

URDHËR
Nr. 681, datë 20.11.2023

**PËR PËRDITËSIMIN E URDHËRIT TË MINISTRIT NR. 275, DATË 5.5.2023, “PËR
MIRATIMIN E LËNDËVE VEPRUESE DHE PËRBËRËSVE TË TJERË, NË
PËRMBAJTJE TË PMB-ve”**

Në mbështetje të nenit 102, pika 4 të Kushtetutës; të nenit 19, pika 5, të kreut V, të ligjit nr. 105/2016, “Për mbrojtjen e bimëve”, të ndryshuar, si dhe të pikës 6.3, të kreut VII, të vendimit nr. 335, datë 6.6.2018, të Këshillit të Ministrave, “Për miratimin e rregullave për regjistrimin, të procedurës dhe kriterëve të vlerësimit të produkteve për mbrojtjen e bimëve”, të ndryshuar, dhe sipas propozimit të strukturës përgjegjëse për mbrojtjen e bimëve,

URDHËROJ:

1. Në urdhrin e ministrit nr. 275, datë 5.5.2023, “Për miratimin e lëndëve vepruese dhe përbërësve të tjerë, në përmbajtje të PMB-ve”, bëhet përditësimi me ndryshimet dhe shtesat, si më poshtë:

- a) rinovohet regjistrimi për 2 (dy) lëndë vepruese me risk të ulët, bashkëlidhur këtij urdhri;
- b) zgjaten afatet e regjistrimit për 25 (njëzet e pesë) lëndë vepruese, bashkëlidhur këtij urdhri;
- c) hiqen 2 (dy) lëndë vepruese, bashkëlidhur këtij urdhri.

2. Ky përditësim të pasqyrohet në dokumentet e regjistrimit të PMB-ve, të regjistruara.

3. Për zbatimin e këtij urdhri ngarkohet Drejtoria e Përgjithshme e Zhvillimit në Fushën e Sigurisë Ushqimore, Veterinarisë, Mbrojtjes së Bimëve dhe Peshkimit.

Ky urdhër hyn në fuqi menjëherë dhe botohet në Fletoren Zyrtare.

MINISTËR I BUJQËSISË DHE ZHVILLIMIT RURAL
Anila Denaj

**1. RINOVOHET REGJISTRIMI (RIREGJISTRIM) PËR LËNDËT VEPRUESE ME RISK
TË ULËT SI MË POSHTË:**

Nr.	Emri i zakonshëm dhe numri i identifikimit	Emërtimi IUPAC	Pastërtia	Data e miratimit	Data e përfundimit	Dispozita specifike
-----	--	----------------	-----------	------------------	--------------------	---------------------

1	Cydia pomonella granulovirus (CpGV)	Nuk aplikohet	Bacillus cereus: <1×10 ⁷ CFU/g në produktin e formuluar.	1 nëntor 2023	31 tetor 2038	Në vlerësimin e përgjithshëm duhet t'i kushtohet vëmendje e veçantë: - mirëmbajtjes së rreptë të kushteve mjedisore si dhe analiza e kontrollit të cilësisë gjatë procesit të prodhimit të garantohej nga prodhuesi, në mënyrë që të sigurohet përmbushja e kufijve të ndotjes mikrobiologjike, - mbrojtjes së operatorëve dhe punëtorëve, duke marrë parasysh që mikroorganizmat në vetvete konsiderohen si sensibilizues të mundshëm, duke siguruar që pajisjet e përshtatshme mbrojtëse personale të përfshihen si kusht përdorimi. Kushtet e përdorimit do të përfshijnë masa për zbutjen e rrezikut, aty ku është e nevojshme.
2	Fat distillation residues (mbetjet e distilimit të yndyrës) CAS No: i padisponueshëm CIPAC No: 915	I padisponueshëm	≥ 400 g/kg acide yndyrore të copëtuara (të lidhura pa/ester). - acid palmitik min 19% e acideve yndyrore të copëtuara; - acid stearik min 18% e acideve yndyrore të copëtuara; - acid oleik min 37% e acideve yndyrore të copëtuara; - vlera e acidit min 70 mg KOH/g; Papastërtia e mëposhtme është një shqetësim toksikologjik dhe nuk duhet të kalojë nivelet e mëposhtme në materialin teknik: nikel maksimumi 0,1 g/kg	1 nëntor 2023	31 tetor 2038	Kushtet e përdorimit do të përfshijnë masa për zbutjen e rrezikut, aty ku është e nevojshme.

2. ZGJATEN AFATET E REGJISTRIMIT PËR LËNDËT VEPRUESE, SI MË POSHTË:

Deri më 15 qershor 2025:

1. Flufenacet
 2. Fludioxonil
 3. Clomazone
- Gjithsej: 3 (tre) lëndë vepruese.

Deri më 15 korrik 2025:

1. Tritosulfuron

Gjithsej: 1 (një) lëndë vepruese.

Deri më 15 shtator 2025:

1. Daminozide

Gjithsej: 1 (një) lëndë vepruese.

Deri më 30 prill 2026:

1. Eugenol

2. Geraniol

3. Thymol

Gjithsej: 3 (tre) lëndë vepruese.

Deri më 11 shtator 2026:

1. Flumetralin

Gjithsej: 1 (një) lëndë vepruese.

Deri më 15 gusht 2026:

1. Deltamethrin

2. Chlorotoluron

3. MCPA

4. MCPB

5. Bensulfuron

Gjithsej: 5 (pesë) lëndë vepruese.

Deri më 31 janar 2027:

1. Fosthiazate

2. Prosulfocarb

3. Sodium 5-nitroguaiacolate

4. Sodium o-nitrophenolate

5. Sodium p-nitrophenolate

6. Tebufenpyrad

7. Sulfuryl fluoride

Gjithsej: 7 (shtatë) lëndë vepruese.

Deri më 28 shkurt 2027:

1. Chlormequat

2. Propaquizafop

3. Quizalofop-P-ethyl

4. Quizalofop-P-tefuryl

Gjithsej: 4 (katër) lëndë vepruese.

Totali: 25 (njëzet e pesë) lëndë vepruese.

3. HIQEN LËNDËT VEPRUESE SI MË POSHTË:

1. Clofentezine

Të kryhet çregjistrimi i produkteve të mbrojtjes së bimëve që përmbajnë *clofentezine*, brenda datës 11 maj 2024.

Heqja nga tregu i produkteve të mbrojtjes së bimëve që përmbajnë *clofentezine*, të përfundojë brenda datës 11 nëntor 2024.

2. Metiram

Të kryhet çregjistrimi i produkteve të mbrojtjes së bimëve që përmbajnë *metiram*, brenda datës 28 maj 2024.

Heqja nga tregu i produkteve të mbrojtjes së bimëve që përmbajnë *metiram*, të përfundojë brenda datës 28 nëntor 2024.

Gjithsej: 2 (dy) lëndë vepruese.

Vendimet e BE-së

1. Riregjistrime

- Commission Implementing Regulation (EU) 2023/1756 of 11 September 2023 **renewing the approval** of the low-risk active substance *Cydia pomonella granulovirus (CpGV)* in accordance with Regulation (EC) No 1107/2009 of the European Parliament and of the Council and amending Commission Implementing Regulation (EU) No 540/2011.

The Annex to Implementing Regulation (EU) No 540/2011 is amended as follows:

(1) in Part A, entry 198 on *Cydia pomonella granulovirus (CpGV)* is deleted;

(2) in Part D, the following entry is added:

No.	Common Name, Identification Numbers	IUPAC Name	Purity ⁽¹⁾	Date of approval	Expiration of approval	Specific provisions
45	<i>Cydia pomonella granulovirus (CpGV)</i>	Not applicable	<i>Bacillus cereus</i> : < 1 × 10 ⁷ CFU/g in the formulated products.	1 November 2023	31 October 2038	For the implementation of the uniform principles as referred to in Article 29(6) of Regulation (EC) No 1107/2009, the conclusions of the review report on <i>Cydia pomonella granulovirus (CpGV)</i> , and in particular Appendices I and II thereto, shall be taken into account. In this overall assessment Member States shall pay particular attention to: —the strict maintenance of environmental conditions and quality control analysis during the manufacturing process to be assured by the producer, in order to ensure the fulfilment of the limits on microbiological contamination as referred to in the Working Document SANCO/12116/2012 ⁽²⁾ , —the protection of operators and workers, taking into account that microorganisms are per se considered as potential sensitizers, ensuring that adequate personal protective equipment is included as a condition of use. Conditions of use shall include risk mitigation measures, where appropriate.

- Commission Implementing Regulation (EU) 2023/1755 of 11 September 2023 **renewing the approval** of the low-risk active substance *fat distillation residues* in accordance with Regulation (EC) No 1107/2009 of the European Parliament and of the Council, and amending Commission Implementing Regulation (EU) No 540/2011.

The Annex to Commission Implementing Regulation (EU) No 540/2011 is amended as follows:

(1) in Part A, entry 229 on fat distillation residues is deleted;

(2) in Part D, the following entry is added:

No.	Common Name, Identification Numbers	IUPAC Name	Purity ⁽¹⁾	Date of approval	Expiration of approval	Specific provisions
44	Fat distillation residues CAS No not available 915 (CIPAC No)	Not available	≥ 400 g/kg of cleaved fatty acids (free/ester bonded) palmitic acid min 19 % of cleaved fatty acids stearic acid min 18 % of cleaved fatty acids oleic acid min 37 % of cleaved fatty acids acid value min 70 mg KOH/g The following impurity is of toxicological concern and shall not exceed the following levels in the technical material: nickel max 0,1 g/kg	1 November 2023	31 October 2038	For the implementation of the uniform principles, as referred to in Article 29(6) of Regulation (EC) No 1107/2009, the conclusions of the renewal report on fat distillation residues, and in particular Appendices I and II thereof, shall be taken into account. Conditions of use shall include risk mitigation measures, where appropriate.

2. Zgjatje afatesh

- Commission Implementing Regulation (EU) 2023/1757 of 11 September 2023 amending Implementing Regulation (EU) No 540/2011 as regards **the extension of the approval periods** of the active substances

bensulfuron, chlormequat, chlorotoluron, clomazone, daminozide, deltamethrin, eugenol, fludioxonil, flufenacet, flumetralin, fosthiazate, geraniol, MCPA, MCPB, propaquizafop, prosulfocarb, quizalofop-P-ethyl, quizalofop-P-tefuryl, sodium 5-nitroguaiacolate, sodium o-nitrophenolate, sodium p-nitrophenolate, sulfuryl fluoride, tebufenpyrad, thymol, and tritosulfuron.

The Annex to Implementing Regulation (EU) No 540/2011 is amended as follows:

1. Part A is amended as follows:

- (1) in the sixth column, expiration of approval, of row 40, Deltamethrin, the date is replaced by '15 August 2026';
- (2) in the sixth column, expiration of approval, of row 65, Flufenacet, the date is replaced by '15 June 2025';
- (3) in the sixth column, expiration of approval, of row 69, Fosthiazate, the date is replaced by '31 January 2027';
- (4) in the sixth column, expiration of approval, of row 102, Chlorotoluron, the date is replaced by '15 August 2026';
- (5) in the sixth column, expiration of approval, of row 104, Daminozide, the date is replaced by '15 September 2025';
- (6) in the sixth column, expiration of approval, of row 107, MCPA, the date is replaced by '15 August 2026';
- (7) in the sixth column, expiration of approval, of row 108, MCPB, the date is replaced by '15 August 2026';
- (8) in the sixth column, expiration of approval, of row 160, Prosulfocarb, the date is replaced by '31 January 2027';
- (9) in the sixth column, expiration of approval, of row 161, Fludioxonil, the date is replaced by '15 June 2025';
- (10) in the sixth column, expiration of approval, of row 162, Clomazone, the date is replaced by '15 June 2025';
- (11) in the sixth column, expiration of approval, of row 186, Tritosulfuron, the date is replaced by '15 July 2025';
- (12) in the sixth column, expiration of approval, of row 271, Bensulfuron, the date is replaced by '15 August 2026';
- (13) in the sixth column, expiration of approval, of row 272, Sodium 5-nitroguaiacolate, the date is replaced by '31 January 2027';
- (14) in the sixth column, expiration of approval, of row 273, Sodium o-nitrophenolate, the date is replaced by '31 January 2027';
- (15) in the sixth column, expiration of approval, of row 274, Sodium p-nitrophenolate, the date is replaced by '31 January 2027';
- (16) in the sixth column, expiration of approval, of row 275, Tebufenpyrad, the date is replaced by '31 January 2027';
- (17) in the sixth column, expiration of approval, of row 276, Chlormequat, the date is replaced by '28 February 2027';
- (18) in the sixth column, expiration of approval, of row 278, Propaquizafop, the date is replaced by '28 February 2027';
- (19) in the sixth column, expiration of approval, of row 279, Quizalofop-P-ethyl and Quizalofop-P-tefuryl, the date is replaced by '28 February 2027';
- (20) in the sixth column, expiration of approval, of row 307, Sulfuryl fluoride, the date is replaced by '31 January 2027'.

2. Part B is amended as follows:

- (1) in the sixth column, expiration of approval, of row 45, Eugenol, the date is replaced by '30 April 2026';
- (2) in the sixth column, expiration of approval, of row 46, Geraniol, the date is replaced by '30 April 2026';
- (3) in the sixth column, expiration of approval, of row 47, Thymol, the date is replaced by '30 April 2026';

3. Part E is amended as follows:

- in the sixth column, expiration of approval, of row 1, Flumetralin, the date is replaced by '11 May 2026'.

3. Heqje regjistresh (Çregjistrime)

1. Commission Implementing Regulation (EU) 2023/2456 of 7 November 2023 concerning the **non-renewal** of the approval of the active substance **clofentezine**, in accordance with Regulation (EC) No 1107/2009 of the European Parliament and of the Council and amending Commission Implementing Regulation.

Member States shall withdraw authorisations for plant protection products containing clofentezine as an active substance by 11 May 2024. Any grace period granted by Member States in accordance with Article 46 of Regulation (EC) No 1107/2009 shall expire by 11 November 2024.

2. Commission Implementing Regulation (EU) 2023/2455 of 7 November 2023 concerning the **non-renewal** of the approval of the active substance **metiram**, in accordance with Regulation (EC) No 1107/2009 of the European Parliament and of the Council, and amending Commission Implementing Regulation (EU) No 540/2011.

Member States shall withdraw authorisations for plant protection products containing metiram as an active substance by 28 May 2024. Any grace period granted by Member States in accordance with Article 46 of Regulation (EC) No 1107/2009 shall expire by 28 November 2024.