



2024/2806

4.11.2024

PROVÁDĚCÍ NAŘÍZENÍ KOMISE (EU) 2024/2806

ze dne 31. října 2024,

kterým se v souladu s nařízením Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009 neobnovuje schválení účinné látky metribuzin a kterým se mění prováděcí nařízení Komise (EU) č. 540/2011 a prováděcí nařízení Komise (EU) 2015/408

(Text s významem pro EHP)

EVROPSKÁ KOMISE,

s ohledem na Smlouvu o fungování Evropské unie,

s ohledem na 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 směrnic Rady 79/117/EHS a 91/414/EHS ⁽¹⁾, a zejména na čl. 20 odst. 1 a čl. 78 odst. 2 uvedeného nařízení,

vzhledem k těmto důvodům:

- (1) Směrnicí Komise 2007/25/ES ⁽²⁾ byl metribuzin zařazen jako účinná látka do přílohy I směrnice Rady 91/414/EHS ⁽³⁾.
- (2) Účinné látky zařazené do přílohy I směrnice 91/414/EHS se považují za schválené podle nařízení (ES) č. 1107/2009 a jsou uvedeny na seznamu v části A přílohy prováděcího nařízení Komise (EU) č. 540/2011 ⁽⁴⁾.
- (3) Platnost schválení účinné látky metribuzin, jak je stanoveno v části A přílohy prováděcího nařízení (EU) č. 540/2011, skončí dne 15. února 2025.
- (4) V souladu s článkem 1 prováděcího nařízení Komise (EU) č. 844/2012 ⁽⁵⁾ a ve lhůtě stanovené v uvedeném článku byla Estonsku jakožto zpravodajskému členskému státu a Německu jakožto spoluzpravodajskému členskému státu předložena žádost o obnovení schválení účinné látky metribuzin.
- (5) Žadatel předložil zpravodajskému členskému státu, spoluzpravodajskému členskému státu, Komisi a Evropskému úřadu pro bezpečnost potravin (dále jen „úřad“) doplňující dokumentaci požadovanou podle článku 6 prováděcího nařízení (EU) č. 844/2012. Zpravodajský členský stát shledal žádost přijatelnou.

⁽¹⁾ Úř. věst. L 309, 24.11.2009, s. 1, ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/2009/1107/oj>.

⁽²⁾ Směrnice Komise 2007/25/ES ze dne 23. dubna 2007, kterou se mění směrnice Rady 91/414/EHS za účelem zařazení účinných látek dimethoát, dimethomorf, glufosinát, metribuzin, fosmet a propamokarb (Úř. věst. L 106, 24.4.2007, s. 34, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/2007/25/oj>).

⁽³⁾ Směrnice Rady 91/414/EHS ze dne 15. července 1991 o uvádění přípravků na ochranu rostlin na trh (Úř. věst. L 230, 19.8.1991, s. 1, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/1991/414/oj>).

⁽⁴⁾ Prováděcí nařízení Komise (EU) č. 540/2011 ze dne 25. května 2011, kterým se provádí nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009, pokud jde o seznam schválených účinných látek (Úř. věst. L 153, 11.6.2011, s. 1, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2011/540/oj).

⁽⁵⁾ Prováděcí nařízení Komise (EU) č. 844/2012 ze dne 18. září 2012, kterým se stanoví ustanovení nezbytná k provedení postupu obnovení schválení účinných látek podle nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009, pokud jde o uvádění přípravků na ochranu rostlin na trh (Úř. věst. L 252, 19.9.2012, s. 26, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2012/844/oj), které se nadále použije na postup obnovení schválení této účinné látky podle článku 17 prováděcího nařízení Komise (EU) 2020/1740 ze dne 20. listopadu 2020, kterým se stanoví ustanovení nezbytná k provedení postupu obnovení schválení účinných látek podle nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009 a zrušuje prováděcí nařízení Komise (EU) č. 844/2012 (Úř. věst. L 392, 23.11.2020, s. 20, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2020/1740/oj).

- (6) Zpravodajský členský stát vypracoval po konzultaci se spoluzpravodajským členským státem návrh hodnotící zprávy o obnovení a dne 30. září 2019 jej předložil úřadu a Komisi. Ve svém návrhu hodnotící zprávy o obnovení navrhl zpravodajský členský stát obnovit schválení metribuzinu.
- (7) Úřad zpřístupnil souhrn doplňující dokumentace veřejnosti. Úřad rovněž předal návrh hodnotící zprávy o obnovení žadateli a členským státům k připomínkám a zahájil o něm veřejnou konzultaci. Obdržené připomínky úřad předal Komisi.
- (8) Dne 25. července 2023 oznámil úřad Komisi svůj závěr⁽⁹⁾ ohledně toho, zda lze očekávat, že metribuzin splní kritéria pro schválení uvedená v článku 4 nařízení (ES) č. 1107/2009.
- (9) Úřad poukázal na rizika. Dospěl zejména k závěru, že metribuzin splňuje kritéria pro to, aby byl identifikován jako endokrinní disruptor, pokud jde o způsob účinku na štítnou žlázu u člověka, a že nebylo prokázáno, že by expozice lidí této účinné látky v přípravku na ochranu rostlin za realistických navrhovaných podmínek použití byla zanedbatelná. Úřad dále dospěl k závěru, že odhady expozice osob v okolí a místních obyvatel překračují stanovenou limitní hodnotu pro všechna hodnocená reprezentativní použití a že dostupné studie nepostačují k vyloučení vysokého rizika pro včely.
- (10) Úřad vyhodnotil, zda je metribuzin nezbytný pro regulaci vážného ohrožení zdraví rostlin, kterému nelze zabránit jinými dostupnými prostředky, včetně nechemických metod. Toto hodnocení zahrnovalo pouze případy, kdy se metribuzin používá k odstraňování plevelu při aplikacích herbicidů před vzklíčením a po vzklíčení. Úřad dospěl k závěru, že v době posouzení nebyl k dispozici dostatečný počet chemických alternativ pro všechny hodnocené plodiny, a proto je odchylka v tomto ohledu u všech hodnocených plodin vědecky podložena. Posouzení nechemických alternativ pro navržená použití dospělo k závěru, že je k dispozici široká škála nechemických metod, a to navzdory skutečnosti, že tyto metody nemusí mít stejnou účinnost jako chemické metody nebo mohou mít ekonomická omezení. Komise se proto domnívá, že podmínky pro použití odchylky podle čl. 4 odst. 7 nařízení (ES) č. 1107/2009 nejsou splněny.
- (11) Komise předložila Stálému výboru pro rostliny, zvířata, potraviny a krmiva dne 22. května 2024 zprávu o obnovení a dne 10. července 2024 předlohu tohoto nařízení.
- (12) Komise vyzvala žadatele, aby se k závěru úřadu vyjádřil. Navíc v souladu s čl. 14 odst. 1 třetím pododstavcem prováděcího nařízení (EU) č. 844/2012 vyzvala Komise žadatele, aby předložil připomínky ke zprávě o obnovení schválení. Žadatel předložil své připomínky, které byly důkladně posouzeny.
- (13) Navzdory argumentům předloženým žadatelem nebylo možné obavy týkající se účinné látky metribuzin vyvrátit.
- (14) Nebylo tudíž prokázáno, že v případě jednoho či více reprezentativních použití alespoň jednoho přípravku na ochranu rostlin obsahujícího metribuzin jsou splněna kritéria pro schválení stanovená v článku 4 nařízení (ES) č. 1107/2009. Proto je vhodné neobnovit schválení účinné látky metribuzin v souladu s čl. 20 odst. 1 písm. b) uvedeného nařízení.
- (15) Prováděcí nařízení (EU) č. 540/2011 by proto mělo být odpovídajícím způsobem změněno.

⁽⁹⁾ EFSA (Evropský úřad pro bezpečnost potravin), 2023. Peer review of the pesticide risk assessment of the active substance metribuzin. EFSA Journal 2023; 21(8):8140 <https://doi.org/10.2903/j.efsa.2023.8140>. Tento závěr byl znovu vydán s redakčními opravami v hlavní části textu a v dodatku B dne 13. května 2024 s cílem zohlednit výsledky další odborné konzultace. Opravy nemají podstatný vliv na obsah ani výsledek tohoto vědeckého výstupu.

- (16) V prováděcím nařízení Komise (EU) 2015/408 ⁽⁷⁾ byl metribuzin uveden na seznamu jako látka, která se má nahradit. Vzhledem k tomu, že schválení metribuzinu nebylo obnoveno, není již jeho zařazení v seznamu relevantní. V souladu s tím by měl být metribuzin z přílohy prováděcího nařízení (EU) 2015/408 odstraněn.
- (17) Členským státům by měl být poskytnut dostatečný čas na odnětí povolení pro přípravky na ochranu rostlin obsahující metribuzin.
- (18) U přípravků na ochranu rostlin obsahujících metribuzin, pro něž členské státy udělí odkladnou lhůtu v souladu s článkem 46 nařízení (ES) č. 1107/2009, by tato lhůta měla uplynout nejpozději 12 měsíců po vstupu tohoto nařízení v platnost.
- (19) Prováděcím nařízením Komise (EU) 2023/918 ⁽⁸⁾ byla prodloužena doba platnosti schválení metribuzinu do 15. února 2025, aby bylo možno dokončit postup pro obnovení schválení před uplynutím doby platnosti schválení uvedené účinné látky. Nicméně vzhledem k tomu, že rozhodnutí o neobnovení schválení se přijímá před uplynutím prodloužené doby jeho platnosti, mělo by se toto nařízení začít používat dříve než k uvedenému datu.
- (20) Tímto nařízením není dotčeno předložení další žádosti o schválení metribuzinu podle článku 7 nařízení (ES) č. 1107/2009.
- (21) Opatření stanovená tímto nařízením jsou v souladu se stanoviskem Stálého výboru pro rostliny, zvířata, potraviny a krmiva,

PŘIJALA TOTO NAŘÍZENÍ:

Článek 1

Neobnovení schválení účinné látky

Schválení účinné látky metribuzin se neobnovuje.

Článek 2

Změna prováděcího nařízení (EU) č. 540/2011

V části A přílohy prováděcího nařízení (EU) č. 540/2011 se zrušuje řádek 152 pro metribuzin.

Článek 3

Změna prováděcího nařízení (EU) 2015/408

V příloze prováděcího nařízení (EU) 2015/408 se zrušuje položka pro metribuzin.

⁽⁷⁾ Prováděcí nařízení Komise (EU) 2015/408 ze dne 11. března 2015 o provádění čl. 80 odst. 7 nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009 o uvádění přípravků na ochranu rostlin na trh a o sestavení seznamu látek, které se mají nahradit (Úř. věst. L 67, 12.3.2015, s. 18, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2015/408/oj).

⁽⁸⁾ Prováděcí nařízení Komise (EU) 2023/918 ze dne 4. května 2023, kterým se mění prováděcí nařízení (EU) č. 540/2011, pokud jde o prodloužení doby platnosti schválení účinných látek akonifin, ametoctradin, beflubutamid, benthialikalb, boskalid, kaptan, klothodim, cykloxydim, cyflumetofen, dazomet, diklofop, dimethomorf, ethefon, fenazachin, fluopikolid, fluoxastrobin, flurochloridon, folpet, formetanát, *Helicoverpa armigera nucleopolyhedrovirus*, hymexazol, kyselina indolylmásečná, mandipropamid, metalaxyl, metaldehyd, metam, metazachlor, metribuzin, milbemektin, paklobutrazol, penoxsulam, fenmedifam, pirimifos-methyl, propamokarb, prochinazid, prothiokonazol, s-metolachlor, *Spodoptera littoralis nucleopolyhedrovirus*, *Trichoderma asperellum* kmen T34 a *Trichoderma atroviride* kmen I-1237 (Úř. věst. L 119, 5.5.2023, s. 160, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2023/918/oj).

*Článek 4***Přechodná opatření**

Členské státy odejmou povolení pro přípravky na ochranu rostlin obsahující účinnou látku metribuzin do dne 24. května 2025.

*Článek 5***Odkladná lhůta**

Jakákoli odkladná lhůta udělená členskými státy v souladu s článkem 46 nařízení (ES) č. 1107/2009 uplyne nejpozději dne 24. listopadu 2025.

*Článek 6***Vstup v platnost**

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

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

V Bruselu dne 31. října 2024.

Za Komisi
předsedkyně
Ursula VON DER LEYEN