

я

(Акты, апубл каванне як х з'яўляецца абавязковым)

РЭГЛАМЕНТ (ЕС) № 396/2005 ЕЎРАПЕЙСКАГА ПАРЛАМЕНТА І РАДА

ад 23 лютага 2005 г

аб макс мальных рэшткавых узроўнях пестыцыдаў у або на харчовых прадуктах кармах расл ннага жывёльнага паходжання
аб унясенн змяненняў у Дырэктыву Савета 91/414/ЕЕС

(Тэкст мае дачыненне да ЕЭЗ)

ЕЎРАПЕЙСКИ ПАРЛАМЕНТ І РАДА
ЕЎРАПЕЙСКИ САЮЗ,

беручы пад увагу Дагавор аб заснаванні Еўрап
Супольнасць, ў прыватнасць артыкулы 37 152(4)(b),

Ул чваючы прапанову Кам с ,

Ул чваючы меркаванні Еўрапейскага эканам чнага
Сацыяльны кам тэт (1),

Пасля кансультацый з Кам тэтам рэг ёнаў,

Дзейн чаючы ў парадку, устаноўленым ст
Артыкул 251 Дагавора (2),

У той час як:

(1) Дырэктыва Савета 76/895/ЕЕС ад 23 л стапада 1976 г. аб
усталяванні макс мальных узроўняў рэшткаў пестыцыдаў у
на садах не гародн не (3), Совет
Дырэктыва 86/362/ЕЕС ад 24 л пеня 1986 г. аб усталяванні
макс мальных узроўняў рэшткаў пестыцыдаў у на

збожжавыя (4), Дырэктыва Савета 86/363/ЕЕС ад 24 л пеня 1986
г. аб усталяванні макс мальных узроўняў рэшткаў пестыцыдаў
у харчовых прадуктах жывёльнага паходжання на х (5)
Дырэктыва Савета 90/642/ЕЕС ад 27 л стапада 1990 г. аб
ф ксацыя макс мальных узроўняў рэшткаў пестыцыдаў у на
прадуктах расл ннага паходжання, уключаючы садав ну
агародн ну (6), некальк разоў стотна змянялася. У нтарэсах
яснасць прастаты гэтыя дырэктывы пав нны быць адменены
заменены адным актам.

(2) Дадзены Рэгламент непасрэдна датычыцца аховы здароўя мае
дачыненне да функцыянавання ўнутранага рынку.
Адрозненн ў нацыянальных макс мальных узроўнях рэшткаў
пестыцыдаў могуць ствараць перашкоды для гандлю
прадуктам , уключаным ў Дадатак I да Дамовы,
прадуктам , атрыманым з х, пам ж дзяржавам -членам
гандлем пам ж трэц м кра нам Супольнасцю.
Адпаведна, у нтарэсах свабоднага перамяшчэння тавараў,
роўных умоў канкурэнцы пам ж дзяржавам -членам , а
таксама высокага ўзроўню абароны спажыўцоў мэтазгодна, каб
макс мальныя ўзроўн рэшткаў (MRL) для прадуктаў
расл ннага жывёльнага паходжання былі ўстаноўлены ў
Супольн цтве. узровень з ул кам добрай сельскагаспадарчай практык

(1) ОJ С 234, 30.9.2003 г., с. 33.

(2) Меркаванні Еўрапейскага парламента ад 20 красав ка 2004 г. (яшчэ не
апубл каванне ў Аф цыйным часоп се), Агульная паз цыя Савета ад
19 л пеня 2004 г. (ОJ С 25 Е, 1.2.2005 г., с. 1) паз цыя Еўрапейскага
парламента ад 15 снежня 2004 г. (яшчэ не апубл кавана ў Аф цыйным
часоп се) Рашэнне Савета ад 24 студзеня 2005 г.

(3) ОJ L 340, 9.12.1976, с. 26. Дырэктыва з апошн м папраўкам ,
унесеным Рэгламентам (ЕС) № 807/2003 (ОJ L 122, 16.5.2003, стар. 36).

(4) ОJ L 221, 7.8.1986, с. 37. Дырэктыва з апошн м папраўкам ,
унесеным Дырэктывай Кам с 2004/61/ЕС (ОJ L 127, 29.4.2004,
стар. 81).

(3) Рэгламент, як ўстанаўл вае МДУ, не патрабуе транспаз цы ў
нацыянальнае заканадаўства дзяржаў-членаў. Так м чынам,
гэта найбольш прыдатны юрыдычны нструмент з

(5) ОJ L 221, 7.8.1986, с. 43. Дырэктыва з апошн м папраўкам , унесеным
Дырэктывай 2004/61/ЕС.

(6) ОJ L 350, 14.12.1990, с. 71. Дырэктыва з апошн м папраўкам ,
унесеным Дырэктывай Кам с 2004/95/ЕС (ОJ L 301, 28.9.2004,
стар. 42).

- як ўстанаўлівае MRL для пестыцыдаў у прадуктах расліннага жывёльнага паходжання, паколькі яго дакладныя патрабаванні павінны прымяняцца адначасова так мжачынам ва ўсім Супольным Цэнтравым, адпаведна, дазваляць больш эфектыўна выкарыстоўваць нацыянальныя рэсурсы.
- (4) Вытворчасць спажывання прадуктаў расліннага жывёльнага паходжання адыгрываюць вельмі важную ролю ў Супольным Цэнтравым. На ўраджайнасць расліннага пастаянна ўплываюць шкодныя арганізмы. Вельмі важна абараняць раслінныя прадукцыю ад такіх арганізмаў, каб прадухіліць зніжэнне ўраджаю або пашкоджанне, а таксама забяспечыць якасць сабранай прадукцыі высокай прадуктыўнасцю сельскагаспадарчай. Для гэтага даступныя розныя метады, у тым ліку механічныя метады, такія як практыка, якая выкарыстанне ўстойлівых гатункаў, севазварот, механічная праполка, біялагічны кантроль механічных метадаў, такія як выкарыстанне сродкаў аховы раслін.
- (5) Адным з найбольш распаўсюджаных метадаў аховы расліннага прадукцыі ад уздзеяння шкодных арганізмаў з'яўляецца выкарыстанне дзеючых рэчываў у сродках аховы раслін. Аднак магчымым наступствам выкарыстання можа быць наяўнасць рэшткаў у апрацаваных прадуктах, у жывёл, якія спажываюць гэтыя прадукты, ў мёдзе, які вырабляюць пчолы, які падвяргаюцца ўздзеянню гэтых рэчываў. У адпаведнасць з Дырэктывай Савета 91/414/ЕЕС ад 15 ліпеня 1991 г. аб размяшчэнні сродкаў аховы раслін на рынку (1), грамадскаму ахове здароўя павінны быць аддадзены прыярытэт над інтарэсамі аховы раслін, так мжачынам, неабходна забяспечыць, каб такія рэшткі не павінны прысутнічаць у узроўнях, якія ўяўляюць непрымальную небяспеку для людзей, у адпаведных выпадках, для жывёл. MRL павінны быць устаноўлены на самым нізкім дасягальным узроўні ў адпаведнасць з добрай сельскагаспадарчай практыкай для кожнага пестыцыду з гэтай абароны ўразлівых груп, такіх як дзеці, нараджаныя.
- (6) Таксама важна правесці далейшую працу па распрацоўцы метадалогіі з улікам сукупнага сінэргетычнага эфектаў. З улікам уздзеяння на чалавека камбінацыі актыўных рэчываў з сукупнага магчымага сукупнага сінэргетычнага ўздзеяння на здароўе чалавека МДУ павінны быць устаноўлены пасля кансультацыі з Еўрапейскімі органамі па бяспецы харчовых прадуктаў, заснаванымі Рэгламентам (ЕС) № 178/2002 Еўрапейскага Парламента і Савета ад 28 студзеня 2002 г., які ўстанаўлівае агульныя прынцыпы патрабаванняў харчовага заканадаўства, засноўваючы Еўрапейскае ўпраўленне па бяспецы харчовых прадуктаў ўстанаўлівае працэдурны ўважлівы характар харчовых прадуктаў (2) (далей Упраўленне).
- (7) Дырэктыва 91/414/ЕЕС прадугледжвае, што дзяржавы-члены пры выдачы дазволу павінны прадаставаць правільнае выкарыстанне сродкаў аховы раслін. Правільнае выкарыстанне ўключае ў сябе прымяненне прынцыпаў добрай сельскагаспадарчай практыкі, а таксама прынцыпаў комплекснага кантролю. Калі MRL, які вынімаецца з дазволенага выкарыстання пестыцыдаў у адпаведнасць з Дырэктывай 91/414/ЕЕС, уяўляюць небяспеку для спажываўца, такое выкарыстанне павінна быць перагледжана для зніжэння ўзроўню рэшткаў пестыцыдаў. Супольнасць павінна заахвочваць выкарыстанне метадаў або прадуктаў, якія спрыяюць зніжэнню рызык, а таксама выкарыстанне колькасці пестыцыдаў на ўзроўні, які адпавядае эфектыўнай барацьбе з шкоднымі.
- (8) Шэраг актыўных рэчываў забаронены ў адпаведнасць з Дырэктывай Савета 79/117/ЕЕС ад 21 снежня 1978 г., якая забараняе размяшчэнне на рынку выкарыстанне сродкаў аховы раслін, якія змяшчаюць некаторыя актыўныя рэчывы (3). У той жа час многія іншыя актыўныя рэчывы ў цяперашні час не дазволены ў адпаведнасць з Дырэктывай 91/414/ЕЕС. Рэшткі актыўных рэчываў у прадуктах расліннага жывёльнага паходжання, якія ўзнікаюць у выніку несанкцыянаванага выкарыстання або забруджвання навакольнага асяроддзя або ў выніку выкарыстання ў трэціх краінах, неабходна старанна кантраляваць кантраляваць.
- (9) Асноўныя правільныя ўдачыненні да заканадаўства аб харчовых прадуктах кармавых выкладзены ў Рэгламенце (ЕС) № 178/2002.
- (10) У дадатак да гэтых асноўных правільных неабходных больш канкрэтных правільных для забеспячэння эфектыўнага функцыянавання ўнутранага рынку гандлю з трэцімі краінамі ў дачыненні да свежых, перапрацаваных / або камбінаваных прадуктаў расліннага жывёльнага паходжання, прызначаных для спажывання чалавекам або корму для жывёл у якіх могуць прысутнічаць рэшткі пестыцыдаў, забяспечваючы пры гэтым аснову для забеспячэння высокага ўзроўню абароны здароўя людзей жывёл, а таксама інтарэсаў спажываўцоў. Такія правільныя павінны ўключаць у сябе ўстанаўленне канкрэтных МДУ для кожнага пестыцыду ў харчовых прадуктах кармавых, а таксама якасць дадзеных, якія ляжаць у аснове гэтых МДУ.

(1) OJ L 230, 19.8.1991, с. 1. Дырэктыва з апошнім папраўкам, унесеным Дырэктывай Камітэта 2004/99/ЕС (OJ L 309, 6.10.2004, стар. 6).

(2) OJ L 31, 1.2.2002, с. 1. Рэгламент са змяненнямі, унесеным Рэгламентам (ЕС) № 1642/2003 (OJ L 245, 29.9.2003, стар. 4).

(3) OJ L 33, 8.2.1979, с. 36. Дырэктыва з апошнім папраўкам, унесеным Рэгламентам (ЕС) № 850/2004 Еўрапейскага парламента і Савета (OJ L 158, 30.4.2004, с. 7. Рэгламент з папраўкам ў OJ L 229, 29.6.2004, с. 5).

- (11) Нягледзячы на тое, што прынцыпы агульнага заканадаўства аб харчовых прадуктах, выкладзеныя ў Рэгламенце (ЕС) № 178/2002, прымяняюцца толькі да кармоў для жывёл, прызначаных для вытворчасці харчовых прадуктаў, у тым ліку чваючы цяжкасць падзелу прадуктаў, якія будуць выкарыстоўвацца ў якасці кармоў, прызначаных для жывёл, якія не прызначаны для вытворчасці харчовых прадуктаў, у мэтах палягчэння кантролю выканання палажэнняў гэтага Палажэння мэтазгодна ўжываць х таксама да кармоў, якія не прызначаны для жывёл, якія выкарыстоўваюцца для вытворчасці харчовых прадуктаў. Аднак гэты Палажэнне не павінна быць перашкодай для выпрабаванняў, неабходных для ацэнкі пестыцыдаў.
- (12) Дырэктыва 91/414/ЕЕС устанавіла вае асноўныя правы ў дачыненні да выкарыстання размяшчэння на рынку сродкаў аховы раслін. У прыватнасці, выкарыстанне гэтых прадуктаў не павінна мець шкоднага ўздзеяння на людзей і жывёл.
- Рэшткі пестыцыдаў у выніку выкарыстання сродкаў аховы раслін могуць мець шкоднае ўздзеянне на здароўе спажываўцаў. Такім чынам, мэтазгодна, каб правы MRL для прадуктаў, прызначаных для спажывання чалавекам былі вызначаны, якія звязаны з дазваляем на выкарыстанне сродкаў аховы раслін, якія гэта вызначана ў Дырэктыве 91/414/ЕЕС. Аналагічным чынам гэтую Дырэктыву неабходна адаптаваць, каб улічыць працэдуру Супольнасці для ўстанавлення МДУ ў адпаведнасці з гэтым Рэгламентам.
- Згодна з гэтай Дырэктывай, дзяржава-член можа быць прызначана ў якасці дакладчыка для ацэнкі актыўнага рэчыва. Мэтазгодна выкарыстоўваць вопыт гэтай дзяржавы-члена для мэта гэтага Рэгламенту.
- (13) Мэтазгодна, каб спецыяльныя правы, якія тычацца кантролю рэшткі пестыцыдаў, былі ўведзены ў дадатак да агульных палажэнняў Супольнасці аб кантролі харчовых прадуктаў кармоў.
- (14) Разглядаючы MRL пестыцыдаў, варта таксама прызнаць, што нешматлікія спажываўцы ведаюць пра рызык, звязаныя з пестыцыдамі. Было б каштоўна цалкам растлумачыць такія рызык грамадскасці.
- (15) Дзяржавы-члены павінны разгледзець магчымасць публікацыі назваў кампаній, чыя прадукцыя змяшчае больш высокія рэшткі пестыцыдаў, чым максімальна дазволена ўзроўнем.
- (16) Спецыяльныя правы для кармоў для жывёл, уключаючы маркетынг, захоўванне кармоў кармленне жывёл, прадугледжаны ў Дырэктыве 2002/32/ЕС Еўрапейскага парламента Савета ад 7 мая 2002 г. аб непажаданых рэчывах у кармах для жывёл (1). Для некаторых прадуктаў немагчыма вызначыць, ці будуць яны ператвораны ў ежу або корм для жывёл. Такім чынам, рэшткі пестыцыдаў у такіх прадуктах павінны быць бяспечнымі як для чалавека, так і ў адпаведных выпадках, для спажывання жывёлам. Адпаведна, мэтазгодна, каб правы, выкладзеныя ў гэтым Рэгламенце, таксама прымяняліся да гэтых прадуктаў у дадатак да асаблівых прав для кармлення жывёл.
- (17) Неабходна вызначыць на ўзроўні Супольнасці некаторыя тэрміны, якія выкарыстоўваюцца для ўстанавлення, кантролю справяднасці аб кантролі MRL для прадуктаў расліннага жывёльнага паходжання. Важна, каб дзяржавы-члены прымянялі належныя санкцыі ў адпаведнасці з Рэгламентам (ЕС) № 882/2004 Еўрапейскага парламента Савета ад 29 красавіка 2004 г. аб афармленні кантролю, які ажыццяўляецца для забеспячэння правяркі захавання заканадаўства аб кармах харчовых прадуктах, жывёл правы аховы здароўя ўтрымання жывёл (2).
- (18) Дырэктыва 76/895/ЕЕС прадугледжвае, што дзяржавы-члены могуць дазволіць больш высокі ўзровень MRL, чым у цяперашні час дазволена на ўзроўні Супольнасці. Гэтая магчымасць павінна спыніць сваё дзеянне, паколькі з улікам унутранага рынку яна можа ствараць перашкоды для гандлю ўнутры Супольнасці.
- (19) Вызначэнне MRL для пестыцыдаў патрабуе працяглага тэхнічнага разгляду ўключае ў сябе ацэнку патэнцыйных рызык для спажываўцаў. Такім чынам, MRL нельга ўсталяваць адразу для рэшткі пестыцыдаў, якія ў цяперашні час рэгулююцца Дырэктывай 76/895/ЕЕС, або для пестыцыдаў, для якіх у Супольнасці MRL яшчэ не ўстаноўлены.
- (20) Мэтазгодна, каб мінімальныя патрабаванні да дадзеных, якія будуць выкарыстоўвацца пры разглядзе ўстанавлення MRL для пестыцыдаў, былі ўстаноўлены на ўзроўні Супольнасці.
- (21) У выключных выпадках, у прыватнасці, для несанкцыянаваных пестыцыдаў, якія могуць прысутнічаць у навакольным асяроддзі, мэтазгодна дазволіць выкарыстанне дадзеных маніторынгу пры ўстанавленні МДУ.
- (22) MRL для пестыцыдаў павінны пастаянна кантралявацца павінны быць зменены з улікам новай інфармацыі дадзеных. MRL павінны быць устаноўлены на больш нізкім узроўні аналітычнага вызначэння, калі дазволенае выкарыстанне сродкаў аховы раслін не прыводзіць да выяўленых узроўняў рэшткі пестыцыдаў. Калі выкарыстанне пестыцыдаў не дазволена на ўзроўні Супольнасці, MRL павінны быць устаноўлены на адпаведна нізкім узроўні, каб абараніць спажываўца ад спажывання несанкцыянаваных або празмерных узроўняў пестыцыдаў.

(1) OJ L 140, 30.5.2002, с. 10. Дырэктыва з апошнім папраўкам, унесеным Дырэктывай Камітэта 2003/100/ЕС (OJ L 285, 1.11.2003, стар. 33).

(2) OJ L 165, 30.4.2004, с. 1. Палажэнне з папраўкам ў OJ L 191, 28.5.2004, с. 1.

- рэштк . У мэтах палягчэння кантролю за рэшткам пестыцыдаў пав нна быць устаноўлена значэнне па змаўчанн для рэшткаў пестыцыдаў, як я прысутн чаюць у прадуктах або групах прадуктаў, ахопленых Дадаткам I, для як х у Дадатках II або III не ўстаноўлены МДУ, за выключэннем выпадкаў, кал разглядаанае актыўнае рэчыва перал чана ў Дадатку IV. Мэтазгодна ўсталяваць значэнне па змаўчанн ў 0,01 мг/кг прадугледзець магчымасць яго ўстанаўлення на ншым узроўн для актыўных рэчываў, ахопленых Дадаткам V, з ул кам наяўных руц нных анал тычных метадаў /або абароны спажыўцоў.
- (23) Рэгламент (ЕС) № 178/2002 устанаві вае працэдуры прыняцця надзвычайных мер у дачыненн да харчовых прадуктаў кармоў паходжанн з Супольнасц або мпартаваных з трэцяй кра ны. Гэтыя працэдуры дазваляюць Кам с прымаць так я меры ў с туацыях, кал харчовыя прадукты могуць прадстаўляць сур'ёзную небяспеку для здароўя чалавека, здароўя жывёл або навакольнага асяроддзя кал такая рызыка не можа быць здавальняюча стрымана мерам , прынятым адпаведным дзяржавам -членам . Мэтазгодна, каб гэтыя меры х уплыў на людзей , у адпаведных выпадках, жывёл был ацэнены Упраўленнем.
- (24) Уздзеянне рэшткаў пестыцыдаў праз харчовыя прадукты на працягу ўсяго жыцця , пры неабходнасц , вострае ўздзеянне на спажыўцоў варта ацэньваць у адпаведнасц з працэдурам практыкай Супольнасц , прымаючы пад увагу рэкамендацы , апубл каваныя Сусветнай орган зацыяй аховы здароўя.
- (25) Праз Сусветную гандлёвую орган зацыю варта правесц кансультацы з гандлёвым партнёрам Супольнасц аб прапанаваных МДУ, х заўваг пав нны быць прыняты да прыняцця МДУ. MRL, устаноўленыя на м жнародным узроўн Кам с яй Codex Alimentarius, таксама пав нны ўл чвацца пры ўстанаўленн MRL Супольнасц з ул кам адпаведнай належнай сельскагаспадарчай практык .
- (26) Для харчовых прадуктаў кармоў, вырабленых па-за межам Супольн цтва, могуць законна прымяняцца розныя сельскагаспадарчыя практык ў дачыненн да выкарыстання сродкаў абароны расл н, што часам прыводз ць да таго, што рэштк пестыцыдаў адрозн ваюцца ад тых, як я ўтвараюцца ў вын ку выкарыстання, законнага ў (Супольн Падважэнне ўстанаві вае МДУ для кантролю рэшткаў пестыцыдаў у харчовых прадуктах кармах. Таму мэтазгодна, каб дзяржавы-члены стварыл нацыянальныя праграмы па кантрол за гэтым рэшткам . Вын к нацыянальных праграм кантролю пав нны быць прадстаўлены ў Кам с ю, Упраўленне ншыя дзяржавы-члены ўключаны ў штогадовую справаздачу Супольнасц .
- (27) Неабходна, каб Улада ацан ла заяўк MRL ацэнаныя справаздачы, падрыхтаваныя дзяржавам -членам , прымаючы пад увагу ўвесь спектр такс калаг чных эфектаў, так х як мунатакс чнасць, эндакрынныя парушэнн так чнасць разв цця, з мэтай вызначэння звязаных з гэтым рызык для спажыўцоў. , у адпаведных выпадках, да жывёл.
- (28) Дзяржавы-члены пав нны ўстанаві цць прав лы санкцый, як я прымяняюцца да парушэнняў гэтага Рэгламенту, забяспечыць х выкананне. Гэтыя санкцы пав нны быць эфектыўным , прапарцыйным стрымл ваючым .
- (29) Распрацоўка ўзгодненай у Супольн цтве с стэмы MRL цягне за сабой распрацоўку рэкамендацый, баз даных ншую дзейнасць з адпаведным выдаткам . Супольнасц ў пэўных выпадках мэтазгодна ўнесц свой уклад у гэтыя выдатк .
- (30) Гэта добрая адм н страціцыйная практыка тэxn чна пажадана каардынаваць час прыняцця рашэнняў па MRL для актыўных рэчываў з рашэнням , прынятым для гэтых рэчываў у адпаведнасц з Дырэктывай 91/414/ЕЕС. Для мног х рэчываў, для як х у Супольн цтве MRL яшчэ не ўстаноўлены, рашэнн не пав нны быць прыняты ў адпаведнасц з гэтай Дырэктывай да даты ўступлення ў с лу гэтага Палажэння.
- (31) Таму неабходна прыняць асобныя прав лы, як я прадугледжваюць часовыя, але абавязковыя гарман заваныя МДУ, з мэтай паступовага ўстанаўлення МДУ па меры прыняцця рашэнняў па асобных актыўных рэчывах у рамках ацэнак у адпаведнасц з Дырэктывай 91/414/ЕЕС. Так я часовыя ўзгодненыя МДУ пав нны грунтавацца, у прыватнасц , на снуючых нацыянальных МДУ, устаноўленых дзяржавам -членам , пав нны паважаць нацыянальныя дамоўленасц , паводле як х яны был ўстаноўлены, пры ўмове, што МДУ не ўяўляюць непрымальнай рызык для спажыўцоў.
- (32) Пасля ўключэння снуючых актыўных рэчываў у Дадатка I да Дырэктывы 91/414/ЕЕС дзяржавы-члены пав нны правесц паўторную ацэнку кожнага сродк аховы расл н, як змяшчае гэтыя актыўныя рэчывы, на працягу чатырох гадоў з даты ўключэння. Адпаведныя MRLs пав нны захоўвацца на працягу перыяду да чатырох гадоў для забеспячэння бесперапыннасц дазвалаў , па завяршэнн паўторнай ацэнк , пав нны быць канчатковым , кал яны падмацоўваюцца дасье, як я задавальняюць Дадатку III да Дырэктывы 91/414/ЕЕС , або быць усталяваны на ўзровень па змаўчанн , кал яны не падтрымл ваюцца.
- (34) Каб гарантаваць належную нфармаванасць спажыўцоў, дзяржавы-члены пав нны, у адпаведнасц з Рэгламентам (ЕС) № 882/2004, штогод публ каваць вын к нацыянальнага ман торынгу рэшткаў у Інтэрнэце, падаючы ўсе ндыв дуальныя дадзеныя, уключаючы месца збору мэны розн чных прадаўцоў, гандляроў /ц вытворцаў.

(35) Меры, необходны для ажыццяўлення гэтага Рэгламенту, павнны быць прыняты ў адпаведнасць з Рашэннем Савета 1999/468/ЕС ад 28 чэрвеня 1999 г., якое ўстанаўлівае працэдуры ажыццяўлення імплементацыйных паўнамоцтваў, ускладзеных на Камісію (1).

(36) У адпаведнасць з прынцыпам прапарцыянальнасці, неабходна мэтазгодна для дасягнення асноўных мэтаў садзейнічаць гандлю пры абароне спажыўца ўстанавіць правы МДУ для прадуктаў раслінага жывёльнага паходжання. Гэты Рэгламент не выходзіць за рамкі таго, што неабходна для дасягнення мэтаў, якія пераследуюцца ў адпаведнасць з трэцім пунктам Артыкула 5 Дамовы,

3. Максимальны ўзровень астатку пестыцыдаў, устаноўлены ў адпаведнасць з дадзеным Палажэннем, не прымяняюцца да прадуктаў, якія ахоплены Дадаткам I, прызначаных для экспарту ў трэція краіны апрацаваных перад экспартам, калі было ўстаноўлена адпаведнымі доказамі таго, што трэція краіна прызначэння патрабуе або згаджаецца з такой асаблівай апрацоўкай, каб прадухіліць занясенне шкодных арганізмаў на яе тэрыторыю.

4. Гэты Рэгламент прымяняецца без шкоды для Дырэктыў 98/8/ЕС (2), 2002/32/ЕС Рэгламенту (ЕЭС) № 2377/90 (3).

Артыкул 3

ПРЫНЯЛІ ГЭТЫ РЭГЛАМЕНТ:

Азначэнні

РАЗДЗЕЛ I

ПРАДМЕТ, АБ'ЕМ І ВЫЗНАЧЭННІ

Артыкул 1

Прадмет

Гэты Рэгламент устанаўлівае, у адпаведнасць з агульнымі прынцыпамі, выкладзенымі ў Рэгламенце (ЕС) № 178/2002, у прыватнасці, неабходнасць забеспячэння высокага ўзроўню абароны спажыўцоў гарманізацыяй палажэнняў Супольнасці, якія адносяцца да максімальных узроўняў рэшткаў пестыцыдаў у або на прадуктах харчавання корму раслінага жывёльнага паходжання.

Артыкул 2

Вобласць прымянення

1. Гэты Рэгламент прымяняецца да прадуктаў раслінага жывёльнага паходжання або частак, ахопленых Дадаткам I, якія будуць выкарыстоўвацца ў якасці свежых, апрацаваных і/або камбінаваных прадуктаў харчавання або кармоў, у якіх або на якіх могуць прысутнічаць рэшткі пестыцыдаў.

2. Дадзены Рэгламент не прымяняецца да прадуктаў, ахопленых Дадаткам I, калі з дапамогай адпаведных доказаў можа быць устаноўлена, што яны прызначаны для:

(а) вытворчасці прадуктаў, акрамя прадуктаў харчавання або кармоў; або

(b) пасеву або пасадкі; або

(c) дзейнасці, дазволенай нацыянальнымі заканадаўствамі для тэсціравання актыўных рэчывы.

1. Для мэтаў гэтага Рэгламенту прымяняюцца азначэнні ў Рэгламенце (ЕС) № 178/2002 азначэнні ў артыкуле 2, пунктах 1 і 4 Дырэктывы 91/414/ЕЕС.

2. Таксама прымяняюцца наступныя азначэнні:

(а) «належащая сельскагаспадарчая практыка» (GAP) азначае нацыянальна рэкамендаванае, дазволенае або зарэгістраванае бяспечнае выкарыстанне сродкаў аховы раслін у рэальных умовах на любой стадыі вытворчасці, захоўвання, транспарту, размеркавання перапрацоўкі харчовых прадуктаў кармоў. Гэта таксама мае на ўвазе прымяненне, у адпаведнасць з Дырэктывай 91/414/ЕЕС, прынцыпаў комплекснай барацьбы з шкоднымі ў дадзенай кліматычнай зоне, а таксама выкарыстанне мінімальнай колькасці пестыцыдаў ўстаноўленай MRL/часовых MRL на самым нізкім узроўні, які дазваляе жаданы эфект, які трэба атрымаць;

(b) «крытычны GAP» азначае GAP, калі снуе больш чым адзін GAP для камбінацыі актыўнага рэчыва/прадукту, што прыводзіць да найвышэйшага дапушчальнага ўзроўню рэшткаў пестыцыдаў у апрацаванай культуры з'яўляецца асновай для ўстанаўлення MRL;

(c) «рэшткі пестыцыдаў» азначаюць рэшткі, уключаючы актыўныя рэчывы, метабаліты і/або прадукты распаду або рэакцыі актыўных рэчываў, якія ў цяперашні час або раней выкарыстоўваліся ў сродках аховы раслін, якія гэта вызначана ў пункце Артыкула 2

(2) Дырэктыва 98/8/ЕС Еўрапейскага парламента Савета ад 16 лютага 1998 г. аб размяшчэнні біяцыдных прадуктаў на рынку (ОJ L 123, 24.4.1998, стар. 1). Дырэктыва з папраўкамі, унесеным Рэгламентам (ЕС) № 1882/2003 (ОJ L 284, 31.10.2003, стар. 1).

(3) Рэгламент Савета (ЕЭС) № 2377/90 ад 26 чэрвеня 1990 г., які ўстанаўлівае працэдуру Супольнасці для ўстанаўлення максімальных астаткаў ветэрынарных лекавых сродкаў у харчовых прадуктах жывёльнага паходжання (ОJ L 224, 18.8.1990, стар. 1). Рэгламент з апошнімі папраўкамі, унесеным Рэгламентам Камісіі (ЕС) № 1875/2004 (ОJ L 326, 29.10.2004, стар. 19).

(1) ОJ L 184, 17.7.1999, с. 23.

1 Дырэктывы 91/414/ЕЕС, як я прысутн чаюць у або на прадуктах, ахопленых Дадаткам I да гэтага Рэгламенту, уключаючы, у прыватнасц , тыя, як я могуць узн кнуць у вын ку выкарыстання ў ахове расл н, у ветэрынары ў якасц б яцыду;

Артыкул 4

(d) «макс мальны ўзровень рэшткаў» (MRL) азначае верхн заканадаўчы ўзровень канцэнтрацы рэшткаў пестыцыдаў у харчовых прадуктах або кармах або на ху адпаведнасц з дадзеным Палажэннем, заснаваны на добрай сельскагаспадарчай практыцы м н мальным уздзеянн на спажыўца, неабходным для абароны ўразл вых спажыўцоў;

(e) «CXL» азначае MRL, устаноўлены Codex Alimentarius кам с я;

(f) «мяжа вызначэння» (LOD) азначае зацверджаную найменшую рэшткавую канцэнтрацыю, якую можна колькасна вызначыць паведам ць у вын ку звычайнага ман торынг у з дапамогай правераных метадаў кантролю;

(g) "допуск да мпарту" азначае МДУ, устаноўлены для мпартнай прадукцы для задавальнення патрэб м жнароднага гандлю, кал :

— выкарыстанне дзеючага рэчыва ў сродку аховы расл н на дадзеным прадукце не дазволена ў Супольнасць па ншых прычынах, акрамя аховы здароўя, для канкрэтнага прадукту канкрэтнага выкарыстання; або

— ншы ўзровень дарэчны, бо снуючы MRL супольнасц быў усталяваны па ншых прычынах, акрамя меркаванняў аховы здароўя, для канкрэтнага прадукту канкрэтнага выкарыстання;

(h) «выпрабаванне квал ф кацы » азначае параўнальнае выпрабаванне, у як м некальк лабараторый выконваюць аналіз дэнтыхных узораў, што дазваляе ацан ць якасць аналізу, выкананага кожнай лабараторыяй;

(i) «вострая рэферэнтная доза» азначае ацэначную колькасць рэчыва ў ежы, выражаную на аснове масы цела, якое можа быць праглынута за каротк перыяд часу, звычайна на працягу аднаго дня, без прыкметнай рызык для спажыўца. на аснове даных адпаведных даследаванняў з ул кам адчувальных груп насельн цтва (напрыклад, дзяцей ненароджаных);

(j) «дапушчальнае штодзённае спажыванне» азначае ацэнку колькасц рэчываў у ежы, выражаных у залежнасц ад масы цела, як я можна прымаць штодня на працягу жыцця без прыкметнай рызык для любога спажыўца на аснове ўс х фактаў, вядомых на той момант. ацэнк з ул кам адчувальных груп насельн цтва (напрыклад, дзяцей ненароджаных).

Сп с груп прадуктаў, для як х прымяняюцца гарман заваныя МДУ

1. Прадукты, групы тавараў /або частк тавараў, згаданыя ў артыкуле 2(1), да як х прымяняюцца гарман заваныя МДУ, пав нны быць вызначаны ахоплены Дадаткам I у адпаведнасц з працэдурай, згаданай у артыкуле 45(2).

Дадатак I пав нен уключаць усе прадукты, для як х устаноўлены МДУ, а таксама ншыя прадукты, для як х мэтазгодна прымяняць гарман заваныя МДУ, у прыватнасц , у сувяз з х значнасцю ў харчаванн спажыўцоў або ў гандл . Прадукты пав нны быць згрупаваны так м чынам, каб МДУ магл быць, накольк гэта магчыма, устаноўлены для групы падобных або роднасных прадуктаў.

2. Дадатак I пав нен быць упершыню створаны на працягу трох месяцаў з моманту ўступлення ў с лу гэтага Рэгламенту пав нен быць перагледжаны пры неабходнасц , у прыватнасц , па просьбе дзяржавы-члена.

Артыкул 5

Стварэнне перал ку дзеючых рэчываў, для як х няма

MRL абавязковыя

1. Актыўныя рэчывы сродкаў аховы расл н, ацэненыя ў адпаведнасц з Дырэктывай 91/414/ЕЕС, для як х не патрабуюцца MRL, пав нны быць вызначаны ў адпаведнасц з працэдурай, згаданай у артыкуле 45(2) гэтага Рэгламенту, перал чаны ў Дадатку IV да дадзенага Рэгламенту, з ул кам ўл чваць выкарыстанне гэтых актыўных рэчываў пытанн , згаданыя ў артыкуле 14(2), (а), (с) (d) гэтага Рэгламенту.

2. Дадатак IV пав нен быць створаны на працягу 12 месяцаў з моманту ўступлення ў с лу гэтага Рэгламенту.

РАЗДЗЕЛ II

ПАРАДАК ЗАЯЎКІ НА РСЗВ

РАЗДЗЕЛ 1

Падача заявак на МДУ

Артыкул 6

Прыкладанн

1. Кал дзяржава-член плануе выдаць дазвол або часовы дазвол на выкарыстанне сродкаў аховы расл н у адпаведнасц з Дырэктывай 91/414/ЕЕС, гэтая дзяржава-член пав нна разгледзець пытанне аб тым, ц можа ў вын ку такога выкарыстання снуючы MRL, прыведзены ў Дадатку II або III да гэтага Рэгламенту, неабходна змян ць, незалежна ад таго, ц неабходна ўсталяваць новы MRL, ц дзеючае рэчыва пав нна быць уключана ў Дадатак IV. Пры неабходнасц ён патрабуе ад боку, як запытвае дазвол, падачы заяўк ў адпаведнасц з артыкулам 7.

2. Усе бак, як я дэманструюць, на падставе адпаведных доказаў, законную зацкаўленасць у ахове здароўя, у тым лку орган зацы грамадзянскай супольнасць, а таксама камерцыйна зацкаўленыя бак, так як вытворцы, вытворцы, мпарцёры вытворцы прадуктаў, ахопленых Дадаткам I, могуць таксама падаць заяўку ў дзяржава-член у адпаведнасць з артыкулам 7.

3. Кал дзяржава-член лчыць неабходным усталяванне, змяненне або выдаленне MRL, гэтая дзяржава-член можа таксама скласць ацанку зацкаўленасць на ўстанаўленне, змяненне або выдаленне MRL у адпаведнасць з артыкулам 7.

4. Заяўк на мпартны допуск павінны быць прадстаўлены дзяржава-членам-дакладчыкам, прызначаным у адпаведнасць з Дырэктывай 91/414/ЕЕС, або, кал так дакладчык не быў прызначаны, заявы павінны быць зроблены ў дзяржавы-члены, прызначаныя Камісіяй у адпаведнасць з працэдурай, згаданай у артыкуле 45(2) гэтага Палажэння па просьбе заяўнага. Так як заяўк афармляюцца ў адпаведнасць з артыкулам 7 гэтага Палажэння.

Артыкул 7

Патрабаванне да заявак на МДУ

1. Заяўнак павінны ўключыць у заяўку на атрыманне МДУ наступныя звесткі дакументы:

(a) мясца адрас заяўнага;

(b) прэзентацыя дасье заяўк, уключаючы:

(i) кароткі змест заяўк;

(ii) асноўныя аргументы па сутнасці;

(iii) паказальныя дакументы;

(iv) копію адпаведнага GAP, як прымяняецца да канкрэтнага выкарыстанне гэтага актыўнага рэчыва;

(c) поўны агляд адпаведных праблем, выказаных у даступнай навуковай лтаратуры аб сродку для абароны раслін /або яго рэштках;

(d) даныя, пералічаныя ў Дадатках II і III да Дырэктывы 91/414/ЕЭС, як я адносяцца да патрабаванняў да даных для ўстанаўлення MRL для пестыцыдаў, уключаючы, дзе гэта неабходна, таксама калі чныя даныя даныя аб звычайных аналітычных метадах для выкарыстання ў кантрольных лабараторыях, а таксама як дадзеныя аб метабалізме раслін жывёл.

Аднак, кал адпаведныя даныя ўжо агульнадаступныя, у прыватнасці, кал актыўнае рэчыва ўжо было ацэнена ў адпаведнасць з Дырэктывай 91/414/ЕЕС або калі снуе СХЛ так як даныя прадстаўлены заяўнаму, дзяржава-член таксама можа выкарыстоўваць такую інфармацыю ў ацэнку заяўк. У такіх выпадках справаздача аб ацэнцы павінна ўключаць абгрунтаванне выкарыстання або невыкарыстання такіх даных.

2. Дзяржава-член, якая праводзіць ацэнку, можа, пры неабходнасці, запатрабаваць ад заяўнага дадатковую інфармацыю ў дадатак да інфармацыі, патрабаванай у адпаведнасць з пунктам 1, у тэрмін, вызначаны дзяржава-членам. Ніякім разам гэты перыяд не можа перавышаць двух гадоў.

Артыкул 8

Ацэнка заявак

1. Дзяржава-член, у якую падаецца заяўка ў адпаведнасць з артыкулам 7 у адпаведнасць з артыкулам 6, павінна неадкладна накіраваць копію ў Орган Камісія без неапраўданай затрымкі скласць справаздачу аб ацэнцы.

2. Заяўк павінны ацэньвацца ў адпаведнасць з адпаведным палажэннем Адзін прынцыпаў для ацэнкі аўтарызацыі сродкаў аховы раслін, выкладзеных у Дадатку VI да Дырэктывы 91/414/ЕЕС, або канкрэтных прынцыпаў ацэнкі, як я будуць выкладзены ў Рэгламенце Камісія ў адпаведнасць з працэдурай, згаданай у артыкуле 45 (2) гэтага Рэгламенту.

3. У адступленне ад пункта 1 па дамоўленасці паміж зацкаўленым дзяржава-членам, ацэнка заяўк можа быць праведзена дзяржава-членам-дакладчыкам, прызначанай у адпаведнасць з Дырэктывай 91/414/ЕЕС для гэтага актыўнага рэчыва.

4. Кал дзяржава-член сутыкаецца з цяжкасцямі пры ацэнцы заяўк або каб пазбегнуць дублявання працы, можа быць вырашана ў адпаведнасць з працэдурай, згаданай у артыкуле 45(2), якая дзяржава-член павінна ацэньваць канкрэтныя заяўк.

Артыкул 9

Падача ацэненых заявак у Камісію Упраўленне

1. Пасля завяршэння справаздачы аб ацэнцы дзяржава-член накіравае яе ў Камісію. Камісія павінна неадкладна інфармаваць дзяржавы-члены накіраваць заяўку, справаздачу аб ацэнцы дапаможнае дасье ў Орган.

2. Орган павінна паведаваць ацэнку атрыманне заяўк заяўнаму, дзяржаве-члену, якая праводзіць ацэнку, Камісія без затрымкі. У пацверджанні ўказваецца дата атрымання заяўк суправаджальных дакументаў.

РАЗДЗЕЛ 2

Разгляд упанаважаным органам заяў аб ПДУ

Артыкул 10

Меркаванне органа па заявах адносна МДУ

1. Упанаважаны орган ацэньвае заяўку справаздачы аб ацэнцы да абгрунтаванае заключэнне, у прыватнасці, аб рызыках для спажываўца, дзе гэта актуальна, для жывёл, звязаных з усталяваннем, змяненнем або выдаленнем MRL. Гэта меркаванне павінна ўключаць:

(a) ацэнку таго, ці адпавядае аналітычны метады звычайнага маніторынгу, прапанаваны ў заяўцы, мэтам кантролю;

(b) чаканы LOD для камбінацыі пестыцыдаў / прадуктаў;

(c) ацэнку рызык перавышэння дапушчальнай сутачнай дозы або вострай эталоннай дозы ў выніку мадыфікацыі MRL; унёсак у паступленне за кошт рэшткаў у прадукце, для якога запытваўся МДУ;

(d) любыя іншыя элементы, якія маюць дачыненне да ацэнкі рызык.

2. Орган накіроўвае сваё матываванае меркаванне заяўніку, Камітэтам дзяржавам-членам. У матываваным заключэнні павінна быць дакладна вызначана аснова кожнай зробленай высновы.

3. Без шкоды для артыкула 39 Рэгламенту (ЕС)

№ 178/2002, Упраўленне абнаrodуе сваё матываванае меркаванне.

Артыкул 11

Тэрмін навія абмежаванні для заключэння Упанаважанага органа па заявах, якія тычацца МДУ

1. Орган павінен даць сваё матываванае заключэнне, як гэта прадугледжана ў артыкуле 10, як мага хутчэй, не пазней за тры месяцы з даты атрымання заяўкі.

У выключных выпадках, калі неабходна правесці больш дэталёвую ацэнку, тэрмін, выкладзены ў першым абзацы, можа быць прадоўжаны да шасці месяцаў з даты атрымання сапраўднай заяўкі.

2. Калі Орган запытвае дадатковую інфармацыю, тэрмін, выкладзены ў пункце 1, прыпыняецца да таго часу, пакуль такая інфармацыя не будзе прадастаўлена. Такія прыпыненні рэгулююцца артыкулам 13.

Артыкул 12

Ацэнка існуючых MRL, праведзеная Упраўленнем

1. Орган павінен на працягу 12 месяцаў з даты ўключэння або неўключэння актыўнага рэчыва ў Дадатак I да Дырэктывы 91/414/EEC пасля ўступлення ў сілу гэтага Рэгламенту прадставіць матываванае заключэнне, заснаванае ў прыватнасці, аб адпаведнай справаздачы аб ацэнцы, падрыхтаванай у адпаведнасці з Дырэктывай 91/414/EEC для Камітэтам дзяржаў-членаў па:

(a) існуючыя MRL для гэтага актыўнага рэчыва, выкладзеныя ў Дадатак II або III да гэтага Рэгламенту;

(b) неабходнасць устанавлення новых МДУ для гэтага актыўнага рэчыва або яго ўключэння ў Дадатак IV да гэтага Рэгламенту;

(c) спецыфічныя фактары апрацоўкі, якія пазначаны ў артыкуле 20 (2) гэтага Рэгламенту, якія могуць спатрэбіцца для гэтага актыўнага рэчыва;

(d) MRLs, якія Камітэтам можа разгледзець пытанне аб уключэнні ў Дадатак II /ц Дадатак III да гэтага Рэгламенту на тыя MRLs, якія могуць быць выдалены, звязаныя з гэтым актыўным рэчывам.

2. Для рэчываў, уключаных у Дадатак I да Дырэктывы 91/414/EEC да ўступлення ў сілу гэтага Рэгламенту, матываванае заключэнне, згаданае ў пункце 1 гэтага Артыкула, павінна быць выдадзена на працягу 12 месяцаў пасля ўступлення ў сілу гэтага Рэгламенту.

Артыкул 13

Адміністрацыйны агляд

Любое рашэнне, прынятае ў адпаведнасці з паўнамоцтвам, надзеленым Уладам гэтым Палажэннем, або невыкананне х паўнамоцтваў можа быць перагледжана Камітэтам з яшчэ па ўласнай ініцыятыве або ў адказ на запыт дзяржавы-члена або любой непасрэдна надзвычайна зацікаўленай асобы.

З гэтай мэтай запыт падаецца ў Камітэтам на працягу двух месяцаў пасля дня, калі зацікаўленаму боку стала вядома аб адпаведным дзеянні або бяздзеянні.

Камітэтам павінен прыняць рашэнне на працягу двух месяцаў, патрабуючы, у выпадку неабходнасці, ад Улады адкаваць сваё рашэнне або выправіць сваё бяздзеянне ў устаноўлены тэрмін.

РАЗДЗЕЛ 3

Ўстаноўка, змяненне або выдаленне MRLs

Артыкул 14

Рашэнні па заяўках на МДУ

1. Пасля атрымання меркавання Упаўнаважанага органа з ул кам гэтага меркавання Кам с я пав нна неадкладна падрыхтаваць Палажэнне аб устанаўленні, змяненні або выдаленні MRL або Рашэнне аб адх ленні заяўк ., прадстаўлены на прыняцце ў адпаведнасць з працэдурай, згаданай у артыкуле 45(2).

2. У дачыненні да дзеянняў, згаданых у пункце 1, прымаюцца пад увагу:

(а) наяўныя навуковыя тэхнічныя веды;

(b) магчымую прысутнасць рэшткаў пестыцыдаў, якія ўзнікаюць з нашых крыніц, чым цяперашняе выкарыстанне актыўных рэчываў для аховы раслін, хваляючы кумулятыўныя сінэргетычныя эфекты, калі метады ацэнкі так х эфектаў даступныя;

(c) вынікі ацэнкі любых патэнцыйных рызык для спажывацтва з высокай м'якасцю спажыванням высокай уразлівасцю, пры неабходнасці, для жывёл;

(d) вынікі любых ацэнак рашэнняў аб змяненні выкарыстання сродкаў аховы раслін;

(e) CXL або GAP, рэалізаваны ў трэцяй краіне для легальнага выкарыстання актыўнага рэчыва ў гэтай краіне;

(f) іншыя законныя фактары, якія маюць дачыненне да разглядаемага пытання.

3. Камісія можа ў любы час запытаць дадатковую інфармацыю ад заяўніка або Упаўнаважанага органа. Камісія павінна прадастаўляць любую атрыманую дадатковую інфармацыю дзяржавам-членам Упраўленню.

Артыкул 15

Уключэнне новых або мадыфікаваных МДУ ў Дадаткі II і III

1. Рэгламент, згаданы ў артыкуле 14(1):

(a) усталяваць новыя або мадыфікаваныя MRLs пералічыць у Дадатку II да гэтага Рэгламенту, калі актыўныя рэчывы былі ўключаны ў Дадаток I да Дырэктывы 91/414/ЕЕС; або

(b) дзе актыўныя рэчывы не былі ўключаны ў Дадаток I да Дырэктывы 91/414/ЕЕС калі яны не ўключаны ў Дадаток II да гэтага Рэгламенту, усталяваць або змяніць часовыя MRL пералічыць у Дадатку III да гэтага рэгулявання; або

(c) у выпадках, згаданых у артыкуле 16, усталяваць часовыя МДУ пералічыць у Дадатку III да гэтага Рэгламенту.

2. Калі часовыя МДУ ўстаноўлены, як прадугледжана ў параграфі 1(b), яны павінны быць выдалены з Дадатку III Рэгламентам праз год пасля даты ўключэння або неўключэння ў Дадаток I да Дырэктывы 91/414/ЕЕС. адпаведнага актыўнага рэчыва ў адпаведнасць з працэдурай, згаданай у артыкуле 45(2) гэтага Рэгламенту. Аднак па просьбе адной або некалькіх дзяржаў-членаў ён можа захоўвацца на працягу дадатковага года да пацверджання таго, што былі праведзены любыя навуковыя даследаванні, неабходныя для падтрымкі заяўкі на ўстанаўленне MRL. У тых выпадках, калі такое пацверджэнне прадастаўляецца, часовыя MRL захоўваюцца на працягу наступных двух гадоў пры ўмове, што не было выяўлена ніякіх непраймальных праблем бяспекі для спажывацтва.

Артыкул 16

Парадак устанаўлення часовых МДУ пры пэўных абставінах

1. Рэгламент, згаданы ў артыкуле 14(1), можа таксама ўстанаўліваць часовыя МДУ, якія будуць уключаны ў Дадаток III пры наступных абставінах:

(a) у выключных выпадках, у прыватнасці, калі рэшткі пестыцыдаў могуць узнікнуць у выніку забруджвання навакольнага асяроддзя або ншага роду або ў выніку выкарыстання сродкаў аховы раслін у адпаведнасць з артыкулам 8(4) Дырэктывы 91/414/ЕЕС; або

(b) калі адпаведныя прадукты складаюць другарадны кампанент рацыёну спажывацтва не складаюць асноўнай часткі рацыёну адпаведных падгруп, у адпаведных выпадках, жывёл; або

(в) для мёду; або

(г) для травяных настояў; або

(e) калі асноўныя спосабы выкарыстання сродкаў аховы раслін былі вызначаны Рашэннем аб выдаленні актыўнага рэчыва з Дадатку I да Дырэктывы 91/414/ЕЕС або аб неўключэнні актыўнага рэчыва ў яго; або

(f) калі новыя прадукты, групы тавараў /або часткі тавараў былі ўключаны ў Дадаток I, адна або некалькіх дзяржаў-членаў гэтага запытваюць, каб дазволіць правядзенне ацэнкі любых навуковых даследаванняў, неабходных для падтрымкі MRL, пры ўмове, што што ніякіх непраймальных праблем бяспекі для спажывацтва не было выяўлена.

2. Уключэнне часовых МДУ, як згадваецца ў параграфі 1, грунтуецца на меркаванні Упраўлення, дадзеных маніторынгу ацэнцы, якія дэманструюць адсутнасць непраймальных рызык для спажывацтва або жывёл.

Тэрм н дзеяння часовых МДУ, згаданых у параграфх 1(a), (b), (c) (d), пав нен пераглядацца не радзей за адз н раз у 10 гадоў, любыя так я МДУ пав нны быць зменены або выдалены ў выпадку неабходнасц .

МДУ, згаданыя ў параграфу 1(e), пав нны быць пераацэнены па заканчэнн перыяду, на як было дазволена асноўнае выкарыстанне. МДУ, згаданыя ў параграфу 1(f), пав нны быць пераацэнены пасля завяршэння ацэнк навуковых даследаванняў, але не пазней чым праз чатыры гады пасля х уключэння ў Дадатка III.

Артыкул 17

Змены MRL пасля анулявання дазволаў на сродк аховы расл н

Папраўк да Дадаткаў II або III, неабходныя для выдалення MRL пасля анулявання снуючага дазволу на сродак для абароны расл н, могуць быць прыняты без заключэння Упаўнаважанага органа.

РАЗДЕЛ III

MRLS ПРЫМЕНІЦЬ ДА ПРАДУКТАЎ РАСЛІННАГА І ЖЫВЁЛЬНАГА ПАСХОДЖАННЯ ПЛОХОДЖАННЕ

Артыкул 18

Адпаведнасць MRLs

1. Прадукты, ахопленыя Дадаткам I, не пав нны ўтрымл ваць, з моманту х размяшчэння на рынку ў якасц прадуктаў харчавання або корму, або кармлення жывёлам, як я-небудзь рэштк пестыцыдаў, як я перавышаюць:

(a) MRL для гэтых прадуктаў, устаноўленыя у Дадатках II III;

(b) 0,01 мг/кг для тых прадуктаў, для як х у Дадатках II або III не ўстаноўлены канкрэтныя MRL, або для актыўных рэчываў, не перал чаных у Дадатку IV, кал для актыўнага рэчыва не ўстаноўлены ншыя значэнн па змаўчанн ў адпаведнасц з працэдурай. згадваецца ў артыкуле 45(2), прымаючы пад увагу даступныя руц нныя анал тычныя метады. Так я значэнн па змаўчанн пав нны быць перал чаны ў Дадатку V.

2. Дзяржавы-члены не могуць забараняць або перашкаджаць размяшчэнню на рынку або кармленню харчовых жывёл на х тэрыторы прадуктам , ахопленым Дадаткам I, на той падставе, што яны ўтрымл ваюць рэштк пестыцыдаў пры ўмове, што:

(a) так я прадукты адпавядаюць параграфу 1 артыкулу 20; або

(b) актыўнае рэчыва перал чана ў Дадатку IV.

3. У якасц адступлення ад параграфу 1 дзяржавы-члены могуць дазвол ць, пасля апрацоўк фум гантам пасля збору ўраджаю на сваёй тэрыторы , узровень рэшткаў актыўнага рэчыва, як перавышае л м ты, вызначаныя ў Дадатках II III для прадукту, на як распаўсюджваецца ахоп Дадаткам I, кал камб нацы актыўнага рэчыва/прадуктаў перал чаны ў Дадатку VII пры ўмове, што:

(a) так я прадукты не прызначаны для неадкладнага спажывання;

(b) дзейн чаюць адпаведныя меры кантролю, як я гарантуюць, што так я прадукты не могуць быць даступныя канчатковаму спажыўцу або спажыўцу, кал яны пастаўляюцца непасрэдна апошняму, пакуль рэштк не перавысяць макс мальныя ўзроўн , вызначаныя ў Дадатках II або III;

(c) ншыя дзяржавы-члены Кам с я был пра нфармаваныя аб прынятых мерах.

Камб нацы актыўнага рэчыва/прадуктаў, перал чаныя ў Дадатку VII, вызначаюцца ў адпаведнасц з працэдурай, згаданай у артыкуле 45(2).

4. У выключных абстав нах , у прыватнасц , пасля выкарыстання сродкаў абароны расл н у адпаведнасц з артыкулам 8 (4) Дырэктывы 91/414/EEC або ў адпаведнасц з абавязацельствам ў Дырэктыве 2000/29/EC (1), член Дзяржава можа дазвол ць размяшчэнне на рынку /або кармленне жывёл на сваёй тэрыторы апрацаваным харчовым прадуктам або кармаам , як я не адпавядаюць пункту 1, пры ўмове, што так я харчовыя прадукты ц корму не ўяўляюць непрымальнай рызык . Так я дазволы неадкладна паведамляюцца ншым дзяржавам-членам, Кам с Упраўленню разам з адпаведнай ацэнкай рызык для разгляду без неабгрунтаванай затрымк ў адпаведнасц з працэдурай, згаданай у артыкуле 45(2), з мэтай усталявання часовага MRL на пэўны перыяд або прыняцце любых ншых неабходных мер у дачыненн да такой прадукцы .

Артыкул 19

Забарона на апрацаваныя /або кампаз тныя прадукты

Перапрацоўка /або змешванне для развядзення з так м ж або ншым прадуктам прадуктаў, ахопленых Дадаткам I, як я не адпавядаюць артыкулам 18(1) або 20, з мэтай размяшчэння х на рынку ў якасц харчовых прадуктаў або кармаў або кармлення жывёлам забаронена.

(1) Дырэктыва Савета 2000/29/EC ад 8 мая 2000 г. аб ахоўных мерах супраць нтрадукцы ў Супольн цтва арган змаў, шкодных для расл н або расл нных прадуктаў, супраць х распаўсюджвання ў Супольн цтве (ОJ L 169, 10.7.2000, стар. 1).

Дырэктыва з апошн м папраўкам , унесеным Рэгламентам (EC) № 882/2004.

Артыкул 20

MRL, як я прымяняюцца да апрацаваных /або кампаз тных прадуктаў

1. Кал МДУ не ўстаноўлены ў Дадатках II або III для апрацаваных /або камб наванах харчовых прадуктаў ц кармоў, прымяняюцца МДУ, прадугледжаныя ў артыкуле 18(1) для адпаведнага прадукту, ахопленнага Дадаткам I, з ул кам змяненняў у ўзроўн рэшткаў пестыцыдаў, выкл каных апрацоўкай /або змешваннем.

2. Канкрэтныя каэф цыенты канцэнтрацы або развядзення для пэўных аперацый апрацоўк /або змешвання або для некаторых апрацаваных /або кампаз тных прадуктаў могуць быць уключаны ў сп с у Дадатку VI у адпаведнасц з працэдурай, згаданай у артыкуле 45(2).

РАЗДЗЕЛ IV

СПЕЦЫЯЛЬНЫЯ ПАЛАЖЭННІ ДА
УКЛЮЧЭННЕ ІСНЮЮЧЫХ РСЗВ ДА ГЭТАГА
РЭГУЛЯЦЫЯ

Артыкул 21

Першае ўстанаўленне MRL

1. МДУ для прадуктаў, ахопленых Дадаткам I, спачатку ўсталёўваюцца перал чваюцца ў Дадатку II у адпаведнасц з працэдурай, згаданай у артыкуле 45(2), уключаючы МДУ, прадугледжаныя Дырэктывам 86/362/ЕЕС, 86/363/ЕЕС 90/642/ЕЕС, прымаючы пад увагу крытэры , названыя ў артыкуле 14(2) гэтага Рэгламенту.

2. Дадатак II пав нен быць створаны на працягу 12 месяцаў з моманту ўступлення ў с лу гэтага Рэгламенту.

Артыкул 22

Першае ўстанаўленне часовых МДУ

1. Часовыя МДУ для актыўных рэчываў, для як х рашэнне аб уключэнні або неўключэнні ў Дадатак I да Дырэктывы 91/414/ЕЕС яшчэ не было прынята, спачатку ўсталёўваюцца перал чваюцца ў Дадатку III да гэтага Рэгламенту, кал яны ўжо не перал чаны ў Дадатку II да гэтага, у адпаведнасц з працэдурай, згаданай у артыкуле 45(2), прымаючы пад увагу нфармацыю, прадстаўленую дзяржавам членам , у адпаведных выпадках матываванае меркаванне, згаданае ў артыкуле 24, фактары, згаданыя ў артыкуле 14(2) наступныя MRL:

(a) астатн я МДУ ў Дадатку да Дырэктывы 76/895/ЕЕС;

(b) дагэтуль негарман заваныя нацыянальныя МДУ.

2. Дадатак III пав нен быць створаны на працягу 12 месяцаў з моманту ўступлення ў с лу гэтага Рэгламенту ў адпаведнасц з артыкулам 23, 24 25.

Артыкул 23

Дзяржавы-члены пав нны прадастав ць нфармацыю аб нацыянальных МДУ

Кал актыўнае рэчыва яшчэ не ўключана ў Дадатак I да Дырэктывы 91/414/ЕЕС кал дзяржава-член устанав ла не пазней за дату ўступлення ў с лу Дадатку I да гэтага Рэгламенту нацыянальны МДУ для гэтага актыўнага рэчыва для прадукту, ахопленнага Дадаткам I да гэтага Рэгламенту, або вырашыла, што не MRL патрабуецца для гэтага актыўнага рэчыва, зац каўленая дзяржава-член пав нна паведам ць Кам с аб нацыянальным MRL у фармаце да даты, як я будуць устаноўлены ў адпаведнасц з працэдурай, указанай у артыкуле 45(2), або аб тым, што MRL не патрабуецца для актыўнага рэчыва, , кал гэта неабходна па запыце Кам с :

(a) ГАП;

(b) кал крытычная GAP прымяняецца ў дзяржаве-члене , пры наяўнасц , зводныя дадзеныя аб кантраляваных выпрабаваннях /або дадзеныя ман торынг;

(c) дапушчальнае штодзённае спажыванне , пры неабходнасц , вострая эталонная доза, якая выкарыстоўваецца для нацыянальнай ацэнк рызык , а таксама вын к ацэнк .

Артыкул 24

Меркаванне Упраўлення аб дадзеных, як я ляжаць у аснове нацыянальнай МДУ

1. Орган пав нен даць матываванае заключэнне Кам с аб патэнцыйных рызыках для здароўя спажыўцоў, як я вын каюць з:

(a) часовыя МДУ, як я могуць быць уключаны ў Дадатак III;

(b) актыўныя рэчывы, як я могуць быць уключаны ў Дадатак IV.

2. Пры падрыхтоўцы матываванага заключэння, згаданага ў пункце 1, Орган прымае да ўваг наяўныя навуковыя тэхн чныя веды , у прыватнасц , нфармацыю, прадстаўленую дзяржавам членам ў адпаведнасц з патрабаванням Артыкула 23.

Артыкул 25

Устанаўленне часовых МДУ

Прымаючы пад увагу меркаванне Упраўлення, кал такое меркаванне неабходна, часовыя МДУ для актыўных рэчываў, згаданых у артыкуле 23, могуць быць устаноўлены перал чаны ў Дадатку III у адпаведнасц з артыкулам 22(1) або, у выпадку неабходнасц , актыўнае рэчыва можа быць уключаны ў Дадатак IV у адпаведнасц з артыкулам 5 (1). Часовыя MRL пав нны быць устаноўлены на самым н эк м узроўн , як можа быць дасягнуты ва ўс х дзяржавах-членах на аснове добрай сельскагаспадарчай практык .

РАЗДЗЕЛ V

АФИЦЫЙНЫ КАНТРОЛЬ, СПРАВАЗДАЧЫ І САНКЦЫІ

РАЗДЗЕЛ 1

Аф цыйны кантроль MRLs

Артыкул 26

Аф цыйны кантроль

1. Без шкоды для Дырэктывы 96/23/ЕС (1), дзяржавы-члены павінны ажыццяўляць аф цыйны кантроль за рэшткам пестыцыдаў з мэтай забеспячэння захавання гэтага Рэгламенту ў адпаведнасць з адпаведным палажэннем заканадаўства Супольнасці, як я тычацца аф цыйнага кантролю харчовых прадуктаў кармаў.

2. Так кантроль за рэшткам пестыцыдаў павінен, у прыватнасці, заключацца ў адборы проб наступным аналізе проб дэнтэфікацыі прысутных пестыцыдаў у адпаведных узроўнях рэшткаў. Так кантроль таксама павінен праводзіцца ў пункце здачы спажыву.

Артыкул 27

Адбор проб

1. Кожная дзяржава-член адбарае дастатковую колькасць шэраг узораў, каб пераканацца, што вынікі рэпрэзентатыўныя для рынку, прымаючы пад увагу вынікі папярэдніх праграм кантролю. Так адбор проб павінен праводзіцца як мага бліжэй да кропкі пастаўкі, каб можна было прыняць любыя наступныя прымусовыя меры.

2. Метады адбору пробаў, неабходныя для правядзення такога кантролю рэшткаў пестыцыдаў у прадуктах, акрамя тых, якія прадугледжаны ў Дырэктыве 2002/63/ЕС (2), вызначаюцца ў адпаведнасць з працэдурай, згаданай у артыкуле 45 (2) гэтага Рэгламенту.

Артыкул 28

Метады аналізу

1. Метады аналізу рэшткаў пестыцыдаў павінны адпавядаць крытэрам, выкладзеным у адпаведных палажэннях заканадаўства Супольнасці, як я адносяцца да аф цыйнага кантролю харчовых прадуктаў кармаў.

(1) Дырэктыва Савета 96/23/ЕС ад 29 красавіка 1996 г. аб мерах па маніторынгу некаторых рэчываў у рэшткаў у жывых жывёлах у прадуктах жывёльнага паходжання аб адмене Дырэктываў 85/358/ЕЕС 86/469/ЕЕС рашэнняў 89/187/ЕЕС 91/664/ЕЕС (ОJ L 125, 23.5.1996, стар. 10). Дырэктыва з апошнім папраўкам, унесеным Рэгламентам (ЕС) № 882/2004.

(2) Дырэктыва Камісіі 2002/63/ЕС ад 11 ліпеня 2002 г., якая ўстанаўлівае метады адбору проб Супольнасці для аф цыйнага кантролю рэшткаў пестыцыдаў у на прадуктах расліннага жывёльнага паходжання адмяняе Дырэктыву 79/700/ЕЕС (ОJ L 187, 16.7.2002, с.30).

2. Тэхнічныя рэкамендацыі, якія тычацца канкрэтных крытэраў праверкі працэдур кантролю якасці ўдачыненні да метадаў аналізу для вызначэння рэшткаў пестыцыдаў, могуць быць прыняты ў адпаведнасць з працэдурай, згаданай у артыкуле 45(2).

3. Усе лабараторыі, якія аналізуюць пробы для аф цыйнага кантролю рэшткаў пестыцыдаў, павінны ўдзельнічаць у якасці аф цыйных выпрабаванняў Супольнасці на рэшткі пестыцыдаў, арганізаваных Камісіяй.

РАЗДЗЕЛ 2

Праграму кантролю супольнасці

Артыкул 29

Праграму кантролю супольнасці

1. Камісія падрыхтуе скаардынаваную шматгадовую праграму кантролю Супольнасці, вызначаючы канкрэтныя ўзоры, якія будуць уключаны ў нацыянальныя праграмы кантролю, прымаючы пад увагу праблемы, якія былі выяўлены ў дачыненні да захавання MRLs, выкладзеных у гэтым Рэгламенце, з мэтай ацэнкі спажыву выкрыццё прымяненне дзеючага заканадаўства.

2. Праграма кантролю Супольнасці прымаецца абнаўляецца кожны год у адпаведнасць з працэдурай, згаданай у артыкуле 45(2). Праект праграмы кантролю Супольнасці павінен быць прадстаўлены Камісіяй тэту, згаданаму ў артыкуле 45 (1), па меншай меры за шэсць месяцаў да канца кожнага календарнага года.

РАЗДЗЕЛ 3

Нацыянальныя праграмы кантролю

Артыкул 30

Нацыянальныя праграмы кантролю за рэшткам пестыцыдаў

1. Дзяржавы-члены павінны ўстанавіць шматгадовыя нацыянальныя праграмы кантролю за рэшткам пестыцыдаў. Яны абнаўляюць сваю шматгадовую праграму кожны год.

Гэтыя праграмы павінны быць заснаваныя на рызыцы, на якую раваны, у прыватнасці, на ацэнку ўздзеяння спажываўцаў захавання дзеючага заканадаўства. Яны павінны ўказваць па меншай меры наступнае:

(a) прадукты для адбору пробы;

(b) колькасць узораў, якія неабходна ўзяць, аналізаў, якія неабходна правесці;

(c) пестыцыды, якія падлягаюць аналізу;

(d) крытэрыі, якія прымяняюцца пры распрацоўцы такіх праграм, у тым ліку:

(i) камбінацыі пестыцыдаў і прадуктаў, якія будуць выбраны;

(ii) колькасць проб, узятых адпаведна для айчынных і міжнародных прадуктаў;

(iii) спажыванне прадуктаў як доля нацыянальнай дыеты;

(iv) праграма кантролю Супольнасці;

(v) вынікі папярэдніх праграм кантролю.

2. Дзяржавы-члены прадстаўляюць свае абноўленыя нацыянальныя праграмы кантролю за рэштках пестыцыдаў, які згадваецца ў параграфі 1, у Камітэце Упраўленне не менш чым за тры месяцы да канца кожнага календарнага года.

3. Дзяржавы-члены ўдзельнічаюць у праграме кантролю Супольнасці, якая прадугледжана ў артыкуле 29. Яны штогод публікуюць усе вынікі нацыянальнага маніторынгу рэшткаў у Інтэрнэце. Калі MRL перавышаны, дзяржавы-члены могуць назваць адпаведных розных гандляроў, гандляроў або вытворцаў.

РАЗДЗЕЛ 4

Інфармацыя краінаў-членаў штогадовая справаздача

Артыкул 31

Інфармацыя краінаў-членаў

1. Дзяржавы-члены прадстаўляюць Камітэту, Упраўленню ншым дзяржавам-членам наступную інфармацыю адносна папярэдняга календарнага года да 31 жніўня кожнага года:

(a) вынікі афцыйнага кантролю, прадугледжанага п артыкуле 26 (1);

(b) LOD, які прымяняюцца ў нацыянальных праграмах кантролю, згаданых у Артыкуле 30, у рамках праграмы кантролю Супольнасці, згаданай у Артыкуле 29;

(c) падрабязныя звесткі аб удзеле аналітычных лабараторый у кваліфікацыйных выпрабаваннях Супольнасці, згаданых у Артыкуле 28(3) ншым кваліфікацыйным выпрабаваннем, які адносяцца да камбінацыі пестыцыдаў і прадуктаў, адібраных у рамках нацыянальнай праграмы кантролю;

(d) падрабязную інфармацыю аб статусе акрэдытацыі аналітычных лабараторый, якія ўдзельнічаюць у кантролі, згаданай у пункце (a);

(e) дзе гэта дазволена нацыянальным заканадаўствам, падрабязнасці прынятыя меры прымусовага выканання.

2. Рэальныя меры, звязаныя з прадстаўленнем інфармацыі дзяржавам-членам, могуць быць устаноўлены ў адпаведнасці з працэдурай, згаданай у артыкуле 45 (2), пасля кансультацый з Адміністрацыяй.

Артыкул 32

Гадавая справаздача аб рэштках пестыцыдаў

1. На аснове інфармацыі, прадстаўленай дзяржавам-членам ў адпаведнасці з артыкулам 31 (1), Упраўленне складае штогадовую справаздачу аб рэштках пестыцыдаў.

2. Орган уключае ў гадавую справаздачу інфармацыю па меншай меры аб наступным:

(a) аналіз вынікаў кантролю, прадугледжанага п артыкуле 26 (2);

(b) заяву аб магчымых прычынах перавышэння MRL разам з любым адпаведным заўвагам адносна варыянтаў кравання рызыкам;

(c) аналіз хранічных вострых рызык для здароўя спажываўцаў ад рэшткаў пестыцыдаў;

(d) ацэнку ўздзеяння на спажываўцаў рэшткаў пестыцыдаў на аснове інфармацыі, прадстаўленай у пункце (a), любой ншай адпаведнай даступнай інфармацыі, уключаючы справаздачы, прадстаўленыя ў адпаведнасці з Дырэктывай 96/23/EC.

3. Калі дзяржава-член не прадставіла інфармацыю ў адпаведнасці з артыкулам 31, Орган можа не ўлічваць інфармацыю, якая адносіцца да гэтай дзяржавы-члена, пры складанні штогадовай справаздачы.

4. Фармат гадавой справаздачы можа быць вызначаны ў адпаведнасці з працэдурай, згаданай у артыкуле 45(2).

5. Орган прадстаўляе гадавы справаздачу Камітэту да апошняга дня лютага кожнага года.

6. Гадавая справаздача можа ўключаць меркаванні аб пестыцыдах, якія будуць ахоплены будучымі праграмамі.

7. Орган павінен апублікаваць гадавую справаздачу, а таксама любыя каментарыі Камітэту або дзяржаў-членаў.

Артыкул 33

(a) кансал даваная база дадзеных для заканадаўства Супольнасц па MRL рэшткаў пестыцыдаў для таго, каб зрабць такую нфармацыю агульнадаступнай;

Прадстаўленне ў Кам тэт штогадовай справаздачы аб рэштках пестыцыдаў

(b) Тэсты кваліфікацыі супольнасц, згаданыя ў артыкуле 28(3);

Кам с'я павінна без затрымок прадставіць штогадовую справаздачу аб рэштках пестыцыдаў Кам тэту, згаданаму ў артыкуле 45 (1), для разгляду рэкамендацый па любых неабходных мерах, якія неабходна прыняць у дачыненні да паведамленых парушэнняў MRLs, выкладзеных у Дадатках II і III.

(c) даследаванні і меры, неабходныя для падрыхтоўкі распрацоўкі заканадаўства тэхнічных рэкамендацый па рэштках пестыцыдаў, на равальных, у прыватнасць, на распрацоўку выкарыстанне метадаў ацэнкі сукупнага, кумулятыўнага і нэргетычнага эфектаў;

РАЗДЗЕЛ 5

Санкцыі

(d) даследаванні, неабходныя для ацэнкі ўздзеяння рэшткаў пестыцыдаў на спажываўцоў жывёл;

Артыкул 34

Санкцыі

(e) даследаванні, неабходныя для падтрымкі кантрольных лабараторый, калі аналіз тычыцца метадаў не здольныя кантраляваць устаноўленыя MRL.

Дзяржавы-члены павінны ўстанавіць правы і санкцыі, якія прымяняюцца за парушэнне палажэнняў гэтага Рэгламенту, прыняць усе меры, неабходныя для забеспячэння іх выканання. Прадугледжаныя санкцыі павінны быць эфектыўнымі, прапарцыйнымі і стрымліваемымі.

2. Любыя неабходныя імплементацыйныя палажэнні, якія тычацца мер, згаданых у пункце 1, могуць быць прыняты ў адпаведнасць з працэдурай, згаданай у артыкуле 45(2).

Артыкул 37

Дзяржавы-члены павінны неадкладна паведаміць пра гэтыя правы і аб любых наступных папраўках Кам с'ю.

Уклад супольнасц ў меры па падтрымцы гарманізаваных МДУ пестыцыдаў

РАЗДЗЕЛ VI

НАДЗЫЧНЫЯ МЕРЫ

Артыкул 35

1. Супольнасць можа зрабць фінансавы ўклад у памеры да 100% кошту мер, прадугледжаных у артыкуле 36.

2. Асцяганні зацвярджаюцца кожны фінансавы год у рамках бюджэтай працэдур.

Надзвычайныя меры

РАЗДЗЕЛ VIII

Артыкулы 53 і 54 Рэгламенту (ЕС) № 178/2002 прымяняюцца, калі ў выніку новай нфармацыі або пераацэнкі сітуацыі нфармацыі рэшткі пестыцыдаў або MRL, якія ахопліваюцца гэтым Рэгламентам, могуць паставіць пад пагрозу здароўе чалавека або жывёл, што патрабуе неадкладных дзеянняў. Тэрмін, на працягу якога Кам с'ю павінна прыняць рашэнне, скарачаецца да сямі дзён у выпадку свежай прадукцыі.

УЗГАДЗЕННЕ ЗАЯЎКАЎ НА РСЗВ

Артыкул 38

Прызначэнне нацыянальных органаў улады

РАЗДЗЕЛ VII

МЕРЫ ПАДТРЫМКИ, ЯКІЯ АДНОСЯЦЦА ДА ГАРМАНІЗАЦЫІ ПЕСТЫЦЫДА MRLS

Артыкул 36

Кожная дзяржава-член павінна прызначыць адзін або некалькі нацыянальных органаў для каардынацыі супрацоўніцтва з Кам с'ю, Упраўленнем, іншым дзяржавамі-членам, вытворцам, вытворцам для мэтаў гэтага Палажэння. Калі дзяржава-член прызначае больш чым адзін орган, у ім павінна быць указана, які з прызначаных органаў будзе дзейнічаць у якасці кантактнага пункта.

Нацыянальныя ўлады могуць дэлегаваць задачы іншым органам.

Меры падтрымкі, звязаныя з узгодненым MRL пестыцыдаў

Кожная дзяржава-член нфармуе Кам с'ю Упраўленне аб назвах адрасах прызначаных нацыянальных органаў.

1. Дапаможныя меры, звязаныя з гарманізаваным MRL пестыцыдаў, павінны быць устаноўлены на ўзроўні Супольнасц, уключаючы:

Артыкул 39

РАЗДЗЕЛ IX

Каардынацыя звестак аб МДУ

РЭАЛІЗАЦЫЯ

Улада павінна:

Артыкул 43

(а) каардынаваць дзеянні з дзяржавай-членам-дакладчыкам, прызначанай у адпаведнасць з Дырэктывай 91/414/ЕЕС для актыўнага рэчыва;

Навуковае заключэнне Упраўлення

(б) каардынаваць з дзяржавам-членам Камісіяй МДУ, у прыватнасці, з мэтай выканання патрабаванняў Артыкула 41.

Камісія або дзяржавы-члены могуць запытаць у Упраўлення навуковае заключэнне аб любой меры, звязанай з ацэнкай рызык у адпаведнасць з гэтым Палажэннем. Камісія можа ўстанавіць тэрмін, на працягу якога такое заключэнне павінна быць прадастаўлена.

Артыкул 44

Артыкул 40

Парадак прыняцця заключэнняў органа

Інфармацыя, якая прадастаўляецца дзяржавам-членам

Дзяржавы-члены прадастаўляюць Упраўленню па яго запыце любую наяўную інфармацыю, неабходную для ацэнкі бяспекі МДУ.

1. Калі заключэнне Упраўлення ў адпаведнасць з гэтым Палажэннем патрабуюць толькі навуковай або тэхнічнай працы, якая прадугледжвае прымяненне добра ўстаноўленых навуковых або тэхнічных прынцыпаў, яны могуць быць выдадзены Упраўленнем без кансультацый з навукоўцамі, калі толькі Камісія або дзяржава-член не прызначыць супраць гэтага. Камісія тэст або навуковыя групы, згаданыя ў артыкуле 28 Рэгламенту (ЕС) № 178/2002.

Артыкул 41

2. Правы выканання ў адпаведнасць з артыкулам 29(б) Рэгламенту (ЕС) № 178/2002 вызначаюць выпадкі, у якіх прымяняецца пункт 1 гэтага артыкула.

База даных органа па МДУ

Артыкул 45

Без шкоды для дзеючых палажэнняў заканадаўства Супольнасці нацыянальнага заканадаўства аб доступе да дакументаў, Орган распрацоўвае падтрымлівае базу даных, даступную для Камісія кампетэнтных органаў дзяржаў-членаў, якая змяшчае адпаведную навуковую інфармацыю недапрацоўк, якія тычацца MRLs, актыўныя рэчывы тэхналагічныя фактары, выкладзеныя ў Дадатках II, III, IV і VII. У прыватнасці, ён павінен утрымліваць ацэнкі дыетычнага спажывання, фактары працоўк таксама калагеныя канчатковыя кропкі.

Працэдура камітэта

Артыкул 42

1. Камісія дапамагае Пастаянны камітэт па харчовым ланцугу здароўю жывёл, створаны ў адпаведнасць з артыкулам 58 Рэгламенту (ЕС) № 178/2002 (далей - Камітэт).

Дзяржавы-члены зборы

2. Пры спасылках на гэты пункт прымяняюцца артыкулы 5 і 7 Рашэння 1999/468/ЕС з улікам палажэнняў артыкула 8.

1. Дзяржавы-члены могуць кампенсавать выдаткі на працу, звязаную з усталяваннем, змяненнем або выдаленнем MRL, або з любой іншай працай, якая вынікае з абавязацельстваў у адпаведнасць з гэтым Рэгламентам, з дапамогай платы або платы.

Перыяд, прадугледжаны ў артыкуле 5(6) Рашэння 1999/468/ЕС, складае тры месяцы.

3. Камітэт прымае свае Правы працэдурны.

Артыкул 46

2. Дзяржавы-члены забяспечваюць, каб плата або збор, згаданы ў параграфі 1:

Меры па рэалізацыі

(а) усталяваны празрыстым спосабам;

У адпаведнасць з працэдурай, згаданай у артыкуле 45 (2), калі гэта неабходна, з улікам меркавання Паўнамоцтвы, наступнае павінна быць створана або можа быць зменена:

(б) адпавядае фактычнаму кошту выкананых работ.

(а) ажыццяўленне мер для забеспячэння аднастайнага прымянення гэтага Палажэння;

Ён можа ўключаць шкалу фінансаваных плацяжоў, заснаваную на сярэдніх выдатках на працу, згаданую ў пункце 1.

(б) даты ў артыкуле 23, артыкуле 29(2), артыкуле 30(2), артыкуле 31(1) і артыкуле 32(5);

(с) тэхнічныя крэдытныя дакументы для аказання дапамогі ў прымяненні гэтага Палажэння;

(d) падрабязныя правы, якія тычацца навуковых даных, неабходных для ўстанаўлення МДУ.

Артыкул 47

Справаздача аб выкананні гэтага Палажэння

Не пазней чым праз 10 гадоў пасля ўступлення ў сілу гэтага Рэгламенту Камісія янак роўнае ў Еўрапейскім парламентам Савет справаздачу аб яго выкананні і любыя адпаведныя прапановы.

РАЗДЗЕЛ X

ЗАКЛЮЧНЫЯ ПАЛАЖЭННІ

Артыкул 48

Адмена адаптацыя заканадаўства

1. Дырэктывы 76/895/ЕЕС, 86/362/ЕЕС, 86/363/ЕЕС і 90/642/ЕЕС гэтым адмяняюцца з даты, згаданай у другім абзацы артыкула 50.

2. Артыкул 4(1)(f) Дырэктывы 91/414/ЕЕС замяняецца наступным:

«(f) у выпадку неабходнасці, МДУ для сельскагаспадарчай прадукцыі, на якую ўплывае выкарыстанне, згаданае ў дазволе, былі ўстаноўлены або зменены ў адпаведнасць з Рэгламентам (ЕС) № 396/2005 (*).»

(*) ОJ L 70, 16.3.2005, с. 1.

Артыкул 49

Пераходныя меры

1. Патрабаванні главы III не прымяняюцца да прадуктаў, законна вырабленых або імпартаваных у Супольнасць да даты, названай у другім абзацы артыкула 50.

Тым не менш, у мэтах забеспячэння высокага ўзроўню абароны спажываўцоў адпаведныя меры ў дачыненні да гэтых прадуктаў могуць быць прыняты ў адпаведнасць з працэдурай, згаданай у артыкуле 45(2).

2. Калі гэта неабходна для забеспячэння нармальнага збыту, перапрацоўкі і спажывання прадуктаў, могуць быць устаноўлены далейшыя пераходныя меры для ўкаранення пэўных МДУ, прадугледжаных у артыкулах 15, 16, 21, 22 і 25.

Гэтыя меры, якія не наносзяць шкоды абавязальствам забяспечваць высокі ўзровень абароны спажываўцоў, павінны быць прыняты ў адпаведнасць з працэдурай, згаданай у артыкуле 45(2).

Артыкул 50

Уступленне ў сілу

Гэты Рэгламент уступае ў сілу на дваццаты дзень пасля яго апублікавання ў Афіцыйным часопсе Еўрапейскага Саюза.

Раздзелы II, III і V прымяняюцца па заканчэнні шасці месяцаў пасля публікацыі апошніх Правіл, якія ўсталяваюць Дадачкі I, II, III і IV.

Гэты Рэгламент з'яўляецца абавязковым ва ўсёй сваёй паўнамоцтвеннасці і непасрэдна прымяняецца ва ўсіх дзяржавах-членах.

Здзейснена ў Страсбургу 23 лютага 2005 г.

За Еўрапарламент

Прэзідэнт

JP BORRELL FONTELLES

Для Савета

Прэзідэнт

Н. ШМІТ