



**Miljø- og Fødevareministeriet**  
Departementet

Folketingets Miljø- og Fødevareudvalg

Den 10. oktober 2019  
Sagsnummer: 2019-172

./.

Vedlagt fremsendes til udvalgets orientering grundnotat om udkast til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) xx/2019 af dd.mm.2018 om ændring af gennemførelsesforordning 540/2011 for så vidt angår forlængelse af godkendelsesperioden for aktivstofferne: benfluralin, dimoxystrobin, fluzinam, flutolanil, mancozeb, mecoprop-p, metiram, mepiquat-chlorid, oxamyl og pyraclostrobin (komité sag).

Forslagene forventes sat til afstemning i den stående komité for planter, dyr, fødevarer og foder den 21.-22. oktober 2019.

Samlet set påvirker forslaget miljøbeskyttelsesniveauet neutralt, da stofferne er godkendt i EU i dag.

Regeringen agter at støtte forslaget, idet man lægger afgørende vægt på, at stoffet mecoprop-p ikke forlænges. Endvidere lægges der vægt på, at Kommissionen fremsætter forslag om fornyelse/ikke fornyelse af stoffet mecoprop-p snarest muligt, da der foreligger en vurderingsrapport fra EFSA, hvori der er flere problematiske områder. Desuden lægges der vægt på, at Kommissionen skal sikre, at forslagene kommer til afstemning så snart som muligt efter at Kommissionens vurderingsrapporter foreligger, særligt hvis EFSA har identificeret en risiko for sundhed eller miljø.

Med venlig hilsen

Jesper Wulff Pedersen



Den 9. oktober 2019  
MFVM 914

## GRUNDNOTAT TIL FOLKETINGETS EUROPAUDVALG

**om udkast til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) xx/2019 af dd.mm.2018 om ændring af gennemførelsesforordning 540/2011 for så vidt angår forlængelse af godkendelsesperioden for aktivstofferne: benfluralin, dimoxystrobin, fluzinam, flutolanil, mancozeb, mecoprop-p, metiram, mepiquat-chlorid, oxamyl og pyraclostrobin (Komitésag)**

### KOM-dokument foreligger ikke

#### **Resumé**

Kommissionen foreslår, at forlænge udløbsdatoen for en række aktivstoffer i AIR III og AIR IV fornyelsesprogrammerne, hvor godkendelsen i henhold til forordning 1107/2009 udløber mellem januar 2019 og februar 2020. Hvis forslagene bliver vedtaget, vil udløbsdatoen for godkendelserne i Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) Nr. 540/2011 af 25. maj 2011 om gennemførelse af Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 1107/2009 for så vidt angår listen over godkendte aktivstoffer forventes forlænget med 1 år. Forlængelserne er en konsekvens af, at den igangværende genvurdering ikke er færdiggjort pga. forsinkelser. Der er ingen økonomiske eller administrative konsekvenser for regioner, kommuner eller erhvervslivet. Der er marginale administrative konsekvenser for staten, da de danske godkendelser af midler med disse aktivstoffer skal forlænges. Forslagene forventes sat til afstemning i den stående komité for planter, dyr, fødevarer og foder den 21.-22. oktober 2019. Samlet set påvirker forslaget miljøbeskyttelsesniveauet neutralt, da stofferne er godkendt i EU i dag. Regeringen mener, at det er hensigtsmæssigt at forlænge udløbstiden for nogle af de pågældende aktivstoffer for at kunne nå genvurderingen, da der kræves ekstra tid til at gennemføre revurderingsprogrammerne. Regeringen mener dog ikke, at det er hensigtsmæssigt at forlænge udløbstiden for mecoprop-p, da der for dette stof allerede foreligger en vurdering fra EFSA, der viser en uacceptabel risiko, og regeringen mener derfor ikke, at stoffet bør fornyes. Regeringen agter derfor at støtte forslaget, idet man lægger afgørende vægt på, at stoffet mecoprop-p ikke forlænges. Endvidere lægges der vægt på, at Kommissionen fremsætter forslag om fornyelse/ikke fornyelse af stoffet mecoprop-p snarest muligt, da der foreligger en vurderingsrapport fra EFSA, hvori der er flere problematiske områder. Desuden lægges der vægt på, at Kommissionen skal sikre, at forslagene kommer til afstemning så snart som muligt efter at Kommissionens vurderingsrapporter foreligger, særligt hvis EFSA har identificeret en risiko for sundhed eller miljø.

## **Baggrund**

Kommissionen forventes at fremlægge udkast til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) xx/xx af dd.mm.2019 om ændring af gennemførelsesforordning 540/2011 for så vidt angår forlængelse af godkendelsesperioden for aktivstofferne benfluralin, dimoxystrobin, fluzinam, fluotamil, mancozeb, mecoprop-p, metiram, mepiquat, oxamyl og pyraclostrobin.

Forslagene har hjemmel i forordning 1107/2009 om plantebeskyttelsesmidler artikel 17, som fastlægger, at en godkendelse af et aktivstof kan forlænges i en periode, der er tilstrækkelig til at vurdere en ansøgning om fornyet godkendelse.

Forslagene behandles i en undersøgelsesprocedure i den stående komité for planter, dyr, fødevarer og foder. Afgiver Komitéen en positiv udtalelse med kvalificeret flertal, vedtager Kommissionen forslagene. Afgiver Komitéen en negativ udtalelse med kvalificeret flertal, vedtager Kommissionen ikke forslagene. Afgives der ikke nogen udtalelse med kvalificeret flertal, kan Kommissionen indenfor to måneder forelægge komitéen ændrede forslag, eller indenfor en måned forelægge forslagene for appeludvalget. Afgiver appeludvalget med kvalificeret flertal en negativ udtalelse om forslagene, kan Kommissionen ikke vedtage forslagene. Afgiver appeludvalget med kvalificeret flertal en positiv udtalelse, vedtager Kommissionen forslagene. Afgiver appeludvalget ikke nogen udtalelse med kvalificeret flertal, kan Kommissionen på egen hånd vedtage forslagene.

Forslagene forventes sat til afstemning i den stående komité for planter, dyr, fødevarer og foder den 21.- 22. oktober 2019.

## **Formål og indhold**

De foreløbige forslag drejer sig om at forlænge godkendelsen af en række aktivstoffer, der tidligere har været optaget på bilag I til direktiv 91/414/EØF om plantebeskyttelsesmidler, og som med plantebeskyttelsesmiddelforordningens ikrafttræden den 14. juni 2011 er overført til listen over godkendte aktivstoffer. Stofferne tilhører de såkaldte AIR III og AIR IV fornyelsesprogrammer.

Grunden til at der foreslås en forlænget godkendelse er, at EU vil give tilstrækkelig tid til at tilgodese en ligelig fordeling af opgaver mellem medlemslandene, og at sørge for, at der er tilstrækkelige ressourcer til vurdering og afgørelse mht. stoffernes eventuelle fornyelse.

Godkendelsen forventes forlænget for de nævnte aktivstoffer, hvor godkendelsen udløber mellem januar 2020 og februar 2020. Det forventes, at forlængelsen af disse aktivstoffer vil blive 1 år. Dermed vil der blive tilstrækkelig tid til at gennemføre vurderingen af ansøgningerne om fornyet godkendelse af de pågældende aktivstoffer.

Nedenfor angives anvendelsesområder, der er vurderet i forbindelse med EU godkendelsen for de stoffer hvor der er midler godkendt i Danmark, samt eventuelle problemområder identificeret i EFSA vurderingen.

### AIR III stoffer hvor der er godkendt midler i Danmark:

- Mancozeb, anvendes til bekæmpelse af svampesygdomme i kartofler. Der foreligger endnu ikke ny EFSA konklusion i forbindelse med revurdering af dette stof.
- Pyraclostrobin, anvendes til bekæmpelse af svampesygdomme i korn. Der foreligger endnu ikke ny EFSA konklusion i forbindelse med revurdering af dette stof.

#### AIR III stoffer hvor der ikke er godkendt midler i Danmark:

- Dimoxystrobin. Der foreligger endnu ikke ny EFSA konklusion i forbindelse med revurdering af dette stof.
- Mecoprop-p
  - Udgør en uacceptabel risiko for menneskers sundhed og miljø.
- Metiram. Der foreligger endnu ikke ny EFSA konklusion i forbindelse med revurdering af dette stof.
- Oxamyl. Der foreligger endnu ikke ny EFSA konklusion i forbindelse med revurdering af dette stof.

#### AIR IV stoffer hvor der er godkendt midler i Danmark

Fluazinam, anvendes til bekæmpelse af svampesygdomme i kartofler. Der foreligger endnu ikke ny EFSA konklusion i forbindelse med revurdering af dette stof.

- Mepiquat-chlorid, anvendes til vækstregulering i korn og græsafgrøder. Der foreligger endnu ikke ny EFSA konklusion i forbindelse med revurdering af dette stof.

#### AIR IV stoffer hvor der ikke er godkendt midler i Danmark:

- Benfluralin. Der foreligger endnu ikke ny EFSA konklusion i forbindelse med revurdering af dette stof.
- Flutolanil. Der foreligger endnu ikke ny EFSA konklusion i forbindelse med revurdering af dette stof.

### **Europa-Parlamentets udtalelser**

Europa-Parlamentet skal ikke udtale sig om forslaget.

### **Nærhedsprincippet**

Der er tale om gennemførelsesforanstaltninger til en allerede vedtaget retsakt. Det er derfor regeringens vurdering, at det følger heraf, at forslagene er i overensstemmelse med nærhedsprincippet.

### **Gældende dansk ret**

Udløbsdatoen for godkendelserne af de nævnte stoffer ligger mellem ultimo januar 2020 og ultimo februar 2020 i henhold til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) Nr. 540/2011 af 25. maj 2011 om gennemførelse af Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 1107/2009. Forordningen er direkte gældende i Danmark.

### **Konsekvenser**

#### *Lovgivningsmæssige konsekvenser*

Hvis forslagene bliver vedtaget, vil udløbsdatoen for godkendelserne i Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) Nr. 540/2011 af 25. maj 2011 om gennemførelse af Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 1107/2009 for så vidt angår listen over godkendte aktivstoffer blive ændret. Denne liste er direkte gældende i Danmark, og der vil derfor ikke være lovgivningsmæssige konsekvenser af forslaget.

#### *Økonomiske konsekvenser*

Forslagene har ingen væsentlige statsfinansielle eller administrative konsekvenser for det offentlige eller konsekvenser for EU's budget. Der er marginale administrative konsekvenser for staten, da de danske godkendelser af midler med disse aktivstoffer skal forlænges. Eventuelle statsfinansielle konsekvenser afholdes, jf. budgetvejledningens retningslinjer, indenfor ressortministeriets egne rammer.

Forslagene skønnes ikke at have væsentlige samfundsøkonomiske konsekvenser. Forslagene har ingen erhvervsøkonomiske konsekvenser.

#### *Beskyttelsesniveauet og andre konsekvenser*

Forslagene vil påvirke miljøbeskyttelsesniveauet i Danmark neutralt, idet det ikke ændrer på hvilke midler med de pågældende aktivstoffer, der på nuværende tidspunkt er godkendt i Danmark.

#### **Høring**

Sagen har været i skriftlig høring i EU miljøspecialudvalget.

Det Økologiske Råd mener ikke, at perioden for godkendelsen af mecoprop-p bør forlænges. Desuden mener Det Økologiske Råd, at der er indikationer på stofegenskaber, som gør det betænkeligt at udsætte revurderingen for en række andre stoffer:

- Herbicidet benfluralin er flygtigt og indebærer spredning i atmosfæren. Det kan muligvis bioakkumulere.
- Fungicidet dimoxystrobin er hormonforstyrrende. Stoffet er persistent, og kan muligvis nedsive i jorden og er akut toksisk for fisk.
- Fungicidet mancozeb er mistænkt for at kunne skade reproduktionen. Stoffet er giftigt for fisk og vandlevende invertebrater.
- Nematicidet og insekticidet Oxamyl er en cholinesterasehæmmer og virker neurotoksisk. Stoffet er vandopløseligt og udgør en risiko for grundvandsforurening. Stoffet er giftigt for en række organismer i det ydre miljø.
- Fungicidet pyraclostrobin er mistænkt for at kunne skade reproduktionen. Stoffet er giftigt for fisk, vandlevende invertebrater og bundlevende dyr.

Mere generelt beklager Det Økologiske Råd, at tidsplanen for revurderingerne ikke overholdes.

Dansk Planteværn støtter at forlænge godkendelsesperioden for at give tid til at gennemføre revurderingsprogrammerne.

#### **Generelle forventninger til andre landes holdninger**

Man er fra dansk side ikke bekendt med offentlige tilkendegivelser om forslagene i andre medlemsstater. På baggrund af tidligere afstemninger om lignende forslag forventes der at være et kvalificeret flertal for forslagene blandt medlemsstaterne.

#### **Regeringens foreløbige generelle holdning**

Regeringen støtter som udgangspunkt, at godkendelserne forlænges for de fleste omfattede aktivstoffer. Regeringen er enig med Kommissionen i, at det er nødvendigt at give ekstra tid til at gennemføre revurderingsprogrammerne for at få belyst de miljø- og sundhedsmæssige risici ved anvendelsen. Regeringen mener dog ikke, at det er hensigtsmæssigt at forlænge udløbstiden for mecoprop-p, da der allerede foreligger en vurdering fra EFSA, der viser en uacceptabel risiko, og at stoffet derfor ikke bør fornyes. Regeringen agter på den baggrund at støtte forslaget om forlænget godkendelse med undtagelse af mecoprop-p, hvor regeringen lægger afgørende vægt på, at dette stof ikke forlænges. Endvidere lægges der vægt på, at Kommissionen fremsætter forslag om fornyelse/ikke fornyelse af stoffet mecoprop-p snarest muligt, da der foreligger en vurderingsrapport fra EFSA, hvori der er flere problematiske områder. Desuden lægges der vægt på, at Kommissionen skal sikre, at forslagene kommer til afstemning så snart som muligt efter at Kommissionens vurderingsrapporter foreligger, særligt hvis EFSA har identificeret en risiko for sundhed eller miljø.

#### **Tidligere forelæggelser for Folketingets Europaudvalg**

Sagen har ikke tidligere været forelagt Folketingets Europaudvalg.