



4 juillet 2014

(14-3851)

Page: 1/3

Comité des mesures sanitaires et phytosanitaires

Original: anglais

NOTIFICATION

1.	Membre notifiant: <u>UNION EUROPÉENNE</u> Le cas échéant, pouvoirs publics locaux concernés:
2.	Organisme responsable: Commission européenne, Direction générale Santé et consommateurs
3.	Produits visés (Prière d'indiquer le(s) numéro(s) du tarif figurant dans les listes nationales déposées à l'OMC. Les numéros de l'ICS devraient aussi être indiqués, le cas échéant): Certains produits sélectionnés, d'origine végétale ou animale
4.	Régions ou pays susceptibles d'être concernés, si cela est pertinent ou faisable: <input checked="" type="checkbox"/> Tous les partenaires commerciaux <input type="checkbox"/> Régions ou pays spécifiques:
5.	Intitulé du texte notifié: <i>Annexes to "Draft Commission Regulation amending Annexes II, III and V to Regulation (EC) No 396/2005 of the European Parliament and of the Council as regards maximum residue levels for 2-naphthyloxyacetic acid, acetochlor, chloropicrin, diflufenican, flurprimidol, flutolanil and spinosad in or on certain products"</i> (Annexes du projet de règlement de la Commission modifiant les annexes II, III et V du règlement (CE) n° 396/2005 du Parlement européen et du Conseil en ce qui concerne les limites maximales de résidus applicables à l'acide 2-naphtyloxyacétique, à l'acétochlore, à la chloropicrine, au diflufénican, au flurprimidol, au flutolanile et au spinosad dans ou sur certains produits) - Texte présentant de l'intérêt pour l'EEE. Langue(s): anglais. Nombre de pages: 27 http://members.wto.org/crnattachments/2014/sps/EEC/14_2978_00_e.pdf
6.	Teneur: Les annexes au projet de règlement notifiées indiquent les limites maximales de résidus proposées pour l'acide 2-naphthyloxyacétique, l'acétochlore, la chloropicrine, le diflufénican, le flurprimidol, le flutolanile et le spinosad couvertes par les annexes II, III et V du règlement (CE) n° 396/2005. Les LMR pour ces substances dans certaines marchandises sont révisées, soit à la hausse, soit à la baisse. Des LMR plus élevées sont fixées aux fins de la prise en compte de nouvelles utilisations dans l'Union européenne et dans les pays tiers exportant les marchandises visées vers l'UE. Des LMR plus basses sont fixées par suite de l'actualisation de la limite de détermination et/ou de la suppression d'utilisations anciennes qui ne sont plus autorisées dans l'Union européenne ou pour lesquelles il n'existe pas suffisamment de données pour la fixation d'une LMR.
7.	Objectif et raison d'être: <input checked="" type="checkbox"/> innocuité des produits alimentaires, <input type="checkbox"/> santé des animaux, <input type="checkbox"/> préservation des végétaux, <input type="checkbox"/> protection des personnes contre les maladies ou les parasites des animaux/des plantes, <input type="checkbox"/> protection du territoire contre d'autres dommages attribuables à des parasites.

8.	<p>Existe-t-il une norme internationale pertinente? Dans l'affirmative, indiquer laquelle:</p> <p><input checked="" type="checkbox"/> Commission du Codex Alimentarius (<i>par exemple, intitulé ou numéro de série de la norme du Codex ou du texte apparenté</i>) Limites maximales de résidus du Codex pour le flutolanile et le spinosad</p> <p><input type="checkbox"/> Organisation mondiale de la santé animale (OIE) (<i>par exemple, numéro de chapitre du Code sanitaire pour les animaux terrestres ou du Code sanitaire pour les animaux aquatiques</i>)</p> <p><input type="checkbox"/> Convention internationale pour la protection des végétaux (<i>par exemple, numéro de la NIMP</i>)</p> <p><input type="checkbox"/> Néant</p> <p>La réglementation projetée est-elle conforme à la norme internationale pertinente? <input type="checkbox"/> Oui <input checked="" type="checkbox"/> Non</p> <p>Dans la négative, indiquer, chaque fois que cela sera possible, en quoi et pourquoi elle diffère de la norme internationale: L'Autorité européenne de sécurité des aliments a publié des avis motivés concernant les LMR existantes pour l'acide 2-naphthyloxyacétique, l'acétochlore, la chloropicrine, le diflufénican, le flurprimidol, le flutolanile et le spinosad. Le règlement (CE) n° 396/2005 devrait être modifié sur la base de ces avis, suivant une approche fondée sur l'analyse de risque.</p>
9.	<p>Autres documents pertinents et langue(s) dans laquelle (lesquelles) ils sont disponibles:</p> <ul style="list-style-type: none"> – Règlement (CE) n° 396/2005 du Parlement européen et du Conseil du 23 février 2005 concernant les limites maximales applicables aux résidus de pesticides présents dans ou sur les denrées alimentaires et les aliments pour animaux d'origine végétale et animale et modifiant la directive 91/414/CEE du Conseil. http://eur-lex.europa.eu/LexUriServ/LexUriServ.do?uri=CONSLEG:2005R0396:20120101:FR:PDF – Avis motivés publiés par l'Autorité européenne de sécurité des aliments concernant la fixation de LMR pour l'asulame, le cyanamide, le dicloran, la flumioxazine, le flupyrsulfuron-méthyle, le picolinafène et le propisochlore http://www.efsa.europa.eu/en/efsajournal/doc/3314.pdf: LMR pour l'acide 2-naphthyloxyacétique http://www.efsa.europa.eu/en/efsajournal/doc/3315.pdf: LMR pour l'acétochlore http://www.efsa.europa.eu/en/efsajournal/doc/3338.pdf: LMR pour la chloropicrine http://www.efsa.europa.eu/en/efsajournal/doc/3281.pdf: LMR pour le diflufénican http://www.efsa.europa.eu/en/efsajournal/doc/3279.pdf: LMR pour le flurprimidol http://www.efsa.europa.eu/en/efsajournal/doc/3360.pdf: LMR pour le flutolanile http://www.efsa.europa.eu/en/efsajournal/doc/2630.pdf: LMR pour le spinosad (disponible en anglais)
10.	<p>Date projetée pour l'adoption (jj/mm/aa): Février 2015</p> <p>Date projetée pour la publication (jj/mm/aa): Février 2015</p>
11.	<p>Date projetée pour l'entrée en vigueur: <input type="checkbox"/> Six mois à compter de la date de publication, et/ou (jj/mm/aa): Vingt jour après publication au Journal officiel.</p> <p><input type="checkbox"/> Mesure de facilitation du commerce</p>

- 12. Date limite pour la présentation des observations:** ☒ **Soixante jours à compter de la date de distribution de la notification et/ou (jj/mm/aa):** 2 septembre 2014. Les observations pourront porter uniquement sur les LMR modifiées (en caractères gras dans le document accessible via le lien indiqué au point 5 de la présente notification).

Organisme ou autorité désigné pour traiter les observations: ☒ **autorité nationale responsable des notifications,** ☒ **point d'information national.**
Adresse, numéro de fax et adresse électronique (s'il y a lieu) d'un autre organisme:

Commission européenne
DG Santé et consommateurs, Unité G-6 (Relations internationales multilatérales)
Rue Froissart 101
B-1049 Bruxelles
Téléphone: +(32 2) 29 54263
Fax: +(32 2) 29 98090
Courrier électronique: sps@ec.europa.eu

- 13. Entité auprès de laquelle les textes peuvent être obtenus:** ☒ **autorité nationale responsable des notifications,** ☒ **point d'information national.** Adresse, numéro de fax et adresse électronique (s'il y a lieu) d'un autre organisme:

Commission européenne
DG Santé et consommateurs, Unité G-6 (Relations internationales multilatérales)
Rue Froissart 101
B-1049 Bruxelles
Téléphone: +(32 2) 29 54263
Fax: +(32 2) 29 98090
Courrier électronique: sps@ec.europa.eu