

- **Регламент (ЕС) № 1107/2009 ЄВРОПЕЙСЬКОГО ПАРЛАМЕНТУ і РАДИ від 21 жовтня 2009 року стосовно розміщення на ринку засобів захисту рослин і скасування директив Ради 79/117/ЄЕС та 91/414/ЄЕС.**

Посилання на регламент в базі нормативних документів ЄС EUR-Lex:
<https://eur-lex.europa.eu/legal-content/EN/TXT/?uri=CELEX:02009R1107-20190715>

Глава I. Загальні положення

Стаття 1. Предмет і мета

* Цей Регламент встановлює правила авторизації ЗЗР в комерційній формі для їх розміщення на ринку, використання та контролю в Співтоваристві.

Стаття 2. Сфера дії

Стаття 3. Визначення

Глава II. Активні речовини, засоби захисту (*safeners*), синергисти (*synergists*) і допоміжні речовини (*co-formulants*)

Розділ 1. Активні речовини

Підрозділ 1. Вимоги і умови для схвалення

Стаття 4. Критерії для схвалення активних речовин

Стаття 5. Перше схвалення

Стаття 6. Умови і обмеження

Підрозділ 2. Процедура схвалення

Стаття 7. Подання заявки

Стаття 8. Справа (досьє)

Стаття 9. Прийнятність заявки

Стаття 10. Доступ до анотації справи (досьє)

Стаття 11. Проект звіту про оцінку

Стаття 12. Висновок Органу (EFSA)

Стаття 13. Норми щодо схвалення

Підрозділ 3. Оновлення та перегляд

Стаття 14. Оновлення схвалення

Стаття 15. Заявка на оновлення

Стаття 16. Доступ о інформації щодо оновлення

Стаття 17. Продовження періоду схвалення на термін проведення процедури

Стаття 18. Робоча програма

Стаття 19. Заходи на введення у дію

Стаття 20. Норма щодо оновлення

Стаття 21. Перегляд схвалення

Підрозділ 4. Обмеження

Стаття 22. Активні речовини з низьким рівнем ризику

Стаття 23. Критерії схвалення для основних речовин

Стаття 24. Кандидати на заміщення

Розділ 2. Засоби захисту і синергісти

Стаття 25. Схвалення засобів захисту і синергістів

Стаття 26. Кандидати на заміщення

Розділ 3. Неприйнятні допоміжні речовини

Стаття 27. Допоміжні речовини

Глава III. Засоби захисту рослин

Розділ 1. Авторизація

Підрозділ 1. Вимоги і зміст

Стаття 28. Авторизація для розміщення на ринку і використання

Стаття 29. Вимоги щодо авторизації та розміщення на ринку

Стаття 30. Попередня авторизація

Стаття 31. Зміст авторизації (*сутність*)

Стаття 32. Терміни (*авторизації*)

Підрозділ 2. Процедура

Стаття 33. Заявка на авторизацію або зміни авторизації

Стаття 34. Виключення щодо надання результатів дослідження

Стаття 35. Розгляд заявки державою-членом

Стаття 36. Дослідження з метою авторизації

Стаття 37. Терміни дослідження

Стаття 38. Оцінка еквівалентності згідно пункту (b) Статті 29(1)

Стаття 39. Звітування та обмін інформацією про заявки на авторизацію

Підрозділ 3. Взаємне визнання авторизації

Стаття 40. Взаємне визнання *(країнами-членами)*

Стаття 41. Авторизація

Стаття 42. Процедура

Підрозділ 4. Поновлення, скасування і внесення змін

Стаття 43. Поновлення авторизації

Стаття 44. Скасування або внесення змін до авторизації

Стаття 45. Скасування або внесення змін до авторизації на вимогу заявника

Стаття 46. Період відтермінування

Підрозділ 5. Особливі випадки

Стаття 47. Розміщення на ринку ЗЗР з низьким рівнем ризику

Стаття 48. Розміщення на ринку і використання ЗЗР з ГМО

Стаття 49. Розміщення на ринку обробленого насіння

Стаття 50. Порівняльна оцінка ЗЗР, які містять кандидатів на заміщення

Стаття 51. Поширення авторизації на використання в невеликих обсягах

Стаття 52. Паралельна торгівля *(в країнах-членах)*

Підрозділ 6. Виключення

Стаття 53. Надзвичайні ситуації у захисті рослин

Стаття 54. Дослідження і розвиток

Розділ 1. Використання та інформація

Стаття 55. Використання ЗЗР

Стаття 56. Інформація про потенційну шкоду або неприйнятний вплив

Стаття 57. Обов'язок надавати доступ до інформації

Глава ІV. Супровідні речовини

Стаття 58. Розміщення на ринку і використання супровідних речовин

Глава У. Захист даних і обмін даними

Стаття 59. Захист даних

Стаття 60. Перелік тестів і звіт про вивчення

Стаття 61. Загальні правила уникнення дублювання тестів

Стаття 62. Обмін тестами і дослідженнями, в яких використовуються хребетні тварини

Глава УІ. Публічний доступ до інформації

Стаття 63. Конфіденційність

Глава УІІ. Пакування, маркування і реклама ЗЗР і супровідних речовин

Стаття 64. Пакування і презентування

Стаття 65. Маркування

Стаття 66. Реклама

Глава УІІІ. Контроль

Стаття 67. Ведення записів

Стаття 68. Моніторинг і контроль

Глава ІХ. Надзвичайні ситуації

Стаття 69. Надзвичайні заходи

Стаття 70. Надзвичайні заходи у випадках гострої необхідності

Стаття 71. Інші надзвичайні заходи

Глава Х. Організаційні і фінансові положення

Стаття 72. Штрафи

Стаття 73. Цивільна і кримінальна відповідальність

Стаття 74. Внески і зобов'язання

Стаття 75. Компетентні органи *(у державах-членах)*

Стаття 76 *виключена*

Стаття 77. Настановчі документи

Стаття 78. Зміни і заходи на реалізацію

Стаття 79. Процедури Комітету *(Постійний комітет з харчових ланцюгів і здоров'я тварин Єврокомісії)*

Глава XI. Перехідні і заключні положення

Стаття 80. Перехідні заходи

Стаття 81. Виключення щодо засобів захисту, синегистів, допоміжних та супровідних речовин

Стаття 82. Норми щодо перегляду

Стаття 83. Скасування (*нормативних документів*)

Стаття 84. Введення в дію і застосування

Додаток I. Визначення зон для авторизації ЗЗР згідно Статті 3(17)

Додаток II. Процедури і критерії для схвалення активних речовин, засобів захисту та синергистів відповідно до Глави II.

Додаток III. Перелік допоміжних речовин, які є неприйнятними для включення до ЗЗР продуктів згідно Статті 27.

Додаток IV. Порівняльна оцінка згідно Статті 50.

Додаток V. Скасування директив і їх наступних змін згідно Статті 83.