

KOMISJONI RAKENDUSMÄÄRUS (EL) 2015/2047,**16. november 2015,****millega pikendatakse asendamisele kuuluva toimeaine esfenvaleraadi heakskiidu kehtivusaega vastavalt Euroopa Parlamendi ja nõukogu määrusele (EÜ) nr 1107/2009 taimekaitsevahendite turulelaskmise kohta ning muudetakse komisjoni rakendusmääruse (EL) nr 540/2011 lisa****(EMPs kohaldatav tekst)**

EUROOPA KOMISJON,

võttes arvesse Euroopa Liidu toimimise lepingut,

võttes arvesse Euroopa Parlamendi ja nõukogu 21. oktoobri 2009. aasta määrust (EÜ) nr 1107/2009 taimekaitsevahendite turulelaskmise ja nõukogu direktiivide 79/117/EMÜ ja 91/414/EMÜ kehtetuks tunnistamise kohta, ⁽¹⁾ eriti selle artiklit 24 koostooimes artikli 20 lõikega 1,

ning arvestades järgmist:

- (1) Toimeaine esfenvaleraadi heakskiit, nagu on sätestatud komisjoni rakendusmääruse (EL) nr 540/2011 ⁽²⁾ lisa A osas, aegub 30. juunil 2016.
- (2) Taotlus pikendada esfenvaleraadi kuulumist nõukogu direktiivi 91/414/EMÜ ⁽³⁾ I lissasse on esitatud komisjoni määruse (EL) nr 1141/2010 ⁽⁴⁾ artikli 4 kohaselt kõnealuses artiklis sätestatud ajavahemiku jooksul.
- (3) Taotleja esitas täiendavad toimeained, mis on nõutud vastavalt määruse (EL) nr 1141/2010 artiklile 9. Referentliikmesriik leidis, et taotlus on täielik.
- (4) Referentliikmesriik koostas kaasreferentliikmesriigiga konsulteerides pikendamise hindamisaruande ning esitas selle 30. juulil 2013 Euroopa Toiduohutusametile (edaspidi „toiduohutusamet“) ja komisjonile.
- (5) Toiduohutusamet edastas pikendamise hindamisaruande taotlejale ja liikmesriikidele märkuste esitamiseks ning edastas saadud märkused komisjonile. Toiduohutusamet tegi ka täiendava kokkuvõtliku toimiku avalikkusele kättesaadavaks.
- (6) 22. oktoobril 2014 esitas toiduohutusamet komisjonile oma järeldused ⁽⁵⁾ selle kohta, kas esfenvaleraat võib eeldatavalt vastata määruse (EÜ) nr 1107/2009 artiklis 4 sätestatud heakskiitmise nõuetele. Komisjon esitas esialgse läbivaatamisaruande esfenvaleraadi kohta alalisele taime-, looma-, toidu- ja söödakomiteele 20. märtsil 2015.
- (7) Vähemalt ühe nimetatud toimeainet sisaldava taimekaitsevahendi puhul on ühe või mitme iseloomuliku kasutusviisiga seoses leidnud kinnitust, et artiklis 4 sätestatud heakskiitmisnõuded on täidetud. Seega loetakse need heakskiitmisnõuded täidetuks.

⁽¹⁾ ELT L 309, 24.11.2009, lk 1.

⁽²⁾ Komisjoni rakendusmäärus (EL) nr 540/2011, 25. mai 2011, millega rakendatakse Euroopa Parlamendi ja nõukogu määrust (EÜ) nr 1107/2009 seoses heakskiidetud toimeainete loeteluga (ELT L 153, 11.6.2011, lk 1).

⁽³⁾ Nõukogu direktiiv 91/414/EMÜ, 15. juuli 1991, taimekaitsevahendite turuleviimise kohta (EÜT L 230, 19.8.1991, lk 1).

⁽⁴⁾ Komisjoni määrus (EL) nr 1141/2010, 7. detsember 2010, millega sätestatakse menetlus teise toimeainete rühma nõukogu direktiivi 91/414/EMÜ I lissasse kuulumise pikendamiseks ja kehtestatakse kõnealuste ainete loetelu (ELT L 322, 8.12.2010, lk 10).

⁽⁵⁾ EFSA Journal (2014); 12(11):3873. Kättesaadav internetis: www.efsa.europa.eu.

- (8) Esfenvaleraadi heakskiidu kehtivusaja pikendamisega seotud riskide hindamisel käsitletakse piiratud hulgal iseloomulikke kasutusalasid, mis siiski ei sea piiranguid nendele kasutusaladele, mida esfenvaleraati sisaldavate taimekaitsevahendite puhul võidakse lubada. Seega on asjakohane insektitsiidina kasutamise piirang kaotada.
- (9) Komisjon leiab siiski, et esfenvaleraati käsitatakse asendamisele kuuluva aina vastavalt määruse (EÜ) nr 1107/2009 artiklile 24. Esfenvaleraat on mürgine aine vastavalt määruse (EÜ) nr 1107/2009 II lisa punktide 3.7.2.2 ja 3.7.2.3 tähenduses, võttes arvesse, et biokontsentratsioonitegur on suurem kui 2 000 ning pikaajalise täheldatava toimetada doos on mageveeorganismide puhul väiksem kui 0,01 mg/L. Seega vastab esfenvaleraat määruse (EÜ) nr 1107/2009 II lisa punkti 4 teises taandes sätestatud tingimusele.
- (10) Seetõttu on asjakohane pikendada asendamisele kuuluva toimeaine esfenvaleraadi heakskiidu kehtivusaega.
- (11) Määruse (EÜ) nr 1107/2009 artikli 20 lõike 3 kohaselt koostoimes sama määruse artikli 13 lõikega 4 tuleks rakendusmääruse (EL) nr 540/2011 lisa vastavalt muuta.
- (12) Komisjoni rakendusmäärusega (EL) 2015/1885 ⁽¹⁾ pikendati esfenvaleraadi heakskiidu kehtivusaja lõppkuupäeva, et pikendamise saaks lõpule viia enne aine heakskiidu aegumist. Võttes aga arvesse, et heakskiidu kehtivusaja pikendamise otsus võeti vastu enne algset heakskiidu aegumise kuupäeva, tuleks käesolevat määrust kohaldada alates algsele heakskiidu aegumise kuupäevale järgnevalt päevast.
- (13) Käesoleva määrusega ette nähtud meetmed on kooskõlas alalise taime-, looma-, toidu- ja söödakomitee arvamusega,

ON VASTU VÕTNUD KÄESOLEVA MÄÄRUSE:

Artikkel 1

Asendamisele kuuluva toimeaine heakskiidu uuendamine

Asendamisele kuuluva toimeaine esfenvaleraadi heakskiidu kehtivusaega pikendatakse vastavalt I lisale.

Artikkel 2

Rakendusmääruse (EL) nr 540/2011 muutmine

Rakendusmääruse (EL) nr 540/2011 lisa muudetakse vastavalt käesoleva määruse II lisale.

Artikkel 3

Jõustumine ja kohaldamise kuupäev

Käesolev määrus jõustub kahekümnendal päeval pärast selle avaldamist *Euroopa Liidu Teatajas*.

Seda kohaldatakse alates 1. jaanuarist 2016.

⁽¹⁾ Komisjoni rakendusmäärus (EL) 2015/1885, 20. oktoober 2015, millega muudetakse rakendusmäärust (EL) nr 540/2011 seoses toimeainete 2,4-D, atsibensolaar-S-metüüli, amitrooli, bentasooni, butüültsühalofopi, dikvaadi, esfenvaleraadi, famoksadooni, flumioksasiini, DPX KE 459 (metüülflupüürsulfurooni), glüfosaadi, iprovalikarbi, isoproturooni, lambda-tshahalotriini, metalaksüül-M'i, metsulfuroon-metüüli, pikolinafeeni, prosulfurooni, pümetrosiini, püraflufeenetüüli, tiabendasooli, metüültifensulfurooni ja triasulfurooni heakskiidu kehtivusaja pikendamisega (EL L 276, 21.10.2015, lk 48).

Käesolev määrus on tervikuna siduv ja vahetult kohaldatav kõikides liikmesriikides.

Brüssel, 16. november 2015

Komisjoni nimel
president
Jean-Claude JUNCKER

I LISA

Tavanimetused, tunnus- koodid	IUPACi nimetus	Puhtus (¹)	Heakskiidu kuupäev	Heakskiidu aegumine	Erisätted
Esfenvaleraat CASi nr: 66230-04-4 CIPACi nr: 481	(αS)-alfa-tsüano-3-fenok- sübensüül-(2S)-2-(4-kloro- fenüül)-3-metüülbutüraat	830 g/kg Lisandi tolueni sisaldus tehnilises materjalis ei tohi olla üle 10 g/kg.	1. jaanuar 2016	31. detsember 2022	Määruse (EÜ) nr 1107/2009 artikli 29 lõikes 6 osutatud ühtsete põhimõtete rakendamisel võetakse arvesse esfenvaleraadi kohta koostatud läbivaatamisaruande järeldusi, eelkõige selle I ja II liidet. Üldhindamisel peavad liikmesriigid pöörama erilist tähelepanu järg- misele: — esfenvaleraadi ja esfenvaleraadi 2SaR-isomeeri ohtlikkus veeor- ganismidele, sealhulgas bioakumulatsiooni oht toiduahelas; — mesilastele ja sihtrühma mittekuuluvatele lüljalgsetele avalduv oht; — põhjavee kaitse, kui toimeainet kasutatakse tundliku mullastiku ja/või kliimatingimustega piirkonnas. Vajaduse korral sisaldavad kasutustingimused riskide vähendamise meetmeid.

(¹) Täiendavad andmed toimeaine identifitseerimiseks ja määratlemiseks on esitatud läbivaatamisaruandes.

II LISA

Rakendusmääruse (EL) nr 540/2011 lisa muudetakse järgmiselt:

- 1) A osast jäetakse välja kanne 10 esfenvaleraadi kohta;
- 2) E osasse lisatakse järgmine kanne:

	Tavanimetus, tunnus- koodid	IUPACi nimetus	Puhtus (*)	Heakskiidu kuupäev	Heakskiidu aegumine	Erisätted
„2	Esfenvaleraat CASi nr: 66230-04-4 CIPACi nr: 481	(αS)-alfa-tsüano-3-fenok- sübensüül-(2S)-2-(4-kloro- fenüül)-3-metüülbutüraat	830 g/kg Lisandi tolueni sisaldus tehnilises materjalis ei tohi olla üle 10 g/kg.	1. jaanuar 2016	31. detsember 2022	Määruse (EÜ) nr 1107/2009 artikli 29 lõikes 6 osutatud ühtsete põhimõtete rakendamisel võetakse arvesse esfenval- leraadi kohta koostatud läbivaatamisaruande järeldusi, eel- kõige selle I ja II liidet. Üldhindamisel peavad liikmesriigid pöörama erilist tähele- panu järgmisele: — esfenvaleraadi ja esfenvaleraadi 2SaR-isomeeri ohtlik- kus veeorganismidele, sealhulgas bioakumulatsiooni oht toiduahelas; — mesilastele ja sihtrühma mittekuuluvatele lüljalgsetele avalduv oht; — põhjavee kaitse, kui toimeainet kasutatakse tundliku mullastiku ja/või kliimatingimustega piirkonnas. Vajaduse korral hõlmavad kasutustingimused riskide vä- hendamise meetmete võtmist.”

(*) Täiendavad andmed toimeaine identifitseerimiseks ja määratlemiseks on esitatud läbivaatamisaruandes.