

ROZHODNUTÍ KOMISE**ze dne 26. března 2008,****kterým se mění rozhodnutí 2006/589/ES, pokud jde o aviglycin HCl**

(oznámeno pod číslem K(2008) 1071)

(Text s významem pro EHP)

(2008/278/ES)

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. 3 uvedené směrnice,

vzhledem k těmto důvodům:

- (1) V souladu s čl. 6 odst. 2 směrnice 91/414/EHS obdrželo Spojené království dne 27. října 2004 od společnosti Valent Bioscience žádost o zařazení účinné látky aviglycinu HCl do přílohy I směrnice 91/414/EHS.
- (2) Rozhodnutím Komise 2006/589/ES ⁽²⁾ bylo potvrzeno, že po předběžném zkoumání je dokumentace úplná, tj. že v zásadě vyhovuje požadavkům na údaje a informace stanoveným v přílohách II a III směrnice 91/414/EHS.
- (3) Členskými státy bylo na základě toho umožněno udělit pro přípravky na ochranu rostlin obsahující aviglycin HCl dočasná povolení v souladu s čl. 8 odst. 1 směrnice 91/414/EHS. Žádný členský stát této možnosti nevyužil.
- (4) Spojené království jako členský stát zpravodaj sdělilo Komisi, že na základě podrobného zkoumání dokumentace bylo zjištěno, že nebyly dosud předloženy některé dodatečné údaje požadované podle příloh II a III směrnice 91/414/EHS. Dokumentaci proto nelze nadále považovat za úplnou.
- (5) Oznamovatel pro aviglycin HCl informoval Spojené království a Komisi o svém záměru nadále nepodporovat probíhající hodnocení a nepředkládat další údaje. Z toho důvodu je zřejmé, že dokumentace nebude úplná, a že tudíž nebude možné, aby členský stát zpravodaj vypra-

coval hodnotící zprávu ohledně aviglycinu HCl a rozeslal ji Komisi, Evropskému úřadu pro bezpečnost potravin a ostatním členským státům. Možnost udělení dočasného povolení by tudíž měla být odejmuta.

- (6) Není nezbytné stanovit lhůtu pro likvidaci, uskladnění, uvedení na trh a použití stávajících zásob přípravků na ochranu rostlin obsahujících aviglycin HCl, neboť žádný členský stát neudělil dočasné povolení pro tuto účinnou látku.
- (7) Rozhodnutí 2006/589/ES by proto mělo být odpovídajícím způsobem změněno.
- (8) Opatření stanovená tímto rozhodnutím jsou v souladu se stanoviskem Stálého výboru pro potravinový řetězec a zdraví zvířat,

PŘIJALA TOTO ROZHODNUTÍ:

Článek 1

Příloha rozhodnutí 2006/589/ES se nahrazuje zněním přílohy tohoto rozhodnutí.

Článek 2

Toto rozhodnutí je určeno členskými státy.

V Bruselu dne 26. března 2008.

Za Komisi

Androulla VASSILIOU

členka Komise

⁽¹⁾ Úř. věst. L 230, 19.8.1991, s. 1. Směrnice naposledy pozměněná směrnicí Komise 2007/76/ES (Úř. věst. L 337, 21.12.2007, s. 100).

⁽²⁾ Úř. věst. L 240, 2.9.2006, s. 9.

PŘÍLOHA

ÚČINNÉ LÁTKY, JICHŽ SE TÝKÁ TOTO ROZHODNUTÍ

| č. | Obecný název, identifikační číslo CIPAC | Žadatel | Datum použitelnosti | Členský stát zpravodaj |
|----|--|------------------|---------------------|------------------------|
| 1 | Mandipropamid Číslo CIPAC dosud nepřiděleno | Syngenta AG | 13.12.2005 | AT |
| 2 | Meptyldinokap Číslo CIPAC dosud nepřiděleno | Dow AgroSciences | 12.8.2005 | UK |