

## IZVEDBENA UREDBA KOMISIJE (EU) 2020/2007

z dne 8. decembra 2020

o spremembi Izvedbene uredbe (EU) št. 540/2011 glede podaljšanja obdobja odobritve aktivnih snovi 1-dekanol, 1,4-dimetilnaftalen, 6-benziladenin, acekvinocil, *Adoxophyes orana granulovirus*, aluminijev sulfat, amisulbrom, *Aureobasidium pullulans* (seva DSM 14940 in DSM 14941), azadirahthin, *Bacillus pumilus* QST 2808, benalaksil-M, biksafen, bupirimat, *Candida oleophila* sev O, klorantraniliprol, dinatrijev fosfonat, ditianon, dodin, emamektin, flubendiamid, fluometuron, fluksapiroksad, flutriafol, heksitiazoks, imazamoks, ipkonazol, isoksaben, L-askorbinska kislina, apneno žveplo, olje pomarančevca, *Paecilomyces fumosoroseus* sev FE 9901, pendimetalin, penflufen, pentiopirad, kalijevi fosfonati, prosulfuron, *Pseudomonas* sp. sev DSMZ 13134, piridilil, piriofenon, piroksulam, kvinmerak, S-abcscizinska kislina, sedaksan, sintofen, natrij srebrov tiosulfat, spinetoram, spirotetramat, *Streptomyces lydicus* sev WYEC 108, tau-fluvalinat, tebufenozid, tembotrion, tienkarbazon, valifenalat, cinkov fosfid

EVROPSKA KOMISIJA JE –

ob upoštevanju Pogodbe o delovanju Evropske unije,

ob upoštevanju Uredbe (ES) št. 1107/2009 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 21. oktobra 2009 o dajanju fitofarmacevtskih sredstev v promet in razveljavitvi direktiv Sveta 79/117/EGS in 91/414/EGS <sup>(1)</sup> ter zlasti prvega odstavka člena 17 Uredbe,

ob upoštevanju naslednjega:

- (1) Del A Priloge k Izvedbeni uredbi Komisije (EU) št. 540/2011 <sup>(2)</sup> določa aktivne snovi, ki se štejejo za odobrene v skladu z Uredbo (ES) št. 1107/2009, medtem ko del B določa aktivne snovi, ki so bile odobrene v skladu z Uredbo (ES) št. 1107/2009, del E pa določa aktivne snovi, ki so bile odobrene v skladu z Uredbo (ES) št. 1107/2009 kot kandidatke za zamenjavo.
- (2) Odobritve aktivnih snovi 1-dekanol, 6-benziladenin, acekvinocil, aluminijev sulfat, amisulbrom, azadirahthin, bupirimat, *Candida oleophila* sev O, klorantraniliprol, ditianon, dodin, emamektin, flubendiamid, fluometuron, flutriafol, heksitiazoks, imazamoks, ipkonazol, isoksaben, L-askorbinska kislina, apneno žveplo, olje pomarančevca, *Paecilomyces fumosoroseus* sev FE 9901, pendimetalin, prosulfuron, kvinmerak, S-abcscizinska kislina, sintofen, natrij srebrov tiosulfat, spinetoram, spirotetramat, tau-fluvalinat, tebufenozid, tembotrion, tienkarbazon, valifenalat in cinkov fosfid se iztečejo med 30. aprilom 2024 in 31. oktobrom 2024. Ker pa se bo Izvedbena uredba Komisije (EU) 2020/1740 <sup>(3)</sup> uporabljala za navedene aktivne snovi in bo določila za tri mesece zgodnejši datum predložitve dokumentacije v podporo obnovitvi odobritve, je treba zagotoviti kratko podaljšanje njihovih zadevnih obdobja odobritve, da se ohrani datum predložitve dokumentacije v skladu z Izvedbeno uredbi Komisije (EU) št. 844/2012 <sup>(4)</sup>, ker vlagatelji potrebujejo čas za pripravo in predložitev dokumentacije v zahtevani obliki.
- (3) Poleg tega se za emamektin na osnovi informacij, ki jih je predložil vlagatelj, zdi, da je do zamud pri pripravi dokumentacije o obnovitvi prišlo zaradi pandemije COVID-19, kljub najboljšim prizadevanjem vlagatelja za zmanjšanje takšnih zamud. Nizozemska, imenovana država članica poročevalka za emamektin, se je izjemoma strinjala, da sprejme predložitev vloge za obnovev odobritve, kot zahteva Izvedbena uredba (EU) 2020/1740, do 30. novembra 2021. Zato bi bilo treba obdobje odobritve emamektina podaljšati tudi z upoštevanjem tega dodatnega obdobja.
- (4) Poleg tega se za klorantraniliprol na osnovi informacij, ki jih je predložil vlagatelj, zdi, da je do zamud pri pripravi vloge za obnovev prišlo zaradi pandemije COVID-19, kljub najboljšim prizadevanjem vlagatelja za zmanjšanje takšnih zamud. Irska, imenovana država članica poročevalka za klorantraniliprol, se je izjemoma strinjala, da sprejme predložitev vloge za obnovev odobritve, kot zahteva Izvedbena uredba (EU) 2020/1740, do 31. decembra 2021. Zato bi bilo treba obdobje odobritve klorantraniliprola podaljšati tudi z upoštevanjem tega dodatnega obdobja.

<sup>(1)</sup> UL L 309, 24.11.2009, str. 1.

<sup>(2)</sup> Izvedbena uredba Komisije (EU) št. 540/2011 z dne 25. maja 2011 o izvajanju Uredbe (ES) št. 1107/2009 Evropskega parlamenta in Sveta glede seznama registriranih aktivnih snovi (UL L 153, 11.6.2011, str. 1).

<sup>(3)</sup> Izvedbena uredba Komisije (EU) 2020/1740 z dne 20. novembra 2020 o opredelitvi določb, potrebnih za izvedbo postopka obnovitve odobritve aktivnih snovi, kot je določeno z Uredbo (ES) št. 1107/2009 Evropskega parlamenta in Sveta, in razveljavitvi Izvedbene uredbe Komisije (EU) št. 844/2012 (UL L 392, 23.11.2020, str. 20).

<sup>(4)</sup> Izvedbena uredba Komisije (EU) št. 844/2012 z dne 18. septembra 2012 o opredelitvi določb, potrebnih za izvedbo postopka podaljšanja odobritve aktivnih snovi, kot je določeno z Uredbo (ES) št. 1107/2009 Evropskega parlamenta in Sveta o dajanju fitofarmacevtskih sredstev v promet (UL L 252, 19.9.2012, str. 26).

- (5) Z Izvedbenim sklepom Komisije C/2018/3434 <sup>(<sup>3</sup>)</sup> je bil oblikovan delovni program, ki združuje podobne aktivne snovi in določa prednostne naloge na podlagi skrbi za varovanje zdravja ljudi in živali ali okolja.
- (6) Za zagotovitev uravnotežene porazdelitve odgovornosti in dela med državami članicami poročevalkami in soporočevalkami ter ob upoštevanju virov, potrebnih za oceno in odločanje, je primerno podaljšati obdobja odobritve nekaterih aktivnih snovi, kot je določeno v Izvedbenem sklepu C/2018/3434. Obdobja odobritve aktivnih snovi 1,4-dimetilnaftalen, *Adoxophyes orana granulovirus*, *Aureobasidium pullulans* (seva DSM 14940 in DSM 14941), *Bacillus pumilus* QST 2808, benalaksil-M, *Pseudomonas* sp. sev DSMZ 13134, piridalil, piriofenon, piroksulam in *Streptomyces lydicus* sev WYEC 108 bi bilo treba podaljšati za eno leto. Iz enakih razlogov je primerno podaljšati obdobja odobritve aktivnih snovi biksafen, *Candida oleophila* sev O, dinatrijev fosfonat, fluksapiroksad, *Paecilomyces fumosoroseus* sev FE 9901, penflufen, pentiopirad, kalijeve fosfonati in sedaksan za eno do tri leta.
- (7) Izvedbeno uredbo (EU) št. 540/2011 bi bilo zato treba ustrezno spremeniti.
- (8) Glede na cilj prvega odstavka člena 17 Uredbe (ES) št. 1107/2009 v zvezi s primeri, v katerih vloga za obnovitev odobritve v skladu s členom 5(1) Izvedbene uredbe (EU) 2020/1740 ni bila predložena v roku treh let pred ustreznim datumom poteka odobritve iz Priloge k tej uredbi, bo Komisija določila isti datum poteka odobritve, kot je bil pred sprejetjem te uredbe, ali prvi možni datum po tem.
- (9) Glede na cilj prvega odstavka člena 17 Uredbe (ES) št. 1107/2009, kadar Komisija sprejme uredbo, ki določa, da se odobritev aktivne snovi iz Priloge k tej uredbi ne obnovi, ker merila za odobritev niso izpolnjena, določi isti datum poteka odobritve kot pred to uredbo ali na datum sprejetja uredbe, ki določa, da se odobritev aktivne snovi ne obnovi, odvisno od tega, kateri datum je poznejši. V zvezi s primeri, v katerih Komisija sprejme uredbo o obnovitvi odobritve aktivne snovi iz Priloge k tej uredbi, bo Komisija določila, kot je ustrezno v danih okoliščinah, najzgodnejši možni datum začetka uporabe.
- (10) Ukrepi iz te uredbe so v skladu z mnenjem Stalnega odbora za rastline, živali, hrano in krmo –

SPREJELA NASLEDNJO UREDBO:

#### Člen 1

Priloga k Izvedbeni uredbi (EU) št. 540/2011 se spremeni v skladu s Prilogo k tej uredbi.

#### Člen 2

Ta uredba začne veljati tretji dan po objavi v *Uradnem listu Evropske unije*.

Ta uredba je v celoti zavezujoča in se neposredno uporablja v vseh državah članicah.

V Bruslju, 8. decembra 2020

Za Komisijo  
Predsednica  
Ursula VON DER LEYEN

<sup>(3)</sup> Izvedbeni sklep Komisije z dne 6. junija 2018 o oblikovanju delovnega programa za oceno vlog za obnovitev odobritev aktivnih snovi, ki jim bo odobritev potekla v letih 2022, 2023 in 2024, v skladu z Uredbo (ES) št. 1107/2009 Evropskega parlamenta in Sveta. C/2018/3434 final. (UL C 195, 7.6.2018, str. 20).

## PRILOGA

Priloga k Izvedbeni uredbi (EU) št. 540/2011 se spremeni:

del A se spremeni:

- (1) v šestem stolpcu vnosa 311 za kvinmerak se datum veljavnosti registracije „30. april 2024“ nadomesti z „31. julij 2024“;
- (2) v šestem stolpcu vnosa 314 za cinkov fosfid se datum veljavnosti registracije „30. april 2024“ nadomesti z „31. julij 2024“;
- (3) v šestem stolpcu vnosa 317 za 6-benziladenin se datum veljavnosti registracije „31. maj 2024“ nadomesti z „31. avgust 2024“;
- (4) v šestem stolpcu vnosa 323 za dodin se datum veljavnosti registracije „31. maj 2024“ nadomesti z „31. avgust 2024“;
- (5) v šestem stolpcu vnosa 328 za tau-fluvalinat se datum veljavnosti registracije „31. maj 2024“ nadomesti z „31. avgust 2024“;
- (6) v šestem stolpcu vnosa 330 za bupirimat se datum veljavnosti registracije „31. maj 2024“ nadomesti z „31. avgust 2024“;
- (7) v šestem stolpcu vnosa 333 za 1-dekanol se datum veljavnosti registracije „31. maj 2024“ nadomesti z „31. avgust 2024“;
- (8) v šestem stolpcu vnosa 334 za isoksaben se datum veljavnosti registracije „31. maj 2024“ nadomesti z „31. avgust 2024“;
- (9) v šestem stolpcu vnosa 335 za fluometuron se datum veljavnosti registracije „31. maj 2024“ nadomesti z „31. avgust 2024“;
- (10) v šestem stolpcu vnosa 341 za sintofen se datum veljavnosti registracije „31. maj 2024“ nadomesti z „31. avgust 2024“;
- (11) v šestem stolpcu vnosa 343 za azadirahthin se datum veljavnosti registracije „31. maj 2024“ nadomesti z „31. avgust 2024“;
- (12) v šestem stolpcu vnosa 345 za apneno žveplo se datum veljavnosti registracije „31. maj 2024“ nadomesti z „31. avgust 2024“;
- (13) v šestem stolpcu vnosa 346 za aluminijev sulfat se datum veljavnosti registracije „31. maj 2024“ nadomesti z „31. avgust 2024“;
- (14) v šestem stolpcu vnosa 350 za tebufenozid se datum veljavnosti registracije „31. maj 2024“ nadomesti z „31. avgust 2024“;
- (15) v šestem stolpcu vnosa 351 za ditianon se datum veljavnosti registracije „31. maj 2024“ nadomesti z „31. avgust 2024“;
- (16) v šestem stolpcu vnosa 352 za heksitiazoks se datum veljavnosti registracije „31. maj 2024“ nadomesti z „31. avgust 2024“;
- (17) v šestem stolpcu vnosa 353 za flutriafol se datum veljavnosti registracije „31. maj 2024“ nadomesti z „31. avgust 2024“;

del B se spremeni:

- (1) v šestem stolpcu vnosa 24 za fluksapiroksad se datum veljavnosti registracije „31. december 2022“ nadomesti z „31. maj 2025“;
- (2) v šestem stolpcu vnosa 26 za *Adoxophyes orana granulovirus* se datum veljavnosti registracije „31. januar 2023“ nadomesti z „31. januar 2024“;
- (3) v šestem stolpcu vnosa 37 za *Candida oleophila* sev O, se datum veljavnosti registracije „30. september 2023“ nadomesti z „31. december 2024“;
- (4) v šestem stolpcu vnosa 39 za *Paecilomyces fumosoroseus* sev FE 9901 se datum veljavnosti registracije „30. september 2023“ nadomesti z „31. december 2024“;

- (5) v šestem stolpcu vnosa 40 za kalijeve fosfonate se datum veljavnosti registracije „30. september 2023“ nadomesti z „31. januar 2026“;
- (6) v šestem stolpcu vnosa 43 za biksafen se datum veljavnosti registracije „30. september 2023“ nadomesti z „31. maj 2025“;
- (7) v šestem stolpcu vnosa 48 za sedaksan se datum veljavnosti registracije „31. januar 2024“ nadomesti z „31. maj 2025“;
- (8) v šestem stolpcu vnosa 49 za emamektin se datum veljavnosti registracije „30. april 2024“ nadomesti s „30. november 2024“;
- (9) v šestem stolpcu vnosa 50 za *Pseudomonas* sp. sev DSMZ 13134 se datum veljavnosti registracije „31. januar 2024“ nadomesti z „31. januar 2025“;
- (10) v šestem stolpcu vnosa 52 za *Aureobasidium pullulans* (seva DSM 14940 in DSM 14941), se datum veljavnosti registracije „31. januar 2024“ nadomesti z „31. januar 2025“;
- (11) v šestem stolpcu vnosa 53 za piriufenon se datum veljavnosti registracije „31. januar 2024“ nadomesti z „31. januar 2025“;
- (12) v šestem stolpcu vnosa 54 za dinatrijev fosfonat se datum veljavnosti registracije „31. januar 2024“ nadomesti z „31. januar 2026“;
- (13) v šestem stolpcu vnosa 55 za penflufen se datum veljavnosti registracije „31. januar 2024“ nadomesti z „31. maj 2025“;
- (14) v šestem stolpcu vnosa 56 za olje pomarančevca se datum veljavnosti registracije „30. april 2024“ nadomesti z „31. julij 2024“;
- (15) v šestem stolpcu vnosa 57 za pentiopirad se datum veljavnosti registracije „30. april 2024“ nadomesti z „31. maj 2025“;
- (16) v šestem stolpcu vnosa 58 za benalaksil-M se datum veljavnosti registracije „30. april 2024“ nadomesti s „30. april 2025“;
- (17) v šestem stolpcu vnosa 59 za tembotrion se datum veljavnosti registracije „30. april 2024“ nadomesti z „31. julij 2024“;
- (18) v šestem stolpcu vnosa 60 za spirotetramat se datum veljavnosti registracije „30. april 2024“ nadomesti z „31. julij 2024“;
- (19) v šestem stolpcu vnosa 61 za piroksulam se datum veljavnosti registracije „30. april 2024“ nadomesti s „30. april 2025“;
- (20) v šestem stolpcu vnosa 62 za klorantraniliprol se datum veljavnosti registracije „30. april 2024“ nadomesti z „31. december 2024“;
- (21) v šestem stolpcu vnosa 63 za natrij srebrov tiosulfat se datum veljavnosti registracije „30. april 2024“ nadomesti z „31. julij 2024“;
- (22) v šestem stolpcu vnosa 64 za piridalil se datum veljavnosti registracije „30. junij 2024“ nadomesti s „30. junij 2025“;
- (23) v šestem stolpcu vnosa 68 za 1,4-dimetilnaftalen se datum veljavnosti registracije „30. junij 2024“ nadomesti s „30. junij 2025“;
- (24) v šestem stolpcu vnosa 69 za amisulbrom se datum veljavnosti registracije „30. junij 2024“ nadomesti s „30. september 2024“;
- (25) v šestem stolpcu vnosa 65 za S-abszizinsko kislino se datum veljavnosti registracije „30. junij 2024“ nadomesti s „30. september 2024“;
- (26) v šestem stolpcu vnosa 66 za L-askorbinsko kislino se datum veljavnosti registracije „30. junij 2024“ nadomesti s „30. september 2024“;
- (27) v šestem stolpcu vnosa 67 za spinetoram se datum veljavnosti registracije „30. junij 2024“ nadomesti s „30. september 2024“;
- (28) v šestem stolpcu vnosa 70 za valifenalat se datum veljavnosti registracije „30. junij 2024“ nadomesti s „30. september 2024“;

- (29) v šestem stolpcu vnosa 71 za tienkarbazon se datum veljavnosti registracije „30. junij 2024“ nadomesti s „30. september 2024“;
- (30) v šestem stolpcu vnosa 72 za acekvinocil se datum veljavnosti registracije „31. avgust 2024“ nadomesti s „30. november 2024“;
- (31) v šestem stolpcu vnosa 73 za ipkonazol se datum veljavnosti registracije „31. avgust 2024“ nadomesti s „30. november 2024“;
- (32) v šestem stolpcu vnosa 74 za flubendiamid se datum veljavnosti registracije „31. avgust 2024“ nadomesti s „30. november 2024“;
- (33) v šestem stolpcu vnosa 75 za *Bacillus pumilus* QST 2808 se datum veljavnosti registracije „31. avgust 2024“ nadomesti z „31. avgust 2025“;
- (34) v šestem stolpcu vnosa 79 za *Streptomyces lydicus* sev WYEC 108 se datum veljavnosti registracije „31. december 2024“ nadomesti z „31. december 2025“;

del E se spremeni:

- (1) v šestem stolpcu vnosa 6 za prosulfuron se datum veljavnosti registracije „30. april 2024“ nadomesti z „31. julij 2024“;
- (2) v šestem stolpcu vnosa 7 za pendimetalin se datum veljavnosti registracije „31. avgust 2024“ nadomesti s „30. november 2024“;
- (3) v šestem stolpcu vnosa 8 za imazamoks se datum veljavnosti registracije „31. oktober 2024“ nadomesti z „31. januar 2025“.
-