

## II

(Μη νομοθετικές πράξεις)

## ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΙ

## ΕΚΤΕΛΕΣΤΙΚΟΣ ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ (ΕΕ) 2022/708 ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ

της 5ης Μαΐου 2022

για την τροποποίηση του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 540/2011 όσον αφορά την παράταση των περιόδων έγκρισης των δραστικών ουσιών μεθυλεστέρας του 2,5-διχλωροβενζοϊκού οξέος, οξικό οξύ, acionifen, θεικό αργιλιοαμμώνιο, πυριτικό αργίλιο, πυριτικό αργίλιο, beflubutamid, benthialicarb, boscalid, ανθρακασβέστιο, καπτάν, cymoxanil, dimethomorph, dodemorph, ethephon, αιθυλένιο, εκχύλισμα τειόδεντρου, υπολείμματα απόσταξης λίπους, λιπαρά οξέα C7 έως C20, fluoxastrobin, fluochloridone, φολπét, φορμετανάτη, γιββερελλικό οξύ, γιββερελίνες, υδρολυμένες πρωτεΐνες, θεικός σίδηρος, φωσφορούχο μαγνήσιο, metam, metamitron, metazachlor, metribuzin, milbemectin, phenmedipham, pirimiphos-methyl, φυτικά έλαια/έλαιο γαρύφαλλου, φυτικά έλαια/κραμβέλαιο, φυτικά έλαια/έλαιο δυόσμου, propamocarb, proquinazid, prothioconazole, πυρεθρίνες, χαλαζιακή άμμος, ιχθυέλαιο, αποθητικά (λόγω οσμής) ζωικής ή φυτικής προέλευσης/λίπος προβάτου, S-metolachlor, φερομόνες λεπιδοπτέρων ευθείας αλύσου, sulcotrione, tebuconazole και ουρία

(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> καθορίζει τις δραστικές ουσίες που θεωρούνται εγκριθείσες σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1107/2009, ενώ το μέρος Β του ίδιου παραρτήματος καθορίζει τις δραστικές ουσίες που έχουν εγκριθεί σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1107/2009.
- (2) Ο εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2021/745 της Επιτροπής <sup>(3)</sup> παρέτεινε την περίοδο έγκρισης της δραστικής ουσίας fluochloridone έως τις 31 Μαΐου 2022. Ο εν λόγω κανονισμός παρέτεινε επίσης την περίοδο έγκρισης των δραστικών ουσιών beflubutamid, benthialicarb, boscalid, καπτάν, dimethomorph, ethephon, fluoxastrobin, φολπét, φορμετανάτη, metazachlor, metribuzin, milbemectin, phenmedipham, pirimiphos-methyl, propamocarb,

<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) 2021/745 της Επιτροπής, της 6ης Μαΐου 2021, για την τροποποίηση του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 540/2011 όσον αφορά την παράταση των περιόδων έγκρισης των δραστικών ουσιών θεικό αργιλιοαμμώνιο, πυριτικό αργίλιο, benthialicarb, benthialicarb, boscalid, ανθρακικό ασβέστιο, καπτάν, διοξειδίο του άνθρακα, cymoxanil, dimethomorph, ethephon, εκχύλισμα τειόδεντρου, famoxadone, υπολείμματα απόσταξης λίπους, λιπαρά οξέα C7 έως C20, flumioxazine, fluoxastrobin, fluochloridone, φολπét, φορμετανάτη, γιββερελλικό οξύ, γιββερελίνες, heptamaloxyloglucan, υδρολυμένες πρωτεΐνες, θεικός σίδηρος, metazachlor, metribuzin, milbemectin, Paecilomyces lilacinus στέλεχος 251, phenmedipham, phosmet, pirimiphos-methyl, φυτικά έλαια/κραμβέλαιο, όξινο ανθρακικό κάλιο, propamocarb, prothioconazole, χαλαζιακή άμμος, ιχθυέλαιο, αποθητικά (λόγω οσμής) ζωικής ή φυτικής προέλευσης/λίπος προβάτου, S-metolachlor, φερομόνες λεπιδοπτέρων ευθείας αλύσου, tebuconazole και ουρία (ΕΕ L 160 της 7.5.2021, σ. 89).

prothioconazole and S-metolachlor έως τις 31 Ιουλίου 2022, και των δραστικών ουσιών θειικό αργιλιοαμμώνιο, πυριτικό αργίλιο, cytochanil, εκχύλισμα τεϊόδεντρου, υπολείμματα απόσταξης λίπους, λιπαρά οξέα C7 έως C20, γιββερελλικό οξύ, γιββερελίνες, υδρολυμένες πρωτεΐνες, θειικός σίδηρος, φυτικά έλαια/κραμβέλαιο, χαλαζιακή άμμος, ιχθυέλαιο, αποθητικά (λόγω οσμής) ζωικής ή φυτικής προέλευσης/λίπος προβάτου, φερομόνες λεπιδοπτέρων ευθείας αλύσου, tebusconazole και ουρία έως τις 31 Αυγούστου 2022. Ο εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2017/195 της Επιτροπής<sup>(4)</sup> παρέτεινε την περίοδο έγκρισης της δραστικής ουσίας acloprifen έως τις 31 Ιουλίου 2022 και των δραστικών ουσιών μεθυλσετέρας του 2,5-δichλωροβενζοϊκού οξέος, οξικό οξύ, φωσφορούχο αργίλιο, ανρακασβέστιο, dodemorph, αιθυλένιο, φωσφορούχο μαγνήσιο, metamitron, φυτικά έλαια/έλαιο γαρύφαλλου, φυτικά έλαια/έλαιο δυόσμου, πυρεθρίνες και sulcotriione έως τις 31 Αυγούστου 2022. Ο εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2017/2069 της Επιτροπής<sup>(5)</sup> παρέτεινε την περίοδο έγκρισης της δραστικής ουσίας proquinazid έως τις 31 Ιουλίου 2022.

- (3) Η έγκριση της δραστικής ουσίας metam λήγει στις 30 Ιουνίου 2022 σύμφωνα με τον εκτελεστικό κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 359/2012 της Επιτροπής<sup>(6)</sup>.
- (4) Υποβλήθηκαν αιτήσεις για την ανανέωση της έγκρισης των εν λόγω ουσιών σύμφωνα με τον εκτελεστικό κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 844/2012 της Επιτροπής<sup>(7)</sup>. Παρόλο που ο εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) αριθ. 844/2012 καταργήθηκε με τον εκτελεστικό κανονισμό (ΕΕ) 2020/1740<sup>(8)</sup>, οι διατάξεις σχετικά με την ανανέωση της έγκρισης των δραστικών ουσιών που προβλέπονται στον εν λόγω κανονισμό εξακολουθούν να ισχύουν σύμφωνα με το άρθρο 17 του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2020/1740.
- (5) Επειδή η αξιολόγηση των εν λόγω δραστικών ουσιών έχει καθυστερήσει για λόγους που εκφεύγουν από τον έλεγχο των αιτούντων, οι εγκρίσεις αυτών των ουσιών ενδέχεται να λήξουν, προτού ληφθεί απόφαση σχετικά με την ανανέωσή τους. Συνεπώς, είναι αναγκαίο να παραταθούν οι περίοδοι έγκρισής τους ώστε να δοθεί ο χρόνος που απαιτείται για την ολοκλήρωση της αξιολόγησης.
- (6) Επιπλέον, απαιτείται παράταση της περιόδου έγκρισης για τις δραστικές ουσίες θειικό αργιλιοαμμώνιο, cytochanil, dimethomorph, etherphon, fluoxastrobin, φολπέντ, φορμετανάτη, γιββερελλικό οξύ, γιββερελίνες, metribuzin, milbemectin, phenmedipham, pirimiphos-methyl, propamocarb, prothioconazole, S-metolachlor, 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) Για τις περιπτώσεις που η Επιτροπή εκδίδει κανονισμό ο οποίος 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. Για τις περιπτώσεις που η Επιτροπή εκδίδει κανονισμό ο οποίος προβλέπει την ανανέωση δραστικής ουσίας που αναφέρεται στο παράρτημα του παρόντος 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.

<sup>(4)</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>(5)</sup> Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2017/2069 της Επιτροπής, της 13ης Νοεμβρίου 2017, για την τροποποίηση του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 540/2011 όσον αφορά την παράταση των περιόδων έγκρισης των δραστικών ουσιών flonicamid (IKI-220), metaxyl, penoxsulam και proquinazid (ΕΕ L 295 της 14.11.2017, σ. 51).

<sup>(6)</sup> Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) αριθ. 359/2012 της Επιτροπής, της 25ης Απριλίου 2012, για την έγκριση της δραστικής ουσίας metam, σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1107/2009 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου σχετικά με τη διάθεση φυτοπροστατευτικών προϊόντων στην αγορά, και για την τροποποίηση του παραρτήματος του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 540/2011 της Επιτροπής (ΕΕ L 114 της 26.4.2012, 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).

<sup>(8)</sup> Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2020/1740 της Επιτροπής, της 20ής Νοεμβρίου 2020, 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, και για την κατάργηση του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 844/2012 της Επιτροπής (ΕΕ L 392 της 23.11.2020, σ. 20).

- (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 Μαΐου 2022.

Για την Επιτροπή  
Η Πρόεδρος  
Ursula VON DER LEYEN

---

## ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ

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

## 1. το μέρος Α τροποποιείται ως εξής:

- (1) στην έκτη στήλη, «Λήξη της έγκρισης», της καταχώρισης 88, Phenmedipham, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Ιουλίου 2023»·
- (2) στην έκτη στήλη, «Λήξη της έγκρισης», της καταχώρισης 97, S-metolachlor, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Ιουλίου 2023»·
- (3) στην έκτη στήλη, «Λήξη της έγκρισης», της καταχώρισης 110, Milbemectin, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Ιουλίου 2023»·
- (4) στην έκτη στήλη, «Λήξη της έγκρισης», της καταχώρισης 142, Ethephon, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Ιουλίου 2023»·
- (5) στην έκτη στήλη, «Λήξη της έγκρισης», της καταχώρισης 145, Καπτάν, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Ιουλίου 2023»·
- (6) στην έκτη στήλη, «Λήξη της έγκρισης», της καταχώρισης 146, Φολπέτ, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Ιουλίου 2023»·
- (7) στην έκτη στήλη, «Λήξη της έγκρισης», της καταχώρισης 147, Φορμετανάτη, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Ιουλίου 2023»·
- (8) στην έκτη στήλη, «Λήξη της έγκρισης», της καταχώρισης 150, Dimethomorph, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Ιουλίου 2023»·
- (9) στην έκτη στήλη, «Λήξη της έγκρισης», της καταχώρισης 152, Metribuzin, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Ιουλίου 2023»·
- (10) στην έκτη στήλη, «Λήξη της έγκρισης», της καταχώρισης 154, Propamocarb, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Ιουλίου 2023»·
- (11) στην έκτη στήλη, «Λήξη της έγκρισης», της καταχώρισης 156, Pirimiphos-methyl, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Ιουλίου 2023»·
- (12) στην έκτη στήλη, «Λήξη της έγκρισης», της καταχώρισης 158, Beflubutamid, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Ιουλίου 2023»·
- (13) στην έκτη στήλη, «Λήξη της έγκρισης», της καταχώρισης 163, Benthialdicarb, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Ιουλίου 2023»·
- (14) στην έκτη στήλη, «Λήξη της έγκρισης», της καταχώρισης 164, Boscalid, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Ιουλίου 2023»·
- (15) στην έκτη στήλη, «Λήξη της έγκρισης», της καταχώρισης 166, Fluoxastrobin, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Ιουλίου 2023»·
- (16) στην έκτη στήλη, «Λήξη της έγκρισης», της καταχώρισης 168, Prothioconazole, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Ιουλίου 2023»·
- (17) στην έκτη στήλη, «Λήξη της έγκρισης», της καταχώρισης 215, Aclonifen, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Ιουλίου 2023»·
- (18) στην έκτη στήλη, «Λήξη της έγκρισης», της καταχώρισης 217, Metazachlor, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Ιουλίου 2023»·
- (19) στην έκτη στήλη, «Λήξη της έγκρισης», της καταχώρισης 218, Οξικό οξύ, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Αυγούστου 2023»·
- (20) στην έκτη στήλη, «Λήξη της έγκρισης», της καταχώρισης 219, Θεϊκό αργλιοαμμώνιο, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Αυγούστου 2023»·
- (21) στην έκτη στήλη, «Λήξη της έγκρισης», της καταχώρισης 220, Πυριτικό αργίλιο, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Αυγούστου 2023»·
- (22) στην έκτη στήλη, «Λήξη της έγκρισης», της καταχώρισης 223, Ανθρακασβέστιο, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Αυγούστου 2023»·
- (23) στην έκτη στήλη, «Λήξη της έγκρισης», της καταχώρισης 227, Αιθυλένιο, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Αυγούστου 2023»·
- (24) στην έκτη στήλη, «Λήξη της έγκρισης», της καταχώρισης 228, Εκχύλισμα τειόδεντρου, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Αυγούστου 2023»·
- (25) στην έκτη στήλη, «Λήξη της έγκρισης», της καταχώρισης 229, Υπολείμματα απόσταξης λίπους, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Αυγούστου 2023»·

- (26) στην έκτη στήλη, «Λήξη της έγκρισης», της καταχώρισης 230, Λιπαρά οξέα C7 έως C20, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Αυγούστου 2023»·
- (27) στην έκτη στήλη, «Λήξη της έγκρισης», της καταχώρισης 232, Γιββερελλικό οξύ, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Αυγούστου 2023»·
- (28) στην έκτη στήλη, «Λήξη της έγκρισης», της καταχώρισης 233, Γιβερελίνες, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Αυγούστου 2023»·
- (29) στην έκτη στήλη, «Λήξη της έγκρισης», της καταχώρισης 234, Υδρολυμένες πρωτεΐνες, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Αυγούστου 2023»·
- (30) στην έκτη στήλη, «Λήξη της έγκρισης», της καταχώρισης 235, Θεϊκός σίδηρος, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Αυγούστου 2023»·
- (31) στην έκτη στήλη, «Λήξη της έγκρισης», της καταχώρισης 241, Φυτικά έλαια/έλαιο γαρύφαλλου, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Αυγούστου 2023»·
- (32) στην έκτη στήλη, «Λήξη της έγκρισης», της καταχώρισης 242, Φυτικά έλαια/κραμβέλαιο, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Αυγούστου 2023»·
- (33) στην έκτη στήλη, «Λήξη της έγκρισης», της καταχώρισης 243, Φυτικά έλαια/έλαιο δυόσμου, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Αυγούστου 2023»·
- (34) στην έκτη στήλη, «Λήξη της έγκρισης», της καταχώρισης 246, Πυρεθρίνες, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Αυγούστου 2023»·
- (35) στην έκτη στήλη, «Λήξη της έγκρισης», της καταχώρισης 247, Χαλαζιακή άμμος, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Αυγούστου 2023»·
- (36) στην έκτη στήλη, «Λήξη της έγκρισης», της καταχώρισης 248, Ιχθυέλαιο, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Αυγούστου 2023»·
- (37) στην έκτη στήλη, «Λήξη της έγκρισης», της καταχώρισης 249, Απωθητικά (λόγω οσμής) ζωικής ή φυτικής προέλευσης/λίπος προβάτου, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Αυγούστου 2023»·
- (38) στην έκτη στήλη, «Λήξη της έγκρισης», της καταχώρισης 255, Φερομόνες λεπιδοπτέρων ευθείας αλύσου, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Αυγούστου 2023»·
- (39) στην έκτη στήλη, «Λήξη της έγκρισης», της καταχώρισης 257, Ουρία, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Αυγούστου 2023»·
- (40) στην έκτη στήλη, «Λήξη της έγκρισης», της καταχώρισης 260, Φωσφορούχο αργίλιο, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Αυγούστου 2023»·
- (41) στην έκτη στήλη, «Λήξη της έγκρισης», της καταχώρισης 262, Φωσφορούχο μαγνήσιο, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Αυγούστου 2023»·
- (42) στην έκτη στήλη, «Λήξη της έγκρισης», της καταχώρισης 263, Cymoxanil, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Αυγούστου 2023»·
- (43) στην έκτη στήλη, «Λήξη της έγκρισης», της καταχώρισης 264, Dodemorph, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Αυγούστου 2023»·
- (44) στην έκτη στήλη, «Λήξη της έγκρισης», της καταχώρισης 265, Μεθυλεστέρας του 2,5-διχλωροβενζοϊκού οξέος, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Αυγούστου 2023»·
- (45) στην έκτη στήλη, «Λήξη της έγκρισης», της καταχώρισης 266, Metamitron, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Αυγούστου 2023»·
- (46) στην έκτη στήλη, «Λήξη της έγκρισης», της καταχώρισης 267, Sulcotrione, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Αυγούστου 2023»·
- (47) στην έκτη στήλη, «Λήξη της έγκρισης», της καταχώρισης 268, Tebuconazole, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Αυγούστου 2023»·
- (48) στην έκτη στήλη, «Λήξη της έγκρισης», της καταχώρισης 302, Proquinazid, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Ιουλίου 2023»·
- (49) στην έκτη στήλη, «Λήξη της έγκρισης», της καταχώρισης 354, Flurochloridone, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Μαΐου 2023»·
2. Στο μέρος B, στην έκτη στήλη, «Λήξη της έγκρισης», της καταχώρισης 22, Metam, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «30 Ιουνίου 2023»·
-