

## ΕΚΤΕΛΕΣΤΙΚΟΣ ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ (ΕΕ) 2020/1643 ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ

της 5ης Νοεμβρίου 2020

για την τροποποίηση του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 540/2011 όσον αφορά τις περιόδους έγκρισης των δραστικών ουσιών φωσφορούχο ασβέστιο, βενζοϊκό δενατόνιο, haloxyfor-P, imidacloprid, pencycuron και zeta-cypermethrin

(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 <sup>(1)</sup>, και ιδίως το άρθρο 17 πρώτο εδάφιο,

Εκτιμώντας τα ακόλουθα:

- (1) Το μέρος Α του παραρτήματος του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 540/2011 της Επιτροπής <sup>(2)</sup> ορίζει τις δραστικές ουσίες που θεωρείται ότι εγκρίθηκαν σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1107/2009.
- (2) Οι περιοδοί έγκρισης των δραστικών ουσιών φωσφορούχο ασβέστιο και βενζοϊκό δενατόνιο παρατάθηκαν από τις 31 Αυγούστου 2019 έως τις 31 Αυγούστου 2022, και η περίοδος έγκρισης της δραστικής ουσίας imidacloprid παρατάθηκε από τις 31 Ιουλίου 2019 έως τις 31 Ιουλίου 2022 με τον εκτελεστικό κανονισμό (ΕΕ) 2017/195 της Επιτροπής <sup>(3)</sup>.
- (3) Η περίοδος έγκρισης της δραστικής ουσίας zeta-cypermethrin παρατάθηκε από τις 30 Νοεμβρίου 2019 έως τις 30 Νοεμβρίου 2021 με τον εκτελεστικό κανονισμό (ΕΕ) 2017/555 της Επιτροπής <sup>(4)</sup>.
- (4) Η περίοδος έγκρισης της δραστικής ουσίας pencycuron παρατάθηκε από τις 31 Μαΐου 2021 έως τις 31 Μαΐου 2024 με τον εκτελεστικό κανονισμό (ΕΕ) 2018/1266 της Επιτροπής <sup>(5)</sup>.
- (5) Η περίοδος έγκρισης της δραστικής ουσίας haloxyfor-P παρατάθηκε από τις 31 Δεκεμβρίου 2020 έως τις 31 Δεκεμβρίου 2023 με τον εκτελεστικό κανονισμό (ΕΕ) 2018/670 της Επιτροπής <sup>(6)</sup>.
- (6) Υποβλήθηκαν αιτήσεις για την ανανέωση της έγκρισης των εν λόγω δραστικών ουσιών σύμφωνα με το άρθρο 1 του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 844/2012 της Επιτροπής <sup>(7)</sup>. Ωστόσο, όσον αφορά τις δραστικές ουσίες φωσφορούχο ασβέστιο, βενζοϊκό δενατόνιο, haloxyfor-P, imidacloprid, pencycuron και zeta-cypermethrin, οι αιτούντες επιβεβαίωσαν ότι δεν υποστηρίζουν πλέον την αίτησή τους για ανανέωση της έγκρισης.

<sup>(1)</sup> ΕΕ L 309 της 24.11.2009, σ. 1.

<sup>(2)</sup> 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).

<sup>(3)</sup> Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2017/195 της Επιτροπής, της 3ης Φεβρουαρίου 2017, για την τροποποίηση του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 540/2011 όσον αφορά την παράταση των περιόδων έγκρισης των δραστικών ουσιών που περιλαμβάνονται στο μέρος Β του παραρτήματος του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 686/2012 (πρόγραμμα ανανέωσης AIR IV) (ΕΕ L 31 της 4.2.2017, σ. 21).

<sup>(4)</sup> Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2017/555 της Επιτροπής, της 24ης Μαρτίου 2017, για την τροποποίηση του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 540/2011 όσον αφορά την παράταση των περιόδων έγκρισης των δραστικών ουσιών που περιλαμβάνονται στο μέρος Β του παραρτήματος του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 686/2012 (πρόγραμμα ανανέωσης AIR IV) (ΕΕ L 80 της 25.3.2017, σ. 1).

<sup>(5)</sup> Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2018/1266 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 δεκανόλη-1, 6-βενζυλαδενίνη, θειικό αργίλιο, azadirachtin, bupirimate, carboxin, clethodim, cycloxydim, dazomet, diclofor, dithianon, dodine, fenazaquin, fluometuron, flutriafol, hexythiazox, hymexazol, ινδολυβουτυρικό οξύ, isoxaben, lime sulphur, μεταλδεύδη, raclobutrazol, pencycuron, sintofen, tau-fluvalinate και tebufenozide (ΕΕ L 238 της 21.9.2018, σ. 81).

<sup>(6)</sup> Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2018/670 της Επιτροπής, της 30ής Απριλίου 2018, για την τροποποίηση του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 540/2011 όσον αφορά την παράταση των περιόδων έγκρισης των δραστικών ουσιών bromuconazole, buprofezin, haloxyfor-P και napropamide (ΕΕ L 113 της 3.5.2018, σ. 1).

<sup>(7)</sup> 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).

- (7) Βάσει του σκοπού που αναφέρεται στο άρθρο 17 πρώτο εδάφιο του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1107/2009, οι παρατάσεις των περιόδων έγκρισης των εν λόγω δραστικών ουσιών που προβλέπονται στους εκτελεστικούς κανονισμούς (ΕΕ) 2017/195, (ΕΕ) 2017/555, (ΕΕ) 2018/1266 και (ΕΕ) 2018/670 δεν δικαιολογούνται πλέον. Επομένως, είναι σκόπιμο να προβλεφθεί ότι οι εγκρίσεις των δραστικών ουσιών haloxyfop-P και penycyclopi λήγουν στις ημερομηνίες που θα έληγαν χωρίς την παράταση. Οι ημερομηνίες λήξης των εγκρίσεων των δραστικών ουσιών φωσφορούχο ασβέστιο, βενζοϊκό δενατόνιο, imidacloprid και zeta-cypermethrin, πριν από την παράταση, ήταν το 2019. Επομένως, η ημερομηνία λήξης για τις εν λόγω δραστικές ουσίες θα πρέπει να οριστεί το συντομότερο δυνατόν, παρέχοντας παράλληλα επαρκή χρόνο στα κράτη μέλη για την ανάκληση των αδειών για τα φυτοπροστατευτικά προϊόντα που περιέχουν τις εν λόγω ουσίες.
- (8) Επομένως, ο εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) αριθ. 540/2011 θα πρέπει να τροποποιηθεί αναλόγως.
- (9) 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, 5 Νοεμβρίου 2020.

Για την Επιτροπή  
Η Πρόεδρος  
Ursula VON DER LEYEN

## 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 216, Imidacloprid, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «1 Δεκεμβρίου 2020»·
  - 2) στην έκτη στήλη, λήξη της έγκρισης, της καταχώρισης 226, Βενζοϊκό δενατόνιο, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «1 Δεκεμβρίου 2020»·
  - 3) στην έκτη στήλη, λήξη της έγκρισης, της καταχώρισης 261, Φωσφορούχο ασβέστιο, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «1 Δεκεμβρίου 2020»·
  - 4) στην έκτη στήλη, λήξη της έγκρισης, της καταχώρισης 281, Zeta-cypermethrin, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «1 Δεκεμβρίου 2020»·
  - 5) στην έκτη στήλη, λήξη της έγκρισης, της καταχώρισης 309, Haloxystrobin-P, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Δεκεμβρίου 2020»·
  - 6) στην έκτη στήλη, λήξη της έγκρισης, της καταχώρισης 349, Pencycuron, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Μαΐου 2021»·
-