

KOMISIJAS LĒMUMS

(2008. gada 26. marts),

ar ko groza Lēmumu 2006/589/EK attiecībā uz aviglicīna hidrogēnhlorīdu

(izziņots ar dokumenta numuru K(2008) 1071)

(Dokuments attiecas uz EEZ)

(2008/278/EK)

EIROPAS KOPIENU KOMISIJA,

ņemot vērā Eiropas Kopienas dibināšanas līgumu,

ņemot vērā Padomes 1991. gada 15. jūlija Direktīvu 91/414/EEK par augu aizsardzības līdzekļu laišanu tirgū ⁽¹⁾ un jo īpaši tās 6. panta 3. punktu,

tā kā:

- (1) Saskaņā ar Direktīvas 91/414/EEK 6. panta 2. punktu Apvienotā Karaliste 2004. gada 27. oktobrī saņēma no *Valent Bioscience* pieteikumu aktīvās vielas aviglicīna hidrogēnhlorīda iekļaušanai Direktīvas 91/414/EEK I pielikumā.
- (2) Ar Komisijas Lēmumu 2006/589/EK ⁽²⁾ ir apstiprināts, ka, provizoriski pārbaudot dokumentāciju, tā ir pilnīga, t. i., to var uzskatīt par atbilstošu Direktīvas 91/414/EEK II un III pielikuma prasībām attiecībā uz datiem un informāciju.
- (3) Dalībvalstīm saskaņā ar Direktīvas 91/414/EEK 8. panta 1. punktu šādā veidā bija dota iespēja piešķirt pagaidu atļaujas attiecībā uz augu aizsardzības līdzekļiem, kas satur aviglicīna hidrogēnhlorīdu. Neviena dalībvalsts šo iespēju nav izmantojusi.
- (4) Apvienotā Karaliste kā ziņotāja dalībvalsts norādīja Komisijai, ka, rūpīgi izskatot dokumentāciju, atklājās, ka trūkst vairāku svarīgu datu, kas vajadzīgi saskaņā ar Direktīvas 91/414/EEK II un III pielikumu. Līdz ar to dokumentāciju vairs nevar uzskatīt par pilnīgu.
- (5) Aviglicīna hidrogēnhlorīda pieteikuma iesniedzējs ir informējis Apvienoto Karalisti un Komisiju par nodomu turpmāk neatbalstīt novērtēšanu, kas pašreiz tiek veikta, un datus turpmāk neiesniegt. Tādēļ ir skaidrs, ka doku-

mentācija netiks pabeigta un ziņotājai dalībvalstij būs neiespējami sagatavot novērtējuma ziņojumu par aviglicīna hidrogēnhlorīdu un iesniegt to Komisijai, Eiropas Pārtikas nekaitīguma iestādei un pārējām dalībvalstīm. Tādēļ iespēja piešķirt pagaidu atļaujas attiecībā uz aviglicīna hidrogēnhlorīdu ir jāatsauc.

- (6) Nav vajadzīgs papildlaiks esošo augu aizsardzības līdzekļu krājumu, kuri satur aviglicīna hidrogēnhlorīdu, realizācijai, glabāšanai, laišanai tirgū un lietošanai, jo neviena dalībvalsts nav izsniegusi pagaidu atļauju par šo aktīvo vielu.
- (7) Tāpēc attiecīgi jāgroza Lēmums 2006/589/EK.
- (8) Šajā lēmumā paredzētie pasākumi ir saskaņā ar Pārtikas aprites un dzīvnieku veselības pastāvīgās komitejas atziņumu,

IR PIENĒMUSI ŠO LĒMUMU.

1. pants

Lēmuma 2006/589/EK pielikumu aizstāj ar šā lēmuma pielikuma tekstu.

2. pants

Šis lēmums ir adresēts dalībvalstīm.

Briselē, 2008. gada 26. martā

Komisijas vārdā —
Komisijas locekle
Androulla VASSILIOU

⁽¹⁾ OV L 230, 19.8.1991., 1. lpp. Lēmumā jaunākie grozījumi izdarīti ar Komisijas Direktīvu 2007/76/EK (OV L 337, 21.12.2007., 100. lpp.).

⁽²⁾ OV L 240, 2.9.2006., 9. lpp.

PIELIKUMS

AKTĪVĀS VIELAS, UZ KURĀM ATTIECAS ŠIS LĒMUMS

| Nr. | Vispārpieņemtais nosaukums, CIPAC identifikācijas numurs | Pieteikuma iesniedzējs | Pieteikuma iesniegšanas datums | Ziņotāja dalībvalsts |
|-----|---|-------------------------|-----------------------------------|----------------------|
| 1 | mandipropamīds CIPAC Nr. nav vēl piešķirts | <i>Syngenta AG</i> | 13.12.2005. | AT |
| 2 | meptildinokaps CIPAC Nr. nav vēl piešķirts | <i>Dow AgroSciences</i> | 12.8.2005. | UK |