

KOMMISSIONENS GENNEMFØRELSESFORORDNING (EU) 2020/2007

af 8. december 2020

om ændring af gennemførelsesforordning (EU) nr. 540/2011 for så vidt angår forlængelse af godkendelsesperioderne for aktivstofferne 1-decanol, 1,4-dimethylnaphthalen, 6-benzyladenin, acequinocyl, *Adoxophyes orana granulovirus*, aluminiumsulfat, amisulbrom, *Aureobasidium pullulans* (stamme DSM 14940 og DSM 14941), azadirachtin, *Bacillus pumilus* QST 2808, benalaxyl-M, bixafen, bupirimat, *Candida oleophila* stamme O, chlorantraniliprol, dinatriumphosphonat, dithianon, dodin, emamectin, flubendiamid, fluometuron, fluxapyroxad, flutriafol, hexythiazox, imazamox, ipconazol, isoxaben, L-ascorbinsyre, svovlkalk, orangeolie, *Paecilomyces fumosoroseus* stamme FE9901, pendimethalin, penflufen, penthiopyrad, kaliumphosphonater, prosulfuron, *Pseudomonas* sp. stamme DSMZ 13134, pyridalyl, pyriofenon, pyroxsulam, quinmerac, S-abscisinsyre, sedaxan, sintofen, natriumsølvthiosulfat, spinetoram, spirotetramat, *Streptomyces lydicus* stamme WYEC 108, tau-fluvalinat, tebufenozid, tembotrion, thiencarbazon, valifenalat, zinkphosphid

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 ⁽²⁾ indeholder en liste over de aktivstoffer, der betragtes som godkendt i henhold til forordning (EF) nr. 1107/2009, mens del B indeholder de aktivstoffer, der er godkendt i henhold til forordning (EF) nr. 1107/2009, og del E indeholder deaktiver, som er godkendt i henhold til forordning (EF) nr. 1107/2009 som kandidater til substitution.
- (2) Godkendelsene af aktivstofferne 1-decanol, 6-benzyladenin, acequinocyl, aluminiumsulfat, amisulbrom, azadirachtin, bupirimat, *Candida oleophila* stamme O, chlorantraniliprol, dithianon, dodin, emamectin, flubendiamid, fluometuron, flutriafol, hexythiazox, imazamox, ipconazol, isoxaben, L-ascorbinsyre, svovlkalk, orangeolie, *Paecilomyces fumosoroseus* stamme FE9901, pendimethalin, prosulfuron, quinmerac, S-abscisinsyre, sintofen, natriumsølvthiosulfat, spinetoram, spirotetramat, tau-fluvalinat, tebufenozid, tembotrion, thiencarbazon, valifenalat og zinkphosphid udløber mellem den 30. april 2024 og 31. oktober 2024. Da Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/1740 ⁽³⁾ finder anvendelse på disse aktivstoffer og fremrykker indgivelsesdatoen for dossieret til støtte for fornyelse af godkendelsen med tre måneder, er det dog nødvendigt med en kort forlængelse af deres respektive godkendelsesperioder for at fastholde indgivelsesdatoen for dossieret i henhold til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) nr. 844/2012 ⁽⁴⁾, da ansøgerne skal have tid til at udarbejde og indgive dossiererne i det krævede format.
- (3) Derudover fremgår det af de oplysninger om emamectin, som ansøgeren har fremlagt, at der som følge af covid-19-pandemien er sket forsinkelser i udarbejdelsen af fornyelsesdossieret, selv om ansøgeren har forsøgt at mindske sådanne forsinkelser. Den udpegede rapporterende medlemsstat for emamectin, Nederlandene, accepterede undtagelsesvis indgivelsen af ansøgningen om fornyelse af godkendelse som påkrævet i henhold til gennemførelsesforordning (EU) 2020/1740 senest den 30. november 2021. Godkendelsesperioden for emamectin bør derfor forlænges under hensyntagen til denne yderligere periode.
- (4) Desuden fremgår det af de oplysninger om chlorantraniliprol, som ansøgeren har fremlagt, at der som følge af covid-19-pandemien er sket forsinkelser i udarbejdelsen af ansøgningen om fornyelse, selv om ansøgeren har forsøgt at mindske sådanne forsinkelser. Den udpegede rapporterende medlemsstat for chlorantraniliprol, Irland, accepterede undtagelsesvis indgivelsen af ansøgningen om fornyelse af godkendelse som påkrævet i henhold til gennemførelsesforordning (EU) 2020/1740 senest den 31. december 2021. Godkendelsesperioden for chlorantraniliprol bør derfor forlænges under hensyntagen til denne yderligere periode.

⁽¹⁾ EUT L 309 af 24.11.2009, s. 1.

⁽²⁾ 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).

⁽³⁾ Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2020/1740 af 20. november 2020 om fastsættelse af de fornødne bestemmelser til gennemførelse af fornyelsesproceduren for aktivstoffer, jf. Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 1107/2009, og om ophævelse af Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) nr. 844/2012 (EUT L 392 af 23.11.2020, s. 20).

⁽⁴⁾ 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).

- (5) Ved Kommissionens gennemførelsesafgørelse C/2018/3434 ⁽³⁾ blev der udarbejdet et arbejdsprogram, hvori aktivstoffer, der ligner hinanden, samles i grupper, og hvori der fastsættes prioriteter på grundlag af sikkerhedsrisici for menneskers og dyrs sundhed eller miljøet.
- (6) 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, bør godkendelsesperioderne for visse aktivstoffer forlænges, jf. gennemførelsesafgørelse C/2018/3434. Godkendelsesperioderne for 1,4-dimethylnaphthalen, *Adoxophyes orana granulovirus*, *Aureobasidium pullulans* (stamme DSM 14940 og DSM 14941), *Bacillus pumilus* QST 2808, benalaxyl-M, *Pseudomonas* sp. stamme DSMZ 13134, pyridalyl, pyriofenon, pyroxsulam og *Streptomyces lydicus* stamme WYEC 108 bør forlænges med et år. Af samme årsag bør godkendelsesperioderne for aktivstofferne bixafen, *Candida oleophila* stamme O, dinatriumphosphonat, fluxapyroxad, *Paecilomyces fumosoroseus* stamme FE9901, penflufen, penthiopyrad, kaliumphosphonater og sedaxan forlænges med et og tre år.
- (7) Forordning (EU) nr. 540/2011 bør derfor ændres.
- (8) Under hensyntagen til formålet med artikel 17, stk. 1, i forordning (EF) nr. 1107/2009 vil Kommissionen i tilfælde, hvor der ikke indgives nogen ansøgning om fornyelse af godkendelsen, jf. artikel 5, stk. 1, i gennemførelsesforordning (EU) 2020/1740, inden for 3 år før den relevante udløbsdato, der er fastsat i bilaget til nærværende forordning, fastsætte udløbsdatoen til den dato, der var gældende før nærværende forordnings ikrafttræden, eller på den tidligst mulige dato derefter.
- (9) Under hensyntagen til formålet med artikel 17, stk. 1, i forordning (EF) nr. 1107/2009, hvor Kommissionen vil vedtage en forordning om, at godkendelsen af et af de i nærværende forordnings bilag omhandlede aktivstoffer ikke fornyes, fordi det ikke opfylder godkendelseskriterierne, fastsætter Kommissionen udløbsdatoen til den seneste af følgende datoer: den dato, der var gældende før nærværende forordnings vedtagelse, eller datoen for vedtagelsen af forordningen om, at godkendelsen af aktivstoffet ikke fornyes. For så vidt angår tilfælde, hvor Kommissionen vedtager en forordning, hvorved fornyelsen af godkendelsen af et i nærværende forordnings bilag omhandlet aktivstof fornyes, vil Kommissionen, afhængigt af omstændighederne, fastsætte den tidligst mulige anvendelsesdato.
- (10) 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 forordning (EU) nr. 540/2011 ændres som anført i bilaget til nærværende forordning.

Artikel 2

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

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

Udfærdiget i Bruxelles, den 8. december 2020.

På Kommissionens vegne
Ursula VON DER LEYEN
Formand

⁽³⁾ Kommissionens gennemførelsesafgørelse af 6. juni 2018 om udarbejdelsen af et arbejdsprogram for behandling af ansøgninger om fornyelse af godkendelser af aktivstoffer, der udløber i 2022, 2023 og 2024, i overensstemmelse med Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 1107/2009. C/2018/3434 final. (EUT C 195 af 7.6.2018, s. 20).

BILAG

I bilaget til forordning (EU) nr. 540/2011 foretages følgende ændringer:

I del A foretages følgende ændringer:

- 1) I sjette kolonne ændres udløbsdatoen for godkendelse af række 311, quinmerac, fra den 30. april 2024 til den 31. juli 2024.
- 2) I sjette kolonne ændres udløbsdatoen for godkendelse af række 314, zinkphosphid, fra den 30. april 2024 til den 31. juli 2024.
- 3) I sjette kolonne ændres udløbsdatoen for godkendelse af række 317, 6-benzyladenin, fra den 31. maj 2024 til den 31. august 2024.
- 4) I sjette kolonne ændres udløbsdatoen for godkendelse af række 323, dodin, fra den 31. maj 2024 til den 31. august 2024.
- 5) I sjette kolonne ændres udløbsdatoen for godkendelse af række 328, tau-fluvalinat, fra den 31. maj 2024 til den 31. august 2024.
- 6) I sjette kolonne ændres udløbsdatoen for godkendelse af række 330, bupirimat, fra den 31. maj 2024 til den 31. august 2024.
- 7) I sjette kolonne ændres udløbsdatoen for godkendelse af række 333, 1-decanol, fra den 31. maj 2024 til den 31. august 2024.
- 8) I sjette kolonne ændres udløbsdatoen for godkendelse af række 334, isoxaben, fra den 31. maj 2024 til den 31. august 2024.
- 9) I sjette kolonne ændres udløbsdatoen for godkendelse af række 335, fluometuron, fra den 31. maj 2024 til den 31. august 2024.
- 10) I sjette kolonne ændres udløbsdatoen for godkendelse af række 341, sintofen, fra den 31. maj 2024 til den 31. august 2024.
- 11) I sjette kolonne ændres udløbsdatoen for godkendelse af række 343, azadirachtin, fra den 31. maj 2024 til den 31. august 2024.
- 12) I sjette kolonne ændres udløbsdatoen for godkendelse af række 345, svovlkalk, fra den 31. maj 2024 til den 31. august 2024.
- 13) I sjette kolonne ændres udløbsdatoen for godkendelse af række 346, aluminiumsulfat, fra den 31. maj 2024 til den 31. august 2024.
- 14) I sjette kolonne ændres udløbsdatoen for godkendelse af række 350, tebufenozid, fra den 31. maj 2024 til den 31. august 2024.
- 15) I sjette kolonne ændres udløbsdatoen for godkendelse af række 351, dithianon, fra den 31. maj 2024 til den 31. august 2024.
- 16) I sjette kolonne ændres udløbsdatoen for godkendelse af række 352, hexythiazox, fra den 31. maj 2024 til den 31. august 2024.
- 17) I sjette kolonne ændres udløbsdatoen for godkendelse af række 353, flutriafol, fra den 31. maj 2024 til den 31. august 2024.

I del B foretages følgende ændringer:

- 1) I sjette kolonne ændres udløbsdatoen for godkendelse af række 24, fluxapyroxad, fra den 31. december 2022 til den 31. maj 2025.
- 2) I sjette kolonne ændres udløbsdatoen for godkendelse af række 26, *Adoxophyes orana granulovirus*, fra den 31. januar 2023 til den 31. januar 2024.
- 3) I sjette kolonne ændres udløbsdatoen for godkendelse af række 37, *Candida oleophila* stamme O, fra den 30. september 2023 til den 31. december 2024.
- 4) I sjette kolonne ændres udløbsdatoen for godkendelse af række 39, *Paecilomyces fumosoroseus* stamme FE9901, fra den 30. september 2023 til den 31. december 2024.

- 5) I sjette kolonne ændres udløbsdatoen for godkendelse af række 40, kaliumphosphonater, fra den 30. september 2023 til den 31. januar 2026.
- 6) I sjette kolonne ændres udløbsdatoen for godkendelse af række 43, bixafen, fra den 30. september 2023 til den 31. maj 2025.
- 7) I sjette kolonne ændres udløbsdatoen for godkendelse af række 48, sedaxan, fra den 31. januar 2024 til den 31. maj 2025.
- 8) I sjette kolonne ændres udløbsdatoen for godkendelse af række 49, emamectin, fra den 30. april 2024 til den 30. november 2024.
- 9) I sjette kolonne ændres udløbsdatoen for godkendelse af række 50, *Pseudomonas sp.* stamme DSMZ 13134, fra den 31. januar 2024 til den 31. januar 2025.
- 10) I sjette kolonne ændres udløbsdatoen for godkendelse af række 52, *Aureobasidium pullulans* (stamme DSM 14940 og DSM 14941), fra den 31. januar 2024 til den 31. januar 2025.
- 11) I sjette kolonne ændres udløbsdatoen for godkendelse af række 53, pyriofenon, fra den 31. januar 2024 til den 31. januar 2025.
- 12) I sjette kolonne ændres udløbsdatoen for godkendelse af række 54, dinatriumphosphonat, fra den 31. januar 2024 til den 31. januar 2026.
- 13) I sjette kolonne ændres udløbsdatoen for godkendelse af række 55, penflufen, fra den 31. januar 2024 til den 31. maj 2025.
- 14) I sjette kolonne ændres udløbsdatoen for godkendelse af række 56, orangeolie, fra den 30. april 2024 til den 31. juli 2024.
- 15) I sjette kolonne ændres udløbsdatoen for godkendelse af række 57, penthiopyrad, fra den 30. april 2024 til den 31. maj 2025.
- 16) I sjette kolonne ændres udløbsdatoen for godkendelse af række 58, benalaxyl-M, fra den 30. april 2024 til den 30. april 2025.
- 17) I sjette kolonne ændres udløbsdatoen for godkendelse af række 59, tembotrion, fra den 30. april 2024 til den 31. juli 2024.
- 18) I sjette kolonne ændres udløbsdatoen for godkendelse af række 60, spirotetramat, fra den 30. april 2024 til den 31. juli 2024.
- 19) I sjette kolonne ændres udløbsdatoen for godkendelse af række 61, pyroxulam, fra den 30. april 2024 til den 30. april 2025.
- 20) I sjette kolonne ændres udløbsdatoen for godkendelse af række 62, chlorantraniliprol, fra den 30. april 2024 til den 31. december 2024.
- 21) I sjette kolonne ændres udløbsdatoen for godkendelse af række 63, natriumsølvthiosulfat, fra den 30. april 2024 til den 31. juli 2024.
- 22) I sjette kolonne ændres udløbsdatoen for godkendelse af række 64, pyridalyl, fra den 30. juni 2024 til den 30. juni 2025.
- 23) I sjette kolonne ændres udløbsdatoen for godkendelse af række 68, 1,4-dimethylnaphthalen, fra den 30. juni 2024 til den 30. juni 2025.
- 24) I sjette kolonne ændres udløbsdatoen for godkendelse af række 69, amisulbrom, fra den 30. juni 2024 til den 30. september 2024.
- 25) I sjette kolonne ændres udløbsdatoen for godkendelse af række 65, S-abscisinsyre, fra den 30. juni 2024 til den 30. september 2024.
- 26) I sjette kolonne ændres udløbsdatoen for godkendelse af række 66, L-ascorbinsyre, fra den 30. juni 2024 til den 30. september 2024.
- 27) I sjette kolonne ændres udløbsdatoen for godkendelse af række 67, spinetoram, fra den 30. juni 2024 til den 30. september 2024.
- 28) I sjette kolonne ændres udløbsdatoen for godkendelse af række 70, valifenalat, fra den 30. juni 2024 til den 30. september 2024.

- 29) I sjette kolonne ændres udløbsdatoen for godkendelse af række 71, thiencarbazon, fra den 30. juni 2024 til den 30. september 2024.
- 30) I sjette kolonne ændres udløbsdatoen for godkendelse af række 72, acequinocyl, fra den 31. august 2024 til den 30. november 2024.
- 31) I sjette kolonne ændres udløbsdatoen for godkendelse af række 73, ipconazol, fra den 31. august 2024 til den 30. november 2024.
- 32) I sjette kolonne ændres udløbsdatoen for godkendelse af række 74, flubendiamid, fra den 31. august 2024 til den 30. november 2024.
- 33) I sjette kolonne ændres udløbsdatoen for godkendelse af række 75, *Bacillus pumilus* QST 2808, fra den 31. august 2024 til den 31. august 2025.
- 34) I sjette kolonne ændres udløbsdatoen for godkendelse af række 79, *Streptomyces lydicus* stamme WYEC 108, fra den 31. december 2024 til den 31. december 2025.

I del E foretages følgende ændringer:

- 1) I sjette kolonne ændres udløbsdatoen for godkendelse af række 6, prosulfuron, fra den 30. april 2024 til den 31. juli 2024.
 - 2) I sjette kolonne ændres udløbsdatoen for godkendelse af række 7, pendimethalin, fra den 31. august 2024 til den 30. november 2024.
 - 3) I sjette kolonne ændres udløbsdatoen for godkendelse af række 8, imazamox, fra den 31. oktober 2024 til den 31. januar 2025.
-