

KOMMISJONENS GJENNOMFØRINGSFORORDNING (EU) 2017/841

2019/EØS/4/62

av 17. mai 2017

om endring av gjennomføringsforordning (EU) nr. 540/2011 med hensyn til forlengelse av godkjenningsperioden for de aktive stoffene alfa-cypermethrin, *Ampelomyces quisqualis* stamme AQ 10, benalaksyl, bentazon, bifenazat, bromoksynil, karfentrazon-etyl, klorprofam, cyazofamid, desmedifam, dikvat, DPX KE 459 (flupyrsulfuron-metyl), etoksazol, famoksadon, fenamidon, flumioksazin, foramsulfuron, *Gliocladium catenulatum* stamme J1446, imazamox, imazosulfuron, isoksaf lutol, laminarin, metalaksyl-M, metoksyfenozid, milbemektin, oksasulfuron, pendimetalin, fenmedifam, pymetrozin, S-metolaklor og trifloksystrobin(*)

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⁽¹⁾, særlig artikkel 17 første ledd, og

ut fra følgende betraktninger:

- 1) I del A i vedlegget til Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) nr. 540/2011⁽²⁾ angis de aktive stoffene som anses som godkjent i henhold til forordning (EF) nr. 1107/2009.
- 2) Godkjenningsperioden for de aktive stoffene bentazon, dikvat, DPX KE 459 (flupyrsulfuron-metyl), famoksadon, flumioksazin, metalaksyl-M og pymetrozin ble sist forlenget ved Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) 2016/549⁽³⁾. Godkjenningen av disse stoffene utløper 30. juni 2017. Det ble inngitt søknader om fornyet oppføring av nevnte stoffer i vedlegg I til rådsdirektiv 91/414/EØF⁽⁴⁾ i samsvar med artikkel 4 i kommisjonsforordning (EU) nr. 1141/2010⁽⁵⁾.
- 3) Godkjenningsperioden for de aktive stoffene karfentrazon-etyl, cyazofamid, fenamidon, foramsulfuron, imazamox, isoksaf lutol, oksasulfuron, pendimetalin og trifloksystrobin ble sist forlenget ved Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) 2016/950⁽⁶⁾. Godkjenningen av disse stoffene utløper 31. juli 2017.
- 4) Godkjenningsperioden for de aktive stoffene alfa-cypermethrin, *Ampelomyces quisqualis* stamme AQ 10, benalaksyl, bifenazat, bromoksynil, klorprofam, desmedifam, etoksazol, *Gliocladium catenulatum* stamme J1446, imazosulfuron, laminarin, metoksyfenozid, milbemektin, fenmedifam og S-metolaklor ble forlenget ved Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) nr. 1197/2012⁽⁷⁾. Godkjenningen av disse stoffene utløper 31. juli 2017.

(*) Denne unionsrettsakten, kunngjort i EUT L 125 av 18.5.2017, s. 12, er omhandlet i EØS-komiteens beslutning nr. 175/2017 av 22. september 2017 om endring av EØS-avtalens vedlegg II (Tekniske forskrifter, standarder, prøving og sertifisering), ennå ikke kunngjort.

(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) Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) 2016/549 av 8. april 2016 om endring av gjennomføringsforordning (EU) nr. 540/2011 med hensyn til forlengelse av godkjenningsperioden for de aktive stoffene bentazon, cyhalofop-butyl, dikvat, famoksadon, flumioksazin, DPX KE 459 (flupyrsulfuron-metyl), metalaksyl-M, pikolinafen, prosulfuron, pymetrozin, tiabendazol og tifensulfuron-metyl (EUT L 95 av 9.4.2016, s. 4).

(4) Rådsdirektiv 91/414/EØF av 15. juli 1991 om omsetning av plantevernmidler (EFT L 230 av 19.8.1991, s. 1).

(5) 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).

(6) Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) nr. 2016/950 av 15. juni 2016 om endring av gjennomføringsforordning (EU) nr. 540/2011 med hensyn til forlengelse av godkjenningsperiodene for de aktive stoffene 2,4-DB, beta-cyflutrin, karfentrazon-etyl, *Coniothyrium minitans* stamme CON/M/91-08 (DSM 9660), cyazofamid, deltametrin, dimetenamid-P, etofumesat, fenamidon, flufenacet, flurtamon, foramsulfuron, fostiazat, imazamox, jodsulfuron, iprodion, isoksaf lutol, linuron, maleinhydrasid, mesotriol, oksasulfuron, pendimetalin, pikoksystrobin, siltiofamid og trifloksystrobin (EUT L 159 av 16.6.2016, s. 3).

(7) Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) nr. 1197/2012 av 13. desember 2012 om endring av gjennomføringsforordning (EU) nr. 540/2011 med hensyn til forlengelse av godkjenningsperioden for de aktive stoffene acetamiprid, alfa-cypermethrin, *Ampelomyces quisqualis* stamme AQ 10, benalaksyl, bifenazat, bromoksynil, klorprofam, desmedifam, etoksazol, *Gliocladium catenulatum* stamme J1446, imazosulfuron, laminarin, mepanipyrim, metoksyfenozid, milbemektin, fenmedifam, *Pseudomonas chlororaphis* stamme MA 342, kinoksyfen, S-metolaklor, tepraloksydim, tiaklopid, tiram og ziram (EUT L 342 av 14.12.2012, s. 27).

- 5) Det ble inngitt søknader om fornyet godkjenning av stoffene nevnt i betraktning 3 og 4 i samsvar med Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) nr. 844/2012⁽¹⁾.
- 6) Ettersom vurderingen av stoffene er blitt forsinket av årsaker som ligger utenfor søkerens kontroll, er det sannsynlig at godkjenningene av nevnte aktive stoffer vil utløpe før det treffes en beslutning om fornyelse. Det er derfor nødvendig å forlenge godkjenningsperiodene.
- 7) 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. Dersom Kommisjonen vedtar en forordning om fornyelse av godkjenningen av et aktivt stoff nevnt i vedlegget til denne forordning skal den, avhengig av omstendighetene, bestrebe seg på å fastsette den tidligst mulige anvendelsesdatoen.
- 8) Gjennomføringsforordning (EU) nr. 540/2011 bør derfor endres.
- 9) Tiltakene fastsatt i denne forordning er i samsvar med uttalelse fra Den faste komité for planter, dyr, næringsmidler og før —

VEDTATT DENNE FORORDNING:

Artikkel 1

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

Artikkel 2

Denne forordning trer i kraft den 20. dagen 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 17. mai 2017.

For Kommisjonen
Jean-Claude JUNCKER
President

⁽¹⁾ Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) nr. 844/2012 av 18. september 2012 om fastsettelse av de bestemmelsene som er nødvendige for gjennomføring av framgangsmåten for fornyelse for aktive stoffer som fastsatt i europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 1107/2009 om omsetning av plantevernmidler (EUT L 252 av 19.9.2012, s. 26).

VEDLEGG

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

- 1) I rad 11 om bentazon endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «30. juni 2018».
- 2) I rad 15 om dikvat endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «30. juni 2018».
- 3) I rad 19 om DPX KE 459 (flupyrsulfuron-metyl) endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «30. juni 2018».
- 4) I rad 23 om pymetrozin endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «30. juni 2018».
- 5) I rad 35 om famoksadon endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «30. juni 2018».
- 6) I rad 37 om metalaksyl-M endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «30. juni 2018».
- 7) I rad 39 om flumioksazin endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «30. juni 2018».
- 8) I rad 41 om imazamox endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. juli 2018».
- 9) I rad 42 om oksasulfuron endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. juli 2018».
- 10) I rad 44 om foramsulfuron endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. juli 2018».
- 11) I rad 46 om cyazofamid endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. juli 2018».
- 12) I rad 53 om pendimetalin endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. juli 2018».
- 13) I rad 59 om trifloksystrobin endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. juli 2018».
- 14) I rad 60 om karfentrazon-etyl endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. juli 2018».
- 15) I rad 62 om fenamidon endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. juli 2018».
- 16) I rad 63 om isoksaf lutol endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. juli 2018».
- 17) I rad 78 om klorprofam endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. juli 2018».
- 18) I rad 83 om alfa-cypermethrin endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. juli 2018».
- 19) I rad 84 om benalaksyl endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. juli 2018».
- 20) I rad 85 om bromoksynil endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. juli 2018».
- 21) I rad 86 om desmedifam endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. juli 2018».
- 22) I rad 88 om fenmedifam endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. juli 2018».
- 23) I rad 93 om *Ampelomyces quisqualis* stamme AQ 10 endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. juli 2018».
- 24) I rad 95 om laminarin endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. juli 2018».

- 25) I rad 96 om metoksyfenozid endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. juli 2018».
 - 26) I rad 97 om S-metolaklor endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. juli 2018».
 - 27) I rad 98 om *Gliocladium catenulatum* stamme J1446 endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. juli 2018».
 - 28) I rad 99 om etoksazol endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. juli 2018».
 - 29) I rad 109 om bifenazat endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. juli 2018».
 - 30) I rad 110 om milbemektin endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. juli 2018».
-