

**KOMMISSJONENS GJENOMFØRINGSFORORDNING (EU) 2019/707****2021/EØS/30/36****av 7. mai 2019**

**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, cyazofamid, desmedifam, dimetoat, dimetomorf, diuron, etefon, etoksazol, famoksadon, fenamifos, flumioksazin, fluoksastrobin, folpet, foramsulfuron, formetanat, metalaksyl-m, metiokarb, metribuzin, milbemektin, *Paecilomyces lilacinus* stamme 251, fenmedifam, fosmet, pirimifos-metyl, propamokarb, protriokonazol, s-metolaklor og tebukonazol(\*)**

EUROPAKOMMISSJONEN 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) anses de aktive stoffene som anses som godkjent i henhold til forordning (EF) nr. 1107/2009.
- 2) Godkjenningsperioden for de aktive stoffene famoksadon, flumioksazin og metalaksyl-m ble forlenget til 30. juni 2019 ved Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) nr. 2018/917(3). Søknader om fornyet oppføring av de aktive stoffene famoksadon, flumioksazin og metalaksyl-m 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, beflubutamid, benalaksyl, bentiavalikarb, bifenazat, boskalid, bromoksynil, kaptan, cyazofamid, desmedifam, dimetoat, dimetomorf, etefon, etoksazol, fenamifos, fluoksastrobin, folpet, foramsulfuron, formetanat, metiokarb, metribuzin, milbemektin, *Paecilomyces lilacinus* stamme 251, fenmedifam, fosmet, pirimifos-metyl, propamokarb, protriokonazol og s-metolaklor ble forlenget til 31. juli 2019 ved gjennomføringsforordning (EU) 2018/917.
- 4) Godkjenningsperioden for det aktive stoffet diuron ble forlenget til 30. september 2019 ved Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) 2018/1262(6).
- 5) Godkjenningsperioden for det aktive stoffet tebukonazol utløper 31. august 2019(7).

(\*) Denne unionsrettsakten, kunngjort i EUT L 120 av 8.5.2019, s. 16, er omhandlet i EØS-komiteens beslutning nr. 298/2019 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. 43.

(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) 2018/917 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, etoprosfos, etoksazol, famoksadon, fenamidon, fenamifos, flumioksazin, fluoksastrobin, folpet, foramsulfuron, formetanat, *Gliocladium catenulatum* stamme: J1446, isoksafutol, metalaksyl-m, metiokarb, metoksyfenozid, metribuzin, milbemektin, oksasulfuron, *Paecilomyces lilacinus* stamme 251, fenmedifam, fosmet, pirimifos-metyl, propamokarb, protriokonazol, pymetrozin og s-metolaklor (EUT L 163 av 28.6.2018, s. 13).

(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) 2018/1262 av 20. september 2018 om endring av gjennomføringsforordning (EU) nr. 540/2011 med hensyn til forlengelse av godkjenningsperioden for de aktive stoffene 1-metylsyklopropan, beta-cyflutrin, klortalonil, klortalonol, klortoluron, klomazon, cypermethrin, daminozid, deltamethrin, dimetenamid-p, diuron, fludioksonil, flufenacet, flurtamon, fostiazat, indoksakarb, MCPA, MCPB, prosulfokarb, tiofanatmetyl og tribenuron (EUT L 238 av 21.9.2018, s. 62).

(7) 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).

- 6) Det ble inngitt søknader om fornyet godkjenning av stoffene nevnt i betraktning 3–5 i samsvar med Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) nr. 844/2012<sup>(8)</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. Godkjenningsperiodene må derfor forlenges.
- 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) 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 7. mai 2019.

*For Kommisjonen*

Jean-Claude JUNCKER

*President*

---

<sup>(8)</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).

## VEDLEGG

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

- 1) I rad 35 om famoksadon endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «30. juni 2020».
- 2) I rad 37 om metalaksyl-M endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «30. juni 2020».
- 3) I rad 39 om flumioksazin endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «30. juni 2020».
- 4) I rad 44 om foramsulfuron endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. juli 2020».
- 5) I rad 46 om cyazofamid endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. juli 2020».
- 6) I rad 83 om alfa-cypermethrin endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. juli 2020».
- 7) I rad 84 om benalaksyl endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. juli 2020».
- 8) I rad 85 om bromoksynil endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. juli 2020».
- 9) I rad 86 om desmedifam endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. juli 2020».
- 10) I rad 88 om fenmedifam endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. juli 2020».
- 11) I rad 97 om S-metolaklor endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. juli 2020».
- 12) I rad 99 om etoksazol endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. juli 2020».
- 13) I rad 109 om bifenazat endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. juli 2020».
- 14) I rad 110 om milbemektin endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. juli 2020».
- 15) I rad 141 om fenamifos endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. juli 2020».
- 16) I rad 142 om etefon endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. juli 2020».
- 17) I rad 145 om kaptan endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. juli 2020».
- 18) I rad 146 om folpet endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. juli 2020».
- 19) I rad 147 om formetanat endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. juli 2020».
- 20) I rad 148 om metiokarb endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. juli 2020».
- 21) I rad 149 om dimetoat endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. juli 2020».
- 22) I rad 150 om dimetomorf endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. juli 2020».
- 23) I rad 152 om metribuzin endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. juli 2020».
- 24) I rad 153 om fosmet endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. juli 2020».
- 25) I rad 154 om propamokarb endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. juli 2020».

- 26) I rad 156 om pirimifos-metyl endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. juli 2020».
  - 27) I rad 158 om beflubutamid endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. juli 2020».
  - 28) I rad 163 om bentiavalikarb endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. juli 2020».
  - 29) I rad 164 om boskalid endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. juli 2020».
  - 30) I rad 166 om fluoksastrobin endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. juli 2020».
  - 31) I rad 167 om *Paecilomyces lilacinus* stamme 251 endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. juli 2020».
  - 32) I rad 168 om protiokonazol endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. juli 2020».
  - 33) I rad 192 om diuron endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «30. september 2020».
  - 34) I rad 268 om tebukonazol endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. august 2020».
-