

Standing Committee on Plants, Animals, Food and Feed
Section *Phytopharmaceuticals - Legislation*
14 - 15 May 2025

CIRCABC Link: <https://circabc.europa.eu/ui/group/95a86e0e-0cfe-4354-8d9f-c447c6e85c1b/library/71b0946c-af96-4748-9a9a-c0d95f2a74ce?p=1>

ACTION POINTS

Buiten reikwijdte verzoek



A.12 General issues for information / discussion:

1. Scope of Regulation (EC) No 1107/2009:

a) Scope document rev.77

Member States are invited to send comments to 5.1.2.e by 6th June about the new draft version of the scope document and the cases explained during the meeting.

5.1.2.e

b) SILTAC, K-PAK, STYX

Member States are invited once again to send their comments to 5.1.2.e by 30th May about the new elements of information concerning SILTAC and K-PAK (and STYX and alikes) and to provide their position concerning the confirmation of the status as plant protection products and replies to the following questions:

- Do you see the need for a transition period in view of the submission of the necessary dossier for approval as an active substance and the further authorisation as plant protection products?
- How long should this transition period be?
- How to legally constrain manufacturer to regularise the situation?

5.1.2.e volgens mij zitten we nog steeds op de lijn dat dit PPP zijn, dat we een overgangperiode willen die voldoende tijd geeft om het proces te doorlopen (5 jaar?) en dat daar een juridische basis voor moet zijn (maar dat we geen suggesties hebben hoe).

5.1.2.e 2/6: ja eens, ook met de 5 jaar. Eigenlijk terrein van LVVN en NVWA, maar die hebben op deze lijn eerder al akkoord gegeven dus verwacht van hun kant uit geen bezwaar.

Buiten reikwijdte verzoek

