

REGOLAMENTO DI ESECUZIONE (UE) 2023/939 DELLA COMMISSIONE

del 10 maggio 2023

che revoca l'approvazione della sostanza attiva ipconazolo, in conformità al regolamento (CE) n. 1107/2009 del Parlamento europeo e del Consiglio, che modifica il regolamento di esecuzione (UE) n. 540/2011 della Commissione e che abroga il regolamento di esecuzione (UE) n. 571/2014 della Commissione

(Testo rilevante ai fini del SEE)

LA COMMISSIONE EUROPEA,

visto il trattato sul funzionamento dell'Unione europea,

visto il regolamento (CE) n. 1107/2009 del Parlamento europeo e del Consiglio, del 21 ottobre 2009, relativo all'immissione sul mercato dei prodotti fitosanitari e che abroga le direttive del Consiglio 79/117/CEE e 91/414/CEE (⁽¹⁾), in particolare l'articolo 21, paragrafo 3, e l'articolo 78, paragrafo 2,

considerando quanto segue:

- (1) Con regolamento di esecuzione (UE) n. 571/2014 della Commissione (⁽²⁾) l'ipconazolo è stato approvato come sostanza attiva in conformità al regolamento (CE) n. 1107/2009 ed è stato iscritto nell'elenco di cui all'allegato, parte B, del regolamento di esecuzione (UE) n. 540/2011 della Commissione (⁽³⁾).
- (2) In seguito alla presentazione dei dati di conferma sul rischio a lungo termine per i volatili granivori, come previsto dall'articolo 1 in combinato disposto con l'allegato I del regolamento di esecuzione (UE) n. 571/2014, lo Stato membro relatore iniziale, il Regno Unito (⁽⁴⁾), ha effettuato una valutazione dei dati, che è stata riesaminata dagli Stati membri e dall'Autorità europea per la sicurezza alimentare («Autorità»). Sulla base delle informazioni presentate, l'Autorità ha concluso che gli impieghi rappresentativi dell'ipconazolo comportano un elevato rischio a lungo termine per i volatili (⁽⁵⁾).
- (3) Il 9 marzo 2018 il comitato di valutazione dei rischi dell'Agenzia europea per le sostanze chimiche ha adottato un parere (⁽⁶⁾) a norma dell'articolo 37, paragrafo 4, del regolamento (CE) n. 1272/2008 del Parlamento europeo e del Consiglio (⁽⁷⁾), in cui ha concluso che l'ipconazolo soddisfa, tra l'altro, i criteri per essere classificato come tossico per la riproduzione di categoria 1B.

(⁽¹⁾) GU L 309 del 24.11.2009, pag. 1.

(⁽²⁾) Regolamento di esecuzione (UE) n. 571/2014 della Commissione, del 26 maggio 2014, che approva la sostanza attiva ipconazolo a norma del regolamento (CE) n. 1107/2009 del Parlamento europeo e del Consiglio relativo all'immissione sul mercato dei prodotti fitosanitari e modifica l'allegato del regolamento di esecuzione (UE) n. 540/2011 della Commissione (GU L 157 del 27.5.2014, pag. 96).

(⁽³⁾) Regolamento di esecuzione (UE) n. 540/2011 della Commissione, del 25 maggio 2011, recante disposizioni di attuazione del regolamento (CE) n. 1107/2009 del Parlamento europeo e del Consiglio per quanto riguarda l'elenco delle sostanze attive approvate (GU L 153 dell'11.6.2011, pag. 1).

(⁽⁴⁾) A seguito del recesso del Regno Unito dall'Unione, il Belgio è stato designato come Stato membro relatore per l'ipconazolo dal regolamento di esecuzione (UE) 2018/155 della Commissione, del 31 gennaio 2018, che modifica il regolamento di esecuzione (UE) n. 686/2012 che ripartisce tra gli Stati membri, ai fini della procedura di rinnovo, la valutazione delle sostanze attive (GU L 29 dell'1.2.2018, pag. 8).

(⁽⁵⁾) EFSA (Autorità europea per la sicurezza alimentare), 2017. Relazione tecnica sui risultati della consultazione tra gli Stati membri, il richiedente e l'EFSA riguardante la valutazione del rischio dell'ipconazolo come antiparassitario alla luce dei dati di conferma. Pubblicazione di supporto dell'EFSA 2017:EN-1260, doi:10.2903/sp.efsa.2017.EN-1260.

(⁽⁶⁾) Comitato per la valutazione dei rischi, Parere relativo alla proposta di classificazione ed etichettatura armonizzate a livello dell'UE della sostanza ipconazolo (ISO); 1RS,2SR,5RS;1RS,2SR,5SR)-2-(4-clorobenzil)-5-isopropil-1-(1H-1,2,4-triazol-1-ilmetil)ciclopentanolo (n. CAS: 125225-28-7 (tutti gli stereoisomeri); n. CAS: 115850-69-6 (cis-cis racemato); n. CAS: 115937-89-8 (cis-trans racemato)), numero CE: - n. CAS: - CLH-O-000001412-86-198/E.

(⁽⁷⁾) Regolamento (CE) n. 1272/2008 del Parlamento europeo e del Consiglio, del 16 dicembre 2008, relativo alla classificazione, all'etichettatura e all'imballaggio delle sostanze e delle miscele che modifica e abroga le direttive 67/548/CEE e 1999/45/CE e che reca modifica al regolamento (CE) n. 1907/2006 (GU L 353 del 31.12.2008, pag. 1).

