

РЕГЛАМЕНТ ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ (ЕС) № 17/2013 НА КОМИСИЯТА

от 14 януари 2013 година

за одобряване на активното вещество *Trichoderma atroviride* щам I-1237 в съответствие с Регламент (ЕО) № 1107/2009 на Европейския парламент и на Съвета относно пускането на пазара на продукти за растителна защита, и за изменение на приложението към Регламент за изпълнение (ЕС) № 540/2011

(текст от значение за ЕИП)

ЕВРОПЕЙСКАТА КОМИСИЯ,

като взе предвид Договора за функционирането на Европейския съюз,

като взе предвид Регламент (ЕО) № 1107/2009 на Европейския парламент и на Съвета от 21 октомври 2009 г. относно пускането на пазара на продукти за растителна защита и за отмяна на директиви 79/117/EИО и 91/414/EИО на Съвета (⁽¹⁾), и по-специално член 13, параграф 2 и член 78, параграф 2 от него,

като има предвид, че:

- (1) В съответствие с член 80, параграф 1, буква а) от Регламент (ЕО) № 1107/2009 Директива 91/414/EИО на Съвета (⁽²⁾) се прилага по отношение на процедурата и условията за одобрение за активни вещества, за които е прието решение в съответствие с член 6, параграф 3 от същата директива преди 14 юни 2011 г. По отношение на *Trichoderma atroviride* щам I-1237 условията, предвидени в член 80, параграф 1, буква а) от Регламент (ЕО) № 1107/2009, са изпълнени с Решение 2008/565/EО на Комисията (⁽³⁾).
- (2) В съответствие с член 6, параграф 2 от Директива 91/414/EИО на 28 август 2007 г. Франция получи заявление от Agrauxine SA за включване на *Trichoderma atroviride* щам I-1237 като активно вещество в приложение I към Директива 91/414/EИО. С Решение 2008/565/EО бе потвърдено, че документацията е пълна, тоест може да се счита, че принципно отговаря на предвидените в приложения II и III към Директива 91/414/EИО изисквания относно данните и информацията.
- (3) В съответствие с разпоредбите на член 6, параграфи 2 и 4 от Директива 91/414/EИО беше оценено въздействието на посоченото активно вещество върху здравето на человека и на животните и върху околната среда за видовете употреба, предложени от заявителя. На 19 април 2011 г. определената за докладчик държава членка представи на Комисията проект на доклад за оценка.
- (4) Проектът на доклада за оценка беше подложен на преглед от държавите членки и от Европейския орган за безопасност на храните (наричан по-долу „Органът“). На 15 май 2012 г. Органът представи на Комисията заключението си във връзка с прегледа на оценката на риска от употребата на активното вещество *Trichoderma atroviride* щам I-1237 като пестицид (⁽⁴⁾). Проектодокладът за

оценка и заключението на Органа бяха разгледани от държавите членки и от Комисията в рамките на Постоянния комитет по хранителната верига и здравето на животните и бяха окончателно приети на 20 ноември 2012 г. под формата на доклад на Комисията за преразглеждане във връзка с *Trichoderma atroviride* щам I-1237.

(5) Различните анализи показваха, че продуктите за растителна защита, съдържащи *Trichoderma atroviride* щам I-1237, отговарят най-общо на изискванията, предвидени в член 5, параграф 1, букви а) и б) и в член 5, параграф 3 от Директива 91/414/EИО, по-специално по отношение на употребите, които са разгледани и описани подробно в доклада за преглед на Комисията. Поради това е целесъобразно веществото *Trichoderma atroviride* щам I-1237 да бъде одобрено.

(6) Надържавите членки и на заинтересованите страни следва да бъде предоставен разумен срок преди одобрението, за да могат да се подгответ за спазването на новите изисквания, произтичащи от одобрението.

(7) Без да се засягат предвидените в Регламент (ЕО) № 1107/2009 задължения, произтичащи от одобрението, предвид създалото се специфично положение във връзка с прехода от Директива 91/414/EИО към Регламент (ЕО) № 1107/2009 следва обаче да се предприемат описаните по-долу действия. На държавите членки следва да се предостави период от шест месеца след одобрението, за да преразгледат разрешенията за продукти за растителна защита, съдържащи *Trichoderma atroviride* щам I-1237. Когато е целесъобразно, държавите членки следва да изменят, заменят или отнемат разрешенията. Чрез дерогация от посочения срок следва да се предостави по-дълъг срок за предвидените в Директива 91/414/EИО подаване и оценка на актуализираната пълна документация по приложение III за всеки продукт за растителна защита и за всеки отделен вид употреба съгласно единните принципи.

(8) Натрупаният опит от включването в приложение I към Директива 91/414/EИО на активни вещества, които са били обект на оценка в рамките на Регламент (ЕИО) № 3600/92 на Комисията от 11 декември 1992 г. относно определяне на подробни правила за изпълнението на първия стап от работната програма, посочена в член 8, параграф 2 от Директива 91/414/EИО на Съвета относно пускането на пазара на продукти за растителна защита (⁽⁵⁾), показва, че е възможно да възникнат трудности при тълкуването на задълженията на притежателите на съществуващи разрешения във връзка с достъпа до данни. Поради това, с цел да се избегнат допълнителни затруднения, е необходимо да се уточнят задълженията на държавите членки, особено задължението да се провери

⁽¹⁾ OB L 309, 24.11.2009 г., стр. 1.

⁽²⁾ OB L 230, 19.8.1991 г., стр. 1.

⁽³⁾ OB L 181, 10.7.2008 г., стр. 49.

⁽⁴⁾ EFSA Journal (Бюлетин на ЕОБХ), 2012 г. 10(6):2706. Публикувано онлайн на адрес: www.efsa.europa.eu

⁽⁵⁾ OB L 366, 15.12.1992 г., стр. 10.

дали притежателят на разрешение може да докаже, че има достъп до документация, която отговаря на изискванията на приложение II към посочената директива. Това уточнение обаче не налага нови задължения на държавите членки или на притежателите на разрешения в сравнение с приетите досега директиви за изменение на приложение I към посочената директива или с регламентите за одобряване на активни вещества.

- (9) В съответствие с член 13, параграф 4 от Регламент (ЕО) № 1107/2009 следва да бъде съответно изменено приложението към Регламент за изпълнение (ЕС) № 540/2011 на Комисията от 25 май 2011 г. за прилагане на Регламент (ЕО) № 1107/2009 на Европейския парламент и на Съвета по отношение на списъка на одобрените активни вещества⁽¹⁾.
- (10) Мерките, предвидени в настоящия регламент, са в съответствие със становището на Постоянния комитет по хранителната верига и здравето на животните,

ПРИ НАСТОЯЩИЯ РЕГЛАМЕНТ:

Член 1

Одобряване на активното вещество

Активното вещество *Trichoderma atroviride* щам I-1237, специфицирано в приложение I, се одобрява при условията, предвидени в същото приложение.

Член 2

Повторна оценка на продуктите за растителна защита

1. До 30 ноември 2013 г. при необходимост държавите членки изменят или отнемат в съответствие с разпоредбите на Регламент (ЕО) № 1107/2009 съществуващите разрешения за продукти за растителна защита, съдържащи активното вещество *Trichoderma atroviride* щам I-1237.

До тази дата те по-специално проверяват дали са изпълнени условията, предвидени в приложение I към настоящия регламент, с изключение на условията, определени в графата със специфичните разпоредби в посоченото приложение, както и дали притежателят на разрешението разполага с документация или достъп до документация, отговаряща на изискванията, предвидени в приложение II към Директива 91/414/EИО, съгласно условията на член 13, параграфи 1—4 от същата директива и член 62 от Регламент (ЕО) № 1107/2009.

2. Чрез дерогация от разпоредбите на параграф 1 за всеки разрешен продукт за растителна защита, съдържащ *Trichoderma atroviride* щам I-1237 като единствено активно вещество или като едно от няколко активни вещества, при положение че всички те са включени в приложението към Регламент за изпълнение (ЕС) № 540/2011 най-късно до 31 май 2013 г., държавите членки извършват повторна оценка на продукта съгласно единните принципи, посочени в член 29, параграф 6 от Регламент (ЕО) № 1107/2009, взъ основа на документация, отговаряща на изискванията на приложение III към Директива 91/414/EИО, като отчитат предвиденото в графата със специфичните разпоредби в приложение I към настоящия регламент. Въз основа на тази оценка те определят дали продуктът отговаря на условията, посочени в член 29, параграф 1 от Регламент (ЕО) № 1107/2009.

След като определят това, държавите членки:

- a) в случай на продукт, съдържащ *Trichoderma atroviride* щам I-1237 като единствено активно вещество, при необходимост изменят или оттеглят разрешението най-късно до 30 ноември 2014 г.; или
- b) в случай на продукт, съдържащ *Trichoderma atroviride* щам I-1237 като едно от няколко активни вещества, при необходимост изменят или отнемат разрешението до 30 ноември 2014 г. или до датата, определена за такова изменение или отнемане в съответният акт или актове, с който/които съответното(ите) вещество(а) е/са включено(и) в приложение I към Директива 91/414/EИО или е/са одобрено(и), в зависимост от това коя от двете дати е по-късна.

Член 3

Изменения на Регламент за изпълнение (ЕС) № 540/2011

Приложението към Регламент за изпълнение (ЕС) № 540/2011 се изменя в съответствие с приложение II към настоящия регламент.

Член 4

Влизане в сила и дата на прилагане

Настоящият регламент влиза в сила на двадесетия ден след публикуването му в Официален вестник на Европейския съюз.

Той се прилага от 1 юни 2013 г.

Настоящият регламент е задължителен в своята цялост и се прилага пряко във всички държави членки.

Съставено в Брюксел на 14 януари 2013 година.

За Колисията

Председател

José Manuel BARROSO

⁽¹⁾ ОВ L 153, 11.6.2011 г., стр. 1.

ПРИЛОЖЕНИЕ I

Популярно наименование, идентификационни номера	Наименование по IUPAC	Чистота ⁽¹⁾	Дата на одобрението	Изтичане срока на одобрението	Специфични разпоредби
Trichoderma atroviride щам I-1237 CNCM номер: I-1237	Не се прилага	1×10^9 CFU/g (1×10^{10} спори/g)	1 юни 2013 г.	31 май 2023 г.	<p>За прилагането на единните принципи, упоменати в член 29, параграф 6 от Регламент (EO) № 1107/2009, се вземат под внимание заключенията от доклада за преглед относно <i>Trichoderma atroviride</i> щам I-1237, и по-специално допълнения I и II към него, във вида, в който е финализиран от Постояния комитет по хранителната верига и здравето на животните на 20 ноември 2012 г.</p> <p>При тази цялостна оценка държавите членки трябва да обърнат специално внимание на защитата на операторите и работниците, като се има предвид, че <i>Trichoderma atroviride</i> щам I-1237 се счита за потенциален сенсибилизатор.</p> <p>Когато е целесъобразно, условията за употреба включват мерки за намаляване на риска.</p>

⁽¹⁾ Допълнителни подробности за идентичността и спецификацията на активното вещество са предоставени в доклада за преглед.

ПРИЛОЖЕНИЕ II

В част Б от приложението към Регламент за изпълнение (EC) № 540/2011 се добавя следното вписване:

Номер	Популярно наименование, идентификационни номера	Наименование по IUPAC	Чистота (*)	Дата на одобрението	Изтичане срока на одобрението	Специфични разпоредби
„32	<i>Trichoderma atroviride</i> щам I-1237 CNCM номер: I-1237	Не се прилага	1×10^9 CFU/g (1×10^{10} спори/g)	1 юни 2013 г.	31 май 2023 г.	<p>За прилагането на единните принципи, упоменати в член 29, параграф 6 от Регламент (EO) № 1107/2009, се вземат под внимание заключенията от доклада за преглед относно <i>Trichoderma atroviride</i> щам I-1237, и по-специално допълнения I и II към него, във вида, в който е финализиран от Постояния комитет по хранителната верига и здравето на животните на 20 ноември 2012 г.</p> <p>При тази цялостна оценка държавите членки трябва да обърнат специално внимание на защитата на операторите и работниците, като се има предвид, че <i>Trichoderma atroviride</i> щам I-1237 се счита за потенциален сенсибилизатор.</p> <p>Когато е целесъобразно, условията за употреба включват мерки за намаляване на риска.“</p>

(*) Допълнителни подробности за идентичността и характеристиките на активното вещество са предоставени в доклада за преглед.