

MILJØstyrelsen
Pesticider og genteknologi

20. september 2012

NSH/MST – kirst/dep

NÆRHEDS- OG GRUNDNØTAT TIL FOLKETINGETS EUROPAUDVALG

Forslag til Kommissionsforordning om fravigelse af Kommissionens forordning Nr. 12110/2012 fsva. indsendelse af data for visse aktivstoffer, hvor godkendelsen udløber mellem 28. februar 2016 og 30. november 2017.

1. Resumé

Kommissionen forventes at foreslå at udsætte fristen for indsendelse af data til brug for genvurdering af godkendelsen for de aktivstoffer, hvor godkendelsen iht. forordning 1107/2009 om plantebeskyttelsesmidler udløber mellem 28. februar 2016 og 30. november 2017. Hvis forslaget bliver vedtaget, vil Kommissionens forordning Nr. xxx/2012 om procedurerne for genvurdering af aktivstoffer iht. forordning 1107/2009 blive ændret for de stoffer, hvor godkendelsen udløber mellem 28. februar 2016 og 30. november 2017, så der gives en senere frist for indsendelse af de krævede data.

Der er ingen økonomiske eller administrative konsekvenser for regioner, kommuner eller staten. Virksomhederne vil få en længere frist for indsendelse af data, men de øgede datakrav kan medføre øgede omkostninger. Størrelsesordenen vil afhænge af de enkelte stoffers egenskaber, men vurderes samlet set at være begrænsede.

Der skal stemmes om forslaget i Den Stående Komité for Fødekæden og Dyresundhed den 27. - 28. september 2012.

Forslaget vil have en positiv indflydelse på miljøbeskyttelsesniveauet.

Regeringen mener, at det er fornuftigt at udsætte tiden for indsendelse af data for de pågældende aktivstoffer – derved vil ansøgerne skulle levere data efter den kommende forordning om datakrav, som vil give myndighederne bedre data at genvurdere stofferne ud fra. Regeringen agter derfor at stemme for Kommissionens forslag.

2. Status

Foreløbigt forslag til Kommissionsforordning, dokument SANCO/xxx/2012 "Draft Commission Regulation (EU) No .../..of [..]derogating from Commission Implementing Regulation (EU) No xxx/2012 as regards the date for the submission of supplementary dossiers for certain active substances expiring between 28 February 2016 and 30 November 2017" forventes fremsendt til medlemsstaterne.

Forslaget har hjemmel i forordning 1107/2009 om plantebeskyttelsesmidler artikel 19, som fastlægger, at der kan vedtages en forordning til fastlæggelse af procedurer for genvurdering af aktivstoffer.

Forslaget forventes at komme til afstemning i Den Stående Komité for Fødevarekæden og Dyresundhed den 27. - 28. september 2012. Det skal vedtages efter undersøgelsesproceduren i henhold til komitologiforordningen.

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. Appel-komitéen afgiver udtalelse senest 2 måneder efter sagens henvisning.

3. Formål og indhold

Forslaget forventes at udsætte fristen for indsendelse af data til brug for genvurdering af godkendelsen for de aktivstoffer, hvor godkendelsen iht. forordning 1107/2009 om plantebeskyttelsesmidler udløber mellem 28. februar 2016 og 30. november 2017. Hvis forslaget bliver vedtaget, vil Kommissionsforordning Nr. xxx/2012 om procedurerne for genvurdering af aktivstoffer iht. forordning 1107/2009 blive ændret for de stoffer, hvor godkendelsen udløber mellem 28. februar 2016 og 30. november 2017, så der gives en senere frist for indsendelse af de krævede data. Den nuværende frist er 30 måneder før udløbet af godkendelserne. Fristen for indsendelse forventes forlænget for at få fristerne til at passe med ikrafttrædelsen af de ændrede datakrav for aktivstoffer og produkter, som forventes endeligt vedtaget snarest. Datakravene forventes at træde i kraft 1. januar 2014, og data kan derfor ikke kræves indsendt før denne dato.

4. Europa-Parlamentets udtalelser

Europa-Parlamentet har ikke udtalt sig om sagen.

5. Nærhedsprincippet

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

6. Konsekvenser for Danmark

Lovgivningsmæssige konsekvenser:

Hvis forslaget bliver vedtaget, vil Kommissionsforordning Nr. xxx/2012 om procedurerne for genvurdering af aktivstoffer iht. forordning 1107/2009 blive ændret for de stoffer, hvor godkendelsen udløber mellem 28. februar 2016 og 30. november 2017. Denne forordning er direkte gældende i Danmark, og der vil derfor ikke være lovgivningsmæssige konsekvenser af forslaget.

Økonomiske og administrative konsekvenser:

Industrien vil få længere tid til at indsende data, men de øgede datakrav vil også medføre øgede omkostninger. Det er ikke umiddelbart muligt at vurdere størrelsesordenen, da det vil afhænge af de enkelte stoffers egenskaber, men vurderes samle set at være begrænsede. Forslaget vil kun berøre meget få danske virksomheder.

Der er ingen økonomiske eller administrative konsekvenser for regioner, kommuner eller staten.

Beskyttelsesniveau:

Forslaget vil have en positiv indflydelse på beskyttelsesniveauet i Danmark, da data vil skulle opfylde de ændrede datakrav, hvorved der vil komme flere data ind for effekter af stofferne på sundhed og miljø, end hvis datoen for dataindsendelse ikke udskydes.

7. Høring

Der foreligger ingen høring af forslaget.

Et rammenotat om forslaget har været sendt i høring i miljøspecialudvalget. Der er indkommet følgende bemærkninger:

DI oplyser, at man kan støtte forslaget.

8. Forhandlingssituationen

Forslaget forventes vedtaget med kvalificeret flertal.

9. Dansk holdning

Danmark støtter, at fristen for indsendelse af data til genvurdering af aktivstoffer, udsættes for de aktivstoffer, hvor godkendelsen udløber mellem 28. februar 2016 og 30. november 2017.

Derved vil de data, der indsendes, skulle opfylde de nye og bedre datakrav.

10. Proces i forhold til Folketinget

Folketinget er ikke tidligere orienteret om sagen.