

KOMMISSIONENS GENNEMFØRELSESFORORDNING (EU) Nr. 1197/2012

af 13. december 2012

om ændring af gennemførelsesforordning (EU) nr. 540/2011 for så vidt angår udvidelse af godkendelsesperioderne for aktivstofferne acetamiprid, alpha-cypermethrin, *Ampelomyces quisqualis*-stamme AQ 10, benalaxyl, bifenazat, bromoxynil, chlorpropham, desmedipham, etoxazol, *Gliocladium catenulatum*-stamme J1446, imazosulfuron, laminarin, mepanipyrim, methoxyfenozid, milbemectin, phenmedipham, *Pseudomonas chlororaphis*-stamme MA 342, quinoxyfen, S-metolachlor, tepraloxymid, thiacloprid, thiram og ziram

(EØS-relevant tekst)

EUROPA-KOMMISSIONEN HAR —

under henvisning til traktaten om den Europæiske Unions funktionsmåde,

under henvisning til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 1107/2009 af 21. oktober 2009 om markedsføring af plantebeskyttelsesmidler og om ophævelse af Rådets direktiv 79/117/EØF og 91/414/EØF⁽¹⁾, særlig artikel 17, stk. 1, og

ud fra følgende betragtninger:

(1) Del A i bilaget til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) nr. 540/2011 af 25. maj 2011 om gennemførelse af Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 1107/2009 for så vidt angår listen over godkendte aktivstoffer⁽²⁾ indeholder de aktivstoffer, der betragtes som godkendt i henhold til forordning (EF) nr. 1107/2009.

(2) Godkendelse af aktivstofferne acetamiprid, alpha-cypermethrin, *Ampelomyces quisqualis*-stamme AQ 10, benalaxyl, bifenazat, bromoxynil, chlorpropham, desmedipham, etoxazol, *Gliocladium catenulatum*-stamme J1446, imazosulfuron, laminarin, mepanipyrim, methoxyfenozid, milbemectin, phenmedipham, *Pseudomonas chlororaphis*-stamme MA 342, quinoxyfen, S-metolachlor, tepraloxymid, thiacloprid, thiram og ziram udløber mellem den 31. juli 2014 og den 30. november 2015. Der er indgivet ansøgninger om fornyelse af disse aktivstoffer. Da bestemmelserne i Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) nr. 844/2012 af 18. september 2012 med de fornødne bestemmelser til gennemførelse af fornyelsesproceduren for aktivstoffer, jf. Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 1107/2009 om markedsføring af plantebeskyttelsesmidler⁽³⁾, finder anvendelse på disse aktivstoffer, er det nødvendigt at sikre, at der er tilstrækkelig tid til at afslutte fornyelsesproceduren i overens-

stemmelse med nævnte forordning. Som følge heraf kan godkendelsen af disse aktivstoffer forventes at udløbe, inden der er truffet beslutning om at forlænge dem. Det er derfor nødvendigt at udskyde udløbet af deres godkendelsesperiode.

(3) Gennemførelsesforordning (EU) nr. 540/2011 bør derfor ændres i overensstemmelse hermed.

(4) I betragtning af formålet med artikel 17, stk. 1, i forordning (EF) nr. 1107/2009 for så vidt angår tilfælde, hvor ingen supplerende dossier i overensstemmelse med gennemførelsesforordning (EU) nr. 844/2012 indgives inden 30 måneder før den pågældende dato, der er fastsat i bilaget til denne forordning, vil Kommissionen fastsætte udløbsdatoen til samme dato som før denne forordning eller på den tidligste dato derefter.

(5) I betragtning af formålet med artikel 17, stk. 1, i forordning (EF) nr. 1107/2009 for så vidt angår tilfælde, hvor Kommissionen vil vedtage en forordning om, at godkendelsen af et af de i nærværende forordnings bilag omhandlede aktivstoffer ikke forlænges, fordi det ikke opfylder godkendelseskriterierne, fastsætter Kommissionen udløbsdatoen til den seneste af følgende datoer: den dato, der var gældende før nærværende forordnings ikrafttrædelse, eller datoen for vedtagelsen af forordningen om, at godkendelsen af aktivstoffet ikke forlænges.

(6) Foranstaltningerne i denne forordning er i overensstemmelse med udtalelse fra Den Stående Komité for Fødevarerækeden og Dyresundhed —

VEDTAGET DENNE FORORDNING:

Artikel 1

Del A i bilaget til gennemførelsesforordning (EU) nr. 540/2011 ændres som angivet i bilaget til nærværende forordning.

⁽¹⁾ EUT L 309 af 24.11.2009, s. 1.

⁽²⁾ EUT L 153 af 11.6.2011, s. 1.

⁽³⁾ EUT L 252 af 19.9.2012, s. 26.

Artikel 2

Denne forordning træder i kraft dagen efter offentliggørelsen i *Den Europæiske Unions Tidende*.

Denne forordning er bindende i alle enkeltheder og gælder umiddelbart i hver medlemsstat.

Udfærdiget i Bruxelles, den 13. december 2012.

På Kommissionens vegne

José Manuel BARROSO

Formand

BILAG

I del A i bilaget til gennemførelsesforordning (EU) nr. 540/2011 foretages følgende ændringer:

- 1) I sjette kolonne ændres udløbsdatoen for godkendelse af række 73, thiram, fra den 31. juli 2014 til den 30. april 2017.
- 2) I sjette kolonne ændres udløbsdatoen for godkendelse af række 74, ziram, fra den 31. juli 2014 til den 30. april 2017.
- 3) I sjette kolonne ændres udløbsdatoen for godkendelse af række 82, quinoxifen, fra den 31. august 2014 til den 30. april 2017.
- 4) I sjette kolonne ændres udløbsdatoen for godkendelse af række 89, *Pseudomonas chlororaphis*-stamme MA 342 fra den 30. september 2014 til den 30. april 2017.
- 5) I sjette kolonne ændres udløbsdatoen for godkendelse af række 90, mepanipyrim, fra den 30. september 2014 til den 30. april 2017.
- 6) I sjette kolonne ændres udløbsdatoen for godkendelse af række 91, acetamiprid, fra den 31. december 2014 til den 30. april 2017.
- 7) I sjette kolonne ændres udløbsdatoen for godkendelse af række 92, thiacloprid, fra den 31. december 2014 til den 30. april 2017.
- 8) I sjette kolonne ændres udløbsdatoen for godkendelse af række 78, chlorpropham, fra den 31. januar 2015 til den 31. juli 2017.
- 9) I sjette kolonne ændres udløbsdatoen for godkendelse af række 83, alpha-cypermethrin, fra den 28. februar 2015 til den 31. juli 2017.
- 10) I sjette kolonne ændres udløbsdatoen for godkendelse af række 84, benalaxyl, fra den 28. februar 2015 til den 31. juli 2017.
- 11) I sjette kolonne ændres udløbsdatoen for godkendelse af række 85, bromoxynil, fra den 28. februar 2015 til den 31. juli 2017.
- 12) I sjette kolonne ændres udløbsdatoen for godkendelse af række 86, desmedipham, fra den 28. februar 2015 til den 31. juli 2017.
- 13) I sjette kolonne ændres udløbsdatoen for godkendelse af række 88, phenmedipham, fra den 28. februar 2015 til den 31. juli 2017.
- 14) I sjette kolonne ændres udløbsdatoen for godkendelse af række 93, *Ampelomyces quisqualis*-stamme AQ 10 fra den 31. marts 2015 til den 31. juli 2017.
- 15) I sjette kolonne ændres udløbsdatoen for godkendelse af række 94, imazosulfuron, fra den 31. marts 2015 til den 31. juli 2017.
- 16) I sjette kolonne ændres udløbsdatoen for godkendelse af række 95, laminarin, fra den 31. marts 2015 til den 31. juli 2017.
- 17) I sjette kolonne ændres udløbsdatoen for godkendelse af række 96, methoxyfenozid, fra den 31. marts 2015 til den 31. juli 2017.
- 18) I sjette kolonne ændres udløbsdatoen for godkendelse af række 97, S-metolachlor, fra den 31. marts 2015 til den 31. juli 2017.
- 19) I sjette kolonne ændres udløbsdatoen for godkendelse af række 98, *Gliocladium catenulatum*-stamme J1446 fra den 31. marts 2015 til den 31. juli 2017.
- 20) I sjette kolonne ændres udløbsdatoen for godkendelse af række 99, etoxazol, fra den 31. maj 2015 til den 31. juli 2017.

- 21) I sjette kolonne ændres udløbsdatoen for godkendelse af række 100, tepraloxym, fra den 31. maj 2015 til den 31. juli 2017.
 - 22) I sjette kolonne ændres udløbsdatoen for godkendelse af række 109, bifenazat, fra den 30. november 2015 til den 31. juli 2017.
 - 23) I sjette kolonne ændres udløbsdatoen for godkendelse af række 110, milbemectin, fra den 30. november 2015 til den 31. juli 2017.
-