

KOMMISJONENS GJENNOMFØRINGSFORORDNING (EU) nr. 1150/2013 2019/EØS/35/114

av 14. november 2013

om endring av gjennomføringsforordning (EU) nr. 540/2011 med hensyn til vilkårene for godkjenning av det aktive stoffet rapsolje(*)

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 bokstav c) og artikkel 78 nr. 2, og

ut fra følgende betraktninger:

- 1) Det aktive stoffet rapsolje ble oppført i vedlegg I til rådsdirektiv 91/414/EØF⁽²⁾ ved kommisjonsdirektiv 2008/127/EF⁽³⁾ etter framgangsmåten fastsatt i artikkel 24b i kommisjonsforordning (EF) nr. 2229/2004⁽⁴⁾. Etter at direktiv 91/414/EØF ble erstattet med forordning (EF) nr. 1107/2009, anses dette stoffet å ha blitt godkjent i henhold til nevnte forordning og er oppført i del A i vedlegget til Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) nr. 540/2011⁽⁵⁾.
- 2) I samsvar med artikkel 25a i forordning (EF) nr. 2229/2004 framlå Den europeiske myndighet for næringsmiddeltrygghet, heretter kalt «Myndigheten», den 18. desember 2012 sitt synspunkt for Kommisjonen på utkastet til sammenfattende rapport om rapsolje⁽⁶⁾. Myndigheten har underrettet melderer om sitt

synspunkt på rapsolje. Kommisjonen oppfordret melderer til å framlegge kommentarer til utkastet til sammenfattende rapport om rapsolje. Utkastet til sammenfattende rapport og Myndighetens synspunkt ble gjennomgått av medlemsstatene og Kommisjonen i Den faste komité for næringsmiddelkjeden og dyrehelsen og sluttbehandlet 3. oktober 2013 i form av Kommisjonens sammenfattende rapport om rapsolje.

- 3) Det bekreftes at det aktive stoffet rapsolje skal anses å ha blitt godkjent i henhold til forordning (EF) nr. 1107/2009.
- 4) I samsvar med 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 er det nødvendig å endre vilkårene for godkjenning av rapsolje når det gjelder største tillatte mengde av den toksikologisk relevante urenheten erukasyre.
- 5) Vedlegget til gjennomføringsforordning (EU) nr. 540/2011 bør derfor endres.
- 6) Medlemsstatene bør få tid til å endre eller tilbakekalle godkjenninger av plantevernmidler som inneholder rapsolje.
- 7) Det bør gis en rimelig frist før denne forordning trer i kraft, slik at medlemsstatene, melderne og innehaverne av godkjenninger for plantevernmidler som inneholder rapsolje, kan oppfylle kravene som følger av endringen av godkjenningvilkårene.
- 8) Eventuelle overgangsperioder som medlemsstater innvilger i samsvar med artikkel 46 i forordning (EF) nr. 1107/2009 for plantevernmidler som inneholder rapsolje, bør utløpe senest 18 måneder etter at forordningen trer i kraft.
- 9) Tiltakene fastsatt i denne forordning er i samsvar med uttalelse fra Den faste komité for næringsmiddelkjeden og dyrehelsen.

(*) Denne unionsrettsakten, kunngjort i EUT L 305 av 15.11.2013, s. 13, er omhandlet i EØS-komiteens beslutning nr. 206/2014 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. 86.

(1) EUT L 309 av 24.11.2009, s. 1.

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

(3) Kommisjonsdirektiv 2008/127/EF av 18. desember 2008 om endring av rådsdirektiv 91/414/EØF med henblikk på oppføring av flere aktive stoffer (EUT L 344 av 20.12.2008, s. 89).

(4) Kommisjonsforordning (EF) nr. 2229/2004 av 3. desember 2004 om fastsettelse av ytterligere nærmere regler for gjennomføringen av fjerde trinn i arbeidsprogrammet omhandlet i artikkel 8 nr. 2 i rådsdirektiv 91/414/EØF (EUT L 379 av 24.12.2004, s. 13).

(5) 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).

(6) Den europeiske myndighet for næringsmiddeltrygghet, «Conclusion on the peer review of the pesticide risk assessment of the active substance plant oil/rape seed oil». EFSA Journal 2013; 11(1)3058. [45 s.] doi:10.2903/j.efsa.2013.3058. Tilgjengelig på Internett: www.efsa.europa.eu/efsajournal.

VEDTATT DENNE FORORDNING:

godkjenninger av plantevernmidler som inneholder rapsolje som aktivt stoff, senest 30. september 2014.

Artikkel 1

Endring av gjennomføringsforordning (EU) nr. 540/2011

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

Artikkel 2

Overgangstiltak

Medlemsstatene skal i samsvar med forordning (EF) nr. 1107/2009 om nødvendig endre eller tilbakekalle eksisterende

Artikkel 3

Overgangsperiode

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 30. september 2015.

Artikkel 4

Ikrafttredelse

Denne forordning trer i kraft 1. april 2014.

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

Utferdiget i Brussel 14. november 2013.

For Kommisjonen

José Manuel BARROSO

President

VEDLEGG

I del A i vedlegget til gjennomføringsforordning (EU) nr. 540/2011 skal rad 242 om det aktive stoffet rapsolje lyde:

Nummer	Vanlig navn, identifikasjonsnummer	IUPAC-betegnelse	Renhet	Godkjenningsdato	Utløpsdato for godkjenning	Særlige bestemmelser
«242	Planteoljer/rapsolje CAS-nr.: 8002-13-9 CIPAC-nr. ikke tildelt	Rapsolje	Rapsolje er en kompleks blanding av fettsyrer Relevant urenhet: høyst 2 % erukasyre	1. september 2009	31. august 2019	DEL A Bare bruk som insektmiddel og middmiddel 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 rapsolje (SANCO/2623/2008), særlig tillegg I og II til denne, som sluttbehandlet av Den faste komité for næringsmiddelkjeden og dyrehelsen 3. oktober 2013. Bruksvilkårene skal om nødvendig omfatte risikoreducerende tiltak.»