

KOMMISJONENS GJENNOMFØRINGSFORORDNING (EU) 2018/1266**2019/EØS/83/20****av 20. september 2018**

om endring av gjennomføringsforordning (EU) nr. 540/2011 med hensyn til forlengelse av godkjenningsperioden for de aktive stoffene 1-dekanol, 6-benzyladenin, aluminiumsulfat, azadiraktin, bupirimat, karboksinn, kletodim, sykloksydim, dazomet, diklofop, ditianon, dodin, fenazakin, fluometuron, flutriafole, heksytiazoks, hymeksazol, indolyismørsyre, isoksaben, svovelpolysulfid, metaldehyd, paklobutrazol, pencykuron, sintofen, tau-fluvalinat og tebufenozid(*)

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) Søknader om fornyelse av godkjenningen for 1-dekanol, 6-benzyladenin, aluminiumsulfat, azadiraktin, bupirimat, karboksinn, kletodim, sykloksydim, dazomet, diklofop, ditianon, dodin, fenazakin, fluometuron, flutriafole, heksytiazoks, hymeksazol, indolyismørsyre, isoksaben, svovelpolysulfid, metaldehyd, paklobutrazol, pencykuron, sintofen, tau-fluvalinat og tebufenozid ble inngitt i samsvar med Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) nr. 844/2012⁽³⁾. 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 tanke på 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 prioriteringer på grunnlag av sikkerhetsrisiko for menneskers og dyrs helse eller miljøet, som fastsatt i artikkel 18 i forordning (EF) nr. 1107/2009.
- 4) Siden de aktive stoffene 1-dekanol, 6-benzyladenin, aluminiumsulfat, azadiraktin, bupirimat, karboksinn, kletodim, sykloksydim, dazomet, diklofop, ditianon, dodin, fenazakin, fluometuron, flutriafole, heksytiazoks, hymeksazol, indolyismørsyre, isoksaben, svovelpolysulfid, metaldehyd, paklobutrazol, pencykuron, sintofen, tau-fluvalinat og tebufenozid ikke tilhører de prioriterte kategoriene i gjennomføringsbeslutning K(2016) 6104, bør godkjenningsperioden forlenges med enten 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 framlegges 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.
- 5) Godkjenningsperioden for de aktive stoffene karboksinn, kletodim, sykloksydim, dazomet, diklofop, fenazakin, hymeksazol, indolyismørsyre, metaldehyd og paklobutrazol bør derfor forlenges med to år og godkjenningsperioden for de aktive stoffene 1-dekanol, 6-benzyladenin, aluminiumsulfat, azadiraktin, bupirimat, ditianon, dodin, fluometuron, flutriafole, heksytiazoks, isoksaben, svovelpolysulfid, pencykuron, sintofen, tau-fluvalinat og tebufenozid med tre år.

(*) Denne unionsrettsakten, kunngjort i EUT L 238 av 21.9.2018, s. 81, er omhandlet i EØS-komiteens beslutning nr. 120/2019 av 8. mai 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) 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).

- 6) Dersom det ikke framlegges utfyllende dokumentasjon i samsvar med gjennomføringsforordning (EU) nr. 844/2012 senest 30 måneder før den respektive utløpsdatoen fastsatt i vedlegget til denne forordning, bør utløpsdatoen forbli den samme som gjaldt før ikrafttreddelsen av denne forordning, eller den bør fastsettes til tidligst mulige dato deretter.
- 7) I tilfeller der Kommisjonen vedtar en forordning om at godkjenningen av et aktivt stoff nevnt i vedlegget til denne forordning ikke fornyes fordi godkjenningskriteriene ikke er oppfylt, vil Kommisjonen 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

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 20. september 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 316 om sykloksydim endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. mai 2023».
 - 2) I rad 317 om 6-benzyladenin endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. mai 2024».
 - 3) I rad 322 om hymeksazol endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. mai 2023».
 - 4) I rad 323 om dodin endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. mai 2024».
 - 5) I rad 326 om indolyismørsyre endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. mai 2023».
 - 6) I rad 328 om tau-fluvalinat endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. mai 2024».
 - 7) I rad 329 om kletodim endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. mai 2023».
 - 8) I rad 330 om bupirimat endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. mai 2024».
 - 9) I rad 333 om 1-dekanol endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. mai 2024».
 - 10) I rad 334 om isoksaben endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. mai 2024».
 - 11) I rad 335 om fluometuron endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. mai 2024».
 - 12) I rad 337 om karboksinn endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. mai 2023».
 - 13) I rad 339 om dazomet endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. mai 2023».
 - 14) I rad 340 om metaldehyd endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. mai 2023».
 - 15) I rad 341 om sintofen endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. mai 2024».
 - 16) I rad 342 om fenazakin endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. mai 2023».
 - 17) I rad 343 om azadiraktin endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. mai 2024».
 - 18) I rad 344 om diklofop endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. mai 2023».
 - 19) I rad 345 om svovelpolysulfid endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. mai 2024».
 - 20) I rad 346 om aluminiumsulfat endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. mai 2024».
 - 21) I rad 348 om paklobutrazol endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. mai 2023».
 - 22) I rad 349 om pencykuron endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. mai 2024».
 - 23) I rad 350 om tebufenozid endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. mai 2024».
 - 24) I rad 351 om ditianon endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. mai 2024».
 - 25) I rad 352 om heksytiazoks endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. mai 2024».
 - 26) I rad 353 om flutriafol endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. mai 2024».
-