

KOMMISSIONENS GENOMFÖRANDEFÖRORDNING (EU) 2018/917

av den 27 juni 2018

om ändring av genomförandeförordning (EU) nr 540/2011 vad gäller förlängning av godkännandeperioderna för de verksamma ämnena alfacypermetrin, beflubutamid, benalaxyl, bentiavalikarb, bifenazat, boskalid, bromoxinil, kaptan, karvon, klorprofam, cyazofamid, desmedifam, dimetoat, dimetomorf, dikvat, etefon, etoprofos, etoxazol, famoxadon, fenamidon, fenamifos, flumioxazin, fluoxastrobin, folpet, foramsulfuron, formetanat, *Gliocladium catenulatum* stam: J1446, isoxaflutol, metalaxyl-M, metiokarb, metoxifenozyd, metribuzin, milbemektin, oxasulfuron, *Paecilomyces lilacinus* stam: 251, fenmedifam, fosmet, pirimifosmetyl, propamokarb, protiokonazol, pymetrozin och S-metolaklor

(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

av följande skäl:

- (1) I del A i bilagan till kommissionens genomförandeförordning (EU) nr 540/2011 (²) fastställs de verksamma ämnen som anses ha blivit godkända enligt förordning (EG) nr 1107/2009.
- (2) Godkännandeperioderna för de verksamma ämnena dikvat, famoxadon, flumioxazin, metalaxyl-M och pymetrozin förlängdes senast genom kommissionens genomförandeförordning (EU) 2017/841 (³). Godkännandeperioderna för de verksamma ämnena löper ut den 30 juni 2018. Ansökningar om förnyat upptagande av de ämnena i bilaga I till rådets direktiv 91/414/EEG (⁴) lämnades in i enlighet med artikel 4 i kommissionens förordning (EU) nr 1141/2010 (⁵).
- (3) Godkännandeperioderna för de verksamma ämnena alfacypermetrin, benalaxyl, bifenazat, bromoxinil, klorprofam, cyazofamid, etoxazol, fenamidon, foramsulfuron, *Gliocladium catenulatum* stam: J1446, isoxaflutol, metoxifenozyd, milbemektin, oxasulfuron, fenmedifam och S-metolaklor förlängdes senast genom genomförandeförordning (EU) 2017/841. Godkännandeperioderna för de verksamma ämnena löper ut den 31 juli 2018.
- (4) Godkännandeperioderna för de verksamma ämnena beflubutamid, kaptan, dimetoat, dimetomorf, etoprofos, folpet, formetanat, metiokarb, metribuzin, fosmet, pirimifosmetyl och propamokarb förlängdes genom kommissionens genomförandeförordning (EU) 2015/404 (⁶). Godkännandeperioderna för de verksamma ämnena löper ut den 31 juli 2018.
- (5) Godkännandeperioderna för de verksamma ämnena etefon och fenamifos förlängdes genom kommissionens genomförandeförordning (EU) 2015/415 (⁷). Godkännandeperioderna för de verksamma ämnena löper ut den 31 juli 2018.

(¹) EUT L 309, 24.11.2009, s. 1.

(²) Kommissionens genomförandeförordning (EU) nr 540/2011 av den 25 maj 2011 om tillämpning av Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 1107/2009 vad gäller förteckningen över godkända verksamma ämnen (EUT L 153, 11.6.2011, s. 1).

(³) Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2017/841 av den 17 maj 2017 om ändring av genomförandeförordning (EU) nr 540/2011 vad gäller förlängning av godkännandeperioderna för de verksamma ämnena alfacypermetrin, *Ampelomyces quisqualis* stam: AQ 10, benalaxyl, bentazon, bifenazat, bromoxinil, karfentrazonetyl, klorprofam, cyazofamid, desmedifam, dikvat, DPX KE 459 (flupyrsulfuronmetyl), etoxazol, famoxadon, fenamidon, flumioxazin, foramsulfuron, *Gliocladium catenulatum* stam: J1446, imazamox, isoxaflutol, laminarin, metalaxyl-M, metoxifenozyd, milbemektin, oxasulfuron, pendimetalin, fenmedifam, pymetrozin, S-metolaklor och trifloxistrobin (EUT L 125, 18.5.2017, s. 12).

(⁴) Rådets direktiv 91/414/EEG av den 15 juli 1991 om utsläppande av växtskyddsmedel på marknaden (EGT L 230, 19.8.1991, s. 1).

(⁵) Kommissionens förordning (EU) nr 1141/2010 av den 7 december 2010 om fastställande av förfarandet för förnyat upptagande av en andra grupp verksamma ämnen i bilaga I till rådets direktiv 91/414/EEG och om fastställande av förteckningen över dessa ämnen (EUT L 322, 8.12.2010, s. 10).

(⁶) Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2015/404 av den 11 mars 2015 om ändring av genomförandeförordning (EU) nr 540/2011 vad gäller förlängning av godkännandeperioderna för de verksamma ämnena beflubutamid, kaptan, dimetoat, dimetomorf, etoprofos, fipronil, folpet, formetanat, glufosinat, metiokarb, metribuzin, fosmet, pirimifosmetyl och propamokarb (EUT L 67, 12.3.2015, s. 6).

(⁷) Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2015/415 av den 12 mars 2015 om ändring av genomförandeförordning (EU) nr 540/2011 vad gäller förlängning av godkännandeperioderna för de verksamma ämnena etefon och fenamifos (EUT L 68, 13.3.2015, s. 28).

- (6) Godkännandeperioderna för de verksamma ämnena bentiavalikarb, boskalid, karvon, fluoxastrobin, *Paecilomyces lilacinus* stam: 251 och protiokonazol löper ut den 31 juli 2018.
- (7) Ansökningar om förnyat godkännande av de verksamma ämnen som anges i skälen 3–5 har lämnats in i enlighet med kommissionens genomförandeförordning (EU) nr 844/2012 ⁽¹⁾.
- (8) På grund av att bedömningen av dessa ämnen har försenats av orsaker som de sökande inte råder över kommer godkännandena av de verksamma ämnena sannolikt att löpa ut innan något beslut om att förnya dem har fattats. Godkännandeperioderna måste därför förlängas.
- (9) Med tanke på syftet med artikel 17 första stycket i förordning (EG) nr 1107/2009 kommer kommissionen, när det gäller de fall där kommissionen 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.
- (10) Med hänsyn till att vissa av godkännandena av de verksamma ämnena löper ut den 30 juni 2018 bör denna förordning träda i kraft så snart som möjligt.
- (11) Genomförandeförordning (EU) nr 540/2011 bör därför ändras i enlighet med detta.
- (12) 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

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

Artikel 2

Denna förordning träder i kraft 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 27 juni 2018.

På kommissionens vägnar

Jean-Claude JUNCKER

Ordförande

⁽¹⁾ 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 enligt Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 1107/2009 om utsläppande av växtskyddsmedel på marknaden (EUT L 252, 19.9.2012, s. 26).

BILAGA

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

- (1) På rad 15 för ämnet dikvat ska datumet i den sjätte kolumnen (Godkännande till och med) ersättas med "30 juni 2019".
- (2) På rad 23 för ämnet pymetrozin ska datumet i den sjätte kolumnen (Godkännande till och med) ersättas med "30 juni 2019".
- (3) På rad 35 för ämnet famoxadon ska datumet i den sjätte kolumnen (Godkännande till och med) ersättas med "30 juni 2019".
- (4) På rad 37 för ämnet metalaxyl-M ska datumet i den sjätte kolumnen (Godkännande till och med) ersättas med "30 juni 2019".
- (5) På rad 39 för ämnet flumioxazin ska datumet i den sjätte kolumnen (Godkännande till och med) ersättas med "30 juni 2019".
- (6) På rad 42 för ämnet oxasulfuron ska datumet i den sjätte kolumnen (Godkännande till och med) ersättas med "31 juli 2019".
- (7) På rad 44 för ämnet foramsulfuron ska datumet i den sjätte kolumnen (Godkännande till och med) ersättas med "31 juli 2019".
- (8) På rad 46 för ämnet cyazofamid ska datumet i den sjätte kolumnen (Godkännande till och med) ersättas med "31 juli 2019".
- (9) På rad 62 för ämnet fenamidon ska datumet i den sjätte kolumnen (Godkännande till och med) ersättas med "31 juli 2019".
- (10) På rad 63 för ämnet isoxaflutol ska datumet i den sjätte kolumnen (Godkännande till och med) ersättas med "31 juli 2019".
- (11) På rad 78 för ämnet klorprofam ska datumet i den sjätte kolumnen (Godkännande till och med) ersättas med "31 juli 2019".
- (12) På rad 83 för ämnet alfacypermetrin ska datumet i den sjätte kolumnen (Godkännande till och med) ersättas med "31 juli 2019".
- (13) På rad 84 för ämnet benalaxyl ska datumet i den sjätte kolumnen (Godkännande till och med) ersättas med "31 juli 2019".
- (14) På rad 85 för ämnet bromoxinil ska datumet i den sjätte kolumnen (Godkännande till och med) ersättas med "31 juli 2019".
- (15) På rad 86 för ämnet desmedifam ska datumet i den sjätte kolumnen (Godkännande till och med) ersättas med "31 juli 2019".
- (16) På rad 88 för ämnet fenmedifam ska datumet i den sjätte kolumnen (Godkännande till och med) ersättas med "31 juli 2019".
- (17) På rad 96 för ämnet metoxifenozyd ska datumet i den sjätte kolumnen (Godkännande till och med) ersättas med "31 juli 2019".
- (18) På rad 97 för ämnet S-metolaklor ska datumet i den sjätte kolumnen (Godkännande till och med) ersättas med "31 juli 2019".
- (19) På rad 98 för ämnet *Gliocladium catenulatum* stam: J1446 ska datumet i den sjätte kolumnen (Godkännande till och med) ersättas med "31 juli 2019".
- (20) På rad 99 för ämnet etoxazol ska datumet i den sjätte kolumnen (Godkännande till och med) ersättas med "31 juli 2019".
- (21) På rad 109 för ämnet bifenazat ska datumet i den sjätte kolumnen (Godkännande till och med) ersättas med "31 juli 2019".
- (22) På rad 110 för ämnet milbemektin ska datumet i den sjätte kolumnen (Godkännande till och med) ersättas med "31 juli 2019".
- (23) På rad 141 för ämnet fenamifos ska datumet i den sjätte kolumnen (Godkännande till och med) ersättas med "31 juli 2019".
- (24) På rad 142 för ämnet etefon ska datumet i den sjätte kolumnen (Godkännande till och med) ersättas med "31 juli 2019".
- (25) På rad 145 för ämnet kaptan ska datumet i den sjätte kolumnen (Godkännande till och med) ersättas med "31 juli 2019".
- (26) På rad 146 för ämnet folpet ska datumet i den sjätte kolumnen (Godkännande till och med) ersättas med "31 juli 2019".

- (27) På rad 147 för ämnet formetanat ska datumet i den sjätte kolumnen (Godkännande till och med) ersättas med "31 juli 2019".
- (28) På rad 148 för ämnet metiokarb ska datumet i den sjätte kolumnen (Godkännande till och med) ersättas med "31 juli 2019".
- (29) På rad 149 för ämnet dimetoat ska datumet i den sjätte kolumnen (Godkännande till och med) ersättas med "31 juli 2019".
- (30) På rad 150 för ämnet dimetomorf ska datumet i den sjätte kolumnen (Godkännande till och med) ersättas med "31 juli 2019".
- (31) På rad 152 för ämnet metribuzin ska datumet i den sjätte kolumnen (Godkännande till och med) ersättas med "31 juli 2019".
- (32) På rad 153 för ämnet fosmet ska datumet i den sjätte kolumnen (Godkännande till och med) ersättas med "31 juli 2019".
- (33) På rad 154 för ämnet propamokarb ska datumet i den sjätte kolumnen (Godkännande till och med) ersättas med "31 juli 2019".
- (34) På rad 155 för ämnet etoprofos ska datumet i den sjätte kolumnen (Godkännande till och med) ersättas med "31 juli 2019".
- (35) På rad 156 för ämnet pirimifosmetyl ska datumet i den sjätte kolumnen (Godkännande till och med) ersättas med "31 juli 2019".
- (36) På rad 158 för ämnet beflubutamid ska datumet i den sjätte kolumnen (Godkännande till och med) ersättas med "31 juli 2019".
- (37) På rad 163 för ämnet bentiavalikarb ska datumet i den sjätte kolumnen (Godkännande till och med) ersättas med "31 juli 2019".
- (38) På rad 164 för ämnet boskalid ska datumet i den sjätte kolumnen (Godkännande till och med) ersättas med "31 juli 2019".
- (39) På rad 165 för ämnet karvon ska datumet i den sjätte kolumnen (Godkännande till och med) ersättas med "31 juli 2019".
- (40) På rad 166 för ämnet fluoxastrobin ska datumet i den sjätte kolumnen (Godkännande till och med) ersättas med "31 juli 2019".
- (41) På rad 167 för ämnet *Paecilomyces lilacinus* stam 251 ska datumet i den sjätte kolumnen (Godkännande till och med) ersättas med "31 juli 2019".
- (42) På rad 168 för ämnet protiokonazol ska datumet i den sjätte kolumnen (Godkännande till och med) ersättas med "31 juli 2019".
-