

ROZPORZĄDZENIE WYKONAWCZE KOMISJI (UE) NR 487/2014**z dnia 12 maja 2014 r.****zmieniające rozporządzenie wykonawcze (UE) nr 540/2011 w odniesieniu do przedłużenia okresów zatwierdzenia substancji czynnych: *Bacillus subtilis* (Cohn 1872) szczep QST 713, identyczny ze szczepem AQ 713, kłodinafop, metrafenon, pirymikarb, rimsulfuron, spinosad, tiametoksam, tolchlofos metylu i tritikonazol****(Tekst mający znaczenie dla EOG)**

KOMISJA EUROPEJSKA,

uwzględniając Traktat o funkcjonowaniu Unii Europejskiej,

uwzględniając rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1107/2009 z dnia 21 października 2009 r. dotyczące wprowadzania do obrotu środków ochrony roślin i uchylające dyrektywy Rady 79/117/EWG i 91/414/EWG ⁽¹⁾, w szczególności jego art. 17 akapit pierwszy,

a także mając na uwadze, co następuje:

- (1) W części A załącznika do rozporządzenia wykonawczego Komisji (UE) nr 540/2011 ⁽²⁾ określono substancje czynne uznane za zatwierdzone rozporządzeniem (WE) nr 1107/2009.
- (2) Zatwierdzenia substancji czynnych: *Bacillus subtilis* (Cohn 1872) szczep QST 713, identyczny ze szczepem AQ 713, kłodinafop, metrafenon, pirymikarb, rimsulfuron, spinosad, tiametoksam, tolchlofos metylu i tritikonazol wygasną w dniu 31 stycznia 2017 r. Przedłożono wnioski mające na celu odnowienie zatwierdzenia tych substancji czynnych. Ze względu na to, że do tych substancji czynnych zastosowanie mają wymogi zawarte w rozporządzeniu wykonawczym Komisji (UE) nr 844/2012 ⁽³⁾, konieczne jest zapewnienie wnioskodawcom wystarczającej ilości czasu na zakończenie procedury odnowienia zgodnie z tym rozporządzeniem. W związku z powyższym zatwierdzenia tych substancji czynnych prawdopodobnie wygasną, zanim zostanie podjęta decyzja w sprawie ich odnowienia. Należy zatem przedłużyć okresy zatwierdzenia tych substancji.
- (3) Należy zatem odpowiednio zmienić rozporządzenie wykonawcze (UE) nr 540/2011.
- (4) Mając na uwadze cel art. 17 akapit pierwszy rozporządzenia (WE) nr 1107/2009, w odniesieniu do przypadków nieprzedłożenia dodatkowej dokumentacji zgodnej z przepisami rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 844/2012 nie później niż 30 miesięcy przed odnośną datą wygaśnięcia określoną w załączniku do niniejszego rozporządzenia Komisja wyznaczy taką samą datę wygaśnięcia jak data obowiązująca przed niniejszym rozporządzeniem lub najwcześniejszą następną datę.
- (5) Mając na uwadze cel art. 17 akapit pierwszy rozporządzenia (WE) nr 1107/2009, w przypadkach przyjęcia przez Komisję rozporządzenia stanowiącego o nieodnowieniu zatwierdzenia substancji czynnej wymienionej w załączniku do niniejszego rozporządzenia ze względu na niespełnienie kryteriów zatwierdzenia Komisja wyznaczy taką samą datę wygaśnięcia jak data obowiązująca przed niniejszym rozporządzeniem lub ustali ją na dzień wejścia w życie rozporządzenia stanowiącego o nieodnowieniu zatwierdzenia substancji czynnej, w zależności od tego, która z dat jest późniejsza.

⁽¹⁾ Dz.U. L 309 z 24.11.2009, s. 1.⁽²⁾ Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) nr 540/2011 z dnia 25 maja 2011 r. w sprawie wykonania rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1107/2009 w odniesieniu do wykazu zatwierdzonych substancji czynnych (Dz.U. L 153 z 11.6.2011, s. 1).⁽³⁾ Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) nr 844/2012 z dnia 18 września 2012 r. ustanawiające przepisy niezbędne do wprowadzenia w życie procedury odnowienia dotyczącej substancji czynnych, jak przewidziano w rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1107/2009 dotyczącym wprowadzania do obrotu środków ochrony roślin (Dz.U. L 252 z 19.9.2012, s. 26).

- (6) Środki przewidziane w niniejszym rozporządzeniu są zgodne z opinią Stałego Komitetu ds. Łącucha Żywnościowego i Zdrowia Zwierząt,

PRZYJMUJE NINIEJSZE ROZPORZĄDZENIE:

Artykuł 1

W części A załącznika do rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 540/2011 wprowadza się zmiany zgodnie z załącznikiem do niniejszego rozporządzenia.

Artykuł 2

Niniejsze rozporządzenie wchodzi w życie dwudziestego dnia po jego opublikowaniu w *Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej*.

Niniejsze rozporządzenie wiąże w całości i jest bezpośrednio stosowane we wszystkich państwach członkowskich.

Sporządzono w Brukseli dnia 12 maja 2014 r.

W imieniu Komisji
José Manuel BARROSO
Przewodniczący

ZAŁĄCZNIK

W części A załącznika do rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 540/2011 wprowadza się następujące zmiany:

- 1) w wierszu 123 dotyczącym kłodinafopu kolumna szósta „Data wygaśnięcia zatwierdzenia” datę 31 stycznia 2017 r. zastępuje się datą 30 kwietnia 2018 r.;
 - 2) w wierszu 124 dotyczącym pirymikarbu kolumna szósta „Data wygaśnięcia zatwierdzenia” datę 31 stycznia 2017 r. zastępuje się datą 30 kwietnia 2018 r.;
 - 3) w wierszu 125 dotyczącym rimsulfuronu kolumna szósta „Data wygaśnięcia zatwierdzenia” datę 31 stycznia 2017 r. zastępuje się datą 30 kwietnia 2018 r.;
 - 4) w wierszu 126 dotyczącym tolchlofosu metylu kolumna szósta „Data wygaśnięcia zatwierdzenia” datę 31 stycznia 2017 r. zastępuje się datą 30 kwietnia 2018 r.;
 - 5) w wierszu 127 dotyczącym tritikonazolu kolumna szósta „Data wygaśnięcia zatwierdzenia” datę 31 stycznia 2017 r. zastępuje się datą 30 kwietnia 2018 r.;
 - 6) w wierszu 137 dotyczącym metrafenonu kolumna szósta „Data wygaśnięcia zatwierdzenia” datę 31 stycznia 2017 r. zastępuje się datą 30 kwietnia 2018 r.;
 - 7) w wierszu 138 dotyczącym *Bacillus subtilis* (Cohn 1872) szczep QST 713, identyczny ze szczepem AQ 713, kolumna szósta „Data wygaśnięcia zatwierdzenia” datę 31 stycznia 2017 r. zastępuje się datą 30 kwietnia 2018 r.;
 - 8) w wierszu 139 dotyczącym spinosadu kolumna szósta „Data wygaśnięcia zatwierdzenia” datę 31 stycznia 2017 r. zastępuje się datą 30 kwietnia 2018 r.;
 - 9) w wierszu 140 dotyczącym tiametoksamu kolumna szósta „Data wygaśnięcia zatwierdzenia” datę 31 stycznia 2017 r. zastępuje się datą 30 kwietnia 2018 r.
-