

II

(Icke-lagstiftningsakter)

FÖRORDNINGAR

KOMMISSIONENS GENOMFÖRANDEFÖRORDNING (EU) 2017/555

av den 24 mars 2017

om ändring av genomförandeförordning (EU) nr 540/2011 vad gäller förlängning av godkännandeperioderna för flera verksamma ämnen som anges i del B i bilagan till genomförandeförordning (EU) nr 686/2012 (moderniseringsprogram AIR IV)

(Text av betydelse för EES)

EUROPEISKA KOMMISSIONEN HAR ANTAGIT DENNA FÖRORDNING

med beaktande av fördraget om Europeiska unionens funktionssätt,

med beaktande av Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 1107/2009 av den 21 oktober 2009 om utsläppande av växtskyddsmedel på marknaden och om upphävande av rådets direktiv 79/117/EEG och 91/414/EEG ⁽¹⁾, särskilt artikel 17 första stycket och artikel 78.2, och

av följande skäl:

- (1) I del A i bilagan till kommissionens genomförandeförordning (EU) nr 540/2011 ⁽²⁾ anges de verksamma ämnen som anses ha blivit godkända enligt förordning (EG) nr 1107/2009.
- (2) Ansökningar om förnyelse av godkännandena av de verksamma ämnen som omfattas av denna förordning har lämnats in i enlighet med kommissionens genomförandeförordning (EU) nr 844/2012 ⁽³⁾. Godkännandet för de ämnena kan dock löpa ut utan sökandens förskyllan innan ett beslut om förnyat godkännande har fattats. Godkännandeperioderna måste därför förlängas i enlighet med artikel 17 i förordning (EG) nr 1107/2009.
- (3) På grund av den tid och de resurser som krävs för att man ska kunna bedöma ansökningarna om förnyade godkännanden av ett så stort antal verksamma ämnen vars godkännanden löper ut mellan 2019 och 2021 infördes ett arbetsprogram genom kommissionens genomförandebeslut C(2016) 6104 ⁽⁴⁾ genom vilket likartade verksamma ämnen förs samman och prioriteringar fastställs på grundval av säkerhetshänsyn till människors och djurs hälsa eller miljön i enlighet med artikel 18 i förordning (EG) nr 1107/2009.
- (4) Förmodade lågriskämnen bör prioriteras i enlighet med genomförandebeslut C(2016) 6104. Godkännandet av dessa ämnen bör därför förlängas med en så kort period som möjligt. Med hänsyn till fördelningen av ansvar och arbete mellan föredragande och medföredragande medlemsstater samt tillgängliga resurser som behövs för bedömning och för beslutsprocessen bör den perioden vara ett år för de verksamma ämnena paraffinolja (CAS-nr 64742-46-7), paraffinolja (CAS-nr 72623-86-0), paraffinolja (CAS-nr 8042-47-5), paraffinolja (CAS-nr 97862-82-3) och svavel.

⁽¹⁾ EUT L 309, 24.11.2009, s. 1.

⁽²⁾ EUT L 153, 11.6.2011, s. 1.

⁽³⁾ Kommissionens genomförandeförordning (EU) nr 844/2012 av den 18 september 2012 om fastställande av de bestämmelser som behövs för att genomföra förnyelseförfarandet för verksamma ämnen i enlighet med Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 1107/2009 om utsläppande av växtskyddsmedel på marknaden (EUT L 252, 19.9.2012, s. 26).

⁽⁴⁾ Kommissionens genomförandebeslut av den 28 september 2016 om inrättande av ett arbetsprogram för bedömning av ansökningar om förnyade godkännanden av verksamma ämnen vars godkännanden löper ut 2019, 2020 och 2021 i enlighet med Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 1107/2009 (EUT C 357, 29.9.2016, s. 9).

- (5) För verksamma ämnen som inte hör till de prioriterade kategorier enligt genomförandebeslut C(2016) 6104 bör godkännandeperioden förlängas med två eller tre år med hänsyn till nuvarande sista giltighetsdag, det faktum att kompletterande dokumentation för ett verksamt ämne enligt artikel 6.3 i genomförandeförordning (EU) nr 844/2012 ska lämnas in senast 30 månader innan godkännandet löper ut, behovet av en balanserad fördelning av ansvar och arbete mellan föredragande eller medföredragande medlemsstater och tillgängliga resurser som behövs för bedömning och för beslutsprocessen. Det är därför lämpligt att förlänga godkännandeperioderna för 2-fenylfenol (inkl. dess salter, t.ex. natriumsalt), klormekvat, dimetaklor, etofenprox, penkonazol, propakvizafop, tetrakonazol, triallat och zeta-cypermethrin med två år och att förlänga godkännandeperioderna för de verksamma ämnena bensulfuron, natrium 5-nitroguaiakolat, natrium o-nitrofenolat, natrium p-nitrofenolat och tebufenpyrad med tre år.
- (6) Kommissionen har tagit emot en ansökan om förnyelse av ett godkännande av det verksamma ämnet kvizalofop-P (varianten kvizalofop-P-etyl) och en annan ansökan om förnyelse av godkännandet av det verksamma ämnet kvizalofop-P (varianten kvizalofop-P-tefuryl). På grund av detta och med tanke på de olika riskprofilerna hos kvizalofop-P-etyl och kvizalofop-P-tefuryl är det lämpligt att anse dem vara två olika verksamma ämnen för förnyelseförfarandet. Varianten kvizalofop-P-etyl hör inte till de prioriterade kategorierna enligt genomförandebeslut C(2016) 6104. Därför, och med tanke på de skäl som anges i skäl 5 är det lämpligt att förlänga godkännandeperioden med två år.
- (7) Med tanke på syftet med artikel 17 första stycket i förordning (EG) nr 1107/2009 kommer kommissionen, när det gäller de fall där ingen kompletterande dokumentation i enlighet med genomförandeförordning (EU) nr 844/2012 lämnats in senast 30 månader innan respektive godkännande löper ut enligt bilagan till den här förordningen, att fastställa det datum då godkännandet löper ut till samma datum som det datum som gällde före den här förordningen eller så snart som möjligt därefter.
- (8) Med tanke på syftet med artikel 17 första stycket i förordning (EG) nr 1107/2009 kommer kommissionen, när det gäller de fall där den kommer att anta en förordning om att inte förnya ett godkännande av ett verksamt ämne som anges i bilagan till den här förordningen på grund av att kriterierna för godkännandet inte är uppfyllda, att fastställa det datum då godkännandet löper ut till samma datum som det datum som gällde före den här förordningen eller till det datum då förordningen om att inte förnya godkännandet av det verksamma ämnet träder i kraft, beroende på vilken tidpunkt som infaller senast. När det gäller de fall där kommissionen kommer att anta en förordning om att förnya ett godkännande av ett verksamt ämne som anges i bilagan till den här förordningen, kommer kommissionen att sträva efter att, med hänsyn till omständigheterna, fastställa tidigast möjliga tillämpningsdatum.
- (9) Genomförandeförordning (EU) nr 540/2011 bör därför ändras i enlighet med detta.
- (10) Med hänsyn till att godkännanden av vissa ämnen löper ut den 31 oktober 2019 och att kompletterande dokumentation ska lämnas in senast 30 månader innan godkännandet löper ut, bör denna förordning träda i kraft så snart som möjligt.
- (11) De åtgärder som föreskrivs i denna förordning är förenliga med yttrandet från ständiga kommittén för växter, djur, livsmedel och foder.

HÄRIGENOM FÖRESKRIVS FÖLJANDE.

Artikel 1

Bilagan till genomförandeförordning (EU) nr 540/2011 ska ändras i enlighet med bilagan till den här förordningen.

Artikel 2

Denna förordning träder i kraft den tredje dagen efter det att den har offentliggjorts i *Europeiska unionens officiella tidning*.

Denna förordning är till alla delar bindande och direkt tillämplig i alla medlemsstater.

Utfärdad i Bryssel den 24 mars 2017.

På kommissionens vägnar
Jean-Claude JUNCKER
Ordförande

BILAGA

Del A i bilagan till genomförandeförordning (EU) nr 540/2011 ska ändras på följande sätt:

1. På rad 271 för ämnet bensulfuron ska datumet i den sjätte kolumnen (Godkännande till och med) ersättas med "31 oktober 2022".
2. På rad 272 för ämnet natrium 5-nitroguaiakolat ska datumet i den sjätte kolumnen (Godkännande till och med) ersättas med "31 oktober 2022".
3. På rad 273 för ämnet natrium o-nitrofenolat ska datumet i den sjätte kolumnen (Godkännande till och med) ersättas med "31 oktober 2022".
4. På rad 274 för ämnet natrium p-nitrofenolat ska datumet i den sjätte kolumnen (Godkännande till och med) ersättas med "31 oktober 2022".
5. På rad 275 för ämnet tebufenpyrad ska datumet i den sjätte kolumnen (Godkännande till och med) ersättas med "31 oktober 2022".
6. På rad 276 för ämnet klormekvat ska datumet i den sjätte kolumnen (Godkännande till och med) ersättas med "30 november 2021".
7. På rad 278 för ämnet propakvizafop ska datumet i den sjätte kolumnen (Godkännande till och med) ersättas med "30 november 2021".
8. På rad 281 för ämnet zeta-cypermترین ska datumet i den sjätte kolumnen (Godkännande till och med) ersättas med "30 november 2021".
9. På rad 284 för ämnet dimetaklor ska datumet i den sjätte kolumnen (Godkännande till och med) ersättas med "31 december 2021".
10. På rad 285 för ämnet etofenprox ska datumet i den sjätte kolumnen (Godkännande till och med) ersättas med "31 december 2021".
11. På rad 287 för ämnet penkonazol ska datumet i den sjätte kolumnen (Godkännande till och med) ersättas med "31 december 2021".
12. På rad 288 för ämnet triallat ska datumet i den sjätte kolumnen (Godkännande till och med) ersättas med "31 december 2021".
13. På rad 292 för ämnet svavel ska datumet i den sjätte kolumnen (Godkännande till och med) ersättas med "31 december 2020".
14. På rad 293 för ämnet tetrakonazol ska datumet i den sjätte kolumnen (Godkännande till och med) ersättas med "31 december 2021".
15. På rad 294 för ämnet paraffinoljor ska datumet i den sjätte kolumnen (Godkännande till och med) ersättas med "31 december 2020".
16. På rad 295 för ämnet paraffinolja ska datumet i den sjätte kolumnen (Godkännande till och med) ersättas med "31 december 2020".
17. På rad 299 för ämnet natrium 2-fenylfenol (inkl. dess salter, t.ex. natriumsalt) ska datumet i den sjätte kolumnen (Godkännande till och med) ersättas med "31 december 2021".

18. Post 279 ska ersättas med följande:

”279	Kizalofop-P					
	Kizalofop-P-tefuryl CAS-nr 119738-06-6 CIPAC-nr 641.226	(RS)-tetrahydrofurfuryl (R)-2-[4-(6-klorkinoxalin-2-iloxi)fenoxi]propionat	≥ 795 g/kg	1 december 2009	30 november 2019	DEL A Får endast godkännas för användning som herbicid. DEL B
	Kizalofop-P-etyl CAS-nr 100646-51-3 CIPAC-nr 641.202	etyl (R)-2-[4-(6-klorkinoxalin-2-iloxi)fenoxi]propionat	≥ 950 g/kg	1 december 2009	30 november 2021	Vid tillämpningen av de enhetliga principer som avses i artikel 29.6 i förordning (EG) nr 1107/2009 ska hänsyn tas till slutsatserna i granskningsrapporten om kizalofop-P från ständiga kommittén för livsmedelskedjan och djurhälsa av den 23 januari 2009, särskilt tilläggen I och II. Vid den samlade bedömningen ska medlemsstaterna vara särskilt uppmärksamma på följande: — Specifikationen av den tekniska produkt som tillverkats kommersiellt och som ska bekräftas och dokumenteras med hjälp av relevanta analysresultat. Det testmaterial som används i dokumentationen om toxicitet bör jämföras med och kontrolleras mot specifikationen av den tekniska produkten. — Säkerheten för de personer som hanterar växtskyddsmedlet. Villkoren för användning ska innehålla föreskrifter om tillräcklig personlig skyddsutrustning. — Skyddet av växter som inte är mållarter. Villkoren för godkännande ska vid behov omfatta riskreducerande åtgärder, t.ex. buffertzoner. Villkoren för godkännande ska vid behov omfatta riskreducerande åtgärder.

						<p>De berörda medlemsstaterna ska se till att anmälaren inkommer med ytterligare uppgifter till kommissionen om risken för leddjur som inte är målarter.</p> <p>De ska se till att anmälaren inkommer med sådana uppgifter till kommissionen senast den 30 november 2011.”</p>
--	--	--	--	--	--	--