

32008D0278

29.3.2008.

SLUŽBENI LIST EUROPSKE UNIJE

L 87/15

**ODLUKA KOMISIJE
od 26. ožujka 2008.**

o izmjeni Odluke 2006/589/EZ u pogledu aviglicina HCl

(priopćena pod brojem dokumenta C(2008) 1071)

(Tekst značajan za EGP)

(2008/278/EZ)

KOMISIJA EUROPSKIH ZAJEDNICA,

uzimajući u obzir Ugovor o osnivanju Europske Zajednice,

uzimajući u obzir Direktivu Vijeća 91/414/EEZ od 15. srpnja 1991. o stavljanju sredstava za zaštitu bilja na tržiste⁽¹⁾, a posebno njezin članak 6. stavak 3.,

budući da:

- (1) U skladu s člankom 6. stavkom 2. Direktive 91/414/EEZ, Ujedinjena Kraljevina je 27. listopada 2004. zaprimila zahtjev društva Valent Bioscience za uvrštenje aktivne tvari aviglicin HCl u Prilog I. Direktivi 91/414/EEZ.
- (2) Odlukom Komisije 2006/589/EZ⁽²⁾ potvrđeno je da je pri prethodnom razmatranju dokumentacija bila „cjelovita” i da se načelno smatra da udovoljava zahtjevima u pogledu podataka i informacija iz priloga II. i III. Direktivi 91/414/EEZ.
- (3) Stoga je državama članicama, u skladu s člankom 8. stavkom 1. Direktive 91/414/EEZ, dana mogućnost izdavanja privremenih odobrenja za sredstva za zaštitu bilja koja sadrže aviglicin HCl. Ni jedna država članica nije iskoristila tu mogućnost.
- (4) Ujedinjena Kraljevina, kao država članica izvjestiteljica, obavijestila je Komisiju da je pri detalnjem razmatranju dokumentacije ustanovljeno da nedostaje nekoliko dodatnih podataka koji se zahtijevaju na temelju priloga II. i III. Direktivi 91/414/EEZ. Stoga se dokumentacija više ne može smatrati cjelovitom.
- (5) Podnositelj prijave za aviglicin HCl obavijestio je Ujedinjenu Kraljevinu i Komisiju o svojoj namjeri da više ne želi podupirati ocjenu koja je u tijeku niti dostaviti

dodatane podatke. Kao posljedica toga, jasno je da dokumentacija neće biti upotpunjena te da stoga država članica izvjestiteljica neće moći sastaviti izvješće o ocjeni u pogledu aviglicina HCl i dostaviti ga Komisiji, Europskoj agenciji za sigurnost hrane i drugim državama članicama. Mogućnost izdavanja privremenih odobrenja treba stoga povući.

- (6) Produljenje roka za odlaganje, skladištenje, stavljanje na tržiste i uporabu proizvoda koji sadrže aviglicin HCl nije potrebno s obzirom na to da ni jedna država članica za ovu aktivnu tvar nije izdala privremeno odobrenje.
- (7) Odluku 2006/589/EZ treba stoga na odgovarajući način izmijeniti.
- (8) Mjere predviđene ovom Odlukom u skladu su s mišljenjem Stalnog odbora za prehrambeni lanac i zdravlje životinja,

DONIJELA JE OVU ODLUKU:

Članak 1.

Prilog Odluci 2006/589/EZ zamjenjuje se Prilogom ovoj Odluci.

Članak 2.

Ova je Odluka upućena državama članicama.

Sastavljen u Bruxellesu 26. ožujka 2008.

Za Komisiju
Androulla VASSILIOU
Članica Komisije

⁽¹⁾ SL L 230, 19.8.1991., str. 1. Direktiva kako je zadnje izmijenjena Direktivom Komisije 2007/76/EZ (SL L 337, 21.12.2007., str. 100.).

⁽²⁾ SL L 240, 2.9.2006., str. 9.

PRILOG

AKTIVNE TVARI NA KOJE SE OVA ODLUKA ODNOŠI

Br.	Uobičajeni naziv, identifikacijski broj CIPAC	Podnositelj zahtjeva	Datum podnošenja zahtjeva	Država članica izvjestiteljica
1.	Mandipropamid CIPAC-br.: još nije dodijeljen	Syngenta AG	13.12.2005.	AT
2.	Meptildinokap CIPAC-br.: još nije dodijeljen	Dow AgroSciences	12.8.2005.	UK