



---

*Document de ședință*

---

**B9-0487/2023**

29.11.2023

# PROPUNERE DE ACT AL UNIUNII

prezentată în temeiul articolului 47 alineatul (2) din Regulamentul de procedură

referitor la necesitatea modificării Regulamentului (CE) nr. 1107/2009 al Parlamentului European și al Consiliului din 21 octombrie 2009 privind introducerea pe piață a produselor fitosanitare și de abrogare a Directivelor 79/117/CEE și 91/414/CEE ale Consiliului

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

**Propunere de act al Uniunii referitor la necesitatea modificării Regulamentului (CE) nr. 1107/2009 al Parlamentului European și al Consiliului din 21 octombrie 2009 privind introducerea pe piață a produselor fitosanitare și de abrogare a Directivelor 79/117/CEE și 91/414/CEE ale Consiliului**

*Parlamentul European,*

- având în vedere articolul 3 alineatul (3) din Tratatul privind Uniunea Europeană,
  - având în vedere articolele 38, 43, 114, articolul 168 alineatul (4) litera (b) și articolul 225 din Tratatul privind funcționarea Uniunii Europene,
  - având în vedere Regulamentul (CE) nr. 396/2005 privind conținuturile maxime aplicabile reziduurilor de pesticide din sau de pe produse alimentare și hrana de origine vegetală și animală pentru animale și de modificare a Directivei 91/414/CEE,
  - având în vedere Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2016/1826 al Comisiei din 14 octombrie 2016 privind neaprobarea substanței active triclazol, în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 1107/2009 al Parlamentului European și al Consiliului privind introducerea pe piață a produselor fitosanitare,
  - având în vedere raportul EFSA-Q-2018-00338 din 7 decembrie 2022 privind stabilirea la import a toleranței pentru triclazol în orez,
  - având în vedere articolul 47 alineatul (2) din Regulamentul său de procedură,
- A. întrucât autorizarea unui produs fitosanitar pentru utilizarea în Uniune este reglementată în prezent de Regulamentul (CE) nr. 1107/2009 privind introducerea pe piață a produselor fitosanitare;
- B. întrucât, în cazul în care o astfel de substanță nu este autorizată, conținuturile maxime de reziduuri (CMR) trebuie stabilite printr-un regulament de punere în aplicare în temeiul Regulamentului (CE) nr. 396/2005 privind conținuturile maxime aplicabile reziduurilor de pesticide din sau de pe produse alimentare și hrana de origine vegetală și animală pentru animale;
- C. întrucât, în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 396/2005, un producător poate solicita prin intermediul unui stat membru o creștere a CMR pentru o substanță și, în cazul unui aviz pozitiv, noul CMR s-ar aplica atât produselor fabricate în Uniune, cât și în țări terțe;
- D. întrucât, în temeiul Regulamentului (CE) nr. 396/2005, este posibilă creșterea CMR pentru o substanță interzisă în Uniunea Europeană, ceea ce ar crea un paradox prin care producătorii din UE nu ar beneficia de condiții de concurență echitabile în raport cu producătorii din țări terțe;
- E. întrucât, în situația anterioară și în conformitate cu legislația actuală, pentru a autoriza utilizarea substanței interzise în Uniune pentru care CMR a fost modificat, ar fi necesară procedura prevăzută în Regulamentul (CE) nr. 1107/2009, al cărui articolul 7 prevede că, pentru a realiza

un astfel de demers, producătorul substanței active trebuie să prezinte unui stat membru o cerere de autorizare a substanței sau de modificare a condițiilor de autorizare; procedura nu poate fi inițiată în alt mod, în caz contrar, putându-se produce cazuri de concurență neloială cu producătorii din Uniune,

1. solicită Comisiei să prezinte, cel târziu până la [...], în temeiul articolului 168 alineatul (4) litera (b) din Tratatul privind funcționarea Uniunii Europene, o propunere de modificare a Regulamentului (CE) nr. 1107/2009 al Parlamentului European și al Consiliului din 21 octombrie 2009 privind introducerea pe piață a produselor fitosanitare și de abrogare a Directivelor 79/117/CEE și 91/414/CEE ale Consiliului pentru a permite, în cazul în care o substanță activă nu este autorizată în Uniune, atunci când, printr-o revizuire a Regulamentului (CE) nr. 396/2005, autoritatea furnizează, printr-un aviz motivat în conformitate cu capitolul II din Regulamentul (CE) nr. 396/2005, un raport pozitiv cu privire la substanță, autorizând o modificare a conținuturilor maxime de reziduuri (CMR) ale substanței respective mai mari decât cele stabilite inițial, să fie inițiate automat procedurile de cerere prevăzute în Regulamentul (CE) nr. 1107/2009 pentru autorizare, urmând căile prevăzute în regulamentul respectiv, fără a fi necesară o cerere în acest sens;
2. invită Comisia ca, atunci când modifică Regulamentul (CE) nr. 1107/2009 pentru a ține seama de cazurile prevăzute la punctul 1 din prezenta propunere de act al Uniunii, să ia în considerare o procedură de aprobare simplificată, astfel încât să nu existe întârzieri între noua creștere a CMR și autorizarea utilizării substanței în UE, pentru a evita cazurile de condiții inechitabile pentru producătorii din UE și a preveni posibilele situații de concurență neloială din partea producătorilor din țări terțe;
3. solicită ca, după efectuarea acestei modificări a Regulamentului (CE) nr. 1107/2009, ea să se aplice retroactiv situațiilor similare existente;
4. încredințează Președintei sarcina de a transmite prezenta rezoluție Comisiei, Consiliului, precum și guvernelor și parlamentelor statelor membre.

## EXPUNERE DE MOTIVE

În Uniunea Europeană, autorizarea substanțelor se realizează prin procedura prevăzută în Regulamentul (CE) nr. 1107/2009, care urmărește să asigure protecția sănătății umane, animale și a mediului, menținând în același timp competitivitatea agricolă a Uniunii. Această procedură se bazează pe principiul precauției, potrivit căruia substanțele nu pot fi autorizate, dacă autoritatea nu demonstrează printr-un raport că ele sunt inofensive. În caz contrar, se stabilește un conținut maxim de reziduuri (CMR) în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 396/2005 pentru importurile care conțin substanța respectivă.

Modificările CMR pentru a permite intrarea pe piața unică a produselor care conțin substanțe interzise inițial ar afecta competitivitatea producătorilor din Uniune, până la autorizarea substanței pe baza demersurilor prevăzute în Regulamentul (CE) nr. 1107/2009, încălcând obiectivului de a crea condiții de concurență echitabile pe piață. Modificarea propusă urmărește să restabilească condițiile de concurență echitabile în aceste cazuri.