



Rent drikkevand og sikker
kemi

J.nr. 2024-9523

Ref. ANLOG

Den 18. november 2024

Høring om forslag til Kommissionens gennemførelsesforordninger om godkendelse, fornyelse, ikke-godkendelse, ikke-fornyelse eller administrativ forlængelse af aktivstoffer i plantebeskyttelsesmidler, jf. Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 1107/2009 om markedsføring af plantebeskyttelsesmidler, og om ændringer af bilaget til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) nr. 540/2011

Kommissionen har sat nedenstående forslag på dagsordenen til afstemning i Den Stående Komité for Planter, Dyr, Fødevarer og Foder (SCoPAFF) den 4. og 5. december 2024.

Kommissionens forslag B.02 - B.06 ligger inden for standardmandatet på plantebeskyttelsesmiddelområdet, og det følger deraf, at Danmark støtter forslagene.

Kommissionens forslag om administrativ forlængelse af godkendelsesperioden af en række aktivstoffer, forslag B.08, ligger ligeledes inden for standardmandatet, og jf. dette agter Danmark at støtte forslaget, fordi der for hovedparten af stofferne endnu ikke foreligger en konklusion fra EFSA. For stofferne dichlorprop-P, milbemectin og pyrimethanil foreligger der en EFSA-konklusion, hvor der ikke er påvist kritiske områder i risikovurderingen. For svovl foreligger der endnu ikke en endelig konklusion.

Standardmandatet kan findes på Folketingets hjemmeside:
(<https://www.ft.dk/samling/20231/almdel/MOF/bilag/622/2899626.pdf>).

Forslag

B.02

Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Implementing Regulation (EU) renewing the approval of the active substance mepiquat chloride in accordance with Regulation (EC) No 1107/2009 of the European Parliament and of the Council and amending Commission Implementing Regulation (EU) No 540/2011 (Draft Renewal Report PLAN/2024/1843 RR)

(PLAN/2024/1843)

Legal Basis: Regulation (EC) No 1107/2009 - Article 20(1)

Procedure: Rådgivningsprocedure

B.03

Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Implementing Regulation (EU) approving the active substance *Pythium oligandrum* B301 in accordance with

Regulation (EC) No 1107/2009 of the European Parliament and of the Council and amending Commission Implementing Regulation (EU) No 540/2011 (Draft Renewal Report PLAN/2024/2432 RR) (PLAN/2024/2432)

Legal Basis: Regulation (EC) No 1107/2009 - Article 13(2)

Procedure: Rådgivningsprocedure

B.04 Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Implementing Regulation (EU) approving the low risk active substance *Betabaculovirus phoperculellae* in accordance with Regulation (EC) No 1107/2009 of the European Parliament and of the Council and amending Commission Implementing Regulation (EU) No 540/2011 (Draft Renewal Report PLAN/2024/2073 RR) (PLAN/2024/2073)

Legal Basis: Regulation (EC) No 1107/2009 - Articles 13(2) and 22(1)

Procedure: Rådgivningsprocedure

B.05 Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Implementing Regulation (EU) approving the active substance *Bacillus subtilis* strain RTI477 as a low-risk substance in accordance with Regulation (EC) No 1107/2009 of the European Parliament and of the Council and amending Commission Implementing Regulation (EU) No 540/2011 (Draft Review Report PLAN/2024/2050 RR) (PLAN/2024/2050)

Legal Basis: Regulation (EC) No 1107/2009 - Articles 13(2) and 22(1)

Procedure: Rådgivningsprocedure

B.06 Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Implementing Regulation (EU) approving the active substance *Bacillus velezensis* strain RTI301 as a low-risk substance in accordance with Regulation (EC) No 1107/2009 of the European Parliament and of the Council and amending Commission Implementing Regulation (EU) No 540/2011 (Draft Review Report PLAN/2024/2192 RR) (PLAN/2024/2192)

Legal Basis: Regulation (EC) No 1107/2009 - Articles 13(2) and 22(1)

Procedure: Rådgivningsprocedure

B.08 Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Implementing Regulation (EU) amending Implementing Regulation (EU) No 540/2011 as regards the extension of the approval periods of the active substances *Aureobasidium pullulans* (strains DSM 14940 and DSM 14941), *Bacillus amyloliquefaciens* subsp. *plantarum* D747, benalaxyl-M, cyprodinil, dichlorprop-P, formetanate, fosetyl, halosulfuron – methyl, imazamox, milbemectin, phenmedipham, pirimicarb, *Pseudomonas* sp. strain DSMZ 13134, pyrimethanil, pyriofenone, pyroxsulam, spinosad, sulphur, *Trichoderma harzianum* Rifai strains T-22 and ITEM 908, *Trichoderma asperellum* (formerly *T. harzianum*) strains ICC012, T-25 and TV-1, *Trichoderma atroviride* (formerly *T. harzianum*) strain T11, *Trichoderma gamsii* (formerly *T. viride*) strain ICC080, triticonazole and ziram (PLAN/2024/2331)

Legal Basis: Regulation (EC) No 1107/2009 - Article 17

Procedure: Rådgivningsprocedure

Konklusioner på risikovurderingen fra den Europæiske Fødevarerikkerhedsautoritet (EFSA), som har dannet den faglige baggrund for Kommissionens forslag kan findes på <https://www.efsa.europa.eu/en>

Bemærkninger kan sendes til Anne Louise Gimsing anlog@mim.dk og mim@mim.dk senest 25. november 2024. Spørgsmål kan ligeledes rettes til Anne Louise Gimsing anlog@mim.dk