

ROZHODNUTIE KOMISIE

z 26. marca 2008,

ktorým sa mení a dopĺňa rozhodnutie 2006/589/ES, pokiaľ ide o aviglycín HCl

[oznámené pod číslom K(2008) 1071]

(Text s významom pre EHP)

(2008/278/ES)

KOMISIA EURÓPSKÝCH SPOLOČENSTIEV,

so zreteľom na Zmluvu o založení Európskeho spoločenstva,

so zreteľom na smernicu Rady 91/414/EHS z 15. júla 1991 o uvádzaní prípravkov na ochranu rastlín na trh ⁽¹⁾, a najmä na jej článok 6 ods. 3,

keďže:

- (1) V súlade s článkom 6 ods. 2 smernice 91/414/EHS bola 27. októbra 2004 Spojenému kráľovstvu doručená žiadosť od firmy Valent Bioscience o zaradenie účinnej látky aviglycín HCl do prílohy I k smernici 91/414/EHS.
- (2) V rozhodnutí Komisie 2006/589/ES ⁽²⁾ sa na základe predbežného preskúmania potvrdilo, že dokumentačný súbor údajov je „úplný“ do tej miery, aby bolo možné skonštatovať, že v zásade spĺňa požiadavky súvisiace s údajmi a informáciami, stanovené v prílohách II a III k smernici 91/414/EHS.
- (3) V dôsledku toho dostali členské štáty v súlade s článkom 8 ods. 1 smernice 91/414/EHS možnosť udeľovať dočasné povolenia pre prípravky na ochranu rastlín s obsahom aviglycínu HCl. Túto možnosť nevyužil žiaden členský štát.
- (4) Spojené kráľovstvo ako spravodajský členský štát Komisiu upozornilo, že podrobné preskúmanie dokumentačného súboru údajov poukázalo na to, že podľa príloh II a III k smernici 91/414/EHS sa požaduje ešte niekoľko dodatočných kategórií údajov. Preto sa dokumentačný súbor údajov už nemôže pokladať za kompletný.
- (5) Oznamovateľ, pokiaľ ide o aviglycín HCl, informoval Spojené kráľovstvo aj Komisiu o svojom úmysle ďalej nepodporovať prebiehajúce hodnotenie a nepredložiť

ďalšie údaje. V dôsledku toho je jasné, že dokumentačný súbor údajov nebude dokončený, a že spravodajský členský štát preto nebude môcť vypracovať návrh hodnotiacej správy týkajúcej sa aviglycínu HCl a odovzdať ho Komisii, Európskemu úradu pre bezpečnosť potravín a ostatným členským štátom. Možnosť udelenia dočasných povolení by sa preto mala zrušiť.

- (6) Nie je potrebná žiadna tolerančná lehota na likvidáciu, skladovanie, uvádzanie na trh a využívanie existujúcich zásob prípravkov na ochranu rastlín obsahujúcich aviglycín HCl, keďže žiaden členský štát neudelil dočasné povolenie pre túto účinnú látku.
- (7) Rozhodnutie 2006/589/ES by sa preto malo zodpovedajúcim spôsobom zmeniť a doplniť.
- (8) Opatrenia stanovené v tomto rozhodnutí sú v súlade so stanoviskom Stáleho výboru pre potravinový reťazec a zdravie zvierat,

PRIJALA TOTO ROZHODNUTIE:

Článok 1

Príloha k rozhodnutiu 2006/589/ES sa nahrádza prílohou k tomuto rozhodnutiu.

Článok 2

Toto rozhodnutie je určené členským štátom.

V Bruseli 26. marca 2008

Za Komisiu
Androulla VASSILIOU
členka Komisie

⁽¹⁾ Ú. v. ES L 230, 19.8.1991, s. 1. Smernica naposledy zmenená a doplnená smernicou Komisie 2007/76/ES (Ú. v. EÚ L 337, 21.12.2007, s. 100).

⁽²⁾ Ú. v. EÚ L 240, 2.9.2006, s. 9.

PRÍLOHA

ÚČINNÉ LÁTKY, NA KTORÉ SA VZŤAHUJE TOTO ROZHODNUTIE

Číslo	Všeobecný názov, identifikačné číslo CIPAC	Žiadateľ	Dátum predloženia žiadosti	Spravodajský členský štát
1	mandipropamid č. CIPAC: zatiaľ nepridelené	Syngenta AG	13.12.2005	AT
2	meptyldinokap č. CIPAC: zatiaľ nepridelené	Dow AgroSciences	12.8.2005	UK