

**KOMMISJONENS GJENNOMFØRINGSFORORDNING (EU) 2017/1511****2020/EØS/45/28****av 30. august 2017**

**om endring av gjennomføringsforordning (EU) nr. 540/2011 med hensyn til forlengelse av godkjenningsperioden for de aktive stoffene 1-metylsyklopropan, beta-cyflutrin, klortalonil, klortoluron, cypermetrin, daminozid, deltametrin, dimetenamid-p, flufenacet, flurtamon, forklorfenuron, fostiazat, indoksakarb, iprodion, MCPA, MCPB, siltiofam, 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<sup>(1)</sup>, særlig artikkel 17 første ledd, og

ut fra følgende betraktninger:

- 1) I del A i vedlegget til Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) nr. 540/2011<sup>(2)</sup> angis de aktive stoffene som anses som godkjent i henhold til forordning (EF) nr. 1107/2009.
- 2) Godkjenningsperioden for de aktive stoffene beta-cyflutrin, deltametrin, dimetenamid-p, flufenacet, flurtamon, fostiazat, iprodion og siltiofam ble sist forlenget ved Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) 2016/950<sup>(3)</sup>. Godkjenningsperioden for disse stoffene utløper 31. oktober 2017.
- 3) Godkjenningsperioden for de aktive stoffene 1-metylsyklopropan, klortalonil, klortoluron, cypermetrin, daminozid, forklorfenuron, indoksakarb, tiofanatmetyl og tribenuron ble forlenget ved Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) nr. 533/2013<sup>(4)</sup>. Godkjenningsperioden for disse stoffene utløper 31. oktober 2017.
- 4) Godkjenningsperioden for de aktive stoffene MCPA og MCPB ble forlenget ved Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) nr. 762/2013<sup>(5)</sup>. Godkjenningsperioden for disse stoffene utløper 31. oktober 2017.
- 5) Det ble inngitt søknader om fornyet godkjenning av stoffene nevnt i betraktning 2, 3 og 4 i samsvar med Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) nr. 844/2012<sup>(6)</sup>.
- 6) Ettersom vurderingen av stoffene er blitt forsinket av årsaker som ligger utenfor søkerens kontroll, er det sannsynlig at godkjenningene av nevnte aktive stoffer vil utløpe før det treffes en beslutning om fornyelse. Det er derfor nødvendig å forlenge godkjenningsperiodene.
- 7) 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

(\*) Denne unionsrettsakten, kunngjort i EUT L 224 av 31.8.2017, s. 115, er omhandlet i EØS-komiteens beslutning nr. 54/2018 av 23. mars 2018 om endring av EØS-avtalens vedlegg II (Tekniske forskrifter, standarder, prøving og sertifisering), se EØS-tillegget til *Den europeiske unions tidende* nr. 6 av 30.1.2020, s. 28.

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

<sup>(2)</sup> 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).

<sup>(3)</sup> Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) nr. 2016/950 av 15. juni 2016 om endring av gjennomføringsforordning (EU) nr. 540/2011 med hensyn til forlengelse av godkjenningsperiodene for de aktive stoffene 2,4-DB, beta-cyflutrin, karfentrazon-etyl, *Coniothyrium minitans* stamme CON/M/91-08 (DSM 9660), cyazofamid, deltametrin, dimetenamid-P, etofumesat, fenamidon, flufenacet, flurtamon, foramsulfuron, fostiazat, imazamox, jodsulfuron, iprodion, isoksafutol, linuron, maleinhydrasid, mesotrion, oksasulfuron, pendimetalin, pikoksystrobin, siltiofam og trifloksystrobin (EUT L 159 av 16.6.2016, s. 3).

<sup>(4)</sup> Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) nr. 533/2013 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 (EUT L 159 av 11.6.2013, s. 9).

<sup>(5)</sup> Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) nr. 762/2013 av 7. august 2013 om endring av gjennomføringsforordning (EU) nr. 540/2011 med hensyn til forlengelse av godkjenningsperioden for de aktive stoffene klorpyrifos, klorpyrifosmetyl, mankozeb, maneb, MCPA, MCPB og metiram (EUT L 213 av 8.8.2013, s. 14).

<sup>(6)</sup> Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) nr. 844/2012 av 18. september 2012 om fastsettelse av de bestemmelsene som er nødvendige for gjennomføring av framgangsmåten for fornyelse for aktive stoffer som fastsatt i europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 1107/2009 om omsetning av plantevernmidler (EUT L 252 av 19.9.2012, s. 26).

godkjenningskriteriene ikke er oppfylt, fastsette utløpsdatoen til samme dato som gjaldt før ikrafttreddelsen av denne forordning, eller til ikrafttreddelsesdatoen for forordningen om at godkjenningen av det aktive stoffet ikke fornyes, avhengig av hvilken dato som faller sist. Dersom Kommisjonen vedtar en forordning om fornyelse av godkjenningen av et aktivt stoff nevnt i vedlegget til denne forordning skal den, avhengig av omstendighetene, bestrebe seg på å fastsette den tidligst mulige anvendelsesdatoen.

- 8) Gjennomføringsforordning (EU) nr. 540/2011 bør derfor endres.
- 9) Tiltakene fastsatt i denne forordning er i samsvar med uttalelse fra Den faste komité for planter, dyr, næringsmidler og fôr.

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. 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 30. august 2017.

*For Kommisjonen*  
Jean-Claude JUNCKER  
*President*

\_\_\_\_\_

## VEDLEGG

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

1. I rad 40 om deltametrin endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. oktober 2018».
  2. I rad 48 om beta-cyflutrin endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. oktober 2018».
  3. I rad 50 om iprodion endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. oktober 2018».
  4. I rad 64 om flurtamon endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. oktober 2018».
  5. I rad 65 om flufenacet endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. oktober 2018».
  6. I rad 67 om dimetenamid-p endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. oktober 2018».
  7. I rad 69 om fostiazat endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. oktober 2018».
  8. I rad 70 om siltiofam endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. oktober 2018».
  9. I rad 101 om klortalonil endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. oktober 2018».
  10. I rad 102 om klortoluron endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. oktober 2018».
  11. I rad 103 om cypermetrin endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. oktober 2018».
  12. I rad 104 om daminozid endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. oktober 2018».
  13. I rad 105 om tiofanatmetyl endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. oktober 2018».
  14. I rad 106 om tribenuron endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. oktober 2018».
  15. I rad 107 om MCPA endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. oktober 2018».
  16. I rad 108 om MCPB endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. oktober 2018».
  17. I rad 117 om 1-metylsyklopropan endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. oktober 2018».
  18. I rad 118 om forklorfenuron endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. oktober 2018».
  19. I rad 119 om indoksakarb endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. oktober 2018».
-