

KOMMISJONENS GJENNOMFØRINGSFORORDNING (EU) 2017/1527**2020/EØS/45/30**

av 6. september 2017

om endring av gjennomføringsforordning (EU) nr. 540/2011 med hensyn til forlengelse av godkjenningsperioden for de aktive stoffene cyflufenamid, fluopikolid, heptamaloksyloglukan og malation(*)

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⁽²⁾ angis de aktive stoffene som anses som godkjent i henhold til forordning (EF) nr. 1107/2009.
- 2) I samsvar med Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) nr. 844/2012⁽³⁾ er det inngitt søknader om fornyelse av godkjenning av de aktive stoffene som omfattes av denne forordning. Godkjenningen av disse stoffene kan imidlertid utløpe av årsaker som er utenfor søkerens kontroll, før det er truffet beslutning om fornyelse av godkjenningen. Godkjenningsperiodene bør derfor forlenges i samsvar med artikkel 17 i forordning (EF) nr. 1107/2009.
- 3) Med hensyn til tiden og ressursene som kreves for å vurdere søknader om fornyelse av godkjenninger for det store antallet aktive stoffer som utløper mellom 2019 og 2021, ble det ved Kommisjonens gjennomføringsbeslutning K(2016) 6104⁽⁴⁾ opprettet et arbeidsprogram som grupperte aktive stoffer som ligner på hverandre, og fastsatte prioritinger på grunnlag av sikkerhetsrisiko for menneskers og dyrs helse eller miljøet, som fastsatt i artikkel 18 i forordning (EF) nr. 1107/2009.
- 4) Stoffe som antas å være lavrisikostoffer, bør prioriteres i samsvar med gjennomføringsbeslutning K(2016) 6104. Godkjenningen av disse stoffene bør derfor forlenges med en så kort periode som mulig. Idet det tas hensyn til ansvars- og arbeidsfordelingen mellom medlemsstatene som opptrer som rapportører og medrapportører og tilgjengelige ressurser som er nødvendige for vurdering og beslutningstaking, bør denne perioden være ett år for det aktive stoffet heptamaloksyloglukan.
- 5) For aktive stoffer som ikke tilhører de prioriterte kategoriene i gjennomføringsbeslutning K(2016) 6104, bør godkjenningsperioden forlenges med to eller tre år, idet det tas hensyn til nåværende utløpsdato, det faktum at den utfyllende dokumentasjonen for et aktivt stoff i henhold til artikkel 6 nr. 3 i gjennomføringsforordning (EU) nr. 844/2012 skal legges fram senest 30 måneder før godkjenningen utløper, behovet for å sørge for en jevn arbeids- og ansvarsfordeling mellom medlemsstatene som er rapportører og medrapportører, og ressursene som kreves til vurdering og beslutningstaking. Det er derfor hensiktsmessig å forlenge godkjenningsperioden for det aktive stoffet malation med to år, og å utvide godkjenningsperioden for de aktive stoffene cyflufenamid og fluopikolid med tre år.
- 6) Med tanke på formålet med artikkel 17 første ledd i forordning (EF) nr. 1107/2009 vil Kommisjonen i 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, fastsette utløpsdatoen til samme dato som gjaldt før denne forordning, eller tidligst mulige dato deretter.

(*) Denne unionsrettsakten, kunngjort i EUT L 231 av 7.9.2017, s. 3, 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.

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

(2) EUT L 153 av 11.6.2011, s. 1.

(3) 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).

(4) Kommisjonens gjennomføringsbeslutning av 28. september 2016 om opprettelse av et arbeidsprogram for vurdering av søknader om fornyelse av godkjenninger av aktive stoffer som utløper i 2019, 2020 og 2021, i samsvar med europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 1107/2009 (EUT C 357 av 29.9.2016, s. 9).

- 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 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. 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 før.

VEDTATT DENNE FORORDNING:

Artikkel 1

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 6. september 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 296 om cyflufenamid endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. mars 2023».
 - 2) I rad 297 om fluopikolid endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. mai 2023».
 - 3) I rad 298 om heptamaloksyloglukan endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. mai 2021».
 - 4) I rad 300 om malation endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «30. april 2022».
-