

KOMMISJONENS GJENNOMFØRINGSFORORDNING (EU) 2018/917

2020/EØS/33/53

av 27. juni 2018

om endring av gjennomføringsforordning (EU) nr. 540/2011 med hensyn til forlengelse av godkjenningsperioden for de aktive stoffene alfa-cypermethrin, beflubutamid, benalaksyl, bentiavalikarb, bifenazat, boskalid, bromoksynil, kaptan, karvon, klorprofam, cyazofamid, desmedifam, dimetoat, dimetomorf, dikvat, etefon, etoprofos, etoksazol, famoksadon, fenamidon, fenamifos, flumioksazin, fluoksastrobin, folpet, foramsulfuron, formetanat, *Gliocladium catenulatum* stamme: J1446, isoksaf lutol, metalaksyl-m, metiokarb, metoksyfenozid, metribuzin, milbemektin, oksasulfuron, *Paecilomyces lilacinus* stamme 251, fenmedifam, fosmet, pirimifos-metyl, propamokarb, protiokonazol, pymetrozin og s-metolaklor(*)

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) Godkjenningsperioden for de aktive stoffene dikvat, famoksadon, flumioksazin, metalaksyl-M og pymetrozin ble sist forlenget ved Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) 2017/841(3). Godkjenningsperioden for disse stoffene utløper 30. juni 2018. Søknader om fornyet oppføring av nevnte stoffer i vedlegg I til rådsdirektiv 91/414/EØF(4) ble inngitt i samsvar med artikkel 4 i kommisjonsforordning (EU) nr. 1141/2010(5).
- 3) Godkjenningsperioden for de aktive stoffene alfa-cypermethrin, benalaksyl, bifenazat, bromoksynil, klorprofam, cyazofamid, desmedifam, etoksazol, fenamidon, foramsulfuron, *Gliocladium catenulatum* stamme: J1446, isoksaf lutol, metoksyfenozid, milbemektin, oksasulfuron, fenmedifam og S-metolaklor ble sist forlenget ved Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) 2017/841. Godkjenningsperioden for disse stoffene utløper 31. juli 2018.
- 4) Godkjenningsperioden for de aktive stoffene beflubutamid, kaptan, dimetoat, dimetomorf, etoprofos, folpet, formetanat, metiokarb, metribuzin, fosmet, pirimifos-metyl og propamokarb ble forlenget ved Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) 2015/404(6). Godkjenningsperioden for disse stoffene utløper 31. juli 2018.
- 5) Godkjenningsperioden for de aktive stoffene etefon og fenamifos ble forlenget ved Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) nr. 2015/415(7). Godkjenningsperioden for disse stoffene utløper 31. juli 2018.

(*) Denne unionsrettsakten, kunngjort i EUT L 163 av 28.6.2018, s. 13, er omhandlet i EØS-komiteens beslutning nr. 69/2019 av 29. mars 2019 om endring av EØS-avtalens vedlegg II (Tekniske forskrifter, standarder, prøving og sertifisering), ennå ikke kunngjort.

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

(2) 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).

(3) Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) 2017/841 av 17. mai 2017 om endring av gjennomføringsforordning (EU) nr. 540/2011 med hensyn til forlengelse av godkjenningsperioden for de aktive stoffene alfa-cypermethrin, *Ampelomyces quisqualis* stamme AQ 10, benalaksyl, bentazon, bifenazat, bromoksynil, karfentrazon-etyl, klorprofam, cyazofamid, desmedifam, dikvat, DPX KE 459 (flupyrsulfuron-metyl), etoksazol, famoksadon, fenamidon, flumioksazin, foramsulfuron, *Gliocladium catenulatum* stamme J1446, imazamox, imazosulfuron, isoksaf lutol, laminarin, metalaksyl-M, metoksyfenozid, milbemektin, oksasulfuron, pendimetalin, fenmedifam, pymetrozin, S-metolaklor og trifloksystrobin (EUT L 125 av 18.5.2017, s. 12).

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

(5) Kommisjonsforordning (EU) nr. 1141/2010 av 7. desember 2010 om fastsettelse av framgangsmåten for fornyet oppføring av annen gruppe aktive stoffer i vedlegg I til rådsdirektiv 91/414/EØF og om utarbeiding av listen over disse stoffene (EUT L 322 av 8.12.2010, s. 10).

(6) Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) 2015/404 av 11. mai 2015 om endring av gjennomføringsforordning (EU) nr. 540/2011 i 2011 med hensyn til forlengelse av godkjenningsperioden for de aktive stoffene beflubutamid, kaptan, dimetoat, dimetomorf, etoprofos, fipronil, folpet, formetanat, glufosinat, metiokarb, metribuzin, fosmet, pirimifos-metyl og propamokarb (EUT L 67 av 12.3.2015, s. 6).

(7) Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) 2015/415 av 12. mars 2015 om endring av gjennomføringsforordning (EU) nr. 540/2011 med hensyn til forlengelse av godkjenningsperioden for de aktive stoffene etefon og fenamifos (EUT L 68 av 13.3.2015, s. 28).

- 6) Godkjenningsperioden for de aktive stoffene bentiavalikarb, boskalid, karvon, fluoksastrobin, *Paecilomyces lilacinus* stamme 251 og protiokonazol opphører å gjelde 31. juli 2018.
- 7) Det ble inngitt søknader om fornyet godkjenning av stoffene nevnt i betraktning 3–5 i samsvar med Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) nr. 844/2012⁽¹⁾.
- 8) 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.
- 9) 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.
- 10) Ettersom noen av godkjenningene av de aktive stoffene utløper 30. juni 2018, bør denne forordning tre i kraft så snart som mulig.
- 11) Gjennomføringsforordning (EU) nr. 540/2011 bør derfor endres.
- 12) 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 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 27. juni 2018.

For Kommisjonen

Jean-Claude JUNCKER

President

⁽¹⁾ 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).

VEDLEGG

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

- 1) I rad 15 om dikvat endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «30. juni 2019».
- 2) I rad 23 om pymetrozin endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «30. juni 2019».
- 3) I rad 35 om famoksadon endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «30. juni 2019».
- 4) I rad 37 om metalaksyl-M endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «30. juni 2019».
- 5) I rad 39 om flumioksazin endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «30. juni 2019».
- 6) I rad 42 om oksasulfuron endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. juli 2019».
- 7) I rad 44 om foramsulfuron endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. juli 2019».
- 8) I rad 46 om cyazofamid endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. juli 2019».
- 9) I rad 62 om fenamidon endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. juli 2019».
- 10) I rad 63 om isoksaf lutol endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. juli 2019».
- 11) I rad 78 om klorprofam endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. juli 2019».
- 12) I rad 83 om alfa-cypermethrin endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. juli 2019».
- 13) I rad 84 om benalaksyl endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. juli 2019».
- 14) I rad 85 om bromoksynil endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. juli 2019».
- 15) I rad 86 om desmedifam endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. juli 2019».
- 16) I rad 88 om fenmedifam endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. juli 2019».
- 17) I rad 96 om metoksyfenozid endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. juli 2019».
- 18) I rad 97 om S-metolaklor endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. juli 2019».
- 19) I rad 98 om *Gliocladium catenulatum* stamme: J1446 endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. juli 2019».
- 20) I rad 99 om etoksazol endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. juli 2019».
- 21) I rad 109 om bifenazat endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. juli 2019».
- 22) I rad 110 om milbemektin endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. juli 2019».
- 23) I rad 141 om fenamifos endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. juli 2019».
- 24) I rad 142 om etefon endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. juli 2019».
- 25) I rad 145 om kaptan endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. juli 2019».
- 26) I rad 146 om folpet endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. juli 2019».

- 27) I rad 147 om formetanat endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. juli 2019».
 - 28) I rad 148 om metiokarb endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. juli 2019».
 - 29) I rad 149 om dimetoat endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. juli 2019».
 - 30) I rad 150 om dimetomorf endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. juli 2019».
 - 31) I rad 152 om metribuzin endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. juli 2019».
 - 32) I rad 153 om fosmet endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. juli 2019».
 - 33) I rad 154 om propamokarb endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. juli 2019».
 - 34) I rad 155 om etoprofos endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. juli 2019».
 - 35) I rad 156 om pirimifos-metyl endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. juli 2019».
 - 36) I rad 158 om beflubutamid endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. juli 2019».
 - 37) I rad 163 om bentiavalikarb endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. juli 2019».
 - 38) I rad 164 om boskalid endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. juli 2019».
 - 39) I rad 165 om karvon endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. juli 2019».
 - 40) I rad 166 om fluksastrobin endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. juli 2019».
 - 41) I rad 167 om *Paecilomyces lilacinus* stamme 251 endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. juli 2019».
 - 42) I rad 168 om protiokonazol endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. juli 2019».
-