

IZVEDBENI SKLEP KOMISIJE (EU) 2020/153**z dne 3. februarja 2020****o prepovedi Litvi, da na podlagi člena 53(1) Uredbe (ES) št. 1107/2009 ponovno izda registracije fitofarmaceutskih sredstev, ki vsebujejo aktivno snov tiametoksam, za uporabo na spomladanski oljni repici proti *Phyllotreta* spp. in/ali *Psylliodes* spp.***(notificirano pod dokumentarno številko C(2020) 464)***(Besedilo v litovskem jeziku je edino verodostojno)****(Besedilo velja za EGP)**

EVROPSKA KOMISIJA JE –

ob upoštevanju Pogodbe o delovanju Evropske unije,

ob upoštevanju Uredbe (ES) št. 1107/2009 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 21. oktobra 2009 o dajanju fitofarmaceutskih sredstev v promet in razveljavitvi direktiv Sveta 79/117/EGS in 91/414/EGS ⁽¹⁾ ter zlasti člena 53(3)(a) Uredbe,

ob upoštevanju naslednjega:

- (1) Izvedbena uredba Komisije (EU) št. 485/2013 ⁽²⁾ je spremenila pogoje za registracijo aktivnih snovi tiametoksam, klotianidin in imidakloprid, ki spadajo v razred neonikotinooidov. Člen 2 navedene uredbe je prepovedal prodajo in uporabo semen nekaterih kmetijskih rastlin, tretiranih s fitofarmaceutskimi sredstvi, ki vsebujejo te aktivne snovi, razen semen, ki se uporabljajo v toplih gredah. Države članice so morale ustrezno spremeniti ali preklicati obstoječe registracije fitofarmaceutskih sredstev, ki vsebujejo navedene aktivne snovi.
- (2) Od 26. februarja 2016 je Litva večkrat izdala nujne registracije, ki so zajemale tretiranje semen ter prodajo in setev semen, tretiranih s fitofarmaceutskimi sredstvi, ki vsebujejo navedene aktivne snovi, na podlagi odstopanja iz člena 53(1) Uredbe (ES) št. 1107/2009 za nujne primere. O teh nujnih registracijah je ustrezno obvestila Komisijo in druge države članice.
- (3) Litva je 3. marca 2017 obvestila Komisijo o dveh nujnih registracijah, veljavnih od 1. marca 2017 do 28. junija 2017, in sicer fitofarmaceutskega sredstva, ki vsebuje tiametoksam (CRUISER OSR), za uporabo na spomladanski oljni repici proti *Phyllotreta nemorum* in *Psylliodes chrysocephala*, ter fitofarmaceutskega sredstva, ki vsebuje klotianidin (MODESTO), za uporabo na spomladanski oljni repici proti *Athalia rosae*, *Delia radicum*, *Phyllotreta* spp. in *Psylliodes* spp.
- (4) Komisija je 15. septembra 2017 v skladu s členom 53(2) Uredbe (ES) št. 1107/2009 prosila Evropsko agencijo za varnost hrane (v nadaljnjem besedilu: Agencija), naj oceni nujne registracije več držav članic, vključno z Litvo, za fitofarmaceutska sredstva, ki vsebujejo aktivne snovi klotianidin, imidakloprid in tiametoksam, za uporabe, ki niso več odobrene z Izvedbeno uredbo (EU) št. 485/2013, ob upoštevanju pogojev za nujne registracije iz člena 53(1) Uredbe (ES) št. 1107/2009.
- (5) Litva je 1. marca 2018 ponovno obvestila o nujni registraciji za sredstvo CRUISER OSR, ki vsebuje aktivno snov tiametoksam, za tretiranje semen in setev tretiranih semen, za uporabo na spomladanski oljni repici proti *Phyllotreta nemorum* in *Psylliodes chrysocephala*.

⁽¹⁾ UL L 309, 24.11.2009, str. 1.⁽²⁾ Izvedbena uredba Komisije (EU) št. 485/2013 z dne 24. maja 2013 o spremembi Izvedbene uredbe (EU) št. 540/2011 glede pogojev za registracijo aktivnih snovi klotianidin, tiametoksam in imidakloprid ter prepovedi uporabe in prodaje semen, tretiranih s fitofarmaceutskimi sredstvi, ki vsebujejo navedene aktivne snovi (UL L 139, 25.5.2013, str. 12).

- (6) Izvedbene uredbe Komisije (EU) 2018/783 ⁽³⁾, (EU) 2018/784 ⁽⁴⁾ in (EU) 2018/785 ⁽⁵⁾ so za tri zadevne aktivne snovi potrdile omejitve, uvedene z Izvedbeno uredbo (EU) št. 485/2013. Dodatno so omejile uporabo fitofarmaceutskih sredstev, ki vsebujejo aktivne snovi imidakloprid, klotianidin, in tiametoksam, ter dovolile samo registracijo teh sredstev kot insekticidov v trajnih rastlinjakih ali za tretiranje semen, namenjenih izključno uporabi v trajnih rastlinjakih. Poleg tega morajo kmetijske rastline ostati v trajnem rastlinjaku skozi svoj celoten življenjski cikel.
- (7) Agencija je v tehničnem poročilu, pripravljenem na zahtevo Komisije iz uvodne izjave 4 in objavljenem 21. junija 2018 ⁽⁶⁾, obravnavala štiri kombinacije kmetijska rastlina/škodljivi organizem, za katere je Litva odobrila nujne registracije, in ugotovila, da za dve kombinaciji kmetijska rastlina/škodljivi organizem obstaja sredstvo, ki vsebuje registrirano alternativno aktivno snov z enakim načinom delovanja, tj. za kombinaciji spomladanska oljna repica/*Phyllotreta* spp. in spomladanska oljna repica/*Psylliodes* spp. Vendar eno sredstvo ni bilo namenjeno samo kombinacijama spomladanska oljna repica/*Phyllotreta* spp. in spomladanska oljna repica/*Psylliodes* spp., za kateri je bila na voljo alternativa, ampak hkrati tudi kombinacijama kmetijska rastlina/škodljivi organizem, za kateri ni bilo na voljo sredstva, ki bi vsebovalo alternativno snov, tj. spomladanska oljna repica/*Athalia rosae* in spomladanska oljna repica/*Delia radicum*.
- (8) Komisija zato na podlagi ocene Agencije meni, da pogoji iz člena 53(1) Uredbe (ES) št. 1107/2009 v Litvi niso bili izpolnjeni za CRUISER OSR, ki vsebuje aktivno snov tiametoksam, za uporabo pri kombinacijah kmetijska rastlina/škodljivi organizem spomladanska oljna repica/*Phyllotreta* spp. in spomladanska oljna repica/*Psylliodes* spp., saj ti nujni registraciji vsebujeta kombinacijo kmetijska rastlina/škodljivi organizem, za katero je bilo registrirano drugo sredstvo, ki vsebuje alternativno aktivno snov z enakim načinom delovanja. Sredstvo, namenjeno kombinacijama spomladanska oljna repica/*Athalia rosae* in spomladanska oljna repica/*Delia radicum*, za kateri je bilo registrirano drugo sredstvo, ki vsebuje alternativno aktivno snov z enakim načinom delovanja, se je uporabljalo tudi za drugi škodljivi organizem na isti kmetijski rastlini, pri katerem alternativa ni bila na voljo, zato Komisija meni, da je uporaba tega sredstva na spomladanski oljni repici sprejemljiva, saj se uporaba več fitofarmaceutskih sredstev na isti kmetijski rastlini za obvladovanje različnih škodljivih organizmov ne bi smela spodbujati, če se je temu mogoče izogniti.
- (9) Zato je Komisija z dopisom z dne 16. julija 2018 od Litve zahtevala, naj potrdi, da ne bo ponovno izdala nujnih registracij fitofarmaceutskega sredstva CRUISER OSR, ki vsebuje aktivno snov tiametoksam, za uporabo pri kombinacijah kmetijska rastlina/škodljivi organizem spomladanska oljna repica/*Phyllotreta* spp. in spomladanska oljna repica/*Psylliodes* spp. Litva je v odgovoru z dne 17. septembra 2018 menila, da je zadevna nujna registracija upravičena.
- (10) Komisija meni, da je treba skleniti, da Litva ne sme ponovno izdati nujnih registracij fitofarmaceutskih sredstev, ki vsebujejo aktivno snov klotianidin ali tiametoksam, za uporabo pri kombinacijah kmetijska rastlina/škodljivi organizem spomladanska oljna repica/*Phyllotreta* spp. in spomladanska oljna repica/*Psylliodes* spp.
- (11) Stalni odbor za rastline, živali, hrano in krmo ni podal mnenja v roku, ki ga je določil njegov predsednik. Potreben je bil izvedbeni akt, zato je predsednik odboru za pritožbe predložil osnutek izvedbenega akta v nadaljnjo obravnavo. Odbor za pritožbe ni podal mnenja –

SPREJELA NASLEDNJI SKLEP:

Člen 1

Litva na podlagi člena 53(1) Uredbe (ES) št. 1107/2009 ne sme ponovno izdati registracije fitofarmaceutskih sredstev, ki vsebujejo aktivno snov tiametoksam, za uporabo na spomladanski oljni repici proti škodljivim organizmom *Phyllotreta* spp. ali *Psylliodes* spp.

⁽³⁾ Izvedbena uredba Komisije (EU) 2018/783 z dne 29. maja 2018 o spremembi Izvedbene uredbe (EU) št. 540/2011 glede pogojev za odobritev aktivne snovi imidakloprid (UL L 132, 30.5.2018, str. 31).

⁽⁴⁾ Izvedbena uredba Komisije (EU) 2018/784 z dne 29. maja 2018 o spremembi Izvedbene uredbe (EU) št. 540/2011 glede pogojev za odobritev aktivne snovi klotianidin (UL L 132, 30.5.2018, str. 35).

⁽⁵⁾ Izvedbena uredba Komisije (EU) 2018/785 z dne 29. maja 2018 o spremembi Izvedbene uredbe (EU) št. 540/2011 glede pogojev za odobritev aktivne snovi tiametoksam (UL L 132, 30.5.2018, str. 40).

⁽⁶⁾ Povezana objava EFSA 2018:EN-1421.

Člen 2

Ta sklep je naslovljen na Republiko Litvo.

V Bruslju, 3. februarja 2020

Za Komisijo
Stela KIRIAKIDES
Članica Komisije
