



KOMUNIKAT PRASOWY nr 30/24

Luksemburg, 21 lutego 2024 r.

Wyrok Sądu w sprawie T-536/22 | PAN Europe/Komisja

Środki ochrony roślin: identyfikacja niektórych rodzajów ryzyka związanego ze stosowaniem środków owadobójczych nie wyklucza odnowienia zatwierdzenia substancji czynnej

Komisja, jako podmiot zarządzający ryzykiem, może wprowadzić środki zmniejszające ryzyko w celu ograniczenia go do dopuszczalnego poziomu

Cypermetyryna jest środkiem owadobójczym z rodziny perytroidów, powszechnie stosowanym w Unii Europejskiej do zwalczania szkodników upraw. Od 2006 r.¹ cypermetyrynę uznaje się za zatwierdzoną jako substancję czynną, wprowadzaną do obrotu w środkach ochrony roślin.

W 2022 r. organizacja pozarządowa Pesticide Action Network Europe (PAN Europe) zwróciła się do Komisji Europejskiej o dokonanie przeglądu rozporządzenia wykonawczego² w sprawie odnowienia zatwierdzenia rozpatrywanego środka owadobójczego do dnia 31 stycznia 2029 r. Jej zdaniem zatwierdzenie to pomija wnioski Europejskiego Urzędu ds. Bezpieczeństwa Żywności (EFSA), który zidentyfikował ryzyko związane z pestycydami związanymi z cypermetyryną, dotyczące między innymi organizmów wodnych i pszczoł miodnych.

Ponieważ przedłużeniu zatwierdzenia towarzyszyły środki ograniczające ryzyko, Komisja oddaliła ten wniosek. PAN Europe wniosła skargę do Sądu Unii Europejskiej o stwierdzenie nieważności tej odmowy. Zdaniem tej organizacji fakt, że Komisja nie dokonuje przeglądu przyjętego przez nią rozporządzenia, narusza zasadę ostrożności i ciąży na Unii obowiązek zapewnienia wysokiego poziomu ochrony zdrowia ludzi i środowiska.

W swoim wyroku Sąd oddalił tę skargę.

Sąd przypomniał, że zasada ostrożności nakłada na instytucje Unii obowiązek podjęcia odpowiednich środków w celu zapobieżenia pewnym potencjalnym zagrożeniom dla zdrowia publicznego, bezpieczeństwa i środowiska. W celu przeprowadzenia oceny ryzyka konieczne jest posiadanie naukowej oceny ryzyka oraz określenie poziomu ryzyka uznanego za niedopuszczalny dla społeczeństwa. Ocena tego ryzyka jest procesem naukowym, który należy powierzyć ekspertom. Niemniej określenie poziomu ryzyka uznanego za dopuszczalny dla społeczeństwa należy do instytucji Unii. **Chociaż w ramach procedury odnowienia zatwierdzenia substancji czynnych Komisja powinna wziąć pod uwagę wnioski naukowe EFSA, nie jest ona związana jej ustaleniami.**

Jako podmiot zarządzający ryzykiem Komisja dysponuje szerokimi uprawnieniami dyskrecyjnymi, które są ograniczone przez prawodawcę Unii³ oraz przez zasadę ostrożności. W niniejszej sprawie Sąd orzekł, że wskazanie przez EFSA obszarów krytycznych, dających powody do obaw, nie wyklucza ponownego zatwierdzenia cypermetyryny przez Komisję z jednoczesnym wprowadzeniem środków ograniczających ryzyko. W tym względzie Sąd podkreślił, że **do Komisji należy upewnienie się, iż środki te pozwalają rzeczywiście, a nie teoretycznie, na ograniczenie zidentyfikowanego ryzyka do dopuszczalnego poziomu.**

UWAGA: Celem skargi o stwierdzenie nieważności jest doprowadzenie do uznania za nieważne aktów instytucji Unii, które są sprzeczne z prawem Unii. Państwa członkowskie, instytucje wspólnotowe oraz jednostki mogą, pod pewnymi warunkami, wnieść skargę o stwierdzenie nieważności do Trybunału Sprawiedliwości lub Sądu. Jeżeli skarga jest zasadna, stwierdza się nieważność aktu. Instytucja, której to dotyczy, powinna zaradzić ewentualnej próżni prawnej spowodowanej nieważnością tego aktu.

UWAGA: Odwołanie od orzeczenia Sądu, ograniczone do kwestii prawnych, może zostać wniesione do Trybunału w terminie dwóch miesięcy i dziesięciu dni od dnia zawiadomienia o tym orzeczeniu.

Dokument nieoficjalny, sporządzony na użytek mediów, który nie wiąże Sądu.

[Pełny tekst i, w stosownym wypadku, streszczenie](#) wyroku są publikowane na stronie internetowej CURIA w dniu ogłoszenia.

Osoba odpowiedzialna za kontakty z mediami: Jarosław Zasada ☎ (+352) 4303 2793

Nagranie wideo z ogłoszenia wyroku jest dostępne przez „[Europe by Satellite](#)” ☎ (+32) 22964106

Pozostańmy w kontakcie!



¹ [Dyrektywa Komisji 2005/53/WE](#) z dnia 16 września 2005 r. zmieniająca dyrektywę Rady 91/414/EWG w celu włączenia chlorotalonilu, chlorotoluronu, cypermetryny, daminozydylu i tiofanatu metylu jako substancji czynnych.

² [Rozporządzenie wykonawcze Komisji \(UE\) 2021/2049](#) (UE) 2021/2049 z dnia 24 listopada 2021 r. w sprawie odnowienia zatwierdzenia substancji czynnej cypermetryna jako substancji kwalifikującej się do zastąpienia, zgodnie z rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1107/2009 dotyczącym wprowadzania do obrotu środków ochrony roślin, oraz w sprawie zmiany załącznika do rozporządzenia wykonawczego Komisji (UE) nr 540/2011.

³ [Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady \(WE\) nr 1107/2009](#) z dnia 21 października 2009 r. dotyczące wprowadzania do obrotu środków ochrony roślin i uchylające dyrektywy Rady 79/117/EWG i 91/414/EWG.