



Nepřijatelné formulační přísady u POR

EU vydala nařízení, kterým doplnila přílohu III nařízení (ES) č. 1107/2009, v platném znění - Seznam formulačních přísad, které jsou nepřijatelné jako součást přípravků na ochranu rostlin (POR).

SZÚ upozorňuje žadatele o hodnocení i držitele povolení POR, že EU vydala v březnu 2021 **nařízení (EU) 2021/383**, kterým se mění příloha III nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009 uvedením **seznamu formulačních přísad**, které jsou nepřijatelné jako součást přípravků na ochranu rostlin. Jedná se o formulační přísady, které nejsou přijatelné jako součást POR či adjuvanty.

Nařízení lze t. č. najít na **webu Úředního věstníku EU** - ke stažení [ZDE](#).

Na seznamu je především řada látek, které jsou klasifikované jako karcinogeny, mutageny v zárodečných buňkách nebo toxické pro reprodukci (CMR) kategorie 1 (bez ohledu na podkategorii 1A nebo 1B), podezřelé z endokrinní disrupce (ED), a několik dalších. T.č. seznam obsahuje 144 položek. *V případě, že se hodnotitelé SZÚ v posledních cca 5 letech setkali se složkou v přípravku, která by (v době hodnocení daného přípravku) výše uvedená kritéria splňovala, byl žadatel upozorněn.*

Výtah z nařízení:

Článek 1

Příloha III nařízení (ES) č. 1107/2009 se mění v souladu s přílohou tohoto nařízení.

Článek 2

Členské státy, které udělily povolení pro přípravky na ochranu rostlin obsahující formulační přísady uvedené na seznamu v příloze III nařízení (ES) č. 1107/2009, ve znění tohoto nařízení, uvedená povolení změní nebo odejmou co nejdříve, avšak nejpozději do 24. března 2023.

Článek 3

Členské státy nepovolí uvádění na trh nebo používání adjuvantů obsahujících formulační přísady uvedené na seznamu v příloze III nařízení (ES) č. 1107/2009, ve znění tohoto nařízení. Členské státy, které povolily adjuvanty obsahující formulační přísady uvedené na seznamu v příloze III nařízení (ES) č. 1107/2009, ve znění tohoto nařízení, uvedená povolení změní nebo odejmou co nejdříve, avšak nejpozději do 24. března 2023.

Článek 4

Jakákoliv odkladná lhůta udělená členskými státy v souladu s článkem 46 nařízení (ES) č. 1107/2009 nebo vnitrostátními předpisy pro povolování adjuvantů musí být co nejkratší a musí uplynout pro prodej a distribuci nejpozději za tři měsíce a pro odstranění, skladování a využití za dalších devět měsíců po datu změny nebo odnětí povolení uvedených v článcích 2 a 3.