



Plenarhandling

B9-0230/2019

5.12.2019

FÖRSLAG TILL RESOLUTION

i enlighet med artikel 112.2 och 112.3 i arbetsordningen

om utkastet till kommissionens genomförandeförordning om ändring av genomförandeförordning (EU) nr 540/2011 vad gäller förlängning av godkännandeperioderna för de verksamma ämnena benfluralin, dimoxistrobin, fluazinam, flutolanil, mankozeb, mekoprop-P, mepikvat, metiram, oxamyl och pyraklostrobin
(D064213/02 – 2019/2925(RSP))

Utskottet för miljö, folkhälsa och livsmedelssäkerhet

Ansvariga ledamöter: Anja Hazekamp, Tilly Metz, Eleonora Evi

Europaparlamentets resolution om utkastet till kommissionens genomförandeförordning om ändring av genomförandeförordning (EU) nr 540/2011 vad gäller förlängning av godkännandeperioderna för de verksamma ämnena benfluralin, dimoxistrobin, fluazinam, flutolanil, mankozeb, mekoprop-P, mepikvat, metiram, oxamyl och pyraklostrobin (D064213/02 – 2019/2925(RPS))

Europaparlamentet utfärdar denna resolution

- med beaktande av utkastet till kommissionens genomförandeförordning om ändring av genomförandeförordning (EU) nr 540/2011 vad gäller förlängning av godkännandeperioderna för de verksamma ämnena benfluralin, dimoxistrobin, fluazinam, flutolanil, mankozeb, mekoprop-P, mepikvat, metiram, oxamyl och pyraklostrobin (D064213/02),
 - med beaktande av Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 1107/2009 av den 21 oktober 2009 om utsläppande av växtskyddsmedel på marknaden och om upphävande av rådets direktiv 79/117/EEG och 91/414/EEG¹, särskilt artikel 17 första stycket och artikel 21,
 - med beaktande av kommissionens genomförandeförordning (EU) 2015/408 av den 11 mars 2015 om genomförande av artikel 80.7 i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 1107/2009 om utsläppande av växtskyddsmedel på marknaden och om upprättande av en förteckning över kandidatämnen för substitution²,
 - med beaktande av artiklarna 11 och 13 i Europaparlamentets och rådets förordning (EU) nr 182/2011 av den 16 februari 2011 om fastställande av allmänna regler och principer för medlemsstaternas kontroll av kommissionens utövande av sina genomförandebefogenheter³,
 - med beaktande av sin resolution av den 13 september 2018 om genomförandet av förordning (EG) nr 1107/2009 om växtskyddsmedel⁴,
 - med beaktande av artikel 112.2 och 112.3 i arbetsordningen,
 - med beaktande av förslaget till resolution från utskottet för miljö, folkhälsa och livsmedelssäkerhet, och av följande skäl:
- A. Dimoxistrobin togs upp i bilaga I till rådets direktiv 91/414/EEG⁵ den 1 oktober 2006 genom kommissionens direktiv 2006/75/EG⁶ och har ansetts vara godkänt i enlighet

¹ EUT L 309, 24.11.2009, s. 1.

² EUT L 67, 12.3.2015, s. 18.

³ EUT L 55, 28.2.2011, s. 13.

⁴ Antagna texter, P8_TA(2018)0356.

⁵ Rådets direktiv 91/414/EEG av den 15 juli 1991 om utsläppande av växtskyddsmedel på marknaden (EGT L 230, 19.8.1991, s. 1).

⁶ Kommissionens direktiv 2006/75/EG av den 11 september 2006 om ändring av rådets direktiv 91/414/EEG för

med förordning (EG) nr 1107/2009.

- B. Sedan 2013 pågår ett förfarande för att förnya godkännandet av dimoxistrobin enligt kommissionens genomförandeförordning (EU) nr 844/2012⁷.
- C. Godkännandeperioden för det verksamma ämnet dimoxistrobin, som ursprungligen skulle ha löpt ut den 30 september 2016, har redan förlängts med 16 månader genom kommissionens genomförandeförordning (EU) nr 1136/2013⁸, följt av ytterligare ett års förlängning genom kommissionens genomförandeförordning (EU) 2018/84⁹ och därefter ännu ett års förlängning genom kommissionens genomförandeförordning (EU) 2018/1796¹⁰, och ska nu alltså förlängas ett år till genom detta utkast till kommissionens genomförandeförordning, varigenom godkännandeperioden skulle förlängas till den 31 januari 2021.
- D. Mankozeb togs upp i bilaga I till rådets direktiv 91/414/EEG den 1 juli 2006 genom kommissionens direktiv 2005/72/EG¹¹ och har ansetts vara godkänt i enlighet med förordning (EG) nr 1107/2009.
- E. Sedan 2013 pågår ett förfarande för att förnya godkännandet av mankozeb enligt genomförandeförordning (EU) nr 844/2012.
- F. Godkännandeperioden för det verksamma ämnet mankozeb, som ursprungligen skulle ha löpt ut den 30 juni 2016, har redan förlängts med 19 månader genom kommissionens genomförandeförordning (EU) nr 762/2013¹², följt av ytterligare ett års förlängning genom genomförandeförordning (EU) 2018/84, och därefter ännu ett års förlängning genom genomförandeförordning (EU) 2018/1796, och ska nu alltså förlängas ett år till genom detta utkast till kommissionens genomförandeförordning, varigenom

införande av dimoxistrobin som verksamt ämne (EUT L 248, 12.9.2006, s. 3).

⁷ Kommissionens genomförandeförordning (EU) nr 844/2012 av den 18 september 2012 om fastställande av de bestämmelser som behövs för att genomföra förnyelseförfarandet för verksamma ämnen enligt Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 1107/2009 om utsläppande av växtskyddsmedel på marknaden (EUT L 252, 19.9.2012, s. 26).

⁸ Kommissionens genomförandeförordning (EU) nr 1136/2013 av den 12 november 2013 om ändring av genomförandeförordning (EU) nr 540/2011 vad gäller en förlängning av godkännandeperioderna för de verksamma ämnena klotianidin, dimoxistrobin, oxamyl och petoxamid (EUT L 302, 13.11.2013, s. 34).

⁹ Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2018/84 av den 19 januari 2018 om ändring av genomförandeförordning (EU) nr 540/2011 vad gäller förlängning av godkännandeperioderna för de verksamma ämnena klorpyrifos, klorpyrifosmetyl, klotianidin, kopparföreningar, dimoxistrobin, mankozeb, mekoprop-P, metiram, oxamyl, petoxamid, propikonazol, propineb, propyzamid, pyraklostrobin och zoxamid (EUT L 16, 20.1.2018, s. 8).

¹⁰ Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2018/1796 av den 20 november 2018 om ändring av genomförandeförordning (EU) nr 540/2011 vad gäller förlängning av godkännandeperioderna för de verksamma ämnena amidosulfuron, bifenox, klorpyrifos, klorpyrifosmetyl, klofentezin, dikamba, difenokonazol, diflubenzuron, diflufenikan, dimoxistrobin, fenoxaprop-P, fenpropidin, lenacil, mankozeb, mekoprop-P, metiram, nikosulfuron, oxamyl, pikloram, pyraklostrobin, pyriproxifen och tritosulfuron (EUT L 294, 21.11.2018, s. 15).

¹¹ Kommissionens direktiv 2005/72/EG av den 21 oktober 2005 om ändring av rådets direktiv 91/414/EEG för att införa klorpyrifos, klorpyrifosmetyl, mankozeb, maneb och metiram som verksamma ämnen (EUT L 279, 22.10.2005, s. 63).

¹² Kommissionens genomförandeförordning (EU) nr 762/2013 av den 7 augusti 2013 om ändring av genomförandeförordning (EU) nr 540/2011 vad gäller förlängning av godkännandeperioderna för de verksamma ämnena klorpyrifos, klorpyrifosmetyl, mankozeb, maneb, MCPA, MCPB och metiram (EUT L 213, 8.8.2013, s. 14).

godkännandeperioden skulle förlängas till den 31 januari 2021.

- G. Kommissionen förklarar inte skälen till förlängningarna annat än att ange följande: ”På grund av att bedömningen av dessa ämnen har försenats av orsaker som de sökande inte råder över kommer godkännandena av de verksamma ämnena sannolikt att löpa ut innan något beslut om att förnya dem har fattats.”
- H. Förordning (EG) nr 1107/2009 syftar till att säkerställa en hög skyddsnivå för såväl människors och djurs hälsa som miljön och samtidigt skydda EU-jordbrukets konkurrenskraft. Särskild uppmärksamhet bör ägnas åt att skydda känsliga befolkningsgrupper, bland annat gravida kvinnor och barn.
- I. Försiktighetsprincipen bör tillämpas, och förordning (EG) nr 1107/2009 föreskriver att ämnen bör ingå i växtskyddsmedel endast om det har visats att de har klara fördelar för växtproduktionen och att de inte förväntas ha några skadliga effekter på människors och djurs hälsa eller några oacceptabla effekter på miljön.
- J. I förordning (EG) nr 1107/2009 anges att godkännandeperioden för verksamma ämnen bör vara tidsbegränsad med hänsyn till säkerheten. Godkännandeperioden bör stå i proportion till de eventuella risker som är förenade med användningen av sådana ämnen. I dessa fall är det dock tydligt att en sådan proportionalitet saknas.
- K. När det har identifierats en risk för skadliga effekter på hälsan men det alltså föreligger vetenskaplig osäkerhet har kommissionen och medlemsstaterna möjligheten och ansvaret att agera i enlighet med försiktighetsprincipen genom att vidta provisoriska riskhanteringsåtgärder som är nödvändiga för att säkerställa en hög skyddsnivå för människors hälsa.
- L. Närmare bestämt fastställs det i artikel 21 i förordning (EG) nr 1107/2009 att kommissionen när som helst får ompröva godkännandet av ett verksamt ämne, särskilt om den mot bakgrund av nya vetenskapliga och tekniska rön anser att det finns indikationer på att ämnet inte längre uppfyller kriterierna för godkännande i artikel 4. Denna omprövning kan leda till att godkännandet av ämnet återkallas eller ändras.

Hormonstörande egenskaper och reproduktionstoxiskt ämne i kategori 1B

- M. År 2015 togs dimoxistrobin upp på förteckningen över ”kandidatämnen för substitution” genom genomförandeförordning (EU) 2015/408, eftersom den akuta referensdosen (ARfD) för detta verksamma ämne är betydligt lägre än för majoriteten av de godkända verksamma ämnena inom deras grupper, och eftersom det anses ha hormonstörande egenskaper som kan ge skadliga effekter för människor.
- N. Enligt punkt 3.6.5 i bilaga II till förordning (EG) nr 1107/2009 får verksamma ämnen inte godkännas om de anses ha hormonstörande egenskaper som kan ge skadliga effekter för människor, såvida inte människors exponering för detta verksamma ämne eller detta skyddsämne eller denna synergist i ett växtskyddsmedel under realistiska föreslagna användningsförhållanden är försumbar, dvs. produkten används i slutna system eller under andra förhållanden som utesluter kontakt med människor och där resthalterna av det berörda verksamma ämnet, skyddsämnet eller synergisten i livsmedel och foder inte överskrider det standardvärde som fastställs i enlighet med artikel 18.1 b i

Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 396/2005¹³.

- O. Vid riskbedömningskommitténs 47:e sammanträde den 27 februari 2019 kom man överens om att klassificera mankozeb som ett reproduktionstoxiskt ämne i kategori 1B.
- P. Enligt punkt 3.6.4 i bilaga II till förordning (EG) nr 1107/2009 får verksamma ämnen inte godkännas om de klassificeras som ett reproduktionstoxiskt ämne i kategori 1B, utom i de fall då det i ansökan finns dokumentation som styrker att ett sådant verksamt ämne är nödvändigt för att kontrollera en allvarlig fara för växtskyddet som inte kan avvärjas med andra medel, inbegripet med icke-kemiska metoder, förutsatt att riskreducerande åtgärder tillämpas i samband med användning av det verksamma ämnet för att se till att exponering av människor och miljö minimeras.
- Q. Exponering för mankozeb har kopplats till en ökad risk för Parkinsons sjukdom bland jordbrukare och andra människor i landsbygdsområden i Nederländerna och Frankrike¹⁴.
- R. Mankozeb är en kombination av två andra ditiokarbamater, nämligen maneb och zineb, som inte längre är godkända för användning i EU på grund av de risker som de utgör för människors hälsa och miljön.
- S. Mankozeb är mycket giftigt för vattenlevande organismer, misstänks skada mänskliga foster och kan orsaka allergiska hudreaktioner.
- T. Det är oacceptabelt att ämnen som man vet uppfyller uteslutningskriterierna för verksamma ämnen som är mutagena, cancerframkallande och/eller reproduktionstoxiska eller som har hormonstörande egenskaper, vilka har fastställts för att skydda människors hälsa och miljön, får fortsätta att användas i unionen och därmed äventyra folkhälsan och miljön.
- U. Sökande kan utnyttja den inbyggda automatiken i kommissionens arbetsmetoder, där godkännandeperioderna för verksamma ämnen omedelbart förlängs om den förnyade riskbedömningen inte är klar, genom att avsiktligt dra ut på förfarandet för förnyad bedömning genom att tillhandahålla ofullständiga uppgifter och begära fler undantag och särskilda villkor, vilket leder till oacceptabla risker för miljön och människors hälsa eftersom exponeringen för det farliga ämnet under tiden fortsätter.
- V. I sin resolution av den 13 september 2018 om genomförandet av förordning (EG) nr 1107/2009 om växtskyddsmedel uppmanade Europaparlamentet kommissionen och medlemsstaterna att ”se till att den förfarandemässiga förlängningen av godkännandeperioden medan förfarandet pågår, i enlighet med artikel 17 i förordningen, inte tillämpas på verksamma ämnen som är mutagena, cancerogena eller reproduktionstoxiska och därför i kategori 1A eller 1B, eller verksamma ämnen som har endokrinstörande egenskaper och är skadliga för människor eller djur, vilket för närvarande är fallet i fråga om ämnen såsom flumioxazin, tiaklopid, klortoluron och

¹³ Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 396/2005 av den 23 februari 2005 om gränsvärden för bekämpningsmedelsrester i eller på livsmedel och foder av vegetabiliskt och animaliskt ursprung och om ändring av rådets direktiv 91/414/EEG (EUT L 70, 16.3.2005, s. 1).

¹⁴ <https://www.bnnvara.nl/zembla/artikelen/risico-op-ziekte-van-parkinson-bij-blootstelling-aan-landbouwgif>, <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/23713084>, <https://academic.oup.com/ije/article/47/1/299/4609336>.

dimoxistrobin”.

- W. Det nederländska parlamentet har uttryckt oro över förlängningarna av godkännandeperioder och krävt ett slut på förlängningar för ämnen som man vet utgör ett betydande hot mot den biologiska mångfalden, särskilt bin och humlor, eller som är cancerframkallande, mutagena, hormonstörande eller reproduktionstoxiska¹⁵.
- X. Europeiska myndigheten för livsmedelssäkerhet höll ett offentligt samråd om mankozeb vars tidsfrist löpte ut den 28 april 2018. På grundval av den i nuläget tillgängliga informationen från unionens riskbedömning uppskattar den nederländska myndigheten för godkännande av växtskyddsmedel och biocider (Ctgb) att det finns tillräckliga uppgifter för att fatta ett snabbt beslut om huruvida godkännandet för mankozeb ska förnyas eller inte¹⁶.
1. Europaparlamentet anser att utkastet till kommissionens genomförandeförordning överskrider de genomförandebefogenheter som fastställs i förordning (EU) nr 1107/2009.
 2. Europaparlamentet anser inte att utkastet till kommissionens genomförandeförordning respekterar försiktighetsprincipen.
 3. Europaparlamentet anser att beslutet att förlänga godkännandeperioderna för dimoxistrobin och mankozeb är oförenligt med de säkerhetskriterier som fastställs i förordning (EG) nr 1107/2009 och att det inte grundar sig på vare sig bevis för att dessa ämnen kan användas säkert eller ett påvisat akut behov av dem för livsmedelsproduktion i unionen.
 4. Europaparlamentet uppmanar kommissionen att dra tillbaka sitt utkast till genomförandeförordning och att lägga fram ett nytt utkast för utskottet som beaktar de vetenskapliga bevisen för de skadliga egenskaperna hos alla berörda ämnen, särskilt dimoxistrobin och mankozeb.
 5. Europaparlamentet uppmanar kommissionen att lägga fram förslag om att inte förnya godkännandet av dimoxistrobin och mankozeb vid nästa sammanträde för den ständiga kommittén för växter, djur, livsmedel och foder.
 6. Europaparlamentet uppmanar kommissionen att lägga fram utkast till genomförandeförordningar för att förlänga godkännandeperioder endast för ämnen i förhållande till vilka det rådande vetenskapliga läget inte förväntas leda till ett kommissionsförslag om icke förnyat godkännande av det berörda verksamma ämnet.
 7. Europaparlamentet uppmanar kommissionen att dra tillbaka godkännandena för ämnen om det finns bevis för eller rimliga tvivel om att de inte kommer att uppfylla de säkerhetskriterier som fastställs i förordning (EG) nr 1107/2009.
 8. Europaparlamentet uppmanar medlemsstaterna att säkerställa en korrekt och snabb förnyad bedömning av godkännandena av de verksamma ämnen för vilka de är

¹⁵ TK 21501-32, nr 1176.

¹⁶ TK 27858, nr 485.

rapporterande medlemsstater och att se till att de nuvarande förseningarna avhjälpas effektivt och snarast möjligt.

9. Europaparlamentet uppdrar åt talmannen att översända denna resolution till rådet och kommissionen samt till medlemsstaternas regeringar och parlament.