

РЕГЛАМЕНТ ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ (ЕС) 2021/1449 НА КОМИСИЯТА

от 3 септември 2021 година

за изменение на Регламент за изпълнение (ЕС) № 540/2011 по отношение на удължаването на сроковете на одобренията на активните вещества 2-фенилфенол (включително неговите соли, например натриевата сол), 8-хидроксихинолин, амидосулфурон, бифенокс, хлормекват, хлоротолурон, клофентезин, кломазон, циперметрин, даминозид, делтаметрин, дикамба, дифенокназол, дифлуфеникан, диметаклор, етофенпрокс, феноксапроп-Р, фенпропидин, флудиоксонил, флуфенацет, фостиазат, индоксакарб, ленацил, МСРА, МСРВ, никосулфурон, парафинови масла, парафиново масло, пенконазол, пиклорам, пропахизафоп, просулфокарб, хизалофоп-Р-етил, хизалофоп-Р-тефурил, сяра, тетраконазол, триалат, трифлусулфурон и тритосулфурон

(текст от значение за ЕИП)

ЕВРОПЕЙСКАТА КОМИСИЯ,

като взе предвид Договора за функционирането на Европейския съюз,

като взе предвид Регламент (ЕО) № 1107/2009 на Европейския парламент и на Съвета от 21 октомври 2009 г. относно пускането на пазара на продукти за растителна защита и за отмяна на директиви 79/117/ЕИО и 91/414/ЕИО на Съвета ⁽¹⁾, и по-специално член 17, първа алинея от него,

като има предвид, че:

- (1) В част А от приложението към Регламент за изпълнение (ЕС) № 540/2011 на Комисията ⁽²⁾ са посочени активните вещества, които се считат за одобрени съгласно Регламент (ЕО) № 1107/2009.
- (2) С Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/1511 на Комисията ⁽³⁾ срокът на одобренията на активните вещества хлоротолурон, кломазон, циперметрин, даминозид, делтаметрин, флудиоксонил, флуфенацет, фостиазат, индоксакарб, МСРА, МСРВ и просулфокарб беше удължен до 31 октомври 2021 г., този на активното вещество тритосулфурон — до 30 ноември 2021 г., а този на активните вещества амидосулфурон, бифенокс, клофентезин, дикамба, дифенокназол, дифлуфеникан, феноксапроп-Р, фенпропидин, ленацил, никосулфурон, парафинови масла, пиклорам, сяра и трифлусулфурон — до 31 декември 2021 г. С Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2104 на Комисията ⁽⁴⁾ срокът на одобрението на активното вещество парафиново масло беше удължен до 31 декември 2021 г. С Регламент за изпълнение (ЕС) 2017/555 на Комисията ⁽⁵⁾ срокът на одобрението на активните вещества хлормекват, пропахизафоп и хизалофоп-Р-етил беше удължен до 30 ноември 2021 г., а този на активните вещества 2-фенилфенол (включително неговите соли, например натриевата сол), диметаклор, етофенпрокс, пенконазол, тетраконазол и триалат — до 31 декември 2021 г. С Регламент за изпълнение (ЕС) 2017/1530 на Комисията ⁽⁶⁾ срокът на одобрението на активното вещество хизалофоп-Р-тефурил беше удължен до 30 ноември 2021 г.

⁽¹⁾ ОВ L 309, 24.11.2009 г., стр. 1.

⁽²⁾ Регламент за изпълнение (ЕС) № 540/2011 на Комисията от 25 май 2011 г. за прилагане на Регламент (ЕО) № 1107/2009 на Европейския парламент и на Съвета по отношение на списъка на одобрените активни вещества (ОВ L 153, 11.6.2011 г., стр. 1).

⁽³⁾ Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/1511 на Комисията от 16 октомври 2020 г. за изменение на Регламент за изпълнение (ЕС) № 540/2011 по отношение на удължаването на срока на одобрението на активните вещества амидосулфурон, бифенокс, хлоротолурон, клофентезин, кломазон, циперметрин, даминозид, делтаметрин, дикамба, дифенокназол, дифлуфеникан, феноксапроп-Р, фенпропидин, флудиоксонил, флуфенацет, фостиазат, индоксакарб, ленацил, МСРА, МСРВ, никосулфурон, парафинови масла, пиклорам, просулфокарб, сяра, трифлусулфурон и тритосулфурон (ОВ L 344, 19.10.2020 г., стр. 18).

⁽⁴⁾ Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2104 на Комисията от 15 декември 2020 г. за изменение на Регламент за изпълнение (ЕС) № 540/2011 по отношение на удължаване на срока на одобрението на активното вещество парафиново масло (ОВ L 425, 16.12.2020 г., стр. 93).

⁽⁵⁾ Регламент за изпълнение (ЕС) 2017/555 на Комисията от 24 март 2017 г. за изменение на Регламент за изпълнение (ЕС) № 540/2011 по отношение на удължаването на срока на одобренията на няколко активни вещества, включени в списъка в част Б от приложението към Регламент за изпълнение (ЕС) № 686/2012 (програмата за подновяване AIR IV) (ОВ L 80, 25.3.2017 г., стр. 1).

⁽⁶⁾ Регламент за изпълнение (ЕС) 2017/1530 на Комисията от 7 септември 2017 г. за изменение на Регламент за изпълнение (ЕС) № 540/2011 по отношение на удължаване на срока на одобрението на активното вещество хизалофоп-Р-тефурил (ОВ L 232, 8.9.2017 г., стр. 4).

- (3) Съгласно Регламент за изпълнение (ЕС) № 993/2011 на Комисията срокът на одобрението на активното вещество 8-хидроксихинолин изтича на 31 декември 2021 г. (7)
- (4) В съответствие с Регламент за изпълнение (ЕС) № 844/2012 на Комисията (8) бяха подадени заявления за подновяване на одобренията на посочените вещества.
- (5) Поради факта, че оценката на тези активни вещества е била забавена по независещи от заявителите причини, е възможно срокът на одобренията на посочените активни вещества да изтече, преди да бъде взето решение за тяхното подновяване. Поради това е необходимо срокът на одобренията на посочените вещества да бъде удължен.
- (6) Освен това е необходимо се удължи срокът на одобренията на активните вещества 2-фенилфенол (включително неговите соли, например натриевата сол), 8-хидроксихинолин, амидосулфурон, клофентезин, кломазон, даминозид, феноксапроп-Р, флуидоксонил, флуфенацет, ленацил, трифлусулфурон и тритосулфурон с цел да се осигури необходимото време за извършване на оценка, свързана със свойствата на тези активни вещества, нарушаващи функциите на ендокринната система, в съответствие с процедурата, установена в членове 13 и 14 от Регламент за изпълнение (ЕС) № 844/2012.
- (7) В случаите, в които Комисията приема регламент, с който не се подновява одобрението на дадено активно вещество, посочено в приложението към настоящия регламент, тъй като не са изпълнени критериите за одобряване, Комисията посочва като дата на изтичане на срока по-късната от двете дати — датата, определена преди влизането в сила на настоящия регламент, или датата на влизане в сила на регламента, с който не се подновява одобрението на активното вещество. В случаите, в които Комисията приема регламент, с който се подновява одобрението на активно вещество, посочено в приложението към настоящия регламент, Комисията се стреми да посочи, съобразно конкретните обстоятелства, най-ранната възможна дата на прилагане.
- (8) Поради това Регламент за изпълнение (ЕС) № 540/2011 следва да бъде съответно изменен.
- (9) Мерките, предвидени в настоящия регламент, са в съответствие със становището на Постоянния комитет по растенията, животните, храните и фуражите,

ПРИЕ НАСТОЯЩИЯ РЕГЛАМЕНТ:

Член 1

Приложението към Регламент за изпълнение (ЕС) № 540/2011 се изменя в съответствие с приложението към настоящия регламент.

Член 2

Настоящият регламент влиза в сила на третия ден след деня на публикуването му в *Официален вестник на Европейския съюз*.

(7) Регламент за изпълнение (ЕС) № 993/2011 на Комисията от 6 октомври 2011 г. за одобряване на активното вещество 8-хидроксихинолин в съответствие с Регламент (ЕО) № 1107/2009 на Европейския парламент и на Съвета относно пускането на пазара на продукти за растителна защита и за изменение на приложението към Регламент за изпълнение (ЕС) № 540/2011 на Комисията (ОВ L 263, 7.10.2011 г., стр. 1).

(8) Регламент за изпълнение (ЕС) № 844/2012 на Комисията от 18 септември 2012 г. за определяне на разпоредбите, необходими за изпълнението на процедурата по подновяване по отношение на активните вещества в съответствие с Регламент (ЕО) № 1107/2009 на Европейския парламент и на Съвета относно пускането на пазара на продукти за растителна защита (ОВ L 252, 19.9.2012 г., стр. 26).

Настоящият регламент е задължителен в своята цялост и се прилага пряко във всички държави членки.

Съставено в Брюксел на 3 септември 2021 година.

За Комисията
Председател
Ursula VON DER LEYEN

ПРИЛОЖЕНИЕ

Част А от приложението към Регламент за изпълнение (ЕС) № 540/2011 се изменя, както следва:

- (1) в шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, на ред 18 — „8-хидроксихинолин“, датата се заменя с „31 декември 2022 г.“;
- (2) в шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, на ред 40 — „Делтаметрин“, датата се заменя с „31 октомври 2022 г.“;
- (3) в шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, на ред 65 — „Флуфенацет“, датата се заменя с „31 октомври 2022 г.“;
- (4) в шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, на ред 69 — „Фостиазат“, датата се заменя с „31 октомври 2022 г.“;
- (5) в шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, на ред 102 — „Хлоротолурон“, датата се заменя с „31 октомври 2022 г.“;
- (6) в шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, на ред 103 — „Циперметрин“, датата се заменя с „31 октомври 2022 г.“;
- (7) в шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, на ред 104 — „Даминозид“, датата се заменя с „31 октомври 2022 г.“;
- (8) в шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, на ред 107 — „МСРА“, датата се заменя с „31 октомври 2022 г.“;
- (9) в шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, на ред 108 — „МСРВ“, датата се заменя с „31 октомври 2022 г.“;
- (10) в шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, на ред 119 — „Индоксакарб“, датата се заменя с „31 октомври 2022 г.“;
- (11) в шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, на ред 160 — „Просулфокарб“, датата се заменя с „31 октомври 2022 г.“;
- (12) в шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, на ред 161 — „Флудиоксонил“, датата се заменя с „31 октомври 2022 г.“;
- (13) в шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, на ред 162 — „Кломазон“, датата се заменя с „31 октомври 2022 г.“;
- (14) в шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, на ред 169 — „Амидосулфурон“, датата се заменя с „31 декември 2022 г.“;
- (15) в шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, на ред 170 — „Никосулфурон“, датата се заменя с „31 декември 2022 г.“;
- (16) в шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, на ред 171 — „Клофентезин“, датата се заменя с „31 декември 2022 г.“;
- (17) в шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, на ред 172 — „Дикамба“, датата се заменя с „31 декември 2022 г.“;
- (18) в шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, на ред 173 — „Дифенокназол“, датата се заменя с „31 декември 2022 г.“;
- (19) в шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, на ред 176 — „Ленацил“, датата се заменя с „31 декември 2022 г.“;
- (20) в шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, на ред 178 — „Пиклорам“ датата се заменя с „31 декември 2022 г.“;
- (21) в шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, на ред 180 — „Бифенокс“, датата се заменя с „31 декември 2022 г.“;
- (22) в шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, на ред 181 — „Дифлуфеникан“, датата се заменя с „31 декември 2022 г.“;
- (23) в шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, на ред 182 — „Феноксапроп-Р“, датата се заменя с „31 декември 2022 г.“;
- (24) в шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, на ред 183 — „Фенпропидин“, датата се заменя с „31 декември 2022 г.“;
- (25) в шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, на ред 186 — „Тритосулфурон“, датата се заменя с „30 ноември 2022 г.“;

- (26) в шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, на ред 276 — „Хлормекват“, датата се заменя с „30 ноември 2022 г.“;
- (27) в шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, на ред 278 — „Пропаквизафоп“, датата се заменя с „30 ноември 2022 г.“;
- (28) в шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, на ред 279 — „Хизалофоп-Р-етил“, датата се заменя с „30 ноември 2022 г.“;
- (29) в шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, на ред 284 — „Диметахлор“, датата се заменя с „31 декември 2022 г.“;
- (30) в шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, на ред 285 — „Етофенпрокс“, датата се заменя с „31 декември 2022 г.“;
- (31) в шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, на ред 287 — „Пенконазол“, датата се заменя с „31 декември 2022 г.“;
- (32) в шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, на ред 288 — „Триалат“, датата се заменя с „31 декември 2022 г.“;
- (33) в шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, на ред 289 — „Трифлусулфурон“, датата се заменя с „31 декември 2022 г.“;
- (34) в шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, на ред 292 — „Сяра“, датата се заменя с „31 декември 2022 г.“;
- (35) в шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, на ред 293 — „Тетраконазол“, датата се заменя с „31 декември 2022 г.“;
- (36) в шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, на ред 294 — „Парафинови масла“, датата се заменя с „31 декември 2022 г.“;
- (37) в шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, на ред 295 — „Парафиново масло“, датата се заменя с „31 декември 2022 г.“;
- (38) в шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, на ред 299 — „2-фенилфенол (включително неговите соли, например натриевата сол)“, датата се заменя с „31 декември 2022 г.“
-