

KOMISJONI RAKENDUSMÄÄRUS (EL) 2020/23,**13. jaanuar 2020,****milles käsitletakse toimeaine tiaklopriidi heakskiidu pikendamata jätmist vastavalt Euroopa Parlamendi ja nõukogu määrusele (EÜ) nr 1107/2009 taimekaitsevahendite turulelaskmise kohta ning millega 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 20 lõiget 1 ja artikli 78 lõiget 2,

ning arvestades järgmist:

- (1) Komisjoni direktiiviga 2004/99/EÜ ⁽²⁾ lisati toimeaine tiaklopriid nõukogu direktiivi 91/414/EMÜ ⁽³⁾ I lissasse.
- (2) Direktiivi 91/414/EMÜ I lissasse kantud toimeained loetakse määruse (EÜ) nr 1107/2009 alusel heaks kiidetuks ja need on loetletud komisjoni rakendusmääruse (EL) nr 540/2011 ⁽⁴⁾ lisa A osas.
- (3) Toimeaine tiaklopriidi heakskiit, nagu on sätestatud rakendusmääruse (EL) nr 540/2011 lisa A osas, aegub 30. aprillil 2020.
- (4) Kooskõlas komisjoni rakendusmääruse (EL) nr 844/2012 ⁽⁵⁾ artikliga 1 on kõnealuses artiklis sätestatud ajavahemikus esitatud taotlus tiaklopriidi heakskiidu pikendamiseks.
- (5) Taotleja esitas täiendavad toimeained, mis on nõutud vastavalt rakendusmääruse (EL) nr 844/2012 artiklile 6. Referentliikmesriik leidis, et taotlus on täielik.

⁽¹⁾ ELT L 309, 24.11.2009, lk 1.

⁽²⁾ Komisjoni 1. oktoobri 2004. aasta direktiiv 2004/99/EÜ, millega muudetakse nõukogu direktiivi 91/414/EMÜ toimeainete atseetamiipriidi ja tiaklopriidi lisamisega (ELT L 309, 6.10.2004, lk 6).

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

⁽⁴⁾ Komisjoni 25. mai 2011. aasta rakendusmäärus (EL) nr 540/2011, millega rakendatakse Euroopa Parlamendi ja nõukogu määrust (EÜ) nr 1107/2009 seoses heakskiidetud toimeainete loeteluga (ELT L 153, 11.6.2011, lk 1).

⁽⁵⁾ Komisjoni 18. septembri 2012. aasta rakendusmäärus (EL) nr 844/2012, millega kehtestatakse Euroopa Parlamendi ja nõukogu määruses (EÜ) nr 1107/2009 (taimekaitsevahendite turulelaskmise kohta) ette nähtud toimeainete heakskiidu pikendamise menetluse rakendamiseks vajalikud sätted (ELT L 252, 19.9.2012, lk 26).

- (6) Referentliikmesriik koostas kaasreferentliikmesriigiga konsulteerides pikendamise hindamise aruande ning esitas selle 31. oktoobril 2017 Euroopa Toiduohutusametile (edaspidi „toiduohutusamet“) ja komisjonile.
- (7) Toiduohutusamet tegi täiendava kokkuvõtliku toimiku üldsusele kättesaadavaks. Samuti edastas toiduohutusamet pikendamise hindamise aruande taotlejale ja liikmesriikidele märkuste esitamiseks ning algatas selle kohta avaliku arutelu. Toiduohutusamet edastas saadud märkused komisjonile.
- (8) 22. jaanuaril 2019 esitas toiduohutusamet komisjonile oma järelduse⁽⁶⁾ selle kohta, kas tiaklopriid võib eeldatavalt vastata määruse (EÜ) nr 1107/2009 artiklis 4 sätestatud heakskiitmise kriteeriumidele.
- (9) Toiduohutusamet tuvastas kriitilise probleemi seoses põhjavee saastumisega tiaklopriidi metaboliitidega. Eelkõige on tiaklopriidi kõikide kavandatud kasutusviiside ja asjakohaste stsenaariumide puhul metaboliitide M30, M34 ja M46 eeldatav sisaldus suurem joogiveele kehtestatud piirnormist 0,1 µg/l. Neid metaboliite peetakse *a priori* murettekitavaks, kuna ei saa välistada, et neil on samad kantserogeensed omadused, mis esinevad lähtetoimeaine tiaklopriidil, mis on Euroopa Parlamendi ja nõukogu määruse (EÜ) nr 1272/2008⁽⁷⁾ kohaselt klassifitseeritud 2. kategooria kantserogeense ainega. Seepärast ei ole praegu võimalik kinnitada, et tiaklopriidi metaboliitide esinemine põhjavees ei põhjusta vastuvõetamatut mõju põhjaveele ja kahjulikku mõju inimeste tervisele. Toiduohutusamet jõudis ka järeldusele, et veorganismidele, mesilastele ja sihtühma mittekuluvatele maismaataimedele avalduva ohu hindamist ei olnud võimalik toimikus esitatud teabe põhjal lõpule viia.
- (10) Lisaks liigitatakse tiaklopriid vastavalt määrusele (EÜ) nr 1272/2008 ka 1B kategooria reproduktiivtoksiliseks aineks. Taotleja esitas teavet, millega püüti tõendada, et inimeste kokkupuudet tiaklopriidiga võib pidada tähtsusetuks. Toiduohutusamet esitas kõnealuse teabe hindamise tulemused oma järeldustes. Võttes arvesse põhjenduses 9 nimetatud probleeme, ei ole inimeste kokkupuudet tähtsusetuks pidav järeldus määruse (EÜ) nr 1107/2009 II lisa punkti 3.6.4 mõistes vajalik otsuse tegemisel selle kohta, kas tiaklopriidi heakskiitu võib pikendada.
- (11) Samuti ei ole tuvastatud probleeme arvestades võimalik anda heakskiitu määruse (EÜ) nr 1107/2009 artikli 4 lõike 7 kohaselt.
- (12) Komisjon palus, et taotleja esitaks oma märkused toiduohutusameti järelduste kohta. Lisaks palus komisjon rakendusmääruse (EL) nr 844/2012 artikli 14 lõike 1 kolmanda lõigu kohaselt, et taotleja esitaks oma märkused esialgse pikendamisaruande kohta. Taotleja esitas oma märkused ja need on põhjalikult läbi vaadatud.
- (13) Vaatamata taotleja esitatud väidetele ei olnud võimalik kõnealuse toimeainega seotud probleeme lahendatuks lugeda.
- (14) Seega ei ole vähemalt ühe taimekaitsevahendi ühe või mitme iseloomuliku kasutusviisiga seoses leidnud kinnitust, et määruse (EÜ) nr 1107/2009 artiklis 4 sätestatud heakskiitmise kriteeriumid on täidetud. Seetõttu on asjakohane jätta toimeaine tiaklopriidi heakskiit vastavalt kõnealuse määruse artikli 20 lõike 1 punktile b pikendamata.
- (15) Seepärast tuleks rakendusmäärust (EL) nr 540/2011 vastavalt muuta.
- (16) Liikmesriikidele tuleks anda piisavalt aega tiaklopriidi sisaldavate taimekaitsevahendite lubade tagasivõtmiseks.

⁽⁶⁾ EFSA Journal (2019). „Conclusion on the peer review of the pesticide risk assessment of the active substance thiacloprid“ („Järeldused toimeaine tiaklopriidi pestitsiidina kasutamise riskihindamist käsitleva vastastikuse eksperdiarvamuse kohta“), EFSA Journal 2019;17(3):5595. doi: 10.2903/j.efsa.2019.5595.

⁽⁷⁾ Euroopa Parlamendi ja nõukogu 16. detsembri 2008. aasta määrus (EÜ) nr 1272/2008, mis käsitleb ainete ja segude klassifitseerimist, märgistamist ja pakendamist ning millega muudetakse direktiivi 67/548/EMÜ ja 1999/45/EÜ ja tunnistatakse need kehtetuks ning muudetakse määrust (EÜ) nr 1907/2006 (ELT L 353, 31.12.2008, lk 1).

- (17) Kui liikmesriigid annavad tiaklopriidi sisaldavate taimekaitsevahendite puhul ajapikendust kooskõlas määruse (EÜ) nr 1107/2009 artikliga 46, ei saa see olla pikem kui 12 kuud.
- (18) Komisjoni rakendusmäärusega (EL) 2019/168 ⁽⁸⁾ pikendati tiaklopriidi heakskiidu kehtivusaega 30. aprillini 2020, et pikendamise saaks lõpule viia enne kõnealuse aine heakskiidu aegumist. Kuna aga otsus heakskiidu pikendamata jätmise kohta on tehtud enne kuupäeva, mil heakskiidu pikendamine aegub, tuleks käesolevat määrust kohaldada nii kiiresti kui võimalik.
- (19) Käesolev määrus ei piira õigust esitada määruse (EÜ) nr 1107/2009 artikli 7 kohaselt uut taotlust tiaklopriidi heakskiitmiseks.
- (20) Käesoleva määrusega ette nähtud meetmed on kooskõlas alalise taime-, looma-, toidu- ja söödakomitee arvamusega,

ON VASTU VÕTNUD KÄESOLEVA MÄÄRUSE:

Artikkel 1

Toimeaine heakskiidu pikendamata jätmine

Toimeaine tiaklopriidi heakskiitu ei pikendata.

Artikkel 2

Rakendusmääruse (EL) nr 540/2011 muutmine

Rakendusmääruse (EL) nr 540/2011 lisa A osast jäetakse välja 92. rida, milles käsitletakse tiaklopriidi.

Artikkel 3

Üleminekumeetmed

Liikmesriigid võtavad toimeainet tiaklopriidi sisaldavate taimekaitsevahendite load tagasi hiljemalt 3. augustiks 2020.

Artikkel 4

Ajapikendus

Ajapikendus, mille liikmesriigid annavad kooskõlas määruse (EÜ) nr 1107/2009 artikliga 46, lõppeb 3. veebruariks 2021.

⁽⁸⁾ Komisjoni 31. jaanuari 2019. aasta rakendusmäärus (EL) 2019/168, millega muudetakse rakendusmäärust (EL) nr 540/2011 seoses toimeainete abamektiini, *Bacillus subtilis*'e ((Cohn 1872) tüvi QST 713), *Bacillus thuringiensis* subsp. *aizawai*, *Bacillus thuringiensis* subsp. *israeliensis*'e, *Bacillus thuringiensis* subsp. *kurstaki*, *Beauveria bassiana*, benfluraliini, klodinafopi, klopüraliidi, *Cydia pomonella* Granulovirus'e (CpGV), tsüprodiniili, dikloroprop-P, epoksikonasooli, fenpüroksimaadi, fluasinaami, flutolaniili, fosetüüli, *Lecanicillium muscarium*'i, mepanipüriimi, mepikvaadi, *Metarhizium anisopliae* var. *anisopliae*, metkonasooli, metrafenooni, *Phlebiopsis gigantea*, pirimikarbi, *Pseudomonas chlororaphis*'e (tüvi MA 342), pürimetaniili, *Pythium oligandrum*'i, rimsulfurooni, spinosaadi, *Streptomyces* K61, tiaklopriidi, metüültolklofossi, *Trichoderma asperellum*'i, *Trichoderma atroviride*, *Trichoderma gamsii*, *Trichoderma harzianum*'i, triklopüüri, trineksapaki, tritikonasooli, *Verticillium albo-atrum*'i ja tsiraami heakskiidu kehtivusaja pikendamisega (ELT L 33, 5.2.2019, lk 1).

*Artikkel 5***Jõustumine**

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

Käesolev määrus on tervikuna siduv ja vahetult kohaldatav kõikides liikmesriikides.

Brüssel, 13. jaanuar 2020

Komisjoni nimel
president
Ursula VON DER LEYEN
