



Az Európai Unió  
Tanácsa

Brüsszel, 2023. november 9.  
(OR. en)

15194/23

**DENLEG 53**  
**PESTICIDE 59**  
**AGRILEG 282**

## FEDŐLAP

---

|                    |   |
|--------------------|---|
| Küldi:             | az Európai Bizottság  |
| Az átvétel dátuma: | 2023. november 7.   |
| Címzett:           | a Tanács Főtitkársága   |
| Biz. dok. sz.:     | D089656/3   |
| Tárgy:             | A BIZOTTSÁG (EU) .../... RENDELETE (XXX) a 396/2005/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet II. mellékletének a bizonyos termékekben, illetve azok felületén található mandipropamid megengedett szermaradék-határértékei tekintetében történő módosításáról és helyesbítéséről |

---

Mellékelten továbbítjuk a delegációknak a következő dokumentumot: D089656/3.

Melléklet: D089656/3



Brüsszel, **XXX**  
PLAN/2023/750  
(POOL/E4/2023/750/750-EN.docx)  
D089656/03  
[...] (2023) **XXX** draft

**A BIZOTTSÁG (EU) .../... RENDELETE**

**(XXX)**

**a 396/2005/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet II. mellékletének a bizonyos termékekben, illetve azok felületén található mandipropamid megengedett szermaradék-határértékei tekintetében történő módosításáról és helyesbítéséről**

(EGT-vonatkozású szöveg)

## A BIZOTTSÁG (EU) .../... RENDELETE

(XXX)

**a 396/2005/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet II. mellékletének a bizonyos termékekben, illetve azok felületén található mandipropamid megengedett szermaradék-határértékei tekintetében történő módosításáról és helyesbítéséről**

(EGT-vonatkozású szöveg)

AZ EURÓPAI BIZOTTSÁG,

tekintettel az Európai Unió működéséről szóló szerződésre,

tekintettel a növényi és állati eredetű élelmiszerekben és takarmányokban, illetve azok felületén található megengedett növényvédőszer-maradékok határértékéről, valamint a 91/414/EGK tanácsi irányelv módosításáról szóló, 2005. február 23-i 396/2005/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletre<sup>1</sup> és különösen annak 14. cikke (1) bekezdésének a) pontjára,

mivel:

- (1) A mandipropamid tekintetében alkalmazandó szermaradék-határértékeket (a továbbiakban: MRL-ek) a 396/2005/EK rendelet II. melléklete állapította meg.
- (2) A 396/2005/EK rendelet 6. cikke (2) és (4) bekezdésének megfelelően import tűréshatárra vonatkozó kérelmet nyújtottak be a Brazíliában a papája esetében alkalmazott mandipropamid tekintetében. A kérelmező állítása szerint ennek az anyagnak a szóban forgó országban az említett terményre vonatkozóan engedélyezett alkalmazása a 396/2005/EK rendeletben foglalt MRL-nél magasabb szermaradék-értékeket eredményez, ezért magasabb MRL-t kellene megállapítani ahhoz, hogy az említett termény behozatalát ne gátolják kereskedelmi akadályok.
- (3) A 396/2005/EK rendelet 8. és 9. cikkének megfelelően az érintett tagállam értékelte a kérelmet, és az értékelő jelentést továbbította a Bizottsághoz és az Európai Élelmiszerbiztonsági Hatósághoz (a továbbiakban: Hatóság).
- (4) A Hatóság értékelte a kérelmet és az értékelő jelentést. Megvizsgálta különösen a fogyasztókat és adott esetben az állatokat érintő kockázatokat, és a javasolt MRL-ről indokolással ellátott véleményt adott ki<sup>2</sup>. Ezt az indokolással ellátott véleményt továbbította a kérelmezők, a Bizottság és a tagállamok felé, és hozzáférhetővé tette a nyilvánosság számára.
- (5) A Hatóság arra a következtetésre jutott, hogy a papája esetében az adatokra vonatkozó valamennyi követelmény teljesült, és a kérelmező által kért MRL-módosítás a fogyasztók biztonsága szempontjából – 27 specifikus európai fogyasztói csoport fogyasztói expozíciójának vizsgálata alapján – elfogadható. A Hatóság figyelembe vette a mandipropamid toxikológiai tulajdonságaira vonatkozó legfrissebb információkat. Sem az említett anyagot esetlegesen tartalmazó valamennyi élelmiszer

<sup>1</sup> HL L 70., 2005.3.16., 1. o.

<sup>2</sup> *Reasoned Opinion on the setting of import tolerances for mandipropamid in papayas* (Indokolással ellátott vélemény a papájában előforduló mandipropamidra vonatkozó import tűréshatárok meghatározásáról). EFSA Journal 2023;21(1):7741.

fogyasztásából következő, egész életen át tartó expozíció, sem pedig az adott termék fokozott fogyasztásából következő, rövid távú expozíció esetében nem merül fel a megengedhető napi bevitel vagy az akut referenciadózis túllépésének kockázata.

- (6) A Hatóság indokolással ellátott véleménye alapján és a 396/2005/EK rendelet 14. cikkének (2) bekezdésében felsorolt érdemleges tényezőket figyelembe véve megállapítást nyert, hogy a javasolt MRL-módosítás elfogadható.
- (7) A Hatóság emellett a mandipropamidra vonatkozó valamennyi érvényben lévő MRL-nek a 396/2005/EK rendelet<sup>3</sup> 12. cikkével összhangban elvégzett felülvizsgálata keretében megállapította, hogy a gyökérnövények tekintetében a SYN 500003 metabolit toxicitásával kapcsolatban bizonyos információk nem állnak rendelkezésre. Mivel nem merült fel a fogyasztókat érintő kockázat, e termékek tekintetében az MRL-eket az (EU) 2019/1176 bizottsági rendelet<sup>4</sup> a 396/2005/EK rendelet II. mellékletében határozta meg a hiányzó információk benyújtását előíró lábjegyzettel együtt.
- (8) Tévedésből azonban ugyanez a SYN 500003 metabolit toxicitására vonatkozó információk benyújtását előíró lábjegyzet nem lett feltüntetve a gyökérnövények csoportjába tartozó burgonya, cékla és retek tekintetében a mandipropamidra vonatkozó MRL-eknél. Ezért helyénvaló helyesbíteni a 396/2005/EK rendelet II. mellékletét egy olyan lábjegyzet beillesztésével, amely a burgonyán, céklán és retken található mandipropamid-szermaradékok tekintetében előírja a SYN 500003 metabolit toxicitására vonatkozó, fent említett hiányzó információk benyújtását.
- (9) A 396/2005/EK rendeletet ezért ennek megfelelően módosítani kell.
- (10) Az e rendeletben előírt intézkedések összhangban vannak a Növények, Állatok, Élelmiszerek és Takarmányok Állandó Bizottságának véleményével,

ELFOGADTA EZT A RENDELETET:

#### *1. cikk*

A 396/2005/EK rendelet II. melléklete e rendelet mellékletének megfelelően módosul.

#### *2. cikk*

Ez a rendelet az *Európai Unió Hivatalos Lapjában* való kihirdetését követő huszadik napon lép hatályba.

Ez a rendelet teljes egészében kötelező és közvetlenül alkalmazandó valamennyi tagállamban.

Kelt Brüsszelben, -án/-én.

*a Bizottság részéről*

---

<sup>3</sup> *Review of the existing maximum residue levels for mandipropamid according to Article 12 of Regulation (EC) No 396/2005 (A mandipropamidra érvényben lévő szermaradék-határértékeknek a 396/2005/EK rendelet 12. cikke szerinti felülvizsgálata).* EFSA Journal 2018;16(5):5284.

<sup>4</sup> A Bizottság (EU) 2019/1176 rendelete (2019. július 10.) a 396/2005/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet II., III. és V. mellékletének az egyes termékekben, illetve azok felületén található 2,5-diklórbenzoesav-metil-észter, mandipropamid és profoxidim megengedett szermaradék-határértékei tekintetében történő módosításáról (HL L 185., 2019.7.11., 1. o.).

*az elnök*  
*Ursula VON DER LEYEN*