

32001D0861

L 321/34

URADNI LIST EVROPSKIH SKUPNOSTI

6.12.2001

ODLOČBA KOMISIJE**z dne 27. novembra 2001****o načelnem priznavanju popolnosti dokumentacije, predložene v podrobno oceno zaradi možne vključitve laminarina in novalurona v Prilogo k Direktivi Sveta 91/414/EGS o dajanju fitofarmaceutskih sredstev v promet**

(notificirano pod dokumentarno številko K(2001)3761)

(Besedilo velja za EGP)

(2001/861/ES)

KOMISIJA EVROPSKIH SKUPNOSTI JE –

ob upoštevanju Pogodbe o ustanovitvi Evropske skupnosti,

ob upoštevanju Direktive Sveta 91/414/EGS z dne 15. julija 1991 o dajanju fitofarmaceutskih sredstev v promet ⁽¹⁾, kakor je bila nazadnje spremenjena z Direktivo Komisije 2001/49/ES ⁽²⁾, in zlasti člena 6(3) Direktive,

ob upoštevanju naslednjega:

- (1) Direktiva 91/414/EGS predvideva pripravo seznama aktivnih snovi Skupnosti, ki jih je dovoljeno vključevati v fitofarmaceutska sredstva.
- (2) Dokumentacijo za aktivno snov novaluron je organom Združenega kraljestva predložilo podjetje Mekhteshim Agan Ltd. dne 29. marca 2001 z vlogo za pridobitev vključitve v Prilogo I k Direktivi 91/414/EGS. Vlogo za aktivno snov laminarin je podjetje Laboratoires Goemar Sa, Francija, predložilo belgijskim organom dne 29. marca 2001.
- (3) Britanski in belgijski organi so Komisijo obvestili, da prvi pregled dokumentacije kaže, da izpolnjujeta zahteve glede podatkov in informacij iz Priloge II k Direktivi. Kaže tudi, da predložena dokumentacija izpolnjuje zahteve glede podatkov in informacij iz Priloge III k Direktivi 91/414/EGS za eno fitofarmaceutsko sredstvo, ki vsebuje zadevno aktivno snov. Prijavitelja sta zatem v skladu s členom 6(2) Direktive 91/414/EGS posredovala dokumentacijo Komisiji in drugim državam članicam ter Stalnemu odboru za zdravstveno varstvo rastlin.
- (4) S to odločbo se na ravni Skupnosti uradno potrdi, da dokumentacija v načelu izpolnjuje zahteve glede podatkov in informacij, določenih v Prilogi II in, da izpolnjuje pogoje iz Priloge III k Direktivi za najmanj eno fitofarmaceutsko sredstvo, ki vsebuje zadevno aktivno snov.
- (5) Ta odločba ne posega v pravico Komisije, da zahteva od prijavitelja, naj državi članici poročevalki o zadevni snovi predloži dodatne podatke ali informacije za razjasnitev nekaterih točk v dokumentaciji.

- (6) Ukrepi, predvideni s to odločbo, so v skladu z mnenjem stalnega Odbora za zdravstveno varstvo rastlin –

SPREJELA NASLEDNJO ODLOČBO:

Člen 1

Dokumentaciji o aktivnih snoveh, določenih v Prilogi k tej odločbi, ki sta bili Komisiji in državam članicam predloženi z namenom vključitve teh snovi v Prilogo I k Direktivi 91/414/EGS, načeloma izpolnjujeta zahteve glede podatkov in informacij iz Priloge II k Direktivi 91/414/EGS.

Dokumentaciji izpolnjujeta tudi zahteve glede podatkov in informacij iz Priloge III k Direktivi 91/414/EGS za eno fitofarmaceutsko sredstvo, ki vsebuje aktivno snov, ob upoštevanju predlaganih načinov uporabe.

Člen 2

Državi članici poročevalki opravita podrobno oceno zadevnih dokumentacij in čim prej, najpozneje pa v enem letu od datuma objave te odločbe v *Uradnem listu Evropskih skupnosti*, poročata Komisiji o končnih ugotovitvah svojega ocenjevanja, skupaj z vsemi priporočili za vključitev ali ne vključitev zadevnih aktivnih snovi v Prilogo I Direktive 91/414/EGS ter vsemi s tem povezanimi pogoji.

Člen 3

Ta odločba je naslovljena na države članice.

V Bruslju, 27. novembra 2001

Za Komisijo
David BYRNE
Član Komisije

⁽¹⁾ UL L 230, 19.8.1991, str. 1.⁽²⁾ UL L 187, 29.6.2002, str. 61.

PRILOGA

AKTIVNE SNOVI, ZA KATERE VELJA ODLOČBA

Št.	Splošno ime	Prijavitelj	Datum vloge	Država članica poročevalka
1	novaluron CIPAC št. 672	Makhteshim Agan, Ltd. Zdrueno kraljestvo	29. marec 2001	Združeno kraljestvo
2	laminarin CIPAC št. 671	Laboratoires Goëmar SA France	29. marec 2001	Belgija