

II

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

ODLOČBE/SKLEPI

KOMISIJA

ODLOČBA KOMISIJE

z dne 4. aprila 2008

o nevključitvi azociklotina, ciheksatina in tidiazurona v Prilogo I k Direktivi Sveta 91/414/EGS in o preklicu registracij fitofarmaceutskih sredstev, ki vsebujejo navedene aktivne snovi

(notificirano pod dokumentarno številko C(2008) 1187)

(Besedilo velja za EGP)

(2008/296/ES)

KOMISIJA EVROPSKIH SKUPNOSTI JE –

- (2) Uredbi Komisije (ES) št. 451/2000⁽²⁾ in (ES) št. 1490/2002⁽³⁾ določata podrobna pravila za izvajanje druge in tretje faze delovnega programa iz člena 8(2) Direktive 91/414/EGS.

ob upoštevanju Pogodbe o ustanovitvi Evropske skupnosti,

- (3) Azociklotin, ciheksatin in tidiazuron so snovi, predvidene za tretjo fazo programa.

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,

- (4) Edini prijavitelji za azociklotin, ciheksatin in tidiazuron so 25. januarja 2007, 24. januarja 2007 in 7. februarja 2007 v tem zaporedju obvestili Komisijo, da ne želijo več sodelovati v delovnem programu za te aktivne snovi in zato ne bodo predložili nadaljnjih informacij. Zato se te aktivne snovi ne smejo vključiti v Prilogo I k Direktivi 91/414/EGS.

ob upoštevanju naslednjega:

- (1) Člen 8(2) Direktive 91/414/EGS določa, da lahko država članica v dvanajstih letih od notifikacije te direktive registrira za dajanje v promet fitofarmaceutska sredstva, ki vsebujejo aktivne snovi, ki niso vključene v Prilogo I k navedeni direktivi, in so v prometu že dve leti po datumu notifikacije, pri čemer se navedene snovi postopoma pregledujejo v okviru delovnega programa.

- (5) Sprejeti je treba ukrepe za zagotovitev, da se obstoječe registracije za fitofarmaceutska sredstva, ki vsebujejo azociklotin, ciheksatin ali tidiazuron, prekličejo v predpisanim roku in se ne podaljšajo ter da se za taka sredstva ne izdajo registracije.

⁽¹⁾ UL L 230, 19.8.1991, str. 1. Direktiva, kakor je bila nazadnje spremenjena z Direktivo Komisije 2008/40/ES (UL L 87, 29.3.2008, str. 5).

⁽²⁾ UL L 55, 29.2.2000, str. 25. Uredba, kakor je bila nazadnje spremenjena z Uredbo (ES) št. 1044/2003 (UL L 151, 19.6.2003, str. 32).

⁽³⁾ UL L 224, 21.8.2002, str. 23. Uredba, kakor je bila nazadnje spremenjena z Uredbo (ES) št. 1095/2007 (UL L 246, 21.9.2007, str. 19).

- (6) Za te aktivne snovi, za katere je rok predhodnega obvestila o umiku fitofarmaceutskih sredstev, ki vsebujejo take snovi, kratek, je smiselno predvideti podaljšanje roka za odstranjevanje, skladiščenje, dajanje v promet in uporabo obstoječih zalog za obdobje, ki ni daljše od dvanajstih mesecev, da se omogoči uporaba obstoječih zalog v naslednji rastni sezoni. V primerih daljšega roka predhodnega obvestila se ta rok lahko skrajša in izteče na koncu rastne sezone.
- (7) Ta odločba ne vpliva na predložitev zahtevka za azociklotin, ciheksatin ali tidiazuron v skladu z določbami člena 6(2) Direktive 91/414/EGS zaradi morebitne vključitve v Prilogo I k navedeni direktivi.
- (8) Ukrepi, predvideni s to direktivo, so v skladu z mnenjem Stalnega odbora za prehranjevalno verigo in zdravje živali –
- (a) se registracije za fitofarmaceutska sredstva, ki vsebujejo azociklotin, ciheksatin in tidiazuron, prekličejo do 4. oktobra 2008;
- (b) se od 5. aprila 2008 nobene registracije za fitofarmaceutska sredstva, ki vsebujejo azociklotin, ciheksatin in tidiazuron, ne izdajo ali podaljšajo z odstopanjem iz člena 8(2) Direktive 91/414/EGS.

Člen 3

Morebitno podaljšanje roka, ki gaodobrijo države članice v skladu s členom 4(6) Direktive 91/414/EGS, je čim krajše in traja največ do 4. oktobra 2009.

Člen 4

Ta direktiva je naslovljena na države članice.

SPREJELA NASLEDNJO ODLOČBO:

Člen 1

Azociklotin, ciheksatin in tidiazuron se ne vključijo v Prilogo I k Direktivi 91/414/EGS.

Člen 2

Države članice zagotovijo, da:

V Bruslju, 4. aprila 2008

Za Komisijo
Androulla VASSILIOU
Članica Komisije