

II

(Nelegislativní akty)

NAŘÍZENÍ

NAŘÍZENÍ KOMISE V PŘENESENÉ PRAVOMOCI (EU) 2020/1068

ze dne 15. května 2020,

kterým se mění přílohy I a V nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) č. 649/2012 o vývozu a dovozu nebezpečných chemických látek

(Text s významem pro EHP)

EVROPSKÁ KOMISE,

s ohledem na Smlouvu o fungování Evropské unie,

s ohledem na nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) č. 649/2012 ze dne 4. července 2012 o vývozu a dovozu nebezpečných chemických látek ⁽¹⁾, a zejména na čl. 23 odst. 4 písm. a) a c) uvedeného nařízení,

vzhledem k těmto důvodům:

- (1) Nařízením (EU) č. 649/2012 provádí Rotterdamskou úmluvu o postupu předchozího souhlasu pro určité nebezpečné chemické látky a pesticidy v mezinárodním obchodu ⁽²⁾ (dále jen „Rotterdamská úmluva“).
- (2) Prováděcími nařízeními (EU) 2019/677 ⁽³⁾, (EU) 2019/989 ⁽⁴⁾, (EU) 2019/1100 ⁽⁵⁾, (EU) 2019/1090 ⁽⁶⁾, (EU)

⁽¹⁾ Úř. věst. L 201, 27.7.2012, s. 60.

⁽²⁾ Úř. věst. L 63, 6.3.2003, s. 29.

⁽³⁾ Prováděcí nařízení Komise (EU) 2019/677 ze dne 29. dubna 2019, kterým se v souladu s nařízením Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009 o uvádění přípravků na ochranu rostlin na trh neobnovuje schválení účinné látky chlorthalonil a kterým se mění prováděcí nařízení Komise (EU) č. 540/2011 (Úř. věst. L 114, 30.4.2019, s. 15).

⁽⁴⁾ Prováděcí nařízení Komise (EU) 2019/989 ze dne 17. června 2019, kterým se v souladu s nařízením Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009 o uvádění přípravků na ochranu rostlin na trh neobnovuje schválení účinné látky chlorprofam a kterým se mění příloha prováděcího nařízení Komise (EU) č. 540/2011 (Úř. věst. L 160, 18.6.2019, s. 11).

⁽⁵⁾ Prováděcí nařízení Komise (EU) 2019/1100 ze dne 27. června 2019, kterým se v souladu s nařízením Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009 o uvádění přípravků na ochranu rostlin na trh neobnovuje schválení účinné látky desmedifam a kterým se mění příloha prováděcího nařízení Komise (EU) č. 540/2011 (Úř. věst. L 175, 28.6.2019, s. 17).

⁽⁶⁾ Prováděcí nařízení Komise (EU) 2019/1090 ze dne 26. června 2019, kterým se v souladu s nařízením Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009 o uvádění přípravků na ochranu rostlin na trh neobnovuje schválení účinné látky dimethoát a kterým se mění příloha prováděcího nařízení Komise (EU) č. 540/2011 (Úř. věst. L 173, 27.6.2019, s. 39).

2018/1532 ⁽⁷⁾, (EU) 2019/344 ⁽⁸⁾, (EU) 2018/1043 ⁽⁹⁾, (EU) 2018/1917 ⁽¹⁰⁾, (EU) 2018/1019 ⁽¹¹⁾, (EU) 2018/309 ⁽¹²⁾, (EU) 2018/1501 ⁽¹³⁾ a (EU) 2018/1914 ⁽¹⁴⁾ Komise rozhodla neobnovit schválení látek chlorthalonil, chlorprofam, desmedifam, dimethoát, dikvat, ethoprofos, fenamidon, flurtamon, oxasulfuron, propineb, pymetrozin a chinoxifen jakožto účinných látek podle nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009 ⁽¹⁵⁾, a v případě uvedených látek jsou tudíž zakázána všechna použití v kategorii „pesticidy“, jelikož v dané kategorii se žádné jiné použití nevyskytuje. Uvedené látky by proto měly být doplněny do seznamů chemických látek v částech 1 a 2 přílohy I nařízení (EU) č. 649/2012.

- (3) Prováděcím nařízením (EU) 2018/1500 ⁽¹⁶⁾ Komise rozhodla, že neobnoví schválení látky thiram jakožto účinné látky podle nařízení (ES) č. 1107/2009, a v případě této látky je tudíž zakázáno použití v podkategorii „pesticidy ve skupině prostředků na ochranu rostlin“ podle nařízení (EU) č. 649/2012. Jelikož thiram je podle nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) č. 528/2012 ⁽¹⁷⁾ schválen pouze pro použití v biocidních přípravcích typu 9, které spadají do podkategorie „jiné pesticidy včetně biocidů“ podle nařízení (EU) č. 649/2012, jsou zakázána prakticky všechna použití této látky na úrovni kategorie „pesticidy“. Má se proto za to, že thiram je na úrovni kategorie „pesticidy“ přísně omezen, a měl by tedy být doplněn do seznamů chemických látek v částech 1 a 2 přílohy I nařízení (EU) č. 649/2012.

⁽⁷⁾ Prováděcí nařízení Komise (EU) 2018/1532 ze dne 12. října 2018, kterým se v souladu s nařízením Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009 o uvádění přípravků na ochranu rostlin na trh neobnovuje schválení účinné látky dikvat a kterým se mění prováděcí nařízení Komise (EU) č. 540/2011 (Úř. věst. L 257, 15.10.2018, s. 10).

⁽⁸⁾ Prováděcí nařízení Komise (EU) 2019/344 ze dne 28. února 2019, kterým se v souladu s nařízením Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009 o uvádění přípravků na ochranu rostlin na trh neobnovuje schválení účinné látky ethoprofos a kterým se mění příloha prováděcího nařízení Komise (EU) č. 540/2011 (Úř. věst. L 62, 1.3.2019, s. 7).

⁽⁹⁾ Prováděcí nařízení Komise (EU) 2018/1043 ze dne 24. července 2018, kterým se v souladu s nařízením Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009 o uvádění přípravků na ochranu rostlin na trh neobnovuje schválení účinné látky fenamidon a kterým se mění prováděcí nařízení Komise (EU) č. 540/2011 (Úř. věst. L 188, 25.7.2018, s. 9).

⁽¹⁰⁾ Prováděcí nařízení Komise (EU) 2018/1917 ze dne 6. prosince 2018, kterým se v souladu s nařízením Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009 o uvádění přípravků na ochranu rostlin na trh neobnovuje schválení účinné látky flurtamon a kterým se mění prováděcí nařízení Komise (EU) č. 540/2011 (Úř. věst. L 311, 7.12.2018, s. 27).

⁽¹¹⁾ Prováděcí nařízení Komise (EU) 2018/1019 ze dne 18. července 2018, kterým se v souladu s nařízením Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009 o uvádění přípravků na ochranu rostlin na trh neobnovuje schválení účinné látky oxasulfuron a kterým se mění prováděcí nařízení Komise (EU) č. 540/2011 (Úř. věst. L 183, 19.7.2018, s. 14).

⁽¹²⁾ Prováděcí nařízení Komise (EU) 2018/309 ze dne 1. března 2018, kterým se v souladu s nařízením Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009 o uvádění přípravků na ochranu rostlin na trh neobnovuje schválení účinné látky propineb a kterým se mění příloha prováděcího nařízení Komise (EU) č. 540/2011 (Úř. věst. L 60, 2.3.2018, s. 16).

⁽¹³⁾ Prováděcí nařízení Komise (EU) 2018/1501 ze dne 9. října 2018, kterým se v souladu s nařízením Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009 o uvádění přípravků na ochranu rostlin na trh neobnovuje schválení účinné látky pymetrozin a kterým se mění prováděcí nařízení Komise (EU) č. 540/2011 (Úř. věst. L 254, 10.10.2018, s. 4).

⁽¹⁴⁾ Prováděcí nařízení Komise (EU) 2018/1914 ze dne 6. prosince 2018, kterým se v souladu s nařízením Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009 o uvádění přípravků na ochranu rostlin na trh neobnovuje schválení účinné látky chinoxifen a kterým se mění prováděcí nařízení Komise (EU) č. 540/2011 (Úř. věst. L 311, 7.12.2018, s. 17).

⁽¹⁵⁾ Nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009 ze dne 21. října 2009 o uvádění přípravků na ochranu rostlin na trh a o zrušení směrnice Rady 79/117/EHS a 91/414/EHS (Úř. věst. L 309, 24.11.2009, s. 1).

⁽¹⁶⁾ Prováděcí nařízení Komise (EU) 2018/1500 ze dne 9. října 2018, kterým se v souladu s nařízením Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009 o uvádění přípravků na ochranu rostlin na trh neobnovuje schválení účinné látky thiram, kterým se zakazuje použití a prodej osiva ošetřeného přípravky na ochranu rostlin obsahujícími thiram a kterým se mění prováděcí nařízení Komise (EU) č. 540/2011 (Úř. věst. L 254, 10.10.2018, s. 1).

⁽¹⁷⁾ Nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) č. 528/2012 ze dne 22. května 2012 o dodávání biocidních přípravků na trh a jejich používání (Úř. věst. L 167, 27.6.2012, s. 1).

- (4) Prováděcím nařízením (EU) 2018/1865⁽¹⁸⁾ Komise rozhodla, že neobnoví schválení látky propikonazol jakožto účinné látky podle nařízení (ES) č. 1107/2009, a v případě této látky je tudíž zakázáno použití v podkategorii „pesticidy ve skupině prostředků na ochranu rostlin“. Tento zákaz nepředstavuje přísné omezení použití látky na úrovni kategorie „pesticidy“, neboť propikonazol je schválen pro několik použití v podkategorii „jiné pesticidy včetně biocidů“. Propikonazol byl podle nařízení (EU) č. 528/2012 schválen pro použití v biocidních přípravcích typu 7, 8 a 9. Propikonazol by tedy měl být doplněn do seznamu chemických látek v části 1 přílohy I nařízení (EU) č. 649/2012.
- (5) Byla předložena žádost o obnovení schválení klothianidinu a thiamethoxamu, avšak po přijetí prováděcích nařízení (EU) 2018/784⁽¹⁹⁾ a (EU) 2018/785⁽²⁰⁾, kterými Komise rozhodla změnit podmínky schválení těchto účinných látek podle nařízení (ES) č. 1107/2009, ji žadatel stáhl. Vzhledem k tomu, že platnost schválení klothianidinu a thiamethoxamu vypršela, je zakázáno použití těchto látek v podkategorii „pesticidy ve skupině prostředků na ochranu rostlin“. Tento zákaz představuje přísné omezení použití daných látek na úrovni kategorie „pesticidy“, protože jsou zakázána prakticky všechna použití klothianidinu a thiamethoxamu, neboť klothianidin a thiamethoxam jsou schváleny pouze pro použití v biocidních přípravcích typu 18 podle nařízení (EU) č. 528/2012 v podkategorii „jiné pesticidy včetně biocidů“. Klothianidin a thiamethoxam by proto měly být doplněny do seznamů chemických látek v částech 1 a 2 přílohy I nařízení (EU) č. 649/2012.
- (6) Prováděcím nařízením (EU) 2018/783⁽²¹⁾ Komise rozhodla, že změní podmínky schválení účinné látky imidaklopid podle nařízení (ES) č. 1107/2009, a v případě této látky je tudíž přísně omezeno použití v podkategorii „pesticidy ve skupině prostředků na ochranu rostlin“. Toto přísné omezení nepředstavuje přísné omezení použití dané látky na úrovni kategorie „pesticidy“, jelikož imidaklopid je schválen pro několik použití v podkategorii „jiné pesticidy včetně biocidů“. Imidaklopid byl podle nařízení (EU) č. 528/2012 schválen pro použití v biocidních přípravcích typu 18. Imidaklopid se navíc používá ve veterinárních léčivých přípravcích v souladu se směrnicí Evropského parlamentu a Rady 2001/82/ES⁽²²⁾. Imidaklopid by tedy měl být doplněn do seznamu chemických látek v části 1 přílohy I nařízení (EU) č. 649/2012.
- (7) Prováděcím nařízením (EU) 2015/404⁽²³⁾ Komise v návaznosti na žádost o obnovení schválení účinné látky glufosinát rozhodla prodloužit dobu platnosti schválení této účinné látky podle nařízení (ES) č. 1107/2009. Jelikož tato žádost byla stažena, glufosinát již není schválen jako účinná látka podle nařízení (ES) č. 1107/2009, a v případě této látky jsou tudíž zakázána všechna použití v kategorii „pesticidy“, neboť v dané kategorii žádné jiné použití nefiguruje. Látka by proto měla být doplněna do seznamů chemických látek v částech 1 a 2 přílohy I nařízení (EU) č. 649/2012.
- (8) Na devátém zasedání konference smluvních stran Rotterdamské úmluvy, které se konalo v květnu 2019, bylo rozhodnuto zařadit látky forát a hexabromcyklohexan do přílohy III úmluvy, v důsledku čehož se na uvedené látky vztahuje postup předchozího souhlasu podle úmluvy. Forát by proto měl být doplněn do seznamů chemických látek v částech 1 a 3 přílohy I nařízení (EU) č. 649/2012. Hexabromcyklohexan je již uveden v příloze V nařízení (EU) č. 649/2012, a je tedy zakázán jeho vývoz. Proto by měl být doplněn do seznamu chemických látek v části 3 přílohy I uvedeného nařízení.

⁽¹⁸⁾ Prováděcí nařízení Komise (EU) 2018/1865 ze dne 28. listopadu 2018, kterým se v souladu s nařízením Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009 o uvádění přípravků na ochranu rostlin na trh neobnovuje schválení účinné látky propikonazol a kterým se mění prováděcí nařízení Komise (EU) č. 540/2011 (Úř. věst. L 304, 29.11.2018, s. 6).

⁽¹⁹⁾ Prováděcí nařízení Komise (EU) 2018/784 ze dne 29. května 2018, kterým se mění prováděcí nařízení (EU) č. 540/2011, pokud jde o podmínky schválení účinné látky klothianidin (Úř. věst. L 132, 30.5.2018, s. 35).

⁽²⁰⁾ Prováděcí nařízení Komise (EU) 2018/785 ze dne 29. května 2018, kterým se mění prováděcí nařízení (EU) č. 540/2011, pokud jde o podmínky schválení účinné látky thiamethoxam (Úř. věst. L 132, 30.5.2018, s. 40).

⁽²¹⁾ Prováděcí nařízení Komise (EU) 2018/783 ze dne 29. května 2018, kterým se mění prováděcí nařízení (EU) č. 540/2011, pokud jde o podmínky schválení účinné látky imidaklopid (Úř. věst. L 132, 30.5.2018, s. 31).

⁽²²⁾ Směrnice Evropského parlamentu a Rady 2001/82/ES ze dne 6. listopadu 2001 o kodexu Společenství týkajícím se veterinárních léčivých přípravků (Úř. věst. L 311, 28.11.2001, s. 1).

⁽²³⁾ Prováděcí nařízení Komise (EU) 2015/404 ze dne 11. března 2015, kterým se mění prováděcí nařízení (EU) č. 540/2011, pokud jde o prodloužení doby platnosti schválení účinných látek beflubutamid, kaptan, dimethoát, dimethomorf, ethoprofos, fipronil, folpet, formetanát, glufosinát, methiokarb, metribuzin, fosmet, pirimifos-methyl a propamokarb (Úř. věst. L 67, 12.3.2015, s. 6).

- (9) Nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) 2017/852 ⁽²⁴⁾ zakazuje vývoz rtuti, některých směsí kovové rtuti s jinými látkami, některých sloučenin rtuti a některých výrobků s přidanou rtutí. Tyto zákazy vývozu by proto měly být promítnuty v části 2 přílohy V nařízení (EU) č. 649/2012.
- (10) Nařízení (EU) č. 649/2012 by proto mělo být odpovídajícím způsobem změněno.
- (11) Je vhodné poskytnout dostatek času zúčastněným stranám, aby mohly přijmout opatření nezbytná k dosažení souladu s tímto nařízením, a členskými státy, aby mohly přijmout opatření nezbytná k jeho provedení,

PŘIJALA TOTO NAŘÍZENÍ:

Článek 1

Nařízení (EU) č. 649/2012 se mění takto:

- a) příloha I se mění v souladu s přílohou I tohoto nařízení;
- b) příloha V se mění v souladu s přílohou II tohoto nařízení.

Článek 2

Toto nařízení vstupuje v platnost dvacátým dnem po vyhlášení v *Úředním věstníku Evropské unie*.

Použije se ode dne 1. září 2020.

Toto nařízení je závazné v celém rozsahu a přímo použitelné ve všech členských státech.

V Bruselu dne 15. května 2020.

Za Komisi
předsedkyně
Ursula VON DER LEYEN

⁽²⁴⁾ Nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) 2017/852 ze dne 17. května 2017 o rtuti a o zrušení nařízení (ES) č. 1102/2008 (Úř. věst. L 137, 24.5.2017, s. 1).

PŘÍLOHA I

Příloha I nařízení (EU) č. 649/2012 se mění takto:

1) v tabulce v části 1 se vkládají nové položky, které znějí:

Chemická látka	Č. CAS	Č. EINECS	Kód KN (***)	Podkategorie (*)	Omezení použití (**)	Země, pro které se nepožaduje oznámení
„Chlorthalonil“ (*)	1897-45-6	217-588-1	ex 2926 90 70	p(1)	b	
Chlorprofam (*)	101-21-3	202-925-7	ex 2924 29 70	p(1)	b	
Klothianidin (*)	210880-92-5	nepoužije se	ex 2934 10 00	p(1)	b	
Desmedifam (*)	13684-56-5	237-198-5	ex 2924 29 70	p(1)	b	
Dimethoát (*)	60-51-5	200-480-3	ex 2930 90 98	p(1)	b	
Dikvat, včetně dikvat-dibromidu (*)	2764-72-9 85-00-7	220-433-0 201-579-4	ex 2933 99 80	p(1)	b	
Ethoprofos (*)	13194-48-4	236-152-1	ex 2930 90 98	p(1)	b	
Fenamidon (*)	161326-34-7	nepoužije se	ex 2933 29 90	p(1)	b	
Flurtamon (*)	96525-23-4	nepoužije se	ex 2932 19 00	p(1)	b	
Glufosinát, včetně glufosinátu amonného (*)	51276-47-2 77182-82-2	257-102-5 278-636-6	ex 2931 39 90	p(1)	b	
Imidakloprid	138261-41-3	nepoužije se	ex 2933 39 99	p(1)	sr	
Oxasulfuron (*)	144651-06-9	nepoužije se	ex 2935 90 90	p(1)	b	
Forát (#)	298-02-2	206-052-2	ex 2930 90 98	p(1)	b	
Propikonazol	60207-90-1	262-104-4	ex 2934 99 90	p(1)	b	
Propineb (*)	12071-83-9 9016-72-2	235-134-0	ex 2930 20 00	p(1)	b	
Pymetrozin (*)	123312-89-0	nepoužije se	ex 2933 69 80	p(1)	b	
Chinoxyfen (*)	124495-18-7	nepoužije se	ex 2933 49 90	p(1)	b	
Thiamethoxam (*)	153719-23-4	nepoužije se	ex 2934 10 00	p(1)	b	
Thiram (*)	137-26-8	205-286-2	ex 2930 30 00	p(1)-p(2)	b-sr“;	

2) v tabulce v části 2 se vkládají nové položky, které znějí:

Chemická látka	Č. CAS	Č. Einescs	Kód KN (***)	Kategorie (*)	Omezení použití (**)
„Chlorthalonil	1897-45-6	217-588-1	ex 2926 90 70	p	b
Chlorprofam	101-21-3	202-925-7	ex 2924 29 70	p	b
Klothianidin	210880-92-5	nepoužije se	ex 2934 10 00	p	sr
Desmedifam	13684-56-5	237-198-5	ex 2924 29 70	p	b
Dimethoát	60-51-5	200-480-3	ex 2930 90 98	p	b
Dikvat, včetně dikvat-dibromidu	2764-72-9 85-00-7	220-433-0 201-579-4	ex 2933 99 80	p	b
Ethoprofos	13194-48-4	236-152-1	ex 2930 90 98	p	b
Fenamidon	161326-34-7	nepoužije se	ex 2933 29 90	p	b
Flurtamon	96525-23-4	nepoužije se	ex 2932 19 00	p	b
Glufosinát, včetně glufosinátu amonného	51276-47-2 77182-82-2	257-102-5 278-636-6	ex 2931 39 90	p	b
Oxasulfuron	144651-06-9	nepoužije se	ex 2935 90 90	p	b
Propineb	12071-83-9 9016-72-2	235-134-0	ex 2930 20 00	p	b
Pymetrozin	123312-89-0	nepoužije se	ex 2933 69 80	p	b
Chinoxyfen	124495-18-7	nepoužije se	ex 2933 49 90	p	b
Thiamethoxam	153719-23-4	nepoužije se	ex 2934 10 00	p	sr
Thiram	137-26-8	205-286-2	ex 2930 30 00	p	sr“;

3) v tabulce v části 3 se vkládají nové položky, které znějí:

Chemická látka	Příslušné číslo nebo čísla CAS	Kód HS Čistá látka (**)	Kód HS Směsi obsahující látku (**)	Kategorie
„Hexabromcyklododekan	25637-99-4, 3194-55-6, 134237-50-6, 134237-51-7, 134237-52-8 a další	2903.89		Průmyslové
Forát	298-02-2	2930.90	3808.50	Pesticid“.

PŘÍLOHA II

V příloze V nařízení (EU) č. 649/2012 se tabulka uvedená v části 2 mění takto:

1) v položce 3 se vkládá nový text, který zní:

Popis chemických látek/výrobku nebo výrobků, na které se vztahuje zákaz vývozu	Doplňující informace, pokud jsou důležité (např. název chemické látky, č. ES, č. CAS atd.)
„— Síran rtuťnatý (HgSO ₄), — Dusičnan rtuťnatý (Hg(NO ₃) ₂).	č. CAS 7783-35-9, 10045-94-0 č. ES 231-992-5, 233-152-3“;

2) doplňují se nové položky, které znějí:

Č.	Popis chemických látek/výrobku nebo výrobků, na které se vztahuje zákaz vývozu	Doplňující informace, pokud jsou důležité (např. název chemické látky, č. ES, č. CAS atd.)
„5	Kompaktní zářivky (CFL) pro všeobecné osvětlení: a) CFL.i ≤ 30 wattů s obsahem rtuti vyšším než 2,5 mg na trubici; b) CFL.ni ≤ 30 wattů s obsahem rtuti vyšším než 3,5 mg na trubici.	
6	Následující lineární (trubicové) zářivky (LFL) pro všeobecné osvětlení: a) zářivky s třípásmovým luminoforem < 60 wattů s obsahem rtuti vyšším než 5 mg na zářivku; b) halofosfátové zářivky ≤ 40 wattů s obsahem rtuti vyšším než 10 mg na zářivku.	
7	Vysokotlaké rtuťové výbojky pro všeobecné osvětlení	
8	Následující zářivky se studenou katodou a zářivky s externí elektrodou s přidanou rtutí určené pro elektronické displeje: a) krátké (≤ 500 mm) s obsahem rtuti vyšším než 3,5 mg na zářivku; b) střední (> 500 mm a ≤ 1 500 mm) s obsahem rtuti vyšším než 5 mg na zářivku; c) dlouhé (> 1 500 mm) s obsahem rtuti vyšším než 13 mg na zářivku.“	