

สหภาพยุโรปขยายเวลาการอนุญาตชั่วคราวให้สารออกฤทธิ์ในระหว่างรอผลประเมินต่ออายุใช้งาน

By Office of Agricultural Affairs Royal Thai Embassy Brussels - May 31, 2019



เมื่อวันที่ 20 กุมภาพันธ์ 2562 คณะกรรมาธิการยุโรปได้ประกาศ Commission Implementing Regulation (EU) 2019/291 of 19 February 2019 amending Implementing Regulation (EU) No 540/2011 as regards the extension of the approval periods of the active substances 1-naphthylacetamide, 1-naphthylacetic acid, acrinathrin, azoxystrobin, fluazifop p, fluroxypyr, imazalil, kresoxim-methyl, oxyfluorfen, prochloraz, prohexadione, spiroxamine, tefluthrin and terbuthylazine ใน EU Official Journal L 48/17 สรุปสาระสำคัญของประกาศดังกล่าว ดังนี้

1. เนื่องจากการอนุญาตใช้สารออกฤทธิ์ (Active Substances) จำนวน 14 รายการ จะสิ้นสุดลงในวันที่ 31 ธันวาคม 2564 ซึ่งการขอต่ออายุการอนุญาตใช้งานสารดังกล่าวยังอยู่ระหว่างการดำเนินการ และคณะกรรมาธิการยุโรปจำเป็นต้องใช้เวลาในการพิจารณา ดังนั้น เพื่อให้การใช้สารดังกล่าวได้รับผลกระทบก่อนการประกาศผลพิจารณาอนุญาตการต่ออายุ คณะกรรมาธิการยุโรปจึงเห็นควรให้ขยายเวลาการใช้สารทั้ง 14 รายการ เป็นการชั่วคราว โดยมีรายชื่อสารดังต่อไปนี้

1.1 รายชื่อสารที่ได้รับการอนุญาตขยายเวลาการใช้งานจนถึงวันที่ 31 ธันวาคม 2565

1) prohexadione	
-----------------	--

1.2 รายชื่อสารที่ได้รับอนุญาตขยายเวลาการใช้งานจนถึงวันที่ 31 ธันวาคม 2566

- | | |
|--------------------------|----------------|
| 1) spiroxamine | 4) fluazifop P |
| 2) 1-naphthylacetamide | 5) acrinathrin |
| 3) 1-naphthylacetic acid | 6) prochloraz |

1.3 รายชื่อสารที่ได้รับอนุญาตขยายเวลาการใช้งานจนถึงวันที่ 31 ธันวาคม 2567

- | | |
|--------------------|-------------------|
| 1) azoxystrobin | 5) tefluthrin |
| 2) imazalil | 6) oxyfluorfen |
| 3) kresoxim-methyl | 7) terbuthylazine |
| 4) fluroxypyr | |

2. คณะกรรมการยุโรปได้กำหนดเงื่อนไขควบคุมการขยายเวลาตามมาตราที่ 17 ย่อหน้าที่ 1 ของ Regulation (EC) No 1107/2009 ดังนี้

2.1 ในกรณีที่ไม่มี การส่งข้อมูลเพิ่มเติมให้แก่คณะกรรมการยุโรปพิจารณาตาม Implementing Regulation (EU) No 844/2012 ภายใน 30 เดือน ก่อนวันหมดอายุ คณะกรรมการยุโรปสามารถปรับวันที่ใช้วันสิ้นสุดการอนุญาตเดิม หรือโดยเร็วที่สุดภายหลังจากกฎระเบียบฉบับนี้มีผลบังคับใช้

2.2 ในกรณีที่คณะกรรมการยุโรปพิจารณาแล้วเห็นว่า สารรายการใดไม่สมควรได้รับการต่ออนุญาต คณะกรรมการยุโรปสามารถปรับวันที่ใช้วันสิ้นสุดการอนุญาตเดิมได้ หรือวันที่กฎระเบียบนี้มีผลบังคับใช้ แม้ผลการพิจารณาจะแล้วเสร็จหลังจากการขยายการอนุญาตชั่วคราวนี้แล้วก็ตาม

2.3 ในกรณีที่คณะกรรมการยุโรปพิจารณาแล้วเห็นควรอนุญาตให้ต่ออายุการใช้สาร นั้น ๆ คณะกรรมการยุโรปจะดำเนินการกำหนดวันที่มีผลปรับใช้โดยเร็วที่สุด

3. กฎระเบียบดังกล่าวจะมีผลบังคับใช้ 20 วัน หลังจากที่ประกาศใน EU Official Journal (ประกาศในวันที่ 20 กุมภาพันธ์ 2561)

4. รายละเอียดของกฎระเบียบดังกล่าว สามารถศึกษาเพิ่มเติมได้จากเว็บไซต์ ดังนี้

Hirtat.com	
Vis. today	3
Visits	24 519 929
Online	1

<https://eur-lex.europa.eu/legal-content/EN/TXT/PDF/?uri=CELEX:32019R0291&from=EN>

สนับสนุนโดยงบประมาณของกระทรวงการต่างประเทศ ข้อมูลจากทีมประเทศไทย ณ กรุงบรัสเซลส์
และส่วนราชการไทยทุกแห่งในยุโรป © 2548 - 2560 Thaieurope.net. สงวนลิขสิทธิ์