

## ROZPORZĄDZENIE KOMISJI (UE) NR 823/2012

z dnia 14 września 2012 r.

wprowadzające odstępstwo od rozporządzenia (UE) nr 540/2011 w odniesieniu do dat wygaśnięcia zatwierdzenia substancji czynnych 2,4-DB, kwas benzoesowy, beta-cyflutryna, karfentrazon etylowy, *Coniothyrium minitans* szczep CON/M/91-08 (DSM 9660), cyjazofamid, cyflutryna, deltametryna, dimetenamid-p, etofumesat, etoksylsulfuron, fenamidon, flazasulfuron, flufenacet, flurtamon, foramsulfuron, fostiazat, imazamoks, jodosulfuron, iprodion, izoksafutol, linuron, hydrazyd kwasu maleinowego, mekoprop, mekoprop-P, mezosulfuron, mezotrion, oksadiargil, oksasulfuron, pendimetalina, pikoksystrobina, propikonazol, propineb, propoksykarbazon, propyzamid, pyraklostrobina, siltiofam, trifloksystrobina, warfaryna i zoksamid

(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 dyrektywę Rady 79/117/EWG i 91/414/EWG<sup>(1)</sup>, w szczególności jego art. 17 akapit drugi,

a także mając na uwadze, co następuje:

- (1) W przypadku substancji czynnych wymienionych w części A załącznika do rozporządzenia wykonawczego 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<sup>(2)</sup>, których zatwierdzenie wygasa przed dniem 14 czerwca 2014 r., wnioskodawcy nie mogli złożyć wniosków z trzyletnim wyprzedzeniem zgodnie z wymaganiami art. 15 ust. 1 rozporządzenia (WE) nr 1107/2009 dotyczącymi wniosków o przedłużenie.
- (2) Dlatego niezbędne jest przedłużenie okresu zatwierdzenia tych substancji czynnych z uwzględnieniem przepisów zawartych w art. 17 akapit trzeci rozporządzenia (WE) nr 1107/2009.
- (3) Z uwagi na cel art. 17 akapit drugi rozporządzenia (WE) nr 1107/2009 w przypadkach, w których wniosek nie został przedłożony trzy lata przed odpowiednią datą wygaśnięcia określoną w art. 1 niniejszego rozporządzenia, Komisja wyznaczy taką samą datę wygaśnięcia jak przed niniejszym rozporządzeniem, lub najwcześniejszą następną datę.
- (4) Z uwagi na cel art. 17 akapit drugi rozporządzenia (WE) nr 1107/2009 w przypadkach, w których Komisja przyjmie rozporządzenie stanowiące, że zatwierdzenia substancji czynnej wymienionej w art. 1 niniejszego rozporządzenia nie przedłuża się, ponieważ nie są spełnione kryteria zatwierdzenia, Komisja wyznaczy taką

samą datę wygaśnięcia jak przed niniejszym rozporządzeniem, lub ustali ją na dzień przyjęcia rozporządzenia stanowiącego o nieprzedłużeniu zatwierdzenia substancji czynnej, w zależności od tego, która z dat przypada później.

- (5) Środki przewidziane w niniejszym rozporządzeniu są zgodne z opinią Stałego Komitetu ds. Łańcucha Żywnościowego i Zdrowia Zwierząt i ani Parlament Europejski, ani Rada nie wyraziły wobec nich sprzeciwu,

PRZYJMUJE NINIEJSZE ROZPORZĄDZENIE:

## Artykuł 1

## Daty wygaśnięcia

W drodze odstępstwa od części A załącznika do rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 540/2011 stosuje się następujące daty wygaśnięcia zatwierdzenia:

- 1) dzień 31 lipca 2016 r. w odniesieniu do substancji czynnych: etofumesat (pozycja 29), imazamoks (pozycja 41), oksasulfuron (pozycja 42), etoksylsulfuron (pozycja 43), foramsulfuron (pozycja 44), oksadiargil (pozycja 45), cyjazofamid (pozycja 46), linuron (pozycja 51), pendimetalina (pozycja 53), trifloksystrobina (pozycja 59), karfentrazon etylowy (pozycja 60), mezotrion (pozycja 61), fenamidon (pozycja 62), izoksafutol (pozycja 63) i warfaryna (pozycja 120);
- 2) dzień 31 października 2016 r. w odniesieniu do substancji czynnych: deltametryna (pozycja 40), 2,4-DB (pozycja 47), beta-cyflutryna (pozycja 48), cyflutryna (pozycja 49), iprodion (pozycja 50), hydrazyd kwasu maleinowego (pozycja 52), flurtamon (pozycja 64), flufenacet (pozycja 65), jodosulfuron (pozycja 66), dimetenamid-p (pozycja 67), pikoksystrobina (pozycja 68), fostiazat (pozycja 69), siltiofam (pozycja 70) i *Coniothyrium minitans* szczep CON/M/91-08 (DSM 9660) (pozycja 71);
- 3) dzień 31 stycznia 2017 r. w odniesieniu do substancji czynnych: propineb (pozycja 54), propyzamid (pozycja 55), mekoprop (pozycja 56), mekoprop-P (pozycja 57), propikonazol (pozycja 58), mezosulfuron (pozycja 75), propoksykarbazon (pozycja 76), zoksamid (pozycja 77), kwas benzoesowy (pozycja 79), flazasulfuron (pozycja 80) i pyraklostrobina (pozycja 81).

<sup>(1)</sup> Dz.U. L 309 z 24.11.2009, s. 1.

<sup>(2)</sup> Dz.U. L 153 z 11.6.2011, s. 1.

*Artykuł 2***Wejście w życie**

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 14 września 2012 r.

W imieniu Komisji  
José Manuel BARROSO  
Przewodniczący

---