

## II

(Μη νομοθετικές πράξεις)

## ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΙ

## ΕΚΤΕΛΕΣΤΙΚΟΣ ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ (ΕΕ) 2023/689 ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ

της 20ής Μαρτίου 2023

για την τροποποίηση του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 540/2011 όσον αφορά την παράταση των περιόδων έγκρισης των δραστικών ουσιών *Bacillus subtilis* (Cohn 1872) στέλεχος QST 713, *Bacillus thuringiensis* subsp. *Aizawai* στελέχη ABTS-1857 και GC-91, *Bacillus thuringiensis* subsp. *Israeliensis* (ορότυπος H-14) στέλεχος AM65-52, *Bacillus thuringiensis* subsp. *Kurstaki* στελέχη ABTS 351, PB 54, SA 11, SA12 και EG 2348, *Beauveria bassiana* στελέχη ATCC 74040 και GHA, clodinafop, *Cydia pomonella Granulovirus* (CpGV), cyprodinil, dichlorprop-P, fenpyroximate, fosetyl, malathion, mepanipyrim, metconazole, metrafenone, pirimicarb, pyridaben, pyrimethanil, rimsulfuron, spinosad, *Trichoderma asperellum* (πρώην *T. harzianum*) στελέχη ICC012, T25 και TV1, *Trichoderma atroviride* (πρώην *T. harzianum*) στέλεχος T11, *Trichoderma gamsii* (πρώην *T. viride*) στέλεχος ICC080, *Trichoderma harzianum* στελέχη T-22 και ITEM 908, triclopyr, trinexapac, triticonazole και ziram

(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) Οι δραστικές ουσίες που περιλαμβάνονται στο παράρτημα Ι της οδηγίας 91/414/ΕΟΚ <sup>(2)</sup> του Συμβουλίου θεωρείται ότι έχουν εγκριθεί δυνάμει του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1107/2009 και απαριθμούνται στο μέρος Α του παραρτήματος του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 540/2011 της Επιτροπής <sup>(3)</sup>.
- (2) Ο εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2022/378 της Επιτροπής <sup>(4)</sup> επεκτείνει την περίοδο έγκρισης των δραστικών ουσιών *Bacillus subtilis* (Cohn 1872) στέλεχος QST 713, *Bacillus thuringiensis* subsp. *Aizawai* στελέχη ABTS-1857 και GC-91, *Bacillus thuringiensis* subsp. *Israeliensis* (ορότυπος H-14) στέλεχος AM65-52, *Bacillus thuringiensis* subsp. *Kurstaki* στελέχη ABTS 351, PB 54, SA 11, SA12 και EG 2348, *Beauveria bassiana* στελέχη ATCC 74040 και GHA, clodinafop

<sup>(1)</sup> ΕΕ L 309 της 24.11.2009, σ. 1.<sup>(2)</sup> 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).<sup>(3)</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>(4)</sup> Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2022/378 της Επιτροπής, της 4ης Μαρτίου 2022, για την τροποποίηση του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 540/2011 σχετικά με την παράταση των περιόδων έγκρισης των δραστικών ουσιών abamectin, *Bacillus subtilis* (Cohn 1872) στέλεχος QST 713, *Bacillus thuringiensis* subsp. *Aizawai* στελέχη ABTS-1857 και GC-91, *Bacillus thuringiensis* subsp. *Israeliensis* (ορότυπος H-14) στέλεχος AM65-52, *Bacillus thuringiensis* subsp. *Kurstaki* στελέχη ABTS 351, PB 54, SA 11, SA12 και EG 2348, *Beauveria bassiana* στελέχη ATCC 74040 και GHA, clodinafop, *Cydia pomonella Granulovirus* (CpGV), cyprodinil, dichlorprop-P, fenpyroximate, fosetyl, malathion, mepanipyrim, metconazole, metrafenone, pirimicarb, *Pseudomonas chlororaphis* στέλεχος MA342, pyrimethanil, *Pythium oligandrum* M1, rimsulfuron, spinosad, *Trichoderma asperellum* (πρώην «*T. harzianum*») στελέχη ICC012, T25 και TV1, *Trichoderma atroviride* (πρώην «*T. harzianum*») στέλεχος T11, *Trichoderma gamsii* (πρώην «*T. viride*») στέλεχος ICC080, *Trichoderma harzianum* στελέχη T-22 και ITEM 908, triclopyr, trinexapac, triticonazole και ziram (ΕΕ L 72 της 7.3.2022, σ. 2).

(κλοδιναφόπη), *Cydia pomonella Granulovirus* (CpGV), cyprodinil (κυπροδινίλη), dichlorprop-P (διχλωροπρόπιο-P), fenpyroximate (φαινοπυροξιμάτη), fosetyl (φοσετύλιο), malathion (μαλαθειό), mepanipyrim (μεπανιπυρίμη), metconazole (μετκοναζόλη), metrafenone (μετραφαινόνη), pirimicarb (πιριμικάρβη), pyrimethanil (πυριμεθανίλη), rimsulfuron (ριμσουλφουρόνη), spinosad (σπινোসάδη), *Trichoderma asperellum* (πρώην *T. harzianum*) στελέχη ICC012, T25 και TV1, *Trichoderma atroviride* (πρώην *T. harzianum*) στέλεχος T11, *Trichoderma gamsii* (πρώην *T. viride*) στέλεχος ICC080, *Trichoderma harzianum* στελέχη T-22 και ITEM 908, triclopyr (τρικλοπύρ), trinexarac (τρινεξαπάκη), triticonazole (τριτικοναζόλη) και ziram (ζιράμ) έως τις 30 Απριλίου 2023.

- (3) Ο εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2018/1260 της Επιτροπής <sup>(5)</sup> παρατείνει την περίοδο έγκρισης της δραστικής ουσίας pyridaben (πυριδαβένη) έως τις 30 Απριλίου 2023.
- (4) Υποβλήθηκαν αιτήσεις και συμπληρωματικοί φάκελοι για την ανανέωση της έγκρισης των εν λόγω δραστικών ουσιών σύμφωνα με τον εκτελεστικό κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 844/2012 της Επιτροπής <sup>(6)</sup>, ο οποίος εξακολουθεί να εφαρμόζεται στις εν λόγω δραστικές ουσίες σύμφωνα με το άρθρο 17 του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) 2020/1740 της Επιτροπής <sup>(7)</sup>, και χαρακτηρίστηκαν παραδεκτές από το αντίστοιχο κράτος μέλος-εισηγήτη.
- (5) Για τις δραστικές ουσίες *Beauveria bassiana* στελέχη ATCC 74040 και GHA, malathion και pyridaben η εκτίμηση επικινδυνότητας σύμφωνα με το άρθρο 11 του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 844/2012 από τα αντίστοιχα κράτη μέλη-εισηγητές δεν έχει ακόμη οριστικοποιηθεί.
- (6) Για τις δραστικές ουσίες *Trichoderma asperellum* (πρώην *T. harzianum*) στελέχη ICC012, T25 και TV1, *Trichoderma atroviride* (πρώην *T. harzianum*) στέλεχος T11, *Trichoderma gamsii* (πρώην *T. viride*) στέλεχος ICC080, *Trichoderma harzianum* στελέχη T-22 και ITEM 908, η Ευρωπαϊκή Αρχή για την Ασφάλεια των Τροφίμων (στο εξής: Αρχή) ζήτησε πρόσθετες πληροφορίες σύμφωνα με το άρθρο 13 παράγραφος 3 του εκτελεστικού κανονισμού 844/2012. Οι εν λόγω πληροφορίες υποβλήθηκαν έως τη συγκεκριμένη προθεσμία της 14ης Ιουλίου 2022 και θα απαιτηθεί πρόσθετος χρόνος για την αξιολόγησή τους και για το σχετικό συμπέρασμα από τους αξιολογητές κινδύνου, καθώς και για την επακόλουθη απόφαση διαχείρισης κινδύνου σύμφωνα με τα άρθρα 13 και 14 του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 844/2012.
- (7) Για τη δραστική ουσία rimsulfuron, για τους σκοπούς της αξιολόγησης των κριτηρίων έγκρισης που καθορίζονται στο σημείο 3.6.5 και στο σημείο 3.8.2 του παραρτήματος II του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1107/2009, όπως τροποποιήθηκε με τον κανονισμό (ΕΕ) 2018/605 της Επιτροπής <sup>(8)</sup>, και σύμφωνα με το άρθρο 14 παράγραφος 1α του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 844/2012, η EFSA, σε διαβούλευση με τα κράτη μέλη, πρέπει να καθορίσει αν απαιτούνται πρόσθετες πληροφορίες. Για τις δραστικές ουσίες clodinafop και fenpyroximate, η προθεσμία για την υποβολή πρόσθετων πληροφοριών για τους σκοπούς της αξιολόγησης των κριτηρίων έγκρισης που ορίζονται στο σημείο 3.6.5 και στο σημείο 3.8.2 του παραρτήματος II του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1107/2009, όπως τροποποιήθηκε με τον κανονισμό (ΕΕ) 2018/605, και σύμφωνα με το άρθρο 13 παράγραφος 3α του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 844/2012,

<sup>(5)</sup> Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2018/1260 της Επιτροπής, της 20ής Σεπτεμβρίου 2018, για την τροποποίηση του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 540/2011 όσον αφορά την παράταση της περιόδου έγκρισης των δραστικών ουσιών pyridaben, quinmerac και φωσφιδίο του ψευδαργύρου (ΕΕ L 238 της 21.9.2018, σ. 30).

<sup>(6)</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>(7)</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).

<sup>(8)</sup> Κανονισμός (ΕΕ) 2018/605 της Επιτροπής, της 19ης Απριλίου 2018, για την τροποποίηση του παραρτήματος II του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1107/2009 με τον καθορισμό επιστημονικών κριτηρίων για τον προσδιορισμό των ιδιοτήτων ενδοκρινικής διαταραχής (ΕΕ L 101 της 20.4.2018, σ. 33).

ορίζεται στις 17 Νοεμβρίου 2023 και στις 4 Μαΐου 2024, αντίστοιχα. Για τις δραστικές ουσίες cyprodinil, dichlorprop-P, fosetyl, mepanipyrim, metconazole, metrafenone, pirimicarb, pyrimethanil, spinosad, triclopyr, trinexarac, triticonazole και ziram, ζητήθηκαν από την Αρχή πρόσθετες πληροφορίες για τους σκοπούς της αξιολόγησης των κριτηρίων έγκρισης που ορίζονται στο σημείο 3.6.5 και στο σημείο 3.8.2 του παραρτήματος II του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1107/2009, όπως τροποποιήθηκε με τον κανονισμό (ΕΕ) 2018/605, σύμφωνα με το άρθρο 13 παράγραφος 3α του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 844/2012, και υποβλήθηκαν από τους αιτούντες εντός της ταχθείσας προθεσμίας. Ωστόσο, απαιτείται πρόσθετος χρόνος για την αξιολόγησή της και για το σχετικό συμπέρασμα από τους αξιολογητές κινδύνου, καθώς και για την επακόλουθη απόφαση διαχείρισης κινδύνου σύμφωνα με τα άρθρα 13 και 14 του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 844/2012.

- (8) Για τις δραστικές ουσίες *Bacillus subtilis* (Cohn 1872) στέλεχος QST 713, *Bacillus thuringiensis* subsp. *Aizawai* στελέχη ABTS-1857 και GC-91, *Bacillus thuringiensis* subsp. *Israeliensis* (ορότυπος H-14) στέλεχος AM65-52, *Bacillus thuringiensis* subsp. *Kurstaki* στελέχη ABTS 351, PB 54, SA 11, SA12 και EG 2348 και *Cydia pomonella Granulovirus* (CpGV), η Αρχή υπέβαλε τα συμπεράσματά της σύμφωνα με το άρθρο 13 παράγραφος 1 του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 844/2012 και η Επιτροπή υπέβαλε στη μόνιμη επιτροπή φυτών, ζώων, τροφίμων και ζωοτροφών τις αντίστοιχες εκθέσεις ανανέωσης, καθώς και σχέδια κανονισμών για την ανανέωση της έγκρισης των εν λόγω δραστικών ουσιών, σύμφωνα με το άρθρο 14 του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) αριθ. 844/2012. Ωστόσο, μέχρι στιγμής δεν έχει καταστεί δυνατό η μόνιμη επιτροπή φυτών, ζώων, τροφίμων και ζωοτροφών να διατυπώσει τη γνώμη της σχετικά με κανένα από τα σχέδια κανονισμών για την ανανέωση των εγκρίσεων των προαναφερόμενων δραστικών ουσιών.
- (9) Ως εκ τούτου, είναι πιθανό να μην μπορεί να ληφθεί απόφαση σχετικά με την ανανέωση της έγκρισης των εν λόγω δραστικών ουσιών πριν από τη λήξη των αντίστοιχων εγκρίσεων τους στις 30 Απριλίου 2023, και οι λόγοι της καθυστέρησης στις διαδικασίες ανανέωσης δεν μπορούν να αποδοθούν στους αντίστοιχους αιτούντες.
- (10) Δεδομένου ότι οι λόγοι για τις καθυστερήσεις στις διαδικασίες ανανέωσης εκφεύγουν του ελέγχου των αντίστοιχων αιτούντων, οι περίοδοι έγκρισης των δραστικών ουσιών θα πρέπει να παραταθούν προκειμένου να καταστεί δυνατή η ολοκλήρωση των απαιτούμενων αξιολογήσεων και να ολοκληρωθούν οι κανονιστικές διαδικασίες λήψης αποφάσεων σχετικά με τις αντίστοιχες αιτήσεις ανανέωσης της έγκρισης. Επομένως, ο εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) αριθ. 540/2011 θα πρέπει να τροποποιηθεί αναλόγως.
- (11) Σε περίπτωση που η Επιτροπή εκδώσει 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 της έγκρισης της δραστικής ουσίας που αναφέρεται στο παράρτημα του παρόντος κανονισμού, η Επιτροπή επιδιώκει να ορίσει την πλησιέστερη, βάσει των περιστάσεων, δυνατή ημερομηνία εφαρμογής.
- (12) Τα μέτρα που προβλέπονται στον παρόντα κανονισμό είναι σύμφωνα με τη γνώμη της μόνιμης επιτροπής φυτών, ζώων, τροφίμων και ζωοτροφών,

ΕΞΕΛΩΣΕ 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, 20 Μαρτίου 2023.

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:

- στην έκτη στήλη («Λήξη της έγκρισης») της καταχώρισης 74, Ziram, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «15 Μαρτίου 2025»·
- στην έκτη στήλη («Λήξη της έγκρισης») της καταχώρισης 90, Meranipyrim, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «15 Μαρτίου 2025»·
- στην έκτη στήλη («Λήξη της έγκρισης») της καταχώρισης 123, Clodinafor, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «15 Δεκεμβρίου 2025»·
- στην έκτη στήλη («Λήξη της έγκρισης») της καταχώρισης 124, Pirimicarb, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «15 Μαρτίου 2025»·
- στην έκτη στήλη («Λήξη της έγκρισης») της καταχώρισης 125, Rimsulfuron, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «15 Αυγούστου 2025»·
- στην έκτη στήλη («Λήξη της έγκρισης») της καταχώρισης 127, Triticonazole, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «15 Μαρτίου 2025»·
- στην έκτη στήλη («Λήξη της έγκρισης») της καταχώρισης 130, Cyprodinil, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «15 Μαρτίου 2025»·
- στην έκτη στήλη («Λήξη της έγκρισης») της καταχώρισης 131, Fosetyl, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «15 Μαρτίου 2025»·
- στην έκτη στήλη («Λήξη της έγκρισης») της καταχώρισης 132, Trinexapac, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «15 Δεκεμβρίου 2024»·
- στην έκτη στήλη («Λήξη της έγκρισης») της καταχώρισης 133, Dichlorprop-P, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «15 Μαρτίου 2025»·
- στην έκτη στήλη («Λήξη της έγκρισης») της καταχώρισης 134, Metconazole, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «15 Μαρτίου 2025»·
- στην έκτη στήλη («Λήξη της έγκρισης») της καταχώρισης 135, Pyrimethanil, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «15 Μαρτίου 2025»·
- στην έκτη στήλη («Λήξη της έγκρισης») της καταχώρισης 136, Triclorpyr, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «15 Δεκεμβρίου 2024»·
- στην έκτη στήλη («Λήξη της έγκρισης») της καταχώρισης 137, Metrafenone, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «15 Δεκεμβρίου 2024»·
- στην έκτη στήλη («Λήξη της έγκρισης»), της καταχώρισης 138, *Bacillus subtilis* (Cohn 1872) στέλεχος QST 713, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «15 Αυγούστου 2024»·
- στην έκτη στήλη («Λήξη της έγκρισης») της καταχώρισης 139, Spinosad, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «15 Μαρτίου 2025»·
- στην έκτη στήλη («Λήξη της έγκρισης») της καταχώρισης 193, *Bacillus thuringiensis* subsp. *aizawai* στέλεχος ABTS-1857 και στέλεχος GC-91, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «15 Αυγούστου 2024»·
- στην έκτη στήλη («Λήξη της έγκρισης») της καταχώρισης 194, *Bacillus thuringiensis* subsp. *israeliensis* (ορότυπος H-14) στέλεχος AM65-52, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «15 Αυγούστου 2024»·
- στην έκτη στήλη («Λήξη της έγκρισης») της καταχώρισης 195, *Bacillus thuringiensis* subsp. *kurstaki* στέλεχος ABTS 351, στέλεχος PB 54, στέλεχος SA 11, στέλεχος SA 12, στέλεχος EG 2348, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «15 Αυγούστου 2024»·
- στην έκτη στήλη («Λήξη της έγκρισης») της καταχώρισης 197, *Beauveria bassiana* στέλεχος ATCC 74040, στέλεχος GHA, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «30 Σεπτεμβρίου 2025»·
- στην έκτη στήλη («Λήξη της έγκρισης») της καταχώρισης 198, *Cydia pomonella* Granulovirus (CpGV), η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «15 Αυγούστου 2024»·
- στην έκτη στήλη («Λήξη της έγκρισης») της καταχώρισης 204, *Trichoderma atroviride* (πρώην *T. harzianum*) στέλεχος T11, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «15 Απριλίου 2025»·
- στην έκτη στήλη («Λήξη της έγκρισης») της καταχώρισης 206, *Trichoderma harzianum* στέλεχος T-22, στέλεχος ITEM 908, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «15 Απριλίου 2025»·
- στην έκτη στήλη («Λήξη της έγκρισης») της καταχώρισης 207, *Trichoderma asperellum* (πρώην *T. harzianum*) στέλεχος ICC012, στέλεχος T25, στέλεχος TV1, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «15 Απριλίου 2025»·

25. στην έκτη στήλη («Λήξη της έγκρισης») της καταχώρισης 208, *Trichoderma gamsii* (πρώην *T. viride*) στέλεχος ICC080, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «15 Απριλίου 2025»
  26. στην έκτη στήλη («Λήξη της έγκρισης») της καταχώρισης 213, Fenpyroximate, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «15 Ιουνίου 2026»
  27. στην έκτη στήλη («Λήξη της έγκρισης») της καταχώρισης 300, Malathion, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Ιουλίου 2026»
  28. στην έκτη στήλη («Λήξη της έγκρισης») της καταχώρισης 313, Pyridaben, η ημερομηνία αντικαθίσταται από την ημερομηνία «31 Ιουλίου 2026».
-