

## ROZPORZĄDZENIE WYKONAWCZE KOMISJI (UE) NR 1197/2012

z dnia 13 grudnia 2012 r.

zmieniające rozporządzenie wykonawcze (UE) nr 540/2011 w odniesieniu do wydłużenia okresów zatwierdzenia substancji czynnych: acetamipryd, alfa-cypermetyryna, *Ampelomyces quisqualis* szczep: AQ 10, benalaksyl, bifenazan, bromoksynil, chlorprofam, desmedifam, etoksazol, *Gliocladium catenulatum* szczep: J1446, imazosulfuron, laminarin, mepanipiryrym, metoksyfenozyd, milbemektyna, fenmedifam, *Pseudomonas chlororaphis* szczep: Ma 342, chinoksyfen, S-metolachlor, tepraloksydym, tiaklopryd, tiuram i ziram

(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<sup>(1)</sup>, 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 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> określono substancje czynne uznane za zatwierdzone rozporządzeniem (WE) nr 1107/2009.
- (2) Zatwierdzenia substancji czynnych: acetamipryd, alfa-cypermetyryna, *Ampelomyces quisqualis* szczep: AQ 10, benalaksyl, bifenazan, bromoksynil, chlorprofam, desmedifam, etoksazol, *Gliocladium catenulatum* szczep: J1446, imazosulfuron, laminarin, mepanipiryrym, metoksyfenozyd, milbemektyna, fenmedifam, *Pseudomonas chlororaphis* szczep: Ma 342, chinoksyfen, S-metolachlor, tepraloksydym, tiaklopryd, tiuram i ziram wygasną w okresie od dnia 31 lipca 2014 r. do dnia 30 listopada 2015 r. Przedłożono wnioski mające na celu odnowienie zatwierdzenia tych substancji czynnych. Do tych substancji czynnych zastosowanie będą miały wymogi zawarte w rozporządzeniu wykonawczym Komisji (UE) nr 844/2012 z dnia 18 września 2012 r. ustanawiającym 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<sup>(3)</sup>, konieczne jest zatem zapewnienie wystarczającej ilości czasu na zakoń-

czenie procedury odnowienia zgodnie z tym rozporządzeniem. W związku z powyższym zatwierdzenia tych substancji czynnych prawdopodobnie wygasną, zanim zostanie podjęta decyzja w sprawie ich odnowienia. Niezbędne jest zatem odroczenie wygaśnięcia ich okresów zatwierdzenia.

- (3) Należy zatem odpowiednio zmienić rozporządzenie wykonawcze (UE) nr 540/2011.
- (4) Z uwagi na cel określony w art. 17 akapit pierwszy rozporządzenia (WE) nr 1107/2009 w odniesieniu do przypadków nieprzedłożenia dodatkowej dokumentacji zgodnie z przepisami rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 844/2012 w terminie 30 miesięcy przed odpowiednią datą wygaśnięcia określoną w załączniku do niniejszego rozporządzenia, Komisja wyznaczy taką samą datę wygaśnięcia jak przed niniejszym rozporządzeniem lub najwcześniejszą następną datę.
- (5) Z uwagi na cel art. 17 akapit pierwszy rozporządzenia (WE) nr 1107/2009 w przypadkach, w których Komisja przyjmie rozporządzenie stanowiące, że zatwierdzenia substancji czynnej wymienionej w załączniku do niniejszego rozporządzenia nie odnawia 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 nieodnowieniu zatwierdzenia substancji czynnej, w zależności od tego, która z dat przypada później.
- (6) Środki przewidziane w niniejszym rozporządzeniu są zgodne z opinią Stałego Komitetu ds. Łańcucha Żywnościowego i Zdrowia Zwierząt,

PRZYJMUJE NINIEJSZE ROZPORZĄDZENIE:

Artykuł 1

Część A załącznika do rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 540/2011 zostaje zmieniona zgodnie z załącznikiem do niniejszego rozporządzenia.

<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.

<sup>(3)</sup> Dz.U. L 252 z 19.9.2012, s. 26.

*Artykuł 2*

Niniejsze rozporządzenie wchodzi w życie następnego 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 13 grudnia 2012 r.

*W imieniu Komisji*  
José Manuel BARROSO  
*Przewodniczący*

---

## ZAŁĄCZNIK

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

- 1) w kolumnie szóstej, data wygaśnięcia zatwierdzenia, wpis 73, tiuram, datę 31 lipca 2014 r. zastępuje się datą 30 kwietnia 2017 r.;
- 2) w kolumnie szóstej, data wygaśnięcia zatwierdzenia, wpis 74, ziram, datę 31 lipca 2014 r. zastępuje się datą 30 kwietnia 2017 r.;
- 3) w kolumnie szóstej, data wygaśnięcia zatwierdzenia, wpis 82, chinoksyfen, datę 31 sierpnia 2014 r. zastępuje się datą 30 kwietnia 2017 r.;
- 4) w kolumnie szóstej, data wygaśnięcia zatwierdzenia, wpis 89, *Pseudomonas chlororaphis* szczep: MA 342, datę 30 września 2014 r. zastępuje się datą 30 kwietnia 2017 r.;
- 5) w kolumnie szóstej, data wygaśnięcia zatwierdzenia, wpis 90, mepanipiryum, datę 30 września 2014 r. zastępuje się datą 30 kwietnia 2017 r.;
- 6) w kolumnie szóstej, data wygaśnięcia zatwierdzenia, wpis 91, acetamipryd, datę 31 grudnia 2014 r. zastępuje się datą 30 kwietnia 2017 r.;
- 7) w kolumnie szóstej, data wygaśnięcia zatwierdzenia, wpis 92, tiaklopryd, datę 31 grudnia 2014 r. zastępuje się datą 30 kwietnia 2017 r.;
- 8) w kolumnie szóstej, data wygaśnięcia zatwierdzenia, wpis 78, chlorprofam, datę 31 stycznia 2015 r. zastępuje się datą 31 lipca 2017 r.;
- 9) w kolumnie szóstej, data wygaśnięcia zatwierdzenia, wpis 83, alfa-cypermetyryna, datę 28 lutego 2015 r. zastępuje się datą 31 lipca 2017 r.;
- 10) w kolumnie szóstej, data wygaśnięcia zatwierdzenia, wpis 84, benalaksyl, datę 28 lutego 2015 r. zastępuje się datą 31 lipca 2017 r.;
- 11) w kolumnie szóstej, data wygaśnięcia zatwierdzenia, wpis 85, bromoksynil, datę 28 lutego 2015 r. zastępuje się datą 31 lipca 2017 r.;
- 12) w kolumnie szóstej, data wygaśnięcia zatwierdzenia, wpis 86, desmedifam, datę 28 lutego 2015 r. zastępuje się datą 31 lipca 2017 r.;
- 13) w kolumnie szóstej, data wygaśnięcia zatwierdzenia, wpis 88, fenmedifam, datę 28 lutego 2015 r. zastępuje się datą 31 lipca 2017 r.;
- 14) w kolumnie szóstej, data wygaśnięcia zatwierdzenia, wpis 93, *Ampelomyces quisqualis* szczep: AQ 10, datę 31 marca 2015 r. zastępuje się datą 31 lipca 2017 r.;
- 15) w kolumnie szóstej, data wygaśnięcia zatwierdzenia, wpis 94, imazosulfuron, datę 31 marca 2015 r. zastępuje się datą 31 lipca 2017 r.;
- 16) w kolumnie szóstej, data wygaśnięcia zatwierdzenia, wpis 95, laminaryna, datę 31 marca 2015 r. zastępuje się datą 31 lipca 2017 r.;
- 17) w kolumnie szóstej, data wygaśnięcia zatwierdzenia, wpis 96, metoksyfenozyd, datę 31 marca 2015 r. zastępuje się datą 31 lipca 2017 r.;
- 18) w kolumnie szóstej, data wygaśnięcia zatwierdzenia, wpis 97, S-metolachlor, datę 31 marca 2015 r. zastępuje się datą 31 lipca 2017 r.;
- 19) w kolumnie szóstej, data wygaśnięcia zatwierdzenia, wpis 98, *Gliocladium catenulatum*, szczep: J1446, datę 31 marca 2015 r. zastępuje się datą 31 lipca 2017 r.;
- 20) w kolumnie szóstej, data wygaśnięcia zatwierdzenia, wpis 99, etoksazol, datę 31 maja 2015 r. zastępuje się datą 31 lipca 2017 r.;

- 21) w kolumnie szóstej, data wygaśnięcia zatwierdzenia, wpis 100, tepraloksydym, datę 31 maja 2015 r. zastępuje się datą 31 lipca 2017 r.;
  - 22) w kolumnie szóstej, data wygaśnięcia zatwierdzenia, wpis 109, bifenazan, datę 30 listopada 2015 r. zastępuje się datą 31 lipca 2017 r.;
  - 23) w kolumnie szóstej, data wygaśnięcia zatwierdzenia, wpis 110, milbemektyna, datę 30 listopada 2015 r. zastępuje się datą 31 lipca 2017 r.
-