

РЕШЕНИЕ НА КОМИСИЯТА

от 19 декември 2003 година

за даване право на държавите-членки да удължат временните разрешения,
издавани за новите активни вещества тиаклоприд, тиаметоксам, хиноксифен,
флазасулфурон, вирус на *Spodoptera exigua* nuclear polyhedrosis, спинозад,
Giocladium catenulatum, *Pseudomonas chlororaphis* и индоксакарб

(нотифицирано под № C(2003)4851)

(Текст от значение за ЕИП)

(2003/896/ЕО)

КОМИСИЯТА НА ЕВРОПЕЙСКИТЕ ОБЩНОСТИ,

като взе предвид Договора за създаване на Европейската общност,

като взе предвид Директива 91/414/ЕИО на Съвета от 15 юли 1991 г. относно
пускането на пазара на продукти за растителна защита¹, последно изменена с
Директива 2003/84/ЕО на Комисията², и по-специално член 8, параграф 1, четвърта
алинея от нея,

като има предвид, че:

(1) Съгласно член 6, параграф 2 от Директива 91/414/ЕИО, през м. септември 1998 г. Обединеното кралство получи заявление от *Bayer AG* (понастоящем *Bayer CropScience*) за вписването на активния тиаклоприд в приложение I към Директива 91/414/ЕИО. Решение 2000/181/ЕО на Комисията³ потвърди, че документацията е пълна и може да се счита, че задоволява като цяло изискванията по приложения II и III към директивата по отношение на данните и информацията.

(2) Властите на Испания получиха подобно заявление през м. март 1999 г. от *Novartis Crop Protection AG* (понастоящем *Bayer CropScience*) относно тиаметоксам. Тази документация бе обявена за пълно с Решение 2000/181/ЕО на Комисията.

(3) Властите на Обединеното Кралство получиха подобно заявление през м. август 1995 г. от страна на *Dow Elanco Europe* (понастоящем *Dow AgroSciences*) относно

¹ ОВ L 230, 19.8.1991 г., стр.1

² ОВ L 247, 30.9.2003 г., стр.20

³ ОВ L 57, 2.3.2000 г., стр.35.

хиноксифен. Тази документация бе обявена за пълна с Решение 96/457/ЕО на Комисията⁴.

(4) Властите на Испания получиха молба, подобна през м. декември 1996 г. от *ISK Biosciences Europe SA* относно флазасулфурон. Тази документация бе обявена за пълна с Решение 97/865/ЕО на Комисията⁵.

(5) Властите на Нидерландия получиха молба, подобна през м. юли 1996 г. от *Biosys* относно вируса на *Spodoptera exigua nuclear polyhedrosis*. Тази документация бе обявена за пълна с Решение 97/865/ЕО.

(6) Властите на Нидерландия получиха молба, подобна през м. юли 1999 г. от *Dow AgroSciences* относно спинозад. Тази документация бе обявена за пълна с Решение 2000/210/ЕО на Комисията⁶.

(7) Властите на Финландия получиха молба, подобна през м. май 1998 г. от *Kemira Agro Oy* относно *Gliocladium catenulatum*. Тази документация бе обявена за пълна с Решение 1999/392/ЕО на Комисията⁷.

(8) Властите на Швеция получиха молба, подобна през м. декември 1994 г. от *Bio Agri AB* относно *Pseudomonas chlororaphis*. Това досие бе обявено за пълно с Решение 97/248/ЕО на Комисията⁸.

(9) Властите на Нидерландия получиха молба, подобна през м. октомври 1997 г. от *Du Pont de Nemours France SA* относно индоксакарб. Тази документация бе обявена за пълна с Решение 98/398/ЕО на Комисията⁹.

(10) Потвърждение на пълнотата на документацията бе необходимо, за да стане възможно тя да бъде подробно разгледана и да се даде на държавите-членки възможността да издават временни разрешителни за периоди до три години за продуктите за растителна защита, съдържащи въпросните активни вещества, при съблюдаване на условията, постановени в член 8, параграф 1 от Директива 91/414/ЕИО, и по-специално на условията, отнасящи се до подробната оценка на активното вещество и на продукта за растителна защита с оглед на изискванията, постановени от директивата.

(11) За тези активни вещества въздействието върху здравето на човека и околната среда са били оценени в съответствие с разпоредбите на член 6, параграфи 2 и 4 от Директива 91/414/ЕИО за приложенията, предложени от съответните заявители. Докладващите Държави-членки представиха проектооценките си пред Комисията

⁴ ОВ L 189, 30.7.1996 г., стр. 112

⁵ ОВ L 351, 23.12.1997 г., стр. 67.

⁶ ОВ L 64, 11.3.2000 г., стр. 24.

⁷ ОВ L 148, 15.6.1999 г., стр. 44.

⁸ ОВ L 98, 15.4.1997 г., стр. 15.

⁹ ОВ L 176, 20.6.1998 г., стр. 34.

на 29 ноември 2000 г. (тиаклоприд), 20 януари 2002 г. (тиаметоксам), 11 октомври 1996 г. (хиноксифен), 1 август 1999 г. (флазасулфурон), 19 ноември 1999 г. (вируса на *Spodoptera exigua nuclear polyhedrosis*), 1 февруари 2001 г. (спинозад), 16 май 2001 г. (*Gliocladium catenulatum*), 7 април 1998 г. (*Pseudomonas chlororaphis*) и 7 февруари 2000 г. (индоксакарб).

(12) Документите са все още в процес на разглеждане след представянето на проектооценките от съответните докладващи държави-членки и няма да бъде възможно оценяването да приключи в сроковете, предвидени с Директива 91/414/ЕИО на Съвета.

(13) Тъй като оценката до момента не е установила никакви причини за безпокойство, на държавите-членки би трябвало да се даде възможността да удължат временните разрешения, дадени за продуктите за растителна защита, съдържащи въпросните активни вещества, за срок от 24 месеца, в съответствие с разпоредбите на член 8 от Директива 91/414/ЕИО, така че да се даде възможност да продължи разглеждането на документите. Очаква се оценката и процеса по вземане на решение за евентуално включване в приложение I на всяко едно от въпросните активни вещества да приключат в рамките на 24 месеца.

(14) Мерките, предвидени в настоящото решение, са в съответствие със становището на Постоянния комитет по хранителната верига и здравето на животните,

РЕШИ:

Член 1

Държавите-членки могат да удължат временните разрешения за продукти за растителна защита, съдържащи тиаклоприд, тиаметоксам, хиноксифен, флазасулфурон, вируса на *Spodoptera exigua nuclear polyhedrosis*, спинозад, *Gliocladium catenulatum*, *Pseudomonas chlororaphis* или индоксакарб за период не повече от 24 месеца от датата на приемането на настоящото решение.

Член 2

Адресати на настоящото решение са държавите-членки.

Съставено в Брюксел на 19 декември 2003 година.

За Комисията:

David BYRNE

Член на комисията