

ΕΚΤΕΛΕΣΤΙΚΟΣ ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ (ΕΕ) 2021/1449 ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ

της 3ης Σεπτεμβρίου 2021

για την τροποποίηση του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 540/2011 όσον αφορά την παράταση των περιόδων έγκρισης των δραστικών ουσιών 2-phenylphenol (συμπεριλαμβανομένων των αλάτων της, όπως του άλατος νατρίου), 8-hydroxyquinoline, amidosulfuron, bifenox, chlormequat, chlorotoluron, clofentezine, clomazone, cypermethrin, daminozide, deltamethrin, dicamba, difenoconazole, diflufenican, dimethachlor, etofenprox, fenoxaprop-P, fenpropidin, fludioxonil, flufenacet, fosthiazate, indoxacarb, lenacil, MCPA, MCPB, nicosulfuron, παραφινέλαια, παραφινέλαιο, penconazole, picloram, propraquizafor, prosulfocarb, quizalofop-P-ethyl, quizalofop-P-tefuryl, sulphur, tetraconazole, tri-allate, triflusulfuron και tritosulfuron

(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 μέρος Α του παραρτήματος του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 540/2011 της Επιτροπής ⁽²⁾ καθορίζει τις δραστικές ουσίες που θεωρούνται εγκριθίσιμες σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1107/2009.
- (2) Ο εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2020/1511 της Επιτροπής ⁽³⁾ παρέτεινε την περίοδο έγκρισης των δραστικών ουσιών chlorotoluron, clomazone, cypermethrin, daminozide, deltamethrin, fludioxonil, flufenacet, fosthiazate, indoxacarb, MCPA, MCPB, και prosulfocarb έως τις 31 Οκτωβρίου 2021, της δραστικής ουσίας tritosulfuron έως τις 30 Νοεμβρίου 2021 και των δραστικών ουσιών amidosulfuron, bifenox, clofentezine, dicamba, difenoconazole, diflufenican, fenoxaprop-P, fenpropidin, lenacil, nicosulfuron, παραφινέλαια, picloram, sulphur και triflusulfuron έως τις 31 Δεκεμβρίου 2021. Ο εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2020/2104 της Επιτροπής ⁽⁴⁾ παρέτεινε την περίοδο έγκρισης της δραστικής ουσίας παραφινέλαιο έως τις 31 Δεκεμβρίου 2021. Ο εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2017/555 της Επιτροπής ⁽⁵⁾ παρέτεινε την περίοδο έγκρισης των δραστικών ουσιών chlormequat, propraquizafor και quizalofop-P-ethyl έως τις 30 Νοεμβρίου 2021 και των δραστικών ουσιών 2-phenylphenol (συμπεριλαμβανομένων των αλάτων της, όπως του άλατος νατρίου), dimethachlor, etofenprox, penconazole, tetraconazole και tri-allate έως τις 31 Δεκεμβρίου 2021. Ο εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2017/1530 της Επιτροπής ⁽⁶⁾ παρέτεινε την περίοδο έγκρισης της δραστικής ουσίας quizalofop-P-tefuryl έως τις 30 Νοεμβρίου 2021.

⁽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) 2020/1511 της Επιτροπής, της 16ης Οκτωβρίου 2020, για την τροποποίηση του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 540/2011 όσον αφορά την παράταση των περιόδων έγκρισης των δραστικών ουσιών amidosulfuron, bifenox, chlorotoluron, clofentezine, clomazone, cypermethrin, daminozide, deltamethrin, dicamba, difenoconazole, diflufenican, fenoxaprop-P, fenpropidin, fludioxonil, flufenacet, fosthiazate, indoxacarb, lenacil, MCPA, MCPB, nicosulfuron, παραφινέλαια, picloram, prosulfocarb, sulphur, triflusulfuron και tritosulfuron (ΕΕ L 344 της 19.10.2020, σ. 18).

⁽⁴⁾ Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2020/2104 της Επιτροπής, της 15ης Δεκεμβρίου 2020, για την τροποποίηση του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 540/2011 όσον αφορά την παράταση της περιόδου έγκρισης της δραστικής ουσίας παραφινέλαιο (ΕΕ L 425 της 16.12.2020, σ. 93).

⁽⁵⁾ 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 διάφορων 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).

⁽⁶⁾ Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2017/1530 της Επιτροπής, της 7ης Σεπτεμβρίου 2017, για την τροποποίηση του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 540/2011 όσον αφορά την παράταση της περιόδου έγκρισης της δραστικής ουσίας quizalofop-p-tefuryl (ΕΕ L 232 της 8.9.2017, σ. 4).

- (3) Η έγκριση της δραστικής ουσίας 8-hydroxyquinoline λήγει στις 31 Δεκεμβρίου 2021 σύμφωνα με τον εκτελεστικό κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 993/2011 της Επιτροπής (7).
- (4) Υποβλήθηκαν αιτήσεις για την ανανέωση της έγκρισης των εν λόγω ουσιών σύμφωνα με τον εκτελεστικό κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 844/2012 της Επιτροπής (8).
- (5) Επειδή η αξιολόγηση των εν λόγω ουσιών έχει καθυστερήσει για λόγους ανεξάρτητους από τη θέληση των αιτούντων, οι εγκρίσεις αυτών των δραστικών ουσιών είναι πιθανόν να λήξουν προτού ληφθεί απόφαση σχετικά με την ανανέωσή τους. Συνεπώς, είναι αναγκαίο να παραταθούν οι περιόδοι έγκρισής τους.
- (6) Επιπλέον, απαιτείται παράταση της περιόδου έγκρισης για τις δραστικές ουσίες 2-phenylphenol (συμπεριλαμβανομένων των αλάτων της, όπως του αλατος νατρίου), 8-hydroxyquinoline, amidosulfuron, clofentezine, clomazone, daminozide, fenoxarprop-P, fludioxonil, flufenacet, lenacil, triflusalufuron και tritosulfuron, ώστε να δοθεί ο απαραίτητος χρόνος για τη διενέργεια αξιολόγησης σχετικά με τις ιδιότητες ενδοκρινικής διαταραχής των εν λόγω δραστικών ουσιών σύμφωνα με τη διαδικασία που ορίζεται στα άρθρα 13 και 14 του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 844/2012.
- (7) Σε περιπτώσεις στις οποίες η Επιτροπή εκδίδει κανονισμό που προβλέπει ότι η έγκριση δραστικής ουσίας που αναφέρεται στο παράρτημα του παρόντος κανονισμού δεν ανανεώνεται επειδή δεν πληρούνται τα κριτήρια έγκρισης, η Επιτροπή θα ορίσει ως ημερομηνία λήξης την ίδια ημερομηνία που ίσχυε πριν από τον παρόντα κανονισμό ή την ημερομηνία έναρξης ισχύος του κανονισμού που προβλέπει ότι η έγκριση της δραστικής ουσίας δεν ανανεώνεται, επιλέγοντας εκ των δύο τη μεταγενέστερη χρονολογικά ημερομηνία. Σε περιπτώσεις στις οποίες η Επιτροπή εκδίδει κανονισμό που προβλέπει την ανανέωση δραστικής ουσίας που αναφέρεται στο παράρτημα του εν λόγω κανονισμού, η Επιτροπή επιδιώκει να ορίσει την πλησιέστερη, βάσει των περιστάσεων, δυνατή ημερομηνία εφαρμογής.
- (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 τρίτη ημέρα από τη δημοσίευσή του στην *Επίσημη Εφημερίδα της Ευρωπαϊκής Ένωσης*.

(7) Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) αριθ. 993/2011 της Επιτροπής, της 6ης Οκτωβρίου 2011, για την έγκριση της δραστικής ουσίας 8-υδροξυκινολίνης, σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1107/2009 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου σχετικά με τη διάθεση φυτοπροστατευτικών προϊόντων στην αγορά, και την τροποποίηση του παραρτήματος του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 540/2011 της Επιτροπής (ΕΕ L 263 της 7.10.2011, σ. 1).

(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).

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

Βρυξέλλες, 3 Σεπτεμβρίου 2021.

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 έγκρισης») της καταχώρισης 18, 8-hydroxyquinoline, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Δεκεμβρίου 2022»·
2. στην έκτη στήλη («Λήξη της έγκρισης»), της καταχώρισης 40, Deltamethrin, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Οκτωβρίου 2022»·
3. στην έκτη στήλη («Λήξη της έγκρισης»), της καταχώρισης 65, Flufenacet, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Οκτωβρίου 2022»·
4. στην έκτη στήλη («Λήξη της έγκρισης»), της καταχώρισης 69, Fosthiazate, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Οκτωβρίου 2022»·
5. στην έκτη στήλη («Λήξη της έγκρισης»), της καταχώρισης 102, Chlorotoluron, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Οκτωβρίου 2022»·
6. στην έκτη στήλη («Λήξη της έγκρισης»), της καταχώρισης 103, Cypermethrin, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Οκτωβρίου 2022»·
7. στην έκτη στήλη («Λήξη της έγκρισης»), της καταχώρισης 104, Daminozide, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Οκτωβρίου 2022»·
8. στην έκτη στήλη («Λήξη της έγκρισης»), της καταχώρισης 107, MCPA, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Οκτωβρίου 2022»·
9. στην έκτη στήλη («Λήξη της έγκρισης»), της καταχώρισης 108, MCPB, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Οκτωβρίου 2022»·
10. στην έκτη στήλη («Λήξη της έγκρισης»), της καταχώρισης 119, Indoxacarb, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Οκτωβρίου 2022»·
11. στην έκτη στήλη («Λήξη της έγκρισης»), της καταχώρισης 160, Prosulfocarb, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Οκτωβρίου 2022»·
12. στην έκτη στήλη («Λήξη της έγκρισης»), της καταχώρισης 161, Fludioxonil, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Οκτωβρίου 2022»·
13. στην έκτη στήλη («Λήξη της έγκρισης»), της καταχώρισης 162, Clomazone, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Οκτωβρίου 2022»·
14. στην έκτη στήλη («Λήξη της έγκρισης»), της καταχώρισης 169, Amidosulfuron, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Δεκεμβρίου 2022»·
15. στην έκτη στήλη («Λήξη της έγκρισης»), της καταχώρισης 170, Nicosulfuron, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Δεκεμβρίου 2022»·
16. στην έκτη στήλη («Λήξη της έγκρισης»), της καταχώρισης 171, Clofentezine, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Δεκεμβρίου 2022»·
17. στην έκτη στήλη («Λήξη της έγκρισης»), της καταχώρισης 172, Dicamba, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Δεκεμβρίου 2022»·
18. στην έκτη στήλη («Λήξη της έγκρισης»), της καταχώρισης 173, Difenoconazole, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Δεκεμβρίου 2022»·
19. στην έκτη στήλη («Λήξη της έγκρισης»), της καταχώρισης 176, Lenacil, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Δεκεμβρίου 2022»·
20. στην έκτη στήλη («Λήξη της έγκρισης»), της καταχώρισης 178, Picloram, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Δεκεμβρίου 2022»·
21. στην έκτη στήλη («Λήξη της έγκρισης»), της καταχώρισης 180, Bifenox, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Δεκεμβρίου 2022»·
22. στην έκτη στήλη («Λήξη της έγκρισης»), της καταχώρισης 181, Diflufenican, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Δεκεμβρίου 2022»·
23. στην έκτη στήλη («Λήξη της έγκρισης»), της καταχώρισης 182, Fenoxarprop-P, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Δεκεμβρίου 2022»·
24. στην έκτη στήλη («Λήξη της έγκρισης»), της καταχώρισης 183, Fenpropidin, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Δεκεμβρίου 2022»·
25. στην έκτη στήλη («Λήξη της έγκρισης»), της καταχώρισης 186, Tritosulfuron, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «30 Νοεμβρίου 2022»·

26. στην έκτη στήλη («Λήξη της έγκρισης»), της καταχώρισης 276, Chloromequat, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «30 Νοεμβρίου 2022»·
 27. στην έκτη στήλη («Λήξη της έγκρισης»), της καταχώρισης 278, Propraquizafor, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «30 Νοεμβρίου 2022»·
 28. στην έκτη στήλη («Λήξη της έγκρισης») της καταχώρισης 279, Quizalofop-P-ethyl και Quizalofop-P-tefuryl, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «30 Νοεμβρίου 2022»·
 29. στην έκτη στήλη («Λήξη της έγκρισης»), της καταχώρισης 284, Dimethachlor, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Δεκεμβρίου 2022»·
 30. στην έκτη στήλη («Λήξη της έγκρισης»), της καταχώρισης 285, Etofenprox, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Δεκεμβρίου 2022»·
 31. στην έκτη στήλη («Λήξη της έγκρισης»), της καταχώρισης 287, Penconazole, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Δεκεμβρίου 2022»·
 32. στην έκτη στήλη («Λήξη της έγκρισης»), της καταχώρισης 288, Tri-allate, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Δεκεμβρίου 2022»·
 33. στην έκτη στήλη («Λήξη της έγκρισης»), της καταχώρισης 289, Triflurosulfuron, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Δεκεμβρίου 2022»·
 34. στην έκτη στήλη («Λήξη της έγκρισης»), της καταχώρισης 292, Sulphur, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Δεκεμβρίου 2022»·
 35. στην έκτη στήλη («Λήξη της έγκρισης»), της καταχώρισης 293, Tetraconazole, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Δεκεμβρίου 2022»·
 36. στην έκτη στήλη («Λήξη της έγκρισης»), της καταχώρισης 294, Παραφινέλαια, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Δεκεμβρίου 2022»·
 37. στην έκτη στήλη («Λήξη της έγκρισης»), της καταχώρισης 295, Παραφινέλαιο, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Δεκεμβρίου 2022»·
 38. στην έκτη στήλη («Λήξη της έγκρισης»), της καταχώρισης 299, 2-Phenylphenol (συμπεριλαμβανομένων των αλάτων του, όπως του αλάτος νατρίου), η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Δεκεμβρίου 2022»·
-