



28 de enero de 2022

(22-0721)

Página: 1/3

Comité de Medidas Sanitarias y Fitosanitarias

Original: inglés

NOTIFICACIÓN

1.	Miembro que notifica: <u>UNIÓN EUROPEA</u> Si procede, nombre del gobierno local de que se trate:
2.	Organismo responsable: Comisión Europea, Dirección General de Salud y Seguridad Alimentaria
3.	Productos abarcados (número de la(s) partida(s) arancelaria(s) según se especifica en las listas nacionales depositadas en la OMC; deberá indicarse además, cuando proceda, el número de partida de la ICS): bifenazato (sustancia activa de plaguicidas); Pesticidas y otros productos fitosanitarios (ICS: 65.100).
4.	Regiones o países que podrían verse afectados, en la medida en que sea procedente o factible: <input checked="" type="checkbox"/> Todos los interlocutores comerciales <input type="checkbox"/> Regiones o países específicos:
5.	Título del documento notificado: <i>Draft Commission Implementing Regulation renewing the approval of the active substance bifenazate in accordance with Regulation (EC) No 1107/2009 of the European Parliament and of the Council concerning the placing of plant protection products on the market, and amending the Annex to Commission Implementing Regulation (EU) No 540/2011 (Text with EEA relevance)</i> (Proyecto de Reglamento de Ejecución de la Comisión por el que se renueva la aprobación de la sustancia activa bifenazato, de conformidad con el Reglamento (CE) N° 1107/2009 del Parlamento Europeo y del Consejo relativo a la comercialización de productos fitosanitarios, y por el que se modifica el anexo del Reglamento de Ejecución (UE) N° 540/2011 de la Comisión (Texto pertinente a efectos del EEE)). Idioma(s): inglés. Número de páginas: 5 y 4. https://members.wto.org/crnattachments/2022/SPS/EEC/22_1044_00_e.pdf https://members.wto.org/crnattachments/2022/SPS/EEC/22_1044_01_e.pdf
6.	Descripción del contenido: En el Proyecto de Reglamento de Ejecución de la Comisión notificado se prevé renovar la aprobación de la sustancia activa bifenazato, en virtud de las disposiciones del Reglamento (CE) N° 1107/2009. No obstante, es necesario introducir determinadas condiciones y restricciones; por ejemplo, se restringe el uso de productos fitosanitarios que contengan bifenazato a los cultivos no comestibles en invernaderos permanentes y se solicita más información confirmatoria. Se examinarán los productos fitosanitarios ya autorizados que contengan bifenazato, de conformidad con las condiciones y restricciones establecidas en el acto notificado. Las condiciones y restricciones se fundamentan en la primera evaluación de la sustancia para su uso como sustancia activa de plaguicidas en la UE, en virtud del Reglamento (CE) N° 1107/2009. La sustancia había sido aprobada en el marco de la Directiva 91/414/CEE. La decisión solo afecta a la comercialización de dicha sustancia. Como consecuencia de la restricción de la aprobación y una vez transcurridos todos los períodos de gracia para las existencias de productos, se podrán entablar acciones judiciales específicas en relación con los límites máximos de residuos, y se presentará oportunamente otra notificación como prevén los procedimientos en materia de medidas

	<p>sanitarias y fitosanitarias.</p> <p>Este proyecto de Reglamento de la Comisión también se notificó en el marco del Acuerdo OTC en el documento G/TBT/N/EU/867.</p>
7.	<p>Objetivo y razón de ser: <input checked="" type="checkbox"/> inocuidad de los alimentos, <input checked="" type="checkbox"/> sanidad animal, <input checked="" type="checkbox"/> preservación de los vegetales, <input checked="" type="checkbox"/> protección de la salud humana contra enfermedades o plagas animales o vegetales, <input checked="" type="checkbox"/> protección del territorio contra otros daños causados por plagas.</p>
8.	<p>¿Existe una norma internacional pertinente? De ser así, indíquese la norma:</p> <p><input type="checkbox"/> de la Comisión del Codex Alimentarius (<i>por ejemplo, título o número de serie de la norma del Codex o texto conexo</i>):</p> <p><input type="checkbox"/> de la Organización Mundial de Sanidad Animal (OIE) (<i>por ejemplo, número de capítulo del Código Sanitario para los Animales Terrestres o del Código Sanitario para los Animales Acuáticos</i>):</p> <p><input type="checkbox"/> de la Convención Internacional de Protección Fitosanitaria (<i>por ejemplo, número de NIMF</i>):</p> <p><input checked="" type="checkbox"/> Ninguna</p> <p>¿Se ajusta la reglamentación que se propone a la norma internacional pertinente?</p> <p><input type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> No</p> <p>En caso negativo, indíquese, cuando sea posible, en qué medida y por qué razón se aparta de la norma internacional:</p>
9.	<p>Otros documentos pertinentes e idioma(s) en que están disponibles: Reglamento (CE) N° 1107/2009 del Parlamento Europeo y del Consejo, de 21 de octubre de 2009, relativo a la comercialización de productos fitosanitarios y por el que se derogan las Directivas 79/117/CEE y 91/414/CEE del Consejo: https://eur-lex.europa.eu/legal-content/ES/TXT/PDF/?uri=CELEX:32009R1107&qid=1437730988988&from=ES</p> <p>Reglamento de Ejecución (UE) N° 540/2011 de la Comisión, de 25 de mayo de 2011, por el que se aplica el Reglamento (CE) N° 1107/2009 del Parlamento Europeo y del Consejo en lo que respecta a la lista de sustancias activas autorizadas (DO L 153, 11 de junio de 2011, páginas 1 a 186).</p> <p>https://eur-lex.europa.eu/legal-content/ES/TXT/?qid=1442928512004&uri=CELEX%3A32011R0540</p> <p>Conclusiones del examen por homólogos de una evaluación de riesgo de plaguicidas, para la sustancia activa bifenazato (<i>EFSA Journal 2017;15(1):4693</i>). Actualización de la EFSA del examen por homólogos de una evaluación de riesgo de plaguicidas, para la sustancia activa bifenazato (<i>EFSA Journal 2021;19(8):6818</i>), disponible en línea: www.efsa.europa.eu</p>
10.	<p>Fecha propuesta de adopción (día/mes/año): segundo trimestre de 2022</p> <p>Fecha propuesta de publicación (día/mes/año): segundo trimestre de 2022</p>
11.	<p>Fecha propuesta de entrada en vigor: <input type="checkbox"/> Seis meses a partir de la fecha de publicación, y/o (día/mes/año): 20 días después de la publicación en el Diario Oficial de la UE</p> <p><input type="checkbox"/> Medida de facilitación del comercio</p>
12.	<p>Fecha límite para la presentación de observaciones: <input type="checkbox"/> Sesenta días a partir de la fecha de distribución de la notificación y/o (día/mes/año): No procede. Las observaciones deben abordar únicamente los aspectos relacionados con los OTC y dirigirse al Servicio de Información OTC indicado en el documento G/TBT/N/EU/867.</p> <p>Organismo o autoridad encargado de tramitar las observaciones: <input checked="" type="checkbox"/> Organismo</p>

nacional encargado de la notificación, [X] Servicio nacional de información. Dirección, número de fax y dirección de correo electrónico (en su caso) de otra institución:

European Commission (Comisión Europea)

EU-TBT Enquiry Point (Servicio de Información OTC de la UE)

Fax: + (32) 2 299 80 43,

Correo electrónico: grow-eu-tbt@ec.europa.eu

13. Texto(s) disponible(s) en: [X] Organismo nacional encargado de la notificación, [X] Servicio nacional de información. Dirección, número de fax y dirección de correo electrónico (en su caso) de otra institución:

European Commission (Comisión Europea)

EU-TBT Enquiry Point (Servicio de Información OTC de la UE)

Fax: + (32) 2 299 80 43,

Correo electrónico: grow-eu-tbt@ec.europa.eu