

FRAMKVÆMDARREGLUGERÐ FRAMKVÆMDASTJÓRNARINNAR (ESB)
nr. 833/2013

2014/EES/67/88

frá 30. ágúst 2013

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

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 a-lið 1. mgr. 80. gr. reglugerðar (EB) nr. 1107/2009 á tilskipun 91/414/EBE⁽²⁾ að gilda, að því er varðar málsmæðerð og skilyrði fyrir samþykki, um virk efnin sem ákvörðun hefur verið samþykkt um í samræmi við 3. mgr. 6. gr. tilskipunarinnar fyrir 14. júní 2011. Að því er pýrífófenón varðar eru skilyrðin í a-lið 1. mgr. 80 gr. reglugerðar (EB) nr. 1107/2009 uppfyllt með ákvörðun framkvæmdastjórnarinnar 2010/785/ESB⁽³⁾.
- 2) Í samræmi við 2. mgr. 6. gr. tilskipunar 91/414/EBE barst yfirvöldum í Bretlandi umsókn frá ISK BioSciences Europe N.V. 31. mars 2010 um færslu virka efnisins pýrífófenóns á skrá I. viðauka við tilskipun 91/414/EBE. Staðfest var með ákvörðun framkvæmdastjórnarinnar 2010/785/ESB að málsskjölum væru fullnægjandi að því leyti að þau uppfylltu í aðalatriðum gagna- og upplýsingakröfurnar í II. og III. viðauka við tilskipun 91/414/EBE.
- 3) Áhrif þessa virka efnis á heilbrigði manna og dýra og á umhverfð hafa verið metin, í samræmi við ákvæði 2. og 4. mgr. 6. gr. tilskipunar 91/414/EBE, með tilliti til þeirrar notkunar sem umsækjandinn fyrirhugar. Tilnefnda skýrslugjafaraðildarríkið lagði fram drög að matsskýrslu 30. janúar 2012.
- 4) Aðildarríkin og Matvælaöryggisstofnun Evrópu (hér á eftir Matvælaöryggisstofnunin) endurskoðuðu drögini að matsskýrslunni. Matvælaöryggisstofnunin lagði niðurstöður sínar um endurskoðunina á áhættumatinu á varnarefnum með virka efninu pýrífófenóni⁽⁴⁾ fyrir framkvæmdastjórmuna 18. mars 2013. Aðildarríkin og framkvæmdastjórnin endurskoðuðu drögini að matsskýrslunni og niðurstöður Matvælaöryggisstofnunarinnar innan

(*) Pessi EB-gerð birtist í Stjóð. ESB L 233, 31.8.2013, bls. 7. Hennar var getið í ákvörðun sameiginlegu EES-nefndarinnar nr. 205/2014 frá 30. september 2014 um breytingu á II. viðauka (Tæknilegar reglugerðir, staðlar, prófanir og vottun) við EES-samninginn, bárur birtningar.

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

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

(³) Stjóð. ESB L 335, 18.12.2010, bls. 64.

(⁴) Tíðindi Matvælaöryggisstofnunar Evrópu 2013 11(4), 3147. Aðgengilegt á Netinu: www.efsa.europa.eu

fastanefndarinnar um matvælaferlið og heilbrigði dýra og var drögunum að matsskýrslunni lokið 16. júlí 2013 með endurskoðunarskýrslu framkvæmdastjórnarinnar um pýrífófenón.

- 5) Margs konar rannsóknir hafa leitt í ljós að gera má ráð fyrir að plöntuverndarvörur sem innihalda pýrífófenón uppfylli almennt kröfurnar sem mælt er fyrir um í a- og b-lið 1. mgr. og 3. mgr. 5. gr. tilskipunar 91/414/EBE, einkum að því er varðar þá notkun sem var rannsökuð og er lýst í endurskoðunarskýrslu framkvæmdastjórnarinnar. Því er rétt að samþykkja pýrífófenón.
- 6) 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 tæknijekkingar, er þó nauðsynlegt að hafa tiltekin skilyrði og takmarkanir. Einkum er rétt að krefjast frekari upplýsinga til staðfestingar.
- 7) 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 samþykkini.
- 8) Án þess að það hafi áhrif á skuldbindingarnar í kjölfar samþykkis, sem kveðið er á um í reglugerð (EB) nr. 1107/2009, og með tilliti til hinnar sértæku aðstöðu sem skapast af umskiptum frá tilskipun 91/414/EBE 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 pýrífófenón. Aðildarríkin ættu að breyta og skipta út leyfum eða afturkalla þau, eins og við á. Þrátt fyrir þann 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/EBE, fyrir hverja plöntuverndarvöru og fyrir hverja fyrirhugaða notkun hennar, í samræmi við samræmu meginreglurnar.

- 9) Reynolds sem fengist hefur af færslu virkra efna á skrá í I. viðauka við tilskipun 91/414/EBE, sem eru metin innan ramma reglugerðar framkvæmdastjórnarinnar (EB) nr. 3600/92 frá 11. desember 1992 um nákvæmar reglur um framkvæmd fyrsta áfanga vinnuætlunar sem um getur í 2. mgr. 8. gr. tilskipunar ráðsins 91/414/EBE um markaðssetningu plöntuvarnarefna⁽⁵⁾, 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

(⁵) Stjóð. EB L 366, 15.12.1992, bls. 10.

- 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.
- 10) 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 Evrópuþingsins og ráðsins (EB) nr. 1107/2009 að því er varðar skrána yfir samþykkt, virk efni⁽⁶⁾ til samræmis við það.
- 11) Ráðstafanirnar, sem kveðið er á um í þessari reglugerð, eru í samræmi við álit fastanefndarinnar um matvælaferlið og heilbrigði dýra.

SAMÞYKKT REGLUGERÐ PESSA:

1. gr.

Samþykki fyrir virkum efnum

Virka efnið pýrófenón, 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

1. Aðildarríkin skulu, í samræmi við reglugerð (EB) nr. 1107/2009 og ef nauðsyn krefur, breyta áður útgefnum leyfum fyrir plöntuverndarvörum sem innihalda pýrófenón sem virkt efni, eða afturkalla þau, eigi síðar en 31. júlí 2014.

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 dálknum 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/EBE í samræmi við skilyrðin í 1. til 4. mgr. 13. gr. tilskipanirnar og 62. gr. reglugerðar (EB) nr. 1107/2009.

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

Gjört í Brussel 30. ágúst 2013.

2. Prátt 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 dálksins um sértæk ákvæði í I. viðauka við þessa reglugerð, hverja plöntuverndarvöru sem leyfi er fyrir og inniheldur pýrófenón, annaðhvort sem eina virka efnið eða sem eitt af nokkrum virkum efnum sem hafa öll verið skráð í viðaukann við framkvæmdarreglugerð (ESB) nr. 540/2011 eigi síðar en 31. janúar 2014. Þau skulu ákvarða 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. júlí 2015 ef um er að ræða vörur sem inniheldur pýrófenón sem eina virka efnið eða
- b) breyta leyfinu eða afturkalla það, ef nauðsyn krefur, eigi síðar en 31. júlí 2015 eða eigi síðar en þann dag, ef sá dagur er síðar, sem ákveðinn er fyrir slíka breytingu eða afturköllun í viðkomandi gerð, eða gerðum, þar sem viðkomandi efni, eða efnum, var bætt við í I. viðauka við tilskipun 91/414/EBE eða þar sem efnið, eða efnin, fengu samþykki, ef um er að ræða vörur sem inniheldur pýrófenón sem eitt af nokkrum virkum efnum.

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.

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. febrúar 2014.

Fyrir hönd framkvæmdastjórnarinnar,

José Manuel BARROSO

forseti.

⁽⁶⁾ Stjtíð. ESB L 153, 11.6.2011, bls. 1.

I. VIDAURI

Almenti heiti, kenninúmer Pýrifóferón:	IUPAC-heiti (5-klór-2-metoxý-4-metyl-3-pýridyl) (4,5,6-trímetoxý-o-tolyl) metanón CIPAC-nr. 827	Hreiðileiki () $\geq 965 \text{ g/kg}$	Dagsetning samþykksis 1. febrúar 2014	Samþykki rennur út 31. janúar 2024	Sérteik ákvæfi
					<p>Við frankvænd samrændu meginreglnanna, eins og um getur í 6. mgr. 29. gr. reglugerðar (EB) nr. 1107/2009, skal taka til til til niðurstaðannna í endurskoðunarskýrsnum um pýrifófenón, einkum í I. og II. viðbæti við hana, í lokagerð fastaneftdarinnar um matvælaefrið og heilbrigði dýra frá 16. júlí 2013.</p> <p>Í notkunarstílum skulu felast ráðstafanir til að draga úr áhættu, eftir því sem við á.</p> <p>Umsækjandinn skal leggja fram upplýsingar til staðfestingar á:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) auðkenni tveggja óhreininda til að renna fyllilega stoðum undir bráðabirgðaforskriftina, b) eiturefnafræðilegu mikilvægi óhreinindanna í tekniforskriftinni sem liggð er til, að undanskildum óhreinindunum þar sem ramsókn á bráðum eitthritum um munn og Ames-prófun hefur verið lögð fram. <p>Umsækjandinn skal leggja bessar upplýsingar fyrir frankvændastjórnina, aðildarríkin og Matvælaöryggisstofunina eigi síðar en 31. janúar 2016.</p>

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

II. VIÐAUJKI

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

Númer	Almennt heiti, kenninúmer	IUPAC-heiti	Hreinleiki (*)	Dagsetning samþykkis	Samþykki rennur út	Séttak ákvæði
„53	Pýrifénón: CAS-nr. 688046-61-9 CIPAC-nr. 827	(5-klor-2-metoxý-4-metyl-3-pýridyl) (4,5,6-trimetoxý-o-tólyl)metanón	≥ 965 g/kg	1. febrívar 2014	31. janúar 2024	<p>Við framkvænd samræmu meginreglinna, eins og um getur í 6. mgr. 29. gr. reglugerðar (EB) nr. 1107/2009, skal taka tillit til niðursíðunanna í endurskoðunarskýrstumni um pýrifénón, einkum I.I. og II. viðbæti við hana, í lokagerð fastaneftarinnar um matvælaferlið og heilbrigðið dýra frá 16. júlí 2013.</p> <p>Í notkunarskilyrðum skulu felast ráðstafanir til að draga úr áhættu, eftir því sem við á.</p> <p>Umsækjandinn skal leggja fram upplýsingar til staðfestingar á:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) auðkenni tveggja óhreininda til að renna fyllilega stöðum undir bráðabirgða-forskriftina, b) eiturefnafraðilegu mikilvægi óhreinindanna í tækiforskriftinni sem lögð er til, að undanskildum óhreinindum bar sem rannsókn á bráðum eitthrfum um munn og Ames-prófun hefur verið lögð fram. <p>Umsækjandinn skal leggja þessar upplýsingar fyrir framkvæmdastjórnina, aðildarrikin og Matvælaöryggisstofnumina eigi síðar en 31. janúar 2016.“</p>

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