

GRUNDNOTAT TIL FEU og MIU

Forslag til Kommissionsforordning om fornyelse af godkendelse af aktivstoffer iht. forordning 1107/2009 om plantebeskyttelsesmidler.

Resumé

Kommissionen forventes at foreslå en generel procedure for genvurdering af aktivstoffers godkendelse iht. forordning 1107/2009 om plantebeskyttelsesmidler.

Forslaget har økonomiske konsekvenser for de firmaer, der skal indsende ansøgning om fornyelse, og der vil være administrative konsekvenser for staten. Forslaget forventes at komme til afstemning den 31. – 1. juni 2012. Der er ingen økonomiske konsekvenser for stat og kommuner. Forslaget vil ikke påvirke miljøbeskyttelsesniveauet. Danmark agter at stemme for Kommissionens forslag.

1. Status

Foreløbigt forslag til Kommissionsforordning, dokument SANCO/xxx/2012 “Draft Commission Regulation (EU) No .../..of [...] laying down the procedure for the renewal of the approval of active substances in accordance with Regulation (EC) 1107/2009 of the European Parliament and the Council concerning the placing of plant protection products on the market” forventes fremsendt til medlemsstaterne.

Forslaget har hjemmel i forordning 1107/2009 om plantebeskyttelsesmidler især artikel 4 og 14, som fastlægger, at aktivstoffer skal godkendes iht. forordningen, og at godkendelsen skal fornys, når det fastslås, at godkendelseskriterierne i artikel 4 er opfyldt.

Forslaget forventes at komme til afstemning i Den Stående Komité for Fødevarekæden og Dyresundhed den 31. maj - 1. juni 2012. Det skal vedtages efter undersøgelsesproceduren i henhold til komitologiforordningen.

Indholdet i forslaget er blevet drøftet på arbejdsgruppemøde i Kommissionsregi den 8. – 9. marts 2012.

Ved en positiv udtalelse i undersøgelseskomitéen vedtager Kommissionen forslaget. Ved en ikke-udtalelse, dvs. hvor der hverken er kvalificeret flertal for eller imod i undersøgelseskomitéen, kan Kommissionen ikke vedtage forslaget, da det vedrører beskyttelse af menneskers, dyrs eller planters sundhed og sikkerhed. Kommissionen kan dog vælge enten at forelægge forslaget for en appelkomité indenfor 1 måned eller forelægge et revideret forslag for undersøgelseskomitéen indenfor 2 måneder. Ved en negativ udtalelse, dvs. kvalificeret flertal imod i komitéen, og hvor Kommissionen vurderer, at foranstaltningerne er nødvendige, kan Kommissionen enten indenfor 1 måned forelægge sagen for appelkomitéen, eller indenfor 2 måneder forelægge et revideret forslag for undersøgelseskomitéen. I appelkomitéen kan Kommissionen vedtage forslaget i tilfælde af en positiv udtalelse og ved ikke-udtalelse. Afstemningsreglerne i appelkomiteen er identiske med undersøgelseskomitéen. I tilfælde af negativ udtalelse kan Kommissionen ikke vedtage forslaget.

Appelkomitéen skal mødes tidligst 14 dage og senest 6 uger efter en sag er henvist dertil. Appelkomitéen afgiver udtalelse senest 2 måneder efter sagens henvisning.

2. Formål og indhold

Det foreløbige forslag forventes at fastlægge generelle procedurer for fornyelse af godkendelse af aktivstoffer, der tidligere har været optaget på bilag I til direktiv 91/414/EØF om plantebeskyttelsesmidler, og som med plantebeskyttelsesmiddelforordningens ikrafttræden den 14. juni 2011 er overført til listen over godkendte aktivstoffer (Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) Nr. 540/2011 af 25. maj 2011 om gennemførelse af Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 1107/2009 for så vidt angår listen over godkendte aktivstoffer).

Genvurderingen skal fastlægge, om stofferne stadig kan være godkendt i EU.

I lighed med procedurerne for vurdering af aktivstoffer inden første optagelse på bilag I til direktiv 91/414/EØF udpeges for hvert stof en rapporterende medlemsstat (RMS), der skal vurdere de tildelte stoffer og skrive et udkast til vurderingsrapport for disse. Endvidere udpeges en Co-RMS (medhjælpende rapporterende medlemsstat), der skal bistå RMS med vurderingen. Navnene på RMS's og Co-RMS's vil fremgå af separate lister for grupper af stoffer, der vil blive vedtaget som Kommissionsbeslutninger.

Tidsfrister og procedurer for indsendelse af ansøgning til de rapporterende medlemsstater, og frister og procedurer for vurdering af de indsendte ansøgninger hos de rapporterende medlemsstater fremgår af forordning 1107/2009, og forventes derfor ikke anført i forslaget.

Iht. artikel 15 i forordningen skal der indsendes en ansøgning om fornyelse af godkendelsen senest 3 år før udløbet af den eksisterende godkendelse. Da det dog ikke kan nås for alle de stoffer, hvor godkendelsen skal fornyes iht. forslaget, forventes der endvidere fremsat et forslag om forlængelse af godkendelsen for ca. 40 aktivstoffer, hvor godkendelsen udløber før 14. juni 2014.

Udkastet til vurderingsrapport forventes at skulle sendes til skriftlig kommentering af andre lande og den Europæiske Fødevarerikkerhedsautoritet (Autoriteten). Efter kommenteringsfasen afgør Kommissionen, om den vil konsultere Autoriteten om vurderingen, herunder om der skal organiseres en konsultation af eksperter. Hvis Autoriteten konsulteres, skal den udarbejde sin konklusion efter en frist angivet i forslaget.

Endvidere forventes forslaget at indeholde frister og procedurer for Kommissionen til at træffe en beslutning om aktivstofferne i form af en gennemførelsesforordning om godkendelse eller ikke godkendelse.

3. Nærhedsprincippet

Kommissionen har ikke redegjort for nærhedsprincippet. Der er tale om gennemførelsesforanstaltning af en allerede vedtaget rådsretsakt, hvorfor Regeringen vurderer, at forslaget er i overensstemmelse med nærhedsprincippet.

4. Konsekvenser for Danmark

Lovgivningsmæssige konsekvenser:

Forslaget er en fortsættelse af det igangværende arbejde tidligere under direktiv 91/414/EØF og nu under forordning 1107/2009. Det vil ikke kræve ændring af love eller bekendtgørelser.

Økonomiske og administrative konsekvenser:

Forslaget forventes indirekte at pålægge Danmark at være RMS og Co-RMS for en række aktivstoffer. De administrative omkostninger ved dette arbejde vil blive dækket af et opkrævet gebyr.

Der er ingen økonomiske konsekvenser for stat og kommuner.

De ansøgende firmaer får udgifter af forslaget, idet der formentlig skal udføres ekstra undersøgelser i forhold til første optagelse af aktivstofferne på bilag I til direktiv 91/414/EØF, og idet firmaerne skal betale gebyr for at få stofferne vurderet.

Beskyttelsesniveau:

Beskyttelsesniveauet i Danmark vil ikke blive påvirket af forslaget.

5. Høring

Rammenotat om forslaget har været sendt i høring i miljøspecialudvalget den 30.04.12 – 7.05.12. Der er modtaget 2 svar. 3F og Forbrugerrådet har ingen bemærkninger.

6. Forhandlingssituation

Forslaget forventes vedtaget med kvalificeret flertal.

7. Dansk holdning

Danmark støtter, at genvurderingen af godkendelser af aktivstoffer, hvor genvurderingen snart udløber igangsættes så hurtigt som muligt. Det støttes også, at der fastsættes procedurer og tidsfrister for denne vurdering, samt at arbejdet deles mellem alle lande. Derfor accepterer Danmark at være RMS og Co-RMS for et antal stoffer, der vil blive angivet i separate forslag til lister.