

KOMMISSIONENS GENNEMFØRELSESFORORDNING (EU) 2019/150**af 30. januar 2019****om ændring af gennemførelsesforordning (EU) nr. 686/2012 for så vidt angår den rapporterende medlemsstat til vurderingen af følgende aktivstoffer i plantebeskyttelsesmidler: deltamethrin, diflufenican, epoxiconazol, fluoxastrobin, prothioconazol og tebuconazol****(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 19, og

ud fra følgende betragtninger:

- (1) Ved Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) nr. 686/2012 ⁽²⁾ 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) Udtrædelsesaftalen som indgået af forhandlerne indeholder ordninger med hensyn til anvendelse af EU-rettens bestemmelser på og i Det Forenede Kongerige 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. I overensstemmelse med aftalen må Det Forenede Kongerige 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, i overgangsperioden.
- (4) Vurderingen af de aktivstoffer, for hvilke Det Forenede Kongerige er rapporterende medlemsstat, og for hvilke Den Europæiske Fødevarer sikkerhedsautoritet ikke forventes at fremkomme med en konklusion inden den 29. marts 2019, skal derfor uddelegeres til andre medlemsstater. Det drejer sig om aktivstofferne deltamethrin, diflufenican, epoxiconazol, fluoxastrobin, prothioconazol og tebuconazol.
- (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 bør derfor ændres.
- (8) Denne forordning bør finde anvendelse fra den 30. marts 2019.
- (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 bilaget til nærværende forordning.

⁽¹⁾ EUT L 309 af 24.11.2009, s. 1.⁽²⁾ 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).

Artikel 2

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

Den finder anvendelse fra den 30. marts 2019.

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

Udfærdiget i Bruxelles, den 30. januar 2019.

På Kommissionens vegne

Jean-Claude JUNCKER

Formand

BILAG

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

1) I del A foretages følgende ændringer:

a) Angivelsen vedrørende deltamethrin affattes således:

Aktivstof	Rapporterende medlemsstat	Medrapporterende medlemsstat
»Deltamethrin	AT«	

b) Angivelsen vedrørende diflufenican affattes således:

Aktivstof	Rapporterende medlemsstat	Medrapporterende medlemsstat
»Diflufenican	CZ«	

c) Angivelsen vedrørende fluoxastrobin affattes således:

Aktivstof	Rapporterende medlemsstat	Medrapporterende medlemsstat
»Fluoxastrobin	DE«	

d) Angivelsen vedrørende prothioconazol affattes således:

Aktivstof	Rapporterende medlemsstat	Medrapporterende medlemsstat
»Prothioconazol	PL«	

2) I del B foretages følgende ændringer:

a) Angivelsen vedrørende epoxiconazol affattes således:

Aktivstof	Rapporterende medlemsstat	Medrapporterende medlemsstat
»Epoxiconazol	PL«	

b) Angivelsen vedrørende tebuconazol affattes således:

Aktivstof	Rapporterende medlemsstat	Medrapporterende medlemsstat
»Tebuconazol	DK«	