

VYKONÁVACIE NARIADENIE KOMISIE (EÚ) 2022/2364**z 2. decembra 2022,****ktorým sa mení vykonávacie nariadenie (EÚ) č. 540/2011, pokiaľ ide o predĺženie obdobia platnosti schválenia účinnej látky glyfozát****(Text s významom pre EHP)**

EURÓPSKA KOMISIA,

so zreteľom na Zmluvu o fungovaní Európskej únie,

so zreteľom na nariadenie Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009 z 21. októbra 2009 o uvádzaní prípravkov na ochranu rastlín na trh a o zrušení smerníc Rady 79/117/EHS a 91/414/EHS ⁽¹⁾, a najmä na jeho článok 17 prvý odsek,

keďže:

- (1) V časti B prílohy k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) č. 540/2011 ⁽²⁾ sa uvádzajú účinné látky, ktoré boli schválené podľa nariadenia (ES) č. 1107/2009.
- (2) Platnosť schválenia účinnej látky glyfozát uplynie 15. decembra 2022. Žiadosť o obnovenie schválenia uvedenej látky bola 12. decembra 2019 predložená podľa článku 1 vykonávacieho nariadenia Komisie (EÚ) č. 844/2012 ⁽³⁾.
- (3) Vykonávacím nariadením Komisie (EÚ) 2019/724 ⁽⁴⁾ sa Francúzsko, Maďarsko, Holandsko a Švédsko vymenovali za členské štáty, ktoré majú konať spoločne ako spravodajský členský štát, pokiaľ ide o obnovenie postupu schvaľovania glyfozátu. Tieto štyri členské štáty vytvorili skupinu pre posudzovanie glyfozátu (Assessment Group on Glyphosate, ďalej len „AGG“). AGG 18. augusta 2020 potvrdila prípustnosť žiadosti o obnovenie a 15. júna 2021 predložila Európskemu úradu pre bezpečnosť potravín (ďalej len „úrad“) svoj pôvodný návrh hodnotiacej správy o obnovení schválenia.
- (4) Počas verejnej konzultácie o pôvodnom návrhu hodnotiacej správy o obnovení schválenia glyfozátu bol úradu predložený veľmi veľký počet pripomienok. Úrad okrem toho 14. marca 2022 požiadal žiadateľa o značné množstvo dodatočných informácií, ktoré boli predložené včas. Okrem toho AGG a úrad identifikovali veľmi veľký počet bodov, o ktorých majú odborníci diskutovať počas partnerského preskúmania. Hodnotenie dodatočných informácií zo strany AGG a partnerské preskúmanie, ktoré úrad vykonal podľa článku 13 ods. 1 nariadenia (EÚ) č. 844/2012, si vyžaduje podstatne viac času na dokončenie.
- (5) Úrad a Európska chemická agentúra (ďalej len „ECHA“) preto 10. mája 2022 informovali Komisiu, že prijatie záveru z partnerského preskúmania posúdenia rizika glyfozátu úradom sa oneskorí, pričom sa nepredpokladá, že k prijatiu dôjde skôr ako v júli 2023. Preto do 15. decembra 2022 nemožno prijať žiadne rozhodnutie o obnovení schválenia glyfozátu.

⁽¹⁾ Ú. v. EÚ L 309, 24.11.2009, s. 1.

⁽²⁾ Vykonávacie nariadenie Komisie (EÚ) č. 540/2011 z 25. mája 2011, ktorým sa vykonáva nariadenie Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009, pokiaľ ide o zoznam schválených účinných látok (Ú. v. EÚ L 153, 11.6.2011, s. 1).

⁽³⁾ Vykonávacie nariadenie Komisie (EÚ) č. 844/2012 z 18. septembra 2012, ktorým sa stanovujú ustanovenia potrebné na vykonávanie postupu obnovenia účinných látok podľa nariadenia Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009 o uvádzaní prípravkov na ochranu rastlín na trh (Ú. v. EÚ L 252, 19.9.2012, s. 26).

Napriek tomu, že vykonávacie nariadenie (EÚ) č. 844/2012 bolo zrušené, naďalej sa uplatňuje na postup obnovovania schválenia glyfozátu v súlade s článkom 17 vykonávacieho nariadenia (EÚ) 2020/1740 (Ú. v. EÚ L 392, 23.11.2020, s. 20).

⁽⁴⁾ Vykonávacie nariadenie Komisie (EÚ) 2019/724 z 10. mája 2019, ktorým sa mení vykonávacie nariadenie (EÚ) č. 686/2012, pokiaľ ide o určenie spravodajských členských štátov a spravodajských členských štátov v prípade účinných látok glyfozát, lambda-cyhalotrin, imazamox a pendimetalín a ktorým sa mení vykonávacie nariadenie (EÚ) č. 844/2012, pokiaľ ide o možnosť, že úlohu spravodajského členského štátu spoločne prevezme skupina členských štátov (Ú. v. EÚ L 124, 13.5.2019, s. 32).

- (6) Vzhľadom na to, že hodnotenie účinnej látky glyfozát sa preto oneskorilo z dôvodov, na ktoré žiadateľ nemá vplyv, treba predĺžiť obdobie platnosti schválenia tejto účinnej látky, aby sa poskytol čas nevyhnutný na dokončenie hodnotenia potrebného na prijatie rozhodnutia o žiadosti o obnovenie jej schválenia.
- (7) V prípade, keď má Komisia prijať nariadenie o neobnovení platnosti schválenia glyfozátu z dôvodu nesplnenia kritérií schválenia, má ako dátum skončenia platnosti schválenia stanoviť rovnaký dátum, ako je ten, ktorý platil pred prijatím tohto nariadenia, alebo dátum nadobudnutia účinnosti nariadenia, ktorým sa neobnovuje platnosť schválenia glyfozátu, podľa toho, ktorý z týchto dvoch dátumov nastane neskôr. V prípade, keď má Komisia prijať nariadenie o obnovení schválenia glyfozátu, bude sa Komisia snažiť stanoviť podľa okolností čo najskorší možný dátum uplatňovania.
- (8) Vykonávacie nariadenie (EÚ) č. 540/2011 by sa preto malo zodpovedajúcim spôsobom zmeniť.
- (9) Keďže obdobie platnosti súčasného schválenia glyfozátu uplynie 15. decembra 2022, toto nariadenie by malo nadobudnúť účinnosť čo najskôr.
- (10) Stály výbor pre rastliny, zvieratá, potraviny a krmivá nevydal stanovisko v lehote stanovenej jeho predsedom. Prijatie vykonávacieho aktu sa považovalo za nevyhnutné, a preto predseda predložil návrh vykonávacieho aktu odvolaciemu výboru na ďalšie prerokovanie. Odvolací výbor nevydal stanovisko,

PRIJALA TOTO NARIADENIE:

Článok 1

Zmena vykonávacieho nariadenia (EÚ) č. 540/2011

V časti B prílohy k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) č. 540/2011 sa v šiestom stĺpci „Koniec platnosti schválenia“ v položke 118, glyfozát, uvedený dátum nahrádza dátumom „15. decembra 2023“.

Článok 2

Nadobudnutie účinnosti

Toto nariadenie nadobúda účinnosť siedmym dňom po jeho uverejnení v *Úradnom vestníku Európskej únie*.

Toto nariadenie je záväzné v celom rozsahu a priamo uplatniteľné vo všetkých členských štátoch.

V Bruseli 2. decembra 2022

*Za Komisiu
predsedníčka*

Ursula VON DER LEYEN