

KOMMISJONENS GJENNOMFØRINGSFORORDNING (EU) 2019/150**2020/EØS/78/46****av 30. januar 2019****om endring av gjennomføringsforordning (EU) nr. 686/2012 med hensyn til rapporterende medlemsstat for vurdering av følgende aktive stoffer i plantevernmidler: deltametrin, diflufenikan, epoksikonazol, fluoksastrobin, protiokonazol og tebukonazol(*)**

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 19, og

ut fra følgende betraktninger:

- 1) Ved Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) nr. 686/2012⁽²⁾ ble Det forente kongerike, som rapporterende medlemsstat, utpekt til å vurdere visse aktive stoffer i plantevernmidler.
- 2) Den 29. mars 2017 sendte Det forente kongerike underretningen om sin hensikt om å melde seg ut av Unionen i henhold til artikkel 50 i traktaten om Den europeiske union. Traktatene vil opphøre å gjelde for Det forente kongerike fra det tidspunktet avtalen om utmelding trer i kraft, eller dersom en slik avtale ikke foreligger, to år etter underretningen, dvs. fra 30. mars 2019, med mindre Det europeiske råd etter avtale med Det forente kongerike ved enstemmighet beslutter å forlenge fristen.
- 3) Utmeldingsavtalen inngått mellom forhandlerne inneholder ordninger for å anvende bestemmelsene i unionsretten for og i Det forente kongerike etter den dato traktatene opphører å gjelde for og i Det forente kongerike. Dersom denne avtalen trer i kraft, vil Unionens regelverk på området plantevernmidler få anvendelse for og i Det forente kongerike i overgangsperioden i samsvar med nevnte avtale, og vil opphøre å gjelde ved utløpet av denne perioden. I samsvar med nevnte avtale skal Det forente kongerike i overgangsperioden ikke fungere som ledende myndighet ved risikovurderinger, undersøkelser, godkjenninger eller tillatelser for Unionen eller for medlemsstater som handler i fellesskap, i henhold til blant annet forordning (EF) nr. 1107/2009.
- 4) Andre medlemsstater bør derfor tildeles ansvaret for å vurdere de aktive stoffene som Det forente kongerike er rapporterende medlemsstat for, og der det forventes at Den europeiske myndighet for næringsmiddeltrygghet ikke vil konkludere før 29. mars 2019. De berørte aktive stoffene er deltametrin, diflufenikan, epoksikonazol, fluoksastrobin, protiokonazol og tebukonazol.
- 5) Tildelingen bør sikre en lik fordeling av ansvar og arbeid mellom medlemsstatene.
- 6) Ettersom vurderingen av vedkommende aktive stoffer er kommet langt, og arbeidet som skal utføres forventes å være lite i omfang, bør det ikke utpekes noen medrapporterende medlemsstat.
- 7) Gjennomføringsforordning (EU) nr. 686/2012 bør derfor endres.
- 8) Denne forordning bør få anvendelse fra 30. mars 2019.
- 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

Gjennomføringsforordning (EU) nr. 686/2012 endres i samsvar med vedlegget til denne forordning.

(*) Denne unionsrettsakten, kunngjort i EUT L 27 av 31.1.2019, s. 23, er omhandlet i EØS-komiteens beslutning nr. 229/2019 av 27. september 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. 686/2012 av 26. juli 2012 om utpeking av medlemsstater som i forbindelse med framgangsmåten for fornyelse skal vurdere aktive stoffer med godkjenning som utløper senest 31. desember 2018 (EUT L 200 av 27.7.2012, s. 5).

Artikkel 2

Denne forordning trer i kraft den 20. dagen etter at den er kunngjort i *Den europeiske unions tidende*.

Den får anvendelse fra 30. mars 2019.

Denne forordning er bindende i alle deler og kommer direkte til anvendelse i alle medlemsstater.

Utferdiget i Brussel 30. januar 2019.

For Kommisjonen

Jean-Claude JUNCKER

President

VEDLEGG

I vedlegget til gjennomføringsforordning (EU) nr. 686/2012 gjøres følgende endringer:

1) I del A gjøres følgende endringer:

a) Posten for deltametrin skal lyde:

Aktivt stoff	Rapporterende medlemsstat	Medrapporterende medlemsstat
«Deltametrin	AT»	

b) Posten for diflufenikan skal lyde:

Aktivt stoff	Rapporterende medlemsstat	Medrapporterende medlemsstat
«Diflufenikan	CZ»	

c) Posten for fluoksastrobin skal lyde:

Aktivt stoff	Rapporterende medlemsstat	Medrapporterende medlemsstat
«Fluoksastrobin	DE»	

d) Posten for protiokonazol skal lyde:

Aktivt stoff	Rapporterende medlemsstat	Medrapporterende medlemsstat
«Protiokonazol	PL»	

2) I del B gjøres følgende endringer:

a) Posten for epoksikonazol skal lyde:

Aktivt stoff	Rapporterende medlemsstat	Medrapporterende medlemsstat
«Epoksikonazol	PL»	

b) Posten for tebukonazol skal lyde:

Aktivt stoff	Rapporterende medlemsstat	Medrapporterende medlemsstat
«Tebukonazol	DK»	