

**ODLOČBA KOMISIJE****z dne 26. marca 2008****o spremembi Odločbe 2006/589/ES glede aviglicina HCl***(notificirano pod dokumentarno številko C(2008) 1071)***(Besedilo velja za EGP)**

(2008/278/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 <sup>(1)</sup> in zlasti člena 6(3) Direktive,

ob upoštevanju naslednjega:

- (1) V skladu s členom 6(2) Direktive 91/414/EGS je Združeno kraljestvo 27. oktobra 2004 prejelo zahtevek podjetja Valent Bioscience za vključitev aktivne snovi aviglicina HCl v Prilogo I k Direktivi 91/414/EGS.
- (2) Z Odločbo Komisije 2006/589/ES <sup>(2)</sup> je bilo potrjeno, da je bila po predhodnem pregledu dokumentacija „popolna“ in da se lahko šteje, da načeloma izpolnjuje zahteve po podatkih in informacijah iz prilog II in III k Direktivi 91/414/EGS.
- (3) Zato so države članice v skladu s členom 8(1) Direktive 91/414/EGS dobile možnost izdajanja začasnih registracij za fitofarmaceutska sredstva, ki vsebujejo aviglicin HCl. Te možnosti ni izkoristila nobena država članica.
- (4) Združeno kraljestvo je kot država članica poročevalka Komisiji sporočilo, da je podroben pregled dokumentacije razkril, da v njej manjka več dodatnih podatkov, zahtevanih v skladu s prilogama II in III k Direktivi 91/414/EGS. Zato se dokumentacije ne more več šteti za popolno.
- (5) Prijavitelj za aviglicin HCl je Združeno kraljestvo in Komisijo obvestil, da ne namerava več podpirati tekočega ocenjevanja niti poslati dodatnih podatkov. Jasno je, da zaradi tega dokumentacija ne bo popolna in država

članica poročevalka ne bo mogla pripraviti poročila o oceni glede aviglicina HCl in ga predložiti Komisiji, Evropski agenciji za varnost hrane in drugim državam članicam. Zato je treba možnost izdaje začasnih registracij preklicati.

- (6) Odobritev prehodnega obdobja za odlaganje, skladiščenje, dajanje v promet in uporabo obstoječih zalog fitofarmaceutskih sredstev, ki vsebujejo aviglicin HCl, ni potrebna, saj nobena država članica ni izdala začasnih registracij za to aktivno snov.
- (7) Odločbo 2006/589/ES je zato treba ustrezno spremeniti.
- (8) Ukrepi, predvideni s to odločbo, so v skladu z mnenjem Stalnega odbora za prehranjevalno verigo in zdravje živali –

SPREJELA NASLEDNJO ODLOČBO:

**Člen 1**

Priloga k Odločbi 2006/589/ES se nadomesti s prilogo k tej odločbi.

**Člen 2**

Ta odločba je naslovljena na države članice.

V Bruslju, 26. marca 2008

Za Komisijo  
Androulla VASSILIOU  
Članica Komisije

<sup>(1)</sup> UL L 230, 19.8.1991, str. 1. Direktiva, kakor je bila nazadnje spremenjena z Direktivo Komisije 2007/76/ES (UL L 337, 21.12.2007, str. 100).

<sup>(2)</sup> UL L 240, 2.9.2006, str. 9.

## PRILOGA

## AKTIVNE SNOVI, KI JIH ZADEVA TA ODLOČBA

Št.	Splošno ime, identifikacijska številka CIPAC	Vlagatelj	Datum zahtevka	Država članica poročevalka
1	Mandipropamid št. CIPAC še ni dodeljena	Syngenta AG	13.12.2005	AT
2	Meptyldinocap št. CIPAC še ni dodeljena	Dow AgroSciences	12.8.2005	UK