutamid, bentiavalikarb, bifenazat, boskalid, kaptan, dimetomorf, etefon, fluoksastrobina, folpet, formetanat, metribuzin, milbemektin, *Paecilomyces lilacinus* sev 251, fenmedifam, fosmet, pirimifos-metil, propamokarb, protiokonazol in S-metolaklor pa do 31. julija 2021. Z Izvedbeno uredbo Komisije (EU) 2020/1160 ⁽⁴⁾ so bila obdobja odobritve aktivnih snovi aluminijev amonijev sulfat, aluminijev silikat, kalcijev karbonat, ogljikov dioksid, ekstrakt čajevca, ostanki destilacije maščob, maščobne kisline C7 do C20, giberelinska kislina, giberelini, hidrolizirane beljakovine, železov sulfat, rastlinska olja / olje navadne ogrščice, kalijev vodikov karbonat, kremenov pesek, ribje olje, repelenti po vonju živalskega ali rastlinskega izvora / ovčja maščoba, nerazvejena veriga feromonov iz reda Lepidoptera, tebukonazol

⁽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) 2020/869 z dne 24. junija 2020 o spremembi Izvedbene uredbe (EU) št. 540/2011 glede podaljšanja obdobja odobritve za aktivne snovi beflubutamid, benalaksil, bentiavalikarb, bifenazat, boskalid, bromoksanil, kaptan, ciazofamid, dimetomorf, etefon, etoksazol, famoksadon, fenamifos, flumioksazin, fluoksastrobina, folpet, formetanat, metribuzin, milbemektin, *Paecilomyces lilacinus* sev 251, fenmedifam, fosmet, pirimifos-metil, propamokarb, protiokonazol in S-metolaklor (UL L 201, 25.6.2020, str. 7).

⁽⁴⁾ Izvedbena uredba Komisije (EU) 2020/1160 z dne 5. avgusta 2020 o spremembi Izvedbene uredbe (EU) št. 540/2011 glede podaljšanja obdobja registracije aktivnih snovi aluminijev amonijev sulfat, aluminijev silikat, krvna moka, kalcijev karbonat, ogljikov dioksid, ekstrakt čajevca, ostanki destilacije maščob, maščobne kisline C7 do C20, izvleček česna, giberelinska kislina, giberelini, hidrolizirane beljakovine, železov sulfat, kieselgur (diatomejska zemlja), rastlinska olja/olje navadne ogrščice, kalijev vodikov karbonat, kremenov pesek, ribje olje, repelenti po vonju živalskega ali rastlinskega izvora/ovčja maščoba, nerazvejena veriga feromonov iz reda Lepidoptera, tebukonazol in sečnina (UL L 257, 6.8.2020, str. 29).

in sečnina podaljšana do 31. avgusta 2021. Z Izvedbeno uredbo Komisije (EU) 2017/195 ⁽⁵⁾ sta bili obdobji odobritve aktivnih snovi metazaklor in cimoksanil podaljšani do 31. julija 2021 oziroma 31. avgusta 2021. Z Izvedbeno uredbo Komisije (EU) 2017/1527 ⁽⁶⁾ je bilo obdobje odobritve aktivne snovi heptamaloksiloglukan podaljšano do 31. maja 2021.

- (3) Odobritev aktivne snovi flurokloridon bo prenehala veljati 31. maja 2021 v skladu z Direktivo Komisije 2011/34/EU ⁽⁷⁾.
- (4) Vloge za podaljšanje odobritve navedenih snovi so bile vložene v skladu z Izvedbeno uredbo Komisije (EU) št. 844/2012 ⁽⁸⁾.
- (5) Ker se je ocenjevanje navedenih aktivnih snovi zavleklo iz razlogov, na katere vlagatelji ne morejo vplivati, se bo odobritev navedenih aktivnih snovi verjetno iztekla, preden bo sprejeta odločitev o podaljšanju njihove odobritve. Zato je treba podaljšati njihova obdobja odobritve.
- (6) Poleg tega je treba podaljšati tudi obdobja odobritve aktivnih snovi bentiavalikarb, kalcijev karbonat, dimetomorf, etefon, fluoksastrobilin, folpet, gibberelinska kislina, gibberelini, metribuzin, milbemektin, fenmedifam, pirimifos-metil, propamokarb, protiokonazol, S-metolaklor, nerazvejena veriga feromonov iz reda Lepidoptera, tebukonazol in sečnina, da se zagotovi dovolj časa za izvedbo ocene v zvezi z lastnostmi endokrinih motilcev navedenih aktivnih snovi v skladu s postopkom iz členov 13 in 14 Izvedbene uredbe (EU) št. 844/2012.
- (7) Kadar Komisija sprejme uredbo, ki določa, da se odobritev aktivne snovi iz Priloge k tej uredbi ne podaljša, ker merila za odobritev niso izpolnjena, Komisija določi isti datum poteka veljavnosti kot pred to uredbo ali datum začetka veljavnosti uredbe, ki določa, da se odobritev aktivne snovi ne podaljša, odvisno od tega, kateri datum je poznejši. Kadar Komisija sprejme uredbo o podaljšanju odobritve aktivne snovi iz Priloge k tej uredbi, bo Komisija poskusila določiti, kot je ustrezno v danih okoliščinah, najzgodnejši možni datum začetka uporabe.
- (8) Izvedbeno uredbo (EU) št. 540/2011 bi bilo zato treba ustrezno spremeniti.
- (9) 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.

⁽⁵⁾ Izvedbena uredba Komisije (EU) 2017/195 z dne 3. februarja 2017 o spremembi Izvedbene uredbe (EU) št. 540/2011 glede podaljšanja obdobja odobritve za več aktivnih snovi, navedenih v delu B Priloge k Izvedbeni uredbi (EU) št. 686/2012 (program obnove AIR IV) (UL L 31, 4.2.2017, str. 21).

⁽⁶⁾ Izvedbena uredba Komisije (EU) 2017/1527 z dne 6. septembra 2017 o spremembi Izvedbene uredbe Komisije (EU) št. 540/2011 glede podaljšanja obdobja odobritve za aktivne snovi ciflufenamid, fluopikolid, heptamaloksiloglukan in malation (UL L 231, 7.9.2017, str. 3).

⁽⁷⁾ Direktiva Komisije 2011/34/EU z dne 8. marca 2011 o spremembi Direktive Sveta 91/414/EGS zaradi vključitve flurokloridona kot aktivne snovi in o spremembi Odločbe Komisije 2008/934/ES (UL L 62, 9.3.2011, str. 27).

⁽⁸⁾ 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).

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, 6. maja 2021

Za Komisijo
predsednica
Ursula VON DER LEYEN

PRILOGA

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

- (1) v šestem stolpcu vrstice 35 se za famoksadon datum veljavnosti registracije nadomesti s „30. junij 2022“;
- (2) v šestem stolpcu vrstice 39 se za flumioksazin datum veljavnosti registracije nadomesti s „30. junij 2022“;
- (3) v šestem stolpcu vrstice 88 se za fenmedifam datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. julij 2022“;
- (4) v šestem stolpcu vrstice 97 se za S-metolaklor datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. julij 2022“;
- (5) v šestem stolpcu vrstice 109 se za bifenazat datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. julij 2022“;
- (6) v šestem stolpcu vrstice 110 se za milbemektin datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. julij 2022“;
- (7) v šestem stolpcu vrstice 142 se za etefon datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. julij 2022“;
- (8) v šestem stolpcu vrstice 145 se za kaptan datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. julij 2022“;
- (9) v šestem stolpcu vrstice 146 se za folpet datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. julij 2022“;
- (10) v šestem stolpcu vrstice 147 se za formetanat datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. julij 2022“;
- (11) v šestem stolpcu vrstice 150 se za dimetomorf datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. julij 2022“;
- (12) v šestem stolpcu vrstice 152 se za metribuzin datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. julij 2022“;
- (13) v šestem stolpcu vrstice 153 se za fosmet datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. julij 2022“;
- (14) v šestem stolpcu vrstice 154 se za propamokarb datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. julij 2022“;
- (15) v šestem stolpcu vrstice 156 se za pirimifos-metil datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. julij 2022“;
- (16) v šestem stolpcu vrstice 158 se za beflubutamid datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. julij 2022“;
- (17) v šestem stolpcu vrstice 163 se za bentiavalikarb datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. julij 2022“;
- (18) v šestem stolpcu vrstice 164 se za boskalid datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. julij 2022“;
- (19) v šestem stolpcu vrstice 166 se za fluoksastrobin datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. julij 2022“;
- (20) v šestem stolpcu vrstice 167 se za *Paecilomyces lilacinus* sev 251 datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. julij 2022“;
- (21) v šestem stolpcu vrstice 168 se za protiokonazol datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. julij 2022“;
- (22) v šestem stolpcu vrstice 217 se za metazaklor datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. julij 2022“;
- (23) v šestem stolpcu vrstice 219 se za aluminijev amonijev sulfat datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. avgust 2022“;
- (24) v šestem stolpcu vrstice 220 se za aluminijev silikat datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. avgust 2022“;

- (25) v šestem stolpcu vrstice 224 se za kalcijev karbonat datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. avgust 2022“;
- (26) v šestem stolpcu vrstice 225 se za ogljikov dioksid datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. avgust 2022“;
- (27) v šestem stolpcu vrstice 228 se za ekstrakt čajevca datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. avgust 2022“;
- (28) v šestem stolpcu vrstice 229 se za ostanke destilacije maščob datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. avgust 2022“;
- (29) v šestem stolpcu vrstice 230 se za maščobne kisline C7 do C20 datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. avgust 2022“;
- (30) v šestem stolpcu vrstice 232 se za giberelinsko kislino datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. avgust 2022“;
- (31) v šestem stolpcu vrstice 233 se za gibereline datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. avgust 2022“;
- (32) v šestem stolpcu vrstice 234 se za hidrolizirane beljakovine datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. avgust 2022“;
- (33) v šestem stolpcu vrstice 235 se za železov sulfat datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. avgust 2022“;
- (34) v šestem stolpcu vrstice 242 se za rastlinska olja/olje navadne ogrščice datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. avgust 2022“;
- (35) v šestem stolpcu vrstice 244 se za kalijev vodikov karbonat datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. avgust 2022“;
- (36) v šestem stolpcu vrstice 247 se za kremenov pesek datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. avgust 2022“;
- (37) v šestem stolpcu vrstice 248 se za ribje olje datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. avgust 2022“;
- (38) v šestem stolpcu vrstice 249 se za repelente po vonju živalskega ali rastlinskega izvora / ovčjo maščobo datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. avgust 2022“;
- (39) v šestem stolpcu vrstice 255 se za nerazvejeno verigo feromonov iz reda Lepidoptera datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. avgust 2022“;
- (40) v šestem stolpcu vrstice 263 se za cimoksanil datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. avgust 2022“;
- (41) v šestem stolpcu vrstice 268 se za tebukonazol datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. avgust 2022“;
- (42) v šestem stolpcu vrstice 257 se za sečnino datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. avgust 2022“;
- (43) v šestem stolpcu vrstice 298 se za heptamaloksiloglukan datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. maj 2022“;
- (44) v šestem stolpcu vrstice 354 se za flurokloridon datum veljavnosti registracije nadomesti z „31. maj 2022“.
-