

КРХВ-17/3: Тиодикарб

Комитет по рассмотрению химических веществ,

ссылаясь на статью 5 Роттердамской конвенции о процедуре предварительного обоснованного согласия в отношении отдельных опасных химических веществ и пестицидов в международной торговле,

1. *делает* заключение, что представленное Европейским союзом уведомление об окончательном регламентационном постановлении¹ в отношении тиодикарба отвечает критериям, изложенным в приложении II к Конвенции;

2. *принимает* обоснование для вывода Комитета, изложенное в приложении к настоящему решению;

3. *отмечает*, что, поскольку только уведомление об окончательном регламентационном постановлении в отношении тиодикарба из одного региона, охватываемого процедурой предварительного обоснованного согласия, отвечает критериям, изложенным в приложении II к Конвенции, Комитет в настоящее время не будет принимать дополнительные меры в отношении этого химического вещества.

Приложение к решению КРХВ-17/3

Обоснование для заключения Комитета по рассмотрению химических веществ о том, что представленное Европейским союзом уведомление об окончательном регламентационном постановлении в отношении тиодикарба в категории «пестициды» отвечает критериям, изложенным в приложении II к Роттердамской конвенции

1. Проведенная секретариатом проверка показала, что в полученном от Европейского союза уведомлении по тиодикарбу содержится информация, требуемая в соответствии с приложением I к Роттердамской конвенции. Предварительное рассмотрение данного уведомления было проведено секретариатом и Бюро, которые оценили данное уведомление на предмет соответствия требованиям Конвенции.

2. Уведомление и вспомогательная документация были представлены на рассмотрение Комитета по рассмотрению химических веществ в документах UNEP/FAO/RC/CRC.17/9 и UNEP/FAO/RC/CRC.17/INF/21. Информация о торговле была представлена в документе UNEP/FAO/RC/CRC.17/INF/5.

а) Сфера охвата регламентационного постановления, в отношении которого направлено уведомление

3. Регламентационное постановление, в отношении которого Европейским союзом направлено уведомление, относится к применению тиодикарба (КАС № 59669-26-0) в качестве пестицида. Маркетинг или применение тиодикарба запрещены данным окончательным регламентационным постановлением, которое гласит, что запрещено размещать на рынке или применять средства защиты растений, содержащие тиодикарб. Тиодикарб больше не включен в список разрешенных активных ингредиентов, содержащийся в приложении I к Директиве 91/414/ЕЕС. С 31 мая 2007 года не могут выдаваться или продлеваться какие бы то ни было разрешения на применение средств защиты растений, содержащих тиодикарб. Разрешения на применение средств защиты растений, содержащих тиодикарб, должны были быть отозваны к 25 ноября 2007 года (UNEP/FAO/RC/CRC.17/9, раздел 2.2.1 уведомления Европейского союза).

4. Установлено, что данное уведомление соответствует предъявляемым к информации требованиям, изложенным в приложении I.

¹ См. UNEP/FAO/RC/CRC.17/9.

b) Критерий, содержащийся в пункте а) приложения II

а) подтверждает, что окончательное регламентационное постановление было принято в целях охраны здоровья человека или окружающей среды;

5. Комитет подтверждает, что данное регламентационное постановление было принято в целях охраны здоровья человека и окружающей среды (UNEP/FAO/RC/CRC.17/9, разделы 2.4.1 и 2.4.2).

6. Тиодикарб применялся как инсектицид и моллюскоцид (лиственное опрыскивание столового и винного винограда и разбрасывание приманок для борьбы со слизнями и улитками на пшенице, тритикале, ржи, ячмене и овсе) (UNEP/FAO/RC/CRC.17/9, разделы 1.7.1 и 2.4.1 уведомления Европейского союза).

7. Оценка риска была проведена на основании Директивы 91/414/ЕЕС. Оценка была основана на обзоре научных данных, полученных для тиодикарба в контексте условий, преобладающих в Европейском сообществе (предполагаемые виды применения, рекомендуемые нормы внесения, надлежащая сельскохозяйственная практика).

8. Окончательное регламентационное постановление о запрете тиодикарба основано на основе оценки риска. При анализе рисков рассматривалось применение тиодикарба в качестве инсектицида и моллюскоцида (лиственное опрыскивание столового и винного винограда и разбрасывание приманок для борьбы со слизнями и улитками на зерновых).

9. Были выявлены следующие опасения и риски для здоровья человека (UNEP/FAO/RC/CRC.17/9, разделы 2.4.1 и 2.4.2 уведомления Европейского союза):

а) острый риск в связи с попаданием через пищу для малышей в результате потребления обработанного винограда столовых сортов и для взрослых в результате потребления вина, произведенного из обработанного винограда винных сортов;

б) потенциал загрязнения подземных вод в уязвимых ситуациях;

с) были выявлены пробелы в данных о применении тиодикарба в качестве моллюскоцида, в частности, в отношении воздействия на оператора.

10. Были выявлены следующие риски для окружающей среды (UNEP/FAO/RC/CRC.17/9, разделы 2.4.1 и 2.4.2 уведомления Европейского союза):

а) при применении гранулированного состава (Skipper) были выявлены высокие острые и долгосрочные риски для птиц и млекопитающих в случае прямого потребления гранул и, кроме того, острый риск в случае потребления загрязненных метомилом земляных червей;

б) что касается применения «Skipper» на почвах, уязвимых для дренирования, существует потенциальный риск воздействия на поверхностные воды за счет дренирования;

с) тиодикарб токсичен для медоносных пчел, и существует долгосрочный риск для земляных червей в результате воздействия метомила.

11. Был сделан вывод о том, что соответствия тиодикарба требованиям безопасности, изложенным в статьях 5 I) а) и б) Директивы 91/414/ЕЕС, доказано не было. В частности, были выявлены опасения в отношении воздействия на потребителей и применения в качестве моллюскоцида (UNEP/FAO/RC/CRC.17/9, раздел 2.3 уведомления Европейского союза).

12. Комитет приходит к выводу, что критерий, содержащийся в пункте а) приложения II, соблюден.

с) Критерии, содержащиеся в пункте б) приложения II

б) устанавливает, что окончательное регламентационное постановление было принято на основе результатов оценки рисков. Эта оценка должна основываться на обзоре научных данных в контексте условий, преобладающих в соответствующей Стороне. Для этой цели из представляемой документации должно явствовать, что:

- i) данные получены с помощью научно признанных методов;*
- ii) обзоры данных проведены и документально оформлены с соблюдением общепризнанных научных принципов и процедур;*

13. В уведомлении указывается, что окончательное регламентационное постановление основано на оценке риска или опасности. В уведомлении содержатся указания на следующие документы:

а) Генеральный директорат Европейской комиссии по здравоохранению и безопасности пищевых продуктов, «Обзорный доклад об активном веществе тиодикарб», (SANCO/10013/2006-rev. 1) и вспомогательные справочные документы (досье, монография и доклад ЕАБПП о коллегиальном обзоре в рамках Программы коллегиального обзора);

б) ЕАБПП, «Заключение по результатам коллегиального обзора оценки активного вещества тиодикарб в качестве пестицида». Научный доклад 50 ЕАБПП, 1-65 (2005 год) (см. UNEP/FAO/RC/CRC.17/9, раздел 2.4.1 уведомления Европейского союза).

14. Обзорный доклад был разработан и завершён в обоснование решения 2007/366/ЕС Европейской комиссии, касающегося невключения тиодикарба в приложение I к Директиве 91/414/ЕЕС.

15. Одно из государств-членов было назначено для проведения оценки риска на основе информации, представленной заявителем, и подготовки проекта доклада об оценке. Доклад был предметом коллегиального обзора со стороны государств-членов и ЕАБПП. ЕАБПП представило Европейской комиссии свое заключение по результатам оценки риска. Затем результаты были рассмотрены государствами-членами и Комиссией в Постоянном комитете по продовольствию и ветеринарии (ПКПВ) и окончательно доработаны 14 июля 2006 года.

16. Оценка была основана на обзоре научных данных с учетом условий, преобладающих в Европейском союзе (рекомендуемые виды применения, рекомендуемые дозы внесения, надлежащая сельскохозяйственная практика). Для оценки были утверждены и использовались только данные, полученные с помощью научно признанных методов. Более того, обзоры данных проведены и документально оформлены с соблюдением общепризнанных научных принципов и процедур.

17. Был сделан вывод о том, что соответствия тиодикарба требованиям безопасности, изложенным в статьях 5 I) а) и б) Директивы 91/414/ЕЕС, доказано не было. В частности, были выявлены опасения в отношении воздействия на потребителей и применения в качестве моллюскоцида (UNEP/FAO/RC/CRC.17/9, разделы 2.3 и 2.4. уведомления Европейского союза).

18. В связи с этим Комитет подтверждает соответствие критериям, указанным в пунктах б) i) и б) ii).

- iii) окончательное регламентационное постановление основано на результатах оценки рисков с учетом преобладающих условий в Стране, принимающей постановление;*

19. Окончательное регламентационное постановление о запрете на применение тиодикарба в Европейском союзе основано на оценке риска с учетом условий, существующих в Европейском союзе. При анализе рисков учитывались применение инсектицидов на столовых и винных сортах винограда (листовое опрыскивание) и применение моллюскоцидов для борьбы со слизнями и улитками на зерновых.

20. Были выявлены следующие риски для здоровья человека и окружающей среды:

а) острый риск в связи с попаданием через пищу для малышей в результате потребления обработанного винограда столовых сортов и для взрослых в результате потребления вина, произведенного из обработанного винограда винных сортов;

б) при применении гранулированного состава (Skipper) были выявлены высокие острые и долгосрочные риски для птиц и млекопитающих в случае прямого потребления

гранул и, кроме того, острый риск в случае потребления загрязненных метомилом земляных червей;

с) что касается применения «Skipper» на почвах, уязвимых для дренирования, существует потенциальный риск воздействия на поверхностные воды: существует потенциальный риск для водных организмов из-за воздействия на них загрязненных поверхностных вод;

d) тиодикарб токсичен для медоносных пчел, и существует долгосрочный риск для земляных червей в результате воздействия метомила.

21. Следовательно, Комитет подтверждает соответствие критерию, указанному в пункте b) iii).

22. Комитет подтверждает соответствие критериям, указанным в пункте b).

d) Критерии, содержащиеся в пункте с) приложения II

с) определяет, обеспечивает ли окончательное регламентационное постановление достаточно широкую основу для включения химического вещества в приложение III с учетом следующего:

i) привело ли или, как ожидается, приведет ли принятие окончательного регламентационного постановления к значительному сокращению объема потребления данного химического вещества или числа видов его применения;

23. В окончательном регламентационном постановлении указано, что запрещено размещать на рынке или применять средства защиты растений, содержащие тиодикарб.

24. Таким образом, ожидается, что окончательное регламентационное постановление приведет к значительному уменьшению объема потребления данного химического вещества и числа видов его применения.

25. Следовательно, Комитет подтверждает соответствие критерию, указанному в пункте с) i).

ii) привело ли окончательное регламентационное постановление к фактическому уменьшению или, как ожидается, к значительному уменьшению риска для здоровья человека и окружающей среды в Стране, которая представила уведомление;

26. Предполагается, что, поскольку регламентационное постановление о запрете на применение тиодикарба приводит к значительному сокращению объема потребления данного химического вещества, риск для здоровья человека и окружающей среды также будет существенно уменьшен.

27. Следовательно, Комитет подтверждает соответствие критерию, указанному в пункте с) ii).

iii) являются ли соображения, послужившие основой для принятия окончательного регламентационного постановления, применимыми лишь в ограниченном географическом регионе или в других ограниченных обстоятельствах;

28. В уведомлении указывается на вероятность возникновения аналогичных проблем для здоровья и окружающей среды и в других странах, где используется данное вещество, особенно в развивающихся странах (UNEP/FAO/RC/CRC.17/9, раздел 2.6 уведомления Европейского союза).

29. Следовательно, Комитет подтверждает соответствие критерию, указанному в пункте с) iii).

iv) имеются ли факты продолжающейся торговли этим химическим веществом на международном уровне;

30. В уведомлении Европейского союза отсутствует информация о предполагаемом объеме производства, импорта, экспорта и потребления тиодикарба. Секретариат собрал информацию о торговле. Полученная информация свидетельствует о фактах продолжающейся торговли (UNEP/FAO/RC/CRC.17/INF/5).

31. Следовательно, Комитет подтверждает соответствие критерию, указанному в пункте с) iv).

e) Критерий, содержащийся в пункте d) приложения II

d) учитывает, что преднамеренное неправильное использование не является само по себе достаточным основанием для включения химического вещества в приложение III.

32. В уведомлении нет указаний на то, что опасения по поводу преднамеренного неправильного применения тиодикарба послужили причиной принятия регламентационного постановления.

33. Следовательно, Комитет подтверждает соответствие критерию, указанному в пункте d).

f) Заключение

34. Комитет делает заключение, что представленное Европейским союзом уведомление об окончательном регламентационном постановлении отвечает критериям, изложенным в приложении II к Конвенции.