



Dokument ze zasedání

B9-0487/2023

29.11.2023

NÁVRH AKTU UNIE

předložený v souladu s čl. 47 odst. 2 jednacího řádu

o potřebě změnit nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009 ze dne 21. října 2009 o uvádění přípravků na ochranu rostlin na trh a o zrušení směrnic Rady 79/117/EHS a 91/414/EHS

Jorge Buxadé Villalba, Mazaly Aguilar, Hermann Tertsch, Margarita de la Pisa

Návrh aktu unie o potřebě změnit nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009 ze dne 21. října 2009 o uvádění přípravků na ochranu rostlin na trh a o zrušení směrnic Rady 79/117/EHS a 91/414/EHS

Evropský parlament,

- s ohledem na čl. 3 odst. 3 Smlouvy o Evropské unii,
 - s ohledem na články 38, 43, 114, čl. 168 odst. 4 písm. b) a článek 225 Smlouvy o fungování Evropské unie,
 - s ohledem na nařízení (ES) č. 396/2005 o maximálních limitech reziduí pesticidů v potravinách a krmivech rostlinného a živočišného původu a na jejich povrchu a o změně směrnice Rady 91/414/EHS,
 - s ohledem na prováděcí nařízení Komise (EU) 2016/1826 ze dne 14. října 2016, kterým se v souladu s nařízením Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009 o uvádění přípravků na ochranu rostlin na trh neschvaluje účinná látka tricyklazol,
 - s ohledem na odůvodněné stanovisko úřadu EFSA ze dne 7. prosince 2022 v odpovědi na otázku EFSA-Q-2018–00338 o stanovení přípustné odchylky pro dovoz tricyklazolu v rýži,
 - s ohledem na čl. 47 odst. 2 jednacího řádu,
- A. vzhledem k tomu, že na schvalování přípravků na ochranu rostlin pro použití v Unii se v současné době vztahuje nařízení (ES) č. 1107/2009 o uvádění přípravků na ochranu rostlin na trh;
- B. vzhledem k tomu, že pokud látka není schválena, měly by být maximální limity reziduí (MLR) stanoveny prováděcím nařízením na základě nařízení (ES) č. 396/2005 o maximálních limitech reziduí pesticidů v potravinách a krmivech rostlinného a živočišného původu a na jejich povrchu;
- C. vzhledem k tomu, že podle nařízení (ES) č. 396/2005 může producent prostřednictvím členského státu požádat o zvýšení MLR pro určitou látku a v případě kladného stanoviska by se nový MLR vztahoval na produkty vyprodukované v Unii i ve třetích zemích;
- D. vzhledem k tomu, že je možné, že v souladu s nařízením (ES) č. 396/2005 může být povoleno zvýšení MLR pro látku v Evropské unii zakázanou, což by vedlo k paradoxu, že by se producenti v EU ocitli v nerovném postavení vůči producentům ze třetích zemí;
- E. vzhledem k tomu, že ve výše uvedené situaci a podle stávajících právních předpisů by za účelem schválení použití látky zakázané v Unii, jejíž MLR byl změněn, musel být dodržen postup stanovený v nařízení (ES) č. 1107/2009; vzhledem k tomu, že

článek 7 uvedeného nařízení stanoví, že za předložení žádosti o schválení látky nebo změnu podmínek schválení členskému státu je odpovědný výrobce účinné látky; vzhledem k tomu, že tento postup nemůže být zahájen jinak, takže výrobci v EU jsou bezmocní a ohrožení nekalou hospodářskou soutěží;

1. žádá Komisi, aby do [...] na základě čl. 168 odst. 4 písm. b) Smlouvy o fungování Evropské unie předložila návrh na změnu nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1107/2009 ze dne 21. října 2009 o uvádění přípravků na ochranu rostlin na trh a o zrušení směrnic Rady 79/117/EHS a 91/414/EHS; konstatuje, že v případě, že odůvodněné stanovisko úřadu vydané v souladu s kapitolou II nařízení (ES) č. 396/2005 obsahuje pozitivní stanovisko pro účinnou látku, která je v Unii zakázána, a které umožňuje zvýšení MLR oproti dříve stanoveným limitům, by měly být automaticky zahájeny postupy pro podávání žádostí o schválení stanovené v nařízení (ES) č. 1107/2009 kanály stanovenými v uvedeném nařízení, aniž by bylo nutné podávat zvláštní žádost;
2. vyzývá Komisi, aby při změně nařízení (ES) č. 1107/2009 zvažila zavedení zjednodušeného schvalovacího postupu s cílem zohlednit situaci uvedenou v odstavci 1 tohoto návrhu aktu Unie; konstatuje, že by se tak zabránilo jakémukoli zpoždění mezi novým zvýšením MLR a schválením používání této látky v EU, čímž by se zajistilo, že výrobci v EU nebudou čelit nerovným podmínkám nebo nekalé hospodářské soutěži ze strany výrobců ve třetích zemích;
3. vyzývá k tomu, aby se po provedení této změny aktualizované nařízení (ES) č. 1107/2009 zpětně použilo na stávající podobné situace;
4. pověřuje svou předsedkyni, aby předala toto usnesení Komisi, Radě a vládám a parlamentům členských států.

VYSVĚTLUJÍCÍ PROHLÁŠENÍ

V Evropské unii se povolování látek řídí postupem stanoveným v nařízení (ES) č. 1107/2009, jehož cílem je zajistit ochranu zdraví lidí a zvířat a životního prostředí a zároveň zachovat konkurenceschopnost zemědělství EU. Daný postup je založen na zásadě předběžné opatrnosti, což znamená, že látky nemohou být schváleny, pokud zpráva úřadu EFSA neprokáže, že jsou bezpečné. V opačném případě se v souladu s nařízením (ES) č. 396/2005 stanoví maximální limit reziduí (MLR) pro dovoz obsahující uvedenou látku.

Změny MLR umožňující vstup produktů obsahujících látky, kterým byl původně zakázán vstup na jednotný trh, by snížily konkurenceschopnost výrobců v EU, dokud nebudou tyto látky schváleny v souladu s postupy stanovenými v nařízení (ES) č. 1107/2009, čímž by byl ohrožen cíl spravedlnosti na trhu. Cílem navrhované změny je obnovit v takových případech rovné podmínky.