

32004L0099

6.10.2004

JURNALUL OFICIAL AL UNIUNII EUROPENE

L 309/6

**DIRECTIVA 2004/99/CE A COMISIEI**  
**din 1 octombrie 2004**  
**de modificare a Directivei 91/414/CEE a Consiliului în vederea includerii substanțelor active acetamiprid**  
**și tiacloprid**  
**(Text cu relevanță pentru SEE)**

COMISIA COMUNITĂȚILOR EUROPENE,

având în vedere Tratatul de instituire a Comunității Europene,

având în vedere Directiva 91/414/CEE a Consiliului din 15 iulie 1991 privind introducerea pe piață a produselor fitosanitare <sup>(1)</sup>, în special articolul 6 alineatul (1),

întrucât:

- (1) În conformitate cu articolul 6 alineatul (2) din Directiva 91/414/CEE, Grecia a primit din partea Nisso Chemical Europe GmbH la 22 octombrie 1999, o cerere de includere a substanței active acetamiprid la anexa I la directiva menționată. Prin Decizia 2000/390/CE a Comisiei <sup>(2)</sup>, s-a confirmat că dosarul este „conform”, adică poate fi considerat că îndeplinește, în principiu, cerințele în materie de date și de informații prevăzute la anexele II și III la Directiva 91/414/CEE.
- (2) Regatul Unit a primit la 11 septembrie 1998 o cerere în temeiul articolului 6 alineatul (2) din Directiva 91/414/CEE din partea firmei Bayer Plc. (acum Bayer Crop-Science AG) privind tiaclopridul. Decizia 2000/181/CE a Comisiei <sup>(3)</sup> a confirmat că dosarul este „conform”, adică poate fi considerat că îndeplinește, în principiu, cerințele în materie de date și informații prevăzute la anexele II și III la Directiva 91/414/CEE.
- (3) Efectele acestor substanțe active asupra sănătății umane și mediului au fost evaluate în conformitate cu dispozițiile articolului 6 alineatele (2) și (4) din Directiva 91/414/CEE pentru utilizările propuse de solicitanți. Statele membre raportoare desemnate au prezentat Comisiei proiecte de rapoarte de evaluare privind aceste substanțe, respectiv la 19 martie 2001 (acetamiprid) și la 22 noiembrie 2000 (tiacloprid).
- (4) Proiectele de rapoarte de evaluare au fost examinate de către statele membre și Comisie în cadrul Comitetului permanent pentru rețeaua alimentară și sănătatea animală. Aceste examinări s-au încheiat la 29 iunie 2004 sub forma unor rapoarte de examinare a acetamipridului și a tiaclopridului de către Comisie.
- (5) Examinarea acetamipridului și a tiaclopridului nu a constatat probleme nerezolvate sau preocupări care să necesite o consultare a comitetului științific pentru plante.
- (6) Diferitele examinări efectuate au arătat că produsele fitosanitare care conțin substanțele active în cauză pot îndeplini în general cerințele prevăzute la articolul 5

alineatul (1) literele (a) și (b) și la articolul 5 alineatul (3) din Directiva 91/414/CEE, în special în ceea ce privește utilizările examinate și precizate în rapoartele de examinare ale Comisiei. Prin urmare, acetamipridul și tiaclopridul ar trebui să fie înscrise la anexa I la această directivă, pentru a garanta că, în toate statele membre, autorizațiile pentru produsele fitosanitare care conțin substanțele active în cauză vor putea fi acordate în conformitate cu dispozițiile directivei.

- (7) Este necesar un termen rezonabil după includerea acetamipridului și tiaclopridului la anexa I la Directiva 91/414/CEE pentru a permite statelor membre să aplice dispozițiile acestei directive în ceea ce privește produsele fitosanitare care conțin substanțele menționate și, în special, să reexamineze autorizațiile provizorii existente și, înainte de expirarea acestui termen, să le transforme în autorizații complete, să le modifice sau să le retragă, în conformitate cu dispozițiile Directivei 91/414/CEE.
- (8) Prin urmare, Directiva 91/414/CEE ar trebui modificată în consecință.
- (9) Măsurile prevăzute de prezenta directivă sunt conforme cu avizul Comitetului permanent pentru rețeaua alimentară și sănătatea animală,

ADOPTĂ PREZENTA DIRECTIVĂ:

*Articolul 1*

Anexa I la Directiva 91/414/CEE se modifică în conformitate cu anexa la prezenta directivă.

*Articolul 2*

(1) Statele membre adoptă și publică până la 30 iunie 2005 actele cu putere de lege și actele administrative necesare pentru a se conforma prezentei directive. Acestea comunică de îndată Comisiei textul acestor dispoziții, precum și un tabel de corespondență între dispozițiile în cauză și prezenta directivă.

Acestea aplică dispozițiile în cauză de la 1 iulie 2005.

Atunci când statele membre adoptă aceste dispoziții, ele conțin o trimitere la prezenta directivă sau sunt însoțite de o asemenea trimitere la data publicării lor oficiale. Statele membre stabilesc procedura de efectuare a acestei trimiteri.

<sup>(1)</sup> JO L 230, 19.8.1991, p. 1. Directivă astfel cum a fost modificată ultima dată prin Directiva 2004/71/CE (JO L 127, 29.4.2004, p. 104).

<sup>(2)</sup> JO L 145, 20.6.2000, p. 36.

<sup>(3)</sup> JO L 57, 2.3.2000, p. 35.

(2) Comisiei îi sunt comunicate de către statele membre textele principalelor dispoziții de drept intern pe care le adoptă în domeniul reglementat de prezenta directivă.

#### Articolul 3

(1) Statele membre reexaminează autorizația acordată pentru fiecare produs fitosanitar care conține acetamiprid sau tiaclopid, cu scopul de a garanta respectarea condițiilor aplicabile acestor substanțe active, stabilite la anexa I la Directiva 91/414/CEE. După caz, acestea modifică sau retrag autorizația în conformitate cu Directiva 91/414/CEE, până la 30 iunie 2005.

(2) Orice produs fitosanitar autorizat și care conține acetamiprid sau tiaclopid ca substanță activă unică sau asociată cu alte substanțe active care sunt, toate, enumerate la anexa I la Directiva 91/414/CE fac, de la 31 decembrie 2004, obiectul unei reevaluări de către statele membre în conformitate cu principiile uniforme enunțate la anexa VI la Directiva 91/414/CEE, pe baza unui dosar care îndeplinește cerințele din anexa la directiva menționată. În funcție de această evaluare, acestea stabilesc dacă produsul îndeplinește condițiile enunțate la articolul 4 alineatul (1) literele (b), (c), (d) și (e) din Directiva 91/414/CEE.

În urma acestei constatări, statele membre:

(a) în cazul unui produs care conține acetamiprid sau tiaclopid ca substanță activă unică, modifică sau retrag, după caz, autorizația, până la 30 iunie 2006 sau

(b) în cazul unui produs care conține acetamiprid sau tiaclopid ca substanță activă asociată cu alte substanțe, modifică sau retrag, după caz, autorizația înainte de 30 iunie 2006 sau înainte de data stabilită pentru această modificare sau retragere în directiva sau directivele corespunzătoare prin care substanța sau substanțele în cauză au fost adăugate la anexa I la Directiva 91/414/CEE, fiind luată în considerare data cea mai îndepărtată.

#### Articolul 4

Prezenta directivă intră în vigoare la 1 ianuarie 2005.

#### Articolul 5

Prezenta directivă se adresează statelor membre.

Adoptată la Bruxelles, 1 octombrie 2004.

*Pentru Comisie*

David BYRNE

*Membru al Comisiei*

## ANEXĂ

Următoarele substanțe se adaugă la sfârșitul tabelului de la anexa I la Directiva 91/414/CEE:

Număr	Denumire comună Numere de identificare	Denumire IUPAC	Puritate (%)	Intrare în vigoare	Expirarea înscrierii	Dispoziții specifice
„92	Acetamiprid CAS Nr. 160430-64-8 CIMAP Nr. neatribuit încă	(E)-N <sup>1</sup> -[(6-cloro-3-piridinil)metil]-N <sup>2</sup> -ciano-N <sup>1</sup> -metilacetamidină	≥ 990g/kg	1 ianuarie 2005	31 decembrie 2014	Pot fi autorizate numai utilizările ca insecticid. Pentru aplicarea principiilor uniforme prevăzute la anexa VI, se vor lua în considerare concluziile raportului de examinare privind acetamipridul și în special anexele I și II la acesta, astfel cum au fost stabilite de Comitetul permanent pentru lanțul alimentar și sănătatea animală la 29 iunie 2004. În această evaluare generală, statele membre: — trebuie să acorde o atenție deosebită protecției operatorilor; — trebuie să acorde o atenție deosebită protecției organismelor acvatice. După caz, trebuie luate măsuri de atenuare a riscurilor.
93	Tiacloprid CAS Nr. 111988-49-9 CIMAP Nr. 631	(Z)-N-{3-[(6-cloro-3-piridinil)metil]-1,3-tiazolan-2-iliden}cianamidă	≥ 975g/kg	1 ianuarie 2005	31 decembrie 2014	Pot fi autorizate numai utilizările ca insecticid. Pentru aplicarea principiilor uniforme prevăzute la anexa VI, se vor lua în considerare concluziile raportului de examinare privind tiaclopridul și în special anexele I și II la acesta, astfel cum au fost stabilite de Comitetul permanent pentru lanțul alimentar și sănătatea animală la 29 iunie 2004. În această evaluare generală, statele membre: — trebuie să acorde o atenție deosebită protecției antropodelor nevizate; — trebuie să acorde o atenție deosebită protecției organismelor acvatice; — trebuie să acorde o atenție deosebită posibilității de contaminare a apelor subterane, atunci când substanța activă se aplică în regiuni sensibile din punctul de vedere al solului și/sau al condițiilor climatice. După caz, trebuie luate măsuri de atenuare a riscurilor.

(<sup>1</sup>) Detalii suplimentare privind identitatea și specificația substanțelor active se furnizează în raportul de examinare.”