



ROZPORZĄDZENIE KOMISJI (UE) 2024/246

z dnia 16 stycznia 2024 r.

zmieniające załącznik IV do rozporządzenia (WE) nr 396/2005 Parlamentu Europejskiego i Rady w odniesieniu do *Pythium oligandrum* szczep M1, *Trichoderma atroviride* szczep AGR2 oraz *Trichoderma atroviride* szczep AT10

(Tekst mający znaczenie dla EOG)

KOMISJA EUROPEJSKA,

uwzględniając Traktat o funkcjonowaniu Unii Europejskiej,

uwzględniając rozporządzenie (WE) nr 396/2005 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 23 lutego 2005 r. 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⁽¹⁾, w szczególności jego art. 5 ust. 1 oraz art. 14 ust. 1,

a także mając na uwadze, co następuje:

- (1) Nie określono żadnych konkretnych najwyższych dopuszczalnych poziomów pozostałości („NDP”) w przypadku *Pythium oligandrum* szczep M1, *Trichoderma atroviride* szczep AGR2 oraz *Trichoderma atroviride* szczep AT10. W związku z tym dla tych substancji czynnych stosuje się wartość wzorcową wynoszącą 0,01 mg/kg, określoną w art. 18 ust. 1 lit. b) rozporządzenia (WE) nr 396/2005.
- (2) Rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) 2022/2314⁽²⁾ odnowiono zatwierdzenie substancji czynnej *Pythium oligandrum* szczep M1. W trakcie wzajemnej weryfikacji oceny ryzyka stwarzanego przez pestycydy dotyczącej tej substancji czynnej na podstawie rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1107/2009⁽³⁾ Europejski Urząd ds. Bezpieczeństwa Żywności („Urząd”) stwierdził⁽⁴⁾, że w odniesieniu do oceny ryzyka dla konsumentów związanego ze spożyciem pewne informacje nie są dostępne i osoby zarządzające ryzykiem powinny przeprowadzić dalszą analizę. Jak określono w sprawozdaniu w sprawie odnowienia dotyczącym tej substancji czynnej⁽⁵⁾ w kontekście oceny ryzyka na podstawie rozporządzenia (WE) nr 1107/2009, *Pythium oligandrum* szczep M1 nie jest chorobotwórcza dla ludzi, nie oczekuje się, aby wytwarzała toksyny, które byłyby istotne dla zdrowia ludzi, a ryzyko dla ludzi związane z metabolitami jest znikome. Biorąc pod uwagę wzajemną weryfikację oceny ryzyka stwarzanego przez pestycydy dotyczącej substancji czynnej *Pythium oligandrum* szczep M1, sprawozdanie w sprawie odnowienia oraz art. 5 i art. 14 ust. 2 lit. a), c) i d) rozporządzenia (WE) nr 396/2005, nie ma potrzeby ustalania NDP dla tej substancji, a zatem *Pythium oligandrum* szczep M1 należy włączyć do załącznika IV do rozporządzenia (WE) nr 396/2005.

⁽¹⁾ Dz.U. L 70 z 16.3.2005, s. 1.

⁽²⁾ Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2022/2314 z dnia 25 listopada 2022 r. w sprawie odnowienia zatwierdzenia substancji czynnej *Pythium oligandrum* szczep M1, zgodnie z rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1107/2009 dotyczącym wprowadzania do obrotu środków ochrony roślin, oraz w sprawie zmiany załącznika do rozporządzenia wykonawczego Komisji (UE) nr 540/2011 (Dz.U. L 307 z 28.11.2022, s. 47).

⁽³⁾ Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1107/2009 z dnia 21 października 2009 r. dotyczące wprowadzania do obrotu środków ochrony roślin i uchylające dyrektywę Rady 79/117/EWG i 91/414/EWG (Dz.U. L 309 z 24.11.2009, s. 1).

⁽⁴⁾ „Conclusion on the peer review of the pesticide risk assessment of the active substance *Pythium oligandrum* strain M1” (Wnioski z wzajemnej weryfikacji oceny ryzyka stwarzanego przez pestycydy, dotyczącej substancji czynnej *Pythium oligandrum* szczep SC1) (Dziennik EFSA 2020;18(11):6296).

⁽⁵⁾ Sprawozdanie w sprawie odnowienia zatwierdzenia dotyczące substancji czynnej *Pythium oligandrum* szczep M1 sfinalizowane przez Stały Komitet ds. Roślin, Zwierząt, Żywności i Pasz na posiedzeniu w dniu 14 października 2022 r. w celu odnowienia zatwierdzenia *Pythium oligandrum* szczep M1 zgodnie z rozporządzeniem (WE) nr 1107/2009 (<https://ec.europa.eu/food/plant/pesticides/eu-pesticides-database/start/screen/active-substances/details/1102>).

- (3) Rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) 2023/216 ⁽⁶⁾ zatwierdzono substancję czynną niskiego ryzyka *Trichoderma atroviride* szczep AGR2. W trakcie wzajemnej weryfikacji oceny ryzyka stwarzanego przez pestycydy dotyczącej tej substancji czynnej na podstawie rozporządzenia (WE) nr 1107/2009 Urząd stwierdził ⁽⁷⁾, że w odniesieniu do oceny ryzyka dla konsumentów związanego ze spożyciem pewne informacje nie są dostępne i osoby zarządzające ryzykiem powinny przeprowadzić dalszą analizę. Jak określono w sprawozdaniu w sprawie odnowienia dotyczącym tej substancji czynnej ⁽⁸⁾ w kontekście oceny ryzyka na podstawie rozporządzenia (WE) nr 1107/2009, *Trichoderma atroviride* szczep AGR2 nie jest chorobotwórcza dla ludzi, nie oczekuje się, aby wytwarzała toksyny, które byłyby istotne dla zdrowia ludzi, a ryzyko dla ludzi związane z metabolitami jest znikome. Biorąc pod uwagę wzajemną weryfikację oceny ryzyka stwarzanego przez pestycydy dotyczącej substancji czynnej *Trichoderma atroviride* szczep AGR2, sprawozdanie z przeglądu oraz art. 5 i art. 14 ust. 2 lit. a), c) i d) rozporządzenia (WE) nr 396/2005, nie ma potrzeby ustalania NDP dla tej substancji, a zatem *Trichoderma atroviride* szczep AGR2 należy włączyć do załącznika IV do rozporządzenia (WE) nr 396/2005.
- (4) Rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) 2023/199 ⁽⁹⁾ zatwierdzono substancję czynną niskiego ryzyka *Trichoderma atroviride* szczep AT10. W trakcie wzajemnej weryfikacji oceny ryzyka stwarzanego przez pestycydy dotyczącej tej substancji czynnej na podstawie rozporządzenia (WE) nr 1107/2009 Urząd stwierdził ⁽¹⁰⁾, że w odniesieniu do oceny ryzyka dla konsumentów związanego ze spożyciem pewne informacje nie są dostępne i osoby zarządzające ryzykiem powinny przeprowadzić dalszą analizę. Jak określono w sprawozdaniu z przeglądu dotyczącym tej substancji czynnej ⁽¹¹⁾ w kontekście oceny ryzyka na podstawie rozporządzenia (WE) nr 1107/2009, *Trichoderma atroviride* szczep AT10 nie jest chorobotwórcza dla ludzi, nie oczekuje się, aby wytwarzała toksyny, które byłyby istotne dla zdrowia ludzi, a ryzyko dla ludzi związane z metabolitami jest znikome. Biorąc pod uwagę wzajemną weryfikację oceny ryzyka stwarzanego przez pestycydy dotyczącej substancji czynnej *Trichoderma atroviride* szczep AT10, sprawozdanie z przeglądu oraz art. 5 i art. 14 ust. 2 lit. a), c) i d) rozporządzenia (WE) nr 396/2005, nie ma potrzeby ustalania NDP dla tej substancji, a zatem *Trichoderma atroviride* szczep AT10 należy włączyć do załącznika IV do rozporządzenia (WE) nr 396/2005.
- (5) Należy zatem odpowiednio zmienić rozporządzenie (WE) nr 396/2005.
- (6) Środki przewidziane w niniejszym rozporządzeniu są zgodne z opinią Stałego Komitetu ds. Roślin, Zwierząt, Żywności i Pasz,

⁽⁶⁾ Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2023/216 z dnia 1 lutego 2023 r. w sprawie zatwierdzenia substancji czynnej niskiego ryzyka *Trichoderma atroviride* szczep AGR2, zgodnie z rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1107/2009 dotyczącym wprowadzania do obrotu środków ochrony roślin, oraz w sprawie zmiany rozporządzenia wykonawczego Komisji (UE) nr 540/2011 (Dz.U. L 30 z 2.2.2023, s. 7).

⁽⁷⁾ „Conclusion on the peer review of the pesticide risk assessment of the active substance *Trichoderma atroviride* strain AGR2” (Wnioski z wzajemnej weryfikacji oceny ryzyka stwarzanego przez pestycydy, dotyczącej substancji czynnej *Trichoderma atroviride* szczep AGR2): Dziennik EFSA 2022; 20(3).

⁽⁸⁾ Sprawozdanie z przeglądu dotyczące substancji czynnej *Trichoderma atroviride* szczep AGR2 jako substancji niskiego ryzyka sfinalizowane przez Stały Komitet ds. Roślin, Zwierząt, Żywności i Pasz na posiedzeniu w dniu 9 grudnia 2022 r. w celu zatwierdzenia *Trichoderma atroviride* szczep AGR2 zgodnie z rozporządzeniem (WE) nr 1107/2009 (<https://ec.europa.eu/food/plant/pesticides/eu-pesticides-database/start/screen/active-substances/details/1231>).

⁽⁹⁾ Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2023/199 z dnia 30 stycznia 2023 r. w sprawie zatwierdzenia substancji czynnej niskiego ryzyka *Trichoderma atroviride* szczep AT10, zgodnie z rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1107/2009 dotyczącym wprowadzania do obrotu środków ochrony roślin, oraz w sprawie zmiany rozporządzenia wykonawczego Komisji (UE) nr 540/2011 (Dz.U. L 27 z 31.1.2023, s. 22).

⁽¹⁰⁾ „Conclusion on the peer review of the pesticide risk assessment of the active substance *Trichoderma atroviride* strain AT10” (Wnioski z wzajemnej weryfikacji oceny ryzyka stwarzanego przez pestycydy, dotyczącej substancji czynnej *Trichoderma atroviride* szczep AT10) (Dziennik EFSA 2022;20(4):7200).

⁽¹¹⁾ Sprawozdanie z przeglądu dotyczące substancji czynnej *Trichoderma atroviride* szczep AT10 jako substancji niskiego ryzyka finalizowane przez Stały Komitet ds. Roślin, Zwierząt, Żywności i Pasz na posiedzeniu w dniu 9 grudnia 2022 r. w celu zatwierdzenia *Trichoderma atroviride* szczep AT10 zgodnie z rozporządzeniem (WE) nr 1107/2009 (<https://ec.europa.eu/food/plant/pesticides/eu-pesticides-database/start/screen/active-substances/details/1268>).

PRZYJMUJE NINIEJSZE ROZPORZĄDZENIE:

Artykuł 1

W załączniku IV do rozporządzenia (WE) nr 396/2005 dodaje się w kolejności alfabetycznej pozycje w brzmieniu: *Pythium oligandrum* szczep M1, *Trichoderma atroviride* szczep AGR2 i *Trichoderma atroviride* szczep AT10.

Artykuł 2

Niniejsze rozporządzenie wchodzi w życie dwudziestego dnia po jego opublikowaniu w *Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej*.

Niniejsze rozporządzenie wiąże w całości i jest bezpośrednio stosowane we wszystkich państwach członkowskich.

Sporządzono w Brukseli dnia 16 stycznia 2024 r.

W imieniu Komisji
Przewodnicząca
Ursula VON DER LEYEN