

II

(Akty o charakterze nieustawodawczym)

ROZPORZĄDZENIA

ROZPORZĄDZENIE DELEGOWANE KOMISJI (UE) 2020/1068

z dnia 15 maja 2020 r.

zmieniające załączniki I i V do rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 649/2012
dotyczącego wywozu i przywozu niebezpiecznych chemikaliów

(Tekst mający znaczenie dla EOG)

KOMISJA EUROPEJSKA,

uwzględniając Traktat o funkcjonowaniu Unii Europejskiej,

uwzględniając rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 649/2012 z dnia 4 lipca 2012 r. dotyczące wywozu i przywozu niebezpiecznych chemikaliów ⁽¹⁾, w szczególności jego art. 23 ust. 4 lit. a) i c),

a także mając na uwadze, co następuje:

- (1) Rozporządzenie (UE) nr 649/2012 wdraża konwencję rotterdamską w sprawie procedury zgody po uprzednim poinformowaniu w międzynarodowym handlu niektórymi niebezpiecznymi substancjami chemicznymi i pestycydami ⁽²⁾ (zwaną dalej „konwencją rotterdamską”).
- (2) Rozporządzeniami wykonawczymi (UE) 2019/677 ⁽³⁾, (UE) 2019/989 ⁽⁴⁾, (UE) 2019/1100 ⁽⁵⁾, (UE) 2019/1090 ⁽⁶⁾, (UE)

⁽¹⁾ Dz.U. L 201 z 27.7.2012, s. 60.

⁽²⁾ Dz.U. L 63 z 6.3.2003, s. 29.

⁽³⁾ Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2019/677 z dnia 29 kwietnia 2019 r. w sprawie nieodnawiania zatwierdzenia substancji czynnej chlorotalonil, zgodnie z rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1107/2009 dotyczącym wprowadzania do obrotu środków ochrony roślin, oraz w sprawie zmiany rozporządzenia wykonawczego Komisji (UE) nr 540/2011 (Dz.U. L 114 z 30.4.2019, s. 15).

⁽⁴⁾ Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2019/989 z dnia 17 czerwca 2019 r. w sprawie nieodnawiania zatwierdzenia substancji czynnej chloroprofam, 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 (Dz.U. L 160 z 18.6.2019, s. 11).

⁽⁵⁾ Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2019/1100 z dnia 27 czerwca 2019 r. w sprawie nieodnawiania zatwierdzenia substancji czynnej desmedifam, 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 (Dz.U. L 175 z 28.6.2019, s. 17).

⁽⁶⁾ Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2019/1090 z dnia 26 czerwca 2019 r. w sprawie nieodnawiania zatwierdzenia substancji czynnej dimetoat, 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 (Dz.U. L 173 z 27.6.2019, s. 39).

2018/1532 ⁽⁷⁾, (UE) 2019/344 ⁽⁸⁾, (UE) 2018/1043 ⁽⁹⁾, (UE) 2018/1917 ⁽¹⁰⁾, (UE) 2018/1019 ⁽¹¹⁾, (UE) 2018/309 ⁽¹²⁾, (UE) 2018/1501 ⁽¹³⁾ i (UE) 2018/1914 ⁽¹⁴⁾ Komisja postanowiła nie odnawiać zatwierdzenia substancji chlorotalonił, chlorprofam, desmedifam, dimetoat, dikwat, etoprofos, fenamidon, flurtamon, oksasulfuron, propineb, pimeprozyna oraz chinoksyfen jako substancji czynnych na podstawie rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1107/2009 ⁽¹⁵⁾, skutkiem czego substancje te zostały objęte zakazem dotyczącym wszystkich zastosowań w kategorii „pestycydy” ze względu na brak innych zastosowań w tej kategorii. Substancje te należy zatem dodać do wykazów chemikaliów w częściach 1 i 2 załącznika I do rozporządzenia (UE) nr 649/2012.

- (3) Rozporządzeniem wykonawczym (UE) 2018/1500 ⁽¹⁶⁾ Komisja postanowiła nie odnawiać zatwierdzenia substancji tiuram jako substancji czynnej na podstawie rozporządzenia (WE) nr 1107/2009, skutkiem czego zakazano stosowania tej substancji w podkategorii „pestycydy z grupy środków ochrony roślin”, o której mowa w rozporządzeniu (UE) nr 649/2012. Ponieważ tiuram został zatwierdzony na podstawie rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 528/2012 ⁽¹⁷⁾ wyłącznie w odniesieniu do stosowania w produktach biobójczych należących do grupy produktowej 9, które należą do podkategorii „pozostałe pestycydy, w tym produkty biobójcze”, o której mowa w rozporządzeniu (UE) nr 649/2012, praktycznie wszystkie zastosowania tej substancji są objęte zakazem na poziomie kategorii „pestycydy”. W związku z tym uznaje się, że tiuram podlega surowemu ograniczeniu w Unii na poziomie kategorii „pestycydy” i należy go dodać do wykazów chemikaliów w częściach 1 i 2 załącznika I do rozporządzenia (UE) nr 649/2012.

⁽⁷⁾ Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2018/1532 z dnia 12 października 2018 r. w sprawie nieodnawiania zatwierdzenia substancji czynnej dikwat zgodnie z rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1107/2009 dotyczącym wprowadzania do obrotu środków ochrony roślin, oraz w sprawie zmiany rozporządzenia wykonawczego Komisji (UE) nr 540/2011 (Dz.U. L 257 z 15.10.2018, s. 10).

⁽⁸⁾ Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2019/344 z dnia 28 lutego 2019 r. w sprawie nieodnowienia zatwierdzenia substancji czynnej etoprofos, 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 (Dz.U. L 62 z 1.3.2019, s. 7).

⁽⁹⁾ Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2018/1043 z dnia 24 lipca 2018 r. w sprawie nieodnowienia zatwierdzenia substancji czynnej fenamidon, zgodnie z rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1107/2009 dotyczącym wprowadzania do obrotu środków ochrony roślin, oraz w sprawie zmiany rozporządzenia wykonawczego Komisji (UE) nr 540/2011 (Dz.U. L 188 z 25.7.2018, s. 9).

⁽¹⁰⁾ Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2018/1917 z dnia 6 grudnia 2018 r. w sprawie nieodnowienia zatwierdzenia substancji czynnej flurtamon, zgodnie z rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1107/2009 dotyczącym wprowadzania do obrotu środków ochrony roślin, oraz w sprawie zmiany rozporządzenia wykonawczego Komisji (UE) nr 540/2011 (Dz.U. L 311 z 7.12.2018, s. 27).

⁽¹¹⁾ Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2018/1019 z dnia 18 lipca 2018 r. w sprawie nieodnawiania zatwierdzenia substancji czynnej oksasulfuron zgodnie z rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1107/2009 dotyczącym wprowadzania do obrotu środków ochrony roślin, oraz w sprawie zmiany rozporządzenia wykonawczego Komisji (UE) nr 540/2011 (Dz.U. L 183 z 19.7.2018, s. 14).

⁽¹²⁾ Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2018/309 z dnia 1 marca 2018 r. w sprawie nieodnowienia zatwierdzenia substancji czynnej propineb, 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 (Dz.U. L 60 z 2.3.2018, s. 16).

⁽¹³⁾ Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2018/1501 z dnia 9 października 2018 r. w sprawie nieodnowienia zatwierdzenia substancji czynnej pimeprozyna, zgodnie z rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1107/2009 dotyczącym wprowadzania do obrotu środków ochrony roślin, oraz w sprawie zmiany rozporządzenia wykonawczego Komisji (UE) nr 540/2011 (Dz.U. L 254 z 10.10.2018, s. 4).

⁽¹⁴⁾ Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2018/1914 z dnia 6 grudnia 2018 r. w sprawie nieodnawiania zatwierdzenia substancji czynnej chinoksyfen zgodnie z rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1107/2009 dotyczącym wprowadzania do obrotu środków ochrony roślin, oraz w sprawie zmiany rozporządzenia wykonawczego Komisji (UE) nr 540/2011 (Dz.U. L 311 z 7.12.2018, s. 17).

⁽¹⁵⁾ 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 (Dz.U. L 309 z 24.11.2009, s. 1).

⁽¹⁶⁾ Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2018/1500 z dnia 9 października 2018 r. w sprawie nieodnowienia zatwierdzenia substancji czynnej tiuram oraz zakazu używania i sprzedaży nasion zaprawionych środkami ochrony roślin zawierających tiuram, zgodnie z rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1107/2009 dotyczącym wprowadzania do obrotu środków ochrony roślin, oraz w sprawie zmiany rozporządzenia wykonawczego Komisji (UE) nr 540/2011 (Dz.U. L 254 z 10.10.2018, s. 1).

⁽¹⁷⁾ Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 528/2012 z dnia 22 maja 2012 r. w sprawie udostępniania na rynku i stosowania produktów biobójczych (Dz.U. L 167 z 27.6.2012, s. 1).

- (4) Rozporządzeniem wykonawczym (UE) 2018/1865 ⁽¹⁸⁾ Komisja postanowiła nie odnawiać zatwierdzenia substancji propikonazol jako substancji czynnej na podstawie rozporządzenia (WE) nr 1107/2009, skutkiem czego zakazano stosowania tej substancji w podkategorii „pestycydy z grupy środków ochrony roślin”. Zakaz ten nie stanowi surowego ograniczenia stosowania wspomnianej substancji na poziomie kategorii „pestycydy”, z uwagi na to, że propikonazol jest zatwierdzony do kilku zastosowań w podkategorii „pozostałe pestycydy, w tym produkty biobójcze”. Propikonazol został zatwierdzony do stosowania w produktach biobójczych należących do grup produktowych 7, 8 i 9 na podstawie rozporządzenia (UE) nr 528/2012. Substancję propikonazol należy zatem dodać do wykazu chemikaliów w części 1 załącznika I do rozporządzenia (UE) nr 649/2012.
- (5) Złożono wniosek o odnowienie zatwierdzenia klotianidyny i tiametoksamu, ale wnioskodawcy wycofali ten wniosek po przyjęciu rozporządzeń wykonawczych (UE) 2018/784 ⁽¹⁹⁾ i (UE) 2018/785 ⁽²⁰⁾, w których Komisja podjęła decyzję o zmianie warunków zatwierdzania odpowiednio substancji czynnych klotianidyna i tiametoksam zgodnie z rozporządzeniem (WE) nr 1107/2009. Ponieważ wspomniane zatwierdzenia klotianidyny i tiametoksamu wygasły, stosowanie tych substancji jest zakazane w podkategorii „pestycydy z grupy środków ochrony roślin”. Zakaz ten stanowi surowe ograniczenie stosowania wspomnianych substancji na poziomie kategorii „pestycydy”, ponieważ praktycznie wszystkie zastosowania klotianidyny i tiametoksamu są objęte zakazem, jako że klotianidyna i tiametoksam są zatwierdzone wyłącznie w odniesieniu do stosowania w produktach biobójczych należących do grupy produktowej 18 na podstawie rozporządzenia (UE) nr 528/2012 w podkategorii „pozostałe pestycydy, w tym produkty biobójcze”. Substancje klotianidyna i tiametoksam należy zatem dodać do wykazów chemikaliów w częściach 1 i 2 załącznika I do rozporządzenia (UE) nr 649/2012.
- (6) Rozporządzeniem wykonawczym (UE) 2018/783 ⁽²¹⁾ Komisja podjęła decyzję o zmianie warunków zatwierdzenia substancji czynnej imidaklopyrd zgodnie z rozporządzeniem (WE) nr 1107/2009, skutkiem czego surowo ograniczono stosowanie tej substancji w podkategorii „pestycydy z grupy środków ochrony roślin”. To surowe ograniczenie nie stanowi surowego ograniczenia stosowania wspomnianej substancji na poziomie kategorii „pestycydy” z uwagi na to, że imidaklopyrd jest zatwierdzony w odniesieniu do kilku zastosowań w podkategorii „pozostałe pestycydy, w tym produkty biobójcze”. Imidaklopyrd został zatwierdzony do stosowania w produktach biobójczych należących do grupy produktowej 18 na podstawie rozporządzenia (UE) nr 528/2012. Imidaklopyrd jest ponadto stosowany w weterynaryjnych produktach leczniczych zgodnie z dyrektywą 2001/82/WE Parlamentu Europejskiego i Rady ⁽²²⁾. Substancję imidaklopyrd należy zatem dodać do wykazu chemikaliów w części 1 załącznika I do rozporządzenia (UE) nr 649/2012.
- (7) Rozporządzeniem wykonawczym (UE) 2015/404 ⁽²³⁾ Komisja postanowiła przedłużyć okres zatwierdzenia substancji czynnej glufosynat zgodnie z rozporządzeniem (WE) nr 1107/2009 w następstwie wniosku o odnowienie zatwierdzenia tej substancji czynnej. Ponieważ wniosek ten został wycofany, glufosynat nie jest już zatwierdzony jako substancja czynna na podstawie rozporządzenia (WE) nr 1107/2009, skutkiem czego zakazano stosowania tej substancji w odniesieniu do wszystkich zastosowań w kategorii „pestycydy” ze względu na brak innych zastosowań w tej kategorii. Substancję tę należy zatem dodać do wykazów chemikaliów w częściach 1 i 2 załącznika I do rozporządzenia (UE) nr 649/2012.
- (8) Podczas dziewiątego posiedzenia Konferencji Stron konwencji rotterdamskiej w maju 2019 r. do załącznika III do tej konwencji postanowiono włączyć substancje forat i heksabromocykłododekan, skutkiem czego substancje te zostały objęte procedurą zgody po uprzednim poinformowaniu zgodnie z konwencją. Substancję forat należy zatem dodać do wykazów chemikaliów w częściach 1 i 3 załącznika I do rozporządzenia (UE) nr 649/2012. Heksabromocykłododekan jest już wymieniony w załączniku V do rozporządzenia (UE) nr 649/2012 i w związku z tym objęty zakazem wywozu. Substancję tę należy zatem dodać do wykazu chemikaliów w części 3 załącznika I do wspomnianego rozporządzenia.

⁽¹⁸⁾ Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2018/1865 z dnia 28 listopada 2018 r. w sprawie nieodnowienia zatwierdzenia substancji czynnej propikonazol, zgodnie z rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1107/2009 dotyczącym wprowadzania do obrotu środków ochrony roślin, oraz w sprawie zmiany rozporządzenia wykonawczego Komisji (UE) nr 540/2011 (Dz.U. L 304 z 29.11.2018, s. 6).

⁽¹⁹⁾ Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2018/784 z dnia 29 maja 2018 r. zmieniające rozporządzenie wykonawcze (UE) nr 540/2011 w odniesieniu do warunków zatwierdzenia substancji czynnej klotianidyna (Dz.U. L 132 z 30.5.2018, s. 35).

⁽²⁰⁾ Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2018/785 z dnia 29 maja 2018 r. zmieniające rozporządzenie wykonawcze (UE) nr 540/2011 w odniesieniu do warunków zatwierdzenia substancji czynnej tiametoksam (Dz.U. L 132 z 30.5.2018, s. 40).

⁽²¹⁾ Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2018/783 z dnia 29 maja 2018 r. zmieniające rozporządzenie wykonawcze (UE) nr 540/2011 w odniesieniu do warunków zatwierdzenia substancji czynnej imidaklopyrd (Dz.U. L 132 z 30.5.2018, s. 31).

⁽²²⁾ Dyrektywa 2001/82/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 6 listopada 2001 r. w sprawie wspólnotowego kodeksu odnoszącego się do weterynaryjnych produktów leczniczych (Dz.U. L 311 z 28.11.2001, s. 1).

⁽²³⁾ Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2015/404 z dnia 11 marca 2015 r. zmieniające rozporządzenie wykonawcze (UE) nr 540/2011 w odniesieniu do przedłużenia okresów zatwierdzenia substancji czynnych: beflubutamid, kaptan, dimetoat, dimetomorf, etoprofos, fipronil, folpet, formetanat, glufosynat, metiokarb, metrybuzyna, fosmet, pirymifos metylu i propamokarb (Dz.U. L 67 z 12.3.2015, s. 6).

- (9) Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/852 ⁽²⁴⁾ wprowadza zakaz wywozu rtęci, niektórych mieszanin rtęci metalicznej z innymi substancjami, niektórych związków rtęci i niektórych produktów z dodatkiem rtęci. Te zakazy wywozu należy uwzględnić w części 2 załącznika V do rozporządzenia (UE) nr 649/2012.
- (10) Należy zatem odpowiednio zmienić rozporządzenie (UE) nr 649/2012.
- (11) Należy dać wszystkim zainteresowanym stronom odpowiednią ilość czasu na podjęcie działań koniecznych do zastosowania się do niniejszego rozporządzenia, a państwowi członkowskim – na zastosowanie środków koniecznych do jego wdrożenia,

PRZYJMUJE NINIEJSZE ROZPORZĄDZENIE:

Artykuł 1

W rozporządzeniu (UE) nr 649/2012 wprowadza się następujące zmiany:

- a) w załączniku I wprowadza się zmiany zgodnie z załącznikiem I do niniejszego rozporządzenia;
- b) w załączniku V wprowadza się zmiany zgodnie z załącznikiem II do niniejszego rozporządzenia.

Artykuł 2

Niniejsze rozporządzenie wchodzi w życie dwudziestego dnia po jego opublikowaniu w *Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej*.

Niniejsze rozporządzenie stosuje się od dnia 1 września 2020 r.

Niniejsze rozporządzenie wiąże w całości i jest bezpośrednio stosowane we wszystkich państwach członkowskich.

Sporządzono w Brukseli dnia 15 maja 2020 r.

W imieniu Komisji
Ursula VON DER LEYEN
Przewodnicząca

⁽²⁴⁾ Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/852 z dnia 17 maja 2017 r. w sprawie rtęci oraz uchylające rozporządzenie (WE) nr 1102/2008 (Dz.U. L 137 z 24.5.2017, s. 1).

ZAŁĄCZNIK I

W załączniku I do rozporządzenia (UE) nr 649/2012 wprowadza się następujące zmiany:

1) w części 1 w tabeli dodaje się pozycje w brzmieniu:

Chemikalia	Nr CAS	Nr EINECS	Kod CN (***)	Podkategoria (*)	Ograniczenie zastosowania (**)	Państwa, dla których nie jest wymagane powiadomienie
„Chlorotalonil (*)	1897-45-6	217-588-1	ex 2926 90 70	p(1)	b	
Chlorprofam (*)	101-21-3	202-925-7	ex 2924 29 70	p(1)	b	
Klotianidyna (*)	210880-92-5	nd.	ex 2934 10 00	p(1)	b	
Desmedifam (*)	13684-56-5	237-198-5	ex 2924 29 70	p(1)	b	
Dimetoat (*)	60-51-5	200-480-3	ex 2930 90 98	p(1)	b	
Dikwat, w tym dibromek dikwatu (*)	2764-72-9 85-00-7	220-433-0 201-579-4	ex 2933 99 80	p(1)	b	
Etoprofos (*)	13194-48-4	236-152-1	ex 2930 90 98	p(1)	b	
Fenamidon (*)	161326-34-7	nd.	ex 2933 29 90	p(1)	b	
Flurtamon (*)	96525-23-4	nd.	ex 2932 19 00	p(1)	b	
Glufosynat, w tym glufosynat amonowy (*)	51276-47-2 77182-82-2	257-102-5 278-636-6	ex 2931 39 90	p(1)	b	
Imidaklopryd	138261-41-3	nd.	ex 2933 39 99	p(1)	sr	
Oksasulfuron (*)	144651-06-9	nd.	ex 2935 90 90	p(1)	b	
Forat (*)	298-02-2	206-052-2	ex 2930 90 98	p(1)	b	
Propikonazol	60207-90-1	262-104-4	ex 2934 99 90	p(1)	b	
Propineb (*)	12071-83-9 9016-72-2	235-134-0	ex 2930 20 00	p(1)	b	
Pimetrozyna (*)	123312-89-0	nd.	ex 2933 69 80	p(1)	b	
Chinoksyfen (*)	124495-18-7	nd.	ex 2933 49 90	p(1)	b	
Tiametoksam (*)	153719-23-4	nd.	ex 2934 10 00	p(1)	b	
Tiuram (*)	137-26-8	205-286-2	ex 2930 30 00	p(1)-p(2)	b-sr”	

2) w części 2 w tabeli dodaje się pozycje w brzmieniu:

Chemikalia	Nr CAS	Nr Einescs	Kod CN (***)	Kategoria (*)	Ograniczenie zastosowania (**)
„Chlorotalonil	1897-45-6	217-588-1	ex 2926 90 70	p	b
Chlorprofam	101-21-3	202-925-7	ex 2924 29 70	p	b
Klotianidyna	210880-92-5	nd.	ex 2934 10 00	p	sr
Desmedifam	13684-56-5	237-198-5	ex 2924 29 70	p	b
Dimetoat	60-51-5	200-480-3	ex 2930 90 98	p	b
Dikwat, w tym dibromek dikwatu	2764-72-9 85-00-7	220-433-0 201-579-4	ex 2933 99 80	p	b
Etoprofos	13194-48-4	236-152-1	ex 2930 90 98	p	b
Fenamidon	161326-34-7	nd.	ex 2933 29 90	p	b
Flurtamon	96525-23-4	nd.	ex 2932 19 00	p	b
Glufosynat, w tym glufosynat amonowy	51276-47-2 77182-82-2	257-102-5 278-636-6	ex 2931 39 90	p	b
Oksasulfuron	144651-06-9	nd.	ex 2935 90 90	p	b
Propineb	12071-83-9 9016-72-2	235-134-0	ex 2930 20 00	p	b
Pimetrozyna	123312-89-0	nd.	ex 2933 69 80	p	b
Chinoksyfen	124495-18-7	nd.	ex 2933 49 90	p	b
Tiametoksam	153719-23-4	nd.	ex 2934 10 00	p	sr
Tiuram	137-26-8	205-286-2	ex 2930 30 00	p	sr”

3) w części 3 w tabeli dodaje się pozycje w brzmieniu:

Chemikalia	Właściwy nr CAS	Kod HS Substancja w czystej postaci (**)	Kod HS Mieszaniny zawierające substancję (**)	Kategoria
„Heksabromocyklododekan	25637-99-4, 3194-55-6, 134237-50-6, 134237-51-7, 134237-52-8 i inne	2903.89		Przemysłowe
Forat	298-02-2	2930.90	3808.50	Pestycyd”

ZAŁĄCZNIK II

W załączniku V do rozporządzenia (UE) nr 649/2012 w tabeli w części 2 wprowadza się następujące zmiany:

1) w pozycji 3 dodaje się tekst w brzmieniu:

Opis chemikaliów/wyrobów podlegających zakazowi wywozu	Dodatkowe informacje, przedstawiane w stosownych przypadkach (np. nazwa chemikaliów, nr WE, nr CAS itp.)
„— siarczan rtęci (II) (HgSO ₄), — azotan rtęci (II)(Hg(NO ₃) ₂).	nr CAS 7783-35-9, 10045-94-0 nr WE 231-992-5, 233-152-3”

2) dodaje się pozycje w brzmieniu:

Nr	Opis chemikaliów/wyrobów podlegających zakazowi wywozu	Dodatkowe informacje, przedstawiane w stosownych przypadkach (np. nazwa chemikaliów, nr WE, nr CAS itp.)
„5	Kompaktowe lampy fluorescencyjne (CFL) stosowane na potrzeby oświetlenia ogólnego: a) CFL.i o mocy ≤ 30 watów i zawartości rtęci przekraczającej 2,5 mg na rurę świetlówki; b) CFL.ni o mocy ≤ 30 watów i zawartości rtęci przekraczającej 3,5 mg na rurę świetlówki.	
6	Następujące liniowe lampy fluorescencyjne stosowane na potrzeby oświetlenia ogólnego: a) z luminoforem trójpasnowym o mocy < 60 watów i zawartości rtęci przekraczającej 5 mg na lampę; b) z luminoforem halofosforanowym o mocy ≤ 40 watów i zawartości rtęci przekraczającej 10 mg na lampę.	
7	Wysokoprężne lampy rtęciowe na potrzeby oświetlenia ogólnego.	
8	Następujące lampy fluorescencyjne z zimną katodą z dodatkiem rtęci oraz lampy fluorescencyjne z zewnętrzną katodą, z dodatkiem rtęci, do wyświetlaczy elektronicznych: a) lampy krótkie (≤ 500 mm) o zawartości rtęci przekraczającej 3,5 mg na lampę; b) lampy o średniej długości (> 500 mm i ≤ 1 500 mm) o zawartości rtęci przekraczającej 5 mg na lampę; c) lampy długie (> 1 500 mm) o zawartości rtęci przekraczającej 13 mg na lampę.”	