

**KOMMISJONENS GJENNOMFØRINGSFORORDNING (EU) 2015/1885****2018/EØS/84/37****av 20. oktober 2015**

**om endring av gjennomføringsforordning (EU) nr. 540/2011 med hensyn til forlengelse av godkjenningsperioden for de aktive stoffene 2,4-D, acibenzolar-s-metyl, amitrol, bentazon, cyhalofop-butyl, dikvat, esfenvalerat, famoksadon, flumioksazin, DPX KE 459 (flupyrsulfuron-metyl), glyfosat, iprovalikarb, isoproturon, lambdacyhalotrin, metalaksyl-M, metsulfuron-metyl, pikolinafen, prosulfuron, pymetrozin, pyraflufen-etyl, tiabendazol, tifensulfuron-metyl og triasulfuron(\*)**

EUROPAKOMMISJONEN HAR —

under henvisning til traktaten om Den europeiske unions virkemåte,

under henvisning til europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 1107/2009 av 21. oktober 2009 om omsetning av plantevernmidler og om oppheving av rådsdirektiv 79/117/EØF og 91/414/EØF<sup>(1)</sup>, særlig artikkel 17 første ledd, og

ut fra følgende betraktninger:

- 1) I del A i vedlegget til Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) nr. 540/2011<sup>(2)</sup> fastsettes de aktive stoffene som anses å ha blitt godkjent i henhold til forordning (EF) nr. 1107/2009.
- 2) Godkjenningene av de aktive stoffene 2,4-D, acibenzolar-s-metyl, amitrol, bentazon, cyhalofop-butyl, dikvat, esfenvalerat, famoksadon, flumioksazin, DPX KE 459 (flupyrsulfuron-metyl), glyfosat, iprovalikarb, isoproturon, lambdacyhalotrin, metalaksyl-M, metsulfuron-metyl, pikolinafen, prosulfuron, pymetrozin, pyraflufen-etyl, tiabendazol, tifensulfuron-metyl og triasulfuron utløper 31. desember 2015. Søknad om fornyet oppføring av nevnte stoffer i vedlegg I til rådsdirektiv 91/414/EØF<sup>(3)</sup> ble inngitt i samsvar med artikkel 4 i kommisjonsforordning (EU) nr. 1141/2010<sup>(4)</sup>.
- 3) Ettersom vurderingen av stoffene er blitt forsinket av årsaker som ligger utenfor søkerens kontroll, er det sannsynlig at godkjenningen av nevnte aktive stoffer vil utløpe før det er truffet beslutning om fornyelse. Det er derfor nødvendig å forlenge godkjenningsperiodene.
- 4) Med tanke på formålet med artikkel 17 første ledd i forordning (EF) nr. 1107/2009 vil Kommisjonen i tilfeller der den vedtar en forordning om at godkjenningen av et aktivt stoff nevnt i vedlegget til denne forordning ikke fornyes fordi godkjenningskriteriene ikke er oppfylt, fastsette utløpsdatoen til samme dato som gjaldt før ikrafttredelsen av denne forordning, eller til ikrafttredelsesdatoen for forordningen om at godkjenningen av det aktive stoffet ikke fornyes, avhengig av hvilken dato som faller sist.
- 5) Gjennomføringsforordning (EU) nr. 540/2011 bør derfor endres.
- 6) Tiltakene fastsatt i denne forordning er i samsvar med uttalelse fra Den faste komité for planter, dyr, næringsmidler og fôr —

VEDTATT DENNE FORORDNING:

*Artikkel 1*

Del A i vedlegget til gjennomføringsforordning (EU) nr. 540/2011 endres i samsvar med vedlegget til denne forordning.

(\*) Denne unionsrettsakten, kunngjort i EUT L 276 av 21.10.2015, s. 48, er omhandlet i EØS-komiteens beslutning nr. 85/2016 av 29. april 2016 om endring av EØS-avtalens vedlegg II (Tekniske forskrifter, standarder, prøving og sertifisering), se EØS-tillegget til *Den europeiske unions tidende* nr. 73 av 16.11.2017, s. 35.

(1) EUT L 309 av 24.11.2009, s. 1.

(2) Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) nr. 540/2011 av 25. mai 2011 om gjennomføring av europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 1107/2009 med hensyn til listen over godkjente aktive stoffer (EUT L 153 av 11.6.2011, s. 1).

(3) Rådsdirektiv 91/414/EØF av 15. juli 1991 om markedsføring av plantefarmasøytiske produkter (EFT L 230 av 19.8.1991, s. 1).

(4) Kommisjonsforordning (EU) nr. 1141/2010 av 7. desember 2010 om fastsettelse av framgangsmåten for fornyet oppføring av annen gruppe aktive stoffer i vedlegg I til rådsdirektiv 91/414/EØF og om utarbeiding av listen over disse stoffene (EUT L 322 av 8.12.2010, s. 10).

*Artikkel 2*

Denne forordning trer i kraft den 20. dag etter at den er kunngjort i *Den europeiske unions tidende*.

Denne forordning er bindende i alle deler og kommer direkte til anvendelse i alle medlemsstater.

Utferdiget i Brussel, 20. oktober 2015.

*For Kommisjonen*  
Jean-Claude JUNCKER  
*President*

---

## VEDLEGG

I del A i vedlegget til gjennomføringsforordning (EU) nr. 540/2011 gjøres følgende endringer:

- 1) I rad 7 om metsulfuron-metyl endres datoen i sjette kolonne, «Utløpsdato for godkjenning», fra «31. desember 2015» til «30. juni 2016».
- 2) I rad 9 om triasulfuron endres datoen i sjette kolonne, «Utløpsdato for godkjenning», fra «31. desember 2015» til «30. juni 2016».
- 3) I rad 10 om esfenvalerat endres datoen i sjette kolonne, «Utløpsdato for godkjenning», fra «31. desember 2015» til «30. juni 2016».
- 4) I rad 11 om bentazon endres datoen i sjette kolonne, «Utløpsdato for godkjenning», fra «31. desember 2015» til «30. juni 2016».
- 5) I rad 12 om lambdacyhalotrin endres datoen i sjette kolonne, «Utløpsdato for godkjenning», fra «31. desember 2015» til «30. juni 2016».
- 6) I rad 14 om amitrol endres datoen i sjette kolonne, «Utløpsdato for godkjenning», fra «31. desember 2015» til «30. juni 2016».
- 7) I rad 15 om dikvat endres datoen i sjette kolonne, «Utløpsdato for godkjenning», fra «31. desember 2015» til «30. juni 2016».
- 8) I rad 17 om tiabendazol endres datoen i sjette kolonne, «Utløpsdato for godkjenning», fra «31. desember 2015» til «30. juni 2016».
- 9) I rad 19 om DPX KE 459 (flupyrsulfuron-metyl) endres datoen i sjette kolonne, «Utløpsdato for godkjenning», fra «31. desember 2015» til «30. juni 2016».
- 10) I rad 20 om acibenzolar-s-metyl endres datoen i sjette kolonne, «Utløpsdato for godkjenning», fra «31. desember 2015» til «30. juni 2016».
- 11) I rad 23 om pymetrozin endres datoen i sjette kolonne, «Utløpsdato for godkjenning», fra «31. desember 2015» til «30. juni 2016».
- 12) I rad 24 om pyraflufen-etyl endres datoen i sjette kolonne, «Utløpsdato for godkjenning», fra «31. desember 2015» til «30. juni 2016».
- 13) I rad 25 om glyfosat endres datoen i sjette kolonne, «Utløpsdato for godkjenning», fra «31. desember 2015» til «30. juni 2016».
- 14) I rad 26 om tifensulfuron-metyl endres datoen i sjette kolonne, «Utløpsdato for godkjenning», fra «31. desember 2015» til «30. juni 2016».
- 15) I rad 27 om 2,4-D endres datoen i sjette kolonne, «Utløpsdato for godkjenning», fra «31. desember 2015» til «30. juni 2016».
- 16) I rad 28 om isoproturon endres datoen i sjette kolonne, «Utløpsdato for godkjenning», fra «31. desember 2015» til «30. juni 2016».
- 17) I rad 30 om iprovalikarb endres datoen i sjette kolonne, «Utløpsdato for godkjenning», fra «31. desember 2015» til «30. juni 2016».
- 18) I rad 31 om prosulfuron endres datoen i sjette kolonne, «Utløpsdato for godkjenning», fra «31. desember 2015» til «30. juni 2016».
- 19) I rad 34 om cyhalofop-butyl endres datoen i sjette kolonne, «Utløpsdato for godkjenning», fra «31. desember 2015» til «30. juni 2016».
- 20) I rad 35 om famoksadon endres datoen i sjette kolonne, «Utløpsdato for godkjenning», fra «31. desember 2015» til «30. juni 2016».

- 21) I rad 37 om metalaksyl-M endres datoen i sjette kolonne, «Utløpsdato for godkjenning», fra «31. desember 2015» til «30. juni 2016».
  - 22) I rad 38 om pikolinafen endres datoen i sjette kolonne, «Utløpsdato for godkjenning», fra «31. desember 2015» til «30. juni 2016».
  - 23) I rad 39 om flumioksazin endres datoen i sjette kolonne, «Utløpsdato for godkjenning», fra «31. desember 2015» til «30. juni 2016».
-