

# IRÁNYELVEK

## A BIZOTTSÁG 2010/58/EU IRÁNYELVE

(2010. augusztus 23.)

a 91/414/EGK tanácsi irányelv I. mellékletének az iprodion hatóanyag felvételének megújítása érdekében történő módosításáról

(EGT-vonatkozású szöveg)

AZ EURÓPAI BIZOTTSÁG,

tekintettel az Európai Unió működéséről szóló szerződésre,

tekintettel a növényvédő szerek forgalomba hozataláról szóló, 1991. július 15-i 91/414/EGK tanácsi irányelvre<sup>(1)</sup> és különösen annak 6. cikke (1) bekezdése második albekezdésének második francia bekezdésére,

mivel:

(1) A 2003/31/EK bizottsági irányelv<sup>(2)</sup> felvette az iprodion hatóanyagot a 91/414/EGK irányelv I. mellékletébe.

(2) Amikor a Bayer az iprodion egyedüli bejelentőjeként a hatóanyag felvételét kérelmezte, a hatóanyag gombaölő szerként való felhasználásaira vonatkozó adatokat nyújtott be, amelyek azt az általános következtetést támasztották alá, hogy az iprodiontartalmú növényvédő szerek várhatóan teljesíteni fogják a 91/414/EGK irányelv 5. cikke (1) bekezdésének a) és b) pontjában meghatározott biztonsági követelményeket.

(3) Egy másik bejelentő, a DEVGEN az említett felhasználás mellett az iprodion fonálféregölő szerként való használatát kérelmezte. Annak érdekében, hogy alátámassza az iprodion felhasználásának kiterjesztését, a DEVGEN további információkat nyújtott be.

(4) Franciaország kiértékelte a benyújtott információkat, és 2010. január 12-én tájékoztatta a Bizottságot a következtetéseiről, miszerint a kérelem tárgyát képező felhasználás kiterjesztése nem jár olyan kockázatokkal, amelyek túlmennének az iprodionra vonatkozó, a 91/414/EGK irányelv I. mellékletében megadott különös rendelkezésekben és a Bizottság idevágó felülvizsgálati jelentésében

figyelembe vett kockázatokon. Franciaország az értékelő jelentést a kockázatelemzés megfelelő területeit illetően számos függelékkal egészítette ki; az ezekben levő következtetések megerősítik, hogy a felhasználás kiterjesztése elfogadható.

(5) Az iprodionra vonatkozó különös rendelkezések módosítása tehát indokolt.

(6) A 91/414/EGK irányelvet ezért a fentieknek megfelelően módosítani kell.

(7) Az ezen irányelvben előírt intézkedések összhangban vannak az Élelmiszerlánc- és Állat-egészségügyi Állandó Bizottság véleményével,

ELFOGADTA EZT AZ IRÁNYELVET:

### 1. cikk

A 91/414/EGK irányelv I. melléklete ezen irányelv mellékletének megfelelően módosul.

### 2. cikk

A tagállamok legkésőbb 2010. december 24-én elfogadják és kihirdetik azokat a törvényi, rendeleti és közigazgatási rendelkezéseket, amelyek szükségesek ahhoz, hogy ennek az irányelvnek megfeleljenek. E rendelkezések szövegét, valamint az e rendelkezések és az irányelv közötti megfelelést bemutató táblázatot haladéktalanul megküldik a Bizottságnak.

Ezeket a rendelkezéseket 2010. december 25-étől alkalmazzák.

A tagállamok által elfogadott rendelkezéseknek hivatkozniuk kell erre az irányelvre, vagy hivatalos kihirdetésük alkalmával ilyen hivatkozással együtt kell megjelenniük. A hivatkozás módját a tagállamok határozzák meg.

<sup>(1)</sup> HL L 230., 1991.8.19., 1. o.

<sup>(2)</sup> HL L 101., 2003.4.23., 3. o.

*3. cikk*

Ez az irányelv az *Európai Unió Hivatalos Lapjában* való kihirdetését követő huszadik napon lép hatályba.

*4. cikk*

Ennek az irányelvnek a tagállamok a címzettjei.

Kelt Brüsszelben, 2010. augusztus 23-án.

*a Bizottság részéről*  
*az elnök*  
José Manuel BARROSO

---

## MELLÉKLET

A 91/414/EGK irányelv I. mellékletében az 50. sor helyébe a következő szöveg lép:

Sorszám	Közhasználatú név, Azonosító szám	IUPAC-név	Tisztaság <sup>(1)</sup>	Hatálybalépés	Felvétel lejárata	Különös rendelkezések
„50	Iprodion CAS-szám 36734-19-7 CIPAC-szám 278	3-(3,5-diklórfenil)-N-isopropyl-2,4-dioxoimidazolidin-1-karboximid	960 g/kg	2004. január 1.	2013. december 31.	<p>Felhasználása kizárólag gombaölő és fonálféregölő szerként engedélyezhető.</p> <p>A VI. mellékletben meghatározott egységes elvek érvényesítése érdekében figyelembe kell venni az iprodionról szóló, az Élelmiszerlánc-és Állat-egészségügyi Állandó Bizottság által 2002. december 3-án véglegesített felülvizsgálati jelentésnek és különösen annak I. és II. függelékének a következtetéseit. Ebben az átfogó értékelésben a tagállamoknak:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— különös figyelmet kell fordítaniuk a talajvíz lehetséges szennyeződésére, amennyiben a hatóanyagot nagy mértékben használják (különösen gyepnél történő alkalmazás esetén) savas talajon (6 alatti PH-érték), érzékeny éghajlati adottságú területen,</li> <li>— körültekintően mérlegelniük kell a vízi gerinctelenekre vonatkozó kockázatot, amennyiben a hatóanyagot közvetlenül felszíni vizek mellett alkalmazzák. Adott esetben kockázatsökkentő intézkedéseket kell alkalmazniuk.”</li> </ul>

<sup>(1)</sup> A hatóanyagok azonosítására és meghatározására vonatkozó további információk a hatóanyagok felülvizsgálati jelentésében található.