

**KOMMISSIONENS GENOMFÖRANDEFÖRORDNING (EU) 2018/1266****av den 20 september 2018**

**om ändring av genomförandeförordning (EU) nr 540/2011 vad gäller förlängning av godkännandeperioderna för de verksamma ämnena 1-dekanol, 6-benzyladenin, aluminiumsulfat, azadiraktin, bupirimat, karboxin, kletodim, cykloxydim, dazomet, diklofop, ditianon, dodin, fenazakin, fluometuron, flutriafol, hexitiazox, hymexazol, indolyismörsyra, isoxaben, kalciumpolysulfid, metaldehyd, paklobutrazol, pencykuron, sintofen, taufluvalinat och tebufenozid**

**(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 <sup>(1)</sup>, särskilt artikel 17 första stycket, och

av följande skäl:

- (1) I del A i bilagan till kommissionens genomförandeförordning (EU) nr 540/2011 <sup>(2)</sup> fastställs de verksamma ämnen som anses ha blivit godkända enligt förordning (EG) nr 1107/2009.
- (2) Ansökningar om förnyat godkännande av 1-dekanol, 6-benzyladenin, aluminiumsulfat, azadiraktin, bupirimat, karboxin, kletodim, cykloxydim, dazomet, diklofop, ditianon, dodin, fenazakin, fluometuron, flutriafol, hexitiazox, hymexazol, indolyismörsyra, isoxaben, kalciumpolysulfid, metaldehyd, paklobutrazol, pencykuron, sintofen, taufluvalinat och tebufenozid har lämnats in i enlighet med kommissionens genomförandeförordning (EU) nr 844/2012 <sup>(3)</sup>. Det är dock sannolikt att godkännandet av dessa verksamma ämnen kommer att löpa ut av orsaker som sökanden inte råder över innan något beslut om förnyelse av godkännandet 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 förnyat godkännande av det stora antal verksamma ämnen vars godkännanden löper ut mellan 2019 och 2021 fastställdes ett arbetsprogram genom kommissionens genomförandebeslut C(2016) 6104 <sup>(4)</sup> 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) Eftersom de verksamma ämnena 1-dekanol, 6-benzyladenin, aluminiumsulfat, azadiraktin, bupirimat, karboxin, kletodim, cykloxydim, dazomet, diklofop, ditianon, dodin, fenazakin, fluometuron, flutriafol, hexitiazox, hymexazol, indolyismörsyra, isoxaben, kalciumpolysulfid, metaldehyd, paklobutrazol, pencykuron, sintofen, taufluvalinat och tebufenozid inte hör till de prioriterade kategorierna enligt genomförandebeslut C(2016) 6104 bör godkännandeperioden förlängas med två eller tre år, varvid man bör beakta den nuvarande sista giltighetsdagen, 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 rapporterande och medrapporterande medlemsstater samt de tillgängliga resurser som behövs för bedömning och för beslutsprocessen.
- (5) Det är därför lämpligt att förlänga godkännandeperioden för de verksamma ämnena karboxin, kletodim, cykloxydim, dazomet, diklofop, fenazakin, hymexazol, indolyismörsyra, metaldehyd och paklobutrazol med två år, och godkännandeperioden för de verksamma ämnena 1-dekanol, 6-benzyladenin, aluminiumsulfat, azadiraktin, bupirimat, ditianon, dodin, fluometuron, flutriafol, hexitiazox, isoxaben, kalciumpolysulfid, pencykuron, sintofen, taufluvalinat and tebufenozid med tre år.

<sup>(1)</sup> EUT L 309, 24.11.2009, s. 1.

<sup>(2)</sup> 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).

<sup>(3)</sup> 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).

<sup>(4)</sup> Kommissionens genomförandebeslut av den 28 september 2016 om fastställande av ett arbetsprogram för bedömning av ansökningar om förnyade godkännanden av verksamma ämnen som 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).

- (6) I de fall där ingen kompletterande dokumentation i enlighet med genomförandeförordning (EU) nr 844/2012 lämnas in inom 30 månader före det datum då godkännandeperioden löper ut enligt bilagan till den här förordningen, bör det datum då godkännandeperioden löper ut vara samma datum som det som gällde före den här förordningen eller fastställas till ett datum så snart som möjligt därefter.
- (7) När kommissionen ska anta en förordning om att inte förnya ett godkännande av ett av de verksamma ämnen som anges i bilagan till den här förordningen på grund av att godkännandekriterierna inte är uppfyllda, kommer kommissionen att fastställa det datum då godkännandeperioden löper ut till samma datum som det som gällde före den här förordningen eller till datumet för ikraftträdandet av förordningen om att inte förnya godkännandet av ett verksamt ämne, 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.
- (8) Förordning (EU) nr 540/2011 bör därför ändras i enlighet med detta.
- (9) 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 tjugonde 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 20 september 2018.

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 316 för ämnet cykloxydim ska datumet i den sjätte kolumnen (Godkännande till och med) ersättas med "31 maj 2023".
  2. På rad 317 för ämnet 6-benzyladenin ska datumet i den sjätte kolumnen (Godkännande till och med) ersättas med "31 maj 2024".
  3. På rad 322 för ämnet hymexazol ska datumet i den sjätte kolumnen (Godkännande till och med) ersättas med "31 maj 2023".
  4. På rad 323 för ämnet dodin ska datumet i den sjätte kolumnen (Godkännande till och med) ersättas med "31 maj 2024".
  5. På rad 326 för ämnet indolyismörsyra ska datumet i den sjätte kolumnen (Godkännande till och med) ersättas med "31 maj 2023".
  6. På rad 328 för ämnet tafluvalinat ska datumet i den sjätte kolumnen (Godkännande till och med) ersättas med "31 maj 2024".
  7. På rad 329 för ämnet kletodim ska datumet i den sjätte kolumnen (Godkännande till och med) ersättas med "31 maj 2023".
  8. På rad 330 för ämnet bupirimat ska datumet i den sjätte kolumnen (Godkännande till och med) ersättas med "31 maj 2024".
  9. På rad 333 för ämnet 1-dekanol ska datumet i den sjätte kolumnen (Godkännande till och med) ersättas med "31 maj 2024".
  10. På rad 334 för ämnet isoxaben ska datumet i den sjätte kolumnen (Godkännande till och med) ersättas med "31 maj 2024".
  11. På rad 335 för ämnet fluometuron ska datumet i den sjätte kolumnen (Godkännande till och med) ersättas med "31 maj 2024".
  12. På rad 337 för ämnet karboxin ska datumet i den sjätte kolumnen (Godkännande till och med) ersättas med "31 maj 2023".
  13. På rad 339 för ämnet dazomet ska datumet i den sjätte kolumnen (Godkännande till och med) ersättas med "31 maj 2023".
  14. På rad 340 för ämnet metaldehyd ska datumet i den sjätte kolumnen (Godkännande till och med) ersättas med "31 maj 2023".
  15. På rad 341 för ämnet sintofen ska datumet i den sjätte kolumnen (Godkännande till och med) ersättas med "31 maj 2024".
  16. På rad 342 för ämnet fenazakin ska datumet i den sjätte kolumnen (Godkännande till och med) ersättas med "31 maj 2023".
  17. På rad 343 för ämnet azadiraktin ska datumet i den sjätte kolumnen (Godkännande till och med) ersättas med "31 maj 2024".
  18. På rad 344 för ämnet diklofop ska datumet i den sjätte kolumnen (Godkännande till och med) ersättas med "31 maj 2023".
  19. På rad 345 för ämnet kalciumpolysulfid ska datumet i den sjätte kolumnen (Godkännande till och med) ersättas med "31 maj 2024".
  20. På rad 346 för ämnet aluminiumsulfat ska datumet i den sjätte kolumnen (Godkännande till och med) ersättas med "31 maj 2024".
  21. På rad 348 för ämnet paklobutrazol ska datumet i den sjätte kolumnen (Godkännande till och med) ersättas med "31 maj 2023".
  22. På rad 349 för ämnet pencykuron ska datumet i den sjätte kolumnen (Godkännande till och med) ersättas med "31 maj 2024".
  23. På rad 350 för ämnet tebufenozid ska datumet i den sjätte kolumnen (Godkännande till och med) ersättas med "31 maj 2024".
  24. På rad 351 för ämnet ditianon ska datumet i den sjätte kolumnen (Godkännande till och med) ersättas med "31 maj 2024".
  25. På rad 352 för ämnet hexitiazox ska datumet i den sjätte kolumnen (Godkännande till och med) ersättas med "31 maj 2024".
  26. På rad 353 för ämnet flutriafol ska datumet i den sjätte kolumnen (Godkännande till och med) ersättas med "31 maj 2024".
-