

## SMERNICE

## SMERNICA KOMISIE 2010/58/EÚ

z 23. augusta 2010,

**ktorou sa mení a dopĺňa smernica Rady 91/414/EHS, pokiaľ ide o rozšírenie použitia účinnej látky iprodiónu****(Text s významom pre EHP)**

EURÓPSKA KOMISIA,

správe, ktoré sa týkajú príslušných oblastí hodnotenia rizika a ktorých závery potvrdzujú prijateľnosť takéhoto rozšírenia použitia.

so zreteľom na Zmluvu o fungovaní Európskej únie,

(5) Preto je odôvodnené upraviť osobitné ustanovenia týkajúce sa iprodiónu.

so zreteľom na smernicu Rady 91/414/EHS z 15. júla 1991 o uvádzaní prípravkov na ochranu rastlín na trh <sup>(1)</sup>, a najmä na jej článok 6 ods. 1 druhý pododsek druhú zarážku,

(6) Preto je vhodné smernicu 91/414/EHS zodpovedajúcim spôsobom zmeniť a doplniť.

keďže:

(1) Smernicou Komisie 2003/31/ES <sup>(2)</sup> sa iprodión zahrnul ako účinná látka do prílohy I k smernici 91/414/EHS.

(7) Opatrenia stanovené v tejto smernici sú v súlade so stanoviskom Stáleho výboru pre potravinový reťazec a zdravie zvierat,

(2) K žiadosti o zaradenie iprodiónu do prílohy predložil jeho jediný oznamovateľ Bayer údaje o jeho použití ako fungicídu, ktoré podporili celkový záver, že možno očakávať, že prípravky na ochranu rastlín obsahujúce iprodión budú spĺňať bezpečnostné požiadavky ustanovené v článku 5 ods. 1 písm. a) a b) smernice 91/414/EHS.

PRIJALA TÚTO SMERNICU:

## Článok 1

Príloha I k smernici 91/414/EHS sa mení a dopĺňa tak, ako je stanovené v prílohe k tejto smernici.

(3) Okrem uvedeného používania požiadal ďalší oznamovateľ DEVGEN o úpravu s cieľom umožniť, aby sa iprodión mohol používať ako nematocíd. Na podporu takéhoto rozšírenia použitia oznamovateľ DEVGEN predložil doplňujúce informácie.

## Článok 2

Členské štáty prijímú a uverejnia najneskôr do 24. decembra 2010 zákony, iné právne predpisy a správne opatrenia potrebné na dosiahnutie súladu s touto smernicou. Členské štáty bezodkladne oznámia Komisii znenie týchto ustanovení a korelačnú tabuľku medzi uvedenými ustanoveniami a touto smernicou.

(4) Francúzsko vyhodnotilo predložené informácie a 12. januára 2010 informovalo Komisiu o svojich záveroch, že požadované rozšírenie použitia nespôsobuje žiadne riziká okrem tých, ktoré už boli zohľadnené v osobitných ustanoveniach týkajúcich sa iprodiónu v prílohe I k smernici 91/414/EHS a v revíznej správe Komisie týkajúcej sa uvedenej látky. Francúzsko predovšetkým pripravilo niekoľko dodatkov k hodnotiacej

Členské štáty uplatňujú uvedené ustanovenia od 25. decembra 2010.

Členské štáty uvedú priamo v prijatých opatreniach alebo pri ich úradnom uverejnení odkaz na túto smernicu. Podrobnosti o odkaze upravia členské štáty.

<sup>(1)</sup> Ú. v. ES L 230, 19.8.1991, s. 1.<sup>(2)</sup> Ú. v. EÚ L 101, 23.4.2003, s. 3.

*Článok 3*

Táto smernica nadobúda účinnosť dvadsiatym dňom po jej uverejnení v *Úradnom vestníku Európskej únie*.

*Článok 4*

Táto smernica je určená členským štátom.

V Bruseli 23. augusta 2010

*Za Komisiu*  
*predseda*  
José Manuel BARROSO

---

## PRÍLOHA

V prílohe I k smernici 91/414/EHS sa riadok 50 nahrádza takto:

Číslo	Bežný názov, identifikačné číslo	Názov podľa IUPAC	Čistota <sup>(1)</sup>	Účinnosť od	Zaradenie platí do	Osobitné ustanovenia
„50	iprodión č. CAS 36734-19-7 č. CIPAC 278	3-(3,5-dichlórfenyl)-N-izopropyl-2,4-dioximidazolidín-1-karboxamid	960 g/kg	1. januára 2004	31. decembra 2013	<p>Povolené môže byť len použitie ako fungicíd a nemacitíd.</p> <p>Pri uplatňovaní jednotných zásad stanovených v prílohe VI sa zohľadňujú závery revíznej správy o iprodione, ktorej konečnú verziu vydal Stály výbor pre potravinový reťazec a zdravie zvierat 3. decembra 2002, a najmä jej doplnky I a II. V tomto súhrnnom hodnotení členské štáty:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— mali by venovať osobitnú pozornosť možnosti znečistenia spodných vôd, ak sa účinná látka intenzívne používa (najmä na trávniky) na kyslých pôdach (pH nižšie ako 6) v zraniteľných klimatických podmienkach,</li> <li>— musia dôkladne zvážiť riziko pre vodné bezstavovce, ak sa účinná látka používa priamo v blízkosti povrchových vôd. V prípade potreby by sa mali uplatňovať opatrenia na zmiernenie rizika.“</li> </ul>

<sup>(1)</sup> Ďalšie podrobnosti o totožnosti a špecifikácii účinnej látky sú uvedené v revíznej správe.