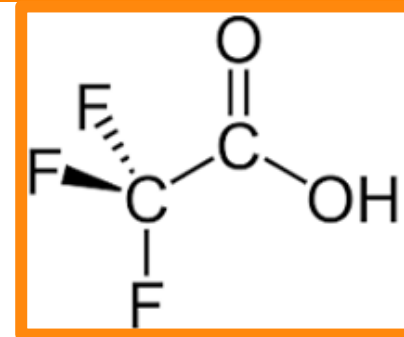
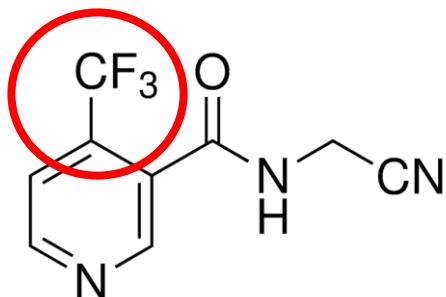


TFA och växtskyddsmedel

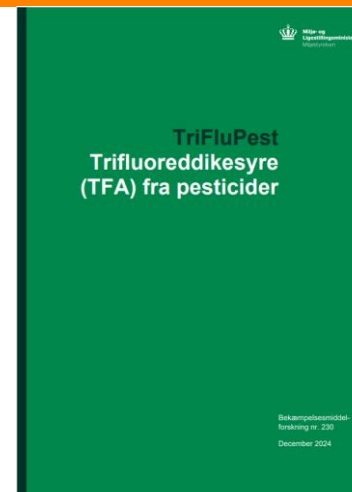
PFAS-nätverket, 2025-10-23

Tidslinje

- 2021: Bayer CropScience notifierade medlemsländerna, EFSA och EU-kommissionen, enligt art 56 i (EG) 1107/2009, om utvecklingstoxikologiska effekter i kanin. Uppföljningsstudie kunde inte utesluta humanrelevans.
- 2024: Förslag från DE om harmoniserad klassificering för TFA till ECHA: reprotoxiskt(1B), vPvM och PMT. KemI har kommenterat.
- TFA har tidigare inte riskbedömts i utvärderingen av växtskyddsmedel (svårigheter m. föreskriven nedbrytningsstudie bl. a.)
- 2024: "There are sufficient grounds to consider TFA as a relevant metabolite for decision-making" –Kommissionen



Trifluorättiksyra (TFA)



- Danska Miljøstyrelsen: TFA bekräftad från sju ämnen ([Triflupest](#)-rapporten). 2025: DK har återkallat 31 växtskyddsmedel (Triflupest + persistens-kriterium).
- Indikationer på förhöjda grundvattenhalter av TFA i jordbruksmark (>0,1 µg/liter)
- Simulerade grundvattenhalter av TFA överskrider gränsvärde 0,1 µg/liter
- Många medel är kritiska för svenskt jordbruk: stråsäd och potatis

Godkännande av växtskyddsmedel sker i två steg:

1) Ämnesnivå (EU-nivå)

Artikel 21 Förordningen om växtskyddsmedel (EG) nr 1107/2009

Översyn av godkännandet 1. Kommissionen får när som helst ompröva godkännandet av ett verksamt ämne. Den ska ta hänsyn till en begäran från en medlemsstat om omprövning av godkännandet av ett verksamt ämne, mot bakgrund av nya vetenskapliga och tekniska rön och övervakningsuppgifter, inbegripet i fall då det efter översynen av produktgodkännandena i enlighet med artikel 44.1 finns indikationer på att det finns risk för att de mål som fastställts i enlighet med artikel 4.1 a iv och 4.1 b i och artikel 7.2 och 7.3 i direktiv 2000/60/EG inte uppnås

Steg 2) i gk-processen: Produktnivå (nationell nivå, zonsamarbete)

DK:s beslut triggas artikel 44.4 ((EG) nr 1107/2009) för SE och de andra MS i den Norra Zonen

Om en medlemsstat återkallar eller ändrar ett produktgodkännande i enlighet med punkt 3, ska den genast underrätta innehavaren av produktgodkännandet, de övriga medlemsstaterna, kommissionen och myndigheten. De andra medlemsstaterna som tillhör samma zon ska återkalla eller ändra produktgodkännandet i enlighet med detta med beaktande av nationella förhållanden och riskreducerande åtgärder, utom när artikel 36.3 andra, tredje eller fjärde styckena har tillämpats. Artikel 46 ska gälla i tillämpliga fall.

Så frågan ligger på produktnivå f.n. Pågår diskussion på EU-nivå och inom medlemsstater.

Kemikalieinspektionen utreder vilken strategi myndigheten ska ha – avser att lämna besked under hösten.

Tack!

hugo.decampospereira@kemi.se
mats.allmyr@kemi.se

www.kemikalieinspektionen.se



- ~75 ton/år försåld mängd med aktiva ämnen som potentiellt kan bilda TFA, utav total årlig försäljning 2000 ton aktiva ämnen
- EFSA – Mandat av KOM att se över de toxikologiska referensvärdena. Föreslagen sänkning av ADI: ADI: 0.03 mg/kg kroppsvikt och dag (nuvarande refvärde är 0.05 mg/kg bw och dag). Föreslaget ARfD: 0.6 mg/kg body weight (Båda uttryckta på basis av natriumtriflouracetat). KemI har kommenterat.