



Rada  
Unii Europejskiej

Bruksela, 26 października 2023 r.  
(OR. en)

14747/23

**AGRILEG 254**  
**PESTICIDE 51**

**PISMO PRZEWODNIE**

---

Od: Komisja Europejska  
Data otrzymania: 25 października 2023 r.  
Do: Sekretariat Generalny Rady

---

Nr dok. Kom.: D089864/3

---

Dotyczy: ROZPORZĄDZENIE KOMISJI (UE) .../... z dnia XXX r. zmieniające załączniki II, III i V do rozporządzenia (WE) nr 396/2005 Parlamentu Europejskiego i Rady w odniesieniu do najwyższych dopuszczalnych poziomów pozostałości desmedifamu, etridiazolu, flurtamonu, profoksydymu, difenakumu i nadmanganianu potasu w określonych produktach lub na ich powierzchni

---

Delegacje otrzymują w załączeniu dokument D089864/3.

Zał.: D089864/3

Bruksela, dnia **XXX** r.  
PLAN/2023/946 Rev. 1  
(POOL/E4/2023/946/946R1-EN.docx)  
D089864/03  
[...] (2023) **XXX** draft

**ROZPORZĄDZENIE KOMISJI (UE) .../...**

**z dnia **XXX** r.**

**zmieniające załączniki II, III i V do rozporządzenia (WE) nr 396/2005 Parlamentu Europejskiego i Rady w odniesieniu do najwyższych dopuszczalnych poziomów pozostałości desmedifamu, etridiazolu, flurtamonu, profoksydymu, difenakumu i nadmanganianu potasu w określonych produktach lub na ich powierzchni**

(Tekst mający znaczenie dla EOG)

# ROZPORZĄDZENIE KOMISJI (UE) .../...

z dnia **XXX** r.

**zmieniające załączniki II, III i V do rozporządzenia (WE) nr 396/2005 Parlamentu Europejskiego i Rady w odniesieniu do najwyższych dopuszczalnych poziomów pozostałości desmedifamu, etridiazolu, flurtamonu, profoksydymu, difenakumu i nadmanganianu potasu w określonych produktach lub na ich powierzchni**

(Tekst mający znaczenie dla EOG)

KOMISJA EUROPEJSKA,

uwzględniając Traktat o funkcjonowaniu Unii Europejskiej,

uwzględniając rozporządzenie (WE) nr 396/2005 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 23 lutego 2005 r. w sprawie najwyższych dopuszczalnych poziomów pozostałości pestycydów w żywności i paszy pochodzenia roślinnego i zwierzęcego oraz na ich powierzchni, zmieniające dyrektywę Rady 91/414/EWG<sup>1</sup>, w szczególności jego art. 14 ust. 1 lit. a), art. 18 ust. 1 lit. b) oraz art. 49 ust. 2,

a także mając na uwadze, co następuje:

- (1) Najwyższe dopuszczalne poziomy pozostałości („NDP”) desmedifamu, flurtamonu i profoksydymu określono w załączniku II do rozporządzenia (WE) nr 396/2005. NDP substancji czynnej etridiazol określono w części A załącznika III do rozporządzenia (WE) nr 396/2005. W rozporządzeniu (WE) nr 396/2005 nie określono żadnych NDP difenakumu ani nadmanganianu potasu, a ponieważ substancje te nie są włączone do załącznika IV do tego rozporządzenia, stosuje się wartość wzorcową wynoszącą 0,01 mg/kg określoną w art. 18 ust. 1 lit. b) tego rozporządzenia.
- (2) Zatwierdzenie substancji czynnej desmedifam wygasło w dniu 1 lipca 2019 r. i nie zostało odnowione<sup>2</sup>. Wszystkie zatwierdzenia dotyczące środków ochrony roślin zawierających tę substancję czynną zostały cofnięte. Kodeksowe najwyższe dopuszczalne poziomy pozostałości („CXL”) ani tolerancje importowe nie istnieją dla tej substancji. NDP desmedifamu w odniesieniu do wszystkich produktów ustalono na poziomie granicy oznaczalności („LOD”). Wraz z postępem technicznym obecnie osiągalne są niższe poziomy granic oznaczalności. Należy zatem obniżyć NDP określone dla desmedifamu w załączniku II do rozporządzenia (WE) nr 396/2005 do obecnych granic oznaczalności dla poszczególnych produktów zgodnie z art. 17 rozporządzenia (WE) nr 396/2005 w związku z jego art. 14 ust. 1 lit. a) i przenieść je do załącznika V do rozporządzenia (WE) nr 396/2005 zgodnie z art. 18 ust. 1 lit. b) tego rozporządzenia. Ponadto, ponieważ NDP dla wszystkich produktów ustala się na poziomie granic oznaczalności dla poszczególnych produktów, nie ma już potrzeby

<sup>1</sup> Dz.U. L 70 z 16.3.2005, s. 1.

<sup>2</sup> Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2019/1100 z dnia 27 czerwca 2019 r. w sprawie nieodnowienia zatwierdzenia substancji czynnej desmedifam, zgodnie z rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1107/2009 dotyczącym wprowadzania do obrotu środków ochrony roślin, oraz w sprawie zmiany załącznika do rozporządzenia wykonawczego Komisji (UE) nr 540/2011 (Dz.U. L 175 z 28.6.2019, s. 17).

przekazywania danych potwierdzających. W związku z tym wszystkie przypisy zawierające wymagania dotyczące przekazania danych potwierdzających powinny zostać usunięte.

- (3) Zatwierdzenie substancji czynnej etridiazol wygasło w dniu 31 maja 2021 r. i nie złożono wniosku o odnowienie jej zatwierdzenia. Wszystkie zatwierdzenia dotyczące środków ochrony roślin zawierających tę substancję czynną zostały cofnięte. Nie istnieją CXL ani tolerancje importowe dla tej substancji. Zgodnie z art. 17 rozporządzenia (WE) nr 396/2005 w związku z jego art. 14 ust. 1 lit. a) należy zatem skreślić obecne NDP tej substancji ustanowione w części A załącznika III do rozporządzenia (WE) nr 396/2005. NDP etridiazolu w odniesieniu do wszystkich produktów należy wyznaczyć na poziomie granic oznaczalności dla poszczególnych produktów w załączniku V do rozporządzenia (WE) nr 396/2005 zgodnie z art. 18 ust. 1 lit. b) tego rozporządzenia.
- (4) Zatwierdzenie substancji czynnej flurtamon wygasło w dniu 27 grudnia 2018 r. i nie zostało odnowione<sup>3</sup>. Wszystkie zatwierdzenia dotyczące środków ochrony roślin zawierających tę substancję czynną zostały cofnięte. Nie istnieją CXL ani tolerancje importowe dla tej substancji. NDP flurtamonu w odniesieniu do wszystkich produktów są obecnie ustalone na poziomie granic oznaczalności dla poszczególnych produktów. Należy zatem przenieść NDP flurtamonu określone w załączniku II do rozporządzenia (WE) nr 396/2005 do załącznika V do rozporządzenia (WE) nr 396/2005 zgodnie z art. 18 ust. 1 lit. b) tego rozporządzenia.
- (5) Zatwierdzenie substancji czynnej profoksydim wygasło w dniu 31 lipca 2021 r. i nie złożono wniosku o odnowienie jej zatwierdzenia. Wszystkie zatwierdzenia dotyczące środków ochrony roślin zawierających tę substancję czynną zostały cofnięte. Nie istnieją CXL ani tolerancje importowe dla tej substancji. NDP profoksydimu w odniesieniu do wszystkich produktów są obecnie ustalone na poziomie granic oznaczalności dla poszczególnych produktów. Należy zatem przenieść NDP profoksydimu określone w załączniku II do rozporządzenia (WE) nr 396/2005 do załącznika V do rozporządzenia (WE) nr 396/2005 zgodnie z art. 18 ust. 1 lit. b) tego rozporządzenia.
- (6) Zatwierdzenie substancji czynnej difenakum wygasło w dniu 30 grudnia 2019 r. i nie złożono wniosku o odnowienie jej zatwierdzenia. Wszystkie zatwierdzenia dotyczące środków ochrony roślin zawierających tę substancję czynną zostały cofnięte. Nie istnieją CXL ani tolerancje importowe dla tej substancji. Należy zatem ustalić NDP difenakumu w odniesieniu do wszystkich produktów na poziomie granic oznaczalności dla poszczególnych produktów w załączniku V do rozporządzenia (WE) nr 396/2005 zgodnie z art. 18 ust. 1 lit. b) tego rozporządzenia.
- (7) Substancja czynna nadmanganian potasu nie została zatwierdzona<sup>4</sup>. Nie istnieją CXL ani tolerancje importowe dla tej substancji. Należy zatem ustalić NDP nadmanganianu potasu w odniesieniu do wszystkich produktów na poziomie granic oznaczalności dla

---

<sup>3</sup> Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2018/1917 z dnia 6 grudnia 2018 r. w sprawie nieodnowienia zatwierdzenia substancji czynnej flurtamon, zgodnie z rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1107/2009 dotyczącym wprowadzania do obrotu środków ochrony roślin, oraz w sprawie zmiany rozporządzenia wykonawczego Komisji (UE) nr 540/2011 (Dz.U. L 311 z 7.12.2018, s. 27).

<sup>4</sup> 2008/768/WE: Decyzja Komisji z dnia 30 września 2008 r. dotycząca niewłączenia *Beauveria brongniartii* i nadmanganianu potasu do załącznika I do dyrektywy Rady 91/414/EWG oraz cofnięcia zezwoleń na środki ochrony roślin zawierające te substancje (Dz.U. L 263 z 2.10.2008, s. 12).

poszczególnych produktów w załączniku V do rozporządzenia (WE) nr 396/2005 zgodnie z art. 18 ust. 1 lit. b) tego rozporządzenia.

- (8) Komisja skonsultowała się z laboratoriami referencyjnymi Unii Europejskiej ds. pozostałości pestycydów w związku z potrzebą dostosowania niektórych granic oznaczalności. Laboratoria te zaproponowały dla poszczególnych produktów granice oznaczalności, które są osiągalne w sposób analityczny.
- (9) Za pośrednictwem Światowej Organizacji Handlu przeprowadzono konsultacje na temat nowych NDP z partnerami handlowymi Unii, a ich uwagi zostały uwzględnione.
- (10) Załączniki II, III i V do rozporządzenia (WE) nr 396/2005 powinny zatem zostać odpowiednio zmienione.
- (11) Aby umożliwić normalne wprowadzanie do obrotu, przetwarzanie i konsumpcję produktów, niniejsze rozporządzenie nie powinno mieć zastosowania do produktów, które zostały wyprodukowane w Unii lub przywiezione do Unii przed rozpoczęciem stosowania nowych NDP i w odniesieniu do których utrzymany jest wysoki poziom ochrony konsumentów.
- (12) Należy przewidzieć odpowiednio długi termin przed rozpoczęciem stosowania nowych NDP, aby umożliwić państwom członkowskim, państwom trzecim i podmiotom prowadzącym przedsiębiorstwa spożywcze dostosowanie się do wymogów wynikających ze zmiany NDP.
- (13) Środki przewidziane w niniejszym rozporządzeniu są zgodne z opinią Stałego Komitetu ds. Roślin, Zwierząt, Żywności i Pasz,

PRZYJMUJE NINIEJSZE ROZPORZĄDZENIE:

#### *Artykuł 1*

W załącznikach II, III, i V do rozporządzenia (WE) nr 396/2005 wprowadza się zmiany zgodnie z załącznikiem do niniejszego rozporządzenia.

#### *Artykuł 2*

Rozporządzenie (WE) nr 396/2005 w brzmieniu przed zmianami wprowadzonymi niniejszym rozporządzeniem stosuje się nadal w odniesieniu do produktów, które zostały wyprodukowane w Unii lub przywiezione do Unii przed dniem [Urząd Publikacji: proszę wstawić datę przypadającą 6 miesięcy po dacie wejścia w życie niniejszego rozporządzenia] r.

#### *Artykuł 3*

Niniejsze rozporządzenie wchodzi w życie dwudziestego dnia po jego opublikowaniu w *Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej*.

Niniejsze rozporządzenie stosuje się od dnia... [Urząd Publikacji: proszę wstawić datę przypadającą 6 miesięcy po dacie wejścia w życie niniejszego rozporządzenia] r.

Niniejsze rozporządzenie wiąże w całości i jest bezpośrednio stosowane we wszystkich państwach członkowskich.

Sporządzono w Brukseli dnia [...] r.

*W imieniu Komisji*  
*Przewodnicząca*  
*Ursula VON DER LEYEN*