

Bruselj, 26. oktober 2023
(OR. en)

14747/23

AGRILEG 254
PESTICIDE 51

SPREMNI DOPIS

Pošiljatelj:	Evropska komisija
Datum prejema:	25. oktober 2023
Prejemnik:	Generalni sekretariat Sveta
Št. dok. Kom.:	D089864/03
Zadeva:	UREDBA KOMISIJE (EU) .../... z dne XXX o spremembi prilog II, III in V k Uredbi Evropskega parlamenta in Sveta (ES) št. 396/2005 glede mejnih vrednosti ostankov za desmedifam, etridiazol, flurtamon, profoksidim, difenakum in kalijev permanganat v ali na nekaterih proizvodih

Delegacije prejmejo priloženi dokument D089864/03.

Priloga: D089864/03



EVROPSKA
KOMISIJA

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

UREDBA KOMISIJE (EU) .../...

z dne XXX

**o spremembi prilog II, III in V k Uredbi Evropskega parlamenta in Sveta (ES)
št. 396/2005 glede mejnih vrednosti ostankov za desmedifam, etridiazol, flurtamon,
profoksidim, difenakum in kalijev permanganat v ali na nekaterih proizvodih**

(Besedilo velja za EGP)

UREDBA KOMISIJE (EU) .../...

z dne **XXX**

o spremembi prilog II, III in V k Uredbi Evropskega parlamenta in Sveta (ES) št. 396/2005 glede mejnih vrednosti ostankov za desmedifam, etridiazol, flurtamon, profoksidim, difenakum in kalijev permanganat v ali na nekaterih proizvodih

(Besedilo velja za EGP)

EVROPSKA KOMISIJA JE –

ob upoštevanju Pogodbe o delovanju Evropske unije,

ob upoštevanju Uredbe Evropskega parlamenta in Sveta (ES) št. 396/2005 z dne 23. februarja 2005 o mejnih vrednostih ostankov pesticidov v ali na hrani in krmi rastlinskega in živalskega izvora ter o spremembi Direktive Sveta 91/414/EGS¹ ter zlasti člena 14(1), točka (a), člena 18(1), točka (b), in člena 49(2) Uredbe,

ob upoštevanju naslednjega:

- (1) Mejne vrednosti ostankov (v nadaljnjem besedilu: MRL) za aktivne snovi desmedifam, flurtamon in profoksidim so bile določene v Prilogi II k Uredbi (ES) št. 396/2005. Za aktivno snov etridiazol so bile MRL določene v delu A Priloge III k Uredbi (ES) št. 396/2005. Za aktivni snovi difenakum in kalijev permanganat v Uredbi (ES) št. 396/2005 niso bile določene posebne MRL in ker ti aktivni snovi nista vključeni v Prilogo IV k navedeni uredbi, se uporablja privzeta vrednost 0,01 mg/kg iz člena 18(1), točka (b), navedene uredbe.
- (2) Odobritev aktivne snovi desmedifam je prenehala veljati 1. julija 2019 in ni bila obnovljena². Vse registracije fitofarmaceutskih sredstev, ki vsebujejo navedeno aktivno snov, so bile preklicane. Za navedeno snov ni mejnih vrednosti ostankov po Codexu (v nadaljnjem besedilu: CXL) ali uvoznih toleranc. MRL za desmedifam na vseh proizvodih so določene v višini meje določljivosti. V skladu s tehničnim napredkom je zdaj mogoče doseči nižje meje določljivosti. Zato je v skladu s členom 17 Uredbe (ES) št. 396/2005 v povezavi s členom 14(1), točka (a), navedene uredbe primerno znižati MRL za desmedifam v Prilogi II k Uredbi (ES) št. 396/2005 na sedanje meje določljivosti za posamezne proizvode in jih prenesti v Prilogo V k Uredbi (ES) št. 396/2005 v skladu s členom 18(1), točka (b), navedene uredbe. Ker so MRL na vseh proizvodih določene v višini mej določljivosti za posamezne proizvode, potrditveni podatki niso več potrebni. Zato bi bilo treba vse opombe, ki vsebujejo zahtevke za potrditvene podatke, črtati.
- (3) Odobritev aktivne snovi etridiazol je prenehala veljati 31. maja 2021 in za njeno obnovo ni bil predložen noben zahtevek. Vse registracije fitofarmaceutskih sredstev, ki vsebujejo navedeno aktivno snov, so bile preklicane. Za navedeno snov ni CXL ali

¹ UL L 70, 16.3.2005, str. 1.

² Izvedbena uredba Komisije (EU) 2019/1100 z dne 27. junija 2019 o neobnovitvi odobritve aktivne snovi desmedifam v skladu z Uredbo (ES) št. 1107/2009 Evropskega parlamenta in Sveta o dajanju fitofarmaceutskih sredstev v promet ter o spremembi Priloge k Izvedbeni uredbi Komisije (EU) št. 540/2011 (UL L 175, 28.6.2019, str. 17).

uvoznih toleranc. Zato je v skladu s členom 17 Uredbe (ES) št. 396/2005 v povezavi s členom 14(1), točka (a), navedene uredbe primerno črtati MRL, ki so določene za to snov v delu A Priloge III k Uredbi (ES) št. 396/2005. MRL za etridiazol na vseh proizvodih bi bilo treba določiti v višini mej določljivosti za posamezne proizvode v Prilogi V k Uredbi (ES) št. 396/2005 v skladu s členom 18(1), točka (b), navedene uredbe.

- (4) Odobritev aktivne snovi flurtamon je prenehala veljati 27. decembra 2018 in ni bila obnovljena³. Vse registracije fitofarmaceutskih sredstev, ki vsebujejo navedeno aktivno snov, so bile preklicane. Za navedeno snov ni CXL ali uvoznih toleranc. MRL za flurtamon na vseh proizvodih so določene v višini mej določljivosti za posamezne proizvode. Zato je MRL, ki so določene za flurtamon v Prilogi II k Uredbi (ES) št. 396/2005, primerno prenesti v Prilogo V k Uredbi (ES) št. 396/2005, v skladu s členom 18(1), točka (b), navedene uredbe.
- (5) Odobritev aktivne snovi profoksidim je prenehala veljati 31. julija 2021 in za njeno obnovitev ni bil predložen noben zahtevek. Vse registracije fitofarmaceutskih sredstev, ki vsebujejo navedeno aktivno snov, so bile preklicane. Za navedeno snov ni CXL ali uvoznih toleranc. MRL za profoksidim na vseh proizvodih so določene v višini mej določljivosti za posamezne proizvode. Zato je MRL, ki so določene za profoksidim v Prilogi II k Uredbi (ES) št. 396/2005, primerno prenesti v Prilogo V k Uredbi (ES) št. 396/2005, v skladu s členom 18(1), točka (b), navedene uredbe.
- (6) Odobritev aktivne snovi difenakum je prenehala veljati 30. decembra 2019 in za njeno obnovitev ni bil predložen noben zahtevek. Vse registracije fitofarmaceutskih sredstev, ki vsebujejo navedeno aktivno snov, so bile preklicane. Za navedeno snov ni CXL ali uvoznih toleranc. Zato je primerno določiti MRL za difenakum na vseh proizvodih v višini mej določljivosti za posamezne proizvode v Prilogi V k Uredbi (ES) št. 396/2005 v skladu s členom 18(1), točka (b), navedene uredbe.
- (7) Aktivna snov kalijev permanganat ni odobrena⁴. Za navedeno snov ni CXL ali uvoznih toleranc. Zato je primerno določiti MRL za kalijev permanganat na vseh proizvodih v višini mej določljivosti za posamezne proizvode v Prilogi V k Uredbi (ES) št. 396/2005 v skladu s členom 18(1), točka (b), navedene uredbe.
- (8) Komisija se je glede potrebe po prilagoditvi nekaterih mej določljivosti posvetovala z referenčnimi laboratoriji Evropske unije za ostanke pesticidov. Navedeni laboratoriji so predlagali meje določljivosti za posamezne proizvode, ki jih je mogoče analizno doseči.
- (9) Upoštevale so se pripombe, ki so jih glede novih MRL v okviru posvetovanj v Svetovni trgovinski organizaciji izrazili trgovinski partnerji Unije.
- (10) Priloge II, III in V k Uredbi (ES) št. 396/2005 bi bilo zato treba ustrezno spremeniti.
- (11) Da bi se omogočili normalno trgovanje, predelava in potrošnja proizvodov, se ta uredba ne bi smela uporabljati za proizvode, ki so bili proizvedeni v Uniji ali uvoženi

³ Izvedbena uredba Komisije (EU) 2018/1917 z dne 6. decembra 2018 o neobnovitvi odobritve aktivne snovi flurtamon v skladu z Uredbo (ES) št. 1107/2009 Evropskega parlamenta in Sveta o dajanju fitofarmaceutskih sredstev v promet ter o spremembi Izvedbene uredbe Komisije (EU) št. 540/2011 (UL L 311, 7.12.2018, str. 27).

⁴ 2008/768/ES: Odločba Komisije z dne 30. septembra 2008 o ne vključitvi *Beauveria brongniartii* in kalijevega permanganata v Prilogo I k Direktivi Sveta 91/414/EGS in o preklicu registracij fitofarmaceutskih sredstev, ki vsebujejo navedene aktivne snovi (UL L 263, 2.10.2008, str. 12).

v Unijo pred začetkom uporabe novih MRL in za katere se ohranja visoka raven varstva potrošnikov.

- (12) Državam članicam, tretjim državam in nosilcem živilske dejavnosti bi bilo treba pred začetkom uporabe novih MRL omogočiti primerno obdobje, da se bodo lahko prilagodili zahtevam, ki bodo nastale ob spremembi MRL.
- (13) Ukrepi iz te uredbe so v skladu z mnenjem Stalnega odbora za rastline, živali, hrano in krmo –

SPREJELA NASLEDNJO UREDBO:

Člen 1

Priloge II, III in V k Uredbi (ES) št. 396/2005 se spremenijo v skladu s Prilogo k tej uredbi.

Člen 2

Različica Uredbe (ES) št. 396/2005 pred spremembami s to uredbo se še naprej uporablja za proizvode, ki so bili proizvedeni v Uniji ali uvoženi v Unijo pred ...[*Urad za publikacije: vstaviti datum 6 mesecev po datumu začetka veljavnosti te uredbe*].

Člen 3

Ta uredba začne veljati dvajseti dan po objavi v *Uradnem listu Evropske unije*.

Uporablja se od ... [*Urad za publikacije: vstaviti datum 6 mesecev po datumu začetka veljavnosti te uredbe*].

Ta uredba je v celoti zavezujoča in se neposredno uporablja v vseh državah članicah.

V Bruslju,

*Za Komisijo
predsednica
Ursula VON DER LEYEN*