



Consiliul
Uniunii Europene

Bruxelles, 26 octombrie 2023
(OR. en)

14747/23

AGRILEG 254
PESTICIDE 51

NOTĂ DE ÎNSOȚIRE

Sursă:	Comisia Europeană
Data primirii:	25 octombrie 2023
Destinatar:	Secretariatul General al Consiliului
Nr. doc. Csie:	D089864/03
Subiect:	REGULAMENTUL (UE) .../... AL COMISIEI din XXX de modificare a anexelor II, III și V la Regulamentul (CE) nr. 396/2005 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește limitele maxime de reziduuri pentru desmedifam, etridiazol, flurtamon, profoxidim, difenacum și permanganat de potasiu din sau de pe anumite produse

În anexă, se pune la dispoziția delegațiilor documentul D089864/03.

Anexă: D089864/03



COMISIA
EUROPEANĂ

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

REGULAMENTUL (UE) .../... AL COMISIEI

din **XXX**

de modificare a anexelor II, III și V la Regulamentul (CE) nr. 396/2005 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește limitele maxime de reziduuri pentru desmedifam, etridiazol, flurtamon, profoxidim, difenacum și permanganat de potasiu din sau de pe anumite produse

(Text cu relevanță pentru SEE)

REGULAMENTUL (UE) .../... AL COMISIEI

din **XXX**

de modificare a anexelor II, III și V la Regulamentul (CE) nr. 396/2005 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește limitele maxime de reziduuri pentru desmedifam, etridiazol, flurtamon, profoxidim, difenacum și permanganat de potasiu din sau de pe anumite produse

(Text cu relevanță pentru SEE)

COMISIA EUROPEANĂ,

având în vedere Tratatul privind funcționarea Uniunii Europene,

având în vedere Regulamentul (CE) nr. 396/2005 al Parlamentului European și al Consiliului din 23 februarie 2005 privind limitele maxime de reziduuri de pesticide din sau de pe produse alimentare și hrana de origine vegetală și animală pentru animale și de modificare a Directivei 91/414/CEE¹, în special articolul 14 alineatul (1) litera (a), Articolul 18 alineatul (1) litera (b) și articolul 49 alineatul (2),

întrucât:

- (1) Pentru substanțele active desmedifam, flurtamon și profoxidim, limitele maxime de reziduuri („LMR-uri”) au fost stabilite în anexa II la Regulamentul (CE) nr. 396/2005. Pentru substanța activă etridiazol, LMR-urile au fost stabilite în partea A din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 396/2005. Pentru substanțele active difenacum și permanganat de potasiu, Regulamentul (CE) nr. 396/2005 nu a stabilit LMR-uri specifice și, întrucât aceste substanțe active nu sunt incluse în anexa IV la regulamentul respectiv, se aplică valoarea implicită de 0,01 mg/kg stabilită la articolul 18 alineatul (1) litera (b) din respectivul regulament.
- (2) Aprobarea substanței active desmedifam a expirat la 1 iulie 2019 și nu a fost reînnoită². Toate autorizațiile pentru produsele de protecție a plantelor care conțin substanța activă respectivă au fost revocate. Nu există limite maxime de reziduuri Codex („CXL-uri”) sau toleranțe la import pentru substanța respectivă. LMR-urile pentru desmedifam pe toate produsele sunt stabilite la limita de cuantificare („LOQ”). În conformitate cu progresul tehnic, în prezent se pot atinge niveluri mai scăzute ale LOQ. Prin urmare, este adecvat să se reducă LMR-urile stabilite pentru desmedifam în anexa II la Regulamentul (CE) nr. 396/2005 la actualele LOQ specifice produsului, în conformitate cu articolul 17 din Regulamentul (CE) nr. 396/2005, coroborat cu articolul 14 alineatul (1) litera (a), și să se mute în anexa V la Regulamentul (CE) nr. 396/2005, în conformitate cu articolul 18 alineatul (1) litera (b) din regulamentul respectiv. În plus, întrucât LMR-urile pentru toate produsele sunt stabilite la LOQ

¹ JO L 70, 16.3.2005, p. 1.

² Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/1100 al Comisiei din 27 iunie 2019 privind nereînnoirea aprobării substanței active desmedifam, în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 1107/2009 al Parlamentului European și al Consiliului privind introducerea pe piață a produselor fitosanitare, și de modificare a anexei la Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. 540/2011 al Comisiei (JO L 175, 28.6.2019, p. 17).

specifice produsului, nu mai sunt necesare date de confirmare. Prin urmare, toate notele de subsol care conțin cereri de date de confirmare trebuie eliminate.

- (3) Aprobarea substanței active etridiazol a expirat la 31 mai 2021 și nu au fost depuse cereri de reînnoire pentru aprobarea acesteia. Toate autorizațiile pentru produsele de protecție a plantelor care conțin substanța activă respectivă au fost revocate. Nu există CXL-uri sau toleranțe la import pentru substanța respectivă. Prin urmare, este adecvat să se elimine LMR-urile stabilite pentru această substanță în partea A din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 396/2005, în conformitate cu articolul 17 din Regulamentul (CE) nr. 396/2005 coroborat cu articolul 14 alineatul (1) litera (a) din același regulament. LMR-urile pentru etridiazol pe toate produsele trebuie stabilite în conformitate cu LOQ specifice produsului din anexa V la Regulamentul (CE) nr. 396/2005, în conformitate cu articolul 18 alineatul (1) litera (b) din regulamentul respectiv.
- (4) Aprobarea substanței active flurtamon a expirat la 27 decembrie 2018 și nu a fost reînnoită³. Toate autorizațiile pentru produsele de protecție a plantelor care conțin substanța activă respectivă au fost revocate. Nu există CXL-uri sau toleranțe la import pentru substanța respectivă. LMR-urile pentru flurtamon pe toate produsele sunt stabilite la LOQ specifice produsului. Prin urmare, este adecvat să se mute LMR-urile stabilite pentru flurtamon din anexa II la Regulamentul (CE) nr. 396/2005 în anexa V la Regulamentul (CE) nr. 396/2005 în conformitate cu articolul 18 alineatul (1) litera (b) din același regulament.
- (5) Aprobarea substanței active profoxidim a expirat la 31 iulie 2021 și nu au fost depuse cereri de reînnoire pentru aprobarea acesteia. Toate autorizațiile pentru produsele de protecție a plantelor care conțin substanța activă respectivă au fost revocate. Nu există CXL-uri sau toleranțe la import pentru substanța respectivă. LMR-urile pentru profoxidim pe toate produsele sunt stabilite la LOQ specifice produsului. Prin urmare, este adecvat să se mute LMR-urile stabilite pentru profoxidim din anexa II la Regulamentul (CE) nr. 396/2005 în anexa V la Regulamentul (CE) nr. 396/2005 în conformitate cu articolul 18 alineatul (1) litera (b) din același regulament.
- (6) Aprobarea substanței active difenacum a expirat la 30 decembrie 2019 și nu au fost depuse cereri de reînnoire pentru aprobarea acesteia. Toate autorizațiile pentru produsele de protecție a plantelor care conțin substanța activă respectivă au fost revocate. Nu există CXL-uri sau toleranțe la import pentru substanța respectivă. Prin urmare, este adecvat să se stabilească LMR-urile pentru difenacum pe toate produsele la LOQ specifică produsului din anexa V la Regulamentul (CE) nr. 396/2005 în conformitate cu articolul 18 alineatul (1) litera (b) din același regulament.
- (7) Nu se aprobă substanța activă permanganat de potasiu⁴. Nu există CXL-uri sau toleranțe la import pentru substanța respectivă. Prin urmare, este adecvat să se stabilească LMR-urile pentru permanganat de potasiu pe toate produsele la LOQ

³ Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2018/1917 al Comisiei din 6 decembrie 2018 privind nereînnoirea aprobării substanței active flurtamon, în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 1107/2009 al Parlamentului European și al Consiliului privind introducerea pe piață a produselor fitosanitare, și de modificare a Regulamentului de punere în aplicare (UE) nr. 540/2011 al Comisiei (JO L 311, 7.12.2018, p. 27).

⁴ 2008/768/CE: Decizia Comisiei din 30 septembrie 2008 privind neinclusiunea Beauveria brongniartii și a permanganatului de potasiu în anexa I la Directiva 91/414/CEE a Consiliului și retragerea autorizațiilor pentru produsele de protecție a plantelor care conțin aceste substanțe (JO L 263, 2.10.2008, p. 12).

specifică produsului din anexa V la Regulamentul (CE) nr. 396/2005/2005 în conformitate cu articolul 18 alineatul (1) litera (b) din același regulament.

- (8) Comisia a consultat laboratoarele de referință ale Uniunii Europene pentru reziduurile de pesticide cu privire la necesitatea de a adapta anumite LOQ. Laboratoarele respective au propus LOQ-uri specifice produsului care sunt realizabile din punct de vedere analitic.
- (9) Partenerii comerciali ai Uniunii au fost consultați cu privire la noile LMR-uri prin intermediul Organizației Mondiale a Comerțului, iar observațiile lor au fost luate în considerare.
- (10) Prin urmare, anexele II, III și V la Regulamentul (CE) nr. 396/2005 trebuie modificate în consecință.
- (11) Pentru a permite comercializarea, prelucrarea și consumarea în condiții de normalitate în cazul produselor respective, este necesar ca prezentul regulament să nu se aplice produselor care au fost produse sau importate în Uniune înainte ca noile LMR-uri să devină aplicabile și pentru care se menține un nivel înalt de protecție a consumatorilor.
- (12) Înainte ca LMR-urile noi să devină aplicabile, trebuie acordat un termen rezonabil pentru a permite statelor membre, țărilor terțe și operatorilor din sectorul alimentar să se adapteze pentru îndeplinirea cerințelor care rezultă din modificarea LMR-urilor.
- (13) Măsurile prevăzute în prezentul regulament sunt conforme cu avizul Comitetului permanent pentru plante, animale, produse alimentare și hrană pentru animale,

ADOPTĂ PREZENTUL REGULAMENT:

Articolul 1

Anexele II, III și V la Regulamentul (CE) nr. 396/2005 se modifică în conformitate cu anexa la prezentul regulament.

Articolul 2

Regulamentul (CE) nr. 396/2005, astfel cum era formulat înainte de modificarea adusă prin prezentul regulament, continuă să se aplice produselor care au fost produse sau importate în Uniune înainte de [*Oficiul pentru Publicații: vă rugăm să introduceți data, 6 luni după data intrării în vigoare a prezentului regulament*].

Articolul 3

Prezentul regulament intră în vigoare în a douăzecea zi de la data publicării în *Jurnalul Oficial al Uniunii Europene*.

Se aplică de la ... [*Oficiul pentru Publicații: vă rugăm să introduceți data, 6 luni după data intrării în vigoare a prezentului regulament*].

Prezentul regulament este obligatoriu în toate elementele sale și se aplică direct în toate statele membre.

Adoptat la Bruxelles,

Pentru Comisie
Președinta
Ursula VON DER LEYEN