

DIREKTIVE

DIREKTIVA KOMISIJE 2010/58/EU

z dne 23. avgusta 2010

o spremembi Direktive Sveta 91/414/EGS glede razširitve uporabe aktivne snovi iprodion

(Besedilo velja za EGP)

EVROPSKA KOMISIJA JE –

več dodatkov k poročilu o oceni glede zadevnih področij ocene tveganja, katerih sklepi potrjujejo, da je takšna razširitev uporabe sprejemljiva.

ob upoštevanju Pogodbe o delovanju Evropske unije,

(5) Zato je upravičeno spremeniti posebne določbe za iprodion.

ob upoštevanju Direktive Sveta 91/414/EGS z dne 15. julija 1991 o dajanju fitofarmaceutskih sredstev v promet ⁽¹⁾ in zlasti druge alineje drugega pododstavka člena 6(1) Direktive,

(6) Zato je primerno Direktivo 91/414/EGS ustrezno spremeniti.

ob upoštevanju naslednjega:

(7) Ukrepi, predvideni s to direktivo, so v skladu z mnenjem Stalnega odbora za prehranjevalno verigo in zdravje živali –

(1) Z Direktivo Komisije 2003/31/ES ⁽²⁾ je bil iprodion kot aktivna snov vključen v Prilogo I k Direktivi 91/414/EGS.

SPREJELA NASLEDNJO DIREKTIVO:

(2) Ob zahtevku za vključitev iprodiona je njegov edini prijavitelj Bayer predložil podatke o uporabi kot fungicid, ki so podprli splošni sklep, da se lahko pričakuje, da bodo fitofarmaceutska sredstva, ki vsebujejo iprodion, izpolnjevala varnostne zahteve iz člena 5(1)(a) in (b) Direktive 91/414/EGS.

Člen 1

Priloga I k Direktivi 91/414/EGS se spremeni v skladu s Prilogo k tej direktivi.

(3) Poleg navedene uporabe je drug prijavitelj DEVGEN zaprosil za spremembo, da se lahko iprodion uporablja kot nematocid. V podporo takšni razširitvi uporabe je prijavitelj DEVGEN predložil dodatne informacije.

Člen 2

Države članice sprejmejo in objavijo zakone in druge predpise, potrebne za uskladitev s to direktivo, najpozneje do 24. decembra 2010. Komisiji takoj sporočijo besedila navedenih predpisov in korelacijsko tabelo med navedenimi predpisi in to direktivo.

(4) Francija je ocenila predložene informacije in 12. januarja 2010 obvestila Komisijo o sklepu, da zahtevana razširitev uporabe ne pomeni nobenih tveganj poleg že upoštevanih tveganj pri posebnih določbah za iprodion iz Priloge I k Direktivi 91/414/EGS in poročila Komisije o pregledu za navedeno snov. Francija je pripravila zlasti

Navedene predpise uporabljajo od 25. decembra 2010.

Države članice se v sprejetih predpisih sklicujejo na to direktivo ali pa sklic nanjo navedejo ob njihovi uradni objavi. Način sklicevanja določijo države članice.

⁽¹⁾ UL L 230, 19.8.1991, str. 1.

⁽²⁾ UL L 101, 23.4.2003, str. 3.

Člen 3

Ta direktiva začne veljati dvajseti dan po objavi v *Uradnem listu Evropske unije*.

Člen 4

Ta direktiva je naslovljena na države članice.

V Bruslju, 23. avgusta 2010

Za Komisijo
Predsednik
José Manuel BARROSO

PRILOGA

V Prilogi I k Direktivi 91/414/EGS se vrstica 50 nadomesti z naslednjim:

Št.	Splošno ime, identifikacijske številke	Ime po IUPAC	Čistost ⁽¹⁾	Začetek veljavnosti	Potek veljavnosti	Posebne določbe
„50	iprodition št. CAS 36734-19-7 št. CIPAC 278	3-(3,5-diklorofenil)-nizopropil-2,4-dioksoimidazolidin-1-karboksimid	960 g/kg	1. januar 2004	31. december 2013	<p>Registrira se lahko samo kot fungicid in nematicid.</p> <p>Za izvajanje enotnih načel iz Priloge VI se upoštevajo sklepi poročila o pregledu za iprodion ter zlasti dodatkov I in II k poročilu, kot je bilo dokončno oblikovano v okviru Stalnega odbora za prehranjevalno verigo in zdravje živali 3. decembra 2002. V tej celoviti oceni morajo države članice:</p> <ul style="list-style-type: none"> — biti zlasti pozorne na možnost onesnaženja podzemne vode, kadar se aktivna snov uporablja v velikem obsegu (zlasti pri uporabi na trati) na kisljih tleh (pH pod 6) v občutljivih podnebnih razmerah, — skrbno preučiti tveganje za vodne nevretenčarje, če se aktivna snov uporablja v neposredni bližini površinskih vod. Kjer je primerno, je treba uporabiti ukrepe za zmanjšanje tveganja.“

⁽¹⁾ Več podrobnosti o aktivni snovi in njenih lastnostih je v poročilu o pregledu.