

ДИРЕКТИВА 2003/70/ЕО НА КОМИСИЯТА

от 17 юли 2003 година

за изменение на Директива 91/414/ЕИО на Съвета по отношение на включването на мекопроп, мекопроп-П и пропиконазол като активни вещества

(Текст от значение за ЕИП)

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 2003/79/ЕО на Комисията², и по-специално член 6, параграф 1 от нея,

като има предвид, че:

(1) Регламент (ЕИО) № 3600/92 на Комисията от 11 декември 1992 г. за определяне на подробни правила за изпълнението на първия етап от работната програма, посочена в член 8, параграф 2 от Директива 91/414/ЕИО на Съвета относно пускането на пазара на продукти за растителна защита³, последно изменена с Регламент (ЕО) № 2266/2000⁴, установява списък на активните вещества, които следва бъдат оценени с оглед на евентуалното им включване в приложение I към Директива 91/414/ЕИО. Този списък включва мекопроп, мекопроп-П и пропиконазол.

(2) Въздействието на тези активните вещества върху здравето на човека и върху околната среда е било отчетено в съответствие с разпоредбите, установени в Регламент (ЕИО) № 3600/92 относно кръг употреби, предложени от уведомителите. С Регламент (ЕО) № 933/94 на Комисията от 27 април 1994 г., който установява активните вещества за продукти за растителна защита, и които определят докладващата държава-членка за докладването на прилагането на Регламент (ЕИО) № 3600/92 на Комисията⁵, последно изменен с Регламент (ЕО) № 2230/95⁶, са били посочени следните докладващи държави-членки, които една след друга предоставиха на Комисията съответните доклади за преглед и препоръките към Комисията, в съответствие с член 7, параграф 1, буква в) от Регламент (ЕИО) № 3600/92: мекопроп: докладващата държава-членка е Дания, цялата необходима

¹ ОВ L 230, 19.8.1991 г., стр. 1.

² ОВ L 177, 16.7.2003 г., стр. 12.

³ ОВ L 366, 15.12.1992 г., стр. 10.

⁴ ОВ L 259, 13.10.2000 г., стр. 27.

⁵ ОВ L 107, 28.4.1994 г., стр. 8.

⁶ ОВ L 225, 22.9.1995 г., стр. 1.

информация беше предоставена на 31 август 1999 г.; мекопроп-П, докладващата държава-членка е Дания, цялата необходима информация беше предоставена на 7 януари 1999 г.; пропиконазол: докладващата държава-членка е Финландия, цялата необходима информация беше предоставена на 30 ноември 1998 година.

(3) Тези доклади за оценка са били разгледани от държавите-членки и от Комисията в рамките на Постоянния комитет по хранителната верига и здравето на животните.

(4) Прегледите на всички активни вещества бяха приключени на 15 април 2003 г. под формата на доклади за преглед на Комисията за мекопроп, мекопроп-П и пропиконазол.

(5) Прегледите на мекопроп, мекопроп-П и на пропиконазол не са установили неразрешени въпроси или загриженост, които да изискват консултация с Научния комитет по растенията .

(6) Проведените различни анализи показаха, че продукти за растителна защита, които съдържат мекопроп, мекопроп-П или пропиконазол, като цяло се очаква да отговорят на изискванията на член 5, параграф 1, букви а) и б) от Директива 91/414/ЕИО, по-специално що се отнася до употребите, анализирани и уточнени в доклада за преглед на Комисията. Поради това е уместно тези активни вещества да бъдат включени в приложение I, за да се гарантира, че във всички държави-членки разрешенията за продукти за растителна защита, които съдържат тези активни вещества, се издават в съответствие с разпоредбите на настоящата директива.

(7) Доклада за преглед на Комисията се изисква с цел подходящо прилагане от държавите-членки на няколко раздела на единните принципи, установени в Директива 91/414/ЕИО. Поради това, следва да се предвиди, че финализираният доклад за оценка, с изключение на поверителната информация, следва да бъде съхраняван или предоставян на разположение от държавите-членки за справка от всяка заинтересована страна

(8) Следва да бъде предвиден разумен срок, преди включването на дадено активно вещество в приложение I , с цел да се позволи на държавите-членки и на заинтересованите страни да се подготвят за новите изисквания, които ще бъдат резултат от включването.

(9) След включването, на държавите-членки следва да бъде предоставен разумен срок, в рамките на който да бъдат приложени разпоредбите на Директива 91/414/ЕИО по отношение на продуктите за растителна защита, които съдържат мекопроп, мекопроп-Р или пропиконазол, и по-специално за преразглеждането на съществуващите разрешения, за да се гарантира спазването на приложимите условия за тези активни вещества, определени в приложение I към Директива 91/414/ЕИО. Трябва да се предвиди по-дълъг срок за подаването и оценката на

пълното досие за всеки продукт за растителна защита в съответствие с установените в Директива 91/414/ЕИО единни принципи.

(10) Директива 91/414/ЕИО следва да бъде съответно изменена.

(11) Предвидените в настоящата директива мерки са в съответствие със становището на Постоянния комитет по хранителната верига и здравето на животните,

ПРИЕ НАСТОЯЩАТА ДИРЕКТИВА:

Член 1

Приложение I към Директива 91/414/ЕИО се изменя с приложението към настоящата директива.

Член 2

Държавите-членки въвеждат в сила необходимите закони, подзаконови и административни разпоредби, за да се съобразят с настоящата директива преди 30 ноември 2004 г. Те незабавно уведомяват Комисията за това.

Те прилагат тези разпоредби, считано от 1 декември 2004 година.

Когато държавите-членки приемат тези разпоредби, в тях се съдържа позоваване на настоящата директива или то се извършва при официалното им публикуване.

Условията и редът на позоваване се определят от държавите-членки.

Член 3

1. Държавите-членки преразглеждат разрешението, издадено за всеки продукт за растителна защита, съдържащ мекопроп, мекопроп-П или пропиконазол, за да гарантират че са спазени условията, свързани с тези активни вещества, определени в приложение I към Директива 91/414/ЕИО. Те изменят или оттеглят разрешението по целесъобразност най-късно до 30 ноември 2004 г.

2. Всеки разрешен продукт за растителна защита, който съдържа мекопроп, мекопроп-П или пропиконазол като единствено активно вещество или като едно от няколко активни вещества, всички от които са изброени в приложение I към Директива 91/414/ЕИО най-късно до 31 май 2004 г., подлежи на преценка от държавите-членки в съответствие с единните принципи, предвидени в приложение

VI към Директива 91/414/ЕИО, въз основа на досие, което отговаря на изискванията в приложение III към настоящата директива. На основата на тази оценка, държавите-членки определят дали продуктът отговаря на условията на член 4, параграф 1, букви б), в), г) и д) от Директива 91/414/ЕИО. Те изменят или оттеглят разрешението по целесъобразност най-късно до 31 май 2008 г.

Член 4

Настоящата директива влиза в сила на 1 юни 2004 година.

Член 5

Адресати на настоящата директива са държавите-членки.

Съставено в Брюксел на 17 юли 2003 година.

За Комисията:

David BYRNE

Член на Комисията

ПРИЛОЖЕНИЕ

Следните субстанции се добавят в края на таблицата към приложение I към Директива 91/414/ЕИО

Номер	Общоприето наименование, идентификационни номера	Обозначение на МСЧПХ	Чистота (1)	Влизане в сила	Изтичане на включването	Специални разпоредби
“56	мекопроп № CAS 7085-19-0 № CIPAC 51	(RS)-2-(4-хлоро-о-толилокси)-пропионова киселина	930 г/кг	1 юни 2004 г.	31 май 2014 г.	Могат да бъдат разрешени единствено за употреба като хербицид. За прилагането на единните принципи, предвидени в приложение VI, се отчитат заключенията на доклада за преглед относно мекопроп и, по-специално, неговите допълнения I и II от тях, така както са финализирани на 15 април 2003 г. от Постоянния комитет по хранителната верига и здравето на животните. В тази обща оценка: - Държавите-членки следва да обърнат специално внимание на възможността от заразяване на подпочвените води, когато активното вещество се прилага в райони с податлива почва и/или на променливи климатични условия. Условията за разрешаване следва да включват, при необходимост, мерки, които целят намаляване на риска, - Държавите-членки следва да обърнат специално внимание на защитата на нецелевите членестоноги. В случай на нужда, следва да се приемат мерки, които целят намаляване на риска

57	мекопроп-П № CAS 16484-77-8 № CIPAC 475	Тетраметилтиурам дисулфид; Бис (диметилтиокарбамоил)- дисулфид	860 г/кг	1 юни 2004 г.	31 май 2014 г.	Могат да бъдат разрешени единствено за употреба като хербицид. За прилагането на единните принципи, предвидени в приложение VI, се отчитат заключенията на доклада за преглед за мекопроп-П и, по-специално, неговите допълнения I и II, така както са финализирани на 15 април 2003 г. от Постоянния комитет по хранителната верига и здравето на животните. В тази обща оценка: - Държавите-членки следва да обърнат специално внимание на възможността от заразяване на подпочвените води, когато активното вещество се прилага в областите с податлива почва и/или променливи климатични условия. Условията за разрешение следва да включват при необходимост мерки, които целят намаляване на риска
----	---	--	----------	---------------	----------------	---

58	пропиконазол № CAS 60207-90-1 № CIPAC 408	(±)-1-[2-(2,4-дихлохофенил)-4-пропил-1,3-диоксолан-илметил]-1H-1,2,4-триазол	920 г/кг	1 юни 2004 г.	31 май 2014 г.	Могат да бъдат разрешени единствено за употреба като фунгицид. За прилагането на единните принципи, предвидени в приложение VI, ще се отчитат заключенията на доклада за преглед пропиконазол и, по-специално, неговите допълнения I и II от тях, така както са финализирани на 15 април 2003 г. от Постоянния комитет по хранителната верига и здравето на животните. В тази обща оценка: - държавите-членки следва да обърнат особено внимание на защитата на членестоногите и на водните организми. Условието за разрешение, когато е необходимо, следва да включват мерки, които целят намаляване на риска, - държавите-членки следва да обърнат специално внимание на защитата на организмите, които живеят в почвата при прилагането на съдържание над 625 g a.i./ha (например: употреби на тревната площ). Условието за разрешение, когато е необходимо, следва да включват мерки, които целят намаляване на риска (например: система за прилагане по места)
(1) Допълнителните подробности относно идентичността и спецификацията на активната субстанция са предоставени в доклада за преглед”						