

**KOMMISSIONENS GENNEMFØRELSESFORORDNING (EU) 2018/1266****af 20. september 2018**

**om ændring af gennemførelsesforordning (EU) nr. 540/2011 for så vidt angår forlængelse af godkendelsesperioderne for aktivstofferne 1-decanol, 6-benzyladenin, aluminiumsulfat, azadirachtin, bupirimat, carboxin, clethodim, cycloxydim, dazomet, diclofop, dithianon, dodin, fenazaquin, fluometuron, flutriafol, hexythiazox, hymexazol, indolyismørsyre, isoxaben, svovlkalk, metaldehyd, paclobutrazol, pencycuron, sintofen, tau-fluvalinat og tebufenozid**

**(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 <sup>(1)</sup>, særlig artikel 17, stk. 1, og

ud fra følgende betragtninger:

- (1) Del A i bilaget til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) nr. 540/2011 <sup>(2)</sup> indeholder en liste over de aktivstoffer, der betragtes som godkendt i henhold til forordning (EF) nr. 1107/2009.
- (2) Der blev indgivet ansøgninger om fornyelse af godkendelserne af 1-decanol, 6-benzyladenin, aluminiumsulfat, azadirachtin, bupirimat, carboxin, clethodim, cycloxydim, dazomet, diclofop, dithianon, dodin, fenazaquin, fluometuron, flutriafol, hexythiazox, hymexazol, indolyismørsyre, isoxaben, svovlkalk, metaldehyd, paclobutrazol, pencycuron, sintofen, tau-fluvalinat og tebufenozid i overensstemmelse med Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) nr. 844/2012 <sup>(3)</sup>. Imidlertid forventes godkendelserne af de pågældende stoffer at udløbe af årsager, som ansøgeren ikke har indflydelse på, inden der er truffet beslutning om at forny dem. Det er derfor nødvendigt at forlænge deres godkendelsesperiode i overensstemmelse med artikel 17 i forordning (EF) nr. 1107/2009.
- (3) I betragtning af den tid og de ressourcer, der kræves for at færdigbehandle ansøgninger om fornyelse af godkendelsen af et større antal aktivstoffer, hvis godkendelser udløber mellem 2019 og 2021, blev der med Kommissionens gennemførelsesafgørelse C(2016) 6104 <sup>(4)</sup> indført et arbejdsprogram, som samlede aktivstoffer, der ligner hinanden, i grupper, og som fastlagde prioriteter på grundlag af sikkerhedsrisici for menneskers og dyrs sundhed eller miljøet, jf. artikel 18 i forordning (EF) nr. 1107/2009.
- (4) Eftersom aktivstofferne 1-decanol, 6-benzyladenin, aluminiumsulfat, azadirachtin, bupirimat, carboxin, clethodim, cycloxydim, dazomet, diclofop, dithianon, dodin, fenazaquin, fluometuron, flutriafol, hexythiazox, hymexazol, indolyismørsyre, isoxaben, svovlkalk, metaldehyd, paclobutrazol, pencycuron, sintofen, tau-fluvalinat og tebufenozid ikke falder ind under de prioriterede kategorier i gennemførelsesafgørelse C(2016) 6104, bør deres godkendelsesperiode forlænges med enten to eller tre år under hensyntagen til den nuværende udløbsdato, bestemmelsen i artikel 6, stk. 3, i gennemførelsesforordning (EU) nr. 844/2012 om, at det supplerende dossier for et aktivstof skal fremlægges, senest 30 måneder inden godkendelsen udløber, behovet for at sikre en ligelig fordeling af ansvarsområder og arbejde blandt de medlemsstater, der er rapporterende og medrapporterende, og tilgængeligheden af de ressourcer, der er nødvendige med henblik på behandling og beslutningstagning.
- (5) Godkendelsesperioden for aktivstofferne carboxin, clethodim, cycloxydim, dazomet, diclofop, fenazaquin, hymexazol, indolyismørsyre, metaldehyd og paclobutrazol bør derfor forlænges med to år og godkendelsesperioden for aktivstofferne 1-decanol, 6-benzyladenin, aluminiumsulfat, azadirachtin, bupirimat, dithianon, dodin, fluometuron, flutriafol, hexythiazox, isoxaben, svovlkalk, pencycuron, sintofen, tau-fluvalinat og tebufenozid med tre år.

<sup>(1)</sup> EUT L 309 af 24.11.2009, s. 1.

<sup>(2)</sup> 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 (EUT L 153 af 11.6.2011, s. 1).

<sup>(3)</sup> Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) nr. 844/2012 af 18. september 2012 om fastsættelse af de fornødne bestemmelser til gennemførelse af fornyelsesproceduren for aktivstoffer, jf. Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 1107/2009 om markedsføring af plantebeskyttelsesmidler (EUT L 252 af 19.9.2012, s. 26).

<sup>(4)</sup> Kommissionens gennemførelsesafgørelse af 28. september 2016 om udarbejdelsen af et arbejdsprogram for behandling af ansøgninger om fornyelse af godkendelser af aktivstoffer, der udløber i 2019, 2020 og 2021, i overensstemmelse med Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 1107/2009 (EUT C 357 af 29.9.2016, s. 9).

- (6) I tilfælde, hvor der ikke senest 30 måneder før den relevante udløbsdato som fastsat i bilaget til nærværende forordning indgives noget supplerende dossier i henhold til gennemførelsesforordning (EU) nr. 844/2012, fastsættes udløbsdatoen til den dato, der var gældende før nærværende forordnings ikrafttræden, eller på den tidligst mulige dato derefter.
- (7) I tilfælde, hvor Kommissionen vil vedtage en forordning, hvorved godkendelsen af et i nærværende forordnings bilag omhandlet aktivstof ikke fornyes, fordi godkendelseskriterierne ikke er opfyldt, fastsætter Kommissionen udløbsdatoen til den seneste af følgende datoer: den dato, der var gældende inden nærværende forordnings ikrafttrædelse, eller datoen for ikrafttrædelsen af den forordning, hvorved godkendelsen af aktivstoffet ikke fornyes. For så vidt angår tilfælde, hvor Kommissionen vil vedtage en forordning, hvorved godkendelsen af et i nærværende forordnings bilag omhandlet aktivstof fornyes, vil Kommissionen, afhængigt af omstændighederne, bestræbe sig på at fastsætte den tidligst mulige anvendelsesdato.
- (8) Gennemførelsesforordning (EU) nr. 540/2011 bør derfor ændres.
- (9) Foranstaltningerne i denne forordning er i overensstemmelse med udtalelse fra Den Stående Komité for Planter, Dyr, Fødevarer og Foder —

VEDTAGET DENNE FORORDNING:

#### *Artikel 1*

Bilaget til gennemførelsesforordning (EU) nr. 540/2011 ændres i overensstemmelse med bilaget til nærværende forordning.

#### *Artikel 2*

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

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

Udfærdiget i Bruxelles, den 20. september 2018.

*På Kommissionens vegne*  
Jean-Claude JUNCKER  
*Formand*

## BILAG

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

- 1) I sjette kolonne (»Udløbsdato for stoffets godkendelse«) i række 316 (»Cycloxydim«) ændres datoen til »31. maj 2023«.
  - 2) I sjette kolonne (»Udløbsdato for stoffets godkendelse«) i række 317 (»6-Benzyladenin«) ændres datoen til »31. maj 2024«.
  - 3) I sjette kolonne (»Udløbsdato for stoffets godkendelse«) i række 322 (»Hymexazol«) ændres datoen til »31. maj 2023«.
  - 4) I sjette kolonne (»Udløbsdato for stoffets godkendelse«) i række 323 (»Dodine«) ændres datoen til »31. maj 2024«.
  - 5) I sjette kolonne, »Udløbsdato for stoffets godkendelse«, i række 326 (»Indolyismørsyre«) ændres datoen til »31. maj 2023«.
  - 6) I sjette kolonne (»Udløbsdato for stoffets godkendelse«) i række 328 (»Tau-fluvalinat«) ændres datoen til »31. maj 2024«.
  - 7) I sjette kolonne (»Udløbsdato for stoffets godkendelse«) i række 329 (»Clethodim«) ændres datoen til »31. maj 2023«.
  - 8) I sjette kolonne (»Udløbsdato for stoffets godkendelse«) i række 330 (»Bupirimat«) ændres datoen til »31. maj 2024«.
  - 9) I sjette kolonne (»Udløbsdato for stoffets godkendelse«) i række 333 (»1-Decanol«) ændres datoen til »31. maj 2024«.
  - 10) I sjette kolonne (»Udløbsdato for stoffets godkendelse«) i række 334 (»Isoxaben«) ændres datoen til »31. maj 2024«.
  - 11) I sjette kolonne (»Udløbsdato for stoffets godkendelse«) i række 335 (»Fluometuron«) ændres datoen til »31. maj 2024«.
  - 12) I sjette kolonne (»Udløbsdato for stoffets godkendelse«) i række 337 (»Carboxin«) ændres datoen til »31. maj 2023«.
  - 13) I sjette kolonne (»Udløbsdato for stoffets godkendelse«) i række 339 (»Dazomet«) ændres datoen til »31. maj 2023«.
  - 14) I sjette kolonne (»Udløbsdato for stoffets godkendelse«) i række 340 (»Metaldehyd«) ændres datoen til »31. maj 2023«.
  - 15) I sjette kolonne (»Udløbsdato for stoffets godkendelse«) i række 341 (»Sintofen«) ændres datoen til »31. maj 2024«.
  - 16) I sjette kolonne (»Udløbsdato for stoffets godkendelse«) i række 342 (»Fenazaquin«) ændres datoen til »31. maj 2023«.
  - 17) I sjette kolonne (»Udløbsdato for stoffets godkendelse«) i række 343 (»Azadirachtin«) ændres datoen til »31. maj 2024«.
  - 18) I sjette kolonne (»Udløbsdato for stoffets godkendelse«) i række 344 (»Diclofop«) ændres datoen til »31. maj 2023«.
  - 19) I sjette kolonne, »Udløbsdato for stoffets godkendelse«, i række 345 (»Svovlkalk«) ændres datoen til »31. maj 2024«.
  - 20) I sjette kolonne, »Udløbsdato for stoffets godkendelse«, i række 346 (»Aluminiumsulfat«) ændres datoen til »31. maj 2024«.
  - 21) I sjette kolonne (»Udløbsdato for stoffets godkendelse«) i række 348 (»Paclobutrazol«) ændres datoen til »31. maj 2023«.
  - 22) I sjette kolonne (»Udløbsdato for stoffets godkendelse«) i række 349 (»Pencycuron«) ændres datoen til »31. maj 2024«.
  - 23) I sjette kolonne (»Udløbsdato for stoffets godkendelse«) i række 350 (»Tebufenozid«) ændres datoen til »31. maj 2024«.
  - 24) I sjette kolonne (»Udløbsdato for stoffets godkendelse«) i række 351 (»Dithianon«) ændres datoen til »31. maj 2024«.
  - 25) I sjette kolonne (»Udløbsdato for stoffets godkendelse«) i række 352 (»Hexythiazox«) ændres datoen til »31. maj 2024«.
  - 26) I sjette kolonne (»Udløbsdato for stoffets godkendelse«) i række 353 (»Flutriafol«) ændres datoen til »31. maj 2024«.
-