



Dokument z posiedzenia

B9-0487/2023

29.11.2023

WNIOSEK DOTYCZĄCY AKTU PRAWNEGO UNII

przedłożony na mocy art. 47 ust. 2 Regulaminu

w sprawie konieczności zmiany rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1107/2009 z dnia 21 października 2009 r. dotyczącego wprowadzania do obrotu środków ochrony roślin i uchylającego dyrektywy Rady 79/117/EWG i 91/414/EWG

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

Wniosek dotyczący aktu prawnego Unii w sprawie konieczności zmiany rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1107/2009 z dnia 21 października 2009 r. dotyczącego wprowadzania do obrotu środków ochrony roślin i uchylającego dyrektywy Rady 79/117/EWG i 91/414/EWG

Parlament Europejski,

- uwzględniając art. 3 ust. 3 Traktatu o Unii Europejskiej;
 - uwzględniając art. 38, 43 i 114, art. 168 ust. 4 lit. b) oraz art. 225 Traktatu o funkcjonowaniu Unii Europejskiej,
 - uwzględniając rozporządzenie (WE) nr 396/2005 w sprawie najwyższych dopuszczalnych poziomów pozostałości pestycydów w żywności i paszy pochodzenia roślinnego i zwierzęcego oraz na ich powierzchni, zmieniające dyrektywę Rady 91/414/EWG,
 - uwzględniając rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2016/1826 z dnia 14 października 2016 r. w sprawie niezatwierdzenia substancji czynnej tricyklazol, zgodnie z rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1107/2009 dotyczącym wprowadzania do obrotu środków ochrony roślin,
 - uwzględniając sprawozdanie EFSA-Q-2018-00338 z 7 grudnia 2022 r. w sprawie ustalenia tolerancji importowej dla tricyklazolu w ryżu,
 - uwzględniając art. 47 ust. 2 Regulaminu,
- A. mając na uwadze, że dopuszczenia środka ochrony roślin do stosowania w Unii dotyczy obecnie rozporządzenie (WE) nr 1107/2009 w sprawie wprowadzania do obrotu środków ochrony roślin;
- B. mając na uwadze, że jeżeli dana substancja nie zostanie dopuszczona do stosowania, należy ustanowić najwyższe dopuszczalne poziomy pozostałości (NDP) na mocy rozporządzenia wykonawczego, zgodnie z rozporządzeniem (WE) nr 396/2005 w sprawie najwyższych dopuszczalnych poziomów pozostałości pestycydów w żywności i paszy pochodzenia roślinnego i zwierzęcego oraz na ich powierzchni;
- C. mając na uwadze, że zgodnie z rozporządzeniem (WE) nr 396/2005 producent może złożyć wniosek o zwiększenie NDP danej substancji za pośrednictwem państwa członkowskiego, a jeżeli wniosek zostanie rozpatrzony pozytywnie, nowe NDP mają zastosowanie do produktów wytwarzanych zarówno w Unii, jak i w państwach trzecich;
- D. mając na uwadze, że zgodnie z rozporządzeniem (WE) nr 396/2005 możliwe jest podniesienie NDP substancji zakazanej w Unii Europejskiej, co może prowadzić do paradoksalnej sytuacji, w której producenci unijni będą na gorszej pozycji niż producenci z państw trzecich;
- E. mając na uwadze, że w takim przypadku i zgodnie z obowiązującymi przepisami, aby dopuścić stosowanie substancji zakazanej w Unii, której NDP zmieniono, należałoby przeprowadzić

procedurę określoną w rozporządzeniu (WE) nr 1107/2009, którego art. 7 stanowi, że to producent substancji czynnej przedkłada państwu członkowskiemu wniosek o zatwierdzenie substancji lub o zmianę warunków zatwierdzenia, a zatem procedury tej nie można wszcząć w inny sposób, co może prowadzić do nieuczciwej konkurencji, wobec której unijni producenci będą bezradni;

1. zwraca się do Komisji o przedłożenie – najpóźniej do [...], na podstawie art. 168 ust. 4 lit. b) Traktatu o funkcjonowaniu Unii Europejskiej – wniosku w sprawie zmiany rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1107/2009 z dnia 21 października 2009 r. dotyczącego wprowadzania do obrotu środków ochrony roślin i uchylającego dyrektywy Rady 79/117/EWG i 91/414/EWG, aby w przypadku gdy w drodze przeglądu rozporządzenia (WE) nr 396/2005 Urząd przedstawi uzasadnioną opinię zgodnie z rozdziałem II rozporządzenia (WE) nr 396/2005 i opowie się za zwiększeniem najwyższych dopuszczalnych poziomów pozostałości (NDP) substancji niedopuszczonej do obrotu w Unii, procedury zatwierdzania przewidziane w rozporządzeniu (WE) nr 1107/2009 były wszczynane z urzędu i przeprowadzane w ustalonym tam trybie, bez konieczności składania wniosku;
2. wzywa Komisję, aby przy zmianie rozporządzenia (WE) nr 1107/2009 służącej uwzględnieniu postulatów określonych w ust. 1 niniejszego wniosku dotyczącego aktu prawnego Unii rozważyła zastosowanie uproszczonego wzoru zatwierdzania, aby nie dochodziło do opóźnień między podwyższeniem NDP a zatwierdzeniem stosowania substancji w UE, co pomoże uniknąć przypadków nierównego traktowania producentów z UE i nieuczciwej konkurencji ze strony producentów z państw trzecich;
3. nalega, aby po wprowadzeniu tej zmiany do rozporządzenia (WE) nr 1107/2009 miała ona zastosowanie z mocą wsteczną do już zaistniałych podobnych sytuacji.
4. zobowiązuje swoją przewodniczącą do przekazania niniejszej rezolucji Komisji, Radzie oraz rządóm i parlamentom państw członkowskich.

UZASADNIENIE

W Unii Europejskiej zezwolenia na wprowadzanie do obrotu substancji są udzielane zgodnie z procedurą określoną w rozporządzeniu (WE) nr 1107/2009, które ma gwarantować zarówno ochronę zdrowia ludzi, zwierząt oraz środowiska, jak i konkurencyjność rolnictwa Unii. Proces ten opiera się na zasadzie ostrożności, zgodnie z którą substancje zatwierdza się wyłącznie wtedy, gdy w sprawozdaniu Urzędu zostanie wykazane, że są bezpieczne. W przeciwnym razie zgodnie z rozporządzeniem (WE) nr 396/2005 ustala się najwyższy dopuszczalny poziom pozostałości (NDP) dla produktów importowanych.

Zmiany NDP, które umożliwiają wprowadzanie na jednolity rynek produktów zawierających zakazane wcześniej substancje, wpływają na konkurencyjność producentów unijnych do czasu zatwierdzenia substancji zgodnie z procedurami określonymi w rozporządzeniu (WE) nr 1107/2009, co jest sprzeczne z celem zapewnienia sprawiedliwości na jednolitym rynku. Proponowane zmiany mają na celu przywrócenie równych szans w tych przypadkach.