

ODLOČBA KOMISIJE

z dne 5. decembra 2008

o ne vključitvi nekaterih aktivnih snovi v Prilogo I k Direktivi Sveta 91/414/EGS in o preklicu registracije fitofarmaceutskih sredstev, ki vsebujejo navedene snovi

(notificirano pod dokumentarno številko C(2008) 7637)

(Besedilo velja za EGP)

(2008/934/ES)

KOMISIJA EVROPSKIH SKUPNOSTI JE –

- (4) Komisija je preučila osnutke poročil o oceni, priporočila držav članic poročevalk in pripombe drugih držav članic ter sklenila, da se člena 11b in 11f ne uporabljata. Posledično se uporablja člen 11e.

ob upoštevanju Pogodbe o ustanovitvi Evropske skupnosti,

- (5) Snovi iz Priloge k tej odločbi se ne smejo vključiti v Prilogo I k Direktivi 91/414/EGS.

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(2) Direktive,

- (6) Ker ne vključitev teh snovi ne temelji na jasnih znakih škodljivih učinkov iz Priloge VI Uredbe (ES) št. 1490/2002, morajo države članice v skladu s členom 12(3) Uredbe (ES) št. 1490/2002 imeti možnost ohranitve registracij do 31. decembra 2010.

ob upoštevanju naslednjega:

- (1) Člen 8(2) Direktive 91/414/EGS določa, da lahko država članica v obdobju dvanajstih let po notifikaciji navedene direktive registrira za dajanje v promet fitofarmaceutska sredstva z aktivnimi snovmi, ki niso uvrščene v Prilogo I k navedeni direktivi in so v prometu že dve leti po datumu notifikacije, medtem ko se navedene snovi postopno preučujejo v okviru delovnega programa.

- (7) Če države članice odobrijo podaljšanje roka za odstranjevanje, skladiščenje, dajanje v promet in uporabo obstoječih zalog fitofarmaceutskih sredstev, ki vsebujejo navedene snovi, je treba ta rok omejiti na obdobje dvanajstih mesecev, da se omogoči uporaba obstoječih zalog v naslednji rastni sezoni.

- (2) Uredbi Komisije (ES) št. 451/2000 ⁽²⁾ in (ES) št. 1490/2002 ⁽³⁾ določata podrobna pravila za izvajanje tretje faze delovnega programa iz člena 8(2) Direktive 91/414/EGS in seznam aktivnih snovi, ki jih je treba oceniti zaradi njihove možne vključitve v Prilogo I k Direktivi 91/414/EGS. Navedeni seznam vključuje snovi, naštete v Prilogi k tej odločbi.

- (8) Ta odločba ne vpliva na predložitev novega zahtevka v skladu s členom 6(2) Direktive 91/414/EGS in Uredbo Komisije (ES) št. 33/2008 z dne 17. januarja 2008 o podrobnih pravilih za izvajanje Direktive Sveta 91/414/EGS glede rednega in pospešenega postopka za oceno aktivnih snovi, ki so bile del delovnega programa iz člena 8(2) navedene direktive, vendar niso bile vključene v Prilogo I ⁽⁴⁾ v skladu s pospešenim postopkom iz členov 13 do 22 navedene uredbe.

- (3) V dveh mesecih po prejetju osnutka poročila o oceni so zadevni prijavitelji v skladu s členom 11e Uredbe (ES) št. 1490/2002 prostovoljno umaknili svojo podporo vključitvi navedenih snovi.

- (9) Navedeni postopek omogoča prijaviteljem, katerih snovi ni bila vključena zaradi njihovega umika, da vložijo nov zahtevek in predložijo samo dodatne podatke, potrebne za obravnavo posebnih vprašanj, ki so privedla k sprejetju odločbe o ne vključitvi. Prijavitelj je prejel osnutek poročila o oceni, ki določa omenjene podatke.

⁽¹⁾ UL L 230, 19.8.1991, str. 1.

⁽²⁾ UL L 55, 29.2.2000, str. 25.

⁽³⁾ UL L 224, 21.8.2002, str. 23.

⁽⁴⁾ UL L 15, 18.1.2008, str. 5.

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

SPREJELA NASLEDNJO ODLOČBO:

Člen 1

Snovi iz Priloge k tej odločbi se ne vključijo kot aktivne snovi v Prilogo I k Direktivi 91/414/EGS.

Člen 2

Države članice najpozneje do 31. decembra 2010 prekličajo registracije fitofarmaceutskih sredstev, ki vsebujejo eno ali več snovi iz Priloge.

Člen 3

Morebitno podaljšanje roka, ki ga odobrijo države članice v skladu s členom 4(6) Direktive 91/414/EGS, preneha veljati najpozneje 31. decembra 2011.

Člen 4

Ta odločba je naslovljena na države članice.

V Bruslju, 5. decembra 2008

Za Komisijo
Androulla VASSILIOU
Članica Komisije

PRILOGA

Seznam aktivnih snovi iz člena 1

Aktivna snov	Osnutek poročila o oceni je bil poslan prijavitelju dne
Acetoklor	14. decembra 2005
Akrinatriin	8. oktobra 2007
Asulam	28. julija 2006
Bitertanol	23. marca 2006
Bupirimat	7. avgusta 2007
Karbetamid	31. avgusta 2006
Karboksin	28. julija 2006
Kloropikrin	19. aprila 2006
Kletodim	19. aprila 2006
Cikloksidim	28. februarja 2007
Ciprokonazol	15. septembra 2006
Dazomet	8. oktobra 2007
Diklofop-metil	10. septembra 2007
Dietofenkarb	24. oktobra 2007
Ditianon	5. februarja 2007
Dodin	29. marca 2007
Etalfuralin	4. oktobra 2007
Etridiazol	7. avgusta 2007
Fenazakvin	23. junija 2006
Fenbukonazol	12. maja 2006
Fenbutatin oksid	20. aprila 2007
Fenoksikarb	4. oktobra 2007
Fluazifop-P	10. septembra 2007
Flufenoksuron	8. novembra 2007
Fluometuron	31. avgusta 2007
Flukvinkonazol	22. decembra 2005
Flurokloridon	27. oktobra 2006
Flutriafol	9. novembra 2006
Guazatin	8. novembra 2007
Heksitiazoks	18. maja 2006
Himeksazol	8. oktobra 2007
Isoksaben	9. novembra 2006
Metaldehid	1. septembra 2006

Aktivna snov	Osnutek poročila o oceni je bil poslan prijavitelju dne
Metosulam	8. oktobra 2007
Miklobutanil	29. marca 2006
Orizalin	4. oktobra 2007
Oksifluorfen	4. oktobra 2007
Paklobutrazol	7. decembra 2006
Pencikuron	1. junija 2006
Prokloraz	18. junija 2007
Propargit	8. oktobra 2007
Piridaben	7. avgusta 2007
Kvinmerak	6. julija 2007
Sintofen	8. novembra 2007
Tau-Fluvalinat	18. junija 2007
Tebufenozid	9. junija 2006
Teflutrin	4. maja 2007
Terbutilazin	8. oktobra 2007
Tiobenkarb	21. julija 2006