



30 de septiembre de 2022

(22-7363)

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): plaguicidas.
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 captan 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 captán de conformidad con el Reglamento (CE) N° 1107/2009 del Parlamento Europeo y del Consejo relativo a la comercialización de productos fitosanitarios, y 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: 7. https://members.wto.org/crnattachments/2022/SPS/EEC/22_6653_00_e.pdf https://members.wto.org/crnattachments/2022/SPS/EEC/22_6653_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 captán siempre que su utilización se restrinja a los invernaderos, en virtud de las disposiciones del Reglamento (CE) N° 1107/2009. Los Estados miembros modificarán/anularán las autorizaciones de los productos fitosanitarios que contengan captán como sustancia activa. La renovación restringida de la aprobación se fundamenta en la primera evaluación de la sustancia para su uso como sustancia activa de plaguicidas en la Unión Europea, en virtud del Reglamento (CE) N° 1107/2009. La sustancia había sido evaluada y aprobada en el marco de la Directiva 91/414/CEE. Esta decisión solo afecta a la comercialización de esta sustancia y de los productos fitosanitarios que la contienen. Se tomarán probablemente medidas específicas sobre los LMR y se presentará otra notificación como prevén los procedimientos en materia de medidas sanitarias y fitosanitarias. Este proyecto de Reglamento de Ejecución de la Comisión también se notificó en el marco del Acuerdo OTC en el documento G/TBT/N/EU/928.

7.	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 las enfermedades o plagas animales o vegetales, <input checked="" type="checkbox"/> protección del territorio contra otros daños causados por plagas.
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:</p> <ul style="list-style-type: none"> – Reglamento (CE) Nº 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 – Reglamento de Ejecución (UE) Nº 540/2011 de la Comisión, de 25 de mayo de 2011, por el que se aplica el Reglamento (CE) Nº 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 1-186). https://eur-lex.europa.eu/legal-content/ES/TXT/?qid=1442928512004&uri=CELEX%3A32011R0540 – <i>Conclusion on the peer review of the pesticide risk assessment of the active substance captan.</i> – Autoridad Europea de Seguridad Alimentaria (EFSA), 2020. <i>Conclusion on the peer review of the pesticide risk assessment of the active substance captan. EFSA Journal 2020;18(8):6230.</i> (disponible en inglés)
10.	<p>Fecha propuesta de adopción (día/mes/año): primer trimestre de 2023</p> <p>Fecha propuesta de publicación (día/mes/año): primer trimestre de 2023</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 Unión Europea</p> <p><input type="checkbox"/> Medida de facilitación del comercio</p>

12. Fecha límite para la presentación de observaciones: ☐ **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/928.

Organismo o autoridad encargado de tramitar las observaciones: ☒ **Organismo nacional encargado de la notificación,** ☒ **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: ☒ **Organismo nacional encargado de la notificación,** ☒ **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