

KOMMISJONENS GJENNOMFØRINGSFORORDNING (EU) nr. 1381/2011**2019/EØS/35/41**

av 22. desember 2011

om avslag på godkjenning av det aktive stoffet klorpikrin i samsvar med europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 1107/2009 om omsetning av plantevernmidler, og om endring av vedtak 2008/934/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⁾ med hensyn til framgangsmåte og vilkår for godkjenning få anvendelse på aktive stoffer som er fastslått å være fullstendige i henhold til artikkel 16 i kommisjonsforordning (EF) nr. 33/2008 av 17. januar 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⁽³⁾. Klorpikrin er et aktivt stoff som er fastslått å være fullstendig i henhold til nevnte forordning.
- 2) Kommisjonsforordning (EF) nr. 451/2000⁽⁴⁾ og (EF) nr. 1490/2002⁽⁵⁾ fastsetter nærmere regler for gjennomføringen av andre og tredje trinn i arbeidsprogrammet omhandlet i artikkel 8 nr. 2 i direktiv 91/414/EØF og fastsetter lister over aktive stoffer som skal vurderes med henblikk på eventuell oppføring i vedlegg I til direktiv 91/414/EØF. Disse listene omfatter klorpikrin.
- 3) Melderer har i samsvar med artikkel 3 nr. 2 i kommisjonsforordning (EF) nr. 1095/2007 av 20. september 2007 om endring av forordning (EF) nr. 1490/2002 om fastsettelse av ytterligere gjennomføringsregler for tredje trinn i arbeidsprogrammet omhandlet i artikkel 8 nr. 2 i rådsdirektiv 91/414/EØF og forordning (EF) nr. 2229/2004 om fastsettelse av ytterligere gjennomføringsregler for fjerde trinn av

arbeidsprogrammet nevnt i artikkel 8 nr. 2 i rådsdirektiv 91/414/EØF⁽⁶⁾ trukket tilbake sin støtte til oppføringen av det aktive stoffet i vedlegg I til direktiv 91/414/EØF innen to måneder fra ikrafttredelsen til forordning (EF) nr. 1095/2007. Det ble derfor ved kommisjonsvedtak 2008/934/EF av 5. 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⁽⁷⁾ vedtatt at klorpikrin 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 der det anmodes om bruk av framskyndet framgangsmåte i samsvar med artikkel 14 til 19 i forordning (EF) nr. 33/2008.
- 5) Søknaden ble sendt til Italia, som var utpekt som rapporterende medlemsstat ved forordning (EF) nr. 1490/2002. Tidsfristen for den framskyndede framgangsmåten er overholdt. Spesifikasjonen til det aktive stoffet og planlagte bruksområder er de samme som var gjenstand for vedtak 2008/934/EØF. Denne søknaden oppfyller også kravene til innhold og framgangsmåte i artikkel 15 i forordning (EF) nr. 33/2008.
- 6) Italia har vurdert tilleggsdataene som er framlagt av søkeren, og utarbeidet en tilleggsrapport. 11. 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 risikovurderingen av klorpikrin for Kommisjonen 23. februar 2011⁽⁸⁾. Utkastet til vurderingsrapport, tilleggsrapporten og Myndighetens konklusjon ble gjennomgått av medlemsstatene og Kommisjonen i Den faste komité for næringsmiddelkjeden og dyrehelsen og ferdigstilt 11. oktober 2011 i form av Kommisjonens sammenfattende rapport om klorpikrin.
- 7) Ved evalueringen ble det fastslått enkelte betenkeligheter. Det gjelder særlig følgende: Risikoen for

(*) Denne unionsrettsakten, kunngjort i EUT L 343 av 23.12.2011, s. 26, 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 55 av 29.2.2000, s. 25.

(5) EFT L 224 av 21.8.2002, s. 23.

(6) EUT L 246 av 21.9.2007, s. 19.

(7) EUT L 333 av 11.12.2008, s. 11.

(8) Den europeiske myndighet for næringsmiddeltrygghet, «Conclusion on the peer review of the pesticide risk assessment of the active substance chloropicrin». *EFSA Journal* 2011;9(3):2084. [58 s.] doi:10.2903/j.efsa.2011.2084. Tilgjengelig på internett: www.efsa.europa.eu/efsajournal.htm

brukerne er uakseptabel. Det har ikke vært mulig å utføre en pålitelig grunnvannseksponeringsvurdering, ettersom det har manglet data for metabolitten diklornitrometan og det aktive stoffets urenheter slik det framstilles. Det forelå utilstrekkelige data til å trekke konklusjoner om risikoen for organismer som lever i sedimenter, bier, meitemark og planter utenfor målgruppen. Det er fastslått høy risiko for vannorganismer, fugler og pattedyr. Det har ikke vært mulig å utføre pålitelige risikovurderinger for overflatevann og sedimenter, ettersom det har manglet data for klorpikrin og metabolitten diklormetan. Det har ikke vært mulig å utføre noen pålitelig vurdering av eksponeringskonsentrasjonene i luft for fosgen. Det er fastslått et høyt potensial for spredning over store avstander i atmosfæren.

- 8) Kommissjonen har oppfordret søkeren til å framlegge sine kommentarer til Myndighetens konklusjon. Videre har Kommissjonen i samsvar med artikkel 21 nr. 1 i forordning (EF) nr. 33/2008 oppfordret søkeren til å framlegge kommentarer til utkastet til sammenfattende rapport. Søkeren framla sine kommentarer, som er blitt grundig gjennomgått.
- 9) Til tross for argumentene som søkeren har framlagt, har det imidlertid ikke vært mulig å rydde betenkelighetene nevnt i betraktning 7 av veien. Det er dermed ikke påvist at plantevernmidler som inneholder klorpikrin, ved de foreslåtte bruksvilkårene generelt kan forventes å oppfylle kravene fastsatt i artikkel 5 nr. 1 bokstav a) og b) i direktiv 91/414/EØF.
- 10) Klorpikrin bør derfor ikke godkjennes i henhold til artikkel 13 nr. 2 i forordning (EF) nr. 1107/2009.
- 11) For at medlemsstatene skal få tid til å tilbakekalle godkjenninger av plantevernmidler som inneholder klorpikrin, bør det gis unntak fra forordning (EF) nr. 1490/2002.
- 12) For plantevernmidler som inneholder klorpikrin, der medlemsstatene kan innvilge en henstandsperiode i samsvar med artikkel 46 i forordning (EF) nr. 1107/2009, bør denne perioden utløpe senest ett år etter at den aktuelle godkjenning er tilbakekalt.
- 13) Denne forordning er ikke til hinder for at det inngis en ny søknad om klorpikrin i henhold til artikkel 7 i forordning (EF) nr. 1107/2009.

- 14) Av klarhetshensyn bør posten for klorpikrin i vedlegget til vedtak 2008/934 utgå.
- 15) Vedtak 2008/934/EF bør derfor endres.
- 16) Den faste komité for næringsmiddelkjeden og dyrehelsen har ikke avgitt uttalelse. En gjennomføringsrettsakt ble ansett som nødvendig, og lederen har framlagt utkast til gjennomføringsrettsakt for klageinstansen for videre drøfting. Tiltakene fastsatt i denne forordning er i samsvar med uttalelse fra klageinstansen.

VEDTATT DENNE FORORDNING:

Artikkel 1

Avslag på søknad om godkjenning av aktivt stoff

Det aktive stoffet klorpikrin godkjennes ikke.

Artikkel 2

Overgangstiltak

Som unntak fra artikkel 12 nr. 3 i forordning (EF) nr. 1490/2002 skal medlemsstatene sikre at godkjenninger av plantevernmidler som inneholder klorpikrin, tilbakekalles innen 23. juni 2012.

Artikkel 3

Henstand

En eventuell overgangsperiode som medlemsstater innvilger i samsvar med artikkel 46 i forordning (EF) nr. 1107/2009, skal være kortest mulig, og skal utløpe senest tolv måneder etter at den aktuelle godkjenning er tilbakekalt.

Artikkel 4

Endring av vedtak 2008/934/EF

I vedlegget til vedtak 2008/934/EF utgår posten for «klorpikrin».

Artikkel 5

Ikrafttredelse og anvendelsesdato

Denne forordning trer i kraft 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 22. desember 2011.

For Kommissjonen

José Manuel BARROSO

President