



2023/2592

22.11.2023

UITVOERINGSVERORDENING (EU) 2023/2592 VAN DE COMMISSIE

van 21 november 2023

tot wijziging van Uitvoeringsverordening (EU) nr. 540/2011 wat betreft de verlenging van de geldigheidsduur van de goedkeuring van de werkzame stoffen 1-naftylaceetamide, 1-naftylazijnzuur, 2-fenylfenol (met inbegrip van de zouten daarvan, zoals het natriumzout), 8-hydroxyquinoline, amidosulfuron, bifenox, dicamba, difenoconazool, diflufenican, dimethachloor, esfenvaleraat, etofenprox, fenoxaprop-P, fenpropidin, fenpyrazamine, fluaazifop-P, lenacil, napropamide, nicosulfuron, paraffineoliën, paraffineolie, penconazool, picloram, prohexadion, spiroxamine, zwavel, tetraconazool en triallaat

(Voor de EER relevante tekst)

DE EUROPESE COMMISSIE,

Gezien het Verdrag betreffende de werking van de Europese Unie,

Gezien Verordening (EG) nr. 1107/2009 van het Europees Parlement en de Raad van 21 oktober 2009 betreffende het op de markt brengen van gewasbeschermingsmiddelen en tot intrekking van de Richtlijnen 79/117/EEG en 91/414/EEG van de Raad ⁽¹⁾, en met name artikel 17, eerste alinea,

Overwegende hetgeen volgt:

- (1) De in bijlage I bij Richtlijn 91/414/EEG van de Raad ⁽²⁾ opgenomen werkzame stoffen worden geacht te zijn goedgekeurd krachtens Verordening (EG) nr. 1107/2009 overeenkomstig artikel 78, lid 3, van die verordening en zijn opgenomen in deel A van de bijlage bij Uitvoeringsverordening (EU) nr. 540/2011 van de Commissie ⁽³⁾. Werkzame stoffen die zijn goedgekeurd overeenkomstig Verordening (EG) nr. 1107/2009 zijn opgenomen in deel B van de bijlage bij Uitvoeringsverordening (EU) nr. 540/2011 en werkzame stoffen die overeenkomstig Verordening (EG) nr. 1107/2009 zijn goedgekeurd als stoffen die in aanmerking komen om te worden vervangen, zijn opgenomen in deel E van die bijlage.
- (2) De werkzame stoffen 2-fenylfenol (met inbegrip van de zouten daarvan, zoals het natriumzout), amidosulfuron, bifenox, dicamba, difenoconazool, diflufenican, dimethachloor, etofenprox, fenoxaprop-P, fenpropidin, lenacil, napropamide, nicosulfuron, paraffineoliën, paraffineolie, penconazool, picloram, zwavel, tetraconazool en triallaat zijn opgenomen in deel A van de bijlage bij Uitvoeringsverordening (EU) nr. 540/2011. De werkzame stoffen 1-naftylaceetamide, 1-naftylazijnzuur, 8-hydroxyquinoline, fenpyrazamine, fluaazifop-P, prohexadion en spiroxamine zijn opgenomen in deel B van die bijlage en de werkzame stof esfenvaleraat is opgenomen in deel E van die bijlage.
- (3) Bij Uitvoeringsverordening (EU) 2022/1480 van de Commissie ⁽⁴⁾ is de geldigheidsduur van de goedkeuring van de werkzame stoffen 2-fenylfenol, 8-hydroxyquinoline, amidosulfuron, bifenox, dicamba, difenoconazool, diflufenican, dimethachloor, esfenvaleraat, etofenprox, fenoxaprop-P, fenpropidin, fenpyrazamine, lenacil, nicosulfuron, paraffineolie, paraffineoliën, penconazool, picloram, prohexadion, zwavel, tetraconazool en triallaat verlengd tot en met 31 december 2023.

⁽¹⁾ PB L 309 van 24.11.2009, blz. 1.

⁽²⁾ Richtlijn 91/414/EEG van de Raad van 15 juli 1991 betreffende het op de markt brengen van gewasbeschermingsmiddelen (PB L 230 van 19.8.1991, blz. 1).

⁽³⁾ Uitvoeringsverordening (EU) nr. 540/2011 van de Commissie van 25 mei 2011 tot uitvoering van Verordening (EG) nr. 1107/2009 van het Europees Parlement en de Raad wat de lijst van goedgekeurde werkzame stoffen betreft (PB L 153 van 11.6.2011, blz. 1).

⁽⁴⁾ Uitvoeringsverordening (EU) 2022/1480 van de Commissie van 7 september 2022 tot wijziging van Uitvoeringsverordening (EU) nr. 540/2011 wat betreft de verlenging van de geldigheidsduur van de goedkeuring van de werkzame stoffen 2-fenylfenol (met inbegrip van de zouten daarvan, zoals het natriumzout), 8-hydroxyquinoline, amidosulfuron, bensulfuron, bifenox, chloormequat, chloortoluron, clofentezine, clomazon, daminozide, deltamethrin, dicamba, difenoconazool, diflufenican, dimethachloor, esfenvaleraat, etofenprox, fenoxaprop-P, fenpropidin, fenpyrazamine, fludioxonil, flufenacet, flumetraline, fosthiazat, lenacil, MCPA, MCPB, nicosulfuron, paraffineoliën, penconazool, picloram, prohexadion, propaquizafop, prosulfocarb, quizalofop-P-ethyl, quizalofop-P-tefuryl, natrium-5-nitroguajacolaat, natrium-o-nitrofenolaat, natrium-p-nitrofenolaat, zwavel, tebufenpyrad, tetraconazool, triallaat, triflursulfuron en tritosulfuron (PB L 233 van 8.9.2022, blz. 43).

- (4) Bij Uitvoeringsverordening (EU) 2019/291 van de Commissie ⁽⁵⁾ is de geldigheidsduur van de goedkeuring van de werkzame stoffen 1-naftylacetamide, 1-naftylazijnzuur, fluazifop-P en spiroxamine verlengd tot en met 31 december 2023.
- (5) De goedkeuring van de werkzame stof napropamide verstrijkt op 31 december 2023, overeenkomstig Uitvoeringsverordening (EU) 2018/670 van de Commissie ⁽⁶⁾.
- (6) Voor elk van die werkzame stoffen werden aanvragen en aanvullende dossiers ingediend voor de verlenging van de goedkeuring overeenkomstig Uitvoeringsverordening (EU) nr. 844/2012 van de Commissie ⁽⁷⁾. Al die aanvragen werden door de desbetreffende lidstaten-rapporteurs ontvankelijk verklaard.
- (7) Voor de werkzame stoffen 1-naftylacetamide, 1-naftylazijnzuur, bifenox, esfenvaleraat, etofenprox, fenpyrazamine, fluazifop-P, napropamide, paraffineoliën, prohexadion, spiroxamine, tetraconazool en triallaat is de risicobeoordeling overeenkomstig artikel 11 van Uitvoeringsverordening (EU) nr. 844/2012 nog niet afgerond door de respectieve lidstaten-rapporteurs.
- (8) Voor de werkzame stoffen 8-hydroxyquinoline, dicamba, dimethachloor, nicosulfuron, en penconazool heeft de Europese Autoriteit voor voedselveiligheid (EFSA) extra tijd nodig om tot een conclusie te komen waarvoor in voorkomend geval een raadpleging van deskundigen vereist is. Bovendien heeft de Commissie extra tijd nodig om het daaruit voortvloeiende besluit inzake risicobeheer vast te stellen.
- (9) Met het oog op de beoordeling van de goedkeuringscriteria van de punten 3.6.5 en 3.8.2 van bijlage II bij Verordening (EG) nr. 1107/2009 heeft de EFSA uit hoofde van artikel 13, lid 3 bis, eerste alinea, van Uitvoeringsverordening (EU) nr. 844/2012 verzocht om aanvullende informatie voor de werkzame stoffen 2-fenylfenol, difenoconazool, diflufenican, fenpropidin en picloram, met als uiterste termijn 20 september 2025 voor 2-fenylfenol, 22 januari 2024 voor difenoconazool, 5 november 2023 voor diflufenican, 10 maart 2025 voor fenpropidin en 1 december 2025 voor picloram.
- (10) Voor de werkzame stoffen amidosulfuron, fenoxaprop-P, lenacil en paraffineolie heeft de EFSA uit hoofde van artikel 13, lid 3 bis, eerste alinea, van Uitvoeringsverordening (EU) nr. 844/2012 verzocht om aanvullende informatie met het oog op de beoordeling van de goedkeuringscriteria van de punten 3.6.5 en 3.8.2 van bijlage II bij Verordening (EG) nr. 1107/2009, en de aanvragers hebben die informatie binnen de door de EFSA gestelde termijn ingediend. De EFSA heeft evenwel extra tijd nodig om de ontvangen informatie te beoordelen en een conclusie vast te stellen over de vraag of de werkzame stoffen naar verwachting aan de goedkeuringscriteria zullen voldoen, en de Commissie heeft extra tijd nodig om het daaruit voortvloeiende besluit inzake risicobeheer vast te stellen.
- (11) Voor de werkzame stof zwavel heeft de EFSA haar conclusie bij de aanvrager, de lidstaten en de Commissie ingediend. De Commissie heeft in het Permanent Comité voor planten, dieren, levensmiddelen en diervoeders besprekingen over die werkzame stof geopend.
- (12) Aangezien er waarschijnlijk geen besluit over de verlenging van de goedkeuring van die werkzame stoffen vóór het verstrijken van hun respectieve goedkeuringen op 31 december 2023, en de vertragingen te wijten zijn aan redenen buiten de invloed van de aanvragers, moet de geldigheidsduur van de goedkeuringen van de werkzame stoffen worden verlengd zodat de vereiste beoordelingen kunnen worden afgerond en de procedures voor de wettelijke besluitvormingsprocedure voor de respectieve aanvragen tot verlenging van de goedkeuring kunnen worden voltooid.

⁽⁵⁾ Uitvoeringsverordening (EU) 2019/291 van de Commissie van 19 februari 2019 tot wijziging van Uitvoeringsverordening (EU) nr. 540/2011 wat betreft de verlenging van de goedkeuringsperiode voor de werkzame stoffen 1-naftylacetamide, 1-naftylazijnzuur, acrinathrin, azoxystrobin, fluazifop-P, fluroxypyr, imazalil, kresoxim-methyl, oxyfluorfen, prochloraz, prohexadion, spiroxamine, tefluthrin en terbutylazine (PB L 48 van 20.2.2019, blz. 17).

⁽⁶⁾ Uitvoeringsverordening (EU) 2018/670 van de Commissie van 30 april 2018 tot wijziging van Uitvoeringsverordening (EU) nr. 540/2011 wat betreft de verlenging van de geldigheidsduur voor de werkzame stoffen bromuconazool, buprofezin, haloxyfop-P en napropamide (PB L 113 van 3.5.2018, blz. 1).

⁽⁷⁾ Uitvoeringsverordening (EU) nr. 844/2012 van de Commissie van 18 september 2012 tot vaststelling van de nodige bepalingen voor de uitvoering van de verlengingsprocedure voor werkzame stoffen, als bedoeld in Verordening (EG) nr. 1107/2009 van het Europees Parlement en de Raad betreffende het op de markt brengen van gewasbeschermingsmiddelen (PB L 252 van 19.9.2012, blz. 26), die van toepassing blijft op de procedure voor de verlenging van de goedkeuring van die werkzame stoffen krachtens artikel 17 van Uitvoeringsverordening (EU) 2020/1740 van de Commissie van 20 november 2020 tot vaststelling van de nodige bepalingen voor de uitvoering van de verlengingsprocedure voor werkzame stoffen, als bedoeld in Verordening (EG) nr. 1107/2009 van het Europees Parlement en de Raad, en tot intrekking van Uitvoeringsverordening (EU) nr. 844/2012 van de Commissie (PB L 392 van 23.11.2020, blz. 20).

- (13) Aangezien de lidstaten-rapporteurs de risicobeoordeling nog niet hebben afgerond, en gelet op de tijd die nodig is om de resterende stappen in elke verlengingsprocedure te voltooien, moet de duur van de verlenging worden vastgesteld op 39 maanden voor de werkzame stoffen bifenox, etofenprox, napropamide, paraffineoliën, tetraconazool en triallaat en op 29 maanden voor de werkzame stoffen 1-naftylaceetamide, 1-naftylazijnzuur, esfenvaleraat, fenpyrazamine, fluazifop-P, prohexadion en spiroxamine.
- (14) Aangezien de EFSA extra tijd nodig heeft om een openbare raadpleging te openen voor de werkzame stoffen dicamba en nicosulfuron, en gezien de tijd die nodig is om de resterende stappen in elke verlengingsprocedure te voltooien, moet de duur van de verlenging voor die werkzame stoffen worden vastgesteld op 39 maanden.
- (15) Aangezien de EFSA tot een conclusie moet komen over de risicobeoordeling voor de werkzame stoffen dimethachloor en penconazool waarvoor, in voorkomend geval, deskundigen moeten worden geraadpleegd, en gezien de tijd die nodig is om de resterende stappen in elke verlengingsprocedure te voltooien, moet de duur van de verlenging voor die werkzame stoffen worden vastgesteld op 33 en een halve maand.
- (16) Aangezien de EFSA om aanvullende informatie heeft verzocht met het oog op de beoordeling van de goedkeuringscriteria van de punten 3.6.5 en 3.8.2 van bijlage II bij Verordening (EG) nr. 1107/2009 voor de werkzame stoffen 2-fenylfenol, difenoconazool, diflufenican, fenpropidin en picloram, en gezien de tijd die nodig is om de resterende stappen in elke verlengingsprocedure te voltooien, moet de duur van de verlenging voor 2-fenylfenol worden vastgesteld op 46 en een halve maand, voor difenoconazool op 26 en een halve maand, voor diflufenican op 24 en een halve maand, voor fenpropidin op 40 en een halve maand en voor picloram op 49 en een halve maand.
- (17) Aangezien de EFSA extra tijd nodig heeft voor de beoordeling van de aanvullende informatie die zij heeft ontvangen met het oog op de beoordeling van de goedkeuringscriteria van de punten 3.6.5 en 3.8.2 van bijlage II bij Verordening (EG) nr. 1107/2009, en gezien de tijd die nodig is om de resterende stappen in elke verlengingsprocedure te voltooien, moet de duur van de verlenging voor de werkzame stoffen amidosulfuron, fenoxaprop-P, lenacil en paraffineolie worden vastgesteld op 19 en een halve maand.
- (18) Krachtens punt 3.6.4 van bijlage II bij Verordening (EG) nr. 1107/2009 wordt een werkzame stof uitsluitend goedgekeurd indien deze overeenkomstig Verordening (EG) nr. 1272/2008 van het Europees Parlement en de Raad ⁽⁸⁾ niet als giftig voor de voortplanting, categorie 1B, is of moet worden ingedeeld, tenzij de blootstelling van mensen aan die stof in een gewasbeschermingsmiddel in realistische voorgestelde gebruiksomstandigheden te verwaarlozen is. Overeenkomstig artikel 4, lid 1, van Verordening (EG) nr. 1107/2009 moet bij de beoordeling van de werkzame stof eerst worden vastgesteld of aan de goedkeuringscriteria van de punten 3.6.2 tot en met 3.6.4 en 3.7 van bijlage II is voldaan. Gezien Verordening (EU) 2017/776 van de Commissie ⁽⁹⁾ tot wijziging van bijlage VI bij Verordening (EG) nr. 1272/2008 tot indeling van 8-hydroxyquinoline als giftig voor de voortplanting, categorie 1B, moet de duur van de verlenging voor die werkzame stof worden vastgesteld op twaalf maanden.
- (19) Aangezien het Permanent Comité voor planten, dieren, levensmiddelen en diervoeders nog geen advies heeft uitgebracht, en gezien de tijd die nodig is om de resterende stappen in elke verlengingsprocedure te voltooien, moet de duur van de verlenging voor de werkzame stof zwavel worden vastgesteld op 15 en een halve maand. Uitvoeringsverordening (EU) nr. 540/2011 moet daarom dienovereenkomstig worden gewijzigd.
- (20) Indien de Commissie bij verordening bepaalt dat de goedkeuring van een in de bijlage bij deze verordening genoemde werkzame stof niet wordt verlengd, zal zij de vervaldatum vaststellen op dezelfde datum zoals die was vóór de vaststelling van deze verordening of, indien dat later is, op de datum van inwerkingtreding van de verordening waarbij wordt bepaald dat de goedkeuring van de werkzame stof niet wordt verlengd. In gevallen waarin de Commissie bij verordening bepaalt dat de goedkeuring van een in de bijlage bij deze verordening genoemde werkzame stof wordt verlengd, zal de Commissie, wanneer dit aangewezen is, de vroegst mogelijke toepassingsdatum vaststellen.

⁽⁸⁾ Verordening (EG) nr. 1272/2008 van het Europees Parlement en de Raad van 16 december 2008 betreffende de indeling, etikettering en verpakking van stoffen en mengsels tot wijziging en intrekking van de Richtlijnen 67/548/EEG en 1999/45/EG en tot wijziging van Verordening (EG) nr. 1907/2006 (PB L 353 van 31.12.2008, blz. 1).

⁽⁹⁾ Verordening (EU) 2017/776 van de Commissie van 4 mei 2017 tot wijziging van Verordening (EG) nr. 1272/2008 van het Europees Parlement en de Raad betreffende de indeling, etikettering en verpakking van stoffen en mengsels, met het oog op de aanpassing aan de technische en wetenschappelijke vooruitgang (PB L 116 van 5.5.2017, blz. 1).

- (21) De in deze verordening vervatte maatregelen zijn in overeenstemming met het advies van het Permanent Comité voor planten, dieren, levensmiddelen en diervoeders,

HEEFT DE VOLGENDE VERORDENING VASTGESTELD:

Artikel 1

De bijlage bij Uitvoeringsverordening (EU) nr. 540/2011 wordt gewijzigd overeenkomstig de bijlage bij deze verordening.

Artikel 2

Deze verordening treedt in werking op de twintigste dag na die van de bekendmaking ervan in het *Publicatieblad van de Europese Unie*.

Deze verordening is verbindend in al haar onderdelen en is rechtstreeks toepasselijk in elke lidstaat.

Gedaan te Brussel, 21 november 2023.

Voor de Commissie
De voorzitter
Ursula VON DER LEYEN

BIJLAGE

De bijlage bij Uitvoeringsverordening (EU) nr. 540/2011 wordt als volgt gewijzigd:

1) Deel A wordt als volgt gewijzigd:

1. In rij 169 (Amidosulfuron), zesde kolom (Geldigheidsduur), wordt de datum vervangen door “15 augustus 2025”.
2. In rij 170 (Nicosulfuron), zesde kolom (Geldigheidsduur), wordt de datum vervangen door “31 maart 2027”.
3. In rij 172 (Dicamba), zesde kolom (Geldigheidsduur), wordt de datum vervangen door “31 maart 2027”.
4. In rij 173 (Difenoconazool), zesde kolom (Geldigheidsduur), wordt de datum vervangen door “15 maart 2026”.
5. In rij 176 (Lenacil), zesde kolom (Geldigheidsduur), wordt de datum vervangen door “15 augustus 2025”.
6. In rij 178 (Picloram), zesde kolom (Geldigheidsduur), wordt de datum vervangen door “15 februari 2028”.
7. In rij 180 (Bifenox), zesde kolom (Geldigheidsduur), wordt de datum vervangen door “31 maart 2027”.
8. In rij 181 (Diflufenican), zesde kolom (Geldigheidsduur), wordt de datum vervangen door “15 januari 2026”.
9. In rij 182 (Fenoxaprop-P), zesde kolom (Geldigheidsduur), wordt de datum vervangen door “15 augustus 2025”.
10. In rij 183 (Fenpropidin), zesde kolom (Geldigheidsduur), wordt de datum vervangen door “15 mei 2027”.
11. In rij 284 (Dimethachloor), zesde kolom (Geldigheidsduur), wordt de datum vervangen door “15 oktober 2026”.
12. In rij 285 (Etofenprox), zesde kolom (Geldigheidsduur), wordt de datum vervangen door “31 maart 2027”.
13. In rij 287 (Penconazool), zesde kolom (Geldigheidsduur), wordt de datum vervangen door “15 oktober 2026”.
14. In rij 288 (Triallaat), zesde kolom (Geldigheidsduur), wordt de datum vervangen door “31 maart 2027”.
15. In rij 292 (Zwavel), zesde kolom (Geldigheidsduur), wordt de datum vervangen door “15 april 2025”.
16. In rij 293 (Tetraconazool), zesde kolom (Geldigheidsduur), wordt de datum vervangen door “31 maart 2027”.
17. In rij 294 (Paraffineoliën), zesde kolom (Geldigheidsduur), wordt de datum vervangen door “31 maart 2027”.
18. In rij 295 (Paraffineoliën), zesde kolom (Geldigheidsduur), wordt de datum vervangen door “15 augustus 2025”.
19. In rij 299 (2-Fenylfenol (met inbegrip van de zouten daarvan, zoals het natriumzout)), zesde kolom (Geldigheidsduur), wordt de datum vervangen door “15 november 2027”.
20. In rij 310 (Napropamide), zesde kolom (Geldigheidsduur), wordt de datum vervangen door “31 maart 2027”.

2) Deel B wordt als volgt gewijzigd:

1. In rij 6 (Prohexadion), zesde kolom (Geldigheidsduur), wordt de datum vervangen door “31 mei 2026”.
2. In rij 7 (Spiroxamine), zesde kolom (Geldigheidsduur), wordt de datum vervangen door “31 mei 2026”.
3. In rij 12 (1-naftylaceetamide), zesde kolom (Geldigheidsduur), wordt de datum vervangen door “31 mei 2026”.
4. In rij 13 (1-naftylazijnzuur), zesde kolom (Geldigheidsduur), wordt de datum vervangen door “31 mei 2026”.

5. In rij 15 (Fluazifop-P), zesde kolom (Geldigheidsduur), wordt de datum vervangen door “31 mei 2026”.
 6. In rij 18 (8-hydroxyquinoline), zesde kolom (Geldigheidsduur), wordt de datum vervangen door “31 december 2024”.
 7. In rij 25 (Fenpyrazamine), zesde kolom (Geldigheidsduur), wordt de datum vervangen door “31 mei 2026”.
- 3) Deel E wordt als volgt gewijzigd:
- In rij 2 (Esfenvaleraat), zesde kolom (Geldigheidsduur), wordt de datum vervangen door “31 mei 2026”.
-