



ROZHODNUTÍ SMÍŠENÉHO VÝBORU EHP č. 342/2021

ze dne 10. prosince 2021,

**kterým se mění příloha II (Technické předpisy, normy, zkoušení a certifikace) Dohody o EHP
[2024/646]**

SMÍŠENÝ VÝBOR EHP,

s ohledem na Dohodu o Evropském hospodářském prostoru (dále jen „Dohoda o EHP“), a zejména na článek 98 uvedené dohody,

vzhledem k těmto důvodům:

- (1) Prováděcí nařízení Komise (EU) 2021/726 ze dne 4. května 2021, kterým se mění prováděcí nařízení (EU) č. 540/2011, pokud jde o dobu platnosti schválení účinných látek *Adoxophyes orana granulovirus* a flutriafol⁽¹⁾, by mělo být začleněno do Dohody o EHP.
- (2) Prováděcí nařízení Komise (EU) 2021/745 ze dne 6. května 2021, kterým se mění prováděcí nařízení (EU) č. 540/2011, pokud jde o prodloužení doby platnosti schválení účinných látek síran hlinito-amonný, křemičitan hlinitý, beflubutamid, benthiavalikarb, bifenazát, boskalid, uhličitan vápenatý, kaptan, oxid uhličitý, cymoxanil, dimethomorf, ethefon, výtažek z kajeputu střídavolistého (tea tree), famoxadon, destilační zbytky tuku, mastné kyseliny C7 až C20, flumioxazin, fluoxastrobin, flurochloridon, folpet, formetanát, giberelová kyselina, gibereliny, heptamaloxyloglukan, hydrolyzované bílkoviny, síran železnatý, metazachlor, metribuzin, milbemektin, *Paecilomyces lilacinus* kmen 251, fenmedifam, fosmet, pirimifos-methyl, rostlinné oleje / řepkový olej, hydrogenuhličitan draselný, propamokarb, prothiokonazol, křemenný písek, rybí tuk, pachové repelenty živočišného nebo rostlinného původu / ovčí tuk, s-metolachlor, motýlí feromony s rovným řetězcem, tebukonazol a močovina⁽²⁾, by mělo být začleněno do Dohody o EHP.
- (3) Prováděcí nařízení Komise (EU) 2021/795 ze dne 17. května 2021, k kterým se v souladu s nařízením Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009 o uvádění přípravků na ochranu rostlin na trh odnímá schválení účinné látky alfa-cypermethrin a mění prováděcí nařízení Komise (EU) č. 540/2011⁽³⁾, by mělo být začleněno do Dohody o EHP.
- (4) Prováděcí nařízení Komise (EU) 2021/809 ze dne 20. května 2021, kterým se v souladu s nařízením Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009 o uvádění přípravků na ochranu rostlin na trh neschvaluje fermentovaný výtažek z listů *Symphytum officinale* L. (kostivalu lékařského) jako základní látka⁽⁴⁾, by mělo být začleněno do Dohody o EHP.
- (5) Prováděcí nařízení Komise (EU) 2021/824 ze dne 21. května 2021, kterým se mění prováděcí nařízení (EU) č. 540/2011 a (EU) č. 820/2011, pokud jde o podmínky schválení účinné látky terbuthylazin⁽⁵⁾, by mělo být začleněno do Dohody o EHP.
- (6) Prováděcí nařízení Komise (EU) 2021/843 ze dne 26. května 2021, kterým se v souladu s nařízením Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009 o uvádění přípravků na ochranu rostlin na trh obnovuje schválení účinné látky kyazofamid a mění příloha prováděcího nařízení (EU) č. 540/2011⁽⁶⁾, by mělo být začleněno do Dohody o EHP.

⁽¹⁾ Úř. věst. L 155, 5.5.2021, s. 20.

⁽²⁾ Úř. věst. L 160, 7.5.2021, s. 89.

⁽³⁾ Úř. věst. L 174, 18.5.2021, s. 2.

⁽⁴⁾ Úř. věst. L 180, 21.5.2021, s. 110.

⁽⁵⁾ Úř. věst. L 183, 25.5.2021, s. 35.

⁽⁶⁾ Úř. věst. L 186, 27.5.2021, s. 20.

- (7) Prováděcí nařízení Komise (EU) 2021/853 ze dne 27. května 2021, kterým se v souladu s nařízením Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009 o uvádění přípravků na ochranu rostlin na trh obnovuje schválení účinné látky *Streptomyces* kmen K61 a kterým se mění příloha prováděcího nařízení Komise (EU) č. 540/2011 ^(?), by mělo být začleněno do Dohody o EHP.
- (8) Příloha II Dohody o EHP by proto měla být odpovídajícím způsobem změněna,

PŘIJAL TOTO ROZHODNUTÍ:

Článek 1

Kapitola XV přílohy II Dohody o EHP se mění takto:

1. V bodě 13a (prováděcí nařízení Komise (EU) č. 540/2011) se doplňují nové odrážky, které znějí:

- „– **32021 R 0726:** prováděcího nařízení Komise (EU) 2021/726 ze dne 4. května 2021 (Úř. věst. L 155, 5.5.2021, s. 20),
- **32021 R 0745:** prováděcího nařízení Komise (EU) 2021/745 ze dne 6. května 2021 (Úř. věst. L 160, 7.5.2021, s. 89),
- **32021 R 0795:** prováděcího nařízení Komise (EU) 2021/795 ze dne 17. května 2021 (Úř. věst. L 174, 18.5.2021, s. 2),
- **32021 R 0824:** prováděcího nařízení Komise (EU) 2021/824 ze dne 21. května 2021 (Úř. věst. L 183, 25.5.2021, s. 35),
- **32021 R 0843:** prováděcího nařízení Komise (EU) 2021/843 ze dne 26. května 2021 (Úř. věst. L 186, 27.5.2021, s. 20),
- **32021 R 0853:** prováděcího nařízení Komise (EU) 2021/853 ze dne 27. května 2021 (Úř. věst. L 188, 28.5.2021, s. 56).“

2. V bodě 13w (prováděcí nařízení Komise (EU) č. 820/2011) se doplňují nová slova a nová odrážka, které znějí:

„, ve znění:

- **32021 R 0824:** prováděcího nařízení Komise (EU) 2021/824 ze dne 21. května 2021 (Úř. věst. L 183, 25.5.2021, s. 35).“

3. Za bod 13zzzzzzzzzzs (prováděcí nařízení Komise (EU) 2021/567) se doplňují nové body, které znějí:

„13zzzzzzzzzzzt. **32021 R 0795:** Prováděcí nařízení Komise (EU) 2021/795 ze dne 17. května 2021, kterým se v souladu s nařízením Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009 o uvádění přípravků na ochranu rostlin na trh odnímá schválení účinné látky alfa-cypermethrin a mění prováděcí nařízení Komise (EU) č. 540/2011 (Úř. věst. L 174, 18.5.2021, s. 2).

13zzzzzzzzzzzu. **32021 R 0809:** Prováděcí nařízení Komise (EU) 2021/809 ze dne 20. května 2021, kterým se v souladu s nařízením Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009 o uvádění přípravků na ochranu rostlin na trh neschvaluje fermentovaný výtažek z listů *Symphytum officinale* L. (kostivalu lékařského) jako základní látka (Úř. věst. L 180, 21.5.2021, s. 110).

13zzzzzzzzzzzv. **32021 R 0824:** Prováděcí nařízení Komise (EU) 2021/824 ze dne 21. května 2021, kterým se mění prováděcí nařízení (EU) č. 540/2011 a (EU) č. 820/2011, pokud jde o podmínky schválení účinné látky terbuthylazin (Úř. věst. L 183, 25.5.2021, s. 35).

(?) Úř. věst. L 188, 28.5.2021, s. 56.

13ZZZZZZZZZZW. **32021 R 0843**: Prováděcí nařízení Komise (EU) 2021/843 ze dne 26. května 2021, kterým se v souladu s nařízením Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009 o uvádění přípravků na ochranu rostlin na trh obnovuje schválení účinné látky kyazofamid a mění příloha prováděcího nařízení (EU) č. 540/2011 (Úř. věst. L 186, 27.5.2021, s. 20).

13ZZZZZZZZZZX. **32021 R 0853**: Prováděcí nařízení Komise (EU) 2021/853 ze dne 27. května 2021, kterým se v souladu s nařízením Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009 o uvádění přípravků na ochranu rostlin na trh obnovuje schválení účinné látky *Streptomyces* kmen K61 a kterým se mění příloha prováděcího nařízení Komise (EU) č. 540/2011 (Úř. věst. L 188, 28.5.2021, s. 56).“

Článek 2

Znění prováděcích nařízení (EU) 2021/726, (EU) 2021/745, (EU) 2021/795, (EU) 2021/809, (EU) 2021/824, (EU) 2021/843 a (EU) 2021/853 v islandském a norském jazyce, která mají být zveřejněna v dodatku EHP *Úředního věstníku Evropské unie*, jsou závazná.

Článek 3

Toto rozhodnutí vstupuje v platnost dnem 11. prosince 2021 za předpokladu, že jsou učiněna veškerá oznámení podle čl. 103 odst. 1 Dohody o EHP*.

Článek 4

Toto rozhodnutí bude zveřejněno v oddíle EHP a v dodatku EHP *Úředního věstníku Evropské unie*.

V Bruselu dne 10. prosince 2021.

Za Smíšený výbor EHP
předseda
Rolf Einar FIFE

* Nebyly oznámeny žádné ústavní požadavky.