

---

# Översyn av växtskyddsmedelsförordningen

Runa Njålsson  
Växtskyddsrådet 9/6-2020

---

## Vi kollar på

- Bakgrund
- Kommissionens slutsatser -16 fokusområden

## Artikel 82 – Översynsklausul

Lägga fram en rapport för Europaparlamentet och rådet:

- Ömsesidiga erkännandet av produktgodkännanden
- Jämförandebedömning
- Uppdelningen av gemenskapen i tre zoner
- Tillämpningen av godkännandekriterierna
- Effekterna av ovanstående på jordbrukets diversifiering och konkurrenskraft, samt människors hälsa och på miljön.

## Artikel 62(5) – vertebratstudier

- Informationsutbyte om tester/studier på ryggradsdjur

## Kommissionens rapport baseras på

- Konsultstudie
- Rapport från Commission's Scientific Advice Mechanism
- Rapporter från kommissionens revisionstjänst (FVO)
- Rapport från Europaparlamentet
- Rapport från Europaparlamentets PEST kommitté
- Medborgarinitiativ
- Diskussioner i rådet

## Målet med kommissionens översyn

- Effectiveness – verkningsgrad
- Efficiency – resurseffektivitet
- Relevance – levererat som förväntat
- Coherence – samstämmighet
- EU added value – mervärde på EU-nivå

# Slutsatser

- Strängaste reglerna i världen
- Stort sett effektiva, men implementeringen kan förbättras
- Relevanta för samhällets utveckling av behov framöver
- Stort sett samstämmighet (förutom cut-offs)
- Mest kritiskt: RESURSEFFEKTIVITET
- 16 fokusområden för ökad implementering

# 1. Bättre implementering - åtgärda förseningar och öka transparens

- Ökta resurser hos MS → legala deadlines
- Enbart dossiers av hög kvalitet
- Implementera redan överenskomna åtgärder,, förbättra EFSA conclusions
- Oacceptabla tillsatsämnen: Lista + Arbetsprogram
- Skyddsämnen och synergister: Arbetsprogram
- Transparens initiativet → uppdatera berörda regler

## 2. Förbättrad implementering – cut-off kriterier

- MS ska systematiskt och tidigt skicka in klassificeringsdossiers
- RMS ska börja med att utvärdera om cut-off kriterierna är uppfyllda
- Öppna diskussionen om vägledningen för försumbar exponering



---

## 3. Förenkla jämförandebedömning

- Ändra villkoren för jämförandebedömning (Bilaga IV av PPP-förordningen)

## 4. Kumulativ riskbedömning

- Fortsätta utveckla metoder (två rapporter publicerade av EFSA: Tyroidea och närvsystemet)
- Handlingsplan slutet 2020 för metodutveckling och implementering

## 5. Monitorering

- Villkor om monitorering i godkännandebeslut (även metaboliter)
- Öka monitorering i jord
- Monitorering av honungsbin (startade 2018)
- Human BioMonitoring

---

## 6. Definiera specifika miljöskydds mål

- Process påbörjad 2019
- Uppdatering av vägledningsdokument, miljö
- Forskningsprojekt under Horizon Europe

---

## 7. Förbättra zonsystemet

- Minimera / ta bort nationella krav
- Undvika dubbelarbete
- Prioritera möten där skiljaktigheter kan lösas

## 8. Mindre användningsområden

- Utnyttja de möjligheter som finns i förordningen
- Fortsätta uppdatera vägledningen för extrapolering av resthaltsgränser
- Sänka avgiften för ansökningarna
- MS bidra till att finansiera Minor Uses Coordination Facility

## 9. Dispenser - Ökad kontroll

- Dispenser publiceras
- Förbättra Harmoniserade Risk Indikatorer
- Förbättra vägledningen för dispenser, om nödvändigt bindande kriterier
- Vid behov använda artikel 53(3), dvs EFSA utreder motiveringen

---

## 10. Ytterligare reducera behovet för vertebratstudier

- Verka för utveckling och validering av alternativa metoder
- Uppdatera listorna över relevanta testmetoder och vägledningar



# 11. Hållbart växtskydd, låg-risk lösningar och effektiv riskbegränsning

- Reducera avhängigheten av PPP via Hållbarhetsdirektivet
- Skynda på arbetet kring mikroorganismer
- Utbilda myndigheter i bedömning av mikroorganismer och andra biopesticider
- Stärkt engagemang från MS
- Avsätta medel till FoU kring hållbara metoder och teknologier
- Se över möjliga riskreducerande åtgärder

## 12. Efterlevnad PPP-förordningen

- Öka medvetenheten i MS kring olagliga medel
- Ökade kontrollinsatser
- Ev. öka myndigheternas befogenheter ('kontrollförordningen')

## 13. Efterlevnad MRL-förordningen

- Tydliggöra 'särskilda omständigheter' för temporära MRLs
- Tydliggöra reglerna för bearbetade livsmedelsprodukter och 'bearbetningsfaktorer'
- Harmonisera, se över möjligheterna att applicera MRLs satta under andra lagstiftningar, t ex veterinärmedicinska produkter

## 14. Nya MRL områden och teknisk utveckling

- Flexibilitet behövs kring MRL-setting for t ex
  - mikroorganismer
  - grupper av substanser baserat på kumulativ riskbedömning

## 15. Grön diplomati

- Diplomati för att
  - motverka anv. av icke-godkända (i EU) ämnen
  - främja anv. av låg-risk ämnen och alternativa metoder
- Bygga gröna allianser
- Ta hänsyn till miljöaspekter vid importtoleranser för icke-godkända ämnen
- Tydligare kommunikation kring effekter av beslut under PPP-förordningen på MRLs
- Anpassa MRLs med CODEX Alimentarius
- Söka samsyn med MS kring export av utsäde betat med icke-godkända ämnen
- Fortsätta ge ekonomiskt stöd till utbildningar i tredje länder

## 16. Öka samstämmighet och förenlighet med EU-lagstiftning

- För det mesta bra mellan PPP- och MRL förordningarna. Undantag: Cut-offs.
- Ökad koordinering mellan processerna
- Förenlighet med annan EU-lagstiftning
  - Uppdatera förordningen om livsmedel avsedda för spädbarn och småbarn i linje med MRL förordningen
  - PPP  $\leftrightarrow$  Biocider: Undantaget för cut-offs: Exposure v. Risk
  - PPP  $\leftrightarrow$  Gödselsförordningen: Överlapp

---

Tack!

