

KOMMISJONENS GJENNOMFØRINGSFORORDNING (EU) 2019/291**2021/EØS/30/28**

av 19. februar 2019

om endring av gjennomføringsforordning (EU) nr. 540/2011 med hensyn til forlengelse av godkjenningsperioden for de aktive stoffene 1-naftylacetamid, 1-naftyleddiksyre, akrinatri, azokystrobin, fluazifop-P, fluoksypyr, imazalil, kresoksimetyl, oksyfluorfen, prokloraz, proheksadion, spiroksamin, teflutrin og terbutylazin(*)

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 B i vedlegget til Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) nr. 540/2011⁽²⁾ angis de aktive stoffene som er godkjent i henhold til forordning (EF) nr. 1107/2009.
- 2) Godkjenningsperioden for stoffene 1-naftylacetamid, 1-naftyleddiksyre, akrinatri, azokystrobin, fluazifop-P, fluoksypyr, imazalil, kresoksimetyl, oksyfluorfen, prokloraz, proheksadion, spiroksamin, teflutrin og terbutylazin utløper 31. desember 2021.
- 3) 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. Det er imidlertid sannsynlig at godkjenningen av disse stoffene vil 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.
- 4) 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 C(2016) 6104⁽⁴⁾ opprettet et arbeidsprogram der aktive stoffer som ligner på hverandre, samles i grupper, og der det fastsettes prioriteringer på grunnlag av sikkerhetsrisiko for menneskers og dyrs helse eller miljøet, som fastsatt i artikkel 18 i forordning (EF) nr. 1107/2009.
- 5) Stoffe som antas å være lavrisikostoffer, bør prioriteres i samsvar med gjennomføringsbeslutning C(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 de rapporterende og de medrapporterende medlemsstatene og de tilgjengelige ressursene som er nødvendige for vurdering og beslutningstaking, bør denne perioden være ett år for det aktive stoffet proheksadion.
- 6) For aktive stoffer som ikke tilhører de prioriterte kategoriene i gjennomføringsbeslutning C(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, idet det tas hensyn til behovet for å sørge for en jevn arbeids- og ansvarsfordeling mellom de rapporterende og de medrapporterende medlemsstatene og de tilgjengelige ressursene som er nødvendige for vurdering og beslutningstaking. Godkjenningsperioden for de aktive stoffene 1-naftylacetamid, 1-naftyleddiksyre, akrinatri, fluazifop-P, prokloraz og spiroksamin bør derfor forlenges med to år, og godkjenningsperioden for de aktive stoffene azokystrobin, fluoksypyr, imazalil, kresoksimetyl, oksyfluorfen, teflutrin og terbutylazin bør forlenges med tre år.

(*) Denne unionsrettsakten, kunngjort i EUT L 48 av 20.2.2019, s. 17, er omhandlet i EØS-komiteens beslutning nr. 297/2019 av 13. desember 2019 om endring av EØS-avtalens vedlegg II (Tekniske forskrifter, standarder, prøving og sertifisering), se EØS-tillegget til *Den europeiske unions tidende* nr. 14 av 5.3.2020, s. 40.

(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).

- 7) 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 ikrafttreddelsen av denne forordning, eller tidligst mulige dato deretter.
- 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 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.
- 9) Gjennomføringsforordning (EU) nr. 540/2011 bør derfor endres.
- 10) 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 19. februar 2019.

For Kommisjonen
Jean-Claude JUNCKER
President

VEDLEGG

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

- 1) I rad 4 om azoksystrobin endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. desember 2024».
 - 2) I rad 5 om imazalil endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. desember 2024».
 - 3) I rad 6 om proheksadion endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. desember 2022».
 - 4) I rad 7 om spiroksamin endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. desember 2023».
 - 5) I rad 8 om kresoksimmetyl endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. desember 2024».
 - 6) I rad 9 om fluroksypyr endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. desember 2024».
 - 7) I rad 10 om teflutrin endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. desember 2024».
 - 8) I rad 11 om oksyfluorfen endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. desember 2024».
 - 9) I rad 12 om 1-naftylacetamid endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. desember 2023».
 - 10) I rad 13 om 1-naftyleddiksyre endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. desember 2023».
 - 11) I rad 15 om fluazifop-P endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. desember 2023».
 - 12) I rad 16 om terbutylazin endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. desember 2024».
 - 13) I rad 19 om akrinatin endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. desember 2023».
 - 14) I rad 20 om prokloraz endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. desember 2023».
-