



MINISTERSTWO ROLNICTWA I ROZWOJU WSI

Departament Klimatu i Środowiska

00-930 Warszawa, ul. Wspólna 30, tel.: (22) 623 - 21 - 51 fax.: (22) 623 - 17 - 81
e-mail : sekretariat.ks@minrol.gov.pl

Warszawa, dnia 08 czerwca 2020

Znak sprawy: KS.oz.0821.1.2020

Zatwierdzanie substancji czynnych – maj 2020 r.

Skrócona informacja ze spotkania Stałego Komitetu ds. Roślin Zwierząt, Żywności i Pasz, sekcja: środki ochrony roślin – legislacja, które miało miejsce 18-19 maja 2020 r. w formie wideo konferencji wg punktów agendy spotkania. Informacja ma charakter poglądowy, oficjalny raport zostanie przygotowany przez Komisję Europejską i udostępniony na stronie internetowej KE¹.

Nina Dobrzyńska
Dyrektor
Departamentu Klimatu i Środowiska
/podpisano elektronicznie/

¹ https://ec.europa.eu/food/plant/standing_committees/sc_phytopharmaceuticals_en



MINISTERSTWO ROLNICTWA I ROZWOJU WSI

Departament Klimatu i Środowiska

00-930 Warszawa, ul. Wspólna 30, tel.: (22) 623 - 21 - 51 fax.: (22) 623 - 17 - 81
e-mail : sekretariat.ks@minrol.gov.pl

PORZĄDEK OBRAD

PUNKT 1 PORZĄDKU OBRAD: Przyjęcie porządku obrad

Stanowisko Polski zaprezentowane podczas posiedzenia

Polska nie zgłosiła uwag do porządku obrad.

SEKCJA B PROJEKTY KIEROWANE DO OPINIOWANIA

B.01 Exchange of views on a draft Commission Regulation (EU) modifying Annex III of Regulation (EC) No 1107/2009 of the European Parliament and of the Council concerning the placing of plant protection products on the market

Rozpatrywane dokumenty: projekt rozporządzenia SANTE/10257/2018 Rev. April + Annex - NT REV1 clean additional entries (in yellow).

Stanowisko Polski zaprezentowane podczas głosowania:

Polska zagłosowała za przyjęciem projektu.

Procedura głosowania pisemnego zakończona bez rezultatu na wniosek jednego kraju członkowskiego.

B.02 Exchange of views of the Committee on a draft Commission Implementing Regulation concerning the **non-renewal** of approval of the active substance **thiophanate-methyl**, in accordance with Regulation (EC) No 1107/2009 of the European Parliament and of the Council concerning the placing of plant protection products on the market, and amending the Annex to Commission Implementing Regulation (EU) No 540/2011

Rozpatrywane dokumenty:

Raport z przeglądu - (Draft Review Report NTE/11254/2018 Rev 4).

Projekt rozporządzenia wykonawczego KE w sprawie nieodnowienia zatwierdzenia substancji czynnej - (SANTE/11253/2018 Rev.3).

Stanowisko Polski zaprezentowane podczas głosowania:

Polska wystąpiła do KE o zakończenie procedury bez rezultatu, zgodnie z art. 3 ust. 5² rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady nr 182/2011³.

Uzasadnienie: W opinii Polski, dyskusja nad substancją czynną tiofanat metylu nie powinna być sfinalizowana na obecnym etapie. Jak wskazano w komentarzach ze stycznia 2019, w opinii Polski możliwe jest wyznaczenie wskaźników referencyjnych i wykonanie oceny ryzyka. Ponieważ w ocenie Polski przedstawiony został kompletny pakiet danych dla zastosowań szklarniowych,

² „W należycie uzasadnionych przypadkach przewodniczący może uzyskać opinię komitetu w drodze procedury pisemnej. Przewodniczący wysyła członkom komitetu projekt aktu wykonawczego oraz wyznacza termin na wydanie opinii w zależności od pilności sprawy. Przyjmuje się, że każdy członek komitetu, który przed upływem tego terminu nie sprzeciwia się projektowi aktu wykonawczego lub nie wstrzymuje się wyraźnie od głosowania nad nim, wyraża swoją milczącą zgodę w odniesieniu do projektu aktu wykonawczego.

O ile nie przewidziano inaczej w akcie podstawowym, procedura pisemna kończy się bez osiągnięcia rezultatu w przypadku gdy, przed upływem terminu, o którym mowa w akapicie pierwszym, zdecyduje o tym przewodniczący lub wniesie o to członek komitetu. W takim przypadku przewodniczący w rozsądnym terminie zwołuje posiedzenie komitetu.”

³ Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) Nr 182/2011 z dnia 16 lutego 2011 r. *ustanawiające przepisy i zasady ogólne dotyczące trybu kontroli przez państwa członkowskie wykonywania uprawnień wykonawczych przez Komisję* (Dz. UE 28.2.2011 L 55/13)



MINISTERSTWO ROLNICTWA I ROZWOJU WSI

Departament Klimatu i Środowiska

00-930 Warszawa, ul. Wspólna 30, tel.: (22) 623 - 21 - 51 fax.: (22) 623 - 17 - 81
e-mail : sekretariat.ks@minrol.gov.pl

zastosowanie w uprawie pomidora i bakłażana (nawodnienia kropelkowe) powinno być zweryfikowane przez EFSA przed głosowaniem jako potencjalnie bezpieczne, biorąc pod uwagę opinię RAC.

Procedura głosowania pisemnego zakończona bez rezultatu na wniosek dwóch krajów członkowskich.

B.03. Exchange of views on a draft Commission Implementing Regulation concerning the **renewal** of approval of the active substance **pyriproxifen**, in accordance with Regulation (EC) No 1107/2009 of the European Parliament and of the Council concerning the placing of plant protection products on the market, and amending the Annex to Commission Implementing Regulation (EU) No 540/2011

Rozpatrywane dokumenty:

Raport z przeglądu (Draft Review Report SANTE/11426/2019 / Rev.2).

Projekt rozporządzenia wykonawczego KE w sprawie odnowienia zatwierdzenia substancji czynnej (SANTE/11424 /2019/ Rev 2).

Stanowisko Polski zaprezentowane podczas głosowania:

Polska zagłosowała za przyjęciem projektów.

Komitet wydał pozytywną opinię (większość kwalifikowana). Za poparciem projektów głosowało 25 krajów członkowskich, reprezentujących 83,72% populacji.

B.04. Exchange of views on a draft Commission Implementing Regulation (EU) concerning the **non-renewal** of the approval of the active substance **beta-cyfluthrin**, in accordance with Regulation (EC) No 1107/2009 of the European Parliament and of the Council concerning the placing of plant protection products on the market, and amending the Annex to Commission Implementing Regulation (EU) No 540/2011

Rozpatrywane dokumenty:

Raport z przeglądu (Draft Review Report SANTE/12798/2019 Rev 1).

Projekt rozporządzenia wykonawczego KE w sprawie nieodnowienia zatwierdzenia substancji czynnej (SANTE/12796/2019).

Stanowisko Polski zaprezentowane podczas głosowania:

Polska zagłosowała za przyjęciem projektów.

Komitet jednomyślnie wydał pozytywną opinię.

Uzasadnienie:

Polska poparła wniosek ze względu na fakt, że w żadnym z reprezentatywnych zastosowań substancji nie można dowieść jej bezpieczeństwa stosowania dla zdrowia człowieka.

B.05 Exchange of views on a draft Commission Implementing Regulation (EU) concerning the **non-renewal** of approval of the active substance **fenamiphos**, in accordance with Regulation (EC) No 1107/2009 of the European Parliament and of the Council concerning the placing of plant protection products on the market, and amending the Annex to Implementing Regulation (EU) No 540/2011

Rozpatrywane dokumenty:

Raport z przeglądu (Draft Review Report SANTE/11402/2019 rev. 1).

Projekt rozporządzenia wykonawczego KE w sprawie nieodnowienia zatwierdzenia substancji czynnej (SANTE/11400/2019 rev. 0).

Stanowisko Polski zaprezentowane podczas głosowania:

Polska zagłosowała za przyjęciem projektów.

Procedura głosowania pisemnego zakończona bez rezultatu na wniosek jednego kraju



MINISTERSTWO ROLNICTWA I ROZWOJU WSI

Departament Klimatu i Środowiska

00-930 Warszawa, ul. Wspólna 30, tel.: (22) 623 - 21 - 51 fax.: (22) 623 - 17 - 81
e-mail : sekretariat.ks@minrol.gov.pl

członkowskiego.

B.06. Exchange of views of the Committee on a draft Commission Implementing Regulation concerning the **approval** of the **low risk** active substance **ferric pyrophosphate**, in accordance with Regulation (EC) No 1107/2009 of the European Parliament and of the Council concerning the placing of plant protection products on the market, and amending the Annex to Commission Implementing Regulation (EU) No 540/2011

Rozpatrywane dokumenty:

Raport z przeglądu (Draft Review Report SANTE/11402/2019 rev. 1).

Projekt rozporządzenia wykonawczego KE w sprawie zatwierdzenia substancji czynnej (SANTE/11400/2019 rev. 1).

Stanowisko Polski zaprezentowane podczas głosowania:

Polska zagłosowała za przyjęciem projektów.

Komitet jednomyślnie wydał pozytywną opinię.

B.07 Exchange of views of the Committee on a draft Commission Implementing Regulation **approving** the active substance **sodium hydrogen carbonate** as a low-risk substance in accordance with Regulation (EC) No 1107/2009 of the European Parliament and of the Council concerning the placing of plant protection products on the market, and amending Commission Implementing Regulation (EU) No 540/2011

Rozpatrywane dokumenty:

Raport z przeglądu (Draft Review Report SANTE/11724/2018 Rev. 2).

Projekt rozporządzenia wykonawczego KE w sprawie zatwierdzenia substancji czynnej (SANTE/11722/2018 Rev.3).

Stanowisko Polski zaprezentowane podczas głosowania:

Polska zagłosowała za przyjęciem projektów.

Procedura głosowania pisemnego zakończona bez rezultatu na wniosek jednego kraju członkowskiego.

B.08 Exchange of views of the Committee on a draft Commission Implementing Regulation concerning the **approval** the active substances **Phlebiopsis gigantea VRA 1835, VRA 1984 and FOC PG 410.3** as low-risk substances in accordance with Regulation (EC) No 1107/2009 of the European Parliament and of the Council concerning the placing of plant protection products on the market, and amending Commission Implementing Regulation (EU) No 540/2011

Rozpatrywane dokumenty:

Raport z przeglądu (Draft Review Report SANTE/12900/2019 Rev. 3).

Projekt rozporządzenia wykonawczego KE w sprawie zatwierdzenia substancji czynnej (SANTE/12898/2019 Rev. 5).

Stanowisko Polski zaprezentowane podczas głosowania:

Polska zagłosowała za przyjęciem projektów.

Komitet wydał pozytywną opinię (większość kwalifikowana). Za przyjęciem projektów opowiedziało się 26 krajów członkowskich, reprezentujących 81,46% populacji.

B.09 Exchange of views on a draft Commission Implementing Regulation concerning the **approval** of **Milk** as a basic substance, in accordance with Regulation (EC) No 1107/2009 of the European Parliament and of the Council concerning the placing of plant protection products on the market, and amending the Annex to Commission Implementing Regulation (EU) No 540/2011



MINISTERSTWO ROLNICTWA I ROZWOJU WSI

Departament Klimatu i Środowiska

00-930 Warszawa, ul. Wspólna 30, tel.: (22) 623 - 21 - 51 fax.: (22) 623 - 17 - 81
e-mail : sekretariat.ks@minrol.gov.pl

Rozpatrywane dokumenty:

Raport z przeglądu - Draft Review Report SANTE/12816/2019 Rev.3.

Projekt rozporządzenia wykonawczego KE w sprawie zatwierdzenia substancji podstawowej (SANTE/12794/2019 Rev.5).

Stanowisko Polski zaprezentowane podczas głosowania:

Polska zagłosowała za przyjęciem projektów.

Komitet wydał pozytywną opinię (większość kwalifikowana). Za przyjęciem projektów opowiedziało się 26 krajów członkowskich, reprezentujących 98,7% populacji.

B.10. Exchange of views and possible opinion on a draft Commission Implementing Regulation amending Implementing Regulation (EU) 2015/408 as regards the inclusion of the active substances carbetamide, emamectin, flurochloridone, gamma-cyhalothrin, halosulfuron methyl, ipconazole and tembotrione in the list of candidates for substitution.

Rozpatrywane dokumenty:

Projekt rozporządzenia - SANTE/11404/2019

Głosowanie przełożone ze względu na niezakończone konsultacje między służbami prawnymi KE.

B.11. Exchange of views and possible opinion on a draft Commission Implementing Regulation amending Implementing Regulation (EU) No 540/2011 as regards the extension of the approval periods of the active substances beflubutamid, benalaxyl, bentiavalicarb, bifenazate, boscalid, bromoxynil, captan, cyazofamid, dimethomorph, ethephon, etoxazole, famoxadone, fenamiphos, flumioxazine, fluoxastrobin, folpet, formetanate, metribuzin, milbemectin, *Paecilomyces lilacinus* strain 251, phenmedipham, phosmet, pirimiphos-methyl, propamocarb, prothioconazole and s-metolachlor.

Rozpatrywane dokumenty:

Projekt rozporządzenia - SANTE/10420/2020

Projekt skierowany do głosowania w ramach procedury pisemnej.

Stanowisko Polski zaprezentowane podczas głosowania:

Polska zagłosowała za przyjęciem projektów.

Komitet wydał pozytywną opinię (większość kwalifikowana). Za przyjęciem projektów opowiedziały się 24 kraje członkowskie, reprezentujące 81,44% populacji.

Sekcja C – PROJEKTY DO DYSKUSJI

C.01 Exchange of views on a draft Commission Implementing Regulation (EU) amending Implementing Regulation (EU) No 686/2012 **allocating** to Member States, for the purposes of the renewal procedure, the evaluation of the active substances.

Udostępnione projekty:

Projekt rozporządzenia - SANTE/10692/2020.

Stan sprawy:

KE przedstawiła projekt rozporządzenia, przydzielający substancje z grupy AIR-6 nowym sprawozdawcom. Polska ma zostać RMS dla bentazonu oraz co-RMS dla 6 kolejnych (związki miedzi, w tym ciecz bordoska, oraz flupyradifuron). Głosowanie przewidziane jest na spotkanie sekcji: pozostałości w czerwcu. Ewentualne uwagi do projektu można zgłaszać do 05 czerwca 2020 r.

C.02 Exchange of views of the Committee on a draft Commission Implementing Regulation **amending** Implementing Regulation (EU) No 540/2011 as regards the conditions of approval of the



MINISTERSTWO ROLNICTWA I ROZWOJU WSI

Departament Klimatu i Środowiska

00-930 Warszawa, ul. Wspólna 30, tel.: (22) 623 - 21 - 51 fax.: (22) 623 - 17 - 81
e-mail : sekretariat.ks@minrol.gov.pl

active substance **azadirachtin**.

Udostępnione projekty:

Projekt rozporządzenia - SANTE/11846/2019 Rev. 0.
Addendum to the review report SANTE/11848/2019).

Stan sprawy:

KE przygotowała projekty rozszerzające zastosowanie substancji na rośliny ozdobne w szklarniach na sztucznym podłożu.

Kraje członkowskie mogą zgłaszać uwagi do 18 czerwca 2020 r.

C.03 Exchange of views on a draft Commission Implementing Regulation concerning the **non-renewal** of the approval of the active substance **bromoxynil**, in accordance with Regulation (EC) No 1107/2009 of the European Parliament and of the Council concerning the placing of plant protection products on the market, and amending the Annex to Implementing Regulation (EU) No 540/2011.

Udostępnione projekty:

(Draft Renewal Report SANTE/10156/2020 Rev. 1).
Projekt rozporządzenia - SANTE/10154/2020 Rev. 1.

Stan sprawy:

KE poinformowała o ostatnich zmianach wprowadzonych do projektu m.in. uwzględnienie w nim uzasadnienia braku możliwości zastosowania derogacji w trybie art. 4 ust. 7 rozporządzenia. Od ostatniego spotkania 11 krajów członkowskich przekazało swoje stanowiska, w tym dziewięć popierających projekt. Dwa kraje zapowiedziały brak poparcia.

Kraje członkowskie, które nie będą w stanie poprzeć projektu proszone są o przekazanie takiej informacji do KE do 18 czerwca 2020 r.

C.04 Exchange of views on a draft Commission Implementing Regulation concerning the **non-renewal** of approval of the active substance **mancozeb**, in accordance with Regulation (EC) No 1107/2009 of the European Parliament and of the Council concerning the placing of plant protection products on the market, and amending the Annex to Commission Implementing Regulation (EU) No 540/2011.

Udostępnione projekty:

(Draft Review Report SANTE/10326/2019 / Rev. 0).
Projekt rozporządzenia - SANTE/10324/2020 Rev. 0.

Stan sprawy:

KE poinformowała o prośbie RMS o przyznanie dodatkowego czasu na ocenę danych, które zostały złożone w ramach procesu peer-review, ale nie zostały ocenione przez poprzedniego sprawozdawcę. Dossier dla zmiany CLH zostanie złożone przez MT w grudniu 2020 r. Sprawozdawca zadeklarował, że dokona oceny tych danych przed kolejnym spotkaniem Komitetu. Ocena ta nie będzie jednak podlegała procesowi peer-review, ani nie będzie przekazana do EFSA, ale zostanie przygotowana w formie osobnego dokumentu i udostępniona krajom członkowskim przed kolejnym spotkaniem Komitetu za pośrednictwem CIRCABC, na którym przewidziane jest głosowanie.

Jeden z krajów zasugerował poszukiwanie bezpiecznego zastosowania jako jednego zabiegu rocznie, ale zdaniem KE takie zastosowanie wykracza poza zakres wniosku. W chwili obecnej 2 kraje członkowskie zapowiedziały brak poparcia dla wniosku legislacyjnego KE, argumentując koniecznością zakończenia oceny przez RMS.

Kraje członkowskie, które nie będą w stanie poprzeć projektu proszone są o przekazanie takiej informacji do KE do 18 czerwca 2020 r.

C.05. Exchange of views on a draft Commission Implementing Regulation (EU) concerning the **non-renewal** of approval of the active substance **benfluralin**, in accordance with Regulation (EC)



MINISTERSTWO ROLNICTWA I ROZWOJU WSI

Departament Klimatu i Środowiska

00-930 Warszawa, ul. Wspólna 30, tel.: (22) 623 - 21 - 51 fax.: (22) 623 - 17 - 81
e-mail : sekretariat.ks@minrol.gov.pl

No 1107/2009 of the European Parliament and of the Council concerning the placing of plant protection products on the market, and amending the Annex to Implementing Regulation (EU) No 540/2011.

Udostępnione projekty:
(Draft Review Report SANTE/10236/2020 rev. 0).
(SANTE/10234/2020 rev. 0).

Stan sprawy:

KE przygotowała wniosek dot. nieodnowienia zatwierdzenia substancji czynnej, ze względu na stwierdzone w raporcie naukowym EFSA krytyczne obszary oceny. Szczególnie istotna wydaje się być kwestia długoterminowego narażenia ptaków i ssaków. Dotychczas kilka krajów członkowskich wskazało wstępny brak poparcia dla propozycji KE.

Kraje członkowskie zostały poproszone o przesyłanie konkretnych propozycji wskazujących na możliwość ograniczenia powyższego ryzyka na poziomie krajowym do 5 czerwca 2020 r. W zależności od tych propozycji, KE może rozważyć rewizję swojego wniosku.

C.06. Exchange of views on a draft Commission Implementing Regulation (EU) concerning the **non-approval** of the active substance **pydiflumetofen**, in accordance with Regulation (EC) No 1107/2009 of the European Parliament and of the Council concerning the placing of plant protection products on the market, and amending the Annex to Implementing Regulation (EU) No 540/2011.

Udostępnione projekty:
(Draft Review Report SANTE/10236/2020 rev. 1).
Project rozporządzenia - SANTE/10234/2020 rev. 1.

Stan sprawy:

KE przedstawiła projekt rozporządzenia w sprawie niezatwierdzenia substancji czynnej. Za jej niezatwierdzeniem przemawia wysoka trwałość, potwierdzona badaniami polowymi i laboratoryjnymi. Nie jest również wykluczone, że konieczne będzie wyznaczenie wartości MRL również dla upraw następczych. Nie można również w chwili obecnej wykluczyć jej właściwości endokrynych. KE przypominała, że ocena nowych danych, które nie były poddane procesowi peer-review nie jest w chwili obecnej możliwa. Przekazała również informację o spotkaniu z wnioskodawcą, który rozważa wycofanie wniosku i złożenie go ponownie, wraz z nowymi danymi dot. trwałości w glebie. Substancja spełnia kryteria „kandydata do zastąpienia”, a jej ewentualne zatwierdzenie byłoby bardzo ograniczone (dawka, 2 uprawy) oraz wymagałoby oceny przez EFSA właściwości endokrynych. Kilka krajów członkowskich zarówno w komentarzach przekazanych przed spotkaniem, jak i w trakcie spotkania wyraziło poparcie dla ograniczonego zatwierdzenia substancji oraz wskazało, że w ich opinii nowe dane dot. trwałości powinny zostać wzięte pod uwagę jako kluczowe. Kraje członkowskie zostały poproszone o przesyłanie swoich uwag i stanowisk w kontekście niezatwierdzenia substancji do 18 czerwca 2020 r.

C.07 Exchange of views on a draft Commission Implementing Regulation (EU) concerning the **amendment** of the conditions of approval of the active substance **fenpyrazamine**, in accordance with Regulation (EC) No 1107/2009 of the European Parliament and of the Council concerning the placing of plant protection products on the market, and amending the Annex to Implementing Regulation (EU) No 540/2011.

Udostępnione projekty:
(Draft Review Report SANTE/10690/2012 rev. 3) (SANTE/10424/2020).

Stan sprawy:

KE przygotowała projekty aktów prawnych, które związane są z zakończoną oceną danych



MINISTERSTWO ROLNICTWA I ROZWOJU WSI

Departament Klimatu i Środowiska

00-930 Warszawa, ul. Wspólna 30, tel.: (22) 623 - 21 - 51 fax.: (22) 623 - 17 - 81
e-mail : sekretariat.ks@minrol.gov.pl

potwierdzających. Akty te dotyczą zmiany specyfikacji referencyjnej materiału technicznego, w związku z oceną danych przedstawionych dla produkcji komercyjnej. Zmiany te obejmują czystość substancji oraz zawartości w niej istotnego toksykologicznie zanieczyszczenia. KE rozpoczęła już procedurę notyfikacji ograniczeń w handlu z krajami WTO (TBT).

Kraje członkowskie zostały poproszone o przesyłanie swoich komentarzy do 5 czerwca 2020 r.

C.08 Exchange of views on a draft Commission Implementing Regulation (EU) concerning the **non-renewal** of approval of the active substance **benalaxyl**, in accordance with Regulation (EC) No 1107/2009 of the European Parliament and of the Council concerning the placing of plant protection products on the market, and amending the Annex to Implementing Regulation (EU) No 540/2011.

Udostępnione projekty:

(Draft Review Report SANTE/10240/2020 rev. 0).

(SANTE/10238/2020 rev. 0)

Stan sprawy:

KE zaproponowała nieodnowienie zatwierdzenia, ze względu na:

- przeniesienie do wód gruntowych istotnych toksykologicznie metabolitów tej substancji,
- ryzyko dla ptaków oraz stawonogów niebędących celem zwalczania, zarówno tych żyjących na terenie, gdzie przeprowadzony jest zabieg, jak również poza nim.

Dodatkowo, w zakresie 5 kolejnych obszarów oceny nie ma pewności czy substancja spełnia kryteria jej zatwierdzenia (m.in. nie wiadomo, czy substancja zaburza działanie układu hormonalnego, nie została zakończona ocena ryzyka dla konsumenta – zarówno narażenie poprzez spożywanie pokarmu jak i poprzez wodę pitną, nie zakończona została też ocena jej bioakumulacji w organizmach żywych).

Kraje członkowskie zostały poproszone o przesyłanie uwag do 18.06.2020 r.

Sekcja A – Informacja i/lub dyskusja

A.03 Renewal of approval and general issues

Withdrawals (for information)

- a. Haloxyfop-P
- b. Ca-Phosphide

KE poinformowała o braku wsparcia dla 2 substancji czynnych: haloxyfop-P oraz fosforek wapnia. Termin zatwierdzenia tych substancji był przedmiotem administracyjnego przedłużenia. W związku z wycofaniem wniosków, terminy te zostaną skrócone. Aktualnie dla fosforku wapnia to 31.08.2022 r. dla haloxyfopu-p jest to 31.12.2023 r.

A.04 Exchange of views on EFSA conclusions/EFSA scientific reports

New active substances:

a.Chloropicrin

KE przedstawiła historię substancji oraz podsumowała wnioski EFSA. Przypomniała, że substancja nie została już raz zatwierdzona, dossier ponownie zostało złożone w 2013 r. UK pełniło rolę RMS. DAR przygotowany został w 2018 r., raport EFSA 2020 r. Wnioskodawca przekazał KE obszerny komentarze. EFSA stwierdziła szereg zastrzeżeń m.in. w zakresie genotoksyczności jednego z metabolitów, właściwości mutagennych substancji macierzystej, zagrożenie dla wód podziemnych, makro- i mikroorganizmów glebowych, stawonogów. KE podkreśliła również specyfikę stosowania substancji oraz szczególne warunki, w jakich może być używana.



MINISTERSTWO ROLNICTWA I ROZWOJU WSI

Departament Klimatu i Środowiska

00-930 Warszawa, ul. Wspólna 30, tel.: (22) 623 - 21 - 51 fax.: (22) 623 - 17 - 81
e-mail : sekretariat.ks@minrol.gov.pl

Kraje członkowskie poproszone zostały o przesyłanie uwag i stanowisk, w tym propozycje bardzo ograniczonego zatwierdzenia substancji, o ile byłyby w stanie takowe poprzeć do 18 czerwca 2020 r. W innym wypadku, KE zaproponuje niezatwierdzenie substancji.

A.05 Draft Review/Renewal Reports for discussion

Renewal of approval

Etoxazole (detailed discussion, tour de table) – KE przedstawiła propozycję bardzo ograniczonego zatwierdzenia substancji jako kandydata do zastąpienia. Ze względu na niesfinalizowaną kwestię wpływu procesu przetwarzania na pozostałości, wyłączone zostało zastosowanie na roślinach jadalnych, zaś biorąc pod uwagę reprezentatywny zakres stosowania, pozostaje tylko zastosowanie na roślinach ozdobnych.

Kraje członkowskie zostały poproszone o przedstawienie swoich uwag do tej propozycji do 5 czerwca 2020 r. W przypadku braku poparcia, należy przekazać odpowiednie uzasadnienie.

Clopyralid – przełożone.

Famoxadone - KE prawdopodobnie zaproponuje odnowienie zatwierdzenia jako „kandydat do zastąpienia”. Nie są wykluczone ograniczenia, jeśli chodzi o operatora. Kraje członkowskie, które nie będą w stanie poprzeć takiej propozycji poproszone zostały o przekazanie takiej informacji, wraz z uzasadnieniem.

Cypermethrin (detailed discussion, tour de table) – KE przedstawiła kolejną wersję projektu RR oraz projektu ograniczeń w możliwym zatwierdzeniu tej substancji jako kandydata do zastąpienia. Zgodnie z nią, usunięty z niej został zapis dot. pokrycia 10% powierzchni pola przez kwitnące chwasty. Uwagę taką przekazało kilka krajów członkowskich jako zapis, który będzie trudny do oszacowania przez osoby stosujące. KE zapowiedziała, że będzie dalej procedować tą propozycję, tylko jeżeli uzyska poparcie kwalifikowanej większości głosów krajów członkowskich

Wynik „tour de table” był następujący:

- 11 krajów członkowskich wykazało poparcie projektu,
- 7 jest przeciwko,

Pozostałe nie mają jeszcze stanowiska.

KE zamierza jeszcze raz przeanalizować sytuację. Kraje członkowskie zostały poproszone po raz ostatni o przesyłanie swoich stanowisk oraz uwag do przedstawionych przez KE projektów do 5 czerwca 2020 r. KE zapowiedziała, że jeżeli w wyniku tej finalnej tury zbierania głosów nie pojawi się wyraźnie większość kwalifikowana popierająca projekt (na razie jej brak), KE prawdopodobnie zmieni swój wniosek na nieodnowienie zatwierdzenia.

Indoxacarb – KE przypomniała historię prac nad substancją, w tym szczególnie ostatnie wydarzenia w tym zakresie tj. publikację zrewidowanego raportu naukowego EFSA oraz fakt, że końcowe wnioski mimo braku konieczności użycia wskaźnika korygującego i zmiany NOAEL dla ssaków nie zmieniły się. W opinii KE nadal nie można znaleźć bezpiecznego zastosowania dla substancji ze względu na nakładanie się ryzyka dla ssaków i pszczoł, nawet dla jednego zastosowania w sezonie w uprawie kukurydzy. Od publikacji zmienionego raportu EFSA, kilka krajów przekazało do KE swoje komentarze, ale spośród nich tylko Polska popiera odnowienie zatwierdzenia tej substancji z danymi potwierdzającymi. KE podtrzyma więc swoją wcześniejszą propozycję legislacyjną i ponownie zaproponuje nieodnowienie zatwierdzenia substancji. Kraje członkowskie nie zostały poproszone o przesyłanie uwag.

Bifenazate (detailed discussion, tour de table) – przełożone. Kraje członkowskie zostały jednak ponownie poproszone o odniesienie się do propozycji KE z lipca 2017 r. dot. nieodnowienia zatwierdzenia substancji w terminie do 5 czerwca 2020 r.



MINISTERSTWO ROLNICTWA I ROZWOJU WSI

Departament Klimatu i Środowiska

00-930 Warszawa, ul. Wspólna 30, tel.: (22) 623 - 21 - 51 fax.: (22) 623 - 17 - 81
e-mail : sekretariat.ks@minrol.gov.pl

Basic substances

j. Lecithins (extension of use) – amended review report to take note

Rozpatrywane dokumenty:

Lecithins draft amended review report for lecithins rev.4 - SANCO/12798/2014– rev. 4.

Komitet przyjął do wiadomości zmieniony raport z przeglądu dla substancji podstawowej lecytyna.

A.06 Confirmatory Information:

1. Spiroxamine (amended review report to take note).

Rozpatrywane dokumenty:

Spiroxamine_Amended review report_confirmatory data_draft_May 2020_v3 - SANCO/10889/2011
Rev 3 - 19 May 2020

2. Azadirachtin (amended review report to take note)

SANCO/10311/2011 rev. 2- 19 May 2020

3. Triazole derived metabolites (TDMs)

- Paclobutrazole (amended review report to take note)
- Difenconazole (amended review report to take note)

Rozpatrywane dokumenty:

Zmieniony raport z przeglądu – difenkonazol - SANCO/830/08 – rev. 3, 19 May 2020, Zmieniony raport z przeglądu – paklobutrazol - SANCO/10382/2011 final rev 1, 19 May 2020.

Komitet przyjął do wiadomości zmienione raporty z przeglądu dla ww. substancji czynnych.

1. **Terbuthylazine**- KE przedstawiła aktualny stan sprawy. Po ostatnim spotkaniu, kraje członkowskie zostały poproszone o odniesienie się do propozycji ograniczenia zatwierdzenia substancji przy założeniu stosowania jej co 2 lata w maksymalnej dawce 850 g/ha. Niektóre kraje członkowskie nadal jednak mają wątpliwości dot. braku peer-review wyliczeń PEC oraz oceny ryzyka dla konsumenta. W chwili obecnej poglądy krajów członkowskich są bardzo mocno spolaryzowane tj. grupa 8 krajów jest przeciwna utrzymaniu zatwierdzenia substancji, 7 popiera jej utrzymanie na rynku z ograniczeniami. Brak jest zatem jasnego obrazu sytuacji. Kraje członkowskie które jeszcze nie przedstawiły swoje stanowiska proszone są o komentarze do 5 czerwca 2020 r.

2. **Ipconazole** – w związku z propozycją KE włączenia tej substancji jako „kandydata do zastąpienia” ze względu na jej klasyfikację (Repro 1B), kraje członkowskie zostały poproszone o opinie w zakresie uruchomienia przez KE przeglądu tej substancji w trybie art. 21 rozporządzenia nr 1107/2009.

7. **Sulfoxaflor** – zrewidowana ocena EFSA pozwoliła na finalizację oceny dla pszczoł i innych zapylaczy w wielu scenariuszach narażenia. W chwili obecnej najbardziej krytyczny jest narażenie trzmieli oraz pszczoł-samotnic na obrzeżach pól. Kalkulacje wykonane przez EFSA wskazują jednak na konieczność ograniczenia znosu o 99,5% dla narażenia długoterminowego doustnego trzmielu (dorosłe osobniki) oraz 98,4% w przypadku samotnic. KE rozważa możliwość postępowania analogiczną jak w przypadku substancji cypermetryna. Dlatego też planuje poczekać na finalizację prac nad tą substancją i w zależności od poparcia przez kraje członkowskie takiego sposobu postępowania (lub też jego braku), obierze analogiczną strategię dla sulfoksaflozu. Kraje członkowskie nie zostały poproszone o uwagi i komentarze.

A.07 Guidance Documents

1. EFSA Guidance Document on the risk assessment of plant protection products on bees (*Apis mellifera*, *Bombus* spp. and solitary bees)



MINISTERSTWO ROLNICTWA I ROZWOJU WSI

Departament Klimatu i Środowiska

00-930 Warszawa, ul. Wspólna 30, tel.: (22) 623 - 21 - 51 fax.: (22) 623 - 17 - 81
e-mail : sekretariat.ks@minrol.gov.pl

Udostępnione dokumenty: Report workshop 6 March 2020_rev2.

KE przedstawiła informację nt. warsztatu, który miał miejsce 6 marca 2020 r. w Brukseli. Wzięli w nim udział przedstawiciele urzędów (risk managers) oraz oceniający (risk assessors) z 17 krajów członkowskich, chociaż chęć uczestnictwa zgłosiło 21 krajów, to ze względu na początek pandemii Covid-19 w Europie, KE nie była technicznie przygotowana na podłączenie zdalne kilku uczestników spotkania. Kilka krajów była reprezentowana przez Stałe Przedstawicielstwa, EFSA i ECHA były podłączone zdalnie. EFSA przedstawiła 3 prezentacje, po których następowała dyskusja, podsumowana w przygotowanym przez KE raporcie. Ze względu na wątpliwości krajów członkowskich dot. przyjętego modelu (Khoury), KE poinformowała o spotkaniu EFSA z autorami modelu oraz o planowanym na czerwiec warsztacie zdalnym w zakresie rewizji najbardziej kontrowersyjnej wartości 7% ubytku w rodzinie pszczołej. KE nie wskazała konkretnej daty tych warsztatów, ale poprosiła o zarezerwowanie czasu oraz zainicjowanie prac przez kraje członkowskie w tym zakresie już w chwili obecnej. KE wskazała, że kluczowe jest dotrzymanie przez EFSA terminu zakończenia prac nad rewizją wytycznej (marzec 2021), zgodnie z upoważnieniem KE.

Jeden z krajów członkowskich obecny na warsztacie, powtórzył zastrzeżenia dot. prac EFSA podniesione w trakcie warsztatu: przekazał krytyczne uwagi nt. modelu Khoury oraz powtórzył zastrzeżenia dot. zasad powołania grupy ekspertów, współpracującym z EFSA w zakresie zmiany wytycznej oraz wskazał, że grupa ta nie jest reprezentatywna dla wszystkich stref.

Przedstawiciel Polski, który również brał udział w warsztacie podziękował EFSA oraz KE za zorganizowanie tego wydarzenia oraz wskazał, że dyskusja dzięki łącznemu spotkaniu oceniających (risk assessors) oraz przedstawicieli urzędów (risk managers) z EFSA była wyjątkowo owocna. Wskazał również, że oceniający mieli inne oczekiwania względem warsztatu: spodziewali się dyskusji nad propozycjami zmian wytycznej, a nie dyskusji o wytycznej w jej aktualnym brzmieniu, chociaż dyskusja ta była też okazją do pogłębienia wiedzy nt. wytycznej. Ponadto poparł wątpliwości w zakresie powoływania przez EFSA ekspertów do pracy nad wytyczną, wskazując na ostatnie działania EFSA w zakresie utworzenia grupy Expert Knowledge Elicitation (EKE), która ma zająć się rewizją listy upraw pyłu - i nektarodajnych jako atrakcyjnych dla pszczół. Kraje członkowskie miały tylko tydzień efektywnego czasu na zgłoszenie ekspertów do tej grupy, co ze względu na pracę zdalną w związku z Covid-19 było bardzo utrudnione, a skontaktowanie się ze wszystkimi potencjalnymi kandydatami, okazało się być w Polsce niemożliwe. Przedstawiciel Polski podziękował za zaproszenie ze strony EFSA, ale jednocześnie poprosił o większą elastyczność, szczególnie biorąc pod uwagę niezwykle okoliczności pracy w obecnych warunkach.

2. Brief procedural updates:

a. Draft update of Guidance on emergency authorisations according to Article 53

Udostępnione dokumenty:

GD emergency authorisations_March2020_version6_May2020_tc.

GD emergency authorisations_March2020_version6_May2020_clean.

Reporting table_MScomments_rev1_onvers5_April2020.

KE poinformowała o ostatniej wersji projektu wytycznej udostępnionej krajom członkowskim oraz przygotowała tabelę z komentarzami. Największe zmiany zostały wprowadzone w zakresie zaprawiania nasion. Aktualnie kraje członkowskie nie zostały poproszone o uwagi. Kolejnym krokiem KE będzie bowiem rozpoczęcie konsultacji społecznych dokumentu, które potrwać 4 tygodnie.

3. Review of Guidance document on significant and non-significant changes of the chemical composition of authorised plant protection products under Regulation (EC) No 1107/2009 (SANCO/12638/2011)



MINISTERSTWO ROLNICTWA I ROZWOJU WSI

Departament Klimatu i Środowiska

00-930 Warszawa, ul. Wspólna 30, tel.: (22) 623 - 21 - 51 fax.: (22) 623 - 17 - 81
e-mail : sekretariat.ks@minrol.gov.pl

KE otrzymała ostatnie komentarze w tygodniu poprzedzającym spotkanie. X oraz Y przygotowują tabele z komentarzami oraz odniosą się do nich.

4. Draft Guidance Document for the Generation and Evaluation of Data on the physical, chemical and technical properties of plant protection products under Regulation (EC) No 1107/2009

Prace będą kontynuowane w ramach spotkań grupy PAI.

A.08 Defining Specific Protection Goals for environmental risk assessment, in particular
– Report on the Workshop on 3-4 February 2020 and way forward

Udostępnione dokumenty:

Raport SPG report rev 7.

Prezentacja SPG Workshop Feb 2020 update PAFF May 2020.

KE poinformowała o przygotowaniu raportu z projektu oraz przedstawiła prezentację podsumowującą dotychczasowe działania.

A.09 Commission Regulation (EU) No 547/2011 and risk mitigation, in particular
– Report of the Workshop on 17 January 2020 and way forward

Udostępnione dokumenty:

Report RMMWorkshopJanuary2020_final.

Presentation_EFSA PAFF_May2020.

KE poinformowała o przygotowaniu raportu z projektu oraz przedstawiła prezentację podsumowującą dotychczasowe działania.

A.10 Notifications under Regulation (EC) No 1107/2009

Article 44(4) (to take note).

Komitet przyjął do wiadomości 24 notyfikacje krajów członkowskich dot. wycofania zezwoleń, które wpłynęły do KE od ostatniego spotkania Komitetu, które miało miejsce w grudniu 2019 r. w tym zaległe 21 notyfikacji z marca oraz 3 notyfikacje ze spotkania majowego.

Wśród notyfikacji przekazanych na spotkanie marcowe, które ze względu na Covid-19 nie odbyło się, znalazło się 16 notyfikacji przekazanych przez jeden z krajów członkowskich dot. uchylenia zezwoleń na środki ochrony roślin zawierające substancję czynną glifosat.

Jako uzasadnienie podjęcia tych działań podano rządową umowę. Inny kraj członkowski zwrócił się z pytaniem do KE, czy ta ma zamiar w jakiś sposób zaregować. KE jednak uważa, że podważanie rozstrzygnięć wydawanych przez kraje członkowskich na poziomie krajowym, należy do sądów krajowych, nie KE. Ponadto, w opinii KE, to kraje członkowskich należące do tej samej strefy powinny podjąć działania zgodnie z art. 44 ust. 4⁴ rozporządzenia 1107/2009. Działania te, w ramach dokonania rewizji zezwoleń w opinii KE mogłyby uwzględniać również wystąpienie do kraju notyfikującego o

⁴ W przypadku gdy państwo członkowskie wycofuje lub zmienia zezwolenie zgodnie z ust. 3, natychmiast informuje o tym posiadacza zezwolenia, pozostałe państwa członkowskie, Komisję i Urząd. Pozostałe państwa członkowskie należące do tej samej strefy odpowiednio wycofują lub zmieniają zezwolenie z odpowiednim uwzględnieniem warunków krajowych oraz środków ograniczających ryzyko, z wyjątkiem przypadków, w których zastosowano art. 36 ust. 3 akapit drugi, trzeci i czwarty. W stosownych przypadkach zastosowanie ma art. 46.



MINISTERSTWO ROLNICTWA I ROZWOJU WSI

Departament Klimatu i Środowiska

00-930 Warszawa, ul. Wspólna 30, tel.: (22) 623 - 21 - 51 fax.: (22) 623 - 17 - 81
e-mail : sekretariat.ks@minrol.gov.pl

szczegółowe uzasadnienie podjętych przez ten kraj działań, a jeśli uzasadnienie to nie będzie w opinii kraju dokonującego rewizji zezwoleń zgodne z przesłankami art. 44 ust. 3 – kraj ten powinien poinformować o tym notyfikującego oraz KE. Na spotkaniu kraj należący do innej strefy niż notyfikujący (strefa północna) wskazał, że w jego opinii notyfikacje te nie spełniają tych kryteriów.

Article 36(3) (to take note).

Komitet przyjął do wiadomości 12 zaległych notyfikacji, przekazanych na spotkanie w marcu, w tym notyfikację dot. odmowy wzajemnego uznania zezwolenia dla środka ochrony roślin Metax 500 S.C., dopuszczonego do obrotu w PL na mocy zezwolenia MRiRW nr R-103/2015 r.

Przedstawiciel Polski przedstawił stanowisko zgodnie z instrukcją oraz 19 maja 2020 r. przekazał drogą e-mailową komentarz Polski, który zostanie uwzględniony w oficjalnym raporcie KE z tego spotkania.

A.12 News from European Food Safety Authority (EFSA)

Udostępnione dokumenty: prezentacja EFSA (presentation_EFSA PAFF_May2020)

EFSA przekazała aktualne informacje dot. wyników spotkań eksperckich PRAPER dla substancji: abamektyna, lenacyl, ekstrakt z łubinu białego, gibereliny, kwas giberelinowy, mepikwat oraz szereg szczepów *Bacillus thuringiensis*. Dodatkowo EFSA przedstawiła planowane oraz już częściowo wprowadzone zmiany w raportach naukowych EFSA, które mają zwiększyć transparentność raportu oraz łatwość jego zrozumienia. Ponadto, w opinii EFSA, ze względu na aktualną sytuację, związaną z Covid-19 wymagane może być ponowne ustalenie priorytetów, jeśli chodzi o substancje. Dodatkowo nie jest wykluczone, że terminy będą musiały zostać przesunięte ze względu na wydłużony czas składania uzupełnień przez wnioskodawców.

14 New Transparency rules: General Food Law amendment and implementation.

1. update on regulation for renewals of approval of active substances

Udostępnione dokumenty:

Draft_WD_PAFF_May2020.

Reporting table_MScomments_WD_IA.

KE udostępniła kolejną wersję projektu zmian, wprowadzających istotne modyfikacje w procedurze odnowienia zatwierdzenia substancji czynnych wraz z tabelą komentarzy zgłoszonych przez kraje członkowskie w poprzedniej turze konsultacji. Obecnie projekt zakłada uchylenie rozporządzenia wykonawczego KE nr 844/2012, a więc będzie to nowy akt prawny, ustanawiający na nowo całość procedury m.in. udział EFSA w spotkaniach przed złożeniem wniosku, informowanie i konsultacje publiczne w zakresie badań, które dopiero zostaną wykonane w celu złożenia wraz z wnioskiem o odnowienie zatwierdzenia substancji, publikowanie sprawozdań z takich spotkań, składanie wniosków i ich rozpatrywanie za pomocą systemu IUCLID. Projekt ma nadal charakter dokumentu roboczego KE. Finalne komentarze do dokumentu mogą być zgłaszane przez kraje członkowskie najpóźniej do 5 czerwca 2020 r. KE poprosiła kraje członkowskie o odniesienie się do propozycji, aby jednym z elementów uznania wniosku za kompletny było złożenie dowodu wniesienia opłaty jak również możliwość uznania opłaty za wniesioną, jeżeli ten sam wnioskodawca złoży dossier dla kilku bardzo podobnych substancji, a ocenę ryzyka wykonaną dla jednej z nich można uznać za reprezentatywną dla pozostałych (art.15 projektu).

2. update on IT tools for notification and submission of applications

Udostępnione dokumenty:

Prezentacja: Introduction_to_IUCLID_for_PAFF v 2

KE przedstawiła prezentację, zawierającą założenia i plan wdrożenia systemu IUCLID do składania



MINISTERSTWO ROLNICTWA I ROZWOJU WSI

Departament Klimatu i Środowiska

00-930 Warszawa, ul. Wspólna 30, tel.: (22) 623 - 21 - 51 fax.: (22) 623 - 17 - 81
e-mail : sekretariat.ks@minrol.gov.pl

wniosków w sprawie odnowienia zatwierdzenia substancji czynnych (I etap), a w kolejnym – również wniosków o wydanie zezwoleń na wprowadzanie do obrotu środków ochrony roślin. Poinformowała również o pilotażowym projekcie, w zakresie odnowienia zatwierdzenia substancji kłodinafop, który jest procedowany z użyciem tego narzędzia. KE podkreśliła czasochłonność ręcznego przenoszenia danych z format CADDY na IUCLID.

Kraje członkowskie zostały poproszone o potwierdzenie do 18 czerwca 2020 r. administracyjnych punktów kontaktowych, które będą potrzebowały dostępu do środowiska IUCLID. KE przygotowała wstępną tabelę na podstawie zestawienia organów właściwych do rozporządzenia 1107/2009, dyrektywy 2009/128/WE oraz rozporządzenia 396/2005. Możliwe jest również wskazanie dodatkowych instytucji, które będą działać w tym środowisku.

A.15 Clarifications & questions related to specific active substance

1. Acibenzolar-S-methyl – updated review report (*to take note*) Rozpatrywane dokumenty: Appendix II – List of uses supported by available data - Acibenzolar-S-methyl.

Komitet przyjął do wiadomości skorygowany raport z przeglądu.

Dokument ma charakter techniczny, korekcie podlegają jednostki wagowe oraz przypisy dolne, zawierające opisowy komentarz do zawartości kolumn tabeli GAP.

A.16 General issues for information / discussion

1. BREXIT

KE zapowiedziała opublikowanie kolejnej wersji dokumentu „Notice To Stakeholders”, która zastępuje poprzednią wersję jak również sekcję Q&A. Zgodnie z nim, zezwolenia wydane przez kraje członkowskie w trybie wzajemnego uznania przed Brexit pozostają ważne, ale w okresie przejściowym nie mogą być wydawane nowe zezwolenia.

Z kolei w przypadku pozwoleń na handel równoległy, zezwolenia takie pozostają ważne w okresie przejściowym i mogą być wydawane nowe pozwolenia, ale termin ich ważności kończy się wraz z końcem terminu przejściowego.

https://ec.europa.eu/info/sites/info/files/brexit_files/info_site/plant_protection_products_en.pdf

2. COVID-19

KE poinformowała o serii pytań, które otrzymała od różnych zainteresowanych podmiotów oraz EFSA odnośnie opóźnień związanych z pandemią SARS-Co-19. Ze względu na fakt, że kraje członkowskie są w różnym stopniu dotknięte przez wirusa należy podchodzić bardzo indywidualnie do każdego przypadku. Podobnie, jeśli chodzi o opóźnienia zw. ze składaniem przez wnioskodawców uzupełnień – innego rodzaju sytuacja ma bowiem miejsce w przypadku badań polowych, inna w przypadku badań laboratoryjnych.

Kraje członkowskie zostały poproszone o przekazanie do KE informacji do 18 czerwca 2020 r., ocena których substancji czynnych będzie opóźniona.

4. Nitrophenolates salts (Na/K) - update, new active substance vs. technical concentrate- *przełożone*.

3. Scope of Regulation (EC) No 1107/2009:

A Scope Document rev.58 (previous border cases – confirmation; adaptation due to new legal status of plant biostimulants) – *przełożone*

A.19 News from Sustainable Use Directive (Directive 2009/128/EC)

Dokumenty udostępnione:

EUROSTAT Reporting of micro-organism pesticides



MINISTERSTWO ROLNICTWA I ROZWOJU WSI

Departament Klimatu i Środowiska

00-930 Warszawa, ul. Wspólna 30, tel.: (22) 623 - 21 - 51 fax.: (22) 623 - 17 - 81
e-mail : sekretariat.ks@minrol.gov.pl

Prezentacja: Presentation Standing Committee Pesticides Legislation 18 May 2020 rev2.

KE przedstawiła prezentację dot. zbierania danych statystycznych dot. sprzedaży i zużycia środków ochrony roślin na bazie mikroorganizmów. Obowiązek zbierania i przekazywania tych danych przez kraje członkowskie wynika z rozporządzenia 1185/2009⁵. Przepisy wymagają raportowania w kg, co w przypadku środków bazujących na mikroorganizmach jest bardzo trudne. Dlatego też KE podjęła działania w tym zakresie: 12 listopada 2019 r. miał miejsce warsztat oraz na zlecenie Eurostat-u został przygotowany raport podsumowujący obecną sytuację. Okazuje się, że kraje członkowskie mają różne podejście i różną metodologię zbierania tych danych, nie mniej część z nich sama wypracowała i stosuje współczynnik konwersji, aby z jednostek typowych dla mikroorganizmów (CFU - colony forming units) uzyskać kg. KE proponuje zatem wypracowanie zharmonizowanych wskaźników konwersji, indywidualnych dla każdego środka ochrony roślin. W tym celu KE ma zamiar poprosić kraje członkowskie o wypełnienie krótkiej ankiety, która zostanie udostępniona za pośrednictwem strony „EU Survey”.

A.21 Report from working groups, in particular:

2. Working group on Seed Treatments – KE przypomniała, że prace nad tą wytyczną zostały podzielone na 2 części: część zw. z oceną ryzyka zostanie przygotowana przez EFSA, zaś część „regulacyjna” została już przekazana do KE, która uruchomi procedurę konsultacji między służbami KE. Najprawdopodobniej ta część zostanie przekazana pod obrady PAFF w lipcu 2020 r.

A.25 Exchange of information from the Pesticide Residues section of the Committee

Udostępnione dokumenty:

do komentowania:

draft mandate to EFSA_MRL review spinosad_for PAFF PPP Leg

mandate to EFSA_group MRL review fosetyl_for PAFF PPP Leg

do wiadomości

draft_mandate to EFSA_propoxur_rev1-for PAFF PPP Leg

draft mandate to EFSA_MRL review methoxyfenozide_for PAFF PPP Leg.

KE udostępniła projekty mandatów do EFSA w zakresie rewizji wartości MRL. Dla substancji spinosad oraz fosetyl, kraje członkowskie zostały poproszone o komentarze w zakresie wykorzystania przez EFSA nowych wartości referencyjnych. Pozostałe 2 mandaty zostały przedstawione do wiadomości krajów członkowskich i nie wymagają żadnych działań.

⁵ Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (We) Nr 1185/2009 z dnia 25 listopada 2009 r. w sprawie statystyk dotyczących pestycydów