

KOMMISJONENS GJENNOMFØRINGSFORORDNING (EU) nr. 786/2011**2019/EØS/35/19**

av 5. august 2011

om godkjenning av det aktive stoffet 1-naftylacetamid i samsvar med europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 1107/2009 om omsetning av plantevernmidler, og om endring av vedlegget til Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) nr. 540/2011 og kommisjonsvedtak 2008/941/EF(*)

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 13 nr. 2 og artikkel 78 nr. 2, og

ut fra følgende betraktninger:

- 1) I henhold til artikkel 80 nr. 1 bokstav c) i forordning (EF) nr. 1107/2009 skal rådsdirektiv 91/414/EØF⁽²⁾ få anvendelse på aktive stoffer som er fastslått å være fullstendige i henhold til artikkel 16 i kommisjonsforordning (EF) nr. 33/2008⁽³⁾ når det gjelder framgangsmåten og vilkårene for godkjenning. 1-naftylacetamid er et aktivt stoff som er fastslått å være fullstendig i henhold til nevnte forordning.
- 2) Kommisjonsforordning (EF) nr. 1112/2002⁽⁴⁾ og (EF) nr. 2229/2004⁽⁵⁾ fastsetter nærmere regler for gjennomføringen av fjerde trinn i arbeidsprogrammet omhandlet i artikkel 8 nr. 2 i direktiv 91/414/EØF, og fastsetter en liste over aktive stoffer som skal vurderes med henblikk på eventuell oppføring i vedlegg I til direktiv 91/414/EØF. Denne listen omfattet 1-naftylacetamid.
- 3) Melderer har i samsvar med artikkel 24e i forordning (EF) nr. 2229/2004 trukket sin støtte til oppføringen av det aktive stoffet i vedlegg I til direktiv 91/414/EØF innen to måneder fra mottak av utkast til vurderingsrapport omhandlet i artikkel 24 nr. 2 i nevnte forordning. Det ble derfor ved kommisjonsvedtak 2008/941/EF av 8. desember 2008 om at visse aktive

stoffer ikke oppføres i vedlegg I til rådsdirektiv 91/414/EØF og godkjenninger tilbakekalles for plantevernmidler som inneholder disse stoffene⁽⁶⁾ vedtatt at 1-naftylacetamid ikke skal oppføres i vedlegget.

- 4) Den opprinnelige melderer (heretter kalt «søkeren») har i samsvar med artikkel 6 nr. 2 i direktiv 91/414/EØF inngitt en ny søknad og bedt om at framgangsmåten for behandling av hastesaker benyttes, i samsvar med artikkel 14 til 19 i forordning (EF) nr. 33/2008 om fastsettelse av nærmere regler for gjennomføringen av rådsdirektiv 91/414/EØF med hensyn til en alminnelig og framskyndet framgangsmåte for vurdering av aktive stoffer som er del av arbeidsprogrammet nevnt i direktivets artikkel 8 nr. 2, men ikke er oppført i vedlegg I.
- 5) Søknaden ble sendt til Frankrike, som var utpekt som rapporterende medlemsstat ved forordning (EF) nr. 2229/2004. Tidsfristen for den framskyndede framgangsmåten er overholdt. Spesifikasjonen til det aktive stoffet og planlagte bruksområder er de samme som var gjenstand for vedtak 2008/941/EØF. Denne søknaden oppfyller også kravene til innhold og framgangsmåte i artikkel 15 i forordning (EF) nr. 33/2008.
- 6) Frankrike har vurdert tilleggsopplysningene som er framlagt av søkeren, og utarbeidet en tilleggsrapport. 12. mars 2010 sendte medlemsstaten rapporten til Den europeiske myndighet for næringsmiddeltrygghet (heretter kalt «Myndigheten») og til Kommisjonen. Myndigheten har sendt tilleggsrapporten til de andre medlemsstatene og søkeren for kommentarer og oversendt mottatte kommentarer til Kommisjonen. Myndigheten har i samsvar med artikkel 20 nr. 1 i forordning (EF) nr. 33/2008 og på anmodning fra Kommisjonen framlagt sin konklusjon om 1-naftylacetamid for Kommisjonen 15. februar 2011⁽⁷⁾. Utkastet til vurderingsrapport, tilleggsrapporten og Myndighetens konklusjon ble gjennomgått av medlemsstatene og Kommisjonen i Den faste komité for næringsmiddelkjeden og dyrehelsen og ferdigstilt 17. juni 2011 i form av Kommisjonens sammenfattende rapport om 1-naftylacetamid.

(*) Denne unionsrettsakten, kunngjort i EUT L 203 av 6.8.2011, s. 11, er omhandlet i EØS-komiteens beslutning nr. 204/2014 av 30. september 2014 om endring av EØS-avtalens vedlegg II (Tekniske forskrifter, standarder, prøving og sertifisering), se EØS-tillegget til *Den europeiske unions tidende* nr. 43 av 30.7.2015, s. 63.

⁽¹⁾ EUT L 309 av 24.11.2009, s. 1.

⁽²⁾ EFT L 230 av 19.8.1991, s. 1.

⁽³⁾ EUT L 15 av 18.1.2008, s. 5.

⁽⁴⁾ EFT L 168 av 27.6.2002, s. 14.

⁽⁵⁾ EUT L 379 av 24.12.2004, s. 13.

⁽⁶⁾ EUT L 335 av 13.12.2008, s. 91.

⁽⁷⁾ Den europeiske myndighet for næringsmiddeltrygghet, «Conclusion on the peer review of the pesticide risk assessment of the active substance 1-naphthylacetamidw», EFSA Journal 2011 9(2):2020. [58 s.]. doi:10.2903/j.efsa.2011.2020. Tilgjengelig på internett: www.efsa.europa.eu.

- 7) Det framgår av de forskjellige undersøkelsene at plantevernmidler som inneholder 1-naftylacetamid, generelt kan forventes å oppfylle kravene fastsatt i artikkel 5 nr. 1 bokstav a) og b) i direktiv 91/414/EØF, særlig med hensyn til de bruksområdene som er undersøkt og beskrevet i Kommisjonens sammenfattende rapport. 1-naftylacetamid bør derfor godkjennes i samsvar med forordning (EF) nr. 1107/2009.
- 8) I henhold til artikkel 13 nr. 2 i forordning (EF) nr. 1107/2009 sammenholdt med samme forordnings artikkel 6 og på bakgrunn av den tekniske og vitenskapelige utvikling må det imidlertid tas med visse vilkår og begrensninger.
- 9) Uten at det berører konklusjonen om at 1-naftylacetamid bør godkjennes, bør det særlig kreves ytterligere bekreftende opplysninger.
- 10) Før godkjenningen gis, bør medlemsstatene og de berørte parter gis en rimelig frist, slik at de kan forberede seg på å oppfylle de nye kravene som følger av godkjenningen.
- 11) Uten at det berører forpliktelsene fastsatt i forordning (EF) nr. 1107/2009 som følge av godkjenningen, og idet det tas hensyn til den særskilte situasjonen som følger av overgangen fra direktiv 91/414/EØF til forordning (EF) nr. 1107/2009, bør imidlertid følgende gjelde: Medlemsstatene bør få en frist på seks måneder etter godkjenningen til å gjennomgå godkjenninger av plantevernmidler som inneholder 1-naftylacetamid. Medlemsstatene bør ved behov endre, erstatte eller tilbakekalle eksisterende godkjenninger. Som unntak fra nevnte frist bør det gis en lengre frist for framlegging og vurdering av hele dokumentasjonen i henhold til vedlegg III, slik det er fastsatt i direktiv 91/414/EØF, for hvert plantevernmiddel for hvert tiltenkte bruksformål i samsvar med enhetlige prinsipper.
- 12) Erfaringene med oppføringen i vedlegg I til direktiv 91/414/EØF av aktive stoffer som vurderes innenfor rammen av kommisjonsforordning (EØF) nr. 3600/92 av 11. desember 1992 om fastsettelse av nærmere regler for gjennomføringen av første trinn i arbeidsprogrammet omhandlet i artikkel 8 nr. 2 i rådsdirektiv 91/414/EØF om omsetning av plantevernmidler⁽¹⁾, har vist at det kan oppstå vanskeligheter i forbindelse med tolkning av pliktene til innehaverne av eksisterende godkjenninger med hensyn til tilgang til opplysninger. For å unngå ytterligere vanskeligheter er det derfor nødvendig å klargjøre medlemsstatenes plikter, særlig plikten til å kontrollere at innehaveren av en godkjenning kan vise at denne har tilgang til dokumentasjon som oppfyller kravene i vedlegg II til nevnte direktiv. Denne klargjøringen pålegger imidlertid ikke medlemsstatene eller innehavere av godkjenninger nye plikter i forhold til pliktene i direktivene om endring av vedlegg I som til nå er vedtatt, eller i forordningene om godkjenning av aktive stoffer.
- 13) Vedlegget til Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) nr. 540/2011 av 25. mai 2011 om gjennomføring av europaparlaments- og rådsforordning med hensyn til listen over godkjente aktive stoffer⁽²⁾ bør i samsvar med artikkel 13 nr. 4 i forordning (EF) nr. 1107/2009 endres tilsvarende.
- 14) I henhold til vedtak 2008/941/EF skal 1-naftylacetamid ikke oppføres i vedlegget, og godkjenninger for plantevernmidler som inneholder stoffet, skal tilbakekalles innen 31. desember 2011. Linjen som gjelder 1-naftylacetamid, må utgå fra vedlegget til nevnte vedtak. Vedtak 2008/941/EF bør derfor endres.
- 15) Tiltakene fastsatt i denne forordning er i samsvar med uttalelse fra Den faste komité for næringsmiddelkjeden og dyrehelsen.

VEDTATT DENNE FORORDNING:

Artikkel 1

Godkjenning av aktivt stoff

Det aktive stoffet 1-naftylacetamid, som oppført i vedlegg I, godkjennes på vilkårene fastsatt i vedlegget.

Artikkel 2

Ny vurdering av plantevernmidler

1. Medlemsstatene skal i samsvar med forordning (EF) nr. 1107/2009 om nødvendig endre eller tilbakekalle eksisterende godkjenninger av plantevernmidler som inneholder 1-naftylacetamid som aktivt stoff, innen 30. juni 2012.

Innen nevnte dato skal de særlig kontrollere at vilkårene i vedlegg I til denne forordning er oppfylt, med unntak av dem omhandlet i del B i kolonnen om særlige bestemmelser i vedlegget, og at innehaveren av godkjenningen har, eller har tilgang til, dokumentasjon som oppfyller kravene i vedlegg II til direktiv 91/414/EØF, i samsvar med vilkårene i artikkel 13 nr. 1 til 4 i nevnte direktiv og artikkel 62 i forordning (EF) nr. 1107/2009.

⁽¹⁾ EUT L 366 av 15.12.1992, s. 10.

⁽²⁾ EUT L 153 av 11.6.2011, s. 1.

2. Som unntak fra nr. 1 skal medlemsstatene for hvert godkjente plantevernmiddel som inneholder 1-naftylacetamid som eneste aktive stoff eller som ett av flere aktive stoffer som alle var oppført i vedlegget til gjennomføringsforordning (EU) nr. 540/2011 innen 31. desember 2011, vurdere produktet på nytt i samsvar med de ensartede prinsippene omhandlet i artikkel 29 nr. 6 i forordning (EF) nr. 1107/2009 på grunnlag av dokumentasjon som oppfyller kravene i vedlegg III til direktiv 91/414/EØF, samtidig som det tas hensyn til del B i kolonnen med særlige bestemmelser i vedlegg I til denne forordning. På grunnlag av denne vurderingen skal de fastslå om produktet oppfyller vilkårene fastsatt i artikkel 29 nr. 1 til forordning (EF) nr. 1107/2009. Etter denne avgjørelsen skal medlemsstatene

- a) dersom produktet inneholder 1-naftylacetamid som eneste aktive stoff, om nødvendig endre eller tilbakekalle godkjenningen innen 31. desember 2015, eller
- b) dersom produktet inneholder 1-naftylacetamid som ett av flere aktive stoffer, om nødvendig endre eller tilbakekalle godkjenningen innen 31. desember 2015, eller innen datoen som er fastsatt for en slik endring eller tilbakekalling i den

eller de respektive rettsaktene der det eller de relevante stoffene ble oppført i vedlegg I til direktiv 91/414/EØF, avhengig av hvilken dato som kommer sist.

Artikkel 3

Endring av gjennomføringsforordning (EU) nr. 540/2011

Vedlegget til gjennomføringsforordning (EU) nr. 540/2011 endres i samsvar med vedlegg II til denne forordning.

Artikkel 4

Endring av vedtak 2008/941/EF

Linjen som omhandler 1-naftylacetamid i vedlegget til vedtak 2008/941/EØF, utgår.

Artikkel 5

Ikrafttredelse og anvendelsesdato

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

Den får anvendelse fra 1. januar 2012.

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

Utferdiget i Brussel 5. august 2011.

For Kommissjonen

José Manuel BARROSO

President

VEDLEGG I

Vanlig navn, identifikasjonsnumre	IUPAC-betegnelse	Renhet ⁽¹⁾	Godkjenningsdato	Godkjenningen utløper	Særlige bestemmelser
1-naftylacetamid CAS-nr. 86-86-2 CIPAC-nr. 282	2-(1-naftyl)acetamid	≥ 980 g/kg	1. januar 2012	31. desember 2021	<p>DEL A</p> <p>Bare bruk som vekstregulerende middel kan tillates.</p> <p>DEL B</p> <p>Ved gjennomføringen av de ensartede prinsippene, som nevnt i artikkel 29 nr. 6 i forordning (EF) nr. 1107/2009, skal det tas hensyn til konklusjonene i den sammenfattende rapporten om 1-naftylacetamid, særlig til vedlegg I og II, ferdigstilt av Den faste komité for næringsmiddelkjeden og dyrehelsen 17. juni 2011.</p> <p>Ved denne samlede vurderingen skal medlemsstatene</p> <ul style="list-style-type: none"> a) være særlig oppmerksomme på risikoen for brukere og arbeidere og sikre at bruksvilkårene omfatter bruk av tilstrekkelig personlig verneutstyr når dette er relevant, b) være særlig oppmerksomme på vern av grunnvannet når det aktive stoffet brukes i områder med sårbare jord- og/eller klimaforhold, c) være særlig oppmerksomme på risikoen for vannorganismer, d) være særlig oppmerksomme på risikoen for planter utenfor målgruppen, e) være særlig oppmerksomme på risikoen for fugler. <p>Bruksvilkårene skal om nødvendig omfatte risikoreducerende tiltak.</p> <p>Søkeren skal framlegge bekræftende opplysninger om</p> <ul style="list-style-type: none"> 1) risikoen for planter utenfor målgruppen, 2) langtidsrisiko for fugler. <p>Søkeren skal framlegge slike opplysninger for Kommisjonen, medlemsstatene og Myndigheten innen 31. desember 2013.</p>

⁽¹⁾ Den sammenfattende rapporten inneholder nærmere opplysninger om det aktive stoffets identitet samt spesifisering av stoffet.

VEDLEGG II

I del B i vedlegget til gjennomføringsforordning (EU) nr. 540/2011 tilføyes følgende post:

Nummer	Vanlig navn, identifikasjonsnumre	IUPAC-betegnelse	Renhet(*)	Godkjenningsdato	Godkjenningen utløper	Særlige bestemmelser
«12	1-naftylacetamid CAS-nr. 86-86-2 CIPAC-nr. 282	2-(1-naftyl)acetamid	≥ 980 g/kg	1. januar 2012	31. desember 2021	<p>DEL A</p> <p>Bare bruk som vekstregulerende middel kan tillates.</p> <p>DEL B</p> <p>Ved gjennomføringen av de ensartede prinsippene, som nevnt i artikkel 29 nr. 6 i forordning (EF) nr. 1107/2009, skal det tas hensyn til konklusjonene i den sammenfattende rapporten om 1-naftylacetamid, særlig til vedlegg I og II, ferdigstilt av Den faste komité for næringsmiddelkjeden og dyrehelsen 17. juni 2011.</p> <p>Ved denne samlede vurderingen skal medlemsstatene</p> <p>a) være særlig oppmerksomme på risikoen for brukere og arbeidere og sikre at bruksvilkårene omfatter bruk av tilstrekkelig personlig verneutstyr når dette er relevant,</p> <p>b) være særlig oppmerksomme på vern av grunnvannet når det aktive stoffet anvendes i områder med sårbare jord- og/eller klimaforhold,</p> <p>c) være særlig oppmerksomme på risikoen for vannorganismer,</p> <p>d) være særlig oppmerksomme på risikoen for planter utenfor målgruppen,</p> <p>e) være særlig oppmerksomme på risikoen for fugler.</p> <p>Bruksvilkårene skal om nødvendig omfatte risikoreducerende tiltak.</p> <p>Søkeren skal framlegge bekreftende opplysninger om</p> <p>1) risikoen for planter utenfor målgruppen,</p> <p>2) langtidsrisiko for fugler.</p> <p>Søkeren skal framlegge slike opplysninger for Kommisjonen, medlemsstatene og Myndigheten innen 31. desember 2013.»</p>

(*) Den sammenfattende rapporten inneholder nærmere opplysninger om det aktive stoffets identitet samt spesifikasjon av stoffet.