

32004L0064

L 125/42

ÚŘEDNÍ VĚSTNÍK EVROPSKÉ UNIE

28.4.2004

SMĚRNICE KOMISE 2004/64/ES

ze dne 26. dubna 2004,

kterou se mění směrnice Komise 2003/84/ES, pokud jde o lhůty

(Text s významem pro EHP)

KOMISE EVROPSKÝCH SPOLEČENSTVÍ,

s ohledem na Smlouvu o založení Evropského společenství,

s ohledem na směrnici Rady 91/414/EHS ze dne 15. července 1991 o uvádění přípravků na ochranu rostlin na trh⁽¹⁾, a zejména na čl. 6 odst. 1 uvedené směrnice,

vzhledem k těmto důvodům:

- (1) Směrnicí Komise 2003/84/ES⁽²⁾ se mění směrnice Rady 91/414/EHS za účelem zařazení účinných látek flurtamonu, flufenacetu, jodosulfuronu, dimethenamid-p, pikoxystrobinu, fosthiazátu a silthiofamu do přílohy I uvedené směrnice.
- (2) Po zařazení nové účinné látky je třeba poskytnout členským státům přiměřené období, ve kterém provedou ustanovení směrnice 91/414/EHS, pokud jde o přípravky na ochranu rostlin obsahující tuto účinnou látku, a zejména přezkoumají stávající dočasná povolení a nejpozději do konce tohoto období nahradí tato povolení konečnými povoleními nebo je v souladu s ustanoveními směrnice 91/414/EHS změní či odejmou.
- (3) Lhůty pro provedení uvedené ve směrnici 2003/84/ES neodpovídají lhůtám stanoveným pro jiné nové účinné látky. Aby mohl být přístup u všech látek spadajících do současné etapy přezkoumávání harmonizován, je třeba vyhnout se významným rozdílům mezi lhůtami použitelnými pro různé nové účinné látky.
- (4) Směrnice 2003/84/ES by proto měla být odpovídajícím způsobem změněna.
- (5) Opatření této směrnice jsou v souladu se stanoviskem Stálého výboru pro potravinový řetězec a zdraví zvířat,

PŘIJALA TUTO SMĚRNICI:

Článek 1

Článek 3 směrnice 2003/84/ES se mění takto:

Odstavec 2 se nahrazuje tímto:

„2. Členské státy v souladu s jednotnými zásadami stanovenými v příloze VI směrnice 91/414/EHS nově zhodnotí každý povolený přípravek na ochranu rostlin

obsahující flurtamon, flufenacet, jodosulfuron, dimethenamid-p, pikoxystrobin, fosthiazáte nebo silthiofam, ať už jako jedinou účinnou látku, nebo jako jednu z více účinných látek, které byly všechny nejpozději do 31. prosince 2003 zařazeny do přílohy I směrnice 91/414/EHS, a to na základě dokumentace splňující požadavky přílohy III uvedené směrnice. Na základě tohoto hodnocení určí, zda přípravek splňuje podmínky stanovené v čl. 4 odst. 1 písm. b), c), d) a e) směrnice 91/414/EHS.

Po tomto rozhodnutí členské státy

- a) v případě přípravku obsahujícího flurtamon, flufenacet, jodosulfuron, dimethenamid-p, pikoxystrobin, fosthiazáte nebo silthiofam jako jedinou účinnou látku podle potřeby změní nebo odejmou povolení nejpozději do 30. června 2005; nebo
- b) v případě přípravku obsahujícího flurtamon, flufenacet, jodosulfuron, dimethenamid-p, pikoxystrobin, fosthiazáte nebo silthiofam jako jednu z více účinných látek podle potřeby změní nebo odejmou povolení do 30. června 2005 nebo do data stanoveného pro takovou změnu nebo odnětí v příslušné směrnici nebo směrnicích, jimiž příslušná látka nebo látky doplňují do přílohy I směrnice 91/414/EHS, podle toho, které ze dvou dat je pozdější.“

Článek 2

Tato směrnice vstupuje v platnost dvacátým dnem po vyhlášení v Úředním věstníku Evropské unie.

Článek 3

Tato směrnice je určena členským státům.

V Bruselu dne 26. dubna 2004.

Za Komisi

David BYRNE

člen Komise

⁽¹⁾ Úř. věst. L 230, 19.8.1991, s. 1. Směrnice naposledy pozměněná směrnicí Komise 2004/30/ES (Úř. věst. L 77, 13.3.2004, s. 50).

⁽²⁾ Úř. věst. L 247, 30.9.2003, s. 20.