

**ROZPORZĄDZENIE WYKONAWCZE KOMISJI (UE) 2020/869****z dnia 24 czerwca 2020 r.**

**zmieniające rozporządzenie wykonawcze (UE) nr 540/2011 w odniesieniu do przedłużenia okresów zatwierdzenia substancji czynnych: beflubutamid, benalaksyl, bentiawalikarb, bifenazat, boskalid, bromoksynil, kaptan, cyjazofamid, dimetomorf, etefon, etoksazol, famoksadon, fenamifos, flumioksazyna, fluoksastrobina, folpet, formetanat, metrybuzyna, milbemektyna, *Paecilomyces lilacinus* szczep 251, fenmedifam, fosmet, pirymifos metylu, propamokarb, protiokonazol i S-metolachlor**

**(Tekst mający znaczenie dla EOG)**

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 <sup>(1)</sup>, 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 <sup>(2)</sup> określono substancje czynne uznane za zatwierdzone rozporządzeniem (WE) nr 1107/2009.
- (2) Rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) 2019/707 <sup>(3)</sup> przedłużono okresy zatwierdzenia substancji czynnych famoksadon i flumioksazyna do dnia 30 czerwca 2020 r. oraz okresy zatwierdzenia substancji czynnych beflubutamid, benalaksyl, bentiawalikarb, bifenazat, boskalid, bromoksynil, kaptan, cyjazofamid, dimetomorf, etefon, etoksazol, fenamifos, fluoksastrobina, folpet, formetanat, metrybuzyna, milbemektyna, *Paecilomyces lilacinus* szczep 251, fenmedifam, fosmet, pirymifos metylu, propamokarb, protiokonazol i S-metolachlor do dnia 31 lipca 2020 r.
- (3) Zgodnie z rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) nr 844/2012 złożono wnioski o odnowienie zatwierdzenia tych substancji <sup>(4)</sup>.
- (4) W związku z tym, że ocena wszystkich tych substancji opóźniła się z przyczyn niezależnych od wnioskodawców, prawdopodobnie zatwierdzenia tych substancji czynnych wygasną, zanim zostanie podjęta decyzja w sprawie ich odnowienia. Należy zatem przedłużyć okresy zatwierdzenia tych substancji.
- (5) Ponadto konieczne jest przedłużenie okresu zatwierdzenia substancji czynnych: boskalid, kaptan, dimetomorf, etefon, folpet, formetanat, milbemektyna, fenmedifam, fosmet, pirymifos metylu i propamokarb, aby zapewnić niezbędny czas na przeprowadzenie oceny dotyczącej właściwości zaburzających funkcjonowanie układu hormonalnego zgodnie z procedurą określoną w art. 13 i 14 rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 844/2012.

<sup>(1)</sup> Dz.U. L 309 z 24.11.2009, s. 1.

<sup>(2)</sup> 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).

<sup>(3)</sup> Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2019/707 z dnia 7 maja 2019 r. zmieniające rozporządzenie wykonawcze (UE) nr 540/2011 w odniesieniu do przedłużenia okresów zatwierdzenia substancji czynnych: alfa-cyprymetryna, beflubutamid, benalaksyl, bentiawalikarb, bifenazat, boskalid, bromoksynil, kaptan, cyjazofamid, desmedifam, dimetomorf, diuron, etefon, etoksazol, famoksadon, fenamifos, flumioksazyna, fluoksastrobina, folpet, foramsulfuron, formetanat, metalaksyl-M, metiokarb, metrybuzyna, milbemektyna, *Paecilomyces lilacinus* szczep 251, fenmedifam, fosmet, pirymifos metylu, propamokarb, protiokonazol, S-metolachlor i tebukonazol (Dz.U. L 120 z 8.5.2019, s. 16).

<sup>(4)</sup> 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).

- (6) W przypadkach, w których ma zostać przyjęte rozporządzenie stanowiące, że zatwierdzenie substancji czynnej, o której mowa w załączniku do niniejszego rozporządzenia, nie zostaje odnowione, ponieważ kryteria zatwierdzenia nie zostały spełnione, wyznacza się taką samą datę wygaśnięcia jak data obowiązująca przed przyjęciem niniejszego rozporządzenia lub ustala się ją na dzień wejścia w życie rozporządzenia stanowiącego o nieodnowieniu zatwierdzenia substancji czynnej, w zależności od tego, która z tych dat jest późniejsza. W przypadku przyjęcia rozporządzenia stanowiącego o odnowieniu zatwierdzenia substancji czynnej, o której mowa w załączniku do niniejszego rozporządzenia, należy, stosownie do okoliczności, wyznaczyć najwcześniejszą możliwą datę rozpoczęcia stosowania.
- (7) Ze względu na to, że niektóre zatwierdzenia wspomnianych substancji czynnych wygasają z dniem 30 czerwca 2020 r., niniejsze rozporządzenie powinno wejść w życie jak najszybciej.
- (8) Należy zatem odpowiednio zmienić rozporządzenie wykonawcze (UE) nr 540/2011.
- (9) 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 wykonawczego (UE) nr 540/2011 wprowadza się zmiany zgodnie z załącznikiem do niniejszego rozporządzenia.

#### Artykuł 2

Niniejsze rozporządzenie wchodzi w życie następnego 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 24 czerwca 2020 r.

W imieniu Komisji  
Przewodnicząca  
Ursula VON DER LEYEN

## ZAŁĄCZNIK

W części A załącznika do rozporządzenia wykonawczego (UE) nr 540/2011 wprowadza się następujące zmiany:

- 1) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 35: Famoksadon, datę zastępuje się datą „30 czerwca 2021 r.”;
  - 2) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 39: Flumioksazyna, datę zastępuje się datą „30 czerwca 2021 r.”;
  - 3) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 46: Cyjazofamid, datę zastępuje się datą „31 lipca 2021 r.”;
  - 4) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 84: Benalaksyl, datę zastępuje się datą „31 lipca 2021 r.”;
  - 5) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 85: Bromoksynil, datę zastępuje się datą „31 lipca 2021 r.”;
  - 6) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 88: Fenmedifam, datę zastępuje się datą „31 lipca 2021 r.”;
  - 7) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 97: S-metolachlor, datę zastępuje się datą „31 lipca 2021 r.”;
  - 8) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 99: Etoksazol, datę zastępuje się datą „31 lipca 2021 r.”;
  - 9) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 109: Bifenazat, datę zastępuje się datą „31 lipca 2021 r.”;
  - 10) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 110: Milbemektyna, datę zastępuje się datą „31 lipca 2021 r.”;
  - 11) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 141: Fenamifos, datę zastępuje się datą „31 lipca 2021 r.”;
  - 12) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 142: Etefon, datę zastępuje się datą „31 lipca 2021 r.”;
  - 13) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 145: Kaptan, datę zastępuje się datą „31 lipca 2021 r.”;
  - 14) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 146: Folpet, datę zastępuje się datą „31 lipca 2021 r.”;
  - 15) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 147: Formetanat, datę zastępuje się datą „31 lipca 2021 r.”;
  - 16) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 150: Dimetomorf, datę zastępuje się datą „31 lipca 2021 r.”;
  - 17) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 152: Metrybuzyna, datę zastępuje się datą „31 lipca 2021 r.”;
  - 18) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 153: Fosmet, datę zastępuje się datą „31 lipca 2021 r.”;
  - 19) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 154: Propamokarb, datę zastępuje się datą „31 lipca 2021 r.”;
  - 20) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 156: Piryminyfos metylu, datę zastępuje się datą „31 lipca 2021 r.”;
  - 21) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 158: Beflubutamid, datę zastępuje się datą „31 lipca 2021 r.”;
  - 22) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 163: Bentiawalikarb, datę zastępuje się datą „31 lipca 2021 r.”;
  - 23) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 164: Boskalid, datę zastępuje się datą „31 lipca 2021 r.”;
  - 24) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 166: Fluoksastrobina, datę zastępuje się datą „31 lipca 2021 r.”;
  - 25) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 167: *Paecilomyces lilacinus* szczep 251, datę zastępuje się datą „31 lipca 2021 r.”;
  - 26) w kolumnie szóstej: „Data wygaśnięcia zatwierdzenia”, w wierszu 168: Protiokonazol, datę zastępuje się datą „31 lipca 2021 r.”.
-