

ROZPORZĄDZENIE WYKONAWCZE KOMISJI (UE) 2015/1106**z dnia 8 lipca 2015 r.****zmieniające rozporządzenia wykonawcze (UE) nr 540/2011 i (UE) nr 1037/2012 w odniesieniu do warunków zatwierdzenia substancji czynnej izopirazam****(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 drugi wariant wymieniony w jego art. 21 ust. 3,

a także mając na uwadze, co następuje:

- (1) Rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) nr 1037/2012 ⁽²⁾ zatwierdzono izopirazam jako substancję czynną zgodnie z rozporządzeniem (WE) nr 1107/2009, pod warunkiem że podmiot wnioskujący o zatwierdzenie, Syngenta Crop Protection AG („wnioskodawca”), przedłożył informacje potwierdzające odnośnie do znaczenia, jakie mają dla wód podziemnych metabolity CSCD 459488 i CSCD 459489, oraz dodano tę substancję do części B załącznika do rozporządzenia wykonawczego Komisji (UE) nr 540/2011 ⁽³⁾. Wspomniane informacje potwierdzające należało przedłożyć Komisji, państwom członkowskim i Europejskiemu Urzędowi ds. Bezpieczeństwa Żywności („Urząd”) do dnia 31 marca 2015 r.
- (2) W lutym 2014 r. wnioskodawca poinformował Komisję, że prawdopodobnie nie wszystkie informacje potwierdzające będą dostępne w terminie wyznaczonym w rozporządzeniach wykonawczych (UE) nr 540/2011 i (UE) nr 1037/2012. Wnioskodawca oświadczył, że opóźnienie to wynika z konieczności przygotowania odpowiednich protokołów badań, i przedłożył plan pracy dotyczący uzyskania przedmiotowych informacji.
- (3) Zjednoczone Królestwo, które pełni rolę sprawozdawcy w odniesieniu do izopirazamu, oceniło informacje przedłożone przez wnioskodawcę i poinformowało Komisję we wrześniu 2014 r., że w jego opinii wniosek o przedłużeniu terminu przedstawienia informacji potwierdzających jest uzasadniony i że plan roboczy przedłożony przez wnioskodawcę jest realistyczny i odpowiedni.
- (4) Wydaje się zatem, iż wniosek, który umożliwia wnioskodawcy uzyskanie niezbędnych danych w rozsądnym terminie, jest uzasadniony.
- (5) W dniu 30 marca 2015 r. wnioskodawca przedłożył dokument, w którym w skrócie przedstawił uzyskane dotychczas informacje i określił ostateczny plan pracy dotyczący uzyskania pozostałych danych.
- (6) Należy zatem zmienić zatwierdzenie izopirazamu i przedłużyć termin przedstawienia informacji potwierdzających do dnia 31 lipca 2017 r.
- (7) Należy zatem odpowiednio zmienić rozporządzenia wykonawcze (UE) nr 540/2011 i (UE) nr 1037/2012.
- (8) Zważywszy, że termin przedłożenia informacji potwierdzających w odniesieniu do izopirazamu już upłynął, niniejsze rozporządzenie powinno wejść w życie w dniu następującym po jego opublikowaniu.
- (9) Środki przewidziane w niniejszym rozporządzeniu są zgodne z opinią Stałego Komitetu ds. Roślin, Zwierząt, Żywności i Pasz,

⁽¹⁾ Dz.U. L 309 z 24.11.2009, s. 1.

⁽²⁾ Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) nr 1037/2012 z dnia 7 listopada 2012 r. w sprawie zatwierdzenia substancji czynnej izopirazam, zgodnie z rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1107/2009 dotyczącym wprowadzania do obrotu środków ochrony roślin, oraz zmiany załącznika do rozporządzenia wykonawczego Komisji (UE) nr 540/2011 (Dz.U. L 308 z 8.11.2012, s. 15).

⁽³⁾ 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).

PRZYJMUJE NINIEJSZE ROZPORZĄDZENIE:

Artykuł 1

Zmiany w rozporządzeniu wykonawczym (UE) nr 540/2011

W części B załącznika do rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 540/2011, w pozycji nr 27 dotyczącej izopirazamu w kolumnie „Przepisy szczególne” ostatni akapit otrzymuje brzmienie:

„Wnioskodawca przedkłada te informacje Komisji, państwom członkowskim oraz Urzędowi do dnia 31 lipca 2017 r.”.

Artykuł 2

Zmiany w rozporządzeniu wykonawczym (UE) nr 1037/2012

W załączniku do rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 1037/2012 w kolumnie „Przepisy szczegółowe” ostatni akapit otrzymuje brzmienie:

„Wnioskodawca przedkłada te informacje Komisji, państwom członkowskim oraz Urzędowi do dnia 31 lipca 2017 r.”.

Artykuł 3

Wejście w życie

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 8 lipca 2015 r.

W imieniu Komisji
Jean-Claude JUNCKER
Przewodniczący