

FRAMKVÆMDARREGLUGERÐ FRAMKVÆMDASTJÓRNARINNAR
(ESB) nr. 786/2011

2014/EES/67/17

frá 5. ágúst 2011

um samþykki fyrir virka efninu 1-naftýlasetamíði, í samræmi við reglugerð Evrópuþingsins og ráðsins (EB) nr. 1107/2009 um setningu plöntuverndarvara á markað, og um breytingu á viðaukanum við framkvæmdarreglugerð framkvæmdastjórnarinnar (ESB) nr. 540/2011 og ákvörðun framkvæmdastjórnarinnar 2008/941/EB (*)

FRAMKVÆMDASTJÓRN EVRÓPUSAMBANDSINS
HEFUR,

með hliðsjón af sáttmálanum um starfshætti Evrópusambandsins,

með hliðsjón af reglugerð Evrópuþingsins og ráðsins (EB) nr. 1107/2009 frá 21. október 2009 um setningu plöntuverndarvara á markað og um niðurfellingu á tilskipunum ráðsins 79/117/EBE og 91/414/EBE ⁽¹⁾, einkum 2. mgr. 13. gr. og 2. mgr. 78. gr.,

og að teknu tilliti til eftirfarandi:

- 1) Í samræmi við c-lið 1. mgr. 80. gr. reglugerðar (EB) nr. 1107/2009 á tilskipun ráðsins 91/414/EBE⁽²⁾ að gilda um virk efni sem heilleiki hefur verið staðfestur fyrir í samræmi við 16. gr. reglugerðar framkvæmdastjórnarinnar (EB) nr. 33/2008⁽³⁾, að því er varðar málsmeðferð og skilyrði fyrir samþykki. 1-naftýlasetamíð er virkt efni sem heilleiki hefur verið staðfestur fyrir í samræmi við þá reglugerð.
- 2) Í reglugerðum framkvæmdastjórnarinnar (EB) nr. 1112/2002 ⁽⁴⁾ og (EB) nr. 2229/2004 ⁽⁵⁾ er mælt fyrir um nákvæmar reglur um framkvæmd fjórða áfanga vinnuáætlunar sem um getur í 2. mgr. 8. gr. tilskipunar 91/414/EBE og sett fram skrá yfir virk efni sem meta skal með tilliti til hugsanlegrar færslu þeirra á skrá í I. viðauka við tilskipun 91/414/EBE. Sú skrá náiði yfir 1-naftýlasetamíð.
- 3) Í samræmi við 24. gr. e í reglugerð (EB) nr. 2229/2004 afturkallaði tilkynnandinn stuðning sinn við færslu virka efnisins á skrá í I. viðauka við tilskipun 91/414/EBE innan tveggja mánaða frá viðtoku draganna að matsskýrslu sem um getur í 2. mgr. 24. gr. þeirrar reglugerðar. Af þessum sökum var samþykkt, með ákvörðun framkvæmdastjórnarinnar 2008/941/EB frá

(*) Þessi EB-gerð birtist í Stjóð. ESB L 203, 6.8.2011, bls. 11. Hennar var getið í ákvörðun sameiginlegu EES-nefndarinnar nr. 204/2014 frá 30. september 2014 um breytingu á II. viðauka (Tæknilegar reglugerðir, staðlar, prófanir og vottun) við EES-samninginn, biður birtingar.

(¹) Stjóð. ESB L 309, 24.11.2009, bls. 1.

(²) Stjóð. ESB L 230, 19.8.1991, bls. 1.

(³) Stjóð. ESB L 15, 18.1.2008, bls. 5.

(⁴) Stjóð. ESB L 168, 27.6.2002, bls. 14.

(⁵) Stjóð. ESB L 379, 24.12.2004, bls. 13.

8. desember 2008 um að færa tiltekin virk efni ekki á skrá í I. viðauka við tilskipun ráðsins 91/414/EBE og um afturköllun leyfa fyrir plöntuverndarvörum sem innihalda þessi efni⁽⁶⁾, að færa 1-naftýlasetamíð ekki á skrá.

- 4) Samkvæmt ákvæðum 2. mgr. 6. gr. tilskipunar 91/414/EBE lagði upprunalegi tilkynnandinn (hér á eftir nefndur „umsækjandinn“) fram nýja umsókn þar sem óskað var eftir að flýtimeðferð yrði beitt, eins og kveðið er á um í 14. til 19. gr. reglugerðar (EB) nr. 33/2008 um nákvæmar reglur um beitingu tilskipunar ráðsins 91/414/EBE að því er varðar reglubundna og hraða málsmeðferð fyrir matið á virku efnunum sem voru hluti af vinnuáætluninni sem um getur í 2. mgr. 8. gr. tilskipunarinnar en hafa ekki verið færð á skrá í I. viðauka.
- 5) Umsóknin var lögð fyrir Frakkland sem samkvæmt reglugerð (EB) nr. 2229/2004 hafði verið tilnefnt sem skýrslugjafaraðildarríki. Tímabilið fyrir flýtimeðferð var virt. Forskriftin á virka efninu og ætlaðri notkun er sú sama og fjallað var um í ákvörðun 2008/941/EB. Umsóknin uppfyllir einnig eftirstandandi efnislegar kröfur og kröfur um málsmeðferð í 15. gr. reglugerðar (EB) nr. 33/2008.
- 6) Frakkland mat viðbótargögnin sem umsækjandinn lagði fram og samdi viðbótarskýrslu. Frakkland sendi Matvælaöryggisstofnun Evrópu (hér á eftir nefnd „Matvælaöryggisstofnunin“) og framkvæmdastjórninni skýrsluna 12. mars 2010. Matvælaöryggisstofnunin sendi viðbótarskýrsluna til hinna aðildarríkjanna og umsækjandans til að fá athugasemdir þeirra og sendi móttaknar athugasemdir áfram til framkvæmdastjórnarinnar. Í samræmi við 1. mgr. 20. gr. reglugerðar (EB) nr. 33/2008 og að beiðni framkvæmdastjórnarinnar lagði Matvælaöryggisstofnunin niðurstöður sínar um 1-naftýlasetamíð fyrir framkvæmdastjórnina 15. febrúar 2011⁽⁷⁾. Aðildarríkin og framkvæmdastjórnin endurskoðuðu drögin að matskýrslunni, viðbótarskýrsluna og niðurstöður Matvælaöryggisstofnunarinnar innan fastaneftnarinnar um matvælaferlið og heilbrigði dýra og þeirri endurskoðun lauk 17. júní 2011 með endurskoðunarskýrslu framkvæmdastjórnarinnar um 1-naftýlasetamíð.

(⁶) Stjóð. ESB L 335, 13.12.2008, bls. 91.

(⁷) European Food Safety Authority; „Conclusion on the peer review of the pesticide risk assessment of the active substance 2-(1-naphthyl)acetamide.“ Tíðindi Matvælaöryggisstofnunar Evrópu 2011 9(2), 2020. [58 bls.]. doi:10.2903/j.efsa.2011.2020. Aðgengilegt á Netinu: www.efsa.europa.eu

- 7) Margs konar rannsóknir hafa leitt í ljós að gera má ráð fyrir að plöntuverndarvörur sem innihalda 1-naftýlasetamíð fullnægi almennt kröfunum sem mælt er fyrir um í a- og b-lið 1. mgr. 5. gr. tilskipunar 91/414/ECE, einkum að því er varðar þá notkun sem var rannsökuð og er lýst í endurskoðunarskýrslu framkvæmdastjórnarinnar. Því er rétt að samþykkja 1-naftýlasetamíð í samræmi við reglugerð (EB) nr. 1107/2009.
- 8) Í samræmi við 2. mgr. 13. gr. reglugerðar (EB) nr. 1107/2009, í tengslum við 6. gr. þeirrar reglugerðar og í ljósi nýjustu vísinda- og tekníþekkingar, er þó nauðsynlegt að hafa tiltekin skilyrði og takmarkanir.
- 9) Með fyrirvara um þá niðurstöðu að samþykkja eigi 1-naftýlasetamíð er einkum rétt að krefjast frekari upplýsinga til staðfestingar.
- 10) Áður en samþykkið er veitt ætti að veita hæfilegan frest svo að aðildarríkin og hagsmunaaðilar geti búið sig undir að uppfylla þær nýju kröfur sem fylgja samþykkinu.
- 11) Án þess að það hafi áhrif á skuldbindingarnar í kjölfar samþykks, sem skilgreindar eru í reglugerð (EB) nr. 1107/2009, og með tilliti til hinnar sértæku aðstöðu sem skapast af umskiptum frá tilskipun 91/414/ECE yfir í reglugerð (EB) nr. 1107/2009 ætti þó eftirfarandi að gilda: Aðildarríkin ættu að fá 6 mánaða frest að veittu samþykki til að endurskoða leyfi fyrir plöntuverndarvörum sem innihalda 1-naftýlasetamíð. Aðildarríkin ættu að breyta, skipta út áður útgefnum leyfum eða afturkalla þau, eins og við á. Prátt fyrir framangreindan frest ætti að veita lengra tímabil til að leggja fram og meta uppfærsluna á fullnaðarmálsskjölunum í III. viðauka, eins og sett er fram í tilskipun 91/414/ECE, fyrir hverja plöntuverndarvöru og fyrir hverja fyrirhugaða notkun hennar, í samræmi við samræmdu meginreglurnar.
- 12) Reynslan sem fengist hefur af færslu virkra efna á skrá í I. viðauka við tilskipun 91/414/ECE, sem eru metin innan ramma reglugerðar framkvæmdastjórnarinnar (EB) nr. 3600/92 frá 11. desember 1992 um nákvæmar reglur um framkvæmd fyrsta áfanga vinnuáætlunar sem um getur í 2. mgr. 8. gr. tilskipunar ráðsins 91/414/ECE um markaðssetningu plöntuvarnarefna⁽⁸⁾, hefur sýnt að vandi getur skapast við túlkun á skyldum handhafa gildandi leyfa í tengslum við aðgang að gögnum. Til að forðast frekari vanda virðist því nauðsynlegt að skýra skyldur aðildarríkjanna, einkum þá skyldu að sannreyna að handhafi leyfis geti sýnt fram á að hann hafi aðgang að málsskjölum sem fullnægja kröfunum í II. viðauka við þá tilskipun. Hins vegar leggur þessi útskýring engar nýjar skyldur á aðildarríki eða handhafa leyfa sem jafnast á við tilskipanirnar, sem hafa verið samþykktar fram að þessu til breytingar á I. viðauka við þá tilskipun, eða reglugerðirnar þar sem virk efni eru samþykkt.
- 13) Í samræmi við 4. mgr. 13. gr. reglugerðar (EB) nr. 1107/2009 ber að breyta viðaukanum við framkvæmdarreglugerð framkvæmdastjórnarinnar (ESB) nr. 540/2011 frá 25. maí 2011 um framkvæmd reglugerðar Evrópuatingsins og ráðsins (EB) nr. 1107/2009 að því er varðar skrána yfir samþykkt, virk efni⁽⁹⁾ til samræmis við það.
- 14) Í ákvörðun 2008/941/EB er kveðið á um að færa 1-naftýlasetamíð ekki á skrá og að afturkalla skulu leyfi fyrir plöntuverndarvörum sem innihalda efnið eigi síðar en 31. desember 2011. Nauðsynlegt er að fella línuna sem varðar 1-naftýlasetamíð brott úr viðaukanum við ákvörðunina. Því er rétt að breyta ákvörðun 2008/941/EB til samræmis við það.
- 15) Ráðstafanirnar, sem kveðið er á um í þessari reglugerð, eru í samræmi við álit fastanefndarinnar um matvælaferlið og heilbrigði dýra.

SAMÞYKKT REGLUGERD ÞESSA:

1. gr.

Samþykki fyrir virkum efnum

Virka efnið 1-naftýlasetamíð, eins og það er tilgreint í I. viðauka, er samþykkt með þeim skilyrðum sem mælt er fyrir um í þeim viðauka.

2. gr.

Endurmat á plöntuverndarvörum

- Aðildarríkin skulu, í samræmi við reglugerð (EB) nr. 1107/2009 og ef nauðsyn krefur, breyta áður útgefnum leyfum fyrir plöntuverndarvörum sem innihalda 1-naftýlasetamíð sem virkt efni, eða afturkalla þau, eigi síðar en 30. júní 2012.

Fyrir þann dag skulu þau sannreyna sérstaklega að skilyrðin í I. viðauka við þessa reglugerð hafi verið uppfyllt, að undanskildum þeim sem tilgreind eru í B-hluta dálksins um sértæk ákvæði í þeim viðauka, og að handhafi leyfisins hafi undir höndum málsskjöl, eða hafi aðgang að málsskjölum, sem uppfylla kröfurnar í II. viðauka við tilskipun 91/414/ECE í samræmi við skilyrðin í 1. til 4. mgr. 13. gr. tilskipunarrinnar og 62. gr. reglugerðar (EB) nr. 1107/2009.

⁽⁸⁾ Stjtíð. EB L 366, 15.12.1992, bls. 10.

⁽⁹⁾ Stjtíð. ESB L 153, 11.6.2011, bls. 1.

2. Þrátt fyrir 1. mgr. skulu aðildarríkin endurmeta, í samræmi við samræmdu meginreglurnar sem um getur í 6. mgr. 29. gr. reglugerðar (EB) nr. 1107/2009, á grundvelli málsskjala sem uppfylla kröfurnar í III. viðauka við tilskipun 91/414/EBE og að teknu tilliti til B-hluta dálksins um sértæk ákvæði í I. viðauka við þessa reglugerð, hverja plöntuverndarvöru sem leyfi er fyrir og inniheldur 1-naftýlasetamíð, annaðhvort sem eina virka efnið eða sem eitt af nokkrum virkum efnunum sem hafa öll verið skráð í viðaukanum við framkvæmdarreglugerð (ESB) nr. 540/2011 eigi síðar en 31. desember 2011. Þau skulu ákvæða á grundvelli þess mats hvort varan uppfyllir skilyrðin sem eru sett fram í 1. mgr. 29. gr. reglugerðar (EB) nr. 1107/2009. Í framhaldi af þeirri ákvörðun skulu aðildarríkin:

- a) breyta leyfinu eða afturkalla það, ef nauðsyn krefur, eigi síðar en 31. desember 2015 ef um er að ræða vöru sem inniheldur 1-naftýlasetamíð sem eina virka efnið eða
- b) breyta leyfinu eða afturkalla það, ef nauðsyn krefur, eigi síðar en 31. desember 2015 eða eigi síðar en þann dag, ef sá dagur er síðar, sem ákvæðinn er fyrir slíka breytingu eða afturköllun í viðkomandi gerð, eða gerðum, þar sem viðkomandi efni, eða efnunum, var bætt við í I. viðauka

Reglugerð þessi er bindandi í heild sinni og gildir í öllum aðildarríkjunum án frekari lögfestingar.

Gjört í Brussel 5. ágúst 2011.

við tilskipun 91/414/EBE eða þar sem efnið, eða efnin, fengu samþykki, ef um er að ræða vöru sem inniheldur 1-naftýlasetamíð sem eitt af nokkrum virkum efnunum.

3. gr.

Breyting á framkvæmdarreglugerð (ESB) nr. 540/2011

Viðaukanum við framkvæmdarreglugerð (ESB) nr. 540/2011 er breytt í samræmi við II. viðauka við þessa reglugerð.

4. gr.

Breytingar á ákvörðun 2008/941/EB

Línan sem varðar 1-naftýlasetamíð í viðaukanum við ákvörðun 2008/941/EB falli brott.

5. gr.

Gildistaka og dagurinn þegar reglugerðin kemur til framkvæmda

Reglugerð þessi öðlast gildi á tuttugasta degi eftir að hún birtist í *Stjórnartíðindum Evrópusambandsins*.

Hún kemur til framkvæmda frá og með 1. janúar 2012.

Fyrir hönd framkvæmdastjórnarinnar,

forseti.

José Manuel BARROSO

I. VIDAUÐI

Almennt heiti, kenninúmer	IUPAC-heiti	Hreinleiki(1)	Dagsetning samþykks	Samþykki rennur út	Sérfræk ákvæði
1-naftykasetamíð CAS-nr. 86-86-2 CIPAC-nr. 282	2-(1-naftyk)setamíð	≥ 980 g/kg	1. janúar 2012	31. desember 2021	A-HLUTI Einungis má leyfa að efnið sé notað sem plöntuvaxtarstýriefni. B-HLUTI Við framkvæmd samrændu meginreglnama, eins og um getur í 6. mgr. 29. gr. reglugerðar (EB) nr. 1107/2009, skal taka til til náðurstaðanna í endurskoðunarskýslumni um 1-naftykasetamíð, einkum í I. og II. viðbæti við hana, í lokagerð fastanefndarinnar um matvælatalið og heilbrigði cýra frá 17. júní 2011. Í þessu heildarmati skulu aðildarríkin: a) gefa áhaettu fyrir notendur og starfsmenn sérstakan gaum og tryggja að notkunarskilyrðin taki til notkunar á fullnægjandi persónuhlífum, eftir því sem við á. b) gefa vernd grunnvatns sérstakan gaum þegar virka efnið er notað á svæðum sem eru viðkvæm að því er varðar jarðvegs- og/eða loftslagskilyrði, c) gefa áhaettu fyrir lagarlfíverur sérstakan gaum, d) gefa vernd plantna utan markhóps sérstakan gaum, e) gefa áhaettu fyrir fugla sérstakan gaum. Í notkunarskilyrðum skulu felast ráðstafanir til að draga úr áhættu, eftir því sem við á. Umsækjandinn skal leggja fram upplýsingar til staðfestingar á: 1) áhaettu fyrir plöntur utan markhóps, 2) langvarandi áhættu fyrir fugla. Umsækjandinn skal leggja slikar upplýsingar fyrir framkvæmdastjórnina, aðildarríkin og Matvælaóryggisstofnunina eigi síðar en 31. desember 2013.

(1) Fretari upplýsingar um auðkenni og forskrift fyrir virku efni er að finna í endurskoðunarskýslumni.

II. VIÐAUJKI

Í B-hluta viðaukans við framkvændarreglugerð (ESB) nr. 540/2011 bætist eftirfarandi fersla við:

Númer	Almennt heiti, kenninúmer	IUPAC-heiti	Hreinleiki(¹)	Dagsetning samþykkis	Samþykki rennur út	Sértað ákvæði
,12	1-nafthydasetamíð CAS-nr. 86-86-2 CIPAC-nr. 282	2-(1-nafthydasetamíð	≥ 980 g/kg	1. janúar 2012	31. desember 2021	A-HLUTI Eimungis má leyfa að efnið sé notað sem plöntuvaxtarstýriefni. B-HLUTI Við framkvæmd samrændu meginreglumann, eins og um getur í 6. mgr. 29. gr. reglugerðar (EB) nr. 1107/2009, skal taka til til niðurstaðananna í endurskoðunarskýrslunni um 1-nafthydasetamíð, einkum í I. og II. viðbæti við hana, í lokagerð fastaneftindarinnar um matvætaferlið og heilbrigði dýra frá 17. júní 2011. Í þessu heildarmati skulu aðildarríkin: a) gefa áhættu fyrir notendur og starfsmenn sérstakan gaum og tryggja að notkunarskilyrðin taki til notkunar á fullnægjandi persónuhifum, eftir því sem við á, b) gefa vernd grunnvatns sérstakan gaum þegar virkt efnið er notað á svæðum sem eru viðkvæm að því er varðar jarðvegs- og/eða loftslagskilyrði, c) gefa áhættu fyrir lagarlfiverur sérstakan gaum, d) gefa vernd plantna utan markhóps sérstakan gaum, e) gefa áhættu fyrir fugla sérstakan gaum. Í notkunarskilyrðum skulu felast ráðstafanir til að draga úr áhættu, eftir því sem við á. Umsekjandinn skal leggja fram upplýsingar til staðfestingar á: 1) áhættu fyrir plöntur utan markhóps, 2) langvarandi áhættu fyrir fugla. Umsekjandinn skal leggja sílfar upplýsingar fyrir framkvæmdastjórnina, aðildarríkin og Matvælaóryggisstofunina eigi síðan en 31. desember 2013.“

(¹) Frektari upplýsingar um auðkenni og forskrift fyrir virku efni er að finna í endurskoðunarskýrslunni.