

ΕΚΤΕΛΕΣΤΙΚΟΣ ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ (ΕΕ) 2019/707 ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ

της 7ης Μαΐου 2019

για την τροποποίηση του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 540/2011 όσον αφορά την παράταση των περιόδων έγκρισης των δραστικών ουσιών *α-cypermethrin*, *beflubutamid*, *benalaxyl*, *benthiavalicarb*, *bifenazate*, *boscalid*, *bromoxynil*, καπτάν, *cyazofamid*, *desmedipham*, *dimethoate*, *dimethomorph*, *diuron*, *ethephon*, *etoxazole*, *famoxadone*, *fenamiphos*, *flumioxazine*, *fluoxastrobin*, φολπέτ, *foramsulfuron*, φορμετανάτη, *metalaxyl-m*, μεθειοκάρβη, *metribuzin*, *milbemectin*, *Paecilomyces lilacinus* στέλεχος 251, *phenmedipham*, *phosmet*, *pirimiphos-methyl*, *propamocarb*, *prothioconazole*, *s-metolachlor* και *tebuconazole*

(Κείμενο που παρουσιάζει ενδιαφέρον για τον ΕΟΧ)

Η ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΠΙΤΡΟΠΗ,

Έχοντας υπόψη τη Συνθήκη για τη λειτουργία της Ευρωπαϊκής Ένωσης,

Έχοντας υπόψη τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1107/2009 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 21ης Οκτωβρίου 2009, σχετικά με τη διάθεση φυτοπροστατευτικών προϊόντων στην αγορά και την κατάργηση των οδηγιών 79/117/ΕΟΚ και 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου ⁽¹⁾ και ιδίως το άρθρο 17 πρώτο εδάφιο,

Εκτιμώντας τα ακόλουθα:

- (1) Το τμήμα Α του παραρτήματος του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 540/2011 της Επιτροπής ⁽²⁾ καθορίζει τις δραστικές ουσίες που θεωρούνται εγκριθείσες σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1107/2009.
- (2) Οι περίοδοι έγκρισης των δραστικών ουσιών *famoxadone* (φαμοξαδόνη), *flumioxazine* (φλουμοξαζίνη) και *metalaxyl-m* (μεταλαξύλιο-Μ) παρατάθηκαν έως τις 30 Ιουνίου 2019 με τον εκτελεστικό κανονισμό (ΕΕ) 2018/917 της Επιτροπής ⁽³⁾. Οι αιτήσεις για την ανανέωση της καταχώρισης των δραστικών ουσιών *famoxadone*, *flumioxazin* και *metalaxyl-m* στο παράρτημα Ι της οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου ⁽⁴⁾ υποβλήθηκαν σύμφωνα με το άρθρο 4 του κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 1141/2010 της Επιτροπής ⁽⁵⁾.
- (3) Οι περίοδοι έγκρισης των δραστικών ουσιών *α-cypermethrin* (α-κυπερμεθρίνη), *beflubutamid* (βεφλουβουταμίδη), *benalaxyl* (βεναλαξύλιο), *benthiavalicarb* (βενθιαβαλικάρβη), *bifenazate* (βιφαιναζάτη), *boscalid* (βοσκαλίδη), *bromoxynil* (βρωμοξυνίλη), *captan* (καπτάνη), *cyazofamid* (κυαζωφαμίδη), *desmedipham* (δεσμεδιφάμη), *dimethoate* (διμεθοάτη), *dimethomorph* (διμεθομόρφη), *ethephon* (αιθεφόνη), *etoxazole* (ετοξαζόλη), *fenamiphos* (φαιναμιφός), *fluoxastrobin* (φλουοξαστροβίνη), *folpet* (φολπέτ), *foramsulfuron* (φοραμσουλφουρόνη), *formetanate* (φορμετανάτη), *methiocarb* (μεθειοκάρβη), *metribuzin* (μετριβουζίνη), *milbemectin* (μιλβεμεκτίνη), *Paecilomyces lilacinus* στέλεχος 251, *phenmedipham* (φαινομεδιφάμη), *phosmet* (φοσμέτ), *pirimiphos-methyl* (μεθυλικό πιριμιφός), *propamocarb* (προπαμοκάρβη), *prothioconazole* (προθιοκοναζόλη) και *s-metolachlor* (S-μετολαχλώριο) παρατάθηκαν έως τις 31 Ιουλίου 2019 με τον εκτελεστικό κανονισμό (ΕΕ) 2018/917.
- (4) Η περίοδος έγκρισης της δραστικής ουσίας *diuron* (διουρόνη) παρατάθηκε έως τις 30 Σεπτεμβρίου 2019 με τον εκτελεστικό κανονισμό (ΕΕ) 2018/1262 της Επιτροπής ⁽⁶⁾.
- (5) Η περίοδος έγκρισης της δραστικής ουσίας *tebuconazole* (τεβουκοναζόλη) θα λήξει στις 31 Αυγούστου 2019 ⁽⁷⁾.

⁽¹⁾ ΕΕ L 309 της 24.11.2009, σ. 1.

⁽²⁾ Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) αριθ. 540/2011 της Επιτροπής, της 25ης Μαΐου 2011, σχετικά με την εφαρμογή του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1107/2009 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τον κατάλογο των εγκεκριμένων δραστικών ουσιών (ΕΕ L 153 της 11.6.2011, σ. 1).

⁽³⁾ Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2018/917 της Επιτροπής, της 27ης Ιουνίου 2018, για την τροποποίηση του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 540/2011 όσον αφορά την παράταση των περιόδων έγκρισης των δραστικών ουσιών *α-cypermethrin*, *beflubutamid*, *benalaxyl*, *benthiavalicarb*, *bifenazate*, *boscalid*, *bromoxynil*, καπτάν, *carvone*, *chlorpropham*, *cyazofamid*, *desmedipham*, *dimethoate*, *dimethomorph*, *diquat*, *ethephon*, *ethoprophos*, *etoxazole*, *famoxadone*, *fenamidone*, *fenamiphos*, *flumioxazine*, *fluoxastrobin*, φολπέτ, *foramsulfuron*, φορμετανάτη, *Gliocladium catenulatum* στέλεχος: J1446, *isoxaflutole*, *metalaxyl-m*, μεθειοκάρβη, *methoxyfenozide*, *metribuzin*, *milbemectin*, *oxasulfuron*, *Paecilomyces lilacinus* στέλεχος 251, *phenmedipham*, *phosmet*, *pirimiphos-methyl*, *propamocarb*, *prothioconazole*, *pymetrozine* και *s-metolachlor* (ΕΕ L 163 της 28.6.2018, σ. 13).

⁽⁴⁾ Οδηγία 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου, της 15ης Ιουλίου 1991, σχετικά με τη διάθεση στην αγορά φυτοπροστατευτικών προϊόντων (ΕΕ L 230 της 19.8.1991, σ. 1).

⁽⁵⁾ Κανονισμός (ΕΕ) αριθ. 1141/2010 της Επιτροπής, της 7ης Δεκεμβρίου 2010, για τη θέσπιση της διαδικασίας ανανέωσης της καταχώρισης μιας δεύτερης ομάδας δραστικών ουσιών στο παράρτημα Ι της οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου και για την κατάρτιση του καταλόγου των ουσιών αυτών (ΕΕ L 322 της 8.12.2010, σ. 10).

⁽⁶⁾ Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2018/1262 της Επιτροπής, της 20ής Σεπτεμβρίου 2018, για την τροποποίηση του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 540/2011 όσον αφορά την παράταση των περιόδων έγκρισης των δραστικών ουσιών 1-methylcyclopropene, *beta-cyfluthrin*, *chlorot-halonil*, *chlorotoluron*, *clomazone*, *cypermethrin*, *daminozide*, *deltamethrin*, *dimethenamid-p*, *diuron*, *fludioxonil*, *flufenacet*, *flurtamone*, *fosthiazate*, *indoxacarb*, *MCPA*, *MCPB*, *prosulfocarb*, *thiophanate-methyl* και *tribenuron* (ΕΕ L 238 της 21.9.2018, σ. 62).

⁽⁷⁾ Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) αριθ. 540/2011 της Επιτροπής, της 25ης Μαΐου 2011, σχετικά με την εφαρμογή του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1107/2009 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τον κατάλογο των εγκεκριμένων δραστικών ουσιών (ΕΕ L 153 της 11.6.2011, σ. 1).

- (6) Υποβλήθηκαν αιτήσεις για την ανανέωση των εγκρίσεων των ουσιών που αναφέρονται στις αιτιολογικές σκέψεις 3 έως 5 σύμφωνα με τον εκτελεστικό κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 844/2012 της Επιτροπής ⁽⁸⁾.
- (7) Επειδή η αξιολόγηση των ουσιών έχει καθυστερήσει για λόγους ανεξάρτητους από τη θέληση των αιτούντων, οι εγκρίσεις αυτών των δραστικών ουσιών ενδέχεται να λήξουν προτού ληφθεί απόφαση σχετικά με την ανανέωσή τους. Συνεπώς, είναι αναγκαίο να παραταθούν οι περίοδοι έγκρισής τους.
- (8) Βάσει του σκοπού που αναφέρεται στο άρθρο 17 πρώτο εδάφιο του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1107/2009, όσον αφορά περιπτώσεις στις οποίες η Επιτροπή εκδίδει κανονισμό που προβλέπει ότι η έγκριση μιας δραστικής ουσίας που αναφέρεται στο παράρτημα του παρόντος κανονισμού δεν ανανεώνεται επειδή δεν πληρούνται τα κριτήρια έγκρισης, η Επιτροπή ορίζει ως ημερομηνία λήξης την ίδια ημερομηνία που ισχύει πριν από τον παρόντα κανονισμό ή την ημερομηνία έναρξης ισχύος του κανονισμού που προβλέπει ότι η έγκριση της δραστικής ουσίας δεν ανανεώνεται, όποια από τις δύο είναι μεταγενέστερη. Όσον αφορά περιπτώσεις στις οποίες η Επιτροπή εκδίδει κανονισμό που προβλέπει την ανανέωση δραστικής ουσίας που αναφέρεται στο παράρτημα του παρόντος κανονισμού, η Επιτροπή θα επιδιώξει να ορίσει τη συντομότερη δυνατή ημερομηνία εφαρμογής, όπως επιβάλλουν οι περιστάσεις.
- (9) Ως εκ τούτου, θα πρέπει να τροποποιηθεί αναλόγως ο εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) αριθ. 540/2011.
- (10) Τα μέτρα που προβλέπονται στον παρόντα κανονισμό είναι σύμφωνα με τη γνώμη της μόνιμης επιτροπής φυτών, ζώων, τροφίμων και ζωοτροφών,

ΕΞΕΔΩΣΕ ΤΟΝ ΠΑΡΟΝΤΑ ΚΑΝΟΝΙΣΜΟ:

Άρθρο 1

Το παράρτημα του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 540/2011 τροποποιείται σύμφωνα με το παράρτημα του παρόντος κανονισμού.

Άρθρο 2

Ο παρών κανονισμός αρχίζει να ισχύει την εικοστή ημέρα από τη δημοσίευσή του στην *Επίσημη Εφημερίδα της Ευρωπαϊκής Ένωσης*.

Ο παρών κανονισμός είναι δεσμευτικός ως προς όλα τα μέρη του και ισχύει άμεσα σε κάθε κράτος μέλος.

Βρυξέλλες, 7 Μαΐου 2019.

Για την Επιτροπή
Ο Πρόεδρος
Jean-Claude JUNCKER

⁽⁸⁾ Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) αριθ. 844/2012 της Επιτροπής, της 18ης Σεπτεμβρίου 2012, για τον καθορισμό των διατάξεων που απαιτούνται για την εφαρμογή της διαδικασίας ανανέωσης της έγκρισης δραστικών ουσιών, που προβλέπεται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1107/2009 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου σχετικά με τη διάθεση φυτοπροστατευτικών προϊόντων στην αγορά (ΕΕ L 252 της 19.9.2012, σ. 26).

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ

Το μέρος Α του παραρτήματος του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 540/2011 τροποποιείται ως εξής:

- (1) στην έκτη στήλη, «Λήξη της έγκρισης», της καταχώρισης 35, Fomoxadone, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «30 Ιουνίου 2020»·
- (2) στην έκτη στήλη, «Λήξη της έγκρισης», της καταχώρισης 37, MetalaxyI-M, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «30 Ιουνίου 2020»·
- (3) στην έκτη στήλη, «Λήξη της έγκρισης», της καταχώρισης 39, Flumioxazine, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «30 Ιουνίου 2020»·
- (4) στην έκτη στήλη, «Λήξη της έγκρισης», της καταχώρισης 44, Foramsulfuron, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Ιουλίου 2020»·
- (5) στην έκτη στήλη, «Λήξη της έγκρισης», της καταχώρισης 46, Cyazofamid, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Ιουλίου 2020»·
- (6) στην έκτη στήλη, «Λήξη της έγκρισης», της καταχώρισης 83, α-Cypermethrin, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Ιουλίου 2020»·
- (7) στην έκτη στήλη, «Λήξη της έγκρισης», της καταχώρισης 84, BenalaxyI, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Ιουλίου 2020»·
- (8) στην έκτη στήλη, «Λήξη της έγκρισης», της καταχώρισης 85, Bromoxynil, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Ιουλίου 2020»·
- (9) στην έκτη στήλη, «Λήξη της έγκρισης», της καταχώρισης 86, Desmedipham, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Ιουλίου 2020»·
- (10) στην έκτη στήλη, «Λήξη της έγκρισης», της καταχώρισης 88, Phenmedipham, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Ιουλίου 2020»·
- (11) στην έκτη στήλη, «Λήξη της έγκρισης», της καταχώρισης 97, S-metolachlor, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Ιουλίου 2020»·
- (12) στην έκτη στήλη, «Λήξη της έγκρισης», της καταχώρισης 99, Etoxazole, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Ιουλίου 2020»·
- (13) στην έκτη στήλη, «Λήξη της έγκρισης», της καταχώρισης 109, Bifenazate, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Ιουλίου 2020»·
- (14) στην έκτη στήλη, «Λήξη της έγκρισης», της καταχώρισης 110, Milbemectin, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Ιουλίου 2020»·
- (15) στην έκτη στήλη, «Λήξη της έγκρισης», της καταχώρισης 141, Fenamiphos, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Ιουλίου 2020»·
- (16) στην έκτη στήλη, «Λήξη της έγκρισης», της καταχώρισης 142, Ethephon, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Ιουλίου 2020»·
- (17) στην έκτη στήλη, «Λήξη της έγκρισης», της καταχώρισης 145, Καπτάν, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Ιουλίου 2020»·
- (18) στην έκτη στήλη, «Λήξη της έγκρισης», της καταχώρισης 146, Φολπέτ, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Ιουλίου 2020»·
- (19) στην έκτη στήλη, «Λήξη της έγκρισης», της καταχώρισης 147, Φορμετανάτη, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Ιουλίου 2020»·
- (20) στην έκτη στήλη, «Λήξη της έγκρισης», της καταχώρισης 148, Μεθειοκάρβη, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Ιουλίου 2020»·
- (21) στην έκτη στήλη, «Λήξη της έγκρισης», της καταχώρισης 149, Dimethoate, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Ιουλίου 2020»·
- (22) στην έκτη στήλη, «Λήξη της έγκρισης», της καταχώρισης 150, Dimethomorph, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Ιουλίου 2020»·
- (23) στην έκτη στήλη, «Λήξη της έγκρισης», της καταχώρισης 152, Metribuzin, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Ιουλίου 2020»·
- (24) στην έκτη στήλη, «Λήξη της έγκρισης», της καταχώρισης 153, Phosmet, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Ιουλίου 2020»·
- (25) στην έκτη στήλη, «Λήξη της έγκρισης», της καταχώρισης 154, Propamocarb, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Ιουλίου 2020»·

- (26) στην έκτη στήλη, «Λήξη της έγκρισης», της καταχώρισης 156, Pirimiphos-methyl, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Ιουλίου 2020»·
- (27) στην έκτη στήλη, «Λήξη της έγκρισης», της καταχώρισης 158, Bflubutamid, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Ιουλίου 2020»·
- (28) στην έκτη στήλη, «Λήξη της έγκρισης», της καταχώρισης 163, Benthiavalicarb, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Ιουλίου 2020»·
- (29) στην έκτη στήλη, «Λήξη της έγκρισης», της καταχώρισης 164, Boscalid, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Ιουλίου 2020»·
- (30) στην έκτη στήλη, «Λήξη της έγκρισης», της καταχώρισης 166, Fluoxastrobin, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Ιουλίου 2020»·
- (31) στην έκτη στήλη, «Λήξη της έγκρισης», της καταχώρισης 167, *Paecilomyces lilacinus* στέλεχος 251, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Ιουλίου 2020»·
- (32) στην έκτη στήλη, «Λήξη της έγκρισης», της καταχώρισης 168, Prothioconazole, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Ιουλίου 2020»·
- (33) στην έκτη στήλη, «Λήξη της έγκρισης», της καταχώρισης 192, Diuron, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «30 Σεπτεμβρίου 2020»·
- (34) στην έκτη στήλη, «Λήξη της έγκρισης», της καταχώρισης 268, Tebuconazole, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Αυγούστου 2020»·
-