

**KOMMISSIONENS GENNEMFØRELSESFORORDNING (EU) 2019/336****af 27. februar 2019****om ændring af forordning (EU) nr. 1141/2010 og gennemførelsesforordning (EU) nr. 686/2012 for så vidt angår den rapporterende medlemsstat med hensyn til evalueringen af 1-methylcyclopropen, famoxadon, mancozeb, methiocarb, methoxyfenozid, pirimicarb, pirimiphos-methyl og thiacloprid****(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 19, og

ud fra følgende betragtninger:

- (1) Ved Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) nr. 686/2012 <sup>(2)</sup> og Kommissionens forordning (EU) nr. 1141/2010 <sup>(3)</sup> blev vurderingen af visse aktivstoffer i plantebeskyttelsesmidler uddelegeret til Det Forenede Kongerige.
- (2) Den 29. marts 2017 meddelte Det Forenede Kongerige sin beslutning om at udtræde af Unionen i henhold til artikel 50 i traktaten om Den Europæiske Union. Traktaterne ophører med at finde anvendelse på Det Forenede Kongerige fra ikrafttrædelsesdatoen for en udtrædelsesaftale eller, hvis en sådan aftale udebliver, to år efter nævnte meddelelse, dvs. fra den 30. marts 2019, medmindre Det Europæiske Råd efter aftale med Det Forenede Kongerige enstemmigt beslutter at forlænge denne periode.
- (3) Udkastet til udtrædelsesaftalen som indgået af forhandlerne og godkendt af Det Europæiske Råd (artikel 50 i traktaten om Den Europæiske Union), indeholder ordninger med hensyn til anvendelse af EU-retens bestemmelser på og i Det Forenede Kongerige i en overgangsperiode efter den dato, hvor traktaterne ophører med at finde anvendelse på og i Det Forenede Kongerige. Hvis aftalen træder i kraft, vil EU-lovgivningen inden for plantebeskyttelsesmidler finde anvendelse på og i Det Forenede Kongerige i overgangsperioden i overensstemmelse med aftalen og vil ophøre med at finde anvendelse ved periodens udløb. Men selv om udtrædelsesaftalen ratificeres af EU og Det Forenede Kongerige, må Det Forenede Kongerige i overgangsperioden ikke fungere som førende myndighed med hensyn til risikovurderinger, undersøgelser, godkendelser eller tilladelser på EU-plan eller på medlemsstatsplan, hvor flere medlemsstater handler i fællesskab, jf. bl.a. forordning (EF) nr. 1107/2009.
- (4) Vurderingen af de aktivstoffer, for hvilke Det Forenede Kongerige er rapporterende medlemsstat, og for hvilke der ikke forventes en beslutning om at forny dem inden den 30. marts 2019, skal derfor uddelegeres til andre medlemsstater. Det drejer sig om aktivstofferne 1-methylcyclopropen, famoxadon, mancozeb, methiocarb, methoxyfenozid, pirimicarb, pirimiphos-methyl og thiacloprid.
- (5) Uddelegeringen har til formål at sikre en ligelig fordeling af ansvarsområder og arbejde mellem medlemsstaterne.
- (6) Da vurderingen af de aktivstoffer, det drejer sig om, allerede er godt i gang, og da det arbejde, der skal udføres, forventes at være begrænset, bør der ikke udpeges en medrapporterende medlemsstat til denne vurdering.
- (7) Gennemførelsesforordning (EU) nr. 686/2012 og forordning (EU) nr. 1141/2010 bør derfor ændres.
- (8) Denne forordning bør finde anvendelse fra den 30. marts 2019. Hvis den periode på to år, der er omhandlet i artikel 50, stk. 3 i traktaten om Den Europæiske Union, forlænges, bør denne forordning dog anvendes fra

<sup>(1)</sup> EUT L 309 af 24.11.2009, s. 1.<sup>(2)</sup> Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) nr. 686/2012 af 26. juli 2012 om uddelegering til medlemsstaterne af vurderingen af aktivstoffer i forbindelse med gennemførelsen af proceduren for fornyelse (EUT L 200 af 27.7.2012, s. 5).<sup>(3)</sup> Kommissionens forordning (EU) nr. 1141/2010 af 7. december 2010 om en procedure for forlængelse af optagelsen af en anden gruppe af aktivstoffer i bilag I til Rådets direktiv 91/414/EØF og om fastlæggelse af en liste over disse stoffer (EUT L 322 af 8.12.2010, s. 10).

dagen efter den dato, hvor lovgivningen på området for plantebeskyttelsesmidler ophører med at finde anvendelse på og i Det Forenede Kongerige, da anvendelsen af retsakter, for hvilke der er fastsat en bestemt ophørsdato, ophører fra udgangen af den sidste time på den dag, der svarer til den nævnte dato, jf. artikel 4, stk. 3, i Rådets forordning (EØF, Euratom) nr. 1182/71 <sup>(4)</sup>.

- (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*

Gennemførelsesforordning (EU) nr. 686/2012 ændres som angivet i bilag I til nærværende forordning.

#### *Artikel 2*

Forordning (EU) nr. 1141/2010 ændres som angivet i bilag II til nærværende forordning.

#### *Artikel 3*

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

Den finder anvendelse fra den 30. marts 2019.

Hvis der træffes beslutning om at forlænge den periode på to år, der er omhandlet i artikel 50, stk. 3 i traktaten om Den Europæiske Union, gælder denne forordning dog fra dagen efter den dato, hvor lovgivningen på området for plantebeskyttelsesmidler ophører med at finde anvendelse på og i Det Forenede Kongerige.

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

Udfærdiget i Bruxelles, den 27. februar 2019.

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

---

<sup>(4)</sup> Rådets forordning (EØF, Euratom) nr. 1182/71 af 3. juni 1971 om fastsættelse af regler om tidsfrister, datoer og tidspunkter (EFT L 124 af 8.6.1971, s. 1).

## BILAG I

I del A i bilaget til gennemførelsesforordning (EU) nr. 686/2012 foretages følgende ændringer:

a) Angivelsen vedrørende 1-methyl-cyclopropen affattes således:

Aktivstof	Rapporterende medlemsstat	Medrapporterende medlemsstat
»1-methyl-cyclopropen	NL«	

b) Angivelsen vedrørende mancozeb affattes således:

Aktivstof	Rapporterende medlemsstat	Medrapporterende medlemsstat
»Mancozeb	EL«	

c) Angivelsen vedrørende methiocarb affattes således:

Aktivstof	Rapporterende medlemsstat	Medrapporterende medlemsstat
»Methiocarb	DE«	

d) Angivelsen vedrørende methoxyfenozid affattes således:

Aktivstof	Rapporterende medlemsstat	Medrapporterende medlemsstat
»Methoxyfenozid	SK«	

e) Angivelsen vedrørende pirimicarb affattes således:

Aktivstof	Rapporterende medlemsstat	Medrapporterende medlemsstat
»Pirimicarb	SE«	

f) Angivelsen vedrørende pirimiphos-methyl affattes således:

Aktivstof	Rapporterende medlemsstat	Medrapporterende medlemsstat
»Pirimiphos-methyl	FR«	

g) Angivelsen vedrørende thiacloprid affattes således:

Aktivstof	Rapporterende medlemsstat	Medrapporterende medlemsstat
»Thiacloprid	DE«	

## BILAG II

Angivelserne vedrørende famoxadon i bilag I til forordning (EU) nr. 1141/2010 affattes således:

Kolonne A		Kolonne B	Kolonne C	Kolonne D
»Famoxadon	2012	FI		31. august 2012«