

Bruksela, 23 stycznia 2023 r.
(OR. en)

5562/23

AGRILEG 11
PESTICIDE 4

PISMO PRZEWODNIE

Od:	Komisja Europejska
Data otrzymania:	17 stycznia 2023 r.
Do:	Sekretariat Generalny Rady
Nr dok. Kom.:	D085455/02
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 bromopropylatu, chlorydazonu, fenpropimorfu i imazachinu w określonych produktach lub na ich powierzchni

Delegacje otrzymują w załączeniu dokument D085455/02.

Załącznik: D085455/02



KOMISJA
EUROPEJSKA

Bruksela, dnia XXX r.
SANTE/10644/2021
(POOL/E4/2021/10644/10644-EN.docx)
D085455/02
[...] (2022) 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 bromopropylatu, chlorydazonu, fenpropimorfu i imazachinu 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 bromopropylatu, chlorydazonu, fenpropimorfu i imazachinu 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/EWG¹, 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) chlorydazonu, fenpropimorfu i tralkoksydymu określono w załączniku II do rozporządzenia (WE) nr 396/2005. Najwyższe dopuszczalne poziomy pozostałości bromopropylatu określono w załączniku II i w części B załącznika III do tego rozporządzenia, w zależności od produktu. NDP imazachinu określono w części A załącznika III do tego rozporządzenia.
- (2) Bromopropylat nigdy nie został zatwierdzony w Unii jako substancja czynna w środkach ochrony roślin. NDP dla tej substancji ustala się na granicy oznaczalności (LOD). Należy je zatem przenieść do załącznika V do rozporządzenia (WE) nr 396/2005.
- (3) Zatwierdzenia substancji czynnych chlorydazon i imazachin wygasły 31 grudnia 2018 r., a zatwierdzenia fenpropimorfu i tralkoksydymu wygasły 30 kwietnia 2019 r.²
- (4) Wszystkie obowiązujące zezwolenia na środki ochrony roślin zawierające substancje czynne chlorydazon, fenpropimorf, imazachin i tralkoksydym zostały cofnięte. Należy zatem skreślić obecne NDP określone w odniesieniu do tych substancji czynnych w załącznikach II i III do rozporządzenia (WE) nr 396/2005 zgodnie z art. 17 tego rozporządzenia w związku z jego art. 14 ust. 1 lit. a) oraz art. 14 ust. 2. Niektóre NDP mogą zostać utrzymane, w szczególności te, które opierają się na wnioskach o tolerancję importową, które są bezpieczne dla konsumentów, oraz te, które opierają się na kodeksowych najwyższych dopuszczalnych poziomach pozostałości („CXL”),

¹ Dz.U. L 70 z 16.3.2005, s. 1.

² Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) nr 540/2011 z dnia 25 maja 2011 r. w sprawie wykonania rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1107/2009 w odniesieniu do wykazu zatwierdzonych substancji czynnych (Dz.U. L 153 z 11.6.2011, s. 1).

które nie zostały ustalone na podstawie przestarzałych zastosowań unijnych i które są bezpieczne dla konsumentów.

- (5) NDP fenpropimorfu w bananach odpowiada wnioskowi Wenezueli o tolerancję importową i jest bezpieczny dla konsumentów³. NDP fenpropimorfu w jęczmieniu, owsie zwyczajnym, życie, pszenicy zwyczajnej, korzeniach buraka cukrowego, wszystkich tkankach ssaków i mleku odpowiadają CXL, które są bezpieczne dla konsumentów⁴. NDP te należy utrzymać na dotychczasowych poziomach zgodnie z art. 3 ust. 2 lit. g) i art. 14 ust. 2 lit. a), c) i e) rozporządzenia (WE) nr 396/2005. W odniesieniu do wszystkich pozostałych produktów należy obniżyć obecne NDP określone dla fenpropimorfu w załączniku II do rozporządzenia (WE) nr 396/2005 do granic oznaczalności zgodnie z art. 14 ust. 1 lit. a) w związku z art. 17 tego rozporządzenia.
- (6) Komisja skonsultowała się z laboratoriami referencyjnymi Unii Europejskiej ds. pozostałości pestycydów w związku z potrzebą dostosowania niektórych granic oznaczalności. Laboratoria te zaleciły osiągalne pod względem analitycznym granice oznaczalności w przypadku wszystkich substancji i produktów.
- (7) Za pośrednictwem Światowej Organizacji Handlu przeprowadzono konsultacje na temat nowych NDP z partnerami handlowymi Unii, a ich uwagi zostały uwzględnione.
- (8) Należy zatem odpowiednio zmienić rozporządzenie (WE) nr 396/2005.
- (9) W odniesieniu do wszystkich substancji czynnych objętych niniejszym rozporządzeniem, 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 zmienionych NDP i w odniesieniu do których informacje wskazują, że utrzymany jest wysoki poziom ochrony konsumentów.
- (10) Należy przewidzieć odpowiednio długi termin przed rozpoczęciem stosowania zmienionych NDP, aby umożliwić państwom członkowskim, państwom trzecim i podmiotom prowadzącym przedsiębiorstwa spożywcze przygotowanie się do spełnienia nowych wymogów wynikających ze zmiany NDP.
- (11) 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 określone w załączniku 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

³ „Reasoned opinion on the review of the existing maximum residue levels (MRLs) for fenpropimorph according to Article 12 of Regulation (EC) No 396/2005” (Uzasadniona opinia dotycząca przeglądu dotychczasowych najwyższych dopuszczalnych poziomów pozostałości (NDP) fenpropimorfu zgodnie z art. 12 rozporządzenia (WE) nr 396/2005). Dziennik EFSA 2015;13(3):4050.

⁴ Wsparcie naukowo-techniczne przy przygotowaniu stanowiska UE na 50. sesji Komitetu KKŻ ds. Pozostałości Pestycydów. Dziennik EFSA 2018;16(7):5306.

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] 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*