

## SKLEP KOMISIJE

z dne 5. novembra 2010

## o dovoljenju državam članicam za podaljšanje začasnih registracij nove aktivne snovi spirotetramat

(notificirano pod dokumentarno številko C(2010) 7437)

(Besedilo velja za EGP)

(2010/671/EU)

EVROPSKA KOMISIJA JE –

telj, ocenjeni vplivi te aktivne snovi na zdravje ljudi in na okolje. Država članica poročevalka je Komisiji 29. aprila 2008 predložila osnutek poročila o oceni.

ob upoštevanju Pogodbe o delovanju Evropske unije,

ob upoštevanju Direktive Sveta 91/414/EGS z dne 15. julija 1991 o dajanju fitofarmaceutskih sredstev v promet <sup>(1)</sup> in zlasti četrtega pododstavka člena 8(1) Direktive,

- (4) Po predložitvi osnutka poročila o oceni države članice poročevalke je bilo ugotovljeno, da je treba od vlagatelja zahtevati nadaljnje informacije, ki jih država članica poročevalka pregleda in predloži svojo oceno. Zato pregled dokumentacije še traja in ocenjevanja ne bo mogoče zaključiti v roku, predvidenem v Direktivi 91/414/EGS.

ob upoštevanju naslednjega:

- (1) Avstrija je oktobra 2006 v skladu s členom 6(2) Direktive 91/414/EGS prejela zahtevek od družbe Bayer CropScience AG za vključitev aktivne snovi spirotetramat v Prilogo I k Direktivi 91/414/EGS. Z Odločbo Komisije 2007/560/ES <sup>(2)</sup> je bilo potrjeno, da je dokumentacija popolna ter da načeloma vsebuje zahtevane podatke in informacije iz prilog II in III k navedeni direktivi.

- (5) Ker pri ocenjevanju še ni bil ugotovljen nikakršen razlog za neposredno zaskrbljenost, je treba državam članicam v skladu z določbami člena 8 Direktive 91/414/EGS omogočiti podaljšanje začasnih registracij fitofarmaceutskih sredstev, ki vsebujejo zadevno aktivno snov, za 24 mesecev, da se omogoči nadaljevanje pregledovanja dokumentacije. Pričakuje se, da bo postopek ocenjevanja in odločanja o morebitni vključitvi spirotetramata v Prilogo I k navedeni direktivi zaključen v 24 mesecih.

- (2) Potrditev popolnosti dokumentacije je bila potrebna zato, da se omogoči podroben pregled snovi in da se državam članicam omogoči, da izdajo začasna dovoljenja za največ tri leta za fitofarmaceutska sredstva, ki vsebujejo zadevno aktivno snov, ob skladnosti s pogoji iz člena 8(1) Direktive 91/414/EGS in zlasti pogojem v zvezi s podrobno oceno aktivnih snovi in fitofarmaceutskih sredstev glede na zahteve iz navedene direktive.

- (6) Ukrepi iz tega sklepa so v skladu z mnenjem Stalnega odbora za prehranjevalno verigo in zdravje živali –

- (3) V skladu z določbami člena 6(2) in (4) Direktive 91/414/EGS so bili za uporabe, ki jih je predlagal vlagatelj,

SPREJELA NASLEDNJI SKLEP:

## Člen 1

Države članice lahko podaljšajočasne registracije za fitofarmaceutska sredstva, ki vsebujejo spirotetramat, do najpoznejše 31. decembra 2012.

<sup>(1)</sup> UL L 230, 19.8.1991, str. 1.

<sup>(2)</sup> UL L 213, 15.8.2007, str. 29.

*Člen 2*

Ta sklep preneha veljati 31. decembra 2012.

*Člen 3*

Ta sklep je naslovljen na države članice.

V Bruslju, 5. novembra 2010

*Za Komisijo*  
John DALLI  
*Član Komisije*

---