

РЕГЛАМЕНТ ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ (ЕС) 2018/1796 НА КОМИСИЯТА**от 20 ноември 2018 година**

за изменение на Регламент за изпълнение (ЕС) № 540/2011 по отношение на удължаването на срока на одобренията на активните вещества амидосулфурон, бифенокс, хлорпирифос, хлорпирифос-метил, клофентезин, дикамба, дифенокназол, дифлубензурон, дифлуфеникан, димоксистробин, феноксапроп-Р, фенпропидин, ленацил, манкоцеб, мекопроп-Р, метирам, никосулфурон, оксамил, пиклорам, пиракlostробин, пирипроксифен и тритосулфурон

(текст от значение за ЕИП)

ЕВРОПЕЙСКАТА КОМИСИЯ,

като взе предвид Договора за функционирането на Европейския съюз,

като взе предвид Регламент (ЕО) № 1107/2009 на Европейския парламент и на Съвета от 21 октомври 2009 г. относно пускането на пазара на продукти за растителна защита и за отмяна на директиви 79/117/ЕИО и 91/414/ЕИО на Съвета ⁽¹⁾, и по-специално член 17, първа алинея от него,

като има предвид, че:

- (1) В част А от приложението към Регламент за изпълнение (ЕС) № 540/2011 на Комисията ⁽²⁾ са посочени активните вещества, които се считат за одобрени съгласно Регламент (ЕО) № 1107/2009.
- (2) Срокът на одобренията на активните вещества хлорпирифос, хлорпирифос-метил, димоксистробин, манкоцеб, мекопроп-Р, метирам, оксамил и пиракlostробин беше удължен за последен път с Регламент за изпълнение (ЕС) 2018/84 на Комисията ⁽³⁾. Срокът на одобренията на посочените вещества ще изтече на 31 януари 2019 г.
- (3) Срокът на одобрението на активното вещество тритосулфурон ще изтече на 30 ноември 2018 г.
- (4) Срокът на одобренията на активните вещества амидосулфурон, бифенокс, клофентезин, дикамба, дифенокназол, дифлубензурон, дифлуфеникан, феноксапроп-Р, фенпропидин, ленацил, никосулфурон, пиклорам и пирипроксифен ще изтече на 31 декември 2018 г.
- (5) В съответствие с Регламент за изпълнение (ЕС) № 844/2012 на Комисията ⁽⁴⁾ бяха подадени заявления за подновяване на одобренията на посочените вещества.
- (6) Поради факта, че оценката на тези вещества е била забавена по независещи от заявителите причини, е възможно срокът на одобренията на посочените активни вещества да изтече, преди да е взето решение за тяхното подновяване. Поради това е необходимо срокът на техните одобрения да бъде удължен.
- (7) Предвид целите на член 17, първа алинея от Регламент (ЕО) № 1107/2009, в случаите, в които Комисията приема регламент, с който не се подновява одобрението на дадено активно вещество, посочено в приложението към настоящия регламент, тъй като не са изпълнени критериите за одобрение, Комисията ще посочва като дата на изтичане на срока по-късната от двете дати — датата, определена преди влизането в сила на настоящия регламент, или датата на влизане в сила на регламента, с който не се подновява одобрението на активното вещество. По отношение на случаите, в които Комисията приема регламент, с който се подновява одобрението на дадено активно вещество, посочено в приложението към настоящия регламент, Комисията ще се стреми да определи, по целесъобразност според обстоятелствата, най-ранната възможна дата на прилагане.
- (8) Като се има предвид, че срокът на одобрението на активното вещество тритосулфурон изтича на 30 ноември 2018 г., настоящият регламент следва да влезе в сила възможно най-скоро.

⁽¹⁾ ОВ L 309, 24.11.2009 г., стр. 1.

⁽²⁾ Регламент за изпълнение (ЕС) № 540/2011 на Комисията от 25 май 2011 г. за прилагане на Регламент (ЕО) № 1107/2009 на Европейския парламент и на Съвета по отношение на списъка на одобрените активни вещества (ОВ L 153, 11.6.2011 г., стр. 1).

⁽³⁾ Регламент за изпълнение (ЕС) 2018/84 на Комисията от 19 януари 2018 г. за изменение на Регламент за изпълнение (ЕС) № 540/2011 по отношение на удължаването на срока на одобренията на активните вещества хлорпирифос, хлорпирифос-метил, клотианидин, медни съединения, димоксистробин, манкоцеб, мекопроп-Р, метирам, оксамил, петоксамид, пропиконазол, пропиенеб, пропизамид, пиракlostробин и зоксамид (ОВ L 16, 20.1.2018 г., стр. 8).

⁽⁴⁾ Регламент за изпълнение (ЕС) № 844/2012 на Комисията от 18 септември 2012 г. за определяне на разпоредбите, необходими за изпълнението на процедурата по подновяване по отношение на активните вещества в съответствие с Регламент (ЕО) № 1107/2009 на Европейския парламент и на Съвета относно пускането на пазара на продукти за растителна защита (ОВ L 252, 19.9.2012 г., стр. 26).

- (9) Поради това Регламент за изпълнение (ЕС) № 540/2011 следва да бъде съответно изменен.
- (10) Мерките, предвидени в настоящия регламент, са в съответствие със становището на Постоянния комитет по растенията, животните, храните и фуражите,

ПРИЕ НАСТОЯЩИЯ РЕГЛАМЕНТ:

Член 1

Приложението към Регламент за изпълнение (ЕС) № 540/2011 се изменя в съответствие с приложението към настоящия регламент.

Член 2

Настоящият регламент влиза в сила на третия ден след деня на публикуването му в *Официален вестник на Европейския съюз*.

Настоящият регламент е задължителен в своята цялост и се прилага пряко във всички държави членки.

Съставено в Брюксел на 20 ноември 2018 година.

За Комисията
Председател
Jean-Claude JUNCKER

ПРИЛОЖЕНИЕ

Част А от приложението към Регламент за изпълнение (ЕС) № 540/2011 се изменя, както следва:

- 1) в шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, на ред 57 — „Мекопроп-Р“, датата се заменя с „31 януари 2020 г.“;
 - 2) в шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, на ред 81 — „Пиракlostробин“, датата се заменя с „31 януари 2020 г.“;
 - 3) в шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, на ред 111 — „Хлорпирифос“, датата се заменя с „31 януари 2020 г.“;
 - 4) в шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, на ред 112 — „Хлорпирифос-метил“, датата се заменя с „31 януари 2020 г.“;
 - 5) в шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, на ред 114 — „Манкоцеб“, датата се заменя с „31 януари 2020 г.“;
 - 6) в шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, на ред 115 — „Метирам“, датата се заменя с „31 януари 2020 г.“;
 - 7) в шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, на ред 116 — „Оксамил“, датата се заменя с „31 януари 2020 г.“;
 - 8) в шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, на ред 128 — „Димоксистробин“, датата се заменя с „31 януари 2020 г.“;
 - 9) в шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, на ред 169 — „Амидосулфурон“, датата се заменя с „31 декември 2019 г.“;
 - 10) в шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, на ред 170 — „Никосулфурон“, датата се заменя с „31 декември 2019 г.“;
 - 11) в шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, на ред 171 — „Клофентезин“, датата се заменя с „31 декември 2019 г.“;
 - 12) в шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, на ред 172 — „Дикамба“, датата се заменя с „31 декември 2019 г.“;
 - 13) в шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, на ред 173 — „Дифеноконазол“, датата се заменя с „31 декември 2019 г.“;
 - 14) в шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, на ред 174 — „Дифлубензурон“, датата се заменя с „31 декември 2019 г.“;
 - 15) в шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, на ред 176 — „Ленацил“, датата се заменя с „31 декември 2019 г.“;
 - 16) в шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, на ред 178 — „Пиклорам“ датата се заменя с „31 декември 2019 г.“;
 - 17) в шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, на ред 179 — „Пирипроксифен“, датата се заменя с „31 декември 2019 г.“;
 - 18) в шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, на ред 180 — „Бифенокс“, датата се заменя с „31 декември 2019 г.“;
 - 19) в шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, на ред 181 — „Дифлуфеникан“, датата се заменя с „31 декември 2019 г.“;
 - 20) в шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, на ред 182 — „Феноксапроп-Р“, датата се заменя с „31 декември 2019 г.“;
 - 21) в шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, на ред 183 — „Фенпропидин“, датата се заменя с „31 декември 2019 г.“;
 - 22) в шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, на ред 186 — „Тритосулфурон“, датата се заменя с „30 ноември 2019 г.“
-