

## VYKONÁVACIE NARIADENIE KOMISIE (EÚ) 2020/2007

z 8. decembra 2020,

ktorým sa mení vykonávacie nariadenie (EÚ) č. 540/2011, pokiaľ ide o predĺženie období platnosti schválenia účinných látok 1-dekanol, 1,4-dimetylnaftalén, 6-benzyladenín, acechinocyl, *Adoxophyes orana granulovirus*, síran hlinitý, amisulbróm, *Aureobasidium pullulans* (kmene DSM 14940 a DSM 14941), azadirachtín, *Bacillus pumilus* QST 2808, benalaxyl-M, bixafén, bupirimát, *Candida oleophila* kmeň O, chlorantraniliprol, fosforitan sodný, ditianón, dodín, emamektín, flubendiamid, fluometurón, fluxapyroxad, flutriafol, hexytiazox, imazamox, ipkonazol, izoxabén, kyselina L-askorbová, sírové vápno, pomarančový olej, *Paecilomyces fumosoroseus* kmeň FE 9901, pendimetalín, penflufén, pentiopyrad, fosfonáty draselné, prosulfurón, *Pseudomonas* sp. kmeň DSMZ 13134, pyridalyl, pyriofenón, pyroxsulám, chinmerak, kyselina S-abscisová, sedaxán, sintofén, tiosíran sodný, spinetoram, spirotetramat, *Streptomyces lydicus* kmeň WYEC 108, tau-fluvalinát, tebufenozid, tembotrión, tiénkarbazón, valifenalát, fosfid zinočnatý

EURÓPSKA KOMISIA,

so zreteľom na Zmluvu o fungovaní Európskej únie,

so zreteľom na nariadenie Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009 z 21. októbra 2009 o uvádzaní prípravkov na ochranu rastlín na trh a o zrušení smerníc Rady 79/117/EHS a 91/414/EHS <sup>(1)</sup>, a najmä na jeho článok 17 prvý odsek,

keďže:

- (1) V časti A prílohy k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) č. 540/2011 <sup>(2)</sup> sa uvádzajú účinné látky považované za schválené podľa nariadenia (ES) č. 1107/2009, zatiaľ čo v časti B sa uvádzajú účinné látky schválené podľa nariadenia (ES) č. 1107/2009 a v časti E sa uvádzajú účinné látky schválené podľa nariadenia (ES) č. 1107/2009 ako látky, ktoré sa majú nahradiť.
- (2) Platnosť schválení účinných látok 1-dekanol, 6-benzyladenín, acechinocyl, síran hlinitý, amisulbróm, azadirachtín, bupirimát, *Candida oleophila* kmeň O, chlorantraniliprol, ditianón, dodín, emamektín, flubendiamid, fluometurón, flutriafol, hexytiazox, imazamox, ipkonazol, izoxabén, kyselina L-askorbová, sírové vápno, pomarančový olej, *Paecilomyces fumosoroseus* kmeň FE9901, pendimetalín, prosulfurón, chinmerak, kyselina S-abscisová, sintofén, tiosíran sodný, spinetoram, spirotetramat, tau-fluvalinát, tebufenozid, tembotrión, tiénkarbazón, valifenalát a fosfid zinočnatý uplynie medzi 30. aprílom 2024 a 31. októbrom 2024. Keďže sa však na uvedené účinné látky bude uplatňovať vykonávacie nariadenie Komisie (EÚ) 2020/1740 <sup>(3)</sup>, ktorým sa zároveň posunie dátum predloženia dokumentácie na podporu obnovenia schválenia o 3 mesiace skôr, je potrebné stanoviť krátkodobé predĺženie príslušných období platnosti schválenia daných účinných látok, aby sa zachoval dátum predloženia dokumentácie, ako sa vyžaduje podľa vykonávacieho nariadenia Komisie (EÚ) č. 844/2012 <sup>(4)</sup>, keďže žiadatelia potrebujú čas na prípravu a predloženie dokumentácie v požadovanom formáte.
- (3) Okrem toho, pokiaľ ide o emamektín, z informácií, ktoré poskytol žiadateľ, vyplýva, že v dôsledku pandémie ochorenia COVID-19 došlo k oneskoreniam pri príprave dokumentácie na účely obnovenia, a to napriek maximálnemu úsiliu žiadateľa o zmiernenie takýchto oneskorení. Holandsko, ktoré je určeným spravodajským členským štátom pre emamektín, výnimočne súhlasilo s tým, že žiadosť o obnovenie schválenia, ako sa vyžaduje vo vykonávacom nariadení (EÚ) 2020/1740, prijme do 30. novembra 2021. Obdobie platnosti schválenia emamektínu by sa preto malo predĺžiť aj s prihliadnutím na toto dodatočné obdobie.
- (4) Okrem toho, pokiaľ ide o chlorantraniliprol, z informácií, ktoré poskytol žiadateľ, vyplýva, že v dôsledku pandémie ochorenia COVID-19 došlo k oneskoreniu pri príprave žiadosti o obnovenie, a to napriek maximálnemu úsiliu žiadateľa o zmiernenie takýchto oneskorení. Írsko, ktoré je určeným spravodajským členským štátom pre chlorantraniliprol, výnimočne súhlasilo s tým, že žiadosť o obnovenie schválenia, ako sa vyžaduje vo vykonávacom nariadení (EÚ) 2020/1740, prijme do 31. decembra 2021. Obdobie platnosti schválenia chlorantraniliprolu by sa preto malo predĺžiť aj s prihliadnutím na toto dodatočné obdobie.

<sup>(1)</sup> Ú. v. EÚ L 309, 24.11.2009, s. 1.

<sup>(2)</sup> Vykonávacie nariadenie Komisie (EÚ) č. 540/2011 z 25. mája 2011, ktorým sa vykonáva nariadenie Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009, pokiaľ ide o zoznam schválených účinných látok (Ú. v. EÚ L 153, 11.6.2011, s. 1).

<sup>(3)</sup> Vykonávacie nariadenie Komisie (EÚ) 2020/1740 z 20. novembra 2020, ktorým sa stanovujú ustanovenia potrebné na vykonávanie postupu obnovenia schválenia účinných látok podľa nariadenia Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009 o uvádzaní prípravkov na ochranu rastlín na trh a ktorým sa zrušuje vykonávacie nariadenie Komisie (EÚ) č. 844/2012 (Ú. v. EÚ L 392, 23.11.2020, s. 20).

<sup>(4)</sup> Vykonávacie nariadenie Komisie (EÚ) č. 844/2012 z 18. septembra 2012, ktorým sa stanovujú ustanovenia potrebné na vykonávanie postupu obnovenia účinných látok podľa nariadenia Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009 o uvádzaní prípravkov na ochranu rastlín na trh (Ú. v. EÚ L 252, 19.9.2012, s. 26).

- (5) Vykonávacím rozhodnutím Komisie C/2018/3434 <sup>(3)</sup> sa stanovil pracovný program, ktorým sa zoskupujú podobné účinné látky a určujú priority na základe zváženia bezpečnosti pre zdravie ľudí a zvierat alebo životné prostredie.
- (6) S cieľom zabezpečiť vyvážené rozdelenie zodpovedností a práce medzi členskými štátmi, ktoré pôsobia ako spravodajcovia a spoluspravodajcovia, a so zreteľom na zdroje potrebné na posúdenie a rozhodovanie je vhodné predĺžiť obdobia platnosti schválenia určitých účinných látok, ako sa stanovuje vo vykonávacom rozhodnutí C/2018/3434. Obdobia platnosti schválenia účinných látok 1,4-dimetylnaftalén, *Adoxophyes orana granulovirus*, *Aureobasidium pullulans* (kmene DSM 14940 a DSM 14941), *Bacillus pumilus* QST 2808, benalaxyl-M, *Pseudomonas* sp. kmeň DSMZ 13134, pyridalyl, pyriofenón, pyroxsulám a *Streptomyces lydicus* kmeň WYEC 108 by sa mali predĺžiť o jeden rok. Z rovnakých dôvodov je vhodné predĺžiť obdobia platnosti schválenia účinných látok bixafén, *Candida oleophila* kmeň O, fosforitan sodný, fluxapyroxad, *Paecilomyces fumosoroseus* kmeň FE 9901, penflufén, pentiopyrad, fosfonáty draselné a sedaxán o jeden až tri roky.
- (7) Nariadenie (EÚ) č. 540/2011 by sa preto malo zodpovedajúcim spôsobom zmeniť.
- (8) Vzhľadom na účel článku 17 prvého odseku nariadenia (ES) č. 1107/2009, pokiaľ ide o prípady, keď nebola predložená žiadna žiadosť o obnovenie schválenia v súlade s článkom 5 ods. 1 vykonávacieho nariadenia (EÚ) 2020/1740 do troch rokov pred príslušným dátumom uplynutia platnosti stanoveným v prílohe k tomuto nariadeniu, Komisia obnoví dátum uplynutia platnosti schválenia tak, ako bol dátum pred prijatím tohto nariadenia, alebo ho stanoví na čo najskorší možný dátum, ktorý nasleduje po tomto dátume.
- (9) Vzhľadom na účel článku 17 prvého odseku nariadenia (ES) č. 1107/2009, ak Komisia prijme nariadenie stanovujúce, že schválenie účinnej látky uvedenej v prílohe k tomuto nariadeniu sa neobnoví, pretože nie sú splnené kritériá schválenia, Komisia stanoví dátum uplynutia platnosti schválenia na rovnaký dátum, ako bol dátum pred prijatím tohto nariadenia alebo na dátum prijatia nariadenia, ktorým sa neobnovuje schválenie účinnej látky, podľa toho, ktorý z týchto dátumov nastane neskôr. Ak Komisia prijatím nariadenia rozhodne o obnovení platnosti schválenia účinnej látky uvedenej v prílohe k tomuto nariadeniu, podľa daných okolností stanoví čo najskorší možný dátum uplatňovania.
- (10) Opatrenia stanovené v tomto nariadení sú v súlade so stanoviskom Stáleho výboru pre rastliny, zvieratá, potraviny a krmivá,

PRIJALA TOTO NARIADENIE:

#### Článok 1

Príloha k nariadeniu (EÚ) č. 540/2011 sa týmto mení v súlade s prílohou k tomuto nariadeniu.

#### Článok 2

Toto nariadenie nadobúda účinnosť tretím dňom po jeho uverejnení v Úradnom vestníku Európskej únie.

Toto nariadenie je záväzné v celom rozsahu a priamo uplatniteľné vo všetkých členských štátoch.

V Bruseli 8. decembra 2020

Za Komisiu  
predsedníčka  
Ursula VON DER LEYEN

<sup>(3)</sup> Vykonávacie rozhodnutie Komisie zo 6. júna 2018 o vypracovaní pracovného programu pre posudzovanie žiadostí o obnovenie schválení účinných látok, ktorých platnosť sa skončí v roku 2022, 2023 a 2024 v súlade s nariadením Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009. C/2018/3434 final. (Ú. v. EÚ C 195, 7.6.2018, s. 20).

## PRÍLOHA

Príloha k nariadeniu (EÚ) č. 540/2011 sa mení takto:

Časť A sa mení takto:

1. V šiestom stĺpci „schválenie platí do“ sa v položke 311, chinmerak, dátum 30. apríla 2024 nahrádza dátumom 31. júla 2024.
2. V šiestom stĺpci „schválenie platí do“ sa v položke 314, fosfid zinočnatý, dátum 30. apríla 2024 nahrádza dátumom 31. júla 2024.
3. V šiestom stĺpci „schválenie platí do“ sa v položke 317, 6-benzyladenín, dátum 31. mája 2024 nahrádza dátumom 31. augusta 2024.
4. V šiestom stĺpci „schválenie platí do“ sa v položke 323, dodín, dátum 31. mája 2024 nahrádza dátumom 31. augusta 2024.
5. V šiestom stĺpci „schválenie platí do“ sa v položke 328, tau-fluvalinát, dátum 31. mája 2024 nahrádza dátumom 31. augusta 2024.
6. V šiestom stĺpci „schválenie platí do“ sa v položke 330, bupirimát, dátum 31. mája 2024 nahrádza dátumom 31. augusta 2024.
7. V šiestom stĺpci „schválenie platí do“ sa v položke 333, 1-dekanol, dátum 31. mája 2024 nahrádza dátumom 31. augusta 2024.
8. V šiestom stĺpci „schválenie platí do“ sa v položke 334, izoxabén, dátum 31. mája 2024 nahrádza dátumom 31. augusta 2024.
9. V šiestom stĺpci „schválenie platí do“ sa v položke 335, fluometurón, dátum 31. mája 2024 nahrádza dátumom 31. augusta 2024.
10. V šiestom stĺpci „schválenie platí do“ sa v položke 341, sintofén, dátum 31. mája 2024 nahrádza dátumom 31. augusta 2024.
11. V šiestom stĺpci „schválenie platí do“ sa v položke 343, azadirachtín, dátum 31. mája 2024 nahrádza dátumom 31. augusta 2024.
12. V šiestom stĺpci „schválenie platí do“ sa v položke 345, sírové vápno, dátum 31. mája 2024 nahrádza dátumom 31. augusta 2024.
13. V šiestom stĺpci „schválenie platí do“ sa v položke 346, síran hlinitý, dátum 31. mája 2024 nahrádza dátumom 31. augusta 2024.
14. V šiestom stĺpci „schválenie platí do“ sa v položke 350, tebufenozid, dátum 31. mája 2024 nahrádza dátumom 31. augusta 2024.
15. V šiestom stĺpci „schválenie platí do“ sa v položke 351, ditianón, dátum 31. mája 2024 nahrádza dátumom 31. augusta 2024.
16. V šiestom stĺpci „schválenie platí do“ sa v položke 352, hexytiazox, dátum 31. mája 2024 nahrádza dátumom 31. augusta 2024.
17. V šiestom stĺpci „schválenie platí do“ sa v položke 353, flutriafol, dátum 31. mája 2024 nahrádza dátumom 31. augusta 2024.

Časť B sa mení takto:

1. V šiestom stĺpci „schválenie platí do“ sa v položke 24, fluxapyroxad, dátum 31. decembra 2022 nahrádza dátumom 31. mája 2025.
2. V šiestom stĺpci „schválenie platí do“ sa v položke 26, *Adoxophyes orana granulovirus*, dátum 31. januára 2023 nahrádza dátumom 31. januára 2024.
3. V šiestom stĺpci „schválenie platí do“ sa v položke 37, *Candida oleophila*, kmeň O, dátum 30. septembra 2023 nahrádza dátumom 31. decembra 2024.
4. V šiestom stĺpci „schválenie platí do“ sa v položke 39, *Paecilomyces fumosoroseus* kmeň FE 9901, dátum 30. septembra 2023 nahrádza dátumom 31. decembra 2024.

5. V šiestom stĺpci „schválenie platí do“ sa v položke 40, Fosfonáty draselné, dátum 30. septembra 2023 nahrádza dátumom 31. januára 2026.
6. V šiestom stĺpci „schválenie platí do“ sa v položke 43, Bixafén, dátum 30. septembra 2023 nahrádza dátumom 31. mája 2025.
7. V šiestom stĺpci „schválenie platí do“ sa v položke 48, Sedaxán, dátum 31. januára 2024 nahrádza dátumom 31. mája 2025.
8. V šiestom stĺpci „schválenie platí do“ sa v položke 49, emamektín, dátum 30. apríla 2024 nahrádza dátumom 30. novembra 2024.
9. V šiestom stĺpci „schválenie platí do“ sa v položke 50, *Pseudomonas* sp. kmeň DSMZ 13134, dátum 31. januára 2024 nahrádza dátumom 31. januára 2025.
10. V šiestom stĺpci „schválenie platí do“ sa v položke 52, *Aureobasidium pullulans* (kmene DSM 14940 a DSM 14941), dátum 31. januára 2024 nahrádza dátumom 31. januára 2025.
11. V šiestom stĺpci „schválenie platí do“ sa v položke 53, Pyriofenón, dátum 31. januára 2024 nahrádza dátumom 31. januára 2025.
12. V šiestom stĺpci „schválenie platí do“ sa v položke 54, Fosforitan sodný, dátum 31. januára 2024 nahrádza dátumom 31. januára 2026.
13. V šiestom stĺpci „schválenie platí do“ sa v položke 55, Penflufén, dátum 31. januára 2024 nahrádza dátumom 31. mája 2025.
14. V šiestom stĺpci „schválenie platí do“ sa v položke 56, pomarančový olej, dátum 30. apríla 2024 nahrádza dátumom 31. júla 2024.
15. V šiestom stĺpci „schválenie platí do“ sa v položke 57, pentiopyrad, dátum 30. apríla 2024 nahrádza dátumom 31. mája 2025.
16. V šiestom stĺpci „schválenie platí do“ sa v položke 58, benalaxyl-M, dátum 30. apríla 2024 nahrádza dátumom 30. apríla 2025.
17. V šiestom stĺpci „schválenie platí do“ sa v položke 59, tembotrión, dátum 30. apríla 2024 nahrádza dátumom 31. júla 2024.
18. V šiestom stĺpci „schválenie platí do“ sa v položke 60, spirotetramat, dátum 30. apríla 2024 nahrádza dátumom 31. júla 2024.
19. V šiestom stĺpci „schválenie platí do“ sa v položke 61, pyroxsulám, dátum 30. apríla 2024 nahrádza dátumom 30. apríla 2025.
20. V šiestom stĺpci „schválenie platí do“ sa v položke 62, chlorantraniliprol, dátum 30. apríla 2024 nahrádza dátumom 31. decembra 2024.
21. V šiestom stĺpci „schválenie platí do“ sa v položke 63, tiosíran sodný, dátum 30. apríla 2024 nahrádza dátumom 31. júla 2024.
22. V šiestom stĺpci „schválenie platí do“ sa v položke 64, pyridalyl, dátum 30. júna 2024 nahrádza dátumom 30. júna 2025.
23. V šiestom stĺpci „schválenie platí do“ sa v položke 68, 1,4-dimetylnaftalén, dátum 30. júna 2024 nahrádza dátumom 30. júna 2025.
24. V šiestom stĺpci „schválenie platí do“ sa v položke 69, amisulbróm, dátum 30. júna 2024 nahrádza dátumom 30. septembra 2024.
25. V šiestom stĺpci „schválenie platí do“ sa v položke 65, kyselina S-abscisová, dátum 30. júna 2024 nahrádza dátumom 30. septembra 2024.
26. V šiestom stĺpci „schválenie platí do“ sa v položke 66, kyselina L-askorbová, dátum 30. júna 2024 nahrádza dátumom 30. septembra 2024.
27. V šiestom stĺpci „schválenie platí do“ sa v položke 67, spinetoram, dátum 30. júna 2024 nahrádza dátumom 30. septembra 2024.
28. V šiestom stĺpci „schválenie platí do“ sa v položke 70, valifenalát, dátum 30. júna 2024 nahrádza dátumom 30. septembra 2024.

29. V šiestom stĺpci „schválenie platí do“ sa v položke 71, tiénkarbazón, dátum 30. júna 2024 nahrádza dátumom 30. septembra 2024.
30. V šiestom stĺpci „schválenie platí do“ sa v položke 72, acechinocyl, dátum 31. augusta 2024 nahrádza dátumom 30. novembra 2024.
31. V šiestom stĺpci „schválenie platí do“ sa v položke 73, ipkonazol, dátum 31. augusta 2024 nahrádza dátumom 30. novembra 2024.
32. V šiestom stĺpci „schválenie platí do“ sa v položke 74, flubendiamid, dátum 31. augusta 2024 nahrádza dátumom 30. novembra 2024.
33. V šiestom stĺpci „schválenie platí do“ sa v položke 75, *bacillus pumilus* QST 2808, dátum 31. augusta 2024 nahrádza dátumom 31. augusta 2025.
34. V šiestom stĺpci „schválenie platí do“ sa v položke 79, *streptomyces lydicus* kmeň WYEC 108, dátum 31. decembra 2024 nahrádza dátumom 31. decembra 2025.

Časť E sa mení takto:

1. V šiestom stĺpci „schválenie platí do“ sa v položke 6, prosulfurón, dátum 30. apríla 2024 nahrádza dátumom 31. júla 2024.
  2. V šiestom stĺpci „schválenie platí do“ sa v položke 7, pendimetalín, dátum 31. augusta 2024 nahrádza dátumom 30. novembra 2024.
  3. V šiestom stĺpci „schválenie platí do“ sa v položke 8, imazamox, dátum 31. októbra 2024 nahrádza dátumom 31. januára 2025.
-