

KOMISJONI RAKENDUSMÄÄRUS (EL) 2015/2085,**18. november 2015,**

millega kiidetakse heaks toimeaine mandestrobiin 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 artikli 13 lõiget 2,

ning arvestades järgmist:

- (1) Määruse (EÜ) nr 1107/2009 artikli 7 lõike 1 kohaselt sai Austria 18. detsembril 2012 ettevõtjalt Sumitomo Chemical Agro EUROPE S.A.S taotluse toimeaine mandestrobiini heakskiitmiseks.
- (2) Vastavalt kõnealuse määruse artikli 9 lõikele 3 teatas Austria kui referentliikmesriik taotlejale, komisjonile, teistele liikmesriikidele ja Euroopa Toiduohutusametile (edaspidi „amet“) 31. jaanuaril 2013, et taotlus on vastuvõetav.
- (3) 31. jaanuaril 2014 esitas referentliikmesriik komisjonile esialgse hindamisaruande ja ametile selle koopia; nimetatud aruanne sisaldas hinnangut selle kohta, kas kõnealune toimeaine võib eeldatavalt vastata määruse (EÜ) nr 1107/2009 artikliga 4 ette nähtud heakskiitmise kriteeriumidele.
- (4) Amet järgis määruse (EÜ) nr 1107/2009 artikli 12 lõikes 1 sätestatud nõudeid. Vastavalt määruse (EÜ) nr 1107/2009 artikli 12 lõikele 3 nõudis amet, et taotleja esitaks liikmesriikidele, komisjonile ja ametile täiendavat teavet. Referentliikmesriik hindas täiendavat teavet ja esitas ametile 2015. aasta märtsis oma hinnangu ajakohastatud esialgse hindamisaruandena.
- (5) 27. aprillil 2015 teatas amet taotlejale, liikmesriikidele ja komisjonile oma järelduse selle kohta, kas toimeaine mandestrobiin võib eeldatavalt vastata määruse (EÜ) nr 1107/2009 ⁽²⁾ artikliga 4 ette nähtud heakskiitmise kriteeriumidele. Amet tegi hindamisaruande üldsusele kättesaadavaks.
- (6) 13. juulil 2015 esitas komisjon alalisele taime-, looma-, toidu- ja söödakomiteele mandestrobiini käsitleva läbivaatusaruande ja mandestrobiini heakskiitmismääruse eelnõu.
- (7) Taotlejale anti võimalus esitada läbivaatusaruande kohta märkusi.
- (8) Vähemalt ühe kõnealust toimeainet sisaldava taimekaitsevahendi ühe või mitme iseloomuliku kasutusega seoses ja eelkõige läbivaatusaruandes uuritud ja üksikasjalikult käsitletud kasutusega seoses on kinnitust leidnud, et määruse (EÜ) nr 1107/2009 artiklis 4 sätestatud heakskiitmise kriteeriumid on täidetud. Seega loetakse need heakskiitmise kriteeriumid täidetuks. Seetõttu on asjakohane mandestrobiin heaks kiita.
- (9) Määruse (EÜ) nr 1107/2009 artikli 13 lõike 2 kohaselt ja kooskõlas artikliga 6 ning teaduse ja tehnika arengut arvestades oleks siiski vaja lisada teatavad tingimused ja piirangud. Eelkõige on asjakohane nõuda kinnitavat lisateavet.

⁽¹⁾ ELT L 309, 24.11.2009, lk 1.⁽²⁾ EFSA Journal 2014; 12(12):3913. Kättesaadav internetis: www.efsa.europa.eu.

- (10) Määruse (EÜ) nr 1107/2009 artikli 13 lõike 4 kohaselt tuleks komisjoni rakendusmääruse (EL) nr 540/2011 ⁽¹⁾ lisa vastavalt muuta.
- (11) Käesoleva määrusega ette nähtud meetmed on kooskõlas alalise taime-, looma-, toidu- ja söödakomitee arvamusega,

ON VASTU VÕTNUD KÄESOLEVA MÄÄRUSE:

Artikkel 1

Toimeaine heakskiitmine

I lisa kirjeldatud toimeaine mandestrobiin kiidetakse heaks vastavalt kõnealuses lisa esitatud tingimustele.

Artikkel 2

Rakendusmääruse (EL) nr 540/2011 muutmine

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

Artikkel 3

Jõustumine

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

Käesolev määrus on tervikuna siduv ja vahetult kohaldatav kõikides liikmesriikides.

Brüssel, 18. november 2015

Komisjoni nimel
president
Jean-Claude JUNCKER

⁽¹⁾ 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).

Üldnimetus, tunnus- koodid	IUPACi nimetus	Puhtus ⁽¹⁾	Heakskiitmine	Heakskiitmise aegumine	Erisätted
Mandestrobiin CASi nr 173662-97-0 CIPACi nr puudub	(RS)-2-metoksü- <i>N</i> -me- tüül-2-[α -(2,5-ksüül- oksü)- <i>o</i> -tolüül]atseta- miid	≥ 940 g/kg (kuivaines) Ksüleenid (orto-, meta-, para-), etiülbenseen kuni 5 g/kg (TK)	9. detsember 2015	9. detsember 2025	Määruse (EÜ) nr 1107/2009 artikli 29 lõikes 6 osutatud ühtsete põhimõtete rakendamisel võetakse arvesse mandestrobiini kohta koostatud läbivaatusaruande järeldusi, eriti selle I ja II liidet. Üldhindamisel peavad liikmesriigid pöörama erilist tähelepanu: — veeorganismidele avalduvale ohule; — põhjavee kaitsele, kui toimeainet kasutatakse tundliku mullastiku ja/või kliimatingimustega piirkonnas. Vajaduse korral sisaldavad kasutustingimused riskide vähendamise meetmeid. Taotleja peab esitama järgmise kinnitava teabe: 1) kaubanduslikult toodetava toimeaine tehniline kirjeldus, sealhulgas mõningate toimeaines sisalduvate lisandite olulisus; 2) mürgisuse määramise katsetes kasutatavate partiide vastavus kinnitatud tehnilisele kirjeldusele. Taotleja peab kõnealuse teabe esitama komisjonile, liikmesriikidele ja ametile 9. juuniks 2016.

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

Rakendusmääruse (EL) nr 540/2011 lisa B osasse lisatakse järgmine kanne:

	Üldnimetus, tunnuskoovid	IUPACi nimetus	Puhtus (*)	Heakskiitmine	Heakskiitmise aegumine	Erisätted
„93	Mandestrobiin CASi nr 173662-97-0 CIPACi nr puudub	(RS)-2-metoksü-N-metüül-2-[α-(2,5-ksüülüül-oksü)-o-tolüül]atsetamiid	≥ 940 g/kg (kuivaines) Ksüleenid (orto-, meta-, para-), etüülbenseen kuni 5 g/kg (TK)	9. detsember 2015	9. detsember 2025	Määruse (EÜ) nr 1107/2009 artikli 29 lõikes 6 osutatud ühtsete põhimõtete rakendamisel võetakse arvesse mandestrobiini kohta koostatud läbivaatusaruande järeldusi, eriti selle I ja II liidet. Üldhindamisel peavad liikmesriigid pöörama erilist tähelepanu: — veeorganismidele avalduvale ohule; — põhjavee kaitsele, kui toimeainet kasutatakse tundliku mullastiku ja/või kliimatingimustega piirkonnas. Vajaduse korral sisaldavad kasutustingimused riskide vähendamise meetmeid. Taotleja peab esitama järgmise kinnitava teabe: 1) kaubanduslikult toodetava toimeaine tehniline kirjeldus, sealhulgas mõningate toimeaines sisalduvate lisandite olulisus; 2) mürgisuse määramise katsetes kasutatavate partiide vastavus kinnitatud tehnilisele kirjeldusele. Taotleja peab kõnealuse teabe esitama komisjonile, liikmesriikidele ja ametile 9. juuniks 2016.”

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