

ROZPORZĄDZENIE WYKONAWCZE KOMISJI (UE) 2020/2007

z dnia 8 grudnia 2020 r.

zmieniające rozporządzenie wykonawcze (UE) nr 540/2011 w odniesieniu do przedłużenia okresów zatwierdzenia substancji czynnych: 1-dekanol, 1,4-dimetylo-naftalen, 6-benzyloadenina, acekwincyl, *Adoxophyes orana granulovirus*, siarczan glinu, amisulbrom, *Aureobasidium pullulans* (szczyepy DSM 14940 i DSM 14941), azadyrachtyna, *Bacillus pumilus* QST 2808, benalaksyl-M, biksafen, bupiryamat, *Candida oleophila* szczep O, chlorantraniliprol, fosfonian sodu, ditianon, dodyna, emamektyna, flubendiamid, fluometuron, fluksapyroksad, flutriafof, heksytiazoks, imazamoks, ipkonazol, izoksaben, kwas L-askorbinowy, wielosiarczek wapnia, olejek pomarańczowy, *Paecilomyces fumosoroseus* szczep FE 9901, pendimetalina, penflufen, pentiopirad, fosfoniany potasu, prosulfuron, *Pseudomonas* sp. szczep DSMZ 13134, pirydalil, pyriofenon, piroksulam, chinomerak, kwas S-abcysynowy, sedaksan, sintofen, sodowy tiosiarczan srebra, spinetoram, spirotetramat, *Streptomyces lydicus* szczep WYEC 108, tau-fluwalinat, tebufenozyd, tembotrion, tienkarbazon, walifenalat, fosforek cynku

KOMISJA EUROPEJSKA,

uwzględniając Traktat o funkcjonowaniu Unii Europejskiej,

uwzględniając rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1107/2009 z dnia 21 października 2009 r. dotyczące wprowadzania do obrotu środków ochrony roślin i uchylające dyrektywy Rady 79/117/EWG i 91/414/EWG⁽¹⁾, w szczególności jego art. 17 akapit pierwszy,

a także mając na uwadze, co następuje:

- (1) W części A załącznika do rozporządzenia wykonawczego Komisji (UE) nr 540/2011⁽²⁾ określono substancje czynne uznane za zatwierdzone na podstawie rozporządzenia (WE) nr 1107/2009, natomiast w części B określono substancje czynne zatwierdzone na podstawie rozporządzenia (WE) nr 1107/2009, a w części E określono substancje czynne zatwierdzone na podstawie rozporządzenia (WE) nr 1107/2009 jako substancje kwalifikujące się do zastąpienia.
- (2) Zatwierdzenia substancji czynnych: 1-dekanol, 6-benzyloadenina, acekwincyl, siarczan glinu, amisulbrom, azadyrachtyna, bupiryamat, *Candida oleophila* szczep O, chlorantraniliprol, ditianon, dodyna, emamektyna, flubendiamid, fluometuron, flutriafof, heksytiazoks, imazamoks, ipkonazol, izoksaben, kwas L-askorbinowy, wielosiarczek wapnia, olejek pomarańczowy, *Paecilomyces fumosoroseus* szczep FE 9901, pendimetalina, prosulfuron, chinomerak, kwas S-abcysynowy, sintofen, sodowy tiosiarczan srebra, spinetoram, spirotetramat, tau-fluwalinat, tebufenozyd, tembotrion, tienkarbazon, walifenalat i fosforek cynku wygasną w okresie od 30 kwietnia 2024 r. do 31 października 2024 r. Ponieważ jednak rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2020/1740⁽³⁾ będzie miało zastosowanie do tych substancji czynnych i przyspieszy termin złożenia dokumentacji na poparcie odnowienia zatwierdzenia o 3 miesiące, konieczne jest zapewnienie krótkiego przedłużenia ich odpowiednich okresów zatwierdzenia w celu utrzymania terminu przedłożenia dokumentacji wymaganej zgodnie z rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) nr 844/2012⁽⁴⁾, ponieważ wnioskodawcy potrzebują czasu na przygotowanie i złożenie dokumentacji w wymaganym formacie.
- (3) Ponadto w odniesieniu do emamektyny z informacji dostarczonych przez wnioskodawcę wynika, że wystąpiły opóźnienia w przygotowaniu dokumentacji dotyczącej odnowienia ze względu na pandemię COVID-19, pomimo dołożenia wszelkich starań przez wnioskodawcę, aby opóźnienia te zmniejszyć. Państwo członkowskie pełniące rolę sprawozdawcy w odniesieniu do emamektyny (Niderlandy) w drodze wyjątku zgodziło się na umożliwienie złożenia wniosku o odnowienie zatwierdzenia zgodnie z wymogami rozporządzenia wykonawczego (UE) 2020/1740 do dnia 30 listopada 2021 r. W związku z tym należy przedłużyć okres zatwierdzenia emamektyny, uwzględniając również ten dodatkowy okres.
- (4) Ponadto w odniesieniu do chlorantraniliprolu z informacji dostarczonych przez wnioskodawcę wynika, że wystąpiły opóźnienia w przygotowaniu wniosku o odnowienie zatwierdzenia ze względu na pandemię COVID-19, pomimo dołożenia wszelkich starań przez wnioskodawcę, aby opóźnienia te zmniejszyć. Państwo członkowskie pełniące rolę sprawozdawcy w odniesieniu do chlorantraniliprolu (Irlandia) w drodze wyjątku zgodziło się na złożenie wniosku o odnowienie zatwierdzenia zgodnie z wymogami rozporządzenia wykonawczego (UE) 2020/1740 do dnia 31 grudnia 2021 r. W związku z tym należy przedłużyć okres zatwierdzenia chlorantraniliprolu, uwzględniając również ten dodatkowy okres.

⁽¹⁾ Dz.U. L 309 z 24.11.2009, s. 1.

⁽²⁾ Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) nr 540/2011 z dnia 25 maja 2011 r. w sprawie wykonania rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1107/2009 w odniesieniu do wykazu zatwierdzonych substancji czynnych (Dz.U. L 153 z 11.6.2011, s. 1).

⁽³⁾ Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2020/1740 z dnia 20 listopada 2020 r. ustanawiające przepisy niezbędne do wprowadzenia w życie procedury odnowienia dotyczącej substancji czynnych, jak przewidziano w rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1107/2009, oraz uchylające rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) nr 844/2012 (Dz.U. L 392 z 23.11.2020, s. 20).

⁽⁴⁾ Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) nr 844/2012 z dnia 18 września 2012 r. ustanawiające przepisy niezbędne do wprowadzenia w życie procedury odnowienia dotyczącej substancji czynnych, jak przewidziano w rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1107/2009 dotyczącym wprowadzania do obrotu środków ochrony roślin (Dz.U. L 252 z 19.9.2012, s. 26).

- (5) Decyzją wykonawczą Komisji C/2018/3434 ⁽⁹⁾ ustanowiono program prac, w którym zgrupowano podobne substancje czynne i wyznaczono priorytety na podstawie potencjalnego zagrożenia dla zdrowia ludzi i zwierząt lub dla środowiska.
- (6) Aby zapewnić zrównoważony podział obowiązków i pracy między państwami członkowskimi pełniącymi rolę sprawozdawców i współsprawozdawców, oraz mając na uwadze dostępne zasoby potrzebne do przeprowadzenia oceny i podjęcia decyzji, należy przedłużyć okresy zatwierdzenia niektórych substancji czynnych określone w decyzji wykonawczej C/2018/3434. Okresy zatwierdzenia: 1,4-dimetylonaftalenu, *Adoxophyes orana granulovirus*, *Aureobasidium pullulans* (szczepy DSM 14940 i DSM 14941), *Bacillus pumilus* QST 2808, benalaksylu-M, *Pseudomonas* sp. szczep DSMZ 13134, pirydalilu, pyriofenonu, piroksulamu i *Streptomyces lydicus* szczep WYEC 108 należy przedłużyć o jeden rok. Z tych samych powodów należy przedłużyć okresy zatwierdzenia substancji czynnych: biksafen, *Candida oleophila* szczep O, fosfonian sodu, fluksapyroksad, *Paecilomyces fumosoroseus* szczep FE 9901, penflufen, pentiopirad, fosfoniany potasu i sedaksan odpowiednio o jeden rok do trzech lat.
- (7) Należy zatem odpowiednio zmienić rozporządzenie (UE) nr 540/2011.
- (8) Mając na uwadze cel art. 17 akapit pierwszy rozporządzenia (WE) nr 1107/2009, w odniesieniu do przypadków, w których wnioski o odnowienie zatwierdzenia zgodnie z art. 5 ust. 1 rozporządzenia wykonawczego (UE) 2020/1740 nie zostanie złożony w ciągu trzech lat przed odpowiednią datą wygaśnięcia określoną w załączniku do niniejszego rozporządzenia, Komisja przywróci datę wygaśnięcia, która obowiązywała przed przyjęciem niniejszego rozporządzenia, lub ustali ją na najwcześniejszy możliwy dzień po tej dacie.
- (9) Mając na uwadze cel art. 17 akapit pierwszy rozporządzenia (WE) nr 1107/2009, w przypadkach przyjęcia przez Komisję rozporządzenia stanowiącego o nieodnowieniu zatwierdzenia substancji czynnej wymienionej w załączniku do niniejszego rozporządzenia ze względu na brak spełnienia kryteriów zatwierdzenia, Komisja wyznaczy taką samą datę wygaśnięcia jak data, która obowiązywała przed przyjęciem niniejszego rozporządzenia, lub ustali ją na dzień przyjęcia rozporządzenia stanowiącego o nieodnowieniu zatwierdzenia substancji czynnej, w zależności od tego, która z dat jest późniejsza. W odniesieniu do przypadków, w których Komisja przyjęła rozporządzenie stanowiące o odnowieniu zatwierdzenia substancji czynnej wymienionej w załączniku do niniejszego rozporządzenia Komisja wyznaczy, stosownie do okoliczności, najwcześniejszą możliwą datę rozpoczęcia stosowania.
- (10) Środki przewidziane w niniejszym rozporządzeniu są zgodne z opinią Stałego Komitetu ds. Roślin, Zwierząt, Żywności i Pasz,

PRZYJMUJE NINIEJSZE ROZPORZĄDZENIE:

Artykuł 1

W załączniku do rozporządzenia (UE) nr 540/2011 wprowadza się zmiany zgodnie z załącznikiem do niniejszego rozporządzenia.

Artykuł 2

Niniejsze rozporządzenie wchodzi w życie trzeciego dnia po jego opublikowaniu w *Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej*.

Niniejsze rozporządzenie wiąże w całości i jest bezpośrednio stosowane we wszystkich państwach członkowskich.

Sporządzono w Brukseli dnia 8 grudnia 2020 r.

W imieniu Komisji
Ursula VON DER LEYEN
Przewodnicząca

⁽⁹⁾ Decyzja wykonawcza Komisji z dnia 6 czerwca 2018 r. w sprawie ustanowienia programu prac nad oceną wniosków o odnowienie wygasających w latach 2022, 2023 i 2024 zatwierdzeń substancji czynnych zgodnie z rozporządzeniem (WE) nr 1107/2009 Parlamentu Europejskiego i Rady. C/2018/3434 final. (Dz.U. C 195 z 7.6.2018, s. 20).

ZAŁĄCZNIK

W załączniku do rozporządzenia (UE) nr 540/2011 wprowadza się następujące zmiany:

w części A wprowadza się następujące zmiany:

- 1) w kolumnie szóstej, data wygaśnięcia zatwierdzenia, wpis 311, chinomerak, datę 30 kwietnia 2024 r. zastępuje się datą 31 lipca 2024 r.;
- 2) w kolumnie szóstej, data wygaśnięcia zatwierdzenia, wpis 314, fosforek cynku, datę 30 kwietnia 2024 r. zastępuje się datą 31 lipca 2024 r.;
- 3) w kolumnie szóstej, data wygaśnięcia zatwierdzenia, wpis 317, 6-benzyloadenina, datę 31 maja 2024 r. zastępuje się datą 31 sierpnia 2024 r.;
- 4) w kolumnie szóstej, data wygaśnięcia zatwierdzenia, wpis 323, dodyna, datę 31 maja 2024 r. zastępuje się datą 31 sierpnia 2024 r.;
- 5) w kolumnie szóstej, data wygaśnięcia zatwierdzenia, wpis 328, tau-fluwalinat, datę 31 maja 2024 r. zastępuje się datą 31 sierpnia 2024 r.;
- 6) w kolumnie szóstej, data wygaśnięcia zatwierdzenia, wpis 330, bupiryamat, datę 31 maja 2024 r. zastępuje się datą 31 sierpnia 2024 r.;
- 7) w kolumnie szóstej, data wygaśnięcia zatwierdzenia, wpis 333, 1-dekanol, datę 31 maja 2024 r. zastępuje się datą 31 sierpnia 2024 r.;
- 8) w kolumnie szóstej, data wygaśnięcia zatwierdzenia, wpis 334, izoksaben, datę 31 maja 2024 r. zastępuje się datą 31 sierpnia 2024 r.;
- 9) w kolumnie szóstej, data wygaśnięcia zatwierdzenia, wpis 335, fluometuron, datę 31 maja 2024 r. zastępuje się datą 31 sierpnia 2024 r.;
- 10) w kolumnie szóstej, data wygaśnięcia zatwierdzenia, wpis 341, sintofen, datę 31 maja 2024 r. zastępuje się datą 31 sierpnia 2024 r.;
- 11) w kolumnie szóstej, data wygaśnięcia zatwierdzenia, wpis 343, azadyrachtyna, datę 31 maja 2024 r. zastępuje się datą 31 sierpnia 2024 r.;
- 12) w kolumnie szóstej, data wygaśnięcia zatwierdzenia, wpis 345, wielosiarczek wapnia, datę 31 maja 2024 r. zastępuje się datą 31 sierpnia 2024 r.;
- 13) w kolumnie szóstej, data wygaśnięcia zatwierdzenia, wpis 346, siarczan glinu, datę 31 maja 2024 r. zastępuje się datą 31 sierpnia 2024 r.;
- 14) w kolumnie szóstej, data wygaśnięcia zatwierdzenia, wpis 350, tebufenozyd, datę 31 maja 2024 r. zastępuje się datą 31 sierpnia 2024 r.;
- 15) w kolumnie szóstej, data wygaśnięcia zatwierdzenia, wpis 351, ditianon, datę 31 maja 2024 r. zastępuje się datą 31 sierpnia 2024 r.;
- 16) w kolumnie szóstej, data wygaśnięcia zatwierdzenia, wpis 352, heksytiazoks, datę 31 maja 2024 r. zastępuje się datą 31 sierpnia 2024 r.;
- 17) w kolumnie szóstej, data wygaśnięcia zatwierdzenia, wpis 353, flutriafol, datę 31 maja 2024 r. zastępuje się datą 31 sierpnia 2024 r.;

w części B wprowadza się następujące zmiany:

- 1) w kolumnie szóstej, data wygaśnięcia zatwierdzenia, wpis 24, fluksapyroksad, datę 31 grudnia 2022 r. zastępuje się datą 31 maja 2025 r.;
- 2) w kolumnie szóstej, data wygaśnięcia zatwierdzenia, wpis 26, *Adoxophyes orana granulovirus*, datę 31 stycznia 2023 r. zastępuje się datą 31 stycznia 2024 r.;
- 3) w kolumnie szóstej, data wygaśnięcia zatwierdzenia, wpis 37, *Candida oleophila* szczep O, datę 30 września 2023 r. zastępuje się datą 31 grudnia 2024 r.;
- 4) w kolumnie szóstej, data wygaśnięcia zatwierdzenia, wpis 39, *Paecilomyces fumosoroseus* szczep FE 9901, datę 30 września 2023 r. zastępuje się datą 31 grudnia 2024 r.;

- 5) w kolumnie szóstej, data wygaśnięcia zatwierdzenia, wpis 40, fosfoniany potasu, datę 30 września 2023 r. zastępuje się datą 31 stycznia 2026 r.;
- 6) w kolumnie szóstej, data wygaśnięcia zatwierdzenia, wpis 43, biksafen, datę 30 września 2023 r. zastępuje się datą 31 maja 2025 r.;
- 7) w kolumnie szóstej, data wygaśnięcia zatwierdzenia, wpis 48, sedaksan, datę 31 stycznia 2024 r. zastępuje się datą 31 maja 2025 r.;
- 8) w kolumnie szóstej, data wygaśnięcia zatwierdzenia, wpis 49, emamektyna, datę 30 kwietnia 2024 r. zastępuje się datą 30 listopada 2024 r.;
- 9) w kolumnie szóstej, data wygaśnięcia zatwierdzenia, wpis 50, *Pseudomonas* sp. szczep DSMZ 13134, datę 31 stycznia 2024 r. zastępuje się datą 31 stycznia 2025 r.;
- 10) w kolumnie szóstej, data wygaśnięcia zatwierdzenia, wpis 52, *Aureobasidium pullulans* (szczepy DSM 14940 i DSM 14941), datę 31 stycznia 2024 r. zastępuje się datą 31 stycznia 2025 r.;
- 11) w kolumnie szóstej, data wygaśnięcia zatwierdzenia, wpis 53, pyriofenon, datę 31 stycznia 2024 r. zastępuje się datą 31 stycznia 2025 r.;
- 12) w kolumnie szóstej, data wygaśnięcia zatwierdzenia, wpis 54, fosfonian sodu, datę 31 stycznia 2024 r. zastępuje się datą 31 stycznia 2026 r.;
- 13) w kolumnie szóstej, data wygaśnięcia zatwierdzenia, wpis 55, penflufen, datę 31 stycznia 2024 r. zastępuje się datą 31 maja 2025 r.;
- 14) w kolumnie szóstej, data wygaśnięcia zatwierdzenia, wpis 56, olejek pomarańczowy, datę 30 kwietnia 2024 r. zastępuje się datą 31 lipca 2024 r.;
- 15) w kolumnie szóstej, data wygaśnięcia zatwierdzenia, wpis 57, pentiopirad, datę 30 kwietnia 2024 r. zastępuje się datą 31 maja 2025 r.;
- 16) w kolumnie szóstej, data wygaśnięcia zatwierdzenia, wpis 58, benalaksyl-M, datę 30 kwietnia 2024 r. zastępuje się datą 30 kwietnia 2025 r.;
- 17) w kolumnie szóstej, data wygaśnięcia zatwierdzenia, wpis 59, tembotrion, datę 30 kwietnia 2024 r. zastępuje się datą 31 lipca 2024 r.;
- 18) w kolumnie szóstej, data wygaśnięcia zatwierdzenia, wpis 60, spirotetramat, datę 30 kwietnia 2024 r. zastępuje się datą 31 lipca 2024 r.;
- 19) w kolumnie szóstej, data wygaśnięcia zatwierdzenia, wpis 61, piroksulam, datę 30 kwietnia 2024 r. zastępuje się datą 30 kwietnia 2025 r.;
- 20) w kolumnie szóstej, data wygaśnięcia zatwierdzenia, wpis 62, chlorantraniliprol, datę 30 kwietnia 2024 r. zastępuje się datą 31 grudnia 2024 r.;
- 21) w kolumnie szóstej, data wygaśnięcia zatwierdzenia, wpis 63, sodowy tiosiarczan srebra, datę 30 kwietnia 2024 r. zastępuje się datą 31 lipca 2024 r.;
- 22) w kolumnie szóstej, data wygaśnięcia zatwierdzenia, wpis 64, pirydalil, datę 30 czerwca 2024 r. zastępuje się datą 30 czerwca 2025 r.;
- 23) w kolumnie szóstej, data wygaśnięcia zatwierdzenia, wpis 68, 1,4-dimetylonaftalen, datę 30 czerwca 2024 r. zastępuje się datą 30 czerwca 2025 r.;
- 24) w kolumnie szóstej, data wygaśnięcia zatwierdzenia, wpis 69, amisulbrom, datę 30 czerwca 2024 r. zastępuje się datą 30 września 2024 r.;
- 25) w kolumnie szóstej, data wygaśnięcia zatwierdzenia, wpis 65, kwas S-absycsynowy, datę 30 czerwca 2024 r. zastępuje się datą 30 września 2024 r.;
- 26) w kolumnie szóstej, data wygaśnięcia zatwierdzenia, wpis 66, kwas L-askorbinowy, datę 30 czerwca 2024 r. zastępuje się datą 30 września 2024 r.;
- 27) w kolumnie szóstej, data wygaśnięcia zatwierdzenia, wpis 67, spinetoram, datę 30 czerwca 2024 r. zastępuje się datą 30 września 2024 r.;
- 28) w kolumnie szóstej, data wygaśnięcia zatwierdzenia, wpis 70, walifenalat, datę 30 czerwca 2024 r. zastępuje się datą 30 września 2024 r.;

- 29) w kolumnie szóstej, data wygaśnięcia zatwierdzenia, wpis 71, tienkarbazon, datę 30 czerwca 2024 r. zastępuje się datą 30 września 2024 r.;
- 30) w kolumnie szóstej, data wygaśnięcia zatwierdzenia, wpis 72, acekwinocyl, datę 31 sierpnia 2024 r. zastępuje się datą 30 listopada 2024 r.;
- 31) w kolumnie szóstej, data wygaśnięcia zatwierdzenia, wpis 73, ipkonazol, datę 31 sierpnia 2024 r. zastępuje się datą 30 listopada 2024 r.;
- 32) w kolumnie szóstej, data wygaśnięcia zatwierdzenia, wpis 74, flubendiamid, datę 31 sierpnia 2024 r. zastępuje się datą 30 listopada 2024 r.;
- 33) w kolumnie szóstej, data wygaśnięcia zatwierdzenia, wpis 75, *Bacillus pumilus* QST 2808, datę 31 sierpnia 2024 r. zastępuje się datą 31 sierpnia 2025 r.;
- 34) w kolumnie szóstej, data wygaśnięcia zatwierdzenia, wpis 79, *Streptomyces lydicus* szczep WYEC 108, datę 31 grudnia 2024 r. zastępuje się datą 31 grudnia 2025 r.;

w części E wprowadza się następujące zmiany:

- 1) w kolumnie szóstej, data wygaśnięcia zatwierdzenia, wpis 6, prosulfuron, datę 30 kwietnia 2024 r. zastępuje się datą 31 lipca 2024 r.;
 - 2) w kolumnie szóstej, data wygaśnięcia zatwierdzenia, wpis 7, pendimetalina, datę 31 sierpnia 2024 r. zastępuje się datą 30 listopada 2024 r.;
 - 3) w kolumnie szóstej, data wygaśnięcia zatwierdzenia, wpis 8, imazamoks, datę 31 października 2024 r. zastępuje się datą 31 stycznia 2025 r.
-