

**A BIZOTTSÁG (EU) 2016/147 VÉGREHAJTÁSI RENDELETE****(2016. február 4.)****az iprovalikarb hatóanyagok a növényvédő szerek forgalomba hozataláról szóló 1107/2009/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet szerinti jóváhagyása meghosszabbításáról, továbbá az 540/2011/EU végrehajtási rendelet mellékletének módosításáról****(EGT-vonatkozású szöveg)**

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 tanácsi rendeletre <sup>(1)</sup> és különösen annak 20. cikke (1) bekezdésére,

mivel:

- (1) Az iprovalikarb hatóanyagok az 540/2011/EU bizottsági végrehajtási rendelet <sup>(2)</sup> mellékletének A. részében megállapított jóváhagyása 2016. június 30-án lejár.
- (2) Az 1141/2010/EU bizottsági rendelet <sup>(3)</sup> 4. cikkének megfelelően az említett cikkben előírt határidőn belül kérelmet nyújtottak be az iprovalikarb hatóanyagok a 91/414/EGK tanácsi irányelv <sup>(4)</sup> I. mellékletébe való felvétele megújítására.
- (3) A kérelmező az 1141/2010/EU rendelet 9. cikkének megfelelően előírt kiegészítő dossziékat benyújtotta. A referens tagállam a kérelmet hiánytalannak találta.
- (4) A referens tagállam a társreferens tagállammal konzultálva elkészítette a jóváhagyás érvényességének meghosszabbítására benyújtott kérelmet értékelő jelentést, amelyet 2013. szeptember 2-án benyújtott az Európai Élelmiszerbiztonsági Hatósághoz (a továbbiakban: Hatóság) és a Bizottsághoz.
- (5) A Hatóság e jelentést észrevételezésre megküldte a kérelmezőnek és a többi tagállamnak, majd a kapott észrevételeket továbbította a Bizottságnak. A Hatóság ezenkívül közzétette a kiegészítő összegző dossziét.
- (6) A Hatóság 2015. április 14-én eljuttatta következtetéseit <sup>(5)</sup> a Bizottsághoz arról, hogy az iprovalikarb várhatóan megfelel-e az 1107/2009/EK rendelet 4. cikkében előírt jóváhagyási kritériumoknak. A Bizottság 2015. október 8-án ismertette az iprovalikarbra vonatkozó vizsgálati jelentés tervezetét a Növények, Állatok, Élelmiszerek és Takarmányok Állandó Bizottságával.
- (7) Legalább egy, a hatóanyagot tartalmazó növényvédő szer egy vagy több reprezentatív felhasználása tekintetében megállapítást nyert, hogy az 1107/2009/EK rendelet 4. cikkében előírt jóváhagyási kritériumok teljesülnek. Ezért e jóváhagyási kritériumokat teljesítettnek kell tekinteni.

<sup>(1)</sup> HL L 309., 2009.11.24., 1. o.

<sup>(2)</sup> A Bizottság 2011. május 25-i 540/2011/EU végrehajtási rendelete az 1107/2009/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletnek a jóváhagyott hatóanyagok jegyzéke tekintetében történő végrehajtásáról (HL L 153., 2011.6.11., 1. o.).

<sup>(3)</sup> A Bizottság 2010. december 7-i 1141/2010/EU rendelete a hatóanyagok második csoportját illetően a 91/414/EGK tanácsi irányelv I. mellékletébe történő felvétel megújítási eljárásának meghatározásáról és ezen anyagok jegyzékének létrehozásáról (HL L 322., 2010.12.8., 10. o.).

<sup>(4)</sup> A Tanács 1991. július 15-i 91/414/EGK irányelve a növényvédő szerek forgalomba hozataláról (HL L 230., 1991.8.19., 1. o.).

<sup>(5)</sup> EFSA Journal 2015; 13(3):4060. Online elérhető a következő címen: [www.efsa.europa.eu](http://www.efsa.europa.eu)

- (8) Ezért helyénvaló meghosszabbítani az iprovalikarb jóváhagyását.
- (9) Az 1107/2009/EK rendelet 14. cikke (1) bekezdésének a rendelet 6. cikkével összefüggésben értelmezett rendelkezési értelmében, valamint a jelenlegi tudományos és műszaki ismeretekre való figyelemmel azonban bizonyos feltételeket elő kell írni. Különösen indokolt további megerősítő információkat kérni.
- (10) Az iprovalikarb jóváhagyásának meghosszabbítására vonatkozó kockázatértékelés korlátozott számú reprezentatív felhasználáson alapul, amelyek azonban nem korlátozzák azon felhasználásokat, amelyek tekintetében az iprovalikarbot tartalmazó növényvédő szerek engedélyezhetők. Ezért nem indokolt fenntartani a gombaölő szerként való felhasználásra történő korlátozást. Az 1107/2009/EK rendelet 20. cikke (3) bekezdésének a 13. cikk (4) bekezdésével összefüggésben értelmezett rendelkezési értelmében az 540/2011/EU végrehajtási rendelet mellékletét ennek megfelelően módosítani kell.
- (11) A 2015/1885/EU bizottsági végrehajtási rendelet <sup>(1)</sup> meghosszabbította az iprovalikarb jóváhagyását annak érdekében, hogy az ne járjon le még azelőtt, hogy megújításáról döntés születne. Ugyanakkor mivel még a meghosszabbított határidő lejártá előtt döntöttek a megújításról, ez a rendelet 2016. április 1-jétől alkalmazandó.
- (12) Az e rendeletben előírt intézkedések összhangban vannak a Növények, Állatok, Élelmiszerek és Takarmányok Állandó Bizottságának véleményével,

ELFOGADTA EZT A RENDELETET

#### 1. cikk

### Hatóanyag jóváhagyásának megújítása

Az I. mellékletben meghatározott iprovalikarb hatóanyag jóváhagyása az ugyanabban a mellékletben foglalt feltételekkel meghosszabbításra kerül.

#### 2. cikk

### Az 540/2011/EU végrehajtási rendelet módosításai

Az 540/2011/EU végrehajtási rendelet melléklete e rendelet II. mellékletének megfelelően módosul.

#### 3. cikk

### Hatálybalépés és alkalmazás

Ez a rendelet az *Európai Unió Hivatalos Lapjában* való kihirdetését követő huszadik napon lép hatályba.

Ezt a rendeletet 2016. április 1-jétől kell alkalmazni.

<sup>(1)</sup> A Bizottság 2015. október 20-i (EU) 2015/1885 végrehajtási rendelete az 540/2011/EU végrehajtási rendeletnek a 2,4-D, az acibenzolar-s-metil, az amitrol, a bentazon, a cihalofop-butil, a dikvat, az eszfenvalerát, a famoxadon, a flumioxazin, a DPX KE 459 (flupirszulfuron-metil), a glifozát, az iprovalikarb, az izoproturon, a lambda-cihalotrin, a metalaxil-M, a metszulfuron-metil, a pikolinafen, a proszulfuron, a pimetozin, a pirafufen-etil, a tiabendazol, a tifenszulfuron-metil és a triaszulfuron hatóanyagok jóváhagyási időtartamának meghosszabbítása tekintetében történő módosításáról (HL L 276., 2015.10.21., 48. o.).

Ez a rendelet teljes egészében kötelező és közvetlenül alkalmazandó valamennyi tagállamban.

Kelt Brüsszelben, 2016. február 4-én.

*a Bizottság részéről*  
*az elnök*  
Jean-Claude JUNCKER

---

## I. MELLÉKLET

Közhasználatú név, Azonosító szám	IUPAC-név	Tisztaság <sup>(1)</sup>	Jóváhagyás dátuma	Jóváhagyás lejárt	Egyedi rendelkezések
Iprovalikarb CAS-szám: 140923-17-7 CIPAC-szám: 620	izopropil [(1S)-2-metil-1-[[[(1RS)-1-p-tolietil]karbamoil]propil]karbamát	≥ 950 g/kg Szennyeződések: Toluén: legfeljebb 3 g/kg	2016. április 1.	2031. március 31.	<p>Az 1107/2009/EK rendelet 29. cikkének (6) bekezdésében említett egyes alapelvek érvényesítése érdekében figyelembe kell venni az iprovalikarbról szóló vizsgálati jelentésben és különösen a jelentés I. és II. függelékében található megállapításokat.</p> <p>Az átfogó értékelésben a tagállamoknak fokozott figyelmet kell fordítaniuk a következőkre:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— a felszín alatti vizek védelme a talajban előforduló PMPA (*) metabolittal szemben, ha a hatóanyagot agyagban szegény talajú régiókban alkalmazzák,</li> <li>— a szert kezelők és más dolgozók biztonsága,</li> <li>— a vízi szervezetek védelme az egyéb hatóanyagokat tartalmazó készítmények használata esetén.</li> </ul> <p>A használati feltételek között adott esetben kockázatcsökkentő intézkedéseknek is szerepelniük kell.</p> <p>A kérelmezőnek 2016. szeptember 30-ig megerősítő információkat kell eljuttatnia a talajban előforduló PMPA metabolit genotoxikus hatásáról a Bizottsághoz, a tagállamokhoz és a Hatósághoz.</p>

(\*) *p*-metil-fenetilamin<sup>(1)</sup> A hatóanyag pontos azonosítása és részletes specifikációja a felülvizsgálati jelentésben található.

II. MELLÉKLET

Az 540/2011/EU végrehajtási rendelet melléklete az alábbiak szerint módosul:

1. az A. részben az iprovalikarbra vonatkozó 30. bejegyzést el kell hagyni;
2. a B. rész a következő bejegyzéssel egészül ki:

Sorszám	Közhasználatú név, Azonosító szám	IUPAC-név	Tisztaság <sup>(1)</sup>	Jóváhagyás dátuma	Jóváhagyás lejárt	Egyedi rendelkezések
„96	Iprovalikarb CAS-szám: 140923-17-7 CIPAC-szám: 620	izopropil [(1S)-2-metil-1-[[[(1RS)-1-p-tolietil]karbamoil]propil]karbamát	≥ 950 g/kg Szennyeződések: Toluén: legfeljebb 3 g/kg	2016. április 1.	2031. március 31.	<p>Az 1107/2009/EK rendelet 29. cikkének (6) bekezdésében említett egységes alapelvek érvényesítése érdekében figyelembe kell venni az iprovalikarbról szóló vizsgálati jelentésben és különösen a jelentés I. és II. függelékében található megállapításokat.</p> <p>Az átfogó értékelésben a tagállamoknak fokozott figyelmet kell fordítaniuk a következőkre:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— a felszín alatti vizek védelme a talajban előforduló PMPA (*) metabolittal szemben, ha a hatóanyagot agyagban szegény talajú régiókban alkalmazzák,</li> <li>— a szert kezelők és más dolgozók biztonsága,;</li> <li>— a vízi szervezetek védelme az egyéb hatóanyagokat tartalmazó készítmények használata esetén.</li> </ul> <p>A használati feltételek között adott esetben kockázatcsökkentő intézkedéseknek is szerepelniük kell.</p> <p>A kérelmezőnek 2016. szeptember 30-ig megerősítő információkat kell eljuttatnia a talajban előforduló PMPA metabolit genotoxikus hatásáról a Bizottsághoz, a tagállamokhoz és a Hatósághoz.</p>

(\*) *p*-meti-fenetilamin”

<sup>(1)</sup> A hatóanyag pontos azonosítása és részletes specifikációja a felülvizsgálati jelentésben található.