



MINISTERSTWO ROLNICTWA I ROZWOJU WSI

Departament Hodowli i Ochrony Roślin

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

HOR.ow.0821.6.2018

Zatwierdzenie substancji czynnych – grudzień 2018 r.

Skrócona informacja ze spotkania Stałego Komitetu ds. Roślin Zwierząt, Żywności i Pasz, sekcja: środki ochrony roślin – legislacja, które miało miejsce 12-13 grudnia 2018 r. wg punktów agendy spotkania¹. Informacja ma charakter pogładowy, oficjalny raport zawierający również odniesienie do wszystkich punktów A i C agendy, niepodlegających głosowaniu, zostanie przedstawiony przez Komisję Europejską i udostępniony na stronie internetowej KE.¹

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



MINISTERSTWO ROLNICTWA I ROZWOJU WSI

Departament Hodowli i Ochrony Roślin

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

B.01 Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Directive amending Directive 2009/128/EC of the European Parliament and of the Council as regards the establishment of harmonised risk indicators.

Rozpatrywane dokumenty:

SANTE/10821/2018

Głosowanie przełożone.

Stanowisko Polski zaprezentowane podczas posiedzenia: w toku dyskusji przedstawiciel przedstawił zastrzeżenia Polski do projektu. **Polska negatywnie opiniuje projekt ze względu na jego tymczasowy charakter i brak merytorycznego uzasadnienia dla przedstawionych rozwiązań.**

B.02 Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Implementing Regulation concerning the **non-renewal** of approval of the active substance **chlorpropham**, 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:

projekt skróconego raportu z oceny (tzw. Review Report) - SANTE/11966/2017 Rev. 3

projekt rozporządzenia wykonawczego KE w sprawie nieodnowienia zatwierdzenia substancji czynnej- SANTE/11965/2017 Rev. 2

Głosowanie przełożone.

Stanowisko Polski zaprezentowane podczas posiedzenia: W toku dyskusji przedstawiciel przedstawił zastrzeżenia Polski w powyższym zakresie. **W opinii Polski, możliwe jest odnowienie zatwierdzenia ww. substancji czynnej** w oparciu o bezpieczne zastosowania jako herbicydu (cebula, sałata oraz cebule roślin ozdobnych), z nałożeniem na wnioskodawców obowiązku złożenia dodatkowych danych potwierdzających (tzw. „confirmatory data”) bezpieczeństwo stosowania w zakresach, odnośnie których nadal pozostają wątpliwości tj. wpływu na stawonogi niebędące celem zwalczania, potencjalnych endokrynnych właściwości ww. substancji. Polowe badania pozostałości (w przypadku zastosowań w sałacie i cebuli), o których mowa w uzupełnieniu opinii EFSA, również powinny zostać włączone w ten pakiet danych.

B.03 Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Draft Implementing Regulation (EU) renewing the approval of the low-risk substance **Clonostachys rosea** strain J1446 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:

projekt skróconego raportu z oceny - Draft Renewal Report SANTE/11655/2017 rev. 3

projekt rozporządzenia wykonawczego KE - SANTE/11654/2017 rev. 2

Stanowisko Polski zaprezentowane podczas posiedzenia: **Polska pozytywnie zaopiniowała projekty.**

Wynik głosowania: projekty przyjęte przez kraje członkowskie większością kwalifikowaną.
1 kraj wstrzymał się od głosu.

B.04 Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Draft Implementing Regulation (EU) concerning the approval of the active substance **Beauveria bassiana** strain IMI389521, 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:

projekt skróconego raportu z oceny - Draft Review Report SANTE/11650/2017 rev. 3

projekt rozporządzenia wykonawczego KE - SANTE/11649/2017 rev. 2

Stanowisko Polski zaprezentowane podczas posiedzenia: **Polska pozytywnie zaopiniowała projekty.**

Wynik głosowania: projekty przyjęte przez kraje członkowskie jednogłośnie.

B.05 Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Implementing Regulation (EU) concerning the approval of the active substance *Beauveria bassiana* strain PPRI5339, 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:

projekt skróconego raportu z oceny - Draft Review Report SANTE/11265/2018 rev. 2

projekt rozporządzenia wykonawczego KE - SANTE/11264/2018 rev. 2 oraz anex rev. 3

Stanowisko Polski zaprezentowane podczas posiedzenia: **Polska pozytywnie zaopiniowała projekty.**

Wynik głosowania: Projekty przyjęte przez Komitet jednogłośnie.

B.06 Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Implementing Regulation concerning the non-approval of the active substance **propanil**, 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

Rozpatrywane dokumenty: projekt rozporządzenia wykonawczego KE - SANTE/11242/2018 Rev.1

Stanowisko Polski zaprezentowane podczas posiedzenia: **Polska pozytywnie zaopiniowała projekt**

Wynik głosowania: Projekt przyjęty przez Komitet jednogłośnie.

B.07 Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Draft Implementing Regulation renewing the approval of the active substance **mepanipyrim** 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:

projekt skróconego raportu z oceny - Draft Review Report SANTE/11620/2017 rev. 7

Głosownie przełożone. KE przedstawiła tylko aktualne informacje w sprawie. KE przypominała o fakcie, że udostępniona w lipcu br. propozycja KE obejmowała odnowienie zatwierdzenia ww. substancji tylko do zastosowań w szklarni. Nie mniej, ze względu na fakt, że EFSA nie mogła skonkludować czy substancja posiada właściwości endokryjne, zgodnie z dotychczasowymi kryteriami przejściowymi, w oparciu o rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2018/1659 substancja ta zostanie ponownie oceniona przez EFSA zgodnie z nowymi kryteriami, określonymi w rozporządzeniu Komisji (UE) 2018/605 oraz wytyczną EFSA/ECHA .

B.08 Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Draft Implementing Regulation renewing the approval of the active substance **methoxyfenozide**, as a candidate for substitution, 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:

projekt skróconego raportu z oceny - Draft Review Report SANTE/10295/2018 rev.3
projekt rozporządzenia wykonawczego KE - SANTE/10294/2018 rev. 4

Stanowisko Polski zaprezentowane podczas posiedzenia: **Polska pozytywnie zaopiniowała projekty**

Wynik głosowania: projekty przyjęte przez Komitet większością kwalifikowaną. 1 kraj wstrzymał się od głosu.

B.09 Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Implementing Regulation amending Commission Implementing Regulation (EU) 2015/1108 of 8 July 2015 approving the basic substance Vinegar 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:

projekt skróconego raportu z oceny - Draft Review Report SANCO/12896/2014 rev. 3
projekt rozporządzenia wykonawczego KE - SANTE/11484/2018 rev. 2

Stanowisko Polski zaprezentowane podczas posiedzenia: **Polska pozytywnie zaopiniowała projekty.**

Wynik głosowania: Projekty przyjęte przez Komitet większością kwalifikowaną. 1 kraj wstrzymał się od głosu.

B.10 Exchange of views and possible opinion of the Committee 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 abamectin, *Bacillus subtilis* (Cohn 1872) Strain QST 713, *Bacillus thuringiensis* subsp. Aizawai, *Bacillus thuringiensis* subsp. israeliensis, *Bacillus thuringiensis* subsp. kurstaki, *Beauveria bassiana*, benfluralin, clodinafop, clopyralid, *Cydia pomonella* *Granulovirus* (CpGV), cyprodinil, dichlorprop-P, epoxiconazole, fenpyroximate, fluazinam, flutolanil, fosetyl, *Lecanicillium muscarium*, mepanipyrim, mepiquat, *Metarhizium anisopliae* var. *Anisopliae*, metconazole, metrafenone, *Phlebiopsis gigantea*, pirimicarb, *Pseudomonas chlororaphis* strain: MA 342, pyrimethanil, *Pythium oligandrum*, rimsulfuron, spinosad, *Streptomyces* K61, thiacloprid, tolclofos-methyl, *Trichoderma asperellum*, *Trichoderma atroviride*, *Trichoderma gamsii*, *Trichoderma harzianum*, triclopyr, trinexapac, triticonazole, *Verticillium albo-atrum* and ziram

Rozpatrywane dokumenty: projekt rozporządzenia wykonawczego KE - SANTE/11151/2018 Rev. 1

Stanowisko Polski zaprezentowane podczas posiedzenia: **Polska pozytywnie zaopiniowała projekt.**

Wynik głosowania: Projekt przyjęty przez komitet większością kwalifikowaną. 2 kraje wstrzymały się od głosu.

B.11 Exchange of views and possible opinion of the Committee on a draft Commission Implementing Regulation amending Implementing Regulation (EU) No 686/2012 allocating to Member States, for the purposes of the renewal procedure, the evaluation of deltamethrin, diflufenican, epoxiconazole, fluoxastrobin, prothioconazole and tebuconazole for which the United Kingdom is rapporteur Member State

Rozpatrywane dokumenty: projekt rozporządzenia wykonawczego KE - SANTE/11150/2018 Rev. 2

Stanowisko Polski zaprezentowane podczas posiedzenia: **Polska pozytywnie zaopiniowała projekt.**

Wynik głosowania: projekt przyjęty przez Komitet jednogłośnie.



Sekcja C – projekty do dyskusji

C.01 Exchange of views on a draft Commission Regulation amending Commission Regulation (EU) No 546/2011 implementing Regulation (EC) No 1107/2009 of the European Parliament and of the Council as regards bees principles for evaluation and authorisation of plant protection products.

Udostępnione dokumenty:

projekt rozporządzenia - SANTE/10094/2015 rev. 6.1

KE zaprezentowała projekt zmian rozporządzenia 546/2011², w związku z implementacją wytycznej EFSA w zakresie oceny ryzyka dla pszczół³. Kraje członkowskie zostały poproszone o przesłanie uwag do 18 stycznia 2019 r.

C.03 Exchange of views on a draft Commission Draft Implementing Regulation (EU) concerning the **non-renewal** of approval of the active substance **desmedipham**, 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 (Draft Review Report SANTE/10556/2018).

C.04 Exchange of views on a draft Commission Draft Implementing Regulation (EU) concerning the **non-renewal** of approval of the active substance **phenmedipham**, 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 (Draft Review Report SANTE/10558/2018).

Udostępnione dokumenty:

projekt skróconego raportu z oceny dla substancji desmedifam - SANTE/10556/2018 Rev. 0

projekt rozporządzenia wykonawczego KE w sprawie nieodnowienia zatwierdzenia desmedifamu - SANTE/10556/2018 rev. 1

projekt skróconego raportu z oceny dla substancji fenmedifam - Draft Review Report SANTE/10558/2018 rev. 1

KE poinformowała o fakcie otrzymania listów od producentów buraków cukrowych, wskazujących na istotne znaczenie w produkcji ww. substancji, szczególnie w zakresie produkcji integrowanej. Ponadto KE otrzymała serię wiadomości e-mail w j. polskim z różnych adresów prywatnych jak i adresów organizacji, które kategorycznie opowiadają się przeciwko wycofaniu ww. substancji.

KE poinformowała również o rozpoczęciu konsultacji publicznych projektu raportu w sprawie zharmonizowanej klasyfikacji ww. substancji oraz o stanowisku FI jako RMS w procesie CLP, który to kraj wykluczył jednoznacznie właściwości genotoksyczne tej substancji. Kraje członkowskie zostały poproszone o przesłanie uwag do 4 stycznia 2019 r.

C.06 Exchange of views on a draft Commission Draft Implementing Regulation (EU) 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 Implementing Regulation (EU) No 540/2011

² Rozporządzenie Komisji (UE) nr 546/2011 z dnia 10 czerwca 2011 r. wykonujące rozporządzenie (WE) nr 1107/2009 Parlamentu Europejskiego i Rady w odniesieniu do jednolitych zasad oceny i udzielania zezwolenia na środki ochrony roślin (Dz.U. L 155, 11.6.2011, p. 127–175)

³ European Food Safety Authority, 2013. EFSA Guidance Document on the risk assessment of plant protection products on bees (*Apis mellifera*, *Bombus* spp. and solitary bees). EFSA Journal 2013;11(7):3295, 268 pp., doi:10.2903/j.efsa.2013.3295 Available online: www.efsa.europa.eu/efsajournal.

Udostępnione dokumenty:

projekt skróconego raportu z oceny - Draft Review Report SANTE/11253/2018 rev. 1

projekt rozporządzenia wykonawczego KE w sprawie nieodnowienia zatwierdzenia substancji czynnej - SANTE/11254/2018 rev.0

KE poinformowała, że projekt raportu w sprawie zharmonizowanej klasyfikacji przygotowany przez Szwecję uwzględnia dodatkowe dane wygenerowane już po zakończeniu oceny EFSA. W ich wyniku, propozycja klasyfikacji została zmieniona z Mutagenny kat. 1B na Mutagenny kat 2 (czyli zgodnie z obecną klasyfikacją tej substancji). Nie mniej, względem tiofantu metylu pojawia się wiele innych zastrzeżeń: metabolitem tej substancji jest karbendazym (substancja wycofana). Wnioskodawca dowodzi, że narażenie na ten metabolit jest nieistotne, ale EFSA nie zgadza się z taką oceną – dane w tym zakresie są nieprzekonujące.

Kraje członkowskie zostały poproszone o przesłanie uwag do 4 stycznia 2019 r.

Sekcja A – projekty do informacji/dyskusji

A.03 Renewal of approval:

2. Exchange of view on EFSA conclusions/EFSA scientific report:

a) Bromoxynil/flumioxazin (article 4.7)

Kraje członkowskie proszone są o przesłanie stanowisk krajów członkowskich w zakresie popierania lub sprzeciwu względem zastosowania art. 4 ust. 7 rozporządzenia 1107/2009 do 18 stycznia 2019 r.

c) Dimethoate

KE proponuje nieodnowienie zatwierdzenia tej substancji w oparciu o 7 krytycznych obszarów oceny stwierdzone przez EFSA⁴ dotyczące m.in. właściwości mutagennych substancji i jej metabolitu i związanej z tym braku możliwości oceny narażenia konsumenta jak również pozażywnościowa ocena narażenia zdrowia ludzkiego. Kraje członkowskie zostały poproszone o przesłanie uwag do 18 stycznia 2019 r.

e) Clopyralid

W chwili obecnej KE jeszcze nie jest w stanie stwierdzić, jak będzie wyglądać jej propozycja legislacyjna. Zgodnie z raportem naukowym EFSA⁵ stwierdzono tylko jeden krytyczny obszar oceny związany ze specyfikacją materiału technicznego użytego do badań toksykologicznych. Kraje członkowskie zostały poproszone o przesłanie uwag do 18 stycznia 2019 r.

g) Alpha Cypermethrin

W chwili obecnej KE jeszcze nie jest w stanie stwierdzić, jak będzie wyglądać jej propozycja legislacyjna. Zgodnie z raportem naukowym EFSA⁶ nie stwierdzono dla tej substancji żadnego krytycznego obszaru oceny, a jedynie 2 kwestie, które nie mogły zostać sfinalizowane, związane z oceną ryzyka dla konsumenta i nową definicją pozostałości oraz metabolitów powstających w wyniku procesu uzdatniania wody. Kraje członkowskie zostały poproszone o przesłanie uwag do 4 stycznia 2019 r.

⁴ Conclusion on the peer review of the pesticide risk assessment of the active substance dimethoate. EFSA Journal 2018;16(10):5454, 29 pp. <https://doi.org/10.2903/j.efsa.2018.5454>

⁵ Conclusion on the peer review of the pesticide risk assessment of the active substance clopyralid. EFSA Journal 2018;16(8):5389, 21 pp. <https://doi.org/10.2903/j.efsa.2018.5389>

⁶ Conclusion on the peer review of the pesticide risk assessment of the active substance alpha-cypermethrin. EFSA Journal 2018;16(9):5403, 30 pp. <https://doi.org/10.2903/j.efsa.2018.5403>

h) Cypermethrin

W chwili obecnej KE jeszcze nie jest w stanie stwierdzić, jak będzie wyglądać jej propozycja legislacyjna. Zgodnie z raportem naukowym EFSA⁷ stwierdzone zostały 4 krytyczne obszary oceny – związane z wysokim ryzykiem dla pszczoł, organizmów wodnych, stawonogów niebędących celem zwalczania oraz kwestią specyfikacji materiału technicznego użytego do badań ekotoksykologicznych i toksykologicznych. Kraje członkowskie poproszone zostały o przesłanie swoich stanowisk oraz szczególnie propozycji obniżenia ryzyka dla tych grup organizmów do 4 stycznia 2019 r.

i) Beta cyfluthrin

W chwili obecnej KE jeszcze nie jest w stanie stwierdzić, jak będzie wyglądać jej propozycja legislacyjna. Zgodnie z raportem naukowym EFSA⁸, nie zostały zidentyfikowane żadne krytyczne obszary oceny, a jedynie 4 obszary, w których nie można sfinalizować oceny, związanej z oceną ryzyka dla konsumenta, ryzykiem dla ptaków, ssaków i organizmów wodnych. Kraje członkowskie poproszone zostały o przesłanie komentarzy w zakresie możliwości nieodnowienia lub też odnowienia i zaproponowania możliwości ograniczenia ryzyka do 4 stycznia 2019 r.

A.03 Renewal of approval:

3. Draft Review/Renewal Reports for discussion:

a. Isoxaflutole

KE zaproponuje odnowienie zatwierdzenia z danymi potwierdzającymi (tzw. „*confirmatory data*”) w obszarze właściwości endokrynnych. Kraje członkowskie zostały poproszone o przesłanie uwag do 4 stycznia 2019 r.

b. Metalaxyl-M

KE zapowiedziała dalsze procedowanie w sprawie nieodnowienia zatwierdzenia tej substancji.

c. 1 MCP

KE proponuje odnowienie zatwierdzenia jako substancji niskiego ryzyka. Kraje członkowskie zostały poproszone o przesłanie uwag do 4 stycznia 2019 r.

d. Mecoprop-P

KE poinformowała o wysłaniu 4 grudnia 2018 r. mandatu do EFSA w sprawie ponownej oceny narażenia operatora. Raport naukowy EFSA powinien zostać przygotowany do 15 marca 2019 r.

e. Spinosad

KE proponuje odnowienie zatwierdzenia ww. substancji z danymi potwierdzającymi (tzw. „*confirmatory data*”) w zakresie uzdatniania wody. Ponadto substancja zostanie ponownie skierowana do EFSA do oceny właściwości endokrynnych zgodnie z nowymi kryteriami. Kraje członkowskie zostały poproszone o przesłanie uwag do 18 stycznia 2019 r.

f. Trinexapac-ethyl

⁷ Conclusion on the peer review of the pesticide risk assessment of the active substance cypermethrin. EFSA Journal 2018;16(8):5402, 28 pp. <https://doi.org/10.2903/j.efsa.2018.5402>

⁸ Conclusion on the peer review of the pesticide risk assessment of the active substance beta-cyfluthrin. EFSA Journal 2018;16(9):5405, 30 pp. <https://doi.org/10.2903/j.efsa.2018.5405>

KE proponuje odnowienie zatwierdzenia, jednakże substancja zostanie ponownie skierowana do EFSA do oceny właściwości endokrynych zgodnie z nowymi kryteriami. Kraje członkowskie zostały poproszone o przesłanie uwag do 18 stycznia 2019 r.

g. Fosetyl

KE proponuje w chwili obecnej odnowienie zatwierdzenia w oparciu o zastosowanie w mandarynkach, jednak nie jest to pewne stanowisko. Substancja zostanie ponownie skierowana do EFSA do oceny właściwości endokrynych zgodnie z nowymi kryteriami. Kraje członkowskie zostały poproszone o przesłanie uwag do 18 stycznia 2019 r.

h. Etoxazole

Nieodnowienia zatwierdzenia ww. substancji czynnej miało podlegać głosowaniu na spotkaniu Komitetu w październiku 2018 r., lecz głosowanie to zostało przełożone ze względu na brak większości kwalifikowanej, którą wykazało „tour de table”. W związku z powyższym, KE rozważa możliwość odnowienia zatwierdzenia jako „kandydat do zastąpienia”, z ograniczeniem do upraw pod osłonami. Kraje członkowskie proszone są o stanowiska do 4 stycznia 2019 r. Brak stanowiska będzie traktowany jako sprzeciw lub wstrzymanie się od głosowania.

A.04 Confirmatory Data:

1. Metazachlor

KE przedstawiła aktualny stan sprawy. Skrócony raport z oceny „review report” z października 2017 r. wskazywał na brak możliwości dalszego zatwierdzenia ww. substancji czynnej ze względu na możliwość skażenia wód gruntowych przez istotnie toksykologicznie metabolity tej substancji. 11 krajów członkowskich przesłało swoje stanowiska, wskazujące na fakt, że wycofanie tej substancji nie jest uzasadnione. Ze względu na dostępne w tym zakresie dane monitoringowe, pochodzące z Francji i Niemiec wskazują na fakt, że stężenie 2 metabolitów nie przekracza dopuszczalnego prawnie limitu 0,1 µg/l, trzy zaś pojawiały się w ww. badaniach w różnych stężeniach. W związku z powyższym, KE nie widzi podstaw do zmiany warunków zatwierdzenia ww. substancji czynnej, lecz kwestie te mają zostać ostatecznie wyjaśnione w czasie oceny substancji w czasie odnowienia jej zatwierdzenia. KE przygotowała w tym zakresie zmieniony projekt „review report” (SANCO/140/08 – final rev. 3). Projekt ten uwzględnia również zwrócenie przez kraje członkowskie szczególnej uwagi na kwestie metabolitów w trakcie procesu udzielania zezwoleń na poziomie krajowym oraz utworzenie programów monitoringowych w tym zakresie („Member States must pay particular attention to the protection of groundwater when granting authorisations of plant protection products containing metazachlor. Member States should also consider establishing groundwater monitoring programmes in line with the provisions of the approval of metazachlor (as reported also in section 6 of this Review Report”). Kraje członkowskie zostały poproszone o przesłanie uwag do 18 stycznia 2019 r.

9. Dithianon

KE poinformowała, że wystąpi do EFSA na drodze mandatu o ocenę addendum 2. Kraje członkowskie będą miały możliwość komentowania projektu konkluzji EFSA.

A.08 Guidance Documents

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

Udostępnione dokumenty:

SANTE_10035_2016 Draft Commission Notice revision 7.1

Aktualny stan sprawy:

KE poinformowała, że od ostatniego spotkania w październiku, 6 krajów (w tym Polska) przesłała

swoje pisemne uwagi do dokumentu Nota Komisji. Komisja przygotowana wersję 7.1 dokumentu, w której skorygowano datę implementacji, uporządkowano kolumnę II dokumentu oraz usunięto wartości graniczne dla pszczół – samotnic oraz trzmieli. Projekt mandatu do EFSA w zakresie rewizji wytycznej EFSA⁹ jest w chwili obecnej w fazie konsultacji z EFSA. Kraje członkowskie zostały poproszone o przesłanie uwag do 18 stycznia 2019 r.

⁹ European Food Safety Authority, 2013. EFSA Guidance Document on the risk assessment of plant protection products on bees (*Apis mellifera*, *Bombus* spp. and solitary bees). EFSA Journal 2013;11(7):3295, 268 pp., doi:10.2903/j.efsa.2013.3295