

KOMMISSJONENS GJENNOMFØRINGSFORORDNING (EU) 2022/1480**2024/EØS/63/24****av 7. september 2022**

om endring av gjennomføringsforordning (EU) nr. 540/2011 med hensyn til forlengelse av godkjenningsperiodene for de aktive stoffene 2-fenylfenol (herunder saltene, for eksempel natriumsalt), 8-hydroksykinolin, amidosulfuron, bensulfuron, bifenoks, klormekvat, klortoluron, klofentezin, klomazon, daminozid, deltametrin, dikamba, difenokonazol, diflufenikan, dimetaklor, esfenvalerat, etofenproks, fenoksaprop-P, fenpropidin, fenpyrazamin, fludioksonil, flufenacet, flumetralin, fostiazat, lenacil, MCPA, MCPB, nikosulfuron, parafinoljer, parafinolje, penkonazol, pikloram, proheksadion, propakizafop, prosulfokarb, kizalofop-P-etyl, kizalofop-P-tefuryl, natrium-5-nitroguaiakolat, natrium-o-nitrofenolat, natrium-p-nitrofenolat, svovel, tebufenpyrad, tetrakonazol, tri-allat, triflusulfuron og tritosulfuron(*)

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) Del A i vedlegget til Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) nr. 540/2011⁽²⁾ inneholder de aktive stoffene som anses som godkjent i henhold til forordning (EF) nr. 1107/2009, mens del B i nevnte vedlegg inneholder de aktive stoffene som er godkjent i henhold til forordning (EF) nr. 1107/2009, og del E inneholder de aktive stoffene som er godkjent i henhold til forordning (EF) nr. 1107/2009 som stoffer som bør erstattes.
- 2) Ved Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) 2021/1449⁽³⁾ forlenget godkjenningsperioden for de aktive stoffene klortoluron, klomazon, daminozid, deltametrin, fludioksonil, flufenacet, fostiazat, MCPA, MCPB og prosulfokarb til 30. november 2022, for de aktive stoffene klormekvat, propakizafop, kizalofop-P-etyl, kizalofop-P-tefuryl og tritosulfuron til 31. november 2022, og for de aktive stoffene 2-fenylfenol, 8-hydroksykinolin, amidosulfuron, bifenoks, klofentezin, dikamba, difenokonazol, diflufenikan, dimetaklor, etofenproks, fenoksaprop-P, fenpropidin, lenacil, nikosulfuron, parafinoljer, parafinolje, penkonazol, pikloram, svovel, tetrakonazol, tri-allat og triflusulfuron til 31. desember 2022. Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) 2017/555⁽⁴⁾ forlenget godkjenningsperioden for de

(*) Denne unionsrettsakten, kunngjort i EUT L 233 av 8.9.2022, s. 43, er omhandlet i EØS-komiteens beslutning nr. 12/2023 av 3. februar 2023 om endring av EØS-avtalens vedlegg II (Tekniske forskrifter, standarder, prøving og sertifisering), se EØS-tillegget til *Den europeiske unions tidende* nr. 75 av 19.10.2023, s. 17.

(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) 2021/1449 av 3. september 2021 om endring av gjennomføringsforordning (EU) nr. 540/2011 med hensyn til forlengelse av godkjenningsperiodene for de aktive stoffene 2-fenylfenol (herunder saltene, for eksempel natriumsalt), 8-hydroksykinolin, amidosulfuron, bifenoks, klormekvat, klortoluron, klofentezin, klomazon, cypermetrin, daminozid, deltametrin, dikamba, difenokonazol, diflufenikan, dimetaklor, etofenproks, fenoksaprop-P, fenpropidin, fludioksonil, flufenacet, fostiazat, indoksakarb, lenacil, MCPA, MCPB, nikosulfuron, parafinoljer, parafinolje, penkonazol, pikloram, propakizafop, prosulfokarb, kizalofop-P-etyl, kizalofop-P-tefuryl, svovel, tetrakonazol, tri-allat, triflusulfuron og tritosulfuron (EUT L 313 av 6.9.2021, s. 20).

(4) Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) 2017/555 av 24. mars 2017 om endring av gjennomføringsforordning (EU) nr. 540/2011 med hensyn til forlengelse av godkjenningsperioden for flere aktive stoffer oppført i del B i vedlegget til gjennomføringsforordning (EU) nr. 686/2012 (fornylsesprogram AIR IV) (EUT L 80 av 25.3.2017, s. 1).

aktive stoffene bensulfuron, natrium-5-nitroguaiakolat, natrium-o-nitrofenolat, natrium-p-nitrofenolat og tebufenpyrad til 31. oktober 2022. Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) 2019/291⁽⁵⁾ forlenget godkjenningsperioden for det aktive stoffet proheksadion til 31 mai 2021.

- 3) Godkjenningen av det aktive stoffet esfenvalerat utløper 31. desember 2022 i samsvar med Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) 2015/2047⁽⁶⁾.
- 4) Godkjenningen av det aktive stoffet fenpyrazamin utløper 31. desember 2022 i samsvar med Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) nr. 595/2012⁽⁷⁾.
- 5) Godkjenningen av det aktive stoffet flumetralin utløper 11. desember 2022 i samsvar med Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) 2015/2105⁽⁸⁾.
- 6) Det er inngitt søknader om fornyet godkjenning av de nevnte aktive stoffene i samsvar med Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) nr. 844/2012⁽⁹⁾. Selv om gjennomføringsforordning (EU) nr. 844/2012 ble opphevet ved Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) 2020/1740⁽¹⁰⁾, får bestemmelsene i gjennomføringsforordning (EU) nr. 844/2012 fortsatt anvendelse i henhold til artikkel 17 i gjennomføringsforordning (EU) 2020/1740 når det gjelder fornyet godkjenning av de nevnte aktive stoffene.
- 7) Ettersom vurderingen av disse aktive stoffene er blitt forsinket av årsaker som ligger utenfor søkernes kontroll, er det sannsynlig at godkjenningene av de aktive stoffene vil utløpe før det er truffet beslutning om å fornye dem. Godkjenningsperiodene bør derfor forlenges for å sette av tilstrekkelig tid til å fullføre vurderingen.
- 8) I tillegg er det nødvendig med en forlengelse av godkjenningsperioden for de aktive stoffene amidosulfuron, klomazon, daminozid, difenokonazol, diflufenikan, fenoksaprop-P, fludioksonil, flufenacet og tritosulfuron for å sette av tilstrekkelig tid til å gjennomføre en vurdering av hormonforstyrrende egenskaper hos disse aktive stoffene i samsvar med prosedyren fastsatt i artikkel 13 og 14 i gjennomføringsforordning (EU) nr. 844/2012.
- 9) I tilfeller der Kommisjonen skal vedta en forordning som fastsetter at godkjenningen av et aktivt stoff nevnt i vedlegget til denne forordningen ikke fornyes fordi godkjenningskriteriene ikke er oppfylt, skal Kommisjonen sette utløpsdatoen til samme dato som gjaldt før ikrafttreddelsen av denne forordningen, eller til ikrafttreddelsesdatoen for forordningen som

⁽⁵⁾ Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) 2019/291 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, akrinatrinn, azoksystrobin, fluazifop-P, fluoksypyr, imazalil, kresoksimmetyl, oksyfluorfen, prokloraz, proheksadion, spiroksamin, teflutrin og terbutylazin (EUT L 48 av 20.2.2019, s. 17).

⁽⁶⁾ Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) 2015/2047 av 16. november 2015 om fornyet godkjenning av det aktive stoffet esfenvalerat som et aktivt stoff som bør erstattes i samsvar med europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 1107/2009 om omsetning av plantevernmidler, og om endring av vedlegget til Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) nr. 540/2011 (EUT L 300 av 17.11.2015, s. 8).

⁽⁷⁾ Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) nr. 595/2012 av 5. juli 2012 om godkjenning av det aktive stoffet fenpyrazamin i samsvar med europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 1107/2009 om omsetning av plantevernmidler, og om endring av vedlegget til Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) nr. 540/2011 (EUT L 176 av 6.7.2012, s. 46).

⁽⁸⁾ Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) 2015/2105 av 20. november 2015 om godkjenning av det aktive stoffet flumetralin som et stoff som bør erstattes, i samsvar med europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 1107/2009 om omsetning av plantevernmidler, og om endring av Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) nr. 540/2011 (EUT L 305 av 21.11.2015, s. 31).

⁽⁹⁾ Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) nr. 844/2012 av 18. september 2012 om fastsettelse av nødvendige bestemmelser 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⁾ Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) 2020/1740 av 20. november 2020 om fastsettelse av de bestemmelsene som er nødvendige for å gjennomføre fornyelsesprosedyren for aktive stoffer som fastsatt i europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 1107/2009, og om oppheving av Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) nr. 844/2012 (EUT L 392 av 23.11.2020, s. 20).

fastsetter at godkjenningen av det aktive stoffet ikke fornyes, avhengig av hvilken dato som kommer sist. I tilfeller der Kommisjonen skal vedta en forordning som fornyer godkjenningen av et aktivt stoff nevnt i vedlegget til denne forordningen, skal den bestrebe seg på å fastsette en så tidlig anvendelsesdato som mulig ut fra omstendighetene.

- 10) Gjennomføringsforordning (EU) nr. 540/2011 bør derfor endres.
- 11) Tiltakene fastsatt i denne forordningen er i samsvar med uttalelse fra Den faste komité for planter, dyr, næringsmidler og før.

VEDTATT DENNE FORORDNINGEN:

Artikkel 1

Vedlegget til gjennomføringsforordning (EU) nr. 540/2011 endres i samsvar med vedlegget til denne forordningen.

Artikkel 2

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

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

Utferdiget i Brussel 7. september 2022.

For Kommisjonen

Ursula VON DER LEYEN

President

VEDLEGG

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

a) I del A gjøres følgende endringer:

- 1) I rad 40 om deltametrin endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. oktober 2023».
- 2) I rad 65 om flufenacet endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. oktober 2023».
- 3) I rad 69 om fostiazat endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. oktober 2023».
- 4) I rad 102 om klortoluron endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. oktober 2023».
- 5) I rad 104 om daminozid endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. oktober 2023».
- 6) I rad 107 om MCPA endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. oktober 2023».
- 7) I rad 108 om MCPB endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. oktober 2023».
- 8) I rad 160 om prosulfokarb endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. oktober 2023».
- 9) I rad 161 om fludioksonil endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. oktober 2023».
- 10) I rad 162 om klomazon endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. oktober 2023».
- 11) I rad 169 om amidosulfuron endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. desember 2023».
- 12) I rad 170 om nikosulfuron endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. desember 2023».
- 13) I rad 171 om klofentezin endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. desember 2023».
- 14) I rad 172 om dikamba endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. desember 2023».
- 15) I rad 173 om difenokonazol endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. desember 2023».
- 16) I rad 176 om lenacil endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. desember 2023».
- 17) I rad 178 om pikloram endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. desember 2023».
- 18) I rad 180 om bifenoks endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. desember 2023».
- 19) I rad 181 om diflufenikan endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. desember 2023».
- 20) I rad 182 om fenoksaprop-P endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. desember 2023».
- 21) I rad 183 om fenpropidin endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. desember 2023».
- 22) I rad 186 om tritosulfuron endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «30. november 2023».
- 23) I rad 271 om bensulfuron endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. oktober 2023».

- 24) I rad 272 om natrium-5-nitroguaiakolat endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. oktober 2023».
 - 25) I rad 273 om natrium-o-nitrofenolat endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. oktober 2023».
 - 26) I rad 274 om natrium-p-nitrofenolat endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. oktober 2023».
 - 27) I rad 275 om tebufenpyrad endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. oktober 2023».
 - 28) I rad 276 om klormekvat endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «30. november 2023».
 - 29) I rad 278 om propakizafop endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «30. november 2023».
 - 30) I rad 279 om kizalofop-P-etyl og kizalofop-P-tefuryl endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «30. november 2023».
 - 31) I rad 284 om dimetaklor endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. desember 2023».
 - 32) I rad 285 om etofenproks endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. desember 2023».
 - 33) I rad 287 om penkonazol endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. desember 2023».
 - 34) I rad 288 om tri-allat endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. desember 2023».
 - 35) I rad 289 om triflusulfuron endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. desember 2023».
 - 36) I rad 292 om svovel endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. desember 2023».
 - 37) I rad 293 om tetrakonazol endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. desember 2023».
 - 38) I rad 294 om parafinoljer endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. desember 2023».
 - 39) I rad 295 om parafinolje endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. desember 2023».
 - 40) I rad 299 om 2-fenylfenol (herunder saltene, for eksempel natriumsalt) endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. desember 2023».
- b) I del B gjøres følgende endringer:
- 1) I rad 6 om proheksadion endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. desember 2023».
 - 2) I rad 18 om 8-hydroksykinolin endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. desember 2023».
 - 3) I rad 25 om fenpyrazamin endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. desember 2023».
- c) I del E gjøres følgende endringer:
- 1) I rad 1 om flumetralin endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «11. desember 2023».
 - 2) I rad 2 om esfenvalerat endres datoen i sjette kolonne, «Godkjenningen utløper», til «31. desember 2023».
-