

DÉCISION DU COMITÉ MIXTE DE L'EEE N° 312/2022**du 9 décembre 2022****modifiant l'annexe II (Règlementations techniques, normes, essais et certification) de l'accord EEE
[2023/1254]**

LE COMITÉ MIXTE DE L'EEE,

vu l'accord sur l'Espace économique européen (ci-après l'«accord EEE»), et notamment son article 98,

considérant ce qui suit:

- (1) Le règlement d'exécution (UE) 2021/2049 de la Commission du 24 novembre 2021 renouvelant l'approbation de la substance active «cyperméthrine» comme substance dont la substitution est envisagée, conformément au règlement (CE) n° 1107/2009 du Parlement européen et du Conseil concernant la mise sur le marché des produits phytopharmaceutiques, et modifiant l'annexe du règlement d'exécution (UE) n° 540/2011 de la Commission ⁽¹⁾ doit être intégré dans l'accord EEE.
- (2) Le règlement d'exécution (UE) 2021/2068 de la Commission du 25 novembre 2021 modifiant le règlement d'exécution (UE) n° 540/2011 en ce qui concerne la prolongation de la période d'approbation des substances actives «benfluraline», «dimoxystrobine», «fluazinam», «flutolanil», «mécoprop-P», «mépiquat», «métirame», «oxamyl» et «pyraclostrobine» ⁽²⁾ doit être intégré dans l'accord EEE.
- (3) Le règlement d'exécution (UE) 2021/2081 de la Commission du 26 novembre 2021 relatif au non-renouvellement de l'approbation de la substance active «indoxacarbe», conformément au règlement (CE) n° 1107/2009 du Parlement européen et du Conseil concernant la mise sur le marché des produits phytopharmaceutiques, et modifiant le règlement d'exécution (UE) n° 540/2011 de la Commission ⁽³⁾ doit être intégré dans l'accord EEE.
- (4) Le règlement d'exécution (UE) 2022/4 de la Commission du 4 janvier 2022 portant approbation de la substance active «*Purpureocillium lilacinum* souche PL11» en tant que substance à faible risque, conformément au règlement (CE) n° 1107/2009 du Parlement européen et du Conseil concernant la mise sur le marché des produits phytopharmaceutiques, et modifiant le règlement d'exécution (UE) n° 540/2011 de la Commission ⁽⁴⁾ doit être intégré dans l'accord EEE.
- (5) Le règlement d'exécution (UE) 2022/19 de la Commission du 7 janvier 2022 renouvelant l'approbation de la substance active «*Purpureocillium lilacinum* souche 251» conformément au règlement (CE) n° 1107/2009 du Parlement européen et du Conseil concernant la mise sur le marché des produits phytopharmaceutiques, et modifiant l'annexe du règlement d'exécution (UE) n° 540/2011 de la Commission ⁽⁵⁾ doit être intégré dans l'accord EEE.
- (6) Le règlement d'exécution (UE) 2022/43 de la Commission du 13 janvier 2022 renouvelant l'approbation de la substance active «flumioxazine» conformément au règlement (CE) n° 1107/2009 du Parlement européen et du Conseil concernant la mise sur le marché des produits phytopharmaceutiques, et modifiant les annexes du règlement d'exécution (UE) n° 540/2011 de la Commission et du règlement d'exécution (UE) 2015/408 ⁽⁶⁾ doit être intégré dans l'accord EEE.

⁽¹⁾ JO L 420 du 25.11.2021, p. 6.

⁽²⁾ JO L 421 du 26.11.2021, p. 25.

⁽³⁾ JO L 426 du 29.11.2021, p. 28.

⁽⁴⁾ JO L 1 du 5.1.2022, p. 5.

⁽⁵⁾ JO L 5 du 10.1.2022, p. 9.

⁽⁶⁾ JO L 9 du 14.1.2022, p. 7.

- (7) Le règlement d'exécution (UE) 2022/159 de la Commission du 4 février 2022 portant approbation de la substance active à faible risque *Bacillus amyloliquefaciens* souche IT-45 conformément au règlement (CE) n° 1107/2009 du Parlement européen et du Conseil concernant la mise sur le marché des produits phytopharmaceutiques et modifiant le règlement d'exécution (UE) n° 540/2011 de la Commission ⁽⁷⁾ doit être intégré dans l'accord EEE.
- (8) Il convient dès lors de modifier l'annexe II de l'accord EEE en conséquence,

A ADOPTÉ LA PRÉSENTE DÉCISION:

Article premier

Le chapitre XV de l'annexe II de l'accord EEE est modifié comme suit:

1. Les tirets suivants sont ajoutés au point 13a [règlement d'exécution (UE) n° 540/2011 de la Commission]:
 - «- **32021 R 2049**: règlement d'exécution (UE) 2021/2049 de la Commission du 24 novembre 2021 (JO L 420 du 25.11.2021, p. 6),
 - **32021 R 2068**: règlement d'exécution (UE) 2021/2068 de la Commission du 25 novembre 2021 (JO L 421 du 26.11.2021, p. 25),
 - **32021 R 2081**: règlement d'exécution (UE) 2021/2081 de la Commission du 26 novembre 2021 (JO L 426 du 29.11.2021, p. 28),
 - **32022 R 0004**: règlement d'exécution (UE) 2022/4 de la Commission du 4 janvier 2022 (JO L 1 du 5.1.2022, p. 5),
 - **32022 R 0019**: règlement d'exécution (UE) 2022/19 de la Commission du 7 janvier 2022 (JO L 5 du 10.1.2022, p. 9),
 - **32022 R 0043**: règlement d'exécution (UE) 2022/43 de la Commission du 13 janvier 2022 (JO L 9 du 14.1.2022, p. 7),
 - **32022 R 0159**: règlement d'exécution (UE) 2022/159 de la Commission du 4 février 2022 (JO L 26 du 7.2.2022, p. 7).»
2. Le tiret suivant est ajouté au point 13zzzzt [règlement d'exécution (UE) 2015/408 de la Commission]:
 - «- **32022 R 0043**: règlement d'exécution (UE) 2022/43 de la Commission du 13 janvier 2022 (JO L 9 du 14.1.2022, p. 7).»
3. Les points suivants sont insérés après le point 13zzzzzzzzzzzzf [règlement d'exécution (UE) 2021/1451 de la Commission]:
 - «13zzzzzzzzzzzzzg. **32021 R 2049**: règlement d'exécution (UE) 2021/2049 de la Commission du 24 novembre 2021 renouvelant l'approbation de la substance active "cyperméthrine" comme substance dont la substitution est envisagée, conformément au règlement (CE) n° 1107/2009 du Parlement européen et du Conseil concernant la mise sur le marché des produits phytopharmaceutiques, et modifiant l'annexe du règlement d'exécution (UE) n° 540/2011 de la Commission (JO L 420 du 25.11.2021, p. 6).
 - 13zzzzzzzzzzzzzh. **32021 R 2081**: règlement d'exécution (UE) 2021/2081 de la Commission du 26 novembre 2021 relatif au non-renouvellement de l'approbation de la substance active "indoxacarbe", conformément au règlement (CE) n° 1107/2009 du Parlement européen et du Conseil concernant la mise sur le marché des produits phytopharmaceutiques, et modifiant le règlement d'exécution (UE) n° 540/2011 de la Commission (JO L 426 du 29.11.2021, p. 28).
 - 13zzzzzzzzzzzzi. **32022 R 0004**: règlement d'exécution (UE) 2022/4 de la Commission du 4 janvier 2022 portant approbation de la substance active "*Purpureocillium lilacinum* souche PL11" en tant que substance à faible risque, conformément au règlement (CE) n° 1107/2009 du Parlement européen et du Conseil concernant la mise sur le marché des produits phytopharmaceutiques, et modifiant le règlement d'exécution (UE) n° 540/2011 de la Commission (JO L 1 du 5.1.2022, p. 5).

⁽⁷⁾ JO L 26 du 7.2.2022, p. 7.

- 13zzzzzzzzzzzzj. **32022 R 0019**: règlement d'exécution (UE) 2022/19 de la Commission du 7 janvier 2022 renouvelant l'approbation de la substance active "*Purpureocillium lilacinum* souche 251" conformément au règlement (CE) n° 1107/2009 du Parlement européen et du Conseil concernant la mise sur le marché des produits phytopharmaceutiques, et modifiant l'annexe du règlement d'exécution (UE) n° 540/2011 de la Commission (JO L 5 du 10.1.2022, p. 9).
- 13zzzzzzzzzzzzk. **32022 R 0043**: règlement d'exécution (UE) 2022/43 de la Commission du 13 janvier 2022 renouvelant l'approbation de la substance active "flumioxazine" conformément au règlement (CE) n° 1107/2009 du Parlement européen et du Conseil concernant la mise sur le marché des produits phytopharmaceutiques, et modifiant les annexes du règlement d'exécution (UE) n° 540/2011 de la Commission et du règlement d'exécution (UE) 2015/408 (JO L 9 du 14.1.2022, p. 7).
- 13zzzzzzzzzzzzl. **32022 R 0159**: règlement d'exécution (UE) 2022/159 de la Commission du 4 février 2022 portant approbation de la substance active à faible risque *Bacillus amyloliquefaciens* souche IT-45 conformément au règlement (CE) n° 1107/2009 du Parlement européen et du Conseil concernant la mise sur le marché des produits phytopharmaceutiques et modifiant le règlement d'exécution (UE) n° 540/2011 de la Commission (JO L 26 du 7.2.2022, p. 7).»

Article 2

Les textes des règlements d'exécution (UE) 2021/2049, (UE) 2021/2068, (UE) 2021/2081, (UE) 2022/4, (UE) 2022/19, (UE) 2022/43 et (UE) 2022/159 en langues islandaise et norvégienne, à publier dans le supplément EEE du *Journal officiel de l'Union européenne*, font foi.

Article 3

La présente décision entre en vigueur le 10 décembre 2022, pour autant que toutes les notifications prévues à l'article 103, paragraphe 1, de l'accord EEE aient été faites *.

Article 4

La présente décision est publiée dans la partie EEE et dans le supplément EEE du *Journal officiel de l'Union européenne*.

Fait à Bruxelles, le 9 décembre 2022.

Par le Comité mixte de l'EEE

Le président

Kristján Andri STEFÁNSSON

* Pas de procédures constitutionnelles signalées.