

II

(Akti, sprejeti v skladu s Pogodbo ES/Pogodbo Euratom, katerih objava ni obvezna)

ODLOČBE/SKLEPI

KOMISIJA

ODLOČBA KOMISIJE

z dne 8. septembra 2008

o dovoljenju državam članicam za podaljšanje začasnih registracij novih aktivnih snovi fluopikolid in pinoksaden

(notificirano pod dokumentarno številko C(2008) 4732)

(Besedilo velja za EGP)

(2008/724/ES)

KOMISIJA EVROPSKIH SKUPNOSTI JE –

- (2) Marca 2004 je Združeno kraljestvo prejelo zahtevek družbe Syngenta Ltd glede pinoksadena. Z Odločbo Komisije 2005/459/ES⁽³⁾ je bilo potrjeno, da je dokumentacija popolna ter da načeloma izpolnjuje zahteve po podatkih in informacijah iz prilog II in III k navedeni direktivi.

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⁾ in zlasti četrtega pododstavka člena 8(1) Direktive,

- (3) Popolnost dokumentacije je bilo treba potrditi, da se omogoči njen podroben pregled in da se državam članicam omogoči izdaja začasnih registracij fitofarmaceutskih sredstev, ki vsebujejo zadevni aktivni snovi, za največ tri leta ob izpolnjevanju pogojev iz člena 8(1) Direktive 91/414/EGS in zlasti pogoja v zvezi s podrobno oceno aktivnih snovi in fitofarmaceutskega sredstva glede na zahteve iz navedene direktive.

ob upoštevanju naslednjega:

- (1) V skladu s členom 6(2) Direktive 91/414/EGS je Združeno kraljestvo maja 2004 prejelo zahtevek od družbe Bayer CropScience za vključitev aktivne snovi fluopikolid v Prilogo I k Direktivi 91/414/EGS. Z Odločbo Komisije 2005/778/ES⁽²⁾ je bilo potrjeno, da je dokumentacija popolna ter da načeloma izpolnjuje zahteve po podatkih in informacijah iz prilog II in III k navedeni direktivi.

- (4) Za ti aktivni snovi so bili ocenjeni učinki na zdravje ljudi in okolje v skladu z določbami člena 6(2) in (4) Direktive 91/414/EGS za uporabe, ki sta jih predlagala vlagatelj. Država članica poročevalka je Komisiji 12. decembra 2005 predložila osnutke poročil o oceni za fluopikolid in 30. novembra 2005 za pinoksaden.

⁽¹⁾ UL L 230, 19.8.1991, str. 1.

⁽²⁾ UL L 293, 9.11.2005, str. 26.

⁽³⁾ UL L 160, 23.6.2005, str. 32.

- (5) Potem ko je država članica poročevalka predložila osnutke poročil o oceni, je bilo ugotovljeno, da je treba od vlagateljev zahtevati dodatne informacije, ki jih mora država članica poročevalka pregledati in o njih predložiti oceno. Zato pregled dokumentacij še vedno poteka, ocenjevanja pa ne bo mogoče zaključiti v roku iz Direktive 91/414/EGS.
- (6) Ker pri ocenjevanju še ni bil ugotovljen nikakršen razlog za neposredno zaskrbljenost, je treba državam članicam v skladu z določbami člena 8 Direktive 91/414/EGS omogočiti podaljšanje začasnih registracij fitofarmaceutskih sredstev, ki vsebujejo zadevni aktivni snovi, za obdobje 24 mesecev, da se omogoči nadaljevanje pregledovanja dokumentacije. Pričakuje se, da bo postopek ocenjevanja in odločanja o morebitni vključitvi fluopikolida in pinoksadena v Prilogo I zaključen v 24 mesecih.
- (7) Ukrepi, predvideni s to odločbo, so v skladu z mnenjem Stalnega odbora za prehranjevalno verigo in zdravje živali –

SPREJELA NASLEDNJO ODLOČBO:

Člen 1

Države članice lahko podaljšajo začasne registracije fitofarmaceutskih sredstev, ki vsebujejo fluopikolid ali pinoksaden, za največ 24 mesecev od datuma sprejetja te odločbe.

Člen 2

Ta odločba je naslovljena na države članice.

V Bruslju, 8. septembra 2008

Za Komisijo
Androulla VASSILIOU
Članica Komisije