

**KOMMISJONENS GJENNOMFØRINGSFORORDNING (EU) nr. 826/2013****2019/EØS/35/85**

av 29. august 2013

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

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

ut fra følgende betraktninger:

- 1) I samsvar med artikkel 80 nr. 1 bokstav a) i forordning (EF) nr. 1107/2009 får rådsdirektiv 91/414/EØF<sup>(2)</sup> anvendelse på aktive stoffer som det er truffet beslutning om i samsvar med artikkel 6 nr. 3 i nevnte direktiv før 14. juni 2011, når det gjelder framgangsmåten og vilkårene for godkjenning. For sedaksan er vilkårene i artikkel 80 nr. 1 bokstav a) i forordning (EF) nr. 1107/2009 oppfylt ved kommisjonsbeslutning 2011/123/EU<sup>(3)</sup>.
- 2) I samsvar med artikkel 6 nr. 2 i direktiv 91/414/EØF mottok Frankrike 14. juni 2010 en søknad fra Syngenta Crop Protection AG om oppføring av det aktive stoffet sedaksan i vedlegg I til direktiv 91/414/EØF. Ved beslutning 2011/123/EU ble det bekreftet at dokumentasjonen var fullstendig, dvs. at den i prinsippet kunne anses å oppfylle kravene til data og opplysninger fastsatt i vedlegg II og III til direktiv 91/414/EØF.
- 3) Virkningene av dette aktive stoffet på menneskers og dyrs helse og på miljøet er blitt vurdert i samsvar med bestemmelsene i artikkel 6 nr. 2 og 4 i direktiv

91/414/EØF for de bruksområdene som søkeren har foreslått. Den utpekte rapporterende medlemsstaten framla et utkast til vurderingsrapport 10. mai 2011.

- 4) Utkastet til vurderingsrapport ble gjennomgått av medlemsstatene og Den europeiske myndighet for næringsmiddeltrygghet (heretter kalt «Myndigheten»). Myndigheten framla sin konklusjon om gjennomgåelsen av risikovurderingen av det aktive stoffet sedaksan<sup>(4)</sup> i pesticider for Kommisjonen 6. juli 2012.
- 5) I november 2012 anmodet Kommisjonen Myndigheten om en ny toksikologisk vurdering. Rapporterende medlemsstat framla en tilføyelse til utkastet til vurderingsrapport. Myndigheten ajourførte sin konklusjon og gjennomførte et siste samråd med medlemsstatene.
- 6) Myndigheten framla sin ajourførte konklusjon om gjennomgåelsen av risikovurderingen av det aktive stoffet sedaksan i pesticider<sup>(5)</sup> for Kommisjonen 18. desember 2012. Utkastet til vurderingsrapport og Myndighetens ajourførte konklusjon ble gjennomgått av medlemsstatene og Kommisjonen i Den faste komité for næringsmiddelkjeden og dyrehelsen, og utkastet til vurderingsrapport ble sluttbehandlet 16. juli 2013 i form av Kommisjonens sammenfattende rapport om sedaksan.
- 7) Det framgår av de forskjellige undersøkelsene at plantevernmidler som inneholder sedaksan, generelt kan forventes å oppfylle kravene fastsatt i artikkel 5 nr. 1 bokstav a) og b) og artikkel 5 nr. 3 i direktiv 91/414/EØF, særlig med hensyn til de bruksområdene som er undersøkt og beskrevet i Kommisjonens sammenfattende rapport. Sedaksan bør derfor godkjennes.

(\*) Denne unionsrettsakten, kunngjort i EUT L 232 av 30.8.2013, s. 13, 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.

<sup>(1)</sup> EUT L 309 av 24.11.2009, s. 1.

<sup>(2)</sup> EFT L 230 av 19.8.1991, s. 1.

<sup>(3)</sup> EUT L 49 av 24.2.2011, s. 40.

<sup>(4)</sup> EFSA Journal (2012); 10(7):2823. Tilgjengelig på internett: [www.efsa.europa.eu](http://www.efsa.europa.eu)

<sup>(5)</sup> EFSA Journal (2012); 11(1):3057. Tilgjengelig på internett: [www.efsa.europa.eu](http://www.efsa.europa.eu)

- 8) I samsvar med artikkel 13 nr. 2 i forordning (EF) nr. 1107/2009 sammenholdt med artikkel 6 i samme forordning og på bakgrunn av den aktuelle tekniske og vitenskapelige kunnskap, er det imidlertid nødvendig å fastsette visse vilkår og begrensninger.
- 9) 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.
- 10) Uten at det berører de forpliktelsene fastsatt i forordning (EF) nr. 1107/2009 som følger av godkjenningen, og idet det tas hensyn til den særlige 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 sedaksan. Medlemsstatene bør ved behov endre, erstatte eller tilbakekalle godkjenninger. Som unntak fra denne fristen bør det gis en lengre frist for framlegging og vurdering av den ajourførte fullstendige 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.
- 11) 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<sup>(1)</sup>, 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 forpliktelser i forhold til forpliktelsene i de direktivene om endring av vedlegg I til nevnte direktiv som til nå er vedtatt, eller i forordningene om godkjenning av aktive stoffer.
- 12) 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<sup>(2)</sup> bør i samsvar med artikkel 13 nr. 4 i forordning (EF) nr. 1107/2009 endres tilsvarende.
- 13) 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 sedaksan, 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 sedaksan som aktivt stoff, innen 31. juli 2014.

Innen nevnte dato skal de særlig kontrollere at vilkårene i vedlegg I til denne forordning er oppfylt, med unntak av vilkårene angitt i kolonnen med særlige bestemmelser i nevnte vedlegg, 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. 1–4 i nevnte direktiv, og artikkel 62 i forordning (EF) nr. 1107/2009.

2. Som unntak fra nr. 1 skal medlemsstatene for hvert godkjente plantevernmiddel som inneholder sedaksan 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. januar 2014, 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 kolonnen med særlige bestemmelser i vedlegg I til denne forordning. På grunnlag av denne vurderingen skal de avgjøre om produktet oppfyller vilkårene fastsatt i artikkel 29 nr. 1 i forordning (EF) nr. 1107/2009.

Etter denne avgjørelsen skal medlemsstatene

a) dersom produktet inneholder sedaksan som eneste aktive stoff, om nødvendig endre eller tilbakekalle godkjenningen innen 31. juli 2015, eller

b) dersom produktet inneholder sedaksan som ett av flere aktive stoffer, om nødvendig endre eller tilbakekalle godkjenningen innen 31. juli 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 eller godkjent, avhengig av hvilken dato som kommer sist.

<sup>(1)</sup> EFT L 366 av 15.12.1992, s. 10.

<sup>(2)</sup> EUT L 153 av 11.6.2011, s. 1

*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***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. februar 2014.

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

Utferdiget i Brussel, 29. august 2013.

*For Kommisjonen*

José Manuel BARROSO

*President*

---

VEDLEGG I

Vanlig navn, identifikasjonsnumre	IUPAC-betegnelsen	Renhet <sup>(1)</sup>	Godkjenningsdato	Godkjenningen utløper	Særlige bestemmelser
Sedaksan CAS-nr. 874967-67-6 (transisomer: 599197-38-3/cis-isomer: 599194-51-1) CIPAC-nr. 833	Blanding av to cis-isomerer 2'-[(1RS,2RS)-1,1'-bisykloprop-2-yl]-3-(difluormetyl)-1-metylpyrazol-4-karboksanilid og to trans-isomerer 2'-[(1RS,2SR)-1,1'-bisykloprop-2-yl]-3-(difluormetyl)-1-metylpyrazol-4-karboksanilid	≥ 960 g/kg sedaksan  (intervall 820-890 g/kg for en 50:50-blanding av enantiomerer av de to trans-isomerene og intervall 100-150 g/kg for en 50:50-blanding av enantiomerer av de to cis-isomerene)	1. februar 2014	31. januar 2024	DEL A  Bare bruk til frøbehandling kan tillates.  DEL B  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 sedaksan, særlig tillegg I og II til denne, som sluttbehandlet av Den faste komité for næringsmiddelkjeden og dyrehelsen 16. juli 2013.  Ved denne samlede vurderingen skal medlemsstatene rette særlig oppmerksomhet mot  a) vern av grunnvannet når stoffet brukes i områder med sårbare jordbunns- og/eller klimaforhold,  b) risikoen på lang sikt for fugler og pattedyr.  Godkjenningvilkårene skal om nødvendig omfatte risikoreducerende tiltak.  De berørte medlemsstater skal om nødvendig gjennomføre overvåkingsprogrammer for å kontrollere potensiell grunnvannsforurensning i sårbare områder fra metabolitten CSCD465008.  De berørte medlemsstater skal kreve at det legges fram bekreftende opplysninger om betydningen av metabolitten CSCD465008, samt tilsvarende risikovurdering for grunnvannet, dersom sedaksan klassifiseres i henhold til forordning (EF) nr. 1272/2008 som «mistenkes for å kunne forårsake kreft».  Melderer skal framlegge for Kommisjonen, medlemsstatene og Myndigheten de relevante opplysningene innen seks måneder fra anvendelsesdatoen for forordningen om klassifisering av sedaksan.

<sup>(1)</sup> 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-betegnelsen	Renhet(*)	Godkjenningsdato	Godkjenningen utløper	Særlige bestemmelser
«48	Sedaksan CAS-nr. 874967-67-6 (transisomer: 599197-38-3/cis-isomer: 599194-51-1) CIPAC-nr. 833	Blanding av to cis-isomerer 2'-[(1RS,2RS)-1,1'-bisykloprop-2-yl]-3-(difluormetyl)-1-metylpyrazol-4-karboksanilid og to trans-isomerer 2'-[(1RS,2SR)-1,1'-bisykloprop-2-yl]-3-(difluormetyl)-1-metylpyrazol-4-karboksanilid	≥ 960 g/kg sedaksan  (intervall 820-890 g/kg for en 50:50-blanding av enantiomerer av de to trans-isomerene og intervall 100-150 g/kg for en 50:50-blanding av enantiomerer av de to cis-isomerene)	1. februar 2014	31. januar 2024	DEL A Bare bruk til frøbehandling kan tillates.  DEL B 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 sedaksan, særlig tillegg I og II til denne, som sluttbehandlet av Den faste komité for næringsmiddelkjeden og dyrehelsen 16. juli 2013.  Ved denne samlede vurderingen skal medlemsstatene rette særlig oppmerksomhet mot  a) vern av grunnvannet når stoffet brukes i områder med sårbare jordbunns- og/eller klimaforhold,  b) risikoen på lang sikt for fugler og pattedyr.  Godkjenningvilkårene skal om nødvendig omfatte risikoreducerende tiltak.  De berørte medlemsstater skal om nødvendig gjennomføre overvåkingsprogrammer for å kontrollere potensiell grunnvannsforurensning i sårbare områder fra metabolitten CSCD465008.  De berørte medlemsstater skal kreve at det legges fram bekræftende opplysninger om betydningen av metabolitten CSCD465008, samt tilsvarende risikovurdering for grunnvannet, dersom sedaksan klassifiseres i henhold til forordning (EF) nr. 1272/2008 som «mistenkes for å kunne forårsake kreft».  Melderer skal framlegge for Kommisjonen, medlemsstatene og Myndigheten de relevante opplysningene innen seks måneder fra anvendelsesdatoen for forordningen om klassifisering av sedaksan.»

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