

ROZPORZĄDZENIE KOMISJI (UE) NR 186/2014

z dnia 26 lutego 2014 r.

zmieniające rozporządzenie (UE) nr 823/2012 w odniesieniu do dat wygaśnięcia zatwierdzenia substancji czynnych etoksylsulfuron, oksadiargil i warfaryna

(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 drugi,

a także mając na uwadze, co następuje:

(1) Rozporządzeniem Komisji (UE) nr 823/2012⁽²⁾ przesunięto na dzień 31 lipca 2016 r. datę wygaśnięcia zatwierdzenia substancji czynnych etoksylsulfuron, oksadiargil i warfaryna, określoną w rozporządzeniu wykonawczym Komisji (UE) nr 540/2011⁽³⁾, aby umożliwić wnioskodawcom złożenie wniosku z trzyletnim wyprzedzeniem wymaganym na mocy art. 15 ust. 1 rozporządzenia (WE) nr 1107/2009.

(2) W odniesieniu do substancji czynnych: etoksylsulfuron, oksadiargil i warfaryna nie złożono żadnych wniosków o odnowienie zatwierdzenia z trzyletnim wyprzedzeniem.

⁽¹⁾ Dz.U. L 309 z 24.11.2009, s. 1.

⁽²⁾ 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, izoksafłutol, linuron, hydrazyd kwasu maleinowego, mekoprop, mekoprop-P, mezosulfuron, mezotriol, oksadiargil, oksasulfuron, pendimetalina, pikoksystrobina, propikonazol, propineb, propoksykarbazon, propyzamid, pyraklostrobina, siltiofam, trifloksystrobina, warfaryna i zoksamid (Dz.U. L 250 z 15.9.2012, s. 13).

⁽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).

(3) Ponieważ nie przedłożono takich wniosków, należy ustalić datę wygaśnięcia w najwcześniejszym możliwym terminie po pierwotnym terminie wygaśnięcia określonym przed przyjęciem rozporządzenia (UE) nr 823/2012.

(4) Należy zatem odpowiednio zmienić rozporządzenie (UE) nr 823/2012.

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

PRZYJMUJE NINIEJSZE ROZPORZĄDZENIE:

Artykuł 1

Zmiany w rozporządzeniu (UE) nr 823/2012

W art. 1 rozporządzenia (UE) nr 823/2012 wprowadza się następujące zmiany:

a) pkt 1 otrzymuje brzmienie:

„1) dzień 31 lipca 2016 r. w odniesieniu do substancji czynnych: etofumesat (pozycja 29), imazamoks (pozycja 41), oksasulfuron (pozycja 42), foramsulfuron (pozycja 44), cyjazofamid (pozycja 46), linuron (pozycja 51), pendimetalina (pozycja 53), trifloksystrobina (pozycja 59), karfentrazon etylowy (pozycja 60), mezotriol (pozycja 61), fenamidon (pozycja 62) i izoksafłutol (pozycja 63);”;

b) dodaje się pkt 4 w brzmieniu:

„4) dzień 31 marca 2014 r. w odniesieniu do substancji czynnych: etoksylsulfuron (pozycja 43), oksadiargil (pozycja 45) i warfaryna (pozycja 120).”.

*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 26 lutego 2014 r.

W imieniu Komisji
José Manuel BARROSO
Przewodniczący
