



Den 9. marts 2023  
MIM 19-23

## GRUNDNOTAT TIL FOLKETINGETS EUROPAUDVALG

om "Udkast til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) xx/2023 af dd.mm.2023 om ændring af gennemførelsesforordning 540/2011 for så vidt angår forlængelse af godkendelsesperioden for aktivstofferne: "aclonifen, ametoctradin, beflubutamid, bentiavalicarb, boscalid, captan, clethodim, cycloxydim, cyflumetofen, dazomet, diclofop, dimethomorph, ethephon, fenazaquin, fluopicolid, fluoxastrobin, flurochloridon, folpet, formetanat, *Helicoverpa armigera* nucleopolyhedrovirus (HearNPV), hymexazol, indolylbutyrsyre, mandipropamid, metalaxyl, metaldehyd, metam, metazachlor, metribuzin, milbemectin, paclobutrazol, penoxsulam, phenmedipham, pirimiphos-methyl, propamocarb, proquinazid, prothioconazol, S-metolachlor, *Spodoptera littoralis* nucleopolyhedrovirus (SpliNPV), *Trichoderma asperellum* strain T34, *Trichoderma atroviride* strain I-1237, Zucchini yellow mosaic virus - weak strain"  
(Komitesag)

### KOM-dokument foreligger ikke

#### Resumé

Kommissionen foreslår, at forlænge udløbsdatoen for 41 aktivstoffer, hvor godkendelsen i henhold til forordning 1107/2009 udløber i perioden maj – august 2023. Hvis forslaget 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. Forlængelserne er en konsekvens af, at den igangværende genvurdering ikke er færdiggjort. Forslaget forventes sat til afstemning i den stående komité for planter, dyr, fødevarer og foder den 22. og 23. marts 2023.

Der er ingen væsentlige administrative konsekvenser for regioner, kommuner eller erhvervslivet. Der er marginale administrative konsekvenser for staten, da de danske godkendelser af midler med aclonifen, boscalid, cycloxydim, dimethomorph, ethephon, folpet, hymexazol, mandipropamid, milbemectin, paclobutrazol, phenmedipham, propamocarb, proquinazid og prothioconazol skal forlænges.

Forslagene har umiddelbart ingen væsentlige erhvervsøkonomiske konsekvenser. Sagen kan dog potentielt have erhvervsøkonomiske konsekvenser, såfremt der ikke opnås enighed om forlængelse til forlængelse af de 14 aktivstoffer hvor der på nuværende tidspunkt er godkendte midler med disse stoffer i Danmark.

Forslaget 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.

*Regeringen mener, at det er rimeligt 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 godkendelsesperioden for benthiavalicarb, da der for dette stof allerede foreligger en vurdering fra EFSA (den Europæiske Fødevarsikkerhedsautoritet), der viser en uacceptabel risiko. Regeringen mener desuden, at revurderingen af dimethomorph og metribuzin bør afsluttes hurtigst muligt pga. EFSA's vurdering af stoffernes hormonforstyrrende egenskaber.*

*Regeringen agter derfor at støtte Kommissionens forslag, idet man:*

- *lægger afgørende vægt på, at godkendelsesperioden for benthiavalicarb ikke forlænges, da der for dette stof allerede nu foreligger en EFSA konklusion i forbindelse med EU revurdering, der viser en uacceptabel risiko for menneskers sundhed.*
- *lægger stor vægt på, at revurderingen af dimethomorph og metribuzin bør afsluttes hurtigst muligt pga. EFSA's vurdering af stoffernes hormonforstyrrende egenskaber.*
- *yderligere lægges der vægt på, at Kommissionen skal opfylde sin forpligtelse om indenfor 6 måneder efter publikation af EFSA's konklusioner at fremsætte forslag om godkendelse eller ikke godkendelse af de pågældende aktivstoffer. 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/2021 af dd.mm.2021 om ændring af gennemførelsesforordning 540/2011 for så vidt angår forlængelse af godkendelsesperioden for 41 aktivstoffer:

Forslaget 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.

Forslaget behandles 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.

Forslaget forventes sat til afstemning i den stående komité for planter, dyr, fødevarer og foder den 22. og 23. marts 2023.

## **Formål og indhold**

De foreløbige forslag drejer sig om at forlænge godkendelsen af 41 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.

Grunden til, at der foreslås en forlænget godkendelse, er, at EU vil give tilstrækkelig tid til at tilgodese tid til en ligelig fordeling af opgaver mellem medlemsstaterne, 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 i perioden maj – juli 2023.

Aktivstoffer, som foreslås forlænget, hvor der ikke er godkendt midler i Danmark, og hvor der i forbindelse med revurderingen foreligger en EFSA konklusion:

1. Benthiavalicarb. Der er en EFSA konklusion fra september 2021, som viser uacceptable effekter idet stoffet er bekræftet hormonforstyrrende og stoffet er klassificeret som kræftfremkaldende (carc 1b). Der er diskussion i den stående komité om muligheden for en artikel 4(7) godkendelse.
2. Captan. Der foreligger en EFSA konklusion fra november 2020. Danmark kan støtte en fornyelse til indendørs anvendelser.

Aktivstoffer, som foreslås forlænget (anvendelsesområder er angivet for de aktivstoffer hvor der er midler godkendt i Danmark), og hvor der i forbindelse med revurderingen endnu ikke foreligger en EFSA konklusion:

3. Aclonifen. Anvendes til ukrudtsbekæmpelse i forskellige afgrøder.
4. Ametoctradin.
5. Beflubutamid.
6. Boscalid, anvendes til bekæmpelse af svampesygdomme i korn og frøgræs.
7. Clethodim.
8. Cycloxydim, anvendes til ukrudtsbekæmpelse i en lang række afgrøder.
9. Cyflumetofen.
10. Dazomet.
11. Diclofop.
12. Fenazaquin.
13. Fluopicolid.
14. Fluoxastrobin.
15. Flurochloridon.

16. *Helicoverpa armigera* nucleopolyhedrovirus (HearNPV).
17. Hymexazol, anvendes til bekæmpelse af svampesygdomme ved bejdsning i forbindelse med pillering af sukkerroefrø i lukkede industrielle anlæg.
18. Indolylbutyrsyre.
19. Mandipropamid, anvendes til bekæmpelse af svampesygdomme i kartofler og salat på friland samt tomater i væksthuse.
20. Metalaxyl.
21. Metaldehyd.
22. Metam.
23. Metazachlor.
24. Paclobutrazol, anvendes til vækstregulering og til forøgelse af blomster på potteplanter i væksthuse.
25. Penoxsulam.
26. Proquinazid, anvendes til bekæmpelse af svampesygdomme i korn og frøgræs.
27. *Spodoptera littoralis* nucleopolyhedrovirus (SpliNPV).
28. *Trichoderma asperellum* strain T34.
29. *Trichoderma atroviride* strain I-1237.
30. Zucchini yellow mosaic virus - weak strain.

Aktivstoffer, som foreslås forlænget (anvendelsesområder er angivet for de aktivstoffer hvor der er midler godkendt i Danmark) for stoffer, der er under revurdering af EFSA med henblik på afklaring af hormonforstyrrende egenskaber:

31. Dimethomorph. Anvendes til bekæmpelse af svampesygdomme i kartofler, løg og skalotteløg. Der foreligger endnu ikke en EFSA konklusion for fornyelsen, men stoffet er opført som hormonforstyrrende i både mennesker og ikke-mål organismer på EFSA's liste over stoffer der er i clock-stop pga undersøgelse af hormonforstyrrende egenskaber<sup>1</sup>.
32. Ethephon, anvendes til vækstregulering af Nordmannsgran til juletræer. Der foreligger endnu ikke en EFSA konklusion i forbindelse med revurderingen.

---

<sup>1</sup> <https://www.efsa.europa.eu/en/topics/topic/endocrine-active-substances>

33. Folpet. Anvendes til bekæmpelse af svampesygdomme i korn. Der foreligger endnu ikke en EFSA konklusion i forbindelse med revurderingen.
34. Formetanat. Der foreligger endnu ikke en EFSA konklusion i forbindelse med revurderingen.
35. Metribuzin. Der foreligger endnu ikke en EFSA konklusion for fornyelsen, men stoffet er opført som hormonforstyrrende i både mennesker og ikke-mål organismer på EFSA's liste over stoffer der er i clock-stop pga undersøgelse af hormonforstyrrende egenskaber.
36. Milbemectin. Anvendes til bekæmpelse af insekter i æbler og pærer på friland, samt i pryddplanter og jordbær på friland og i væksthuse. Der foreligger endnu ikke en EFSA konklusion i forbindelse med revurderingen.
37. Phenmedipham. Anvendes til ukrudtsbekæmpelse i jordbær, rødbeder og bederoer. Der foreligger ikke en endelig version af EFSA's konklusion, men der er offentliggjort en konklusion i 2018 hvor der er kritiske områder for menneskers sundhed.
38. Pirimiphos-methyl. Der foreligger endnu ikke en EFSA konklusion i forbindelse med revurderingen.
39. Propamocarb. Anvendes til bekæmpelse af svampesygdomme i en række afgrøder. Der foreligger endnu ikke en EFSA konklusion i forbindelse med revurderingen.
40. Prothioconazol. Anvendes til bekæmpelse af svampesygdomme i korn. Der foreligger endnu ikke en EFSA konklusion i forbindelse med revurderingen.
41. S-metolachlor. Der foreligger endnu ikke en EFSA konklusion i forbindelse med revurderingen.

## **Europa-Parlamentets udtalelser**

Europa-Parlamentet skal ikke udtale sig om forslaget/forslagene.

## **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 i perioden maj – juli 2023 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 forslaget 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*

Forslaget 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. Det bemærkes, at afledte nationale udgifter, som følger af EU-retsakter, afholdes inden for de berørte ministeriers eksisterende bevillingsrammer, jf. budgetvejledningens bestemmelser herom.

Forslaget skønnes ikke at have væsentlige samfundsøkonomiske konsekvenser.

Forslaget har umiddelbart ingen væsentlige erhvervsøkonomiske konsekvenser.

Sagen kan potentielt have erhvervsøkonomiske konsekvenser, såfremt der ikke opnås enighed om forlængelse til følgende aktivstoffer: aclonifen, boscalid, cycloxydim, dimethomorph, ethephon, folpet, hymexazol, mandipropamid, milbemectin, paclobutrazol, phenmedipham, propamocarb, proquinazid og prothioconazol, da der på nuværende tidspunkt er godkendt midler med disse stoffer i Danmark. På nuværende tidspunkt er det vanskeligt at estimere de erhvervsøkonomiske konsekvenser, da det afhænger af, om der søges om dispensationer til anvendelse af stofferne i Danmark, eller af om der er alternativer.

#### *Beskyttelsesniveauet og andre konsekvenser*

Forslaget 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.

Det bemærkes, at der for benthiavalicarb allerede nu foreligger en EFSA konklusion i forbindelse med EU revurdering, der viser en uacceptabel risiko for menneskers sundhed, samt at der for dimethomorph og metribuzin er identificeret problematiske områder i revurderingen idet begge stoffer er vurderet at være hormonforstyrrende, der gør, at denne bør færdiggøres hurtigst muligt.

### **Høring**

Sagen har været i høring EU-miljøspecialudvalget. Der er kommet høringssvar fra Dansk Planteværn som mener, at det er uhensigtsmæssigt, at lade regeringens ønske om ikke at forlænge godkendelsen for et enkelt stof stå i vejen for en helt relevant forlængelse af andre stoffer, som er vigtige for landbruget, og hvor regeringen er enig i forlængelsen. Desuden mener Dansk Planteværn, at det er misvisende at nævne dispensationer som en grund til, at det er umuligt at estimere de erhvervsøkonomiske konsekvenser.

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

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

### **Regeringens foreløbige generelle holdning**

Regeringen mener, at det er rimeligt 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 godkendelsesperioden for benthiavalicarb, da der for dette stof allerede foreligger en vurdering fra EFSA, der viser en uacceptabel risiko. Regeringen mener desuden, at revurderingen af dimethomorph

og metribuzin bør afsluttes hurtigst muligt pga. EFSA's vurdering af stoffernes hormonforstyrrende egenskaber.

Regeringen agter derfor at støtte Kommissionens forslag, idet man:

- lægger afgørende vægt på, at godkendelsesperioden for bentiavalicarb ikke forlænges, da der for dette stof allerede nu foreligger en EFSA konklusion i forbindelse med EU revurdering, der viser en uacceptabel risiko for menneskers sundhed.
- lægger stor vægt på, at revurderingen af dimethomorph og metribuzin bør afsluttes hurtigst muligt pga. EFSA's vurdering af stoffernes hormonforstyrrende egenskaber.
- yderligere lægges der vægt på, at Kommissionen skal opfylde sin forpligtelse om indenfor 6 måneder efter publikation af EFSA's konklusioner at fremsætte forslag om godkendelse eller ikke godkendelse af de pågældende aktivstoffer. 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**

Forslaget har ikke tidligere været forelagt Folketingets Europaudvalg.

Et lignende notat omfattende næsten samme aktivstoffer har været oversendt til Folketingets Europaudvalg, samt Miljø og Fødevareudvalget i marts 2022. Dog er stofferne bifenazat, fårefedt, fiskeolie, ligekædede sommerfugle-feromoner og heptamaloxyloglucan ikke medtaget i det nuværende forslag, da revurderingen af disse stoffer er afsluttet. Desuden er stofferne 2,5-dichlorbenzoesyre methylester, aluminium-ammoniumsulfat, aluminium phosphid, aluminiumsilikat (kaolin), calcium carbid, cymoxanil, dodemorph, eddikesyre, ethylen, ekstrakt af tetrae, fedtdestillationsrester, fedtsyrer C7 til C20 (pelargonsyre)<sup>2</sup>, fedtsyrer C7 til C18, gibberellinsyre, gibberelliner, hydrolyserede proteiner, jern(II)sulfat, magnesium phosphid, metamitron, planteolier (citronella, nellike, raps og pebermynte), pyrethriner, kvartssand ikke med i det nuværende forslag.

Det nuværende forslag indeholder ud over stofferne i det tidligere oversendte forslag også stofferne ametoctradin, clethodim, cycloxydim, cyflumetofen, dazomet, diclofop, fenazaquin, fluopicolid, *Helicoverpa armigera* nucleopolyhedrovirus (HearNPV), hymexazol, indolybutyrsyre, mandipropamid, metalaxyl, metaldehyd, paclobutrazol, penoxsulam, *Spodoptera littoralis* nucleopolyhedrovirus (SpliNPV), *Trichoderma asperellum* strain T34, *Trichoderma atroviride* strain I-1237, Zucchini yellow mosaic virus - weak strain.

Der er tidligere oversendt grundnotat om aktivstoffet captan til Folketingets Europaudvalg den 25. november 2022, hvor Danmark kan støtte fornyelsen med begrænsning til indendørsanvendelse. Der er endvidere oversendt grundnotat om aktivstoffet rapsolie til Folketingets Europaudvalg den 13. januar 2023, hvor Danmark kan støtte fornyelsen. Der er oversendt grundnotat om aktivstoffet phenmedipham til Folketingets Europaudvalg den 15. oktober 2018, hvor Danmark lægger op til at støtte Kommissionens forslag om ikke at forny godkendelsen af phenmedipham.

Notaterne er ligeledes sendt til Folketingets Miljø- og Fødevareudvalg.