

**KOMMISJONENS GJENNOMFØRINGSFORORDNING (EU) 2018/84****2019/EØS/50/38****av 19. januar 2018****om endring av gjennomføringsforordning (EU) nr. 540/2011 med hensyn til forlengelse av godkjenningsperioden for de aktive stoffene klorpyrifos, klorpyrifosmetyl, klotianidin, kobberforbindelser, dimoksydrobin, mankozeb, mekoprop-p, metiram, oksamyl, petoksamid, propikonazol, propineb, propyzamid, pyraklostrobin og zoksamid(\*)**

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 mekoprop-P, propikonazol, propineb, propyzamid, pyraklostrobin og zoksamid ble sist forlenget ved Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) 2016/2016<sup>(3)</sup>. Godkjenningsperioden for disse stoffene utløper 31. januar 2018.
- 3) Godkjenningsperioden for de aktive stoffene klorpyrifos, klorpyrifosmetyl, mankozeb og metiram ble forlenget ved Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) nr. 762/2013<sup>(4)</sup>. Godkjenningsperioden for disse stoffene utløper 31. januar 2018.
- 4) Godkjenningsperioden for de aktive stoffene klotianidin, dimoksydrobin, oksamyl og petoksamid ble forlenget ved Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) nr. 1136/2013<sup>(5)</sup>. Godkjenningsperioden for disse stoffene utløper 31. januar 2018.
- 5) Godkjenningsperioden for det aktive stoffet kobberforbindelser ble forlenget ved Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) nr. 85/2014<sup>(6)</sup>. Godkjenningsperioden for dette stoffet utløper 31. januar 2018.
- 6) Det ble inngitt søknader om fornyet godkjenning av stoffene nevnt i betraktning 2–5 i samsvar med Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) nr. 844/2012<sup>(7)</sup>.
- 7) 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.

(\*) Denne unionsrettsakten, kunngjort i EUT L 16 av 20.1.2018, s. 8, er omhandlet i EØS-komiteens beslutning nr. 144/2018 av 6. juli 2018 om endring av EØS-avtalens vedlegg II (Tekniske forskrifter, standarder, prøving og sertifisering), ennå ikke kunngjort.

<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) 2016/2016 av 17. november 2016 om endring av gjennomføringsforordning (EU) nr. 540/2011 med hensyn til forlengelse av godkjenningsperioden for de aktive stoffene acetamiprid, benzosyre, flazasulfuron, mekoprop-P, mepanipirim, mesosulfuron, propineb, propoksykarbason, propyzamid, propikonazol, *Pseudomonas chlororaphis* stamme MA 342, pyraklostrobin, kinoksyfen, tiaklopid, tiram, ziram og zoksamid (EUT L 312 av 18.11.2016, s. 21).

<sup>(4)</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>(5)</sup> Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) nr. 1136/2013 av 12. november 2013 om endring av gjennomføringsforordning (EU) nr. 540/2011 med hensyn til forlengelse av godkjenningsperioden for de aktive stoffene klotianidin, dimoksydrobin, oksamyl og petoksamid (EUT L 302 av 13.11.2013, s. 34).

<sup>(6)</sup> Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) nr. 85/2014 av 30. januar 2014 om endring av gjennomføringsforordning (EU) nr. 540/2011 med hensyn til forlengelse av godkjenningsperioden for det aktive stoffet kobberforbindelser (EUT L 28 av 31.1.2014, s. 34).

<sup>(7)</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).

- 8) 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.
- 9) Ettersom godkjenningene av de aktive stoffene utløper 31. januar 2018, bør denne forordning tre i kraft så snart som mulig.
- 10) Gjennomføringsforordning (EU) nr. 540/2011 bør derfor endres.
- 11) 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 tredje 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 19. januar 2018.

*For Kommisjonen*

Jean-Claude JUNCKER

*President*

\_\_\_\_\_

## VEDLEGG

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

- 1) I rad 54 om propineb endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. januar 2019».
  - 2) I rad 55 om propyzamid endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. januar 2019».
  - 3) I rad 57 om mekoprop-P endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. januar 2019».
  - 4) I rad 58 om propikonazol endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. januar 2019».
  - 5) I rad 77 om zoksamid endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. januar 2019».
  - 6) I rad 81 om pyraklostrobin endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. januar 2019».
  - 7) I rad 111 om klorpyrifos endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. januar 2019».
  - 8) I rad 112 om klorpyrifosmetyl endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. januar 2019».
  - 9) I rad 114 om mankozeb endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. januar 2019».
  - 10) I rad 115 om metiram endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. januar 2019».
  - 11) I rad 116 om oksamyl endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. januar 2019».
  - 12) I rad 121 om klotianidin endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. januar 2019».
  - 13) I rad 122 om petoksamid endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. januar 2019».
  - 14) I rad 128 om dimoksydrobin endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. januar 2019».
  - 15) I rad 277 om kobberforbindelser endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. januar 2019».
-