

ROZPORZĄDZENIE KOMISJI (UE) NR 78/2010

z dnia 27 stycznia 2010 r.

zmieniające rozporządzenie (WE) nr 33/2008 w odniesieniu do zakresu i okresu przyznanego w ramach zwykłej procedury Urzędowi na przyjęcie stanowiska dotyczącego włączenia niektórych substancji czynnych do załącznika I do dyrektywy 91/414/EWG

(Tekst mający znaczenie dla EOG)

KOMISJA EUROPEJSKA,

uwzględniając Traktat o funkcjonowaniu Unii Europejskiej,

uwzględniając dyrektywę Rady 91/414/EWG z dnia 15 lipca 1991 r. dotyczącą wprowadzania do obrotu środków ochrony roślin ⁽¹⁾, w szczególności jej art. 6 ust. 5,

a także mając na uwadze, co następuje:

(1) Rozporządzenie Komisji (WE) nr 33/2008 z dnia 17 stycznia 2008 r. ustanawiające szczegółowe zasady stosowania dyrektywy Rady 91/414/EWG w odniesieniu do zwykłej i przyspieszonej procedury oceny substancji czynnych objętych programem prac, o którym mowa w art. 8 ust. 2 tej dyrektywy, ale niewłączonych do załącznika I do tej dyrektywy ⁽²⁾ stosuje się do substancji z trzeciego i czwartego etapu, które zostały ocenione, ale niewłączone do załącznika I do dyrektywy 91/414/EWG w terminie do dnia 31 grudnia 2008 r. Rozporządzenia nie stosuje się do substancji z trzeciego i czwartego etapu ocenionych po tym terminie.

(2) Rozporządzenie Komisji (WE) nr 2076/2002 ⁽³⁾ i decyzja Komisji 2003/565/WE ⁽⁴⁾ zostały jednak zmienione w celu przedłużenia okresu programu prac do dnia 31 grudnia 2009 r. w odniesieniu do substancji z trzeciego i czwartego etapu. Należy odpowiednio zmienić datę wymienioną w rozporządzeniu (WE) nr 33/2008.

(3) W odniesieniu do zwykłej procedury stało się oczywiste, że okres przyznany Urzędowi na przygotowanie jego stanowiska powinien zostać przedłużony ze względu na złożoność i nakład związanej z tym pracy. Dotyczyć to powinno jedynie substancji czynnych, w sprawie których projekt sprawozdania z oceny przedłożono Komisji po wejściu w życie niniejszego rozporządzenia.

(4) Należy zatem odpowiednio zmienić rozporządzenie (WE) nr 33/2008.

(5) Środki przewidziane w niniejszym rozporządzeniu są zgodne z opinią Stałego Komitetu ds. Łańcucha Żywnościowego i Zdrowia Zwierząt,

PRZYJMUJE NINIEJSZE ROZPORZĄDZENIE:

Artykuł 1

W rozporządzeniu (WE) nr 33/2008 wprowadza się następujące zmiany:

1) artykuł 1 lit. c) otrzymuje brzmienie:

„c) dla substancji z trzeciego i czwartego etapu – do dnia 31 grudnia 2009 r.”;

2) artykuł 10 otrzymuje brzmienie:

„Artykuł 10**Stanowisko Urzędu**

1. Urząd zajmuje stanowisko, czy dana substancja czynna może spełniać wymogi art. 5 dyrektywy 91/414/EWG, w terminie sześciu miesięcy od zakończenia okresu przewidzianego w art. 9 ust. 3 niniejszego rozporządzenia i powiadamia o tym wnioskodawcę, państwa członkowskie i Komisję.

W odpowiednich przypadkach Urząd wypowiada się w swoim stanowisku na temat opcji dotyczących środków ograniczających ryzyko w kontekście zamierzonych zastosowań określonych w projekcie sprawozdania z oceny.

2. Jeżeli Urząd potrzebuje dodatkowych informacji, wówczas w porozumieniu z państwem członkowskim pełniącym rolę sprawozdawcy ustanawia okres nie dłuższy niż dziewięćdziesiąt dni na złożenie tych informacji przez wnioskodawcę do Urzędu i państwa członkowskiego pełniącego rolę sprawozdawcy. Urząd informuje o tym Komisję i państwa członkowskie. Uwzględnia się wyłącznie informacje przedłożone w przyznanym terminie.

⁽¹⁾ Dz.U. L 230 z 19.8.1991, s. 1.

⁽²⁾ Dz.U. L 15 z 18.1.2008, s. 5.

⁽³⁾ Dz.U. L 319 z 23.11.2002, s. 3.

⁽⁴⁾ Dz.U. L 192 z 31.7.2003, s. 40.

Państwo członkowskie pełniące rolę sprawozdawcy dokonuje oceny dodatkowych informacji i bezzwłocznie przedkłada je Urzędowi, najpóźniej w terminie sześćdziesięciu dni po otrzymaniu dodatkowych informacji.

W takim przypadku przewidziany w ust. 1 sześciomiesięczny termin na przyjęcie stanowiska przez Urząd zostaje przedłużony o okres, który kończy się w momencie otrzymania przez Urząd oceny dodatkowych informacji.

3. W celu ułatwienia planowania prac Komisja i Urząd uzgadniają harmonogram wydawania stanowisk. Komisja i Urząd uzgadniają format, w jakim przedkładane są stanowiska Urzędu.”.

Niniejsze rozporządzenie wiąże w całości i jest bezpośrednio stosowane we wszystkich państwach członkowskich.

Sporządzono w Brukseli dnia 27 stycznia 2010 r.

W imieniu Komisji
José Manuel BARROSO
Przewodniczący

Artykuł 2

Przepisy przejściowe

Artykuł 10 rozporządzenia (WE) nr 33/2008 stosuje się nadal bez zmian do substancji czynnych, w sprawie których państwo członkowskie pełniące rolę sprawozdawcy przedłożyło Komisji projekt sprawozdania z oceny zgodnie z art. 8 ust. 1 rozporządzenia (WE) nr 33/2008 przed wejściem w życie niniejszego rozporządzenia.

Artykuł 3

Wejście w życie

Niniejsze rozporządzenie wchodzi w życie następnego dnia po jego opublikowaniu w *Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej*.