

A BIZOTTSÁG VÉGREHAJTÁSI HATÁROZATA**(2016. szeptember 28.)****a 2019-ben, 2020-ban és 2021-ben lejáró hatóanyag-jóváhagyások meghosszabbítása iránti kérelmek értékelésére vonatkozó munkaprogramnak az 1107/2009/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet szerinti létrehozásáról**

(2016/C 357/05)

AZ EURÓPAI BIZOTTSÁG,

tekintettel az Európai Unió működéséről szóló szerződésre,

tekintettel a növényvédő szerek forgalomba hozataláról, valamint a 79/117/EGK és a 91/414/EGK tanácsi irányelvek hatályon kívül helyezéséről szóló, 2009. október 21-i 1107/2009/EK európai parlamenti és a tanácsi rendeletre⁽¹⁾, és különösen annak 18. cikkére,

mivel:

- (1) Az 1107/2009/EK rendeletnek megfelelően jóváhagyottnak tekintendő és az 540/2011/EK rendelet⁽²⁾ mellékletének A. részében felsorolt számos hatóanyag jóváhagyásának lejáratí ideje 2019. január 1-je és 2021. december 31-e között lett rögzítve. A 686/2012/EU bizottsági végrehajtási rendelet⁽³⁾ mellékletének B. része felsorolja ezeket hatóanyagokat, és a meghosszabbítási eljáráshoz végzendő értékelést felosztja a tagállamok között, az egyes hatóanyagokhoz jelentéstevő és társjelentéstevő tagállamot jelölve ki.
- (2) Tekintettel a hatóanyagok meghosszabbítására vonatkozó ilyen nagy számú kérelemnek a tagállamok és az Európai Élelmiszerbiztonsági Hatóság általi értékeléséhez szükséges időre és erőforrásokra, az 1107/2009/EK rendelet 18. cikke alapján gondoskodni kell egy olyan munkaprogram kidolgozásáról, amely csoportosítja a hasonló hatóanyagokat, és az emberek és állatok egészségét, valamint a környezetet érintő biztonsági megfontolásokon alapuló prioritásokat határoz meg.
- (3) Az 1107/2009/EK rendelet (17) preambulumbekzdésében foglaltak alapján az alacsony kockázatú anyagokat meg kell nevezni, valamint az ezeket tartalmazó növényvédő szerek forgalomba hozatalát meg kell könnyíteni. A 2009/128/EK európai parlamenti és a tanácsi irányelv⁽⁴⁾ célkitűzéseinek megfelelően azon növényvédő szerek használatát kell előmozdítani, amelyek a legkevésbé vannak negatív hatással az emberi és állati egészségre, valamint a környezetre. A programnak ezért csoportosítania kell az alacsony kockázatú hatóanyagokat annak érdekében, hogy azok értékelése elsőbbséget kapjon jóváhagyásuk idejében történő megújítására való tekintettel.
- (4) Továbbá azokat az anyagokat is meg kell határozni, amelyeknél tulajdonságaikból adódóan fennáll annak az esélye, hogy nem felelnek meg az 1107/2009/EK rendelet II. mellékletének 3.6.2–3.6.5. és 3.7. pontjaiban meghatározott jóváhagyási kritériumoknak. A programnak csoportosítania kell az anyagokat az értékelés rangsorolása érdekében.
- (5) A meghosszabbítási kérelmek értékelését végző hatóságok számára rendelkezésre álló erőforrásokat tekintve nem kizárható, hogy a hatóanyagok értékelésének e határozat általi rangsorolása eredményeképpen néhány hatóanyag érvényességi ideje hamarabb lejár, minthogy az adott hatóanyag jóváhagyásának meghosszabbításáról döntés születne. Ilyen esetekben az adott hatóanyagok jóváhagyási idejét az 1107/2009/EK rendelet 17. cikkével összhangban idejében meg kell meghosszabbítani.
- (6) Az értékelésük prioritása alapján hasonló hatóanyagok csoportosításának elrendelésén felül az 1107/2009/EK rendelet 18. cikke kimondja, hogy a munkaprogramnak ki kell terjednie bizonyos további elemekre is. A 844/2012/EU bizottsági végrehajtási rendelet⁽⁵⁾ és a 686/2012/EU bizottsági végrehajtási rendelet szolgál az 1107/2009/EK rendelet 18. cikke második bekezdése a)–e), illetve f) pontjának végrehajtására.

⁽¹⁾ HL L 309., 2009.11.24., 1. o.⁽²⁾ HL L 153., 2011.6.11., 1. o.⁽³⁾ A Bizottság 2012. július 26-i 686/2012/EU végrehajtási rendelete a hatóanyagok meghosszabbítási eljáráshoz végzendő értékelésének tagállamok közötti felosztásáról (HL L 200., 2012.7.27., 5. o.).⁽⁴⁾ Az Európai Parlament és a Tanács 2009. október 21-i 2009/128/EK irányelve a peszticidek fenntartható használatának elérését célzó közösségi fellépés kereteinek meghatározásáról (HL L 309., 2009.11.24., 71. o.).⁽⁵⁾ A Bizottság 2012. szeptember 18-i 844/2012/EU végrehajtási rendelete a hatóanyagok jóváhagyásának meghosszabbítására vonatkozó eljárás végrehajtásához szükséges rendelkezéseknek a növényvédő szerek forgalomba hozataláról szóló 1107/2009/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet szerinti megállapításáról (HL L 252., 2012.9.19., 26. o.).

A KÖVETKEZŐKÉPPEN HATÁROZOTT:

Egyetlen cikk

Az e határozat mellékletében meghatározott munkaprogram elfogadásra kerül.

Kelt Brüsszelben, 2016. szeptember 28-án.

a Bizottság részéről

Vytenis ANDRIUKAITIS

a Bizottság tagja

MELLÉKLET

1. A munkaprogram olyan hatóanyagokra vonatkozik, amelyek az 1107/2009/EK rendelettel összhangban jóváhagyottak tekintendők és az 686/2012/EU végrehajtási rendelet mellékletének B. részében fel vannak sorolva.
 2. Az 1107/2009/EK rendelet 18. cikkében előírt, a hatóanyagok jóváhagyásának meghosszabbítása iránti kérelmek értékelésére vonatkozó prioritások és a hasonló hatóanyagok csoportjai a következők:
 - (1) A tulajdonságaikból eredően potenciálisan alacsony kockázatú hatóanyagként meghatározható hatóanyagok jóváhagyásának meghosszabbítására irányuló kérelmek értékelését előnyben kell részesíteni annak érdekében, hogy a lehető legtöbb alacsony kockázatú hatóanyagot lehessen jóváhagyni késedelem nélkül, vagy a lehető legkevesebb késedelemmel.
 - (2) Előnyben kell részesíteni azon hatóanyagok meghosszabbítására irányuló kérelmek értékelését, amelyeknél tulajdonságaikból adódóan fennáll annak az esélye, hogy nem felelnek meg az 1107/2009/EK rendelet II. mellékletének 3.6.2–3.6.5. és 3.7. pontjaiban meghatározott jóváhagyási kritériumoknak. Ennek megfelelően az ilyen értékeléseket késedelem nélkül, vagy a lehető legkevesebb késedelemmel kell elvégezni.
 - (3) Amennyiben valamely, az (1) és (2) pontban leírt csoportokba nem tartozó hatóanyag esetében valószínűsíthető, hogy a jóváhagyás az adott hatóanyag jóváhagyásának meghosszabbításáról szóló határozat meghozatala előtt lejár, úgy az 1107/2009/EK rendelet 17. cikkével összhangban e hatóanyagok jóváhagyási időtartamát még időben meg kell hosszabbítani.
-