



Dokument s plenarne sjednice

B9-0487/2023

29.11.2023

PRIJEDLOG AKTA UNIJE

podnesen u skladu s člankom 47. stavkom 2. Poslovnika

o potrebi za izmjenom Uredbe (EZ) br. 1107/2009 Europskog parlamenta i Vijeća od 21. listopada 2009. o stavljanju na tržište sredstava za zaštitu bilja i stavljanju izvan snage direktiva Vijeća 79/117/EEZ i 91/414/EEZ

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

Prijedlog akta Unije o potrebi za izmjenom Uredbe (EZ) br. 1107/2009 Europskog parlamenta i Vijeća od 21. listopada 2009. o stavljanju na tržište sredstava za zaštitu bilja i stavljanju izvan snage direktiva Vijeća 79/117/EEZ i 91/414/EEZ

Europski parlament,

- uzimajući u obzir članak 3. stavak 3. Ugovora o Europskoj uniji,
- uzimajući u obzir članke 38., 43. i 114., članak 168. stavak 4. točku (b) i članak 225. Ugovora o funkcioniranju Europske unije,
- uzimajući u obzir Uredbu (EZ) br.°396/2005 o maksimalnim razinama ostataka pesticida u ili na hrani i hrani za životinje biljnog i životinjskog podrijetla i o izmjeni Direktive Vijeća 91/414/EEZ,
- uzimajući u obzir Provedbenu uredbu Komisije (EU) 2016/1826 od 14. listopada 2016. o neodobravanju aktivne tvari triciklazol u skladu s Uredbom (EZ) br. 1107/2009 Europskog parlamenta i Vijeća o stavljanju na tržište sredstava za zaštitu bilja,
- uzimajući u obzir izvješće EFSA-Q-2018-00338 od 7. prosinca 2022. o utvrđivanju uvozne tolerance za triciklazol u riži,
- uzimajući u obzir članak 47. stavak 2. Poslovnika,
 - A. budući da je odobravanje određenog sredstva za zaštitu bilja za uporabu u Uniji trenutačno obuhvaćeno Uredbom (EZ) br. 1107/2009 o stavljanju na tržište sredstava za zaštitu bilja;
 - B. budući da se, u slučaju neodobravanja dotične tvari, maksimalne razine ostataka (MRO) trebaju utvrditi provedbenom uredbom na temelju Uredbe (EZ) br. 396/2005 o maksimalnim razinama ostataka pesticida u ili na hrani i hrani za životinje biljnog i životinjskog podrijetla;
 - C. budući da u skladu s Uredbom (EZ) br. 396/2005 proizvođač može preko države članice podnijeti zahtjev za povećanje MRO-a za određenu tvar te da bi se, u slučaju pozitivnog mišljenja, novi MRO primjenjivao i na proizvode proizvedene u Uniji i na one proizvedene u trećim zemljama;
 - D. budući da je moguće da se povećanje MRO-a, u skladu s Uredbom (EZ) br. 396/2005, odobri za tvar zabranjenu u Europskoj uniji, što bi dovelo do paradoksalne situacije u kojoj bi proizvođači iz EU-a bili u nejednakom položaju u odnosu na proizvođače iz trećih zemalja;
 - E. budući da je, u spomenutoj situaciji i u skladu s mjerodavnim zakonodavstvom, kako bi se odobrila uporaba tvari zabranjene u Uniji za koju je MRO izmijenjen potrebno provesti postupak utvrđen u Uredbi (EZ) br. 1107/2009, u čijem se članku 7. navodi da proizvođač aktivne tvari mora državi članici podnijeti zahtjev za odobrenje tvari ili izmjenu uvjeta odobrenja, pri čemu se postupak ne može pokrenuti na drugi način te se stvara situacija nezaštićenosti koja bi mogla dovesti do slučajeva nepoštenog tržišnog natjecanja na štetu proizvođača iz Unije;

1. traži od Komisije da najkasnije do [...] na temelju članka 168. stavka 4. točke (b) Ugovora o funkcioniranju Europske unije podnese prijedlog o izmjeni Uredbe (EZ) br. 1107/2009 Europskog parlamenta i Vijeća od 21. listopada 2009. o stavljanju na tržište sredstava za zaštitu bilja i stavljanju izvan snage direktiva Vijeća 79/117/EEZ i 91/414/EEZ kako bi se, u slučaju da određena aktivna tvar nije dopuštena u Uniji, ako Agencija na temelju preispitivanja Uredbe (EZ) br. 396/2005 obrazloženim mišljenjem u skladu s poglavljem II. Uredbe (EZ) br. 396/2005 dostavi pozitivno izvješće o toj tvari u kojem dopušta izmjenu maksimalne razine ostataka (MRO) te tvari na razinu višu od prvotno utvrđene, automatski pokrenuli postupci podnošenja zahtjeva za odobrenje predviđeni Uredbom (EZ) br. 1107/2009 u skladu s postupcima predviđenima u toj uredbi, a da za to nije potrebno podnijeti poseban zahtjev;
2. poziva Komisiju da pri izmjeni Uredbe (EZ) br. 1107/2009, kako bi se uzele u obzir situacije navedene u stavku 1. ovog Prijedloga akta Unije, razmotri pojednostavljenu formulu za odobravanje kojom bi se osiguralo da ne dolazi do kašnjenja između daljnog povećanja MRO-a i odobrenja uporabe te tvari u EU-u kako bi se izbjegli nejednaki uvjeti za proizvođače iz EU-a te spriječile moguće situacije nepoštenog tržišnog natjecanja od strane proizvođača iz trećih zemalja;
3. traži da se nakon spomenute izmjene Uredbe (EZ) br. 1107/2009, izmijenjena uredba retroaktivno primjenjuje na postojeće slične situacije;
4. nalaže svojoj predsjednici da ovu Rezoluciju proslijedi Komisiji i Vijeću te parlamentima i vladama država članica.

OBRAZLOŽENJE

Odobravanje tvari u Europskoj uniji uređeno je postupkom utvrđenim u Uredbi (EZ) br. 1107/2009, kojom se nastoji osigurati zaštita zdravlja ljudi, životinja i okoliša uz istodobno očuvanje poljoprivredne konkurentnosti Zajednice. Taj se postupak temelji na načelu opreznosti, kojim se sprečava odobravanje tvari osim ako se izvješćem Agencije potvrdi njihova sigurnost. U suprotnome, utvrđuje se maksimalna razina ostataka (MRO) za uvoz koji sadržava tu tvar, u skladu s Uredbom (EZ) br. 396/2005.

Izmjene MRO-a kojima bi se omogućio ulazak proizvoda s prvotno zabranjenim tvarima na jedinstveno tržište utjecale bi na konkurentnost proizvođača iz Unije dok se tvar ne odobri u skladu s formalnostima utvrđenima u Uredbi (EZ) br. 1107/2009, što je u suprotnosti s ciljem pravednosti na tržištu. Predloženom izmjenom nastoje se ponovno uspostaviti jednaki uvjeti u tim slučajevima.