

KOMMISJONENS GJENNOMFØRINGSFORORDNING (EU) 2018/1262**2019/EØS/83/17****av 20. september 2018**

om endring av gjennomføringsforordning (EU) nr. 540/2011 med hensyn til forlengelse av godkjenningsperioden for de aktive stoffene 1-metylsyklopropen, beta-cyflutrin, klortalonil, klortoluron, klomazon, cypermetrin, daminozid, deltametrin, dimetenamid-p, diuron, fludioksonil, flufenacet, flurtamon, fostiazat, indoksakarb, MCPA, MCPB, prosulfokarb, tiofanatmetyl og tribenuron(*)

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 1-metylsyklopropen, beta-cyflutrin, klortalonil, klortoluron, cypermetrin, daminozid, deltametrin, dimetenamid-p, flurtamon, fostiazat, indoksakarb, MCPA, MCPB, tiofanatmetyl og tribenuron ble sist forlenget ved Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) 2017/1511⁽³⁾. Godkjenningsperioden for disse stoffene utløper 31. oktober 2018.
- 3) Godkjenningen for det aktive stoffet diuron utløper 30. september 2018.
- 4) Godkjenningsperioden for de aktive stoffene klomazon, fludioksonil og prosulfokarb utløper 31. oktober 2018.
- 5) Det er inngitt søknader om fornyet godkjenning av nevnte stoffer i samsvar med Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) nr. 844/2012⁽⁴⁾.
- 6) 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.
- 7) 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.
- 8) Ettersom godkjenningen av det aktive stoffet diuron utløper 30. september 2018, bør denne forordning tre i kraft så snart som mulig.
- 9) Gjennomføringsforordning (EU) nr. 540/2011 bør derfor endres.

(*) Denne unionsrettsakten, kunngjort i EUT L 238 av 21.9.2018, s. 62, 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) 2017/1511 av 30. august 2017 om endring av gjennomføringsforordning (EU) nr. 540/2011 med hensyn til forlengelse av godkjenningsperioden for de aktive stoffene 1-metylsyklopropen, beta-cyflutrin, klortalonil, klortoluron, cypermetrin, daminozid, deltametrin, dimetenamid-p, flufenacet, flurtamon, forklorfenuron, fostiazat, indoksakarb, iprodion, MCPA, MCPB, siltiofam, tiofanatmetyl og tribenuron (EUT L 224 av 31.8.2017, s. 115).

⁽⁴⁾ 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).

- 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

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 den tredje 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 40 om deltametrin endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. oktober 2019».
 - 2) I rad 48 om beta-cyflutrin endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. oktober 2019».
 - 3) I rad 64 om flurtamon endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. oktober 2019».
 - 4) I rad 65 om flufenacet endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. oktober 2019».
 - 5) I rad 67 om dimetenamid-p endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. oktober 2019».
 - 6) I rad 69 om fostiazat endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. oktober 2019».
 - 7) I rad 101 om klortalonil endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. oktober 2019».
 - 8) I rad 102 om klortoluron endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. oktober 2019».
 - 9) I rad 103 om cypermetrin endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. oktober 2019».
 - 10) I rad 104 om daminozid endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. oktober 2019».
 - 11) I rad 105 om tiofanatmetyl endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. oktober 2019».
 - 12) I rad 106 om tribenuron endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. oktober 2019».
 - 13) I rad 107 om MCPA endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. oktober 2019».
 - 14) I rad 108 om MCPB endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. oktober 2019».
 - 15) I rad 117 om 1-metylsyklopropan endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. oktober 2019».
 - 16) I rad 119 om indoksakarb endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. oktober 2019».
 - 17) I rad 160 om prosulfokarb endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. oktober 2019».
 - 18) I rad 161 om fludioksonil endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. oktober 2019».
 - 19) I rad 162 om klomazon endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. oktober 2019».
 - 20) I rad 192 om diuron endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «30. september 2019».
-