

NAŘÍZENÍ KOMISE (EU) č. 78/2010

ze dne 27. ledna 2010,

kterým se mění nařízení (ES) č. 33/2008, pokud jde o oblast působnosti a lhůtu poskytnutou úřadu v rámci běžného postupu na přijetí závěrů ohledně zařazení některých účinných látek do přílohy I směrnice 91/414/EHS

(Text s významem pro EHP)

EVROPSKÁ KOMISE,

(4) Nařízení (ES) č. 33/2008 by proto mělo být odpovídajícím způsobem změněno.

s ohledem na Smlouvu o fungování Evropské unie,

(5) Opatření stanovená tímto nařízením jsou v souladu se stanoviskem Stálého výboru pro potravinový řetězec a zdraví zvířat,

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. 5 uvedené směrnice,

PŘIJALA TOTO NAŘÍZENÍ:

Článek 1

vzhledem k těmto důvodům:

Nařízení (ES) č. 33/2008 se mění takto:

(1) Nařízení Komise (ES) č. 33/2008 ze dne 17. ledna 2008, kterým se stanoví prováděcí pravidla ke směrnici Rady 91/414/EHS, pokud jde o běžný a zkrácený postup pro posuzování účinných látek, které byly součástí pracovního programu podle čl. 8 odst. 2 uvedené směrnice, nebyly však zařazeny do její přílohy I ⁽²⁾, se vztahuje na látky třetí a čtvrté etapy, které byly vyhodnoceny, avšak nebyly zařazeny do přílohy I směrnice 91/414/EHS do 31. prosince 2008. Pokud jde o látky třetí a čtvrté etapy vyhodnocené po uvedeném datu, nařízení se na ně nevztahuje.

1) V článku 1 se písm. c) nahrazuje tímto:

„c) pro látky třetí a čtvrté etapy do 31. prosince 2009.“

(2) Nařízení Komise (ES) č. 2076/2002 ⁽³⁾ a rozhodnutí Komise 2003/565/ES ⁽⁴⁾ však byly změněny, aby prodloužily lhůtu pro pracovní program, pokud jde o látky třetí a čtvrté etapy, do 31. prosince 2009. Příslušné datum je nutné v nařízení (ES) č. 33/2008 upravit.

2) Článek 10 se nahrazuje tímto:

„Článek 10

Závěry úřadu

1. Úřad přijme závěry o tom, zda lze očekávat, že účinná látka splní požadavky článku 5 směrnice 91/414/EHS, do šesti měsíců po uplynutí lhůty stanovené v čl. 9 třetím pododstavci tohoto nařízení a sdělí je žadateli, členským státům a Komisi.

(3) Pokud jde o běžný postup, vyšlo najevo, že lhůta poskytnutá úřadu na přípravu jeho závěrů by měla být prodloužena s ohledem na složitost a množství nutné práce. To by mělo platit pouze v případě účinných látek, pro které se Komisi předkládá návrh hodnotící zprávy po vstupu tohoto nařízení v platnost.

V příslušných případech úřad ve svých závěrech zmíní možnosti zmírnění rizika s ohledem na předpokládaná použití uvedená v návrhu zprávy o posouzení.

2. Pokud úřad potřebuje dodatečné informace, stanoví po konzultaci s členským státem zpravodajem lhůtu v délce nejvýše devadesáti dnů, ve které je má žadatel předložit úřadu a členskému státu zpravodaji. Informuje o tom Komisi a členské státy. V úvahu se berou pouze informace předložené ve stanovené lhůtě.

⁽¹⁾ Úř. věst. L 230, 19.8.1991, s. 1.

⁽²⁾ Úř. věst. L 15, 18.1.2008, s. 5.

⁽³⁾ Úř. věst. L 319, 23.11.2002, s. 3.

⁽⁴⁾ Úř. věst. L 192, 31.7.2003, s. 40.

Členský stát zpravodaj posoudí dodatečné informace a předloží je úřadu neprodleně, nejpozději však do šedesáti dnů po obdržení dodatečných informací.

V takovém případě se prodlouží šestiměsíční lhůta pro přijetí závěrů úřadem stanovená v odstavci 1 o období, jež skončí v okamžiku, kdy úřad obdrží posouzení dodatečných informací.

3. Komise a úřad se dohodnou na plánu předkládání závěrů s cílem usnadnit plánování prací. Komise a úřad se dohodnou na formátu, v němž budou závěry úřadu předkládány.“

Článek 2

Přechodná ustanovení

Článek 10 nařízení (ES) č. 33/2008 se i nadále použije beze změn na účinné látky, pro které byl návrh zprávy o posouzení předložen členským státem zpravodajem Komisi, jak stanoví čl. 8 odst. 1 nařízení (ES) č. 33/2008, před vstupem tohoto nařízení v platnost.

Článek 3

Vstup v platnost

Toto nařízení vstupuje v platnost prvním dnem po vyhlášení v *Úředním věstníku Evropské unie*.

Toto nařízení je závazné v celém rozsahu a přímo použitelné ve všech členských státech.

V Bruselu dne 27. ledna 2010.

Za Komisi

José Manuel BARROSO
předseda
