

KOMMISJONENS GJENNOMFØRINGSFORORDNING (EU) nr. 533/2013**2019/EØS/35/78**

av 10. juni 2013

om endring av gjennomføringsforordning (EU) nr. 540/2011 med hensyn til forlengelse av godkjenningsperioden for de aktive stoffene 1-metylsyklopropan, klortalonil, klortoluron, cypermetrin, daminozid, forklorfenuron, indoksakarb, tiofanatmetyl og tribenuron(*)

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 av 25. mai 2011 om gjennomføring av europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 1107/2009 med hensyn til listen over godkjente aktive stoffer⁽²⁾ fastsettes de aktive stoffene som anses å ha blitt godkjent i henhold til forordning (EF) nr. 1107/2009.
- 2) Godkjenningene av de aktive stoffene 1-metylsyklopropan, klortalonil, klortoluron, cypermetrin, daminozid, forklorfenuron, indoksakarb, tiofanatmetyl og tribenuron utløper mellom 28. februar 2016 og 31. mars 2016. Det er inngitt søknader om fornyelse for disse aktive stoffene. Ettersom kravene fastsatt i Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) nr. 844/2012 av 18. september 2012 om fastsettelse av nødvendige bestemmelser for gjennomføring av framgangsmåten for fornyelse av aktive stoffer som fastsatt i europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 1107/2009 om omsetning av plantevernmidler⁽³⁾ får anvendelse på disse aktive stoffene, må søkerne få tilstrekkelig tid til å gjennomføre framgangsmåten for fornyelse i samsvar med nevnte forordning. Som følge av dette er det sannsynlig at godkjenningene av disse aktive stoffene vil utløpe før det er truffet beslutning om fornyelse. Det er derfor nødvendig å forlenge godkjenningsperiodene.

(*) Denne unionsrettsakten, kunngjort i EUT L 159 av 11.6.2013, s. 9, er omhandlet i EØS-komiteens beslutning nr. 205/2014 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. 72.

⁽¹⁾ EUT L 309 av 24.11.2009, s. 1.

⁽²⁾ EUT L 153 av 11.6.2011, s. 1.

⁽³⁾ EUT L 252 av 19.9.2012, s. 26.

- 3) Gjennomføringsforordning (EU) nr. 540/2011 bør derfor endres.

- 4) Med tanke på formålet med artikkel 17 første ledd i forordning (EF) nr. 1107/2009 når det gjelder tilfeller der det ikke er framlagt utfyllende dokumentasjon i samsvar med gjennomføringsforordning (EU) nr. 844/2012 senest 30 måneder før den respektive utløpsdatoen fastsatt i vedlegget til denne forordning, vil Kommisjonen fastsette utløpsdatoen til samme dato som gjaldt før denne forordnings ikrafttredelsesdato, eller tidligst mulige dato deretter.

- 5) 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.

- 6) Tiltakene fastsatt i denne forordning er i samsvar med uttalelse fra Den faste komité for næringsmiddelkjeden og dyrehelsen.

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. 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 10. juni 2013.

For Kommisjonen

José Manuel BARROSO

President

VEDLEGG

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

- 1) I rad 101 om klortalonil endres datoen i sjette kolonne, utløpsdato for godkjenning, fra 28. februar 2016 til 31. oktober 2017.
 - 2) I rad 102 om klortoluron endres datoen i sjette kolonne, utløpsdato for godkjenning, fra 28. februar 2016 til 31. oktober 2017.
 - 3) I rad 103 om cypermetrin endres datoen i sjette kolonne, utløpsdato for godkjenning, fra 28. februar 2016 til 31. oktober 2017.
 - 4) I rad 104 om daminozid endres datoen i sjette kolonne, utløpsdato for godkjenning, fra 28. februar 2016 til 31. oktober 2017.
 - 5) I rad 105 om tiofanatmetyl endres datoen i sjette kolonne, utløpsdato for godkjenning, fra 28. februar 2016 til 31. oktober 2017.
 - 6) I rad 106 om tribenuron endres datoen i sjette kolonne, utløpsdato for godkjenning, fra 28. februar 2016 til 31. oktober 2017.
 - 7) I rad 117 om 1-metylsyklopropen endres datoen i sjette kolonne, utløpsdato for godkjenning, fra 31. mars 2016 til 31. oktober 2017.
 - 8) I rad 118 om forklorfenuron endres datoen i sjette kolonne, utløpsdato for godkjenning, fra 31. mars 2016 til 31. oktober 2017.
 - 9) I rad 119 om indoksakarb endres datoen i sjette kolonne, utløpsdato for godkjenning, fra 31. mars 2016 til 31. oktober 2017.
-