

**KOMISIJAS ĪSTENOŠANAS REGULA (ES) 2017/2091****(2017. gada 14. novembris)****par darbīgās vielas iprodiona apstiprinājuma neatjaunošanu saskaņā ar Eiropas Parlamenta un Padomes Regulu (EK) Nr. 1107/2009 par augu aizsardzības līdzekļu laišanu tirgū un grozījumiem Komisijas Īstenošanas regulā (ES) Nr. 540/2011****(Dokuments attiecas uz EEZ)**

EIROPAS KOMISIJA,

ņemot vērā Līgumu par Eiropas Savienības darbību,

ņemot vērā Eiropas Parlamenta un Padomes 2009. gada 21. oktobra Regulu (EK) Nr. 1107/2009 par augu aizsardzības līdzekļu laišanu tirgū, ar ko atceļ Padomes Direktīvas 79/117/EEK un 91/414/EEK (<sup>1</sup>), un jo īpaši tās 20. panta 1. punktu un 78. panta 2. punktu,

tā kā:

- (1) Ar Komisijas Direktīvu 2003/31/EK (<sup>2</sup>) iprodionu kā darbīgo vielu iekļāva Padomes Direktīvas 91/414/EEK (<sup>3</sup>) I pielikumā.
- (2) Direktīvas 91/414/EEK I pielikumā iekļautās darbīgās vielas tiek uzskatītas par apstiprinātām saskaņā ar Regulu (EK) Nr. 1107/2009 un ir uzskaitītas Komisijas Īstenošanas regulas (ES) Nr. 540/2011 (<sup>4</sup>) pielikuma A daļas sarakstā.
- (3) Īstenošanas regulas (ES) Nr. 540/2011 pielikuma A daļā noteiktais darbīgās vielas iprodiona apstiprinājums zaudē spēku 2018. gada 31. oktobrī.
- (4) Komisijas Īstenošanas regulas (ES) Nr. 844/2012 (<sup>5</sup>) 1. pantā norādītajā laikposmā saskaņā ar minētā panta noteikumiem tika iesniegts pieteikums par iprodiona apstiprinājuma atjaunošanu.
- (5) Pieteikuma iesniedzējs iesniedza papildu dokumentāciju, kas pieprasīta saskaņā ar Īstenošanas regulas (ES) Nr. 844/2012 6. pantu. Ziņotāja dalībvalsts konstatēja, ka pieteikums ir pilnīgs.
- (6) Ziņotāja dalībvalsts, apspriežoties ar otru ziņotāju dalībvalsti, sagatavoja atjaunošanas novērtējuma ziņojumu, ko 2015. gada 3. novembrī iesniedza Eiropas Pārtikas nekaitīguma iestādei ("Iestāde") un Komisijai.
- (7) Iestāde atjaunošanas novērtējuma ziņojumu nosūtīja pieteikuma iesniedzējam un dalībvalstīm komentēšanai un saņemtos komentārus nosūtīja Komisijai. Iestāde arī publicēja papildu kopsavilkuma dokumentāciju.
- (8) 2016. gada 8. jūnijā Iestāde nosūtīja Komisijai savu secinājumu (<sup>6</sup>) par to, vai ir gaidāms, ka iprodions atbildīs Regulas (EK) Nr. 1107/2009 4. pantā noteiktajiem apstiprināšanas kritērijiem. Iestāde secināja, ka, ņemot vērā novērtētos reprezentatīvos lietojumus, ir augsta varbūtība, ka situācijās, kas rodas visos attiecīgajos scenārijos attiecībā uz gruntsūdeņiem, to eksponētība būtiskajiem iprodiona metabolītiem pārsniegs dzeramajā ūdenī pieļaujamo parametrisko robežvērtību 0,1 µg/l; tiek prognozēts, ka viens no būtiskajiem metabolītiem varētu pārsniegt pat 0,75 µg/l visos attiecīgajos scenārijos attiecībā uz gruntsūdeņiem. Bez tam Iestāde secināja, ka pastāv augsts ilgtermiņa risks attiecībā uz ūdens organismiem.

(<sup>1</sup>) OV L 309, 24.11.2009., 1. lpp.

(<sup>2</sup>) Komisijas 2003. gada 11. aprīļa Direktīva 2003/31/EK, ar ko groza Padomes Direktīvu 91/414/EEK, lai iekļautu 2,4-DB, beta-ciflutrīnu, ciflutrīnu, iprodionu, linuronu, maleīnhidrazīdu un pendimetālīnu kā aktīvās vielas (OV L 101, 23.4.2003., 3. lpp.).

(<sup>3</sup>) Padomes 1991. gada 15. jūlija Direktīva 91/414/EEK par augu aizsardzības līdzekļu laišanu tirgū (OV L 230, 19.8.1991., 1. lpp.).

(<sup>4</sup>) Komisijas 2011. gada 25. maija Īstenošanas regula (ES) Nr. 540/2011, ar ko īsteno Eiropas Parlamenta un Padomes Regulu (EK) Nr. 1107/2009 attiecībā uz darbīgo vielu sarakstu (OV L 153, 11.6.2011., 1. lpp.).

(<sup>5</sup>) Komisijas 2012. gada 18. septembra Īstenošanas regula (ES) Nr. 844/2012, ar ko nosaka noteikumus, kas vajadzīgi darbīgo vielu apstiprinājumu atjaunošanas procedūras īstenošanai, kā paredzēts Eiropas Parlamenta un Padomes Regulā (EK) Nr. 1107/2009 par augu aizsardzības līdzekļu laišanu tirgū (OV L 252, 19.9.2012., 26. lpp.).

(<sup>6</sup>) EFSA (Eiropas Pārtikas nekaitīguma iestāde), 2016. *Conclusion on the peer review of the pesticide risk assessment of the active substance iprodione*. EFSA Journal 2016; 14(11):4609, 31 lpp. doi:10.2903/j.efsa.2016.4609.

- (9) Turklāt attiecībā uz vienu metabolītu, kas tika konstatēts kā atliekas augos un piemaisījums tehniskajā materiālā, Iestāde secināja, ka nevar izslēgt genotoksisku potenciālu, un tāpēc, balstoties uz pieejamo informāciju, nevar apstiprināt atsaucis vērtības. Turklāt, balstoties uz pieejamo informāciju, nebija iespējams pabeigt novērtēt risku, kāds rodas, uzņemot minēto vielu ar uzturu, jo nebija iespējams definēt atliekas riska novērtēšanas nolūkā; vienlaikus arī nevarēja izslēgt akūtu risku patērētājiem. Visbeidzot, balstoties uz dokumentācijā sniegto informāciju, nebija iespējams pabeigt ilgtermiņa riska novērtējumu attiecībā uz savvaļas zīdītājiem, ņemot vērā visus būtiskos ekspozīcijas ceļus.
- (10) Turklāt iprodions atbilstoši Eiropas Parlamenta un Padomes Regulai (EK) Nr. 1272/2008 <sup>(1)</sup> ir klasificēts kā 2. kategorijas kancerogēna viela, savukārt Iestādes secinājumā ir norādīts, ka iprodions būtu klasificējams kā 1.B kategorijas kancerogēna viela un reproduktīvajai sistēmai toksiska 2. kategorijas viela. Attiecībā uz aplūkotajiem reprezentatīvajiem lietojumiem atlieku līmeņi pārsniedz Eiropas Parlamenta un Padomes Regulas (EK) Nr. 396/2005 <sup>(2)</sup> 18. panta 1. punkta b) apakšpunktā minēto noklusējuma vērtību. Tādējādi Regulas (EK) Nr. 1107/2009 II pielikuma 3.6.3. un 3.6.5. punktā noteiktā prasība nav izpildīta.
- (11) Komisija aicināja pieteikuma iesniedzēju sniegt komentārus par Iestādes secinājumu un – saskaņā ar Īstenošanas regulas (ES) Nr. 844/2012 14. panta 1. punktu – par atjaunošanas ziņojuma projektu. Pieteikuma iesniedzējs iesniedza komentārus, un tie tika rūpīgi izskatīti.
- (12) Tomēr, neraugoties uz pieteikuma iesniedzēja argumentiem, ar vielu saistītās bažas netika novērstas.
- (13) Ņemot vērā šīs identificētās bažas, nav konstatēts, ka Regulas (EK) Nr. 1107/2009 4. pantā noteiktie apstiprināšanas kritēriji būtu ievēroti attiecībā uz vismaz viena augu aizsardzības līdzekļa vienu vai vairākiem raksturīgajiem lietojumiem. Tāpēc iprodiona apstiprinājums saskaņā ar minētās regulas 20. panta 1. punkta b) apakšpunktu nebūtu jāatjauno.
- (14) Dalībvalstīm būtu jādod laiks, lai atsauktu iprodionu saturošu augu aizsardzības līdzekļu atļaujas.
- (15) Ja dalībvalstis saskaņā ar Regulas (EK) Nr. 1107/2009 46. pantu nosaka pagarinājuma periodu attiecībā uz iprodionu saturošiem augu aizsardzības līdzekļiem, šim periodam būtu jābeidzas ne vēlāk kā 2018. gada 5. jūnijā.
- (16) Ar Komisijas Īstenošanas regulu (ES) 2017/1511 <sup>(3)</sup> iprodiona apstiprinājuma beigu termiņš tika pagarināts līdz 2018. gada 31. oktobrim, lai atjaunošanas procedūru varētu pabeigt pirms vielas apstiprinājuma termiņa beigām. Tomēr ņemot vērā to, ka šāds lēmums ir pieņemts pirms minētā pagarinātā termiņa beigām, šī regula būtu jāpiemēro pēc iespējas drīzāk.
- (17) Šī regula neskar iespēju saskaņā ar Regulas (EK) Nr. 1107/2009 7. pantu iesniegt turpmākus pieteikumus attiecībā uz iprodiona apstiprināšanu.
- (18) Šajā regulā noteiktie pasākumi ir saskaņā ar Augu, dzīvnieku, pārtikas aprites un dzīvnieku barības pastāvīgās komitejas atzinumu,

IR PIENĒMUSI ŠO REGULU.

### 1. pants

#### **Darbīgās vielas apstiprinājuma neatjaunošana**

Darbīgās vielas iprodiona apstiprinājumu neatjauno.

<sup>(1)</sup> Eiropas Parlamenta un Padomes 2008. gada 16. decembra Regula (EK) Nr. 1272/2008 par vielu un maisījumu klasificēšanu, marķēšanu un iepakojšanu un ar ko groza un atceļ Direktīvas 67/548/EEK un 1999/45/EK un groza Regulu (EK) Nr. 1907/2006 (OV L 353, 31.12.2008., 1. lpp.).

<sup>(2)</sup> Eiropas Parlamenta un Padomes 2005. gada 23. februāra Regula (EK) Nr. 396/2005, ar ko paredz maksimāli pieļaujamās pesticīdu atlieku līmeņus augu un dzīvnieku izcelsmes pārtikā un barībā un ar ko groza Padomes Direktīvu 91/414/EEK (OV L 70, 16.3.2005., 1. lpp.).

<sup>(3)</sup> Komisijas 2017. gada 30. augusta Īstenošanas regula (ES) 2017/1511, ar ko Īstenošanas regulu (ES) Nr. 540/2011 groza attiecībā uz apstiprinājuma periodu pagarināšanu darbīgajām vielām 1-metilciklopropēns, beta-ciflutrīns, hlortalonils, hlortolurons, cipermetrīns, daminozīds, deltametrīns, dimetēnamīds-P, flufenacets, flurtamons, forhlorfenurons, fostiazāts, indoksakarbis, iprodions, MCPA, MCPB, siltiofams, tiofanātmētils un tribenurons (OV L 224, 31.8.2017., 115. lpp.).

2. pants

### **Īstenošanas regulas (ES) Nr. 540/2011 grozījumi**

Īstenošanas regulas (ES) Nr. 540/2011 pielikuma A daļā 50. ierakstu, kas attiecas uz iprodionu, svītro.

3. pants

### **Pārejas pasākumi**

Dalībvalstis vēlākais līdz 2018. gada 5. martam atsauc tādu augu aizsardzības līdzekļu atļaujas, kas kā darbīgo vielu satur iprodionu.

4. pants

### **Pagarinājuma periods**

Jebkurš pagarinājuma periods, ko dalībvalstis piešķir saskaņā ar Regulas (EK) Nr. 1107/2009 46. pantu, ir iespējami īss un beidzas ne vēlāk kā 2018. gada 5. jūnijā.

5. pants

### **Stāšanās spēkā**

Šī regula stājas spēkā divdesmitajā dienā pēc tās publicēšanas *Eiropas Savienības Oficiālajā Vēstnesī*.

Šī regula uzliek saistības kopumā un ir tieši piemērojama visās dalībvalstīs.

Briselē, 2017. gada 14. novembrī

Komisijas vārdā –  
priekšsēdētājs  
Jean-Claude JUNCKER