

РЕГЛАМЕНТ ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ (ЕС) 2020/2007 НА КОМИСИЯТА

от 8 декември 2020 година

за изменение на Регламент за изпълнение (ЕС) № 540/2011 по отношение на удължаване на срока на одобрението на активните вещества 1-деканол, 1,4-диметилнафтаден, 6-бензиладенин, ацехиноцил, *Adoxophyes orana granulovirus*, алуминиев сулфат, амисулбром, *Aureobasidium pullulans* (шамове DSM 14940 и DSM 14941), азадирахтин, *Bacillus pumilus* QST 2808, беналаксил-М, биксафен, бупиримат, *Candida oleophila* шам О, хлорантранилипрол, динатриев фосфонат, дитианон, додин, емаектин, флубендиамид, флуометурон, флуксапироксад, флутриафол, хекситиазокс, имазамокс, ипконазол, изоксабен, L-аскорбинова киселина, калциев полисулфид, портокалово масло, *Raecilomyces fumosoroseus* шам FE 9901, пендиметалин, пенфлуфен, пентипирад, калиев фосфонат, просулфорон, *Pseudomonas* sp. шам DSMZ 13134, пиридалил, пириофенон, пирокулам, хинмерак, S-абсцисинова киселина, седаксан, синтофен, натриев сребърен тиосулфат, спинеторам, спиротетрамат, *Streptomyces lydicus* шам WYEC 108, тау-флувалинат, тебуфенозид, темботрион, тиенкарбазон, валифеналат, цинков фосфид

ЕВРОПЕЙСКАТА КОМИСИЯ,

като взе предвид Договора за функционирането на Европейския съюз,

като взе предвид Регламент (ЕО) № 1107/2009 на Европейския парламент и на Съвета от 21 октомври 2009 г. относно пускането на пазара на продукти за растителна защита и за отмяна на директиви 79/117/ЕИО и 91/414/ЕИО на Съвета ⁽¹⁾, и по-специално член 17, първа алинея от него,

като има предвид, че:

- (1) В част А от приложението към Регламент за изпълнение (ЕС) № 540/2011 на Комисията ⁽²⁾ са посочени активните вещества, които се считат за одобрени съгласно Регламент (ЕО) № 1107/2009, докато в част Б са посочени активните вещества, одобрени съгласно Регламент (ЕО) № 1107/2009, а в част Д са включени активните вещества, одобрени съгласно Регламент (ЕО) № 1107/2009 като кандидати за замяна.
- (2) Срокът на одобрението на активните вещества 1-деканол, 6-бензиладенин, ацехиноцил, алуминиев сулфат, амисулбром, азадирахтин, бупиримат, *Candida oleophila* шам О, хлорантранилипрол, дитианон, додин, емаектин, флубендиамид, флуометурон, флутриафол, хекситиазокс, имазамокс, ипконазол, изоксабен, L-аскорбинова киселина, калциев полисулфид, портокалово масло, *Raecilomyces fumosoroseus*, шам FE 9901, пендиметалин, просулфорон, хинмерак, S-абсцисинова киселина, синтофен, натриев сребърен тиосулфат, спинеторам, спиротетрамат, тау-флувалинат, тебуфенозид, темботрион, тиенкарбазон, валифеналат и цинков фосфид ще изтече между 30 април 2024 г. и 31 октомври 2024 г. Тъй като обаче за тези активни вещества ще се прилага Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/1740 на Комисията ⁽³⁾ и датата на подаване на досието във връзка с подновяването ще се изтегли напред с 3 месеца, е необходимо да се предвиди кратко удължаване на съответните им срокове на одобрение, за да се запази датата на подаването на досието съгласно изискванията на Регламент за изпълнение (ЕС) № 844/2012 на Комисията ⁽⁴⁾, тъй като заявителите имат нужда от време да изготвят и подадат досиетата в изисквания формат.
- (3) Освен това от предоставената от заявителя информация за емаектин е видно, че поради пандемията от COVID-19 са възникнали забавяния в изготвянето на досието във връзка с подновяването, въпреки всички усилия на заявителя да ограничи подобни забавяния. Определената докладваща държава членка за емаектин, Нидерландия, по изключение се съгласи да приеме подаването на заявление за подновяване на одобрението съгласно Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/1740 до 30 ноември 2021 г. Поради това срокът на одобрението на емаектин следва да бъде удължен, като се вземе предвид и този допълнителен период.
- (4) Освен това от предоставената от заявителя информация за хлорантранилипрол е видно, че поради пандемията от COVID-19 са възникнали забавяния в изготвянето на досието във връзка с подновяването, въпреки всички усилия на заявителя да ограничи подобни забавяния. Определената докладваща държава членка за хлорантранилипрол, Ирландия, по изключение се съгласи да приеме подаването на заявление за подновяване на одобрението съгласно Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/1740 до 31 декември 2021 г. Поради това срокът на одобрението на хлорантранилипрол следва да бъде удължен, като се вземе предвид и този допълнителен период.

⁽¹⁾ ОВ L 309, 24.11.2009 г., стр. 1.

⁽²⁾ Регламент за изпълнение (ЕС) № 540/2011 на Комисията от 25 май 2011 г. за прилагане на Регламент (ЕО) № 1107/2009 на Европейския парламент и на Съвета по отношение на списъка на одобрените активни вещества (ОВ L 153, 11.6.2011 г., стр. 1).

⁽³⁾ Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/1740 на Комисията от 20 ноември 2020 г. за определяне на разпоредбите, необходими за изпълнението на процедурата по подновяване на активните вещества в съответствие с Регламент (ЕО) № 1107/2009 на Европейския парламент и на Съвета, и за отмяна на Регламент за изпълнение (ЕС) № 844/2012 на Комисията (ОВ L 392, 23.11.2020 г., стр. 20).

⁽⁴⁾ Регламент за изпълнение (ЕС) № 844/2012 на Комисията от 18 септември 2012 г. за определяне на разпоредбите, необходими за изпълнението на процедурата по подновяване по отношение на активните вещества в съответствие с Регламент (ЕО) № 1107/2009 на Европейския парламент и на Съвета относно пускането на пазара на продукти за растителна защита (ОВ L 252, 19.9.2012 г., стр. 26).

- (5) С Решение за изпълнение C/2018/3434 на Комисията ⁽²⁾ беше създадена работна програма, обединяваща в групи сходните активни вещества и с която се определят приоритети въз основа на опасенията за здравето на хората и на животните или за околната среда.
- (6) За да се гарантира балансирано разпределение на отговорностите и работата между докладващи и съдокладващи държави членки, и като се вземат предвид необходимите ресурси за оценяване и вземане на решения, е целесъобразно да се удължи посочения в Решение за изпълнение C/2018/3434 срок на одобрение на някои активни вещества. Срокът на одобрението на 1,4-диметилнафтален, *Adoxophyes orana granulovirus*, *Aureobasidium pullulans* (шамове DSM 14940 и DSM 14941), *Bacillus pumilus* QST 2808, беналаксил-М, *Pseudomonas* sp. шам DSMZ 13134, пиридалил, пириофенон, пироксулам и *Streptomyces lydicus* шам WYEC 108 следва да бъде удължен с една година. По същите причини е целесъобразно срокът на одобрението на активните вещества биксафен, *Candida oleophila* шам О, динатриев фосфонат, флуксапироксад, *Raecilomyces fumosoroseus* шам FE 9901, пенфлуфен, пентиопирад, калиев фосфонат и седаксан да бъде удължен с една до три години.
- (7) Поради това Регламент (ЕС) № 540/2011 следва да бъде съответно изменен.
- (8) За целите на член 17, първа алинея от Регламент (ЕО) № 1107/2009 в случаите, в които не е подадено заявление за подновяване на одобрението в съответствие с член 5, параграф 1 от Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/1740 в срок от 3 години преди съответната дата на изтичане на срока, посочена в приложението към настоящия регламент, Комисията възстановява датата на изтичане на срока, както е била преди приемането на настоящия регламент, или определя дата възможно най-скоро след това.
- (9) За целите на член 17, първа алинея от Регламент (ЕО) № 1107/2009 в случаите, в които Комисията приема регламент, с който не се подновява одобрението за дадено активно вещество, посочено в приложението към настоящия регламент, тъй като не са изпълнени критериите за одобрение, Комисията посочва като дата на изтичане на срока по-късната от двете дати — датата, определена преди приемането на настоящия регламент, или датата на приемането на регламента, с който не се подновява одобрението на активното вещество. В случаите, в които Комисията приема регламент, с който се подновява одобрението на активно вещество, посочено в приложението към настоящия регламент, Комисията определя, по целесъобразност според обстоятелствата, най-ранната възможна дата на прилагане.
- (10) Мерките, предвидени в настоящия регламент, са в съответствие със становището на Постоянния комитет по растенията, животните, храните и фуражите,

ПРИЕ НАСТОЯЩИЯ РЕГЛАМЕНТ:

Член 1

Приложението към Регламент (ЕС) № 540/2011 се изменя в съответствие с приложението към настоящия регламент.

Член 2

Настоящият регламент влиза в сила на третия ден след деня на публикуването му в *Официален вестник на Европейския съюз*.

Настоящият регламент е задължителен в своята цялост и се прилага пряко във всички държави членки.

Съставено в Брюксел на 8 декември 2020 година.

За Комисията
Председател
Ursula VON DER LEYEN

⁽²⁾ Решение за изпълнение на Комисията от 6 юни 2018 г. за изготвяне на работна програма за оценка на заявленията за подновяване на одобренията на активни вещества, чийто срок на валидност изтича през 2022 г., 2023 г. и 2024 г., в съответствие с Регламент (ЕО) № 1107/2009 на Европейския парламент и на Съвета. C/2018/3434 final. (ОВ С 195, 7.6.2018 г., стр. 20).

ПРИЛОЖЕНИЕ

Приложението към Регламент (ЕС) № 540/2011 се изменя, както следва:

Част А се изменя, както следва:

- (1) В шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, за вписване № 311, хинмерак, датата 30 април 2024 г. се заменя с датата 31 юли 2024 г.
- (2) В шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, за вписване № 314, цинков фосфид, датата 30 април 2024 г. се заменя с датата 31 юли 2024 г.
- (3) В шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, за вписване № 317, 6-бензиладенин, датата 31 май 2024 г. се заменя с датата 31 август 2024 г.
- (4) В шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, за вписване № 323, додин, датата 31 май 2024 г. се заменя с датата 31 август 2024 г.
- (5) В шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, за вписване № 328, тау-флувалинат, датата 31 май 2024 г. се заменя с датата 31 август 2024 г.
- (6) В шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, за вписване № 330, бупиримат, датата 31 май 2024 г. се заменя с датата 31 август 2024 г.
- (7) В шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, за вписване № 333, 1-деканол, датата 31 май 2024 г. се заменя с датата 31 август 2024 г.
- (8) В шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, за вписване № 334, изоксабен, датата 31 май 2024 г. се заменя с датата 31 август 2024 г.
- (9) В шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, за вписване № 335, флуометурон, датата 31 май 2024 г. се заменя с датата 31 август 2024 г.
- (10) В шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, за вписване № 341, синтофен, датата 31 май 2024 г. се заменя с датата 31 август 2024 г.
- (11) В шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, за вписване № 343, азадирахтин, датата 31 май 2024 г. се заменя с датата 31 август 2024 г.
- (12) В шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, за вписване № 345, калциев полисулфид, датата 31 май 2024 г. се заменя с датата 31 август 2024 г.
- (13) В шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, за вписване № 346, алуминиев сулфат, датата 31 май 2024 г. се заменя с датата 31 август 2024 г.
- (14) В шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, за вписване № 350, тебуфенозид, датата 31 май 2024 г. се заменя с датата 31 август 2024 г.
- (15) В шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, за вписване № 351, дитианон, датата 31 май 2024 г. се заменя с датата 31 август 2024 г.
- (16) В шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, за вписване № 352, хекситиазокс, датата 31 май 2024 г. се заменя с датата 31 август 2024 г.
- (17) В шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, за вписване № 353, флутриафол, датата 31 май 2024 г. се заменя с датата 31 август 2024 г.

Част Б се изменя, както следва:

- (1) В шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, за вписване № 24, флуксапироксад, датата 31 декември 2022 г. се заменя с датата 31 май 2025 г.
- (2) В шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, за вписване № 26, *Adoxophyes orana granulovirus*, датата 31 януари 2023 г. се заменя с датата 31 януари 2024 г.
- (3) В шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, за вписване № 37, *Candida oleophila* шам О, датата 30 септември 2023 г. се заменя с датата 31 декември 2024 г.
- (4) В шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, за вписване № 39, *Raecilomyces fumosoroseus* шам FE 9901, датата 30 септември 2023 г. се заменя с датата 31 декември 2024 г.

- (5) В шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, за вписване № 40, калиев фосфонат, датата 30 септември 2023 г. се заменя с датата 31 януари 2026 г.
- (6) В шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, за вписване № 43, биксафен, датата 30 септември 2023 г. се заменя с датата 31 май 2025 г.
- (7) В шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, за вписване № 48, седаксан, датата 31 януари 2024 г. се заменя с датата 31 май 2025 г.
- (8) В шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, за вписване № 49, емаектин, датата 30 април 2024 г. се заменя с датата 30 ноември 2024 г.
- (9) В шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, за вписване № 50, *Pseudomonas* sp. шам DSMZ 13134, датата 31 януари 2024 г. се заменя с датата 31 януари 2025 г.
- (10) В шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, за вписване № 52, *Aureobasidium pullulans* (шамове DSM 14940 и DSM 14941), датата 31 януари 2024 г. се заменя с датата 31 януари 2025 г.
- (11) В шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, за вписване № 53, пириофенон, датата 31 януари 2024 г. се заменя с датата 31 януари 2025 г.
- (12) В шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, за вписване № 54, динатриев фосфонат, датата 31 януари 2024 г. се заменя с датата 31 януари 2026 г.
- (13) В шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, за вписване № 55, пенфлуфен, датата 31 януари 2024 г. се заменя с датата 31 май 2025 г.
- (14) В шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, за вписване № 56, портокалово масло, датата 30 април 2024 г. се заменя с датата 31 юли 2024 г.
- (15) В шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, за вписване № 57, пентиопирад, датата 30 април 2024 г. се заменя с датата 31 май 2025 г.
- (16) В шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, за вписване № 58, беналаксил-М, датата 30 април 2024 г. се заменя с датата 30 април 2025 г.
- (17) В шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, за вписване № 59, темботрион, датата 30 април 2024 г. се заменя с датата 31 юли 2024 г.
- (18) В шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, за вписване № 60, спиротетрамат, датата 30 април 2024 г. се заменя с датата 31 юли 2024 г.
- (19) В шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, за вписване № 61, пироксулам, датата 30 април 2024 г. се заменя с датата 30 април 2025 г.
- (20) В шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, за вписване № 62, хлорантранилипрол, датата 30 април 2024 г. се заменя с датата 31 декември 2024 г.
- (21) В шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, за вписване № 63, натриев сребърен тиосулфат, датата 30 април 2024 г. се заменя с датата 31 юли 2024 г.
- (22) В шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, за вписване № 64, пиридалил, датата 30 юни 2024 г. се заменя с датата 30 юни 2025 г.
- (23) В шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, за вписване № 68, 1,4-диметилнафтаден, датата 30 юни 2024 г. се заменя с датата 30 юни 2025 г.
- (24) В шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, за вписване № 69, амисулбром, датата 30 юни 2024 г. се заменя с датата 30 септември 2024 г.
- (25) В шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, за вписване № 65, S-абсцисинова киселина, датата 30 юни 2024 г. се заменя с датата 30 септември 2024 г.
- (26) В шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, за вписване № 66, L-аскорбинова киселина, датата 30 юни 2024 г. се заменя с датата 30 септември 2024 г.
- (27) В шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, за вписване № 67, спинеторам, датата 30 юни 2024 г. се заменя с датата 30 септември 2024 г.
- (28) В шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, за вписване № 70, валифеналат, датата 30 юни 2024 г. се заменя с датата 30 септември 2024 г.

- (29) В шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, за вписване № 71, тиенкарбазон, датата 30 юни 2024 г. се заменя с датата 30 септември 2024 г.
- (30) В шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, за вписване № 72, апехиноцил, датата 31 август 2024 г. се заменя с датата 30 ноември 2024 г.
- (31) В шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, за вписване № 73, ипконазол, датата 31 август 2024 г. се заменя с датата 30 ноември 2024 г.
- (32) В шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, за вписване № 74, флубендиамид, датата 31 август 2024 г. се заменя с датата 30 ноември 2024 г.
- (33) В шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, за вписване № 75, *Bacillus pumilus* QST 2808, датата 31 август 2024 г. се заменя с датата 31 август 2025 г.
- (34) В шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, за вписване № 79, *Streptomyces lydicus* шам WYEC 108, датата 31 декември 2024 г. се заменя с датата 31 декември 2025 г.

Част Д се изменя, както следва:

- (1) В шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, за вписване № 6, просулфорон, датата 30 април 2024 г. се заменя с датата 31 юли 2024 г.
 - (2) В шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, за вписване № 7, пендиметалин, датата 31 август 2024 г. се заменя с датата 30 ноември 2024 г.
 - (3) В шестата колона — „Изтичане срока на одобрението“, за вписване № 8, имазамокс, датата 31 октомври 2024 г. се заменя с датата 31 януари 2025 г.
-