

DIRECTIVA 2004/65/CE DA COMISSÃO
de 26 de Abril de 2004
que altera a Directiva 2003/68/CE da Comissão, no que diz respeito a prazos
(Texto relevante para efeitos do EEE)

A COMISSÃO DAS COMUNIDADES EUROPEIAS,

Tendo em conta o Tratado que institui a Comunidade Europeia,

Tendo em conta a Directiva 91/414/CEE do Conselho, de 15 de Julho de 1991, relativa à colocação dos produtos fitofarmacêuticos no mercado ⁽¹⁾, nomeadamente o n.º 1 do seu artigo 6.º,

Considerando o seguinte:

- (1) A Directiva 2003/68/CE da Comissão ⁽²⁾ altera a Directiva 91/414/CEE com o objectivo de incluir as substâncias activas trifloxistrobina, carfentrazona-etilo, mesotriona, fenamidona e isoxaflutol no anexo I dessa directiva.
- (2) Depois da inclusão de uma substância activa nova, os Estados-Membros devem dispor de um período razoável para pôr em prática as disposições da Directiva 91/414/CEE em relação aos produtos fitofarmacêuticos que contenham essa substância activa, nomeadamente para reapreciarem as autorizações provisórias existentes, transformando-as em autorizações plenas, alterando-as ou retirando-as, o mais tardar até ao final do referido período, em conformidade com as disposições da Directiva 91/414/CEE.
- (3) Os prazos de execução previstos na Directiva 2003/68/CE não estão conformes com os prazos previstos para outras substâncias activas novas. Para que todas as substâncias incluídas na actual fase de revisão sejam abordadas de forma harmonizada, deveria evitar-se qualquer diferença significativa entre os prazos aplicáveis às diferentes substâncias activas novas.
- (4) Há, portanto, que alterar a Directiva 2003/68/CE em conformidade.
- (5) As medidas previstas na presente directiva estão em conformidade com o parecer do Comité Permanente da Cadeia Alimentar e da Saúde Animal,

ADOPTOU A PRESENTE DIRECTIVA:

Artigo 1.º

O artigo 3.º da Directiva 2003/68/CE é alterado do seguinte modo:

O n.º 2 passa a ter a seguinte redacção:

«2. Cada produto fitofarmacêutico autorizado que contenha trifloxistrobina, carfentrazona-etilo, mesotriona, fenamidona ou isoxaflutol, como única substância activa

ou acompanhada de outras substâncias activas incluídas, o mais tardar até 30 de Setembro de 2003, no anexo I da Directiva 91/414/CEE, será reavaliado pelos Estados-Membros em conformidade com os princípios uniformes enunciados no anexo VI da Directiva 91/414/CEE, com base num processo que satisfaça os requisitos do anexo III da mesma. Na sequência dessa avaliação, os Estados-Membros determinarão se o produto satisfaz as condições estabelecidas no n.º 1, alíneas b), c), d) e e), do artigo 4.º da Directiva 91/414/CEE.

Após essa determinação, os Estados-Membros:

- a) no caso de um produto que contenha trifloxistrobina, carfentrazona-etilo, mesotriona, fenamidona ou isoxaflutol como única substância activa, alterarão ou retirarão a autorização, se necessário, o mais tardar até 31 de Março de 2005, ou
- b) no caso de um produto que contenha trifloxistrobina, carfentrazona-etilo, mesotriona, fenamidona ou isoxaflutol acompanhados de outras substâncias activas, alterarão ou retirarão a autorização, se necessário, até 31 de Março de 2005 ou até à data fixada para essa alteração ou retirada na respectiva directiva ou directivas que acrescentaram a substância ou as substâncias pertinentes ao anexo I da Directiva 91/414/CEE, caso esta última data seja posterior.»

Artigo 2.º

A presente directiva entra em vigor no vigésimo dia seguinte ao da sua publicação.

Artigo 3.º

Os Estados-Membros são os destinatários da presente directiva.

Feito em Bruxelas, em 26 de Abril de 2004.

Pela Comissão

David BYRNE

Membro da Comissão

⁽¹⁾ JO L 230 de 19.8.1991, p. 1. Directiva com a última redacção que lhe foi dada pela Directiva 2004/30/CE da Comissão (JO L 77 de 13.3.2004, p. 50).

⁽²⁾ JO L 177 de 16.7.2003, p. 12.