

Αριθμός 222

ΟΙ ΠΕΡΙ ΓΕΩΡΓΙΚΩΝ ΦΑΡΜΑΚΩΝ ΝΟΜΟΙ ΤΟΥ 1993 ΚΑΙ 2004

Διάταγμα δυνάμει του άρθρου 20Α

Για σκοπούς εναρμόνισης με τις πράξεις της Ευρωπαϊκής Κοινότητας με τίτλο –

- Επίσημη Εφημερίδα της Ε.Ε.: L 164, 26.06.2009, σ. 59.
- (α) «Οδηγία 2009/70/ΕΚ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 25ης Ιουνίου 2009 για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου ώστε να καταχωριστούν οι ουσίες difenacoum, didecyldimethylammonium chloride και sulfur ως δραστικές ουσίες»,
- Επίσημη Εφημερίδα της Ε.Ε.: L 172, 02.07.2009, σ. 23.
- (β) «Οδηγία 2009/77/ΕΚ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 1ης Ιουλίου 2009 για τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου ώστε να καταχωριστούν οι ουσίες chlorsulfuron, cyromazine, dimethachlor, etofenprox, lufenuron, penconazole, tri-allate και triflurosulfuron ως δραστικές ουσίες»,
- Επίσημη Εφημερίδα της Ε.Ε.: L 196, 28.07.2009, σ. 10.
- (γ) «Οδηγία 2009/82/ΕΚ ΤΟΥ ΣΥΜΒΟΥΛΙΟΥ της 13ης Ιουλίου 2009 για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου ώστε να καταχωριστεί η ουσία tetraconazole ως δραστική ουσία»,
- Επίσημη Εφημερίδα της Ε.Ε.: L 231, 03.09.2009, σ. 21.
- (δ) «Απόφαση 2009/685/ΕΚ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 2ας Σεπτεμβρίου 2009 σχετικά με τη διάρθωση της Οδηγίας 2002/48/ΕΚ για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου με σκοπό την καταχώριση των ουσιών iprovalicarb, prosulfuron και sulfosulfuron ως δραστικών ουσιών»,
- Επίσημη Εφημερίδα της Ε.Ε.: L 237, 09.09.2009, σ. 7.
- (ε) «Οδηγία 2009/116/ΕΚ ΤΟΥ ΣΥΜΒΟΥΛΙΟΥ της 25ης Ιουνίου 2009 για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου ώστε να καταχωριστούν τα παραφινέλαια CAS 64742-46-7, CAS 72623-86-0 και CAS 97862-82-3 ως δραστικές ουσίες»,
- Επίσημη Εφημερίδα της Ε.Ε.: L 237, 09.09.2009, σ. 11.
- (στ) «Οδηγία 2009/117/ΕΚ ΤΟΥ ΣΥΜΒΟΥΛΙΟΥ της 25ης Ιουνίου 2009 για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου ώστε να καταχωριστεί το παραφινέλαιο CAS 8042-47-5 ως δραστική ουσία»,
- Επίσημη Εφημερίδα της Ε.Ε.: L 314, 01.12.2009, σ. 69.
- (ζ) «Οδηγία 2009/154/ΕΚ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 30ης Νοεμβρίου 2009 για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου ώστε να καταχωριστεί η ουσία cyflufenamid ως δραστική ουσία»,
- Επίσημη Εφημερίδα της Ε.Ε.: L 315, 02.12.2009, σ. 24.
- (η) «Απόφαση 2009/874/ΕΚ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 30ης Νοεμβρίου 2009 για τη διάρθωση της Οδηγίας 2003/23/ΕΚ με την οποία τροποποιείται η Οδηγία 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου ώστε να καταχωριστούν οι ουσίες imazamox, oxasulfuron, ethoxysulfuron, foramsulfuron, oxadiargyl και cyazofamid ως δραστικές ουσίες»,
- Επίσημη Εφημερίδα της Ε.Ε.: L 338, 19.12.2009, σ. 83.
- (θ) «Οδηγία 2009/160/ΕΚ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 17ης Δεκεμβρίου 2009 για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου ώστε να καταχωριστεί η ουσία 2-phenylphenol ως δραστική ουσία»,

Επίσημη Εφημερίδα της Ε.Ε.: L 24, 28.01.2010, σ. 11.	(ι) «Οδηγία 2010/2/ΕΚ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 27ης Ιανουαρίου 2010 για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου όσον αφορά την επέκταση της χρήσης της δραστικής ουσίας chlotrimetruat»,
Επίσημη Εφημερίδα της Ε.Ε.: L 53, 04.03.2010, σ. 7.	(ια) «Οδηγία 2010/14/ΕΚ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 3ης Μαρτίου 2010 για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου ώστε να καταχωριστεί η ουσία heptamaloxyloglucan ως δραστική ουσία»,
Επίσημη Εφημερίδα της Ε.Ε.: L 58, 09.03.2010, σ. 5.	(ιβ) «Οδηγία 2010/15/ΕΚ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 8ης Μαρτίου 2010 για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου ώστε να καταχωριστεί η ουσία fluoricolide ως δραστική ουσία»,
Επίσημη Εφημερίδα της Ε.Ε.: L 60, 10.03.2010, σ. 17.	(ιγ) «Οδηγία 2010/17/ΕΚ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 9ης Μαρτίου 2010 για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου ώστε να καταχωριστεί η ουσία malathion ως δραστική ουσία»,
Επίσημη Εφημερίδα της Ε.Ε.: L 60, 10.03.2010, σ. 20.	(ιδ) «Οδηγία 2010/20/ΕΚ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 9ης Μαρτίου 2010 για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου όσον αφορά τη διαγραφή της ουσίας tolyfluanid ως δραστικής ουσίας και την ανάκληση των εγκρίσεων των φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την εν λόγω ουσία»,
Επίσημη Εφημερίδα της Ε.Ε.: L 65, 13.03.2010, σ. 27.	(ιε) «Οδηγία 2010/21/ΕΚ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 12ης Μαρτίου 2010 για τροποποίηση του Παραρτήματος Ι της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου όσον αφορά τους ιδιαίτερους όρους για τις ουσίες clothianidin, thiamethoxam, fipronil και imidacloprid»,
Επίσημη Εφημερίδα της Ε.Ε.: L 69, 13.03.2010, σ. 11.	(ιστ) «Οδηγία 2010/25/ΕΚ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 18ης Μαρτίου 2010 για τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου ώστε να καταχωριστούν οι ουσίες penoxsulam, proquinazid και spirodiclofen ως δραστικές ουσίες»,
1(ι) του 1993 117(Ι) του 2004.	Ο Υπουργός Γεωργίας, Φυσικών Πόρων και Περιβάλλοντος ασκώντας τις εξουσίες που του παρέχει το άρθρο 20Α των περί Γεωργικών Φαρμάκων Νόμων του 1993 και 2004, εκδίδει το ακόλουθο Διάταγμα:
Συνοπτικός τίτλος.	1. Το παρόν Διάταγμα θα αναφέρεται ως το περί Γεωργικών Φαρμάκων Διάταγμα, του 2010.
Ερμηνεία.	2. Στο παρόν Διάταγμα – «Νόμος» σημαίνει τους περί Γεωργικών Φαρμάκων Νόμους του 1993 και 2004.
Τροποποίηση του Παραρτήματος Ι του Νόμου. Παράρτημα.	3. Το Παράρτημα Ι του Νόμου τροποποιείται ως ακολούθως: (α) Οι δραστικές ουσίες με αύξοντα αριθμό 30, 31, 32, 42, 123, 142, 163, 222 και 281 αντικαθίστανται με τις δραστικές ουσίες με αύξοντα αριθμό 30, 31, 32, 42, 123, 142, 163, 222 και 281, αντίστοιχα, που περιλαμβάνονται στο Παράρτημα του παρόντος Διατάγματος, (β) με την αφαίρεση απ' αυτό, της δραστικής ουσίας με αύξοντα αριθμό 122, (γ) με την προσθήκη σ' αυτό, των δραστικών ουσιών με αύξοντα αριθμό 287 μέχρι 298 και 300 μέχρι 309, που περιλαμβάνονται στο Παράρτημα του παρόντος Διατάγματος.

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ  
(Παράγραφος 3)

A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαίτεροι όροι
«30	Ιρνοναλικαίτθ Αριθ. CAS 140923-17-7 Αριθ. CIPAC 620	Ισοπρτυλεστεράς [2- Μεθυλο-1-[1-(4-μεθυλοφαι- νυλο) αιθυλοκαρβονυλο] πρτυλο]-καρβαμικού οξέος	950 g/kg (προσωρινή προδιαγραφή)	Αναφορά σε 2002/48/ΕΚ (Απόφαση 2009/685/ΕΚ)	01.07.2002	30.6.2012	<p>Ιδιαίτεροι όροι</p> <p>Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνο ως μικροκτόνο.</p> <p>Για την εφαρμογή των ομοιομορφων αρχών του Παραρτήματος IV, λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης επανεξέτασης για την ιρνοναλικαίτθ, και ειδικότερα τα προσαρτήματα I και II του Παραρτήματος αυτού, όπως έχουν οριστικοποιηθεί στη Μόνιμη Επιτροπή για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων, στις 26 Φεβρουαρίου 2002. Στη συνολική εκτίμηση:</p> <p>- η προδιαγραφή για το τεχνικό υλικό όπως παρασκευάζεται εμπορικά πρέπει να επιβεβαιώνονται και να υποστηρίζονται από τα προσήκοντα αναλυτικά δεδομένα. Το υλικό δοκιμής που χρησιμοποιήθηκε στο φάκελο τοξικότητας πρέπει να συγκρίνεται και να επαληθεύεται ως προς τις εν λόγω προδιαγραφές του τεχνικού υλικού,</p> <p>- η αρμόδια αρχή πρέπει να καταβάλλει ιδιαίτερη προσοχή στην προστασία των χειριστών.</p>
<p>1. Η αρμόδια αρχή επανεξετάζει την έγκριση για κάθε προϊόν φυτοπροστασίας που περιέχει ιρνοναλικαίτθ, προσυλφουρον ή σουλφουλιφουρον ώστε να διασφαλίζεται ότι τηρούνται οι όροι όσον αφορά τις δραστικές αυτές ουσίες οι εκτιμώμενοι στο Παράρτημα I του Νόμου. Εφόσον είναι αναγκαίο, τροποποιεί ή αποσύρει την έγκριση κατά τις διατάξεις του Νόμου πριν από τις 31 Δεκεμβρίου 2002.</p> <p>2. Για κάθε εγκεκριμένο προϊόν φυτοπροστασίας που περιέχει ιρνοναλικαίτθ, προσυλφουρον ή σουλφουλιφουρον είτε ως μοναδική δραστική ουσία είτε ως μια από διάφορες δραστικές ουσίες οι οποίες περιέχονται όλες στον κατάλογο του Παραρτήματος I του Νόμου, η αρμόδια αρχή προβαίνει μέχρι την 1<sup>η</sup> Ιουλίου 2002 σε επαναξιολόγηση σύμφωνα με τις ομοιομορφες αρχές που προβλέπονται στο παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φάκελο ο οποίος πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, καθορίζεται κατά πόσον το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του εδαφίου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου. Εφόσον είναι αναγκαίο και μέχρι τις 31 Δεκεμβρίου 2003 το αργότερο, τροποποιεί ή αποσύρει την έγκριση για κάθε προϊόν φυτοπροστασίας του είδους αυτού.</p>							

A/A	Καινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαιτεροί όροι
31	Prosofluron Αριθ. CAS 94125-34-5 Αριθ. CIPAC 579	1-(4-μεθοξυ-6-μεθυλο-1,3,5-τριαζίν-2-υλο)-3-[2-(3,3,3-τριφθοροπροπυλο)-φαινυλοσουλφονυλ]- ουρία	950 g/kg	2002/48/ΕΚ (Απόφαση 2009/685/ΕΚ)	01.07.2002	30.6.2012	<p>Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνο ως παρασιτοκτόνο.</p> <p>Για την εφαρμογή των ομοιομορφων αρχών του Παραρτήματος IV, λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης επανεξέτασης για την prosofluron, και ειδικότερα τα προσαρτήματα I και II του Παραρτήματος αυτού, όπως έχουν οριστικοποιηθεί στη Μόνιμη Επιτροπή για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων, στις 26 Φεβρουαρίου 2002.</p> <p>Στη συνολική εκτίμηση η αρμόδια αρχή:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- πρέπει να λαμβάνει προσεκτική υπόψη τον κίνδυνο για τα υδρόβια φυτά, σε περίπτωση που η δραστική ουσία χρησιμοποιείται πλήρως των επιφανειακών υδάτων. Ανάλογα με την περίπτωση, πρέπει να εφαρμόζονται μέτρα περιορισμού του κινδύνου,</li> <li>- πρέπει να καταβάλλει ιδιαίτερη προσοχή στην προστασία των υπόγειων υδάτων, σε περίπτωση που η δραστική ουσία χρησιμοποιείται σε περιφέρειες με ευαίσθητες συνθήκες από άποψη εδάφους ή/και κλίματος. Ανάλογα με την περίπτωση, πρέπει να λαμβάνονται μέτρα για τον περιορισμό του κινδύνου.</li> </ul>

1. Η αρμόδια αρχή επανεξετάζει την έγκριση για κάθε προϊόν φυτοπροστασίας που περιέχει ipronalicaib, prosofluron ή sulfosulfuron ώστε να διασφαλίζεται ότι τηρούνται οι όροι όσον αφορά τις δραστικές αυτές ουσίες οι εκτιθέμενοι στο Παράρτημα I του Νόμου. Εφόσον είναι αναγκαίο, τροποποιεί ή αποσύρει την έγκριση κατά τις διατάξεις του Νόμου πριν από τις 31 Δεκεμβρίου 2002.

2. Για κάθε εγκεκριμένο προϊόν φυτοπροστασίας που περιέχει ipronalicaib, prosofluron ή sulfosulfuron είτε ως μοναδική δραστική ουσία είτε ως μια από διάφορες δραστικές ουσίες οι οποίες περιέχονται όλες στον κατάλογο του Παραρτήματος I του Νόμου, η αρμόδια αρχή προβάλει μέχρι την 1<sup>η</sup> Ιουλίου 2002 σε επαναξιολόγηση σύμφωνα με τις ομοιομορφες αρχές που προβλέπονται στο παράρτημα IV του Νόμου, με βάση το προϊόν πλήρως τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του άρθρου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου. Εφόσον είναι αναγκαίο και μέχρι τις 31 Δεκεμβρίου 2003 το αργότερο, τροποποιεί ή αποσύρει την έγκριση για κάθε προϊόν φυτοπροστασίας του είδους αυτού.

A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Όνομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαίτεροι όροι
32	Sulfosulfuron Αριθ. CAS 141776-32-1 Αριθ. CIPAC 601	1-(4,6-διμεθοξυπυριμιδιν-2-υλο)-3-[2-αιθανοσουλ-φονυλο]ιμιδαζολ[1,2-α]πυριδινό σουλφονυλ]ουρία	980 g/kg	2002/48/ΕΚ (Απόφαση 2009/685/ΕΚ)	01.07.2002	30.6.2012	<p>Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνο ως παρασιτοκτόνο.</p> <p>Για την εφαρμογή των ομοϊσομερων αρχών του Παραρτήματος IV, λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης επανεξέτασης για την sulfosulfuron, και ειδικότερα τα προσαρτήματα I και II του Παραρτήματος αυτού, όπως έχουν οριστικοποιηθεί στη Μόνιμη Επιτροπή για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων, στις 26 Φεβρουαρίου 2002.</p> <p>Στη συνολική εκτίμηση η αρμόδια αρχή:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- πρέπει να καταβάλλει ιδιαίτερη προσοχή στην προστασία υδρόβιων φυτών και φυκών. Ανάλογα με την περίπτωση, πρέπει να λαμβάνονται μέτρα περιορισμού του κινδύνου,</li> <li>- πρέπει να καταβάλλει ιδιαίτερη προσοχή στην προστασία των υπόγειων υδάτων, σε περίπτωση που η δραστική ουσία χρησιμοποιείται σε περιφέρειες με ευαίσθητες συνθήκες από σποπή εδάφους ή/και κλίματος.</li> </ul>
<p>1. Η αρμόδια αρχή επανεξετάζει την έγκριση για κάθε προϊόν φυτοπροστασίας που περιέχει ipronalicaib, prosulfuron ή sulfosulfuron ώστε να διασφαλιστεί ότι τηρούνται οι όροι όσον αφορά τις δραστικές αυτές ουσίες οι εκτιμώμενοι στο Παράρτημα I του Νόμου. Εφόσον είναι αναγκαίο, τροποποιεί ή αποσύρει την έγκριση κατά τις διατάξεις του Νόμου πριν από τις 31 Δεκεμβρίου 2002.</p> <p>2. Για κάθε εγκεκριμένο προϊόν φυτοπροστασίας που περιέχει ipronalicaib, prosulfuron ή sulfosulfuron είτε ως μοναδική δραστική ουσία είτε ως μια από διάφορες δραστικές ουσίες οι οποίες περιέχονται όλες στον κατάλογο του Παραρτήματος I του Νόμου, η αρμόδια αρχή προβαίνει μέχρι την 1<sup>η</sup> Ιουλίου 2002 σε επαναξιολόγηση σύμφωνα με τις ομοιομορφες αρχές που προβλέπονται στο παράρτημα IV του Νόμου, με βάση τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, καθορίζεται κατά πόσον το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του εδαφίου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου. Εφόσον είναι αναγκαίο και μέχρι τις 31 Δεκεμβρίου 2003 το αργότερο, τροποποιεί ή αποσύρει την έγκριση για κάθε προϊόν φυτοπροστασίας του είδους αυτού.</p>							

A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Όνομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαιτέροι όροι
42	Oxasulfuron CAS No 144651-06- CIPAC No 626	Oxetan-3-yl 2[(4,6-dimethylpyrimidin-2-yl) carbamoyl-sulfamoyl] benzoate	930 g/kg	2003/23/EK (Αιτφάση 2009/874/EK)	01.07.2003	30.06.2013	<p>Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνο ως ζιζανιοκτόνο</p> <p>Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του παραρτήματος VI πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την oxasulfuron, και ιδίως των Παραρτημάτων I και II, όπως οριστικοποιήθηκε στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων, στις 3 Δεκεμβρίου 2002</p> <p>- Τα κράτη μέλη οφείλουν να αποδίδουν ιδιαίτερη προσοχή στην προστασία του υπόγειου υδροφόρου ορίζοντα όταν η δραστική ουσία εφαρμόζεται σε περιοχές με ευπαθείς έδαφος ή/και ευπαθείς κλιματολογικές συνθήκες</p> <p>Θα πρέπει να εφαρμόζονται, όπου ενδείκνυται, μέτρα άμβλυνσης του κινδύνου</p>

1. Τα κράτη μέλη επανεξετάζουν την έγκριση για κάθε προϊόν φυτοπροστασίας που περιέχει imazamox, oxasulfuron, ethoxysulfuron, foramsulfuron, oxadiargyl ή cyazoflamid, ώστε να διασφαλίζεται ότι τηρούνται οι όροι, όσον αφορά τις δραστικές αυτές ουσίες, οι οποίοι εκτίθενται στο παράρτημα I της οδηγίας 91/414/EOK. Εφόσον είναι αναγκαίο, τροποποιούν ή αποσύρουν την έγκριση κατά τις διατάξεις της οδηγίας 91/414/EOK πριν από τις 31 Δεκεμβρίου 2003.

2. Για κάθε εγκεκριμένο προϊόν φυτοπροστασίας που περιέχει imazamox, oxasulfuron, ethoxysulfuron, foramsulfuron, oxadiargyl ή cyazoflamid, είτε ως μοναδική δραστική ουσία είτε ως μια από διάφορες δραστικές ουσίες οι οποίες περιέχονται όλες στον κατάλογο του παραρτήματος I της οδηγίας 91/414/EOK, τα κράτη μέλη προβαίνουν μέχρι τις 30 Ιουνίου 2003 σε επαναξιολόγηση σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο παράρτημα VI της οδηγίας 91/414/EOK, με βάση φακέλο ο οποίος πληροί τις απαιτήσεις του παραρτήματος III της εν λόγω οδηγίας. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, καθορίζεται κατά πόσον το προϊόν πληροί τους όρους των άρθρων 4 παράγραφος 1 στοιχεία β), γ), δ) και ε) της οδηγίας 91/414/EOK. Εφόσον είναι αναγκαίο και μέχρι τις 31 Δεκεμβρίου 2004 το αργότερο, τροποποιούν ή ανακαλούν την έγκριση για κάθε προϊόν φυτοπροστασίας του είδους αυτού.

Α/Α	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Όνομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαίτεροι όροι
123	Clothianidin CAS No 210880-92-5 CIPAC No 738	(E)-1-(2-χλωρο-1,3-θειαζολ-5-υλομεθυλο)-3-μεθυλο-2-νιτρογουανιδίνη	≥ 960 g/kg	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία 2006/41/ΕΚ 2010/21/ΕΚ	01.08.2006	31.07.2016	<p>ΜΕΡΟΣ Α</p> <p>Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνο ως εντομοκτόνο.</p> <p>Για την προστασία οργανισμών-μη στόχων, ιδιαίτερα των μελισσών, για χρήση στην επεξεργασία σπόρων:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- η κάλυψη της επιφάνειας των σπόρων πρέπει να εκτελείται μόνον σε επαγγελματικές εγκαταστάσεις επεξεργασίας σπόρων. Οι εγκαταστάσεις αυτές πρέπει να εφαρμόζουν τις βέλτιστες διαθέσιμες τεχνικές, ώστε να εξασφαλίζεται ότι μπορεί να ελαχιστοποιηθεί η δημιουργία σκόνης κατά την εφαρμογή, τη μεταφορά και την αποθήκευση.</li> <li>- χρησιμοποιείται κατάλληλος εξοπλισμός γραμμικής σπώρας, έτσι ώστε να εξασφαλίζεται υψηλός βαθμός ενσωμάτωσης στο έδαφος, ελαχιστοποίηση της διαφυγής και ελαχιστοποίηση της δημιουργίας σκόνης.</li> </ul> <p>Η αρμόδια αρχή μεριμνά ώστε:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- η επίσημανση των επεξεργασμένων σπόρων να περιλαμβάνει την ένδειξη ότι οι σπόροι αποτέλεσαν αντικείμενο επεξεργασίας με clothianidin και καθορίζει τα μέτρα περιορισμού του κινδύνου που προβλέπονται στην έγκριση.</li> <li>- οι προϋποθέσεις για την έγκριση, ιδιαίτερα για τις εφαρμογές ψεκασμού, να περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, μέτρα περιορισμού του κινδύνου για την προστασία των μελισσών,</li> <li>- να εφαρμόζονται, κατά περίπτωση, προγράμματα παρακολούθησης για</li> </ul>

<p>την επαλήθευση της πραγματικής μόλυσης των μελισσών από την ουσία clothianidin σε περιοχές που χρησιμοποιούν εκτενώς οι συλλέκτριες μέλισσες ή οι μελισσοκόμοι, κατά περίπτωση.</p>	<p>ΜΕΡΟΣ Β</p> <p>Για την εφαρμογή των ενισίων αρχών του Παραρτήματος IV του Νόμου πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την ουσία clothianidin, και ιδίως τα προσαρτήματα I και II αυτής, όπως οριστικοποιήθηκε στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής της Ε.Ε. για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 27 Ιανουαρίου 2006.</p>						<p>Κατά τη συνολική αξιολόγηση η αρμόδια αρχή:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- πρέπει να αποδίδει ιδιαίτερη προσοχή στην προστασία των υπαγείων υδάτων, όταν η δραστική ουσία χρησιμοποιείται σε περιοχές με ευπαθές έδαφος ή/και ευπαθείς κλιματικές συνθήκες.</li> <li>- πρέπει να αποδίδει ιδιαίτερη προσοχή στον κίνδυνο που διατρέχουν τα πτηνά και τα θηλαστικά που τρέφονται με σπόρους όταν η ουσία χρησιμοποιείται ως απολυμαντικό σπόρων.</li> </ul>	<p>Οι όροι έγκρισης πρέπει να περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, μέτρα αμβλυνσης του κινδύνου.</p>
								<p>1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν clothianidin, ή pethoxadim ως δραστικές ουσίες πριν από την 31η Ιανουαρίου 2007.</p>
								<p>Εώς την ημερομηνία αυτή επαληθεύει, ιδίως, εάν πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες clothianidin ή pethoxadim, με εξαίρεση όσα προσδιορίζονται στο μέρος Β της καταχώρησης αυτών των δραστικών ουσιών και εάν ο κάτοχος της έγκρισης διαθέτει ή έχει προσβάσει σε φάκελο που ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Ζ.</p>



2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει clothianidin ή rethoxadim, είτε ως μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες που έχουν περιληφθεί στο σύνολό τους στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 31 Ιουλίου 2006 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επαναξιολογεί το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φακέλο που ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος Β της καταχώρησης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες clothianidin ή rethoxadim αντίστοιχα. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, η αρμόδια αρχή προσδιορίζει κατά πόσο το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του άρθρου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου.

Υστερα από τον προσδιορισμό αυτό, η αρμόδια αρχή:

- α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει clothianidin ή rethoxadim ως τη μόνη δραστική ουσία, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Ιανουαρίου 2008 το αργότερο ή
- β) σε περίπτωση προϊόντος που περιέχει clothianidin ή rethoxadim ως δραστική ουσία σε συνδυασμό με άλλες δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, ανάλογα με την περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Ιανουαρίου 2008 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για τέτοιου είδους τροποποίηση ή ανάκληση στην σχετική Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρήθηκε η εν λόγω ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα I του Νόμου, ανάλογα με το ποια ημερομηνία είναι μεταγενέστερη.

A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαίτεροι όροι
142	Thiamethoxam Αριθ. CAS: 153719-23-4 Αριθ. CIPAC: 637	(E,Z)-3-(2-χλωρο-1,3-θειαζολ-5-υλο-μεθυλο)-5-μεθυλο-1,3,5-οξοδιαζιναν-4-υλιδενον-(νιτρο)αμίνη	≥ 980 g/kg	2007/6/EK 2010/21/EK	01.02.2007	31.01.2017	<p>ΜΕΡΟΣ Α</p> <p>Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνο ως εντομοκτόνο.</p> <p>Για την προστασία οργανισμών-μη στόχων, ιδιαίτερα των μελισσών, για χρήση στην επεξεργασία σπόρων:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- η κάλυψη της επιφάνειας των σπόρων πρέπει να εκτελείται μόνον σε επαγγελματικές εγκαταστάσεις επεξεργασίας σπόρων. Οι εγκαταστάσεις αυτές πρέπει να εφαρμόζουν τις βέλτιστες διαθέσιμες τεχνικές, ώστε να εξασφαλιστεί ότι μπορεί να ελαχιστοποιηθεί η δημιουργία σκόνης κατά την εφαρμογή, τη μεταφορά και την αποθήκευση.</li> <li>- χρησιμοποιείται κατάλληλος εξοπλισμός γραμμικής σποράς, έτσι ώστε να εξασφαλίζεται υψηλός βαθμός ενσωμάτωσης στο έδαφος, ελαχιστοποίηση της διαφυγής και ελαχιστοποίηση της δημιουργίας σκόνης.</li> </ul> <p>Η αρμόδια αρχή μεριμνά ώστε:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- η επισήμανση των επεξεργασμένων σπόρων να περιλαμβάνει την ένδειξη ότι οι σπόροι αποτέλεσαν αντικείμενο επεξεργασίας με thiamethoxam και καθορίζει τα μέτρα περιορισμού του κινδύνου που προβλέπονται στην έγκριση,</li> <li>- οι προϋποθέσεις για την έγκριση, ιδιαίτερα για τις εφαρμογές ψεκασμού, να περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, μέτρα περιορισμού του κινδύνου για την προστασία των μελισσών,</li> <li>- να εφαρμόζονται, κατά περίπτωση, προγράμματα παρακολούθησης για την επαλήθευση της πραγματικής</li> </ul>

<p>μόλυνσης των μελισσών από την ουσία thiamethoxam σε περιοχές που χρησιμοποιούν εκτενώς οι συλλέκτριες μέλισσες ή οι μελισσοκόμοι, κατά περίπτωση.</p>						<p>1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν metalfenone, <i>Bacillus subtilis</i>, spinosad ή thiamethoxam ως δραστικές ουσίες έως τις 31 Ιουλίου 2007.</p>
<p>ΜΕΡΟΣ Β</p>						
<p>Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV του Νόμου πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την ουσία thiamethoxam, και ιδίως των προσαρτημάτων I και II, όπως οριστικοποιήθηκαν στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 14 Ιουλίου 2006.</p>						
<p>Στη συνολική αυτή εκτίμηση η αρμόδια αρχή οφείλει:</p>						
<ul style="list-style-type: none"> <li>- να δίνει ιδιαίτερη προσοχή στο ενδεχόμενο μόλυνσης των υπαγείων υδάτων, ιδίως από τη δραστική ουσία και τους μεταβολίτες της NOA 459602, SYN 501406 και CGA 322704, όταν αυτή η δραστική ουσία χρησιμοποιείται σε περιοχές με ευπαθείς έδαφος ή/και ευπαθείς κλιματολογικές συνθήκες</li> <li>- να αποδίδει ιδιαίτερη προσοχή στην προστασία των υδράβιων οργανισμών</li> <li>- να δίνει ιδιαίτερη προσοχή στο μακροπρόθεσμο κίνδυνο για τα μικρά χορτοφάγα ζώα, εάν η ουσία χρησιμοποιείται για επεξεργασία σπόρων.</li> </ul>						
<p>Οι όροι χρήσης πρέπει να περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, μέτρα άμβλυνσης του κινδύνου.</p>						

Έως την ημερομηνία αυτή επαληθεύει, ιδίως, εάν πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες metatfenone, *Bacillus subtilis*, spinosad ή thiamethoxam, αντίστοιχα, με εξαίρεση όσα προσδιορίζονται στο μέρος Β της καταχώρισης αυτών των δραστικών ουσιών, και εάν ο κάτοχος της άδειας διαθέτει ή έχει πρόσβαση σε φάκελο που ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του εδαφίου 2 του άρθρου 10Ζ.

2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει metatfenone, *Bacillus subtilis*, spinosad ή thiamethoxam, είτε ως μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες που έχουν περιληφθεί στο σύνολό τους στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 31 Ιανουαρίου 2007 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επαναξιολογεί το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φάκελο που ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος Β της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες metatfenone, *Bacillus subtilis*, spinosad ή thiamethoxam. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, διαπιστώνει αν το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του άρθρου 6Α του Νόμου.

Υστερα από τη διαπίστωση αυτή, η αρμόδια αρχή:

α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει metatfenone, *Bacillus subtilis*, spinosad ή thiamethoxam ως τη μόνη δραστική ουσία, κατά περίπτωση, τροποποιεί ή ανακαλεί την άδεια έως τις 31 Ιουλίου 2008 το αργότερο ή

β) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει metatfenone, *Bacillus subtilis*, spinosad ή thiamethoxam ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, κατά περίπτωση, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 31 Ιουλίου 2008 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανάκληση στην αντίστοιχη Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρίστηκε η σχετική ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα I του Νόμου, εφόσον η τελευταία είναι μεταγενέστερη.

Α/Α	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Όνομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαίτεροι όροι
163	Fipronil Αριθ. CAS: 120068-37-3 Αριθ. CIPAC: 581	(±)-5-αμινο-1-(2,6-διχλωρο-α,α,α-τριφθορο-π-τολυλο)-4-τριφθορο-μεθυλοσουλφινυλο-πυραζολο-3-νιτρίλιο	≥ 950 g/kg	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία 2007/52/EK 2010/21/EK	01.10.2007	30.09.2017	<p>ΜΕΡΟΣ Α</p> <p>Επιτρέπεται μόνον η χρήση ως εντομοκτόνου για επεξεργασία σπάρων.</p> <p>Για την προστασία οργανισμών-μη στόχων, ιδιαίτερα των μελισσών, για χρήση στην επεξεργασία σπάρων:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- η κάλυψη της επιφάνειας των σπάρων πρέπει να εκτελείται μόνον σε επαγγελματικές εγκαταστάσεις επεξεργασίας σπάρων. Οι εγκαταστάσεις αυτές πρέπει να εφαρμόζουν τις βέλτιστες διαθέσιμες τεχνικές, ώστε να εξασφαλίζεται ότι μπορεί να ελαχιστοποιηθεί η δημιουργία νεφών σκόνης κατά την εφαρμογή, τη μεταφορά και την αποθήκευση.</li> <li>- χρησιμοποιείται κατάλληλος εξοπλισμός γραμμικής σπάρας, έτσι ώστε να εξασφαλίζεται υψηλός βαθμός ενσωμάτωσης στο έδαφος, ελαχιστοποίηση της διαφυγής και ελαχιστοποίηση της δημιουργίας νεφών σκόνης.</li> </ul> <p>Η αρμόδια αρχή μεριμνά ώστε:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- η επισήμανση των επεξεργασμένων σπάρων να περιλαμβάνει την ένδειξη ότι οι σπόροι αποτέλεσαν αντικείμενο επεξεργασίας με fipronil και καθορίζει τα μέτρα περιορισμού του κινδύνου που προβλέπονται στην έγκριση.</li> <li>- να εφαρμόζονται, κατά περίπτωση, προγράμματα παρακολούθησης για την επαλήθευση της πραγματικής μόλυνσης των μελισσών από την ουσία fipronil σε περιοχές που χρησιμοποιούν εκτενώς οι συλλέκτριες μέλισσες ή οι μελισσοκόμοι, κατά</li> </ul>



								απογόνους μελισσών. Εξασφαλίζουν ότι οι κοινοποιούντες, κατόπιν αίτησης των οποίων η fipronil καταχωρίστηκε στο παρόν παράρτημα, προσκομίζουν τις εν λόγω μελέτες στην Επιτροπή εντός ενός έτους από την έναρξη ισχύος της παρούσας Οδηγίας.
								<p>1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν τις ουσίες ethorprophos, pirimiphos-methyl και fipronil ως δραστικές ουσίες έως την 31<sup>η</sup> Μαρτίου 2008.</p> <p>Εως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνεται, ιδίως, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες ethorprophos, pirimiphos-methyl και fipronil, με εξαίρεση τους όρους του μέρους B της καταχώρισης αυτών των δραστικών ουσιών, και ότι οι κάτοχοι εγκρίσεων διαθέτουν ή έχουν πρόσβαση σε φάκελο που πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Z.</p> <p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει ethorprophos, pirimiphos-methyl και fipronil είτε ως μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες που έχουν περιληφθεί στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 30 Σεπτεμβρίου 2007 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επαναξιολογεί το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φακέλο που ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος B της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες ethorprophos, pirimiphos-methyl και fipronil. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, διαπιστώνεται αν το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του εδαφίου (1) του άρθρου 6A του Νόμου.</p> <p>Υστερα από τη διαπίστωση αυτή, η αρμόδια αρχή:</p> <p>α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει ethorprophos, pirimiphos-methyl και fipronil ως τη μόνη δραστική ουσία τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την άδεια έως τις 30 Σεπτεμβρίου 2011 το αργότερο· ή</p> <p>β) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει ethorprophos, pirimiphos-methyl και fipronil ως μια από πολλές δραστικές ουσίες τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 30 Σεπτεμβρίου 2011 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανάκληση στην αντίστοιχη Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρίστηκε η σχετική ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα I του Νόμου, εφόσον η τελευταία είναι μεταγενέστερη.</p>

A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαίτεροι όροι
222	Imidacloprid Αριθ. CAS: 138261-41-3 Αριθ. CIPAC: 582	(E)-1-(6-χλωρο-3-πυριδινυλομεθυλο)-N-νιτρο-ιμιδαζολιδιν-2-υλιδεναμίνη	≥ 970 g/kg	2008/116/EK 2010/21/EK	01.08.2009	31.07.2019	<p>ΜΕΡΟΣ Α</p> <p>Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως εντομοκτόνο.</p> <p>Για την προστασία οργανισμών-μη στόχων, ιδιαίτερα των μελισσών και των πτηνών, για χρήση στην επεξεργασία σπόρων:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- η κάλυψη της επιφάνειας των σπόρων πρέπει να εκτελείται μόνον σε επαγγελματικές εγκαταστάσεις επεξεργασίας σπόρων. Οι εγκαταστάσεις αυτές πρέπει να εφαρμόζουν τις βέλτιστες διαθέσιμες τεχνικές, ώστε να εξασφαλίζεται ότι μπορεί να ελαχιστοποιηθεί η δημιουργία νεφών σκόνης κατά την εφαρμογή, τη μεταφορά και την αποθήκευση.</li> <li>- χρησιμοποιείται κατάλληλος εξοπλισμός γραμμικής σπάρδας, έτσι ώστε να εξασφαλίζεται υψηλός βαθμός ενσωμάτωσης στο έδαφος, ελαχιστοποίηση της διαφυγής και ελαχιστοποίηση της δημιουργίας νεφών σκόνης.</li> </ul> <p>Η αρμόδια αρχή μεριμνά ώστε:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- η επιτήρηση των επεξεργασμένων σπόρων να περιλαμβάνει την ένδειξη ότι οι σπόροι αποτέλεσαν αντικείμενο επεξεργασίας με imidacloprid και καθορίζει τα μέτρα περιορισμού του κινδύνου που προβλέπονται στην έγκριση.</li> <li>- οι προϋποθέσεις για την έγκριση, ιδιαίτερα για τις εφαρμογές ψεκασμού, να περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, μέτρα περιορισμού του κινδύνου για την προστασία των μελισσών,</li> <li>- να εφαρμόζονται, κατά περίπτωση,</li> </ul>



<p>προγράμματα παρακολούθησης για την επαλήθευση της πραγματικής μόλυνσης των μελισσών από την ουσία imidacloprid σε περιοχές που χρησιμοποιούν εκτενώς οι συλλέκτριες μέλισσες ή οι μελισσοκόμοι, κατά περίπτωση.</p>	<p>MEPOS B Κατά την αξιολόγηση αιτήσεων για την έγκριση φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν imidacloprid, για χρήσεις πλην σε ντομάτες σε θερμοκήπια, η αρμόδια αρχή δίνει ιδιαίτερη προσοχή στα κριτήρια της παραγράφου (β) του εδαφίου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου και εξασφαλίζει την υποβολή όλων των απαραίτητων στοιχείων και πληροφοριών πριν από την έκδοση της έγκρισης.</p>	<p>Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την ουσία imidacloprid, και ιδίως τα προσαρτήματα I και II, όπως οριστικοποιήθηκαν στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων, στις 26 Σεπτεμβρίου 2008.</p>	<p>Κατά τη συνολική αυτή αξιολόγηση η αρμόδια αρχή πρέπει να αποδίδει ιδιαίτερη προσοχή:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- στην ασφάλεια των χειριστών και των εργαζομένων και στην εξασφάλιση ότι οι όροι χρήσης προβλέπουν τη χρήση κατάλληλου εξοπλισμού ατομικής προστασίας,</li> <li>- στην ενδεχόμενη επίπτωση στους υδρόβιους οργανισμούς, στα μη στοχευόμενα αρθρόποδα, στους γεωσκώληκες, σε άλλους</li> </ul>

						<p>μακροοργανισμούς εδάφους και πρέπει να διασφαλίζουν ότι οι όροι της έγκρισης περιλαμβάνουν, όταν ενδείκνυται, μέτρα άμβλυσης του κινδύνου.</p> <p>Η αρμόδια αρχή ζητά να υποβληθούν:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- πληροφορίες για την περαιτέρω εξέταση της εκτίμησης του κινδύνου για τους χειριστές και τους εργαζόμενους,</li> <li>- πληροφορίες για την περαιτέρω εξέταση του κινδύνου για πτηνά και θηλαστικά.</li> </ul> <p>Εξασφαλίζει ότι ο κοινοποιών παρέχει αυτά τα επιβεβαιωτικά στοιχεία και πληροφορίες στην Επιτροπή εντός δύο ετών από την έναρξη ισχύος της παρούσας οδηγίας.</p>
<p>1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν τις ουσίες acionifen, imidacloprid και metazachlor ως δραστικές ουσίες έως τις 31 Ιανουαρίου 2010.</p> <p>Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες acionifen, imidacloprid και metazachlor, με εξαίρεση αυτούς του μέρους Β της καταχώρισης που αφορά τις εν λόγω δραστικές ουσίες, και ότι ο κάτοχος της έγκρισης έχει στην κατοχή του ή έχει πρόσβαση σε φάκελο που πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Ζ.</p>						<p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει acionifen, imidacloprid και metazachlor είτε ως μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες που έχουν περιληφθεί στο σύνολό τους στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 31 Ιουλίου 2009 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επαναξιολογεί το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φάκελο που ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος Β της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες acionifen, imidacloprid και metazachlor αντίστοιχα. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, διαπιστώνει αν το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του άρθρου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου.</p> <p>Υστερα από τον προσδιορισμό αυτό, η αρμόδια αρχή:</p> <p>α) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει acionifen, imidacloprid και metazachlor ως τη μόνη δραστική ουσία, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Ιανουαρίου 2014 το αργότερο ή</p> <p>β) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει acionifen, imidacloprid και metazachlor ως δραστική ουσία σε συνδυασμό με άλλες δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, ανάλογα με την περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Ιανουαρίου 2014 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για τέτοιου είδους τροποποίηση ή ανάκληση στη σχετική Οδηγία ή Οδηγίες για την προσθήκη της εν λόγω ουσίας ή των εν λόγω ουσιών στο Παράρτημα I του Νόμου, ανάλογα με το ποια ημερομηνία είναι μεταγενέστερη.</p>

Α/Α	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαίτεροι όροι
281	Chloromequat Αριθ. CAS 7003-89-6 (chloromequat) Αριθ. CAS 999-81-5 (chloromequat chloride) Αριθ. CIPAC 143 (chloromequat) Αριθ. CIPAC 143.302 (chloromequat chloride)	2-χλωροαιθυλοτριμεθυλοβλαστώνιο (chloromequat) χλωριούχο 2-χλωροαιθυλοτριμεθυλοβλαστώνιο (chloromequat chloride)	≥ 636 g/kg Προσμίξεις : 1,2-διχλωροαιθάνιο: 0,1 g/kg κατ' ανώτατο όριο (επί ξηρού chloromequat chloride) Χλωροαιθάνιο (βινυλοχλωρίδιο): 0,0005 g/kg κατ' ανώτατο όριο (επί ξηρού chloromequat chloride)	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία 2009/37/ΕΚ 2010/2/ΕΚ	01.12.2009	30.11.2019	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως ρυθμιστής ανάπτυξης των φυτών σε δημητριακά και μη εδώδιμες καλλιέργειες. ΜΕΡΟΣ Β Κατά την αξιολόγηση αιτήσεων έγκρισης φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν chloromequat και προορίζονται για χρήσεις πλην των καλλιεργειών σικαλης και τριτοβάθμια, ιδίως όσον αφορά την έκθεση των καταναλωτών, η αρμόδια αρχή δίνει ιδιαίτερη προσοχή στα κριτήρια της παραγράφου (β) του εδαφίου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου και εξασφαλίζει ότι παρέχονται τα απαραίτητα στοιχεία και πληροφορίες πριν από τη χορήγηση σχετικής έγκρισης. Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την ουσία chloromequat, και ιδίως τα παραρτήματα I και II, όπως οριστικοποιήθηκαν στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 23 Ιανουαρίου 2009. Κατά τη συνολική αυτή αξιολόγηση η αρμόδια αρχή πρέπει να αποδίδει ιδιαίτερη προσοχή στα εξής: - στην σφάλεια των χειριστών και να εξασφαλίζουν ότι οι όροι χρήσης προβλέπουν τη χρήση κατάλληλου εξοπλισμού ατομικής προστασίας, - στην προστασία πουλιών και θηλαστικών.

Στους όρους έγκρισης πρέπει να περιλαμβάνονται μέτρα άμβλυνησης του κινδύνου, όταν απαιτείται.	Η αρμόδια αρχή ζητά την υποβολή περισσότερων πληροφοριών για την τύχη και συμπεριφορά (μελέτες προσρόφησης σε 20°C, εκ νέου υπολογισμός των προβλεπόμενων συγκεντρώσεων στα υπόγεια ύδατα, τα επιφανειακά ύδατα και τα ιζήματα), τις μεθόδους παρακολούθησης για τον προσδιορισμό της ουσίας στα ζωικά προϊόντα και το νερό, καθώς και για τον κίνδυνο για τους υδροβίους οργανισμούς, τα πτηνά και τα θηλαστικά. Διασφαλίζει ότι ο κοινοποιών, κατά την αίτηματός του οποίου η ουσία chloromequat συμπεριλήφθηκε στο παρόν Παράρτημα, παρέχει τις εν λόγω πληροφορίες στην Επιτροπή το αργότερο ως τις 30 Νοεμβρίου 2011.		1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις υφιστάμενες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν τις ουσίες chloromequat, propraquizafor, quizalofop-P, teflubenzuron, zeta-cypermethrin και τις ενώσεις χαλκού ως δραστικές ουσίες, έως τις 31 Μαΐου 2010. Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνεται, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες chlorimequat, propraquizafor, quizalofop-P, teflubenzuron, zeta-cypermethrin και τις ενώσεις χαλκού, με εξαίρεση τους όρους του μέρους Β της καταχώρισης που αφορά τις εν λόγω δραστικές ουσίες, και ότι ο κάτοχος της έγκρισης διαθέτει ή έχει πρόσβαση σε φάκελο που πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Ζ.	2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει chlorimequat, propraquizafor, quizalofop-P, teflubenzuron, zeta-cypermethrin και τις ενώσεις χαλκού, είτε ως μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες που έχουν περιληφθεί στο σύνολό τους στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 30 Νοεμβρίου 2009 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επαναξιολογεί το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φάκελο που ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου και αφού λάβουν υπόψη το μέρος Β της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες chlorimequat, propraquizafor, quizalofop-P, teflubenzuron, zeta-cypermethrin και τις ενώσεις χαλκού αντίστοιχα. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, διαπιστώνεται αν το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του εδαφίου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου.	Υστερα από τη διαπίστωση αυτή, η αρμόδια αρχή: α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει chlorimequat, propraquizafor, quizalofop-P, teflubenzuron, zeta-cypermethrin και τις ενώσεις χαλκού, ως τη μόνη δραστική ουσία τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Μαΐου 2014 το αργότερο ή β) σε περίπτωση που το προϊόν περιέχει chlorimequat, propraquizafor, quizalofop-P, teflubenzuron, zeta-cypermethrin και τις ενώσεις χαλκού, ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Μαΐου 2014 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανάκληση στην αντίστοιχη Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρίστηκε η σχετική ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα I του Νόμου, εφόσον η τελευταία είναι μεταγενέστερη.
------------------------------------------------------------------------------------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

Α/Α	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Όνομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαίτεροι όροι
287	Chlorsulfuron Αριθ. CAS 64902-72-3 Αριθ. CIPAC 391	1-(2-χλωροφαινυλοσουλφονυλο)-3-(4-μεθοξυ-6-μεθυλο-1,3,5-τριαζίν-2-υλο)ουρία	<p>≥ 950 g/kg</p> <p>Προσμίξει ις:</p> <p>2-Χλωροβενζοσο υλφονα μίδιο (IN-A4097) 5g/kg κατ' ανώτατο όριο και 4-μεθοξυ-6-μεθυλο-1,3,5-τριαζίν-2-αμίνη (INA4098) 6g/kg κατ' ανώτατο όριο</p>	2009/77/ΕΚ	01.01.2010	31.12.2019	<p>ΜΕΡΟΣ Α</p> <p>Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως ζιζανιοκτόνο.</p> <p>ΜΕΡΟΣ Β</p> <p>Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την ουσία chlorsulfuron, και ιδίως τα προσαρτήματα I και II αυτής, όπως οριστικοποιήθηκαν από τη Μόνιμη Επιτροπή για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 26 Φεβρουαρίου 2009.</p> <p>Κατά τη συνολική αυτή αξιολόγηση η αρμόδια αρχή πρέπει να αποδίδει ιδιαίτερη προσοχή:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- στην προστασία των υδροβίων οργανισμών και των φυτών που δεν αποτελούν στόχο· όσον αφορά αυτούς τους προσδιορισμένους κινδύνους, εφαρμόζονται μέτρα αμβλυνσης του κινδύνου, όπως π.χ. οι ζώνες προστασίας, εφόσον κρίνεται σκόπιμο,</li> <li>- στην προστασία των υπόγειων υδάτων, όταν η δραστική ουσία χρησιμοποιείται σε περιοχές με ευαίσθητα εδαφικά ή/και κλιματικά χαρακτηριστικά.</li> </ul> <p>Η αρμόδια αρχή εξασφαλίζει ότι ο κοινοτικών υποβάλλει στην Επιτροπή περαιτέρω μελέτες σχετικά με τις προδιαγραφές έως την 1η Ιανουαρίου 2010.</p> <p>Εάν η ουσία chlorsulfuron έχει καταταχθεί ως καρκινογόνος στην κατηγορία 3 σύμφωνα με το σημείο</p>

<p>4.2.1. του Παραρτήματος VI της Οδηγίας 67/548/ΕΟΚ, η αρμόδια αρχή απαιτά την υποβολή περαιτέρω πληροφοριών σχετικά με τη σημασία των μεταβολιτών IN-A4097, IN-A4098, IN-JJ998, IN-B5528 και IN-V7160 όσον αφορά τον καρκίνο και εξασφαλίζει ότι ο κοινοποιών παρέχει τις πληροφορίες αυτές στην Επιτροπή σε διάστημα έξι μηνών από την κοινοποίηση της απόφασης κατάταξης που αφορά την εν λόγω ουσία.</p>										
<p>1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν τις ουσίες chlorsulfuron, cyromazine, dimethachlor, etofenprox, lufenuron, penconazole, tri-allate και triflusaluron ως δραστικές ουσίες, έως τις 30 Ιουνίου 2010. Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες chlorsulfuron, cyromazine, dimethachlor, etofenprox, lufenuron, penconazole, tri-allate και triflusaluron, με εξαίρεση τους όρους του μέρους Β της κατώρισης που αφορά τις εν λόγω δραστικές ουσίες, και ότι ο κάτοχος της έγκρισης έχει στην κατοχή του ή έχει πρόσβαση σε φάκελο που πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Ζ.</p> <p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε συγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει chlorsulfuron, cyromazine, dimethachlor, etofenprox, lufenuron, penconazole, tri-allate και triflusaluron, είτε ως μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες που έχουν όλες καταχωριστεί στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 31 Δεκεμβρίου 2009 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επαναξιολογεί το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φάκελο που ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος Β της κατώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες chlorsulfuron, cyromazine, dimethachlor, etofenprox, lufenuron, penconazole, tri-allate και triflusaluron αντίστοιχα. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, διαπιστώνει αν το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του εδαφίου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου.</p> <p>Υστερα από αυτή τη διαπίστωση, η αρμόδια αρχή:</p> <p>α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει chlorsulfuron, cyromazine, dimethachlor, etofenprox, lufenuron, penconazole, tri-allate και triflusaluron, ως τη μόνη δραστική ουσία, κατά περίπτωση, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 30 Ιουνίου 2014 το αργότερο ή</p> <p>β) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει chlorsulfuron, cyromazine, dimethachlor, etofenprox, lufenuron, penconazole, tri-allate και triflusaluron, ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, κατά περίπτωση, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 30 Ιουνίου 2014 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανάκληση στην αντίστοιχη Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρίστηκε η σχετική ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα I του Νόμου, εφόσον η τελευταία είναι μεταγενέστερη.</p>										

Α/Α	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαίτεροι όροι
288	Cymazine Αριθ. CAS 66215-27-8 Αριθ. CIPAC 420	N-κυκλοπρωπιλο -1,3,5-τρισζινο -2,4,6-τριαιμίνη	≥ 950 g/kg	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία 2009/77/ΕΚ	01.01.2010	31.12.2019	<p>ΜΕΡΟΣ Α</p> <p>Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως εντομοκτόνο σε θερμοκήπια.</p> <p>ΜΕΡΟΣ Β</p> <p>Κατά την αξιολόγηση αιτήσεων για την έγκριση φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν cymazine και προορίζονται για χρήσεις πλην των καλλιεργειών ντομάτας, ιδίως όσον αφορά την εκθεση των καταναλωτών, η αρμόδια αρχή δίνει ιδιαίτερη προσοχή στα κριτήρια της παραγράφου (β) του εδαφίου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου και εξασφαλίζει ότι παρέχονται τα απαραίτητα στοιχεία και πληροφορίες πριν από τη χορήγηση σχετικής έγκρισης.</p> <p>Για την εφαρμογή των ενισίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την ουσία cymazine, και ιδίως τα προσαρτήματα I και II αυτής, όπως οριστικοποιήθηκαν από τη Μόνιμη Επιτροπή για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 26 Φεβρουαρίου 2009.</p> <p>Κατά τη συνολική αυτή αξιολόγηση η αρμόδια αρχή πρέπει να αποδίδει ιδιαίτερη προσοχή:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- στην προστασία των υπόγειων υδάτων, όταν η δραστική ουσία χρησιμοποιείται σε περιοχές με ευαίσθητο έδαφος ή/και κλιματικές συνθήκες,</li> <li>- στην προστασία των υδρόβιων οργανισμών.</li> </ul>

						<p>- στην προστασία των επικονιαστών.</p> <p>Στους όρους έγκρισης πρέπει να περιλαμβάνονται μέτρα αμβλυνσης του κινδύνου, όπου χρειάζεται.</p> <p>Η αρμόδια αρχή απαιτά την υποβολή περαιτέρω πληροφοριών σχετικά με την τύχη και τη συμπεριφορά του μεταβολίτη εδάφους NOA 435343 και σχετικά με τον κίνδυνο για τους υδρόβιους οργανισμούς. Πρέπει να διασφαλίσει ότι ο κοινοποιών, κατόπιν αιτήματος του οποίου η cyromazine καταχωρίστηκε στο παρόν Παράρτημα, παρέχει τις εν λόγω πληροφορίες στην Επιτροπή το αργότερο ως τις 31 Δεκεμβρίου 2011.</p>
	<p>1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν τις ουσίες chlorsulfuron, cyromazine, dimethachlor, etofenprox, lufenuron, penconazole, tri-allate και triflusulfuron ως δραστικές ουσίες, έως τις 30 Ιουνίου 2010.</p> <p>Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνεται, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες chlorsulfuron, cyromazine, dimethachlor, etofenprox, lufenuron, penconazole, tri-allate και triflusulfuron, με εξαίρεση τους όρους του μέρους B της καταχώρισης που αφορά τις εν λόγω δραστικές ουσίες, και ότι ο κάτοχος της έγκρισης έχει στην κατοχή του ή έχει πρόσβαση σε φάκελο που πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Z.</p>	<p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει chlorsulfuron, cyromazine, dimethachlor, etofenprox, lufenuron, penconazole, tri-allate και triflusulfuron, είτε ως μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες που έχουν όλες καταχωριστεί στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 31 Δεκεμβρίου 2009 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επαναξιολογεί το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φάκελο που ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος B της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες chlorsulfuron, cyromazine, dimethachlor, etofenprox, lufenuron, penconazole, tri-allate και triflusulfuron αντίστοιχα. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, διαπιστώνει αν το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του άρθρου 6A του Νόμου.</p>	<p>Υστερα από αυτή τη διαπίστωση, η αρμόδια αρχή:</p> <p>α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει chlorsulfuron, cyromazine, dimethachlor, etofenprox, lufenuron, penconazole, tri-allate και triflusulfuron, ως τη μόνη δραστική ουσία, κατά περίπτωση, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 30 Ιουνίου 2014 το αργότερο· ή</p> <p>β) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει chlorsulfuron, cyromazine, dimethachlor, etofenprox, lufenuron, penconazole, tri-allate και triflusulfuron, ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, κατά περίπτωση, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 30 Ιουνίου 2014 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανάκληση στην αντίστοιχη Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωριώθηκε η σχετική ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα I του Νόμου, εφόσον η τελευταία είναι μεταγενέστερη.</p>			



Α/Α	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαιτεροί όροι
289	Dimethachlor  Αριθ. CAS 50563-36-5 Αριθ. CIPAC 688	2-χλωρο-N-(2-μεθοξυαιθυλ) ακετο -2',6'-ξυλιδίο	≥ 950 g/kg  Πρόσμεξη 2,6- διμεθυλα νιλίνη : 0,5 g/kg κατ' ανώτατο όριο	2009/77/ΕΚ	01.01.2010	31.12.2019	<p>ΜΕΡΟΣ Α</p> <p>Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως ζιζανιοκτόνο σε μέγιστη εφαρμογή 1,0 kg/ha μόνο κάθε τρία χρόνια στον ίδιο αγρό.</p> <p>ΜΕΡΟΣ Β</p> <p>Για την εφαρμογή των ενισίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την ουσία dimethachlor, και ιδίως τα προσαρτήματα I και II αυτής, όπως οριστικοποιήθηκαν από τη Μόνιμη Επιτροπή για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 26 Φεβρουαρίου 2009.</p> <p>Κατά τη συνολική αυτή αξιολόγηση η αρμόδια αρχή πρέπει να αποδίδει ιδιαίτερη προσοχή:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- στην ασφάλεια των χειριστών και να εξασφαλίζει ότι οι όροι χρήσης προβλέπουν τη χρήση κατάλληλου εξοπλισμού ατομικής προστασίας,</li> <li>- στην προστασία των υδρόβιων οργανισμών και των φυτών που δεν αποτελούν στόχο' όσον αφορά αυτούς τους προσδιορισμένους κινδύνους, εφαρμόζονται μέτρα άμβλυσης του κινδύνου, όπως π.χ. οι ζώνες προστασίας, εφόσον κρίνεται σκόπιμο,</li> <li>- στην προστασία των υπέργειων υδάτων, όταν η δραστική ουσία χρησιμοποιείται σε περιοχές με ευαίσθητα εδαφικά ή /και κλιματικά χαρακτηριστικά.</li> </ul> <p>Στις προϋποθέσεις έγκρισης πρέπει να περιλαμβάνονται μέτρα άμβλυσης του</p>

<p>κινδύνου και πρέπει να εφαρμόζονται, κατά περίπτωση, προγράμματα παρακολούθησης για την επαλήθευση τυχόν μόλυνσης των υπόγειων υδάτων από τους μεταβολίτες CGA 50266, CGA 354742, CGA 102935 και SYN 528702 σε ευπαθείς περιοχές.</p>	<p>Η αρμόδια αρχή</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- εξασφαλίζει ότι ο κοινοτικών υποβάλλει στην Επιτροπή περαιτέρω μελέτες σχετικά με τις προδιαγραφές έως την 1η Ιανουαρίου 2010.</li> </ul>	<p>Εάν η ουσία dimethachlor έχει καταχθεί ως καρκινογόνος στην κατηγορία 3 σύμφωνα με το σημείο 4.2.1. του Παραρτήματος VI της Οδηγίας 67/548/ΕΟΚ, η αρμόδια αρχή απαιτά την υποβολή περαιτέρω πληροφοριών σχετικά με τη σημασία των μεταβολιτών CGA 50266, CGA 354742, CGA 102935 και SYN 528702 όσον αφορά τον καρκίνο και εξασφαλίζει ότι ο κοινοτικών παρέχει τις πληροφορίες αυτές στην Επιτροπή σε διάστημα έξι μηνών από την κοινοποίηση αυτής της απόφασης για την κατάταξη της συγκεκριμένης ουσίας.</p>	<p>1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν τις ουσίες chlorsulfuron, cyromazine, dimethachlor, etofenprox, lufenuron, penconazole, tri-allate και trifluralin ως δραστικές ουσίες, έως τις 30 Ιουνίου 2010.</p> <p>Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες chlorsulfuron, cyromazine, dimethachlor, etofenprox, lufenuron, penconazole, tri-allate και trifluralin, με εξαίρεση τους όρους του μέρους Β της καταχώρισης που αφορά τις εν λόγω δραστικές ουσίες, και ότι ο κάτοχος της έγκρισης έχει στην κατοχή του ή έχει πρόσβαση σε φάκελο που πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Ζ.</p> <p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε συγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει chlorsulfuron, cyromazine, dimethachlor, etofenprox, lufenuron, penconazole, tri-allate και trifluralin, είτε ως μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες που έχουν όλες καταχωριστεί στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 31 Δεκεμβρίου 2009 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επαναξιολογεί το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φάκελο που ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος Β της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες chlorsulfuron, cyromazine, dimethachlor, etofenprox, lufenuron, penconazole, tri-allate και trifluralin αντίστοιχα. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, διαπιστώνει αν το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του εδαφίου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου.</p> <p>Υστερα από αυτή τη διαπίστωση, η αρμόδια αρχή:</p>
------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει chlorsulfuron, cyromazine, dimethachlor, etofenprox, lufenuron, penconazole, tri-allate και triflusaluron, ως τη μόνη δραστική ουσία, κατά περίπτωση, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 30 Ιουνίου 2014 το αργότερο· ή

β) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει chlorsulfuron, cyromazine, dimethachlor, etofenprox, lufenuron, penconazole, tri-allate και triflusaluron, ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, κατά περίπτωση, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 30 Ιουνίου 2014 ή έως της ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανάκληση στην αντίστοιχη Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρίστηκε η σχετική ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα Ι του Νόμου, εφόσον η τελευταία είναι μετανενέστερη.

A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαιτεροί όροι
290	Ετοfenprox Αριθ. CAS 80844-07-1 Αριθ. CIPAC 471	2-(4-σθοξυ φαινυλ)-2-μεθυλοπροπιλ 3-φαινοξυβενζιλασθέρας	≥ 980 g/kg	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία 2009/77/ΕΚ	01.01.2010	31.12.2019	<p>ΜΕΡΟΣ Α</p> <p>Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως εντομοκτόνο.</p> <p>ΜΕΡΟΣ Β</p> <p>Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την ουσία ετοfenprox, και ιδίως τα προσαρτήματα I και II αυτής, όπως οριστικοποιήθηκαν από τη Μόνιμη Επιτροπή για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 26 Φεβρουαρίου 2009.</p> <p>Κατά τη συνολική αυτή αξιολόγηση η αρμόδια αρχή πρέπει να αποδώσει ιδιαίτερη προσοχή:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- στην ασφάλεια των χειριστών και των εργαζομένων και να εξασφαλίζει ότι οι όροι χρήσης προβλέπουν τη χρήση κατάλληλου εξοπλισμού ατομικής προστασίας,</li> <li>- στην προστασία των υδρόβιων οργανισμών, όσον αφορά αυτούς τους προσδιορισμένους κινδύνους, εφαρμόζονται μέτρα άμβλυσης του κινδύνου, όπως π.χ. οι ζώνες προστασίας, εφόσον κρίνεται σκόπιμο,</li> <li>- στην προστασία των υδάτων και των μη στοχευόμενων αρθροπόδων, όσον αφορά αυτούς τους προσδιορισμένους κινδύνους, εφαρμόζονται μέτρα άμβλυσης του κινδύνου, όπως π.χ. οι ζώνες προστασίας, εφόσον κρίνεται σκόπιμο.</li> </ul> <p>Στις προϋποθέσεις έγκρισης πρέπει να περιλαμβάνονται μέτρα άμβλυσης του</p>



Α/Α	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαίτεροι όροι
291	Lufenuron Αριθ. CAS 103055-07-8 Αριθ. CIPAC 704	(RS)-1-[2,5-διχλωρο-4-(1,1,2,3,3,3-εξαφθορο-προποξυ)-φαινυλο]-3-(2,6-διφθοροβενζοϋλ)-ουρία	≥ 970 g/kg	2009/77/ΕΚ	01.01.2010	31.12.2019	<p>ΜΕΡΟΣ Α</p> <p>Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται ως εντομοκτόνο μόνο σε εσωτερικούς χώρους ή σε εξωτερικούς δολωματικούς σταθμούς.</p> <p>ΜΕΡΟΣ Β</p> <p>Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την ουσία lufenuron, και ιδίως τα προσαρτήματα I και II αυτής, όπως οριστικοποιήθηκαν από τη Μόνιμη Επιτροπή για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 26 Φεβρουαρίου 2009.</p> <p>Κατά τη συνολική αυτή αξιολόγηση η αρμόδια αρχή πρέπει να αποδίδει ιδιαίτερη προσοχή:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- στον υψηλό βαθμό ανθεκτικότητας στο περιβάλλον και υψηλό βαθμό κινδύνου βιολογικής βλάστησης και εξασφαλίζει ότι η χρήση της ουσίας lufenuron δεν έχει μακροπρόθεσμες αρνητικές συνέπειες στους μη στοχευόμενους οργανισμούς,</li> <li>- στην προστασία των πτηνών, των θηλαστικών, των μη στοχευόμενων οργανισμών του εδάφους, των μελισσών, των μη στοχευόμενων αρθρόποδων, των επιφανειακών υδάτων και των υδρόβιων οργανισμών σε ευάλωτες καταστάσεις.</li> </ul> <p>Η αρμόδια αρχή -εξασφαλίζει ότι ο κοινοποιών υποβάλλει στην Επιτροπή περαιτέρω μελέτες σχετικά με τις προδιαγραφές</p>

	<p>Έως την 1η Ιανουαρίου 2010.</p> <p>1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν τις ουσίες chlorsulfuron, cyromazine, dimethachlor, etofenprox, lufenuron, penconazole, tri-allate και triflusulfuron ως δραστικές ουσίες, έως τις 30 Ιουνίου 2010.</p> <p>Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος Ι του Νόμου σχετικά με τις ουσίες chlorsulfuron, cyromazine, dimethachlor, etofenprox, lufenuron, penconazole, tri-allate και triflusulfuron, με εξαίρεση τους όρους του μέρους Β της καταχώρισης που αφορά τις εν λόγω δραστικές ουσίες, και ότι ο κάτοχος της έγκρισης έχει στην κατοχή του ή έχει πρόσβαση σε φάκελο που πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος ΙΙ του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Ζ.</p> <p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει chlorsulfuron, cyromazine, dimethachlor, etofenprox, lufenuron, penconazole, tri-allate και triflusulfuron, είτε ως μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες που έχουν όλες καταχωριστεί στο Παράρτημα Ι του Νόμου έως τις 31 Δεκεμβρίου 2009 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επαναξιολογεί το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα ΙV του Νόμου, με βάση φάκελο που ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος ΙΙΙ του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος Β της καταχώρισης στο Παράρτημα Ι του Νόμου σχετικά με τις ουσίες chlorsulfuron, cyromazine, dimethachlor, etofenprox, lufenuron, penconazole, tri-allate και triflusulfuron αντίστοιχα. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, διαπιστώνει αν το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του εδαφίου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου.</p> <p>Υστερα από αυτή τη διαπίστωση, η αρμόδια αρχή:</p> <p>α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει chlorsulfuron, cyromazine, dimethachlor, etofenprox, lufenuron, penconazole, tri-allate και triflusulfuron, ως τη μόνη δραστική ουσία, κατά περίπτωση, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 30 Ιουνίου 2014 το αργότερο ή</p> <p>β) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει chlorsulfuron, cyromazine, dimethachlor, etofenprox, lufenuron, penconazole, tri-allate και triflusulfuron, ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, κατά περίπτωση, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 30 Ιουνίου 2014 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανάκληση στην αντίστοιχη Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρίστηκε η σχετική ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα Ι του Νόμου, εφόσον η τελευταία είναι μεταγενέστερη.</p>
--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Όνομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαίτεροι όροι
292	Pencconazole Αριθ. CAS 66246-88-6 Αριθ. CIPAC 446	(RS) 1-[2-(2,4-διχλωρο-φαινυλο)-πεντυλο]-1H-[1,2,4] τριαζόλιο	≥ 950 g/kg	2009/77/ΕΚ	01.01.2010	31.12.2019	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνο ως μυκητοκτόνο σε θερμοκήπια.  ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την ουσία pencconazole, και ιδίως τα προσαρτήματα I και II αυτής, όπως οριστικοποιήθηκαν από τη Μόνιμη Επιτροπή για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 26 Φεβρουαρίου 2009.  Κατά τη συνολική αυτή αξιολόγηση η αρμόδια αρχή πρέπει να αποδώσει ιδιαίτερη προσοχή: - στην προστασία των υπέργειων υδάτων, όταν η δραστική ουσία χρησιμοποιείται σε περιοχές με ευαίσθητα εδαφικά ή /και κλιματικά χαρακτηριστικά.  Στους όρους έγκρισης πρέπει να περιλαμβάνονται μέτρα άμβλυσης του κινδύνου, όπου χρειάζεται.  Η αρμόδια αρχή ζητά την υποβολή περαιτέρω πληροφοριών σχετικά με την τύχη και τη συμπεριφορά του μεταβολίτη εδάφους U1. Διασφαλίζει ότι ο κοινοποιών, κατόπιν αιτήματος του οποίου η ουσία pencconazole καταχωρίστηκε στο παρόν Παράρτημα, παρέχει τις εν λόγω πληροφορίες στην Επιτροπή το αργότερο ως τις 31 Δεκεμβρίου 2011.
1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν τις ουσίες chloresulfuron, cyromazine,							



dimethachlor, etofenprox, lufenuron, penconazole, tri-allate και triflusalifuron ως δραστικές ουσίες, έως τις 30 Ιουνίου 2010.

Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνεται, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες chlorsulfuron, cyromazine, dimethachlor, etofenprox, lufenuron, penconazole, tri-allate και triflusalifuron, με εξαίρεση τους όρους του μέρους Β της καταχώρισης που αφορά τις εν λόγω δραστικές ουσίες, και ότι ο κάτοχος της έγκρισης έχει στην κατοχή του ή έχει πρόσβαση σε φάκελο που πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Ζ.

2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε συγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει chlorsulfuron, cyromazine, dimethachlor, etofenprox, lufenuron, penconazole, tri-allate και triflusalifuron, είτε ως μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες που έχουν όλες καταχωριστεί στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 31 Δεκεμβρίου 2009 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επαναξιολογεί το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φάκελο που ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος Β της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες chlorsulfuron, cyromazine, dimethachlor, etofenprox, lufenuron, penconazole, tri-allate και triflusalifuron αντίστοιχα. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, διαπιστώνεται αν το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του εδαφίου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου.

Υστερα από αυτή τη διαπίστωση, η αρμόδια αρχή:

α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει chlorsulfuron, cyromazine, dimethachlor, etofenprox, lufenuron, penconazole, tri-allate και triflusalifuron, ως τη μόνη δραστική ουσία, κατά περίπτωση, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 30 Ιουνίου 2014 το αργότερο ή

β) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει chlorsulfuron, cyromazine, dimethachlor, etofenprox, lufenuron, penconazole, tri-allate και triflusalifuron, ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, κατά περίπτωση, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 30 Ιουνίου 2014 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανάκληση στην αντίστοιχη Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρίστηκε η σχετική ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα I του Νόμου, εφόσον η τελευταία είναι μεταγενέστερη.

Α/Α	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαίτεροι όροι
293	Tri-allyle Αριθ. CAS 2303-17-5 Αριθ. CIPAC 97	δισοπρωπυλο (θριοκαρβαμιδικό) S-2,3,3- τριχλωροαλλύλια	≥ 940 g/kg NDIPA (Νιτρώδο- δισοπρωπυλο μίνη) max. 0.02mg/kg	2009/77/EK	01.01.2010	31.12.2019	<p>ΜΕΡΟΣ Α</p> <p>Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνο ως ζιζανιοκτόνο.</p> <p>ΜΕΡΟΣ Β</p> <p>Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την ουσία tri-allyle, και ιδίως τα προσαρτήματα I και II αυτής, όπως οριστικοποιήθηκαν από τη Μόνιμη Επιτροπή για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 26 Φεβρουαρίου 2009.</p> <p>Κατά τη συνολική αυτή αξιολόγηση η αρμόδια αρχή πρέπει να αποδώσει ιδιαίτερη προσοχή:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- στην ασφάλεια των χειριστών και να εξασφαλίζει ότι οι όροι χρήσης προβλέπουν τη χρήση κατάλληλου εξοπλισμού ατομικής προστασίας,</li> <li>- στην έκθεση των καταναλωτών μέσω της διατροφής σε υπολείμματα της ουσίας tri-allyle σε καλλιέργειες, καθώς και σε διαδοχικές καλλιέργειες και καλλιέργειες αμειψισποράς και σε ζωικά προϊόντα,</li> <li>- στην προστασία των υδρόβιων οργανισμών και των μη στοχευόμενων φυτών και να εξασφαλίζει ότι οι όροι χορήγησης της έγκρισης περιλαμβανόντων, κατά περίπτωση, μέτρα άμβλυνσης του κινδύνου, όπως ζώνες προστασίας,</li> <li>- στο ενδεχόμενο μόλυνσης των υπόγειων υδάτων από τα προϊόντα αποικοδόμησης TCPSA, όταν η δραστηκή ουσία χρησιμοποιείται σε</li> </ul>

<p>περιοχές με ευαίσθητα εδαφικά ή/και κλιματικά χαρακτηριστικά. Οι όροι χορήγησης της άδειας πρέπει να περιλαμβάνουν μέτρα αμβλυνσης του κινδύνου, όπου ενδείκνυται.</p>	<p>Η αρμόδια αρχή εξασφαλίζει ότι ο κοινοποιών υποβάλλει στην Επιτροπή:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- περαιτέρω πληροφορίες για την αξιολόγηση του πρωταγενούς φυτικού μεταβολισμού,</li> <li>- περαιτέρω πληροφορίες για την τύχη και τη συμπεριφορά του μεταβολιτή εδάφους δισπρωπιλαμίνη,</li> <li>- περαιτέρω πληροφορίες σχετικά με την πιθανότητα βιομεγέθυνσης στην τροφική αλυσίδα των υφάρθριων οργανισμών,</li> <li>- πληροφορίες για την περαιτέρω αντιμετώπιση του κινδύνου για τα ιχθυοφάγα θηλαστικά και τον μακροπρόθεσμο κίνδυνο για τους γεωσκώληκες.</li> </ul> <p>Εξασφαλίζει ότι ο κοινοποιών υποβάλλει τις πληροφορίες αυτές στην Επιτροπή έως την 31 Δεκεμβρίου 2011.</p>	<p>1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν τις ουσίες chlorsulfuron, cyromazine, dimethachlor, etofenprox, lufenuron, penconazole, tri-allate και trifluralin ως δραστικές ουσίες, έως τις 30 Ιουνίου 2010.</p> <p>Εως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνεται, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες chlorsulfuron, cyromazine, dimethachlor, etofenprox, lufenuron, penconazole, tri-allate και trifluralin, με εξαίρεση τους όρους του μέρους Β της κατηγορίας που αφορά τις εν λόγω δραστικές ουσίες, και ότι ο κάτοχος της έγκρισης έχει στην κατοχή του ή έχει πρόσβαση σε φάκελο που πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Ζ.</p> <p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε συγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει chlorsulfuron, cyromazine, dimethachlor, etofenprox, lufenuron, penconazole, tri-allate και trifluralin, είτε ως μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες που έχουν όλες καταχωριστεί στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 31 Δεκεμβρίου 2009 το αργότερα, η αρμόδια αρχή επαναξιολογεί το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φάκελο που ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος Β της κατηγορίας στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες chlorsulfuron, cyromazine, dimethachlor, etofenprox, lufenuron, penconazole, tri-allate και trifluralin αντίστοιχα. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, διαπιστώνεται αν το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του εδαφίου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου.</p> <p>Υστερα από αυτή τη διαπίστωση, η αρμόδια αρχή:</p> <p>α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει chlorsulfuron, cyromazine, dimethachlor, etofenprox, lufenuron, penconazole, tri-allate και trifluralin, ως τη μόνη δραστική ουσία,</p>
---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

κατά περίπτωση, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 30 Ιουνίου 2014 το αργότερο· ή

β) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει chlorsulfuron, cyromazine, dimethachlor, eisfenprox, lufenuron, penconazole, tri-allate και trifluralin, ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, κατά περίπτωση, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 30 Ιουνίου 2014 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανάκληση στην αντίστοιχη Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρίστηκε η σχετική ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα Ι του Νόμου, εφόσον η τελευταία είναι μεταγενέστερη.

A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαίτεροι όροι
294	Τriflusaluron Αριθ. CAS 126535-15-7 Αριθ. CIPAC 731	2-[4-διμεθυλαμινο-6-(2,2,2-τριφθοροαιθοξυ)-1,3,5-τριαζίν-2-υλκαρβαμιμόυλοσουλφαμούλο]-π-τολοϊκό οξύ	≥ 960 g/kg N,N-διμεθυλο-6-(2,2,2-τριφθοροαιθοξυ)-1,3,5-τριαζινο-2,4-διαμίνη 6 g/kg κατ' ανώτατο όριο	2009/77/EK	01.01.2010	31.12.2019	<p>ΜΕΡΟΣ Α</p> <p>Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνο ως ζιζανιοκτόνο σε ζαχαρότευτλα και κτηνοτροφικά τεύτλα έως 60 g/ha και μόνο κάθε τρία χρόνια στον ίδιο αγρό. Τα φυλλώματα των καλλιέργειών απαγορεύεται να χρησιμοποιούνται ως ζωοτροφή.</p> <p>ΜΕΡΟΣ Β</p> <p>Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την ουσία triflusaluron, και ιδίως τα προσαρτήματα I και II αυτής, όπως οριστικοποιήθηκαν από τη Μόνιμη Επιτροπή για την τροφοκή αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 26 Φεβρουαρίου 2009.</p> <p>Κατά τη συνολική αυτή αξιολόγηση η αρμόδια αρχή πρέπει να αποδίδει ιδιαίτερη προσοχή:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- στην έκθεση των καταναλωτών μέσω της διατροφής σε υπολείμματα των μεταβολικών IN-M7222 και IN-E7710 σε διαδοχικές καλλιέργειες και σε καλλιέργειες αμειψισποράς και σε ζωικά προϊόντα,</li> <li>- στην προστασία των υδρόβιων οργανισμών και των υδρόβιων φυτών από τον κίνδυνο που οφείλεται στην ουσία triflusaluron και στο μεταβολίτη IN-66036 και να εξασφαλίζει ότι οι όροι χορήγησης της εγκρίσης περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, μέτρα άμβλυνσης του κινδύνου, όπως ζώνες προστασίας.</li> </ul>

									<p>- στο ενδεχόμενο μόλυνσης των υπογείων υδάτων από τα προϊόντα αποκωδότησης IN-M7222 και IN-W6725, όταν η δραστική ουσία χρησιμοποιείται σε περιοχές με ευαίσθητα εδαφικά ή /και κλιματικά χαρακτηριστικά . Οι όροι χορήγησης της άδειας πρέπει να περιλαμβάνουν μέτρα άμβλυνσης του κινδύνου, όπως ενδείκνυται.</p>
									<p>Εάν η ουσία triflusaluron έχει καταταχθεί ως καρκινογόνος στην κατηγορία 3 σύμφωνα με το σημείο 4.2.1. του Παραρτήματος VI της Οδηγίας 67/548/ΕΟΚ, η αρμόδια αρχή απαιτά την υποβολή περαιτέρω πληροφοριών σχετικά με τη σημασία των μεταβολικών IN-M7222, IN-D852 6 και IN-E7710 όσον αφορά τον καρκίνο. Εξασφαλίζει ότι ο κοινοποιών παρέχει τις πληροφορίες αυτές στην Επιτροπή εντός έξι μηνών από την κοινοποίηση αυτής της απόφασης για την κατάταξη της συγκεκριμένης ουσίας.</p>
									<p>1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν τις ουσίες chlorsulfuron, cyromazine, dimethachlor, etofenprox, lufenuron, penconazole, tri-allate και triflusaluron ως δραστικές ουσίες, έως τις 30 Ιουνίου 2010. Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες chlorsulfuron, cyromazine, dimethachlor, etofenprox, lufenuron, penconazole, tri-allate και triflusaluron, με εξαίρεση τους όρους του μέρους Β της καταχώρισης που αφορά τις εν λόγω δραστικές ουσίες, και ότι ο κάτοχος της έγκρισης έχει στην κατοχή του ή έχει πρόσβαση σε φάκελο που πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Ζ.</p>
									<p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε συγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει chlorsulfuron, cyromazine, dimethachlor, etofenprox, lufenuron, penconazole, tri-allate και triflusaluron, είτε ως μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες που έχουν όλες καταχωριστεί στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 31 Δεκεμβρίου 2009 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επαναξιολογεί το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φάκελο που ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος Β της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες chlorsulfuron, cyromazine, dimethachlor, etofenprox, lufenuron, penconazole, tri-allate και triflusaluron αντίστοιχα. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, διαπιστώνει αν το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του εδαφίου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου.</p>
									<p>Υστερα από αυτή τη διαπίστωση, η αρμόδια αρχή:</p> <p>α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει chlorsulfuron, cyromazine, dimethachlor, etofenprox, lufenuron, penconazole, tri-allate και triflusaluron, ως τη μόνη δραστική ουσία, κατά περίπτωση, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 30 Ιουνίου 2014 το αργότερο· ή</p> <p>β) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει chlorsulfuron, cyromazine, dimethachlor, etofenprox, lufenuron, penconazole, tri-allate και triflusaluron, ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, κατά περίπτωση, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 30 Ιουνίου 2014 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανάκληση στην αντίστοιχη Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρίστηκε η σχετική ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα I του Νόμου, εφόσον η τελευταία είναι μεταγενέστερη.</p>

Α/Α	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαίτεροι όροι
295	Difenacoum Αριθ. CAS 56073-07-5 Αριθ. CIPAC 514	3-[(1RS,3RS;1RS,3SR)-3- διφαινυλ-4-υλο-1,2,3,4- τετραύδρο-1-ναφθυλ]-4- υδροξυκουμαρίνη	≥ 905 g/kg	2009/70/ΕΚ	01.01.2010	31.12.2019	<p>ΜΕΡΟΣ Α</p> <p>Επιτρέπονται μόνο οι χρήσεις ως τρωκτικοκτόνου με τη μορφή προπαρασκευασμένων δολωμάτων, τοποθετημένων σε ειδικής κατασκευής, μη δυνάμενα να παραβιαστούν και σφραγισμένα κουτιά δολωμάτων.</p> <p>Η ονομαστική συγκέντρωση της δραστικής ουσίας στα προϊόντα δεν υπερβαίνει τα 50 mg/kg.</p> <p>Οι άδειες πρέπει να περιορίζονται μόνο σε επαγγελματίες χρήστες.</p> <p>ΜΕΡΟΣ Β</p> <p>Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την ουσία difenacoum, και ιδίως τα προσαρτήματα I και II αυτής, όπως οριστικοποιήθηκαν από τη Μόνιμη Επιτροπή για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 26 Φεβρουαρίου 2009.</p> <p>Στο πλαίσιο αυτής της συνολικής αξιολόγησης, τα κράτη μέλη δίνουν ιδιαίτερη προσοχή στην προστασία των πτηνών και των μη στοχευμένων θηλαστικών από την πρωτογενή και δευτερογενή δηλητηρίαση. Εφαρμόζονται μέτρα περιορισμού του κινδύνου, όπου ενδείκνυται.</p> <p>Η αρμόδια αρχή εξασφαλίζει ότι ο κοινοποιών υποβάλλει στην Επιτροπή περαιτέρω πληροφορίες σχετικά με τις μεθόδους προσδιορισμού των καταλοίπων difenacoum σε υγρά του</p>

<p>οργανισμού.</p> <p>Η αρμόδια αρχή εξασφαλίζει ότι ο κοινοποιηών υποβάλλει υποβάλλει τις πληροφορίες αυτές στην Επιτροπή έως τις 30 Νοεμβρίου 2011.</p> <p>Η αρμόδια αρχή εξασφαλίζει ότι ο κοινοποιηών υποβάλλει στην Επιτροπή περαιτέρω πληροφορίες για τις προδιαγραφές της δραστικής ουσίας όπως κατασκευάζεται.</p> <p>Εξασφαλίζει ότι ο κοινοποιηών υποβάλλει τις εν λόγω πληροφορίες στην Επιτροπή έως την 31η Δεκεμβρίου 2009.</p>						
<p>1. Η αρμόδια αρχή, σύμφωνα με το Νόμο, τροποποιεί ή αποσύρει, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν τις ουσίες difenacoum, didecylidimethylammonium chloride και sulfur ως δραστικές ουσίες, έως τις 30 Ιουνίου 2010.</p> <p>Εως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνεται, ιδιαίτερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με τις δραστικές ουσίες difenacoum, didecylidimethylammonium chloride και sulfur, με εξαίρεση αυτούς του τμήματος Β της καταχώρισης που αφορά τις εν λόγω δραστικές ουσίες, και ότι οι κάτοχοι εγκρίσεων διαθέτουν ή έχουν πρόσβαση σε φεκέλους που πληρούν τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Z του Νόμου.</p> <p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει difenacoum, didecylidimethylammonium chloride και sulfur είτε ως μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες οι οποίες έχουν όλες καταχωριστεί στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 31 Δεκεμβρίου 2009 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επαναξιολογεί το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φάκελο ο οποίος πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος Β της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες difenacoum, didecylidimethylammonium chloride και sulfur. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, διαπιστώνεται αν το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του άρθρου 6Α του Νόμου.</p> <p>Υστερα από αυτή τη διαπίστωση, η αρμόδια αρχή:</p> <p>α) όταν ένα προϊόν περιέχει difenacoum, didecylidimethylammonium chloride και sulfur ως τη μόνη δραστική ουσία, κατά περίπτωση, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 30 Ιουνίου 2014 το αργότερο ή</p> <p>β) όταν ένα προϊόν περιέχει difenacoum, didecylidimethylammonium chloride και sulfur ως δραστική ουσία σε συνδυασμό με άλλες δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, ανάλογα με την περίπτωση, την έγκριση έως τις 30 Ιουνίου 2014 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για τέτοιου είδους τροποποίηση ή ανάκληση στη σχετική Οδηγία ή στις σχετικές Οδηγίες για την προσθήκη της εν λόγω ουσίας ή των εν λόγω ουσιών στο Παράρτημα I του Νόμου, ανάλογα με το ποια ημερομηνία είναι μεταγενέστερη.</p>						



Α/Α	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαίτεροι όροι
296	<p>Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης</p> <p>Didecylidimethylammonium chloride CAS: Απροσδιόριστος CIPAC: Απροσδιόριστος</p>	<p>Ονομασία IUPAC</p> <p>Το χλωριούχο διδεκυλοδιμεθυλαμμώνιο είναι μείγμα αλκυλιούχων τεταρτοταγών αμμωνιακών αλάτων, των οποίων τα αλκύλια έχουν μήκος αλυσίδας συνήθως C8, C10 και C12, ενώ η αναλογία του C10 υπερβαίνει το 90 %.</p>	<p>Καθαρότητα</p> <p>≥ 70 % (συμπύκνωμα τεχνικής καθαρότητας)</p>	<p>Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία</p> <p>2009/70/ΕΚ</p>	<p>Έναρξη ισχύος</p> <p>01.01.2010</p>	<p>Λήξη της καταχώρησης</p> <p>31.12.2019</p>	<p>Ιδιαίτεροι όροι</p> <p>ΜΕΡΟΣ Α</p> <p>Επιτρέπονται μόνο χρήσεις σε διακοσμητικά φυτά ως βακτηριοκτόνο, μυκητοκτόνο, ζιζανιοκτόνο και φυκοκτόνο</p> <p>ΜΕΡΟΣ Β</p> <p>Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την ουσία Didecylidimethylammonium chloride, και ιδίως τα προσαρτήματα I και II αυτής, όπως οριστικοποιήθηκαν από τη Μόνιμη Επιτροπή για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 12 Μαρτίου 2009.</p> <p>Κατά τη συνολική αυτή αξιολόγηση η αρμόδια αρχή πρέπει να δίνει ιδιαίτερη προσοχή:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- στην προστασία της ασφάλειας των χειριστών και των εργαζομένων. Οι εγκεκριμένοι όροι χρήσης πρέπει να προβλέπουν τη χρήση κατάλληλου ατομικού εξοπλισμού προστασίας και μέτρα άμβλυνσης του κινδύνου για τη μείωση της έκθεσης.</li> <li>- στην προστασία των υδρόβιων οργανισμών.</li> </ul> <p>Στους όρους έγκρισης πρέπει να περιλαμβάνονται μέτρα άμβλυνσης του κινδύνου, όπου χρειάζεται.</p> <p>Η αρμόδια αρχή εξασφαλίζει ότι ο κοινοτικών υποβάλλει στην Επιτροπή περαιτέρω πληροφορίες για τις προδιαγραφές της δραστικής ουσίας όπως κατασκευάζεται, έως την 1η</p>

									Ιανουαρίου 2010, και για την επικινδυνότητα για τους υδρόβιους οργανισμούς, έως την 31 η Δεκεμβρίου 2011.
--	--	--	--	--	--	--	--	--	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------

1. Η αρμόδια αρχή, σύμφωνα με το Νόμο, τροποποιεί ή αποσύρει, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν τις ουσίες difenacoum, didecylidimethylammonium chloride και sulfur ως δραστικές ουσίες, έως τις 30 Ιουνίου 2010.

Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ιδιαίτερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με τις δραστικές ουσίες difenacoum, didecylidimethylammonium chloride και sulfur, με εξαίρεση αυτούς του τμήματος Β της καταχώρισης που αφορά τις εν λόγω δραστικές ουσίες, και ότι οι κάτοχοι εγκρίσεων διαθέτουν ή έχουν πρόσβαση σε φακέλους που πληρούν τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Ζ του Νόμου.

2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε συγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει difenacoum, didecylidimethylammonium chloride και sulfur είτε ως μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες οι οποίες έχουν όλες καταχωριστεί στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 31 Δεκεμβρίου 2009 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επαναξιολογεί το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φάκελο ο οποίος πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος Β της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες difenacoum, didecylidimethylammonium chloride και sulfur. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, διαπιστώνει αν το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του άρθρου 6Α του Νόμου.

Υστερα από αυτή τη διαπίστωση, η αρμόδια αρχή:

α) όταν ένα προϊόν περιέχει difenacoum, didecylidimethylammonium chloride και sulfur ως τη μόνη δραστική ουσία, κατά περίπτωση, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 30 Ιουνίου 2014 το αργότερο· ή

β) όταν ένα προϊόν περιέχει difenacoum, didecylidimethylammonium chloride και sulfur ως δραστική ουσία σε συνδυασμό με άλλες δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, ανάλογα με την περίπτωση, την έγκριση έως τις 30 Ιουνίου 2014 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για τέτοιου είδους τροποποίηση ή ανακλήση στη σχετική Οδηγία ή στις σχετικές Οδηγίες για την προσθήκη της εν λόγω ουσίας ή των εν λόγω ουσιών στο Παράρτημα I του Νόμου, ανάλογα με το ποια ημερομηνία είναι μεταγενέστερη.

A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαίτεροι όροι
297	sulfur Αριθ. CAS 7704-34-9 Αριθ. CIPAC 18	θειο	≥ 990 g/kg	2009/70/EK	01.01.2010	31.12.2019	<p>ΜΕΡΟΣ Α</p> <p>Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνο ως μικροκτόνο και ακαρεοκτόνο.</p> <p>ΜΕΡΟΣ Β</p> <p>Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την ουσία sulfur, και ιδίως τα παραρτήματα I και II αυτής, όπως οριστικοποιήθηκαν από τη Μόνιμη Επιτροπή για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 12 Μαρτίου 2009.</p> <p>Κατά τη συνολική αυτή αξιολόγηση η αρμόδια αρχή δίνει ιδιαίτερη προσοχή:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- στην προστασία των πτηνών, των θηλαστικών, των υδρόβιων οργανισμών και των μη στοχευόμενων αρθροπόδων.</li> </ul> <p>Στους όρους έγκρισης πρέπει να περιλαμβάνονται μέτρα άμβλυνσης του κινδύνου, όπου χρειάζεται.</p> <p>Η αρμόδια αρχή εξασφαλίζει ότι ο κοινοποιών υποβάλλει στην Επιτροπή περαιτέρω πληροφορίες για την επιβεβαίωση της εκτίμησης επικινδυνότητας για τα πτηνά, τα θηλαστικά, τους ιζηματοβίους οργανισμούς και τα μη στοχευόμενα αρθρόποδα. Διασφαλίζει ότι ο κοινοποιών, κατόπιν αιτήματος του οποίου η ουσία sulfur καταχωρίστηκε στο παρόν Παράρτημα, παρέχει τις εν λόγω πληροφορίες στην Επιτροπή το αργότερο έως τις 30 Ιουνίου 2011.</p>

1. Η αρμόδια αρχή, σύμφωνα με το Νόμο, τροποποιεί ή αποσύρει, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν τις ουσίες

difenacoum, didecylidimethylammonium chloridate και sulfur ως δραστικές ουσίες, έως τις 30 Ιουνίου 2010.

Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνεται, ιδιαίτερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με τις δραστικές ουσίες difenacoum, didecylidimethylammonium chloridate και sulfur, με εξαίρεση αυτούς του τμήματος Β της καταχώρισης που αφορά τις εν λόγω δραστικές ουσίες, και ότι οι κάτοχοι εγκρίσεων διαθέτουν ή έχουν προσβάσει σε φακέλους που πληρούν τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Ζ του Νόμου.

2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει difenacoum, didecylidimethylammonium chloridate και sulfur είτε ως μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες οι οποίες έχουν όλες καταχωριστεί στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 31 Δεκεμβρίου 2009 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επαναξιολογεί το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φάκελο ο οποίος πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος Β της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες difenacoum, didecylidimethylammonium chloridate και sulfur. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, διαπιστώνεται αν το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του άρθρου 6Α του Νόμου.

Υστερα από αυτή τη διαπίστωση, η αρμόδια αρχή:

α) όταν ένα προϊόν περιέχει difenacoum, didecylidimethylammonium chloridate και sulfur ως τη μόνη δραστική ουσία, κατά περίπτωση, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 30 Ιουνίου 2014 το αργότερο ή

β) όταν ένα προϊόν περιέχει difenacoum, didecylidimethylammonium chloridate και sulfur ως δραστική ουσία σε συνδυασμό με άλλες δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, ανάλογα με την περίπτωση, την έγκριση έως τις 30 Ιουνίου 2014 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για τέτοιου είδους τροποποίηση ή ανάκληση στη σχετική Οδηγία ή στις σχετικές Οδηγίες για την προσθήκη της εν λόγω ουσίας ή των εν λόγω ουσιών στο Παράρτημα I του Νόμου, ανάλογα με το ποια ημερομηνία είναι μεταγενέστερη.

A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαίτεροι όροι
298	Tetraconazole αριθ. CAS 112281-77-3 αριθ. CIPAC 726	(RS)-2-(2,4-δihλωροφαινυλο)-3-(1H-1,2,4-τριαζολ-1-υλο)προπιλο-1,1,2,2-τετραφθοροαιθυλαιθέρας	≥ 950 g/kg (ρακεμικό μείγμα)  Πρόσμιξη "ταλουόλιο": 13 g/kg κατ' ανώτατο όριο	2009/82/EK	01.01.2010	31.12.2019	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνο ως μικητοκτόνο σε φυτά μεγάλης καλλιέργειας σε μέγιστη εφαρμογή 0,100 kg/ha μόνο κάθε τρία χρόνια στον ίδιο αγρό. Οι χρήσεις σε μίλα και σταφύλια δεν πρέπει να επιτρέπονται.  ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενισίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την ουσία tetraconazole, και ιδίως τα προσαρτήματα I και II αυτής, όπως οριστικοποιήθηκαν από τη Μόνιμη Επιτροπή για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 26 Φεβρουαρίου 2009.  Κατά τη συνολική αυτή αξιολόγηση η αρμόδια αρχή πρέπει να αποδώσει ιδιαίτερη προσοχή στα εξής: - στην προστασία των υδρόβιων οργανισμών και των μη στοχευόμενων φυτών όσον αφορά αυτούς τους προσδιορισμένους κινδύνους, πρέπει να εφαρμόζονται μέτρα άμβλυνσης του κινδύνου, όπως π.χ. ζώνες προστασίας, όταν κρίνεται σκόπιμο, - στην προστασία των υπόγειων υδάτων, όταν η δραστική ουσία χρησιμοποιείται σε περιοχές με ευαίσθητα εδαφικά ή/και κλιματικά χαρακτηριστικά.  Η αρμόδια αρχή ζητά: - την υποβολή περαιτέρω πληροφοριών για διεξοδική εκτίμηση του κινδύνου για τον καταναλωτή, - περαιτέρω πληροφορίες για τις

							<p>προδιαγραφές σχετικά με την οικοτοξικολογία, - περαιτέρω πληροφορίες για την τύχη και τη συμπεριφορά των πιθανών μεταβολιτών σε όλα τα σχετικά περιβάλλοντα, - διεξοδική εκτίμηση του κινδύνου που εγκυμονούν οι εν λόγω μεταβολίτες για τα πτηνά, τα θηλαστικά, τους υδρόβιους οργανισμούς και τα μη στοχευόμενα αρθρόποδα, - περαιτέρω πληροφορίες για την πιθανότητα πρόκλησης ενδοκρινικών διαταραχών στα πτηνά, τα θηλαστικά και τα ψάρια.</p> <p>Η αρμόδια αρχή ζητά εξασφαλίζει ότι ο κοινοποιών υποβάλλει τις πληροφορίες αυτές στην Επιτροπή έως τις 31 Δεκεμβρίου 2011 το αργότερο.</p>
<p>1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την ουσία tetraconazole ως δραστική ουσία, έως τις 30 Ιουνίου 2010.</p> <p>Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την ουσία tetraconazole, με εξαίρεση αυτούς του μέρους Β της καταχώρισης που αφορά την εν λόγω δραστική ουσία, και ότι ο κάτοχος της έγκρισης διαθέτει ή έχει πρόσβαση σε φάκελο που πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Z.</p> <p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει την ουσία tetraconazole, είτε ως μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες που έχουν περιληφθεί στο σύνολό τους στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 31 Δεκεμβρίου 2009 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επαναξιολογεί το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φάκελο που ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος Β της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με την ουσία tetraconazole. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, προσδιορίζει κατά πόσο το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του εδαφίου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου.</p> <p>Ύστερα από τον προσδιορισμό αυτό, η αρμόδια αρχή:</p> <p>α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει την ουσία tetraconazole, ως τη μόνη δραστική ουσία, κατά περίπτωση, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 30 Ιουνίου 2014 το αργότερο· ή</p> <p>β) σε περίπτωση που το προϊόν περιέχει την ουσία tetraconazole, ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, κατά περίπτωση, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 30 Ιουνίου 2014 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανάκληση στην αντίστοιχη Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρίστηκε η σχετική ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα I του Νόμου, εφόσον η τελευταία είναι μεταγενέστερη.</p>							

A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Όνομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρισης	Ιδιαιτεροί όροι
300	Παραφινέλαια CAS 64742-46-7 CAS 72623-86-0 CAS 97862-82-3 CIPAC μη διαθέσιμο.	παραφινέλαια	Ευρωπαϊκή φαρμακοποιία 6.0	2009/116/ΕΚ	01.01.2010	31.12.2019	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνο ως εντομοκτόνο ή ακαρεοκτόνο.  ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για τα παραφινέλαια CAS 64742-46-7, CAS 72623-86-0 και CAS 97862-82-3 και ιδίως τα προσαρήματα I και II αυτής.  Οι όροι χρήσης περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, μέτρα μετριασμού του κινδύνου.  Η αρμόδια αρχή ζητά: — την υποβολή των προδιαγραφών του τεχνικού υλικού όπως παρασκευάζεται εμπορικά για να διαπιστωθεί η συμμόρφωση με τα κριτήρια καθαρότητας της ευρωπαϊκής φαρμακοποιίας 6.0.  Εξασφαλίζει ότι οι κοινοποιούντες προσκομίζουν τις πληροφορίες αυτές στην Επιτροπή μέχρι τις 30 Ιουνίου 2010.
<p>1. Η αρμόδια αρχή, σύμφωνα με το Νόμο, τροποποιεί ή αποσύρει, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν παραφινέλαια CAS 64742-46-7, CAS 72623-86-0 και CAS 97862-82-3 ως δραστικές ουσίες, πριν από τις 30 Ιουνίου 2010.</p> <p>Έως την ημερομηνία αυτή εξαφινώνεται, ιδιαίτερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με τα παραφινέλαια CAS 64742-46-7, CAS 72623-86-0 και CAS 97862-82-3, με εξαίρεση αυτούς του τμήματος Β της καταχώρισης που αφορά τις εν λόγω δραστικές ουσίες, και ότι ο κάτοχος έγκρισης διαθέτει ή έχει πρόσβαση σε φάκελο που πληρεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Ζ του Νόμου.</p> <p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει παραφινέλαια CAS 64742-46-7, CAS 72623-86-0 και CAS 97862-82-3 είτε ως μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες οι οποίες έχουν όλες καταχωριστεί στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 31 Δεκεμβρίου 2009 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επαναξιολογεί το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φάκελο ο οποίος πληροί τις απαιτήσεις του</p>							

Παράρτημα ΙΙΙ του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος Β της καταχώρισης στο Παράρτημα Ι του Νόμου σχετικά με τα παραφινέλαια CAS 64742-46-7, CAS 72623-86-0 και CAS 97862-82-3. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, προσδιορίζει κατά πόσον το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του εδαφίου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου.

Υστερα από αυτή τη διαπίστωση, η αρμόδια αρχή:

- α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει παραφινέλαια CAS 64742-46-7, CAS 72623-86-0 και CAS 97862-82-3 ως τη μόνη δραστική ουσία, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 30 Ιουνίου 2014 · ή
- β) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει παραφινέλαια CAS 64742-46-7, CAS 72623-86-0 και CAS 97862-82-3 μαζί με διάφορες δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 30 Ιουνίου 2014 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για τέτοιου είδους τροποποίηση ή ανάκληση στην Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρίστηκε η σχετική ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα Ι του Νόμου, ανάλογα με το ποια είναι μεταγενέστερη.



Α/Α	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαίτεροι όροι
301	Παραφινέλαιο CAS 8042-47-5 CIPAC μη διαθέσιμο.	Παραφινέλαιο	Ευρωπαϊκή φαρμακοποιία 6.0	2009/117/ΕΚ	01.01.2010	31.12.2019	<p>MEPOS A Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται: μόνο ως εντομοκτόνο ή ακαρεοκτόνο.</p> <p>MEPOS B Για την εφαρμογή των ενισίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για το παραφινέλαιο CAS 8042-47-5 και ιδίως τα προσαρτήματα I και II αυτής.</p> <p>Οι όροι χρήσης περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, μέτρα μετριασμού του κινδύνου.</p> <p>Η αρμόδια αρχή ζητά: — την υποβολή των προδιαγραφών του τεχνικού υλικού όπως παρασκευάζεται: εμπορικά για να διαπιστωθεί η συμμόρφωση με τα κριτήρια καθαρότητας της ευρωπαϊκής φαρμακοποιίας δ.ο.</p> <p>Εξασφαλίζει ότι οι κοινοποιούντες προσκομίζουν τις πληροφορίες αυτές στην Επιτροπή μέχρι τις 30 Ιουνίου 2010.</p>
<p>1. Η αρμόδια αρχή, σύμφωνα με το Νόμο, τροποποιεί ή αποσύρει, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν παραφινέλαιο CAS 8042-47-5 ως δραστική ουσία, πριν από τις 30 Ιουνίου 2010.</p> <p>Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνεται, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με το παραφινέλαιο CAS 8042-47-5, με εξαίρεση αυτούς του τμήματος Β της καταχώρισης που αφορά την εν λόγω δραστική ουσία, και ότι ο κάτοχος έγκρισης διαθέτει ή έχει πρόσβαση σε φάκελο που πληρεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Ζ του Νόμου.</p> <p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε συγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει παραφινέλαιο CAS 8042-47-5 είτε ως μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες οι οποίες έχουν καταχωριστεί στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 31 Δεκεμβρίου 2009 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επαναξιολογεί το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φάκελο ο οποίος πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος Β της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με το παραφινέλαιο CAS 8042-47-5. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, προσδιορίζει κατά</p>							

πόσον το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του εδαφίου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου.

Υστερα από αυτή τη διαπίστωση, η αρμόδια αρχή:

α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει παραφινέλαιο CAS 8042-47-5 ως τη μόνη δραστική ουσία, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 30 Ιουνίου 2014 · ή

β) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει παραφινέλαιο CAS 8042-47-5 ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 30 Ιουνίου 2014 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για τέτοιου είδους τροποποίηση ή ανάκληση στην Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρίστηκε η σχετική ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα Ι του Νόμου, αντλανά με το ποια είναι μετανεότερη.

A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρισης	Ιδιαίτεροι όροι
302	Cyflufenamid Αριθ. CAS: 180409-60-3 Αριθ. CIPAC: 759	(Z)-N-[α-(κυκλοπροπιλομεθοξυμινο)-2,3-διφθορο-δ-(τριφθορομεθυλο)βενζυλο]-2-φαινυλακεταμίδιο	≥ 980 g/kg	2009/154/EK	01.04.2010	31.03.2020	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως μυκητοκτόνο.  ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την ουσία cyflufenamid και ιδίως τα προσαρτήματα I και II αυτής, όπως οριστικοποιήθηκαν από τη Μόνιμη Επιτροπή για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 02 Οκτωβρίου 2009.  Κατά τη συνολική εκτίμηση η αρμόδια αρχή πρέπει να δίνει ιδιαίτερη προσοχή στην προστασία των υπογειών υδάτων, όταν η δραστική ουσία χρησιμοποιείται σε περιοχές με ευπαθείς έδαφος και/ή ευπαθείς κλιματικές συνθήκες.  Οι όροι έγκρισης πρέπει να περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, μέτρα άμβλυνσης του κινδύνου.

1. Η αρμόδια αρχή, σύμφωνα με το Νόμο, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν cyflufenamid ως δραστική ουσία, πριν από τις 30 Σεπτεμβρίου 2010.

Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ιδίως, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την ουσία cyflufenamid, με εξαίρεση τους όρους του τμήματος Β της καταχώρισης για την εν λόγω δραστική ουσία, και ότι ο κάτοχος έγκρισης διαθέτει ή έχει πρόσβαση σε φάκελο που πληρεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Z του Νόμου.

2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει cyflufenamid είτε ως μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες οι οποίες έχουν όλες καταχωριστεί στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 31 Μαρτίου 2010 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επαναξιολογεί το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φάκελο ο οποίος πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος Β της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με το cyflufenamid. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, προσδιορίζει κατά πόσον το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του εδαφίου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου.

Υστερα από αυτή τη διαπίστωση, η αρμόδια αρχή:

- α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει cefixime, την έγκριση πριν από τις 30 Σεπτεμβρίου 2011 ή
- β) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει cefixime ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση πριν από τις 30 Σεπτεμβρίου 2011 ή πριν από την ημερομηνία που έχει οριστεί για τέτοιου είδους τροποποίηση ή ανάκληση στη σχετική Οδηγία ή στις σχετικές Οδηγίες με τις οποίες καταχωρίστηκε η σχετική ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα Ι του Νόμου, ανάλογα με το ποια ημερομηνία είναι μεταγενέστερη.

A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαίτεροι όροι
303	Φλουσπικολίδιο Αριθ. CAS 239110-15-7 Αριθ. CIPAC 787	2,6-διχλωρο-ν-(3-χλωρο-5-πυριδύλμεθυλ)βενζοαμιδίο	≥ 970 g/kg Η πρόσμεξη τολουόλιο δεν πρέπει να υπερβαίνει τα 3 g/kg στο τεχνικό υλικό.	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία 2010/15/ΕΚ	01.06.2010	31.05.2020	<p>ΜΕΡΟΣ Α</p> <p>Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνο ως μικροκτόνο.</p> <p>ΜΕΡΟΣ Β</p> <p>Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την ουσία φλουσπικολίδιο, και ιδίως τα προσαρτήματα I και II αυτής, όπως οριστικοποιήθηκαν από τη Μόνιμη Επιτροπή για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 27 Νοεμβρίου 2009.</p> <p>Κατά τη συνολική αυτή αξιολόγηση η αρμόδια αρχή πρέπει να αποδίδει ιδιαίτερη προσοχή:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- στην προστασία των υδροβίων οργανισμών,</li> <li>- στην προστασία των υπόγειων υδάτων, όταν η δραστική ουσία χρησιμοποιείται σε περιοχές με ευαίσθητο έδαφος ή/και κλιματικές συνθήκες.</li> <li>- στον κίνδυνο για τους χειριστές κατά τη διάρκεια της εφαρμογής,</li> <li>- στο ενδεχόμενο μεταφοράς σε μεγάλη απόσταση μέσω του αέρα.</li> </ul> <p>Οι όροι έγκρισης πρέπει να περιλαμβάνουν μέτρα άμβλυσης του κινδύνου, ενώ πρέπει να εφαρμόζονται, κατά περίπτωση, προγράμματα παρακολούθησης για τον έλεγχο της πιθανής συσσώρευσης και έκθεσης σε ευπαθείς περιοχές.</p> <p>Η αρμόδια αρχή εξασφαλίζει ότι ο κοινοποιών θα υποβάλει στην</p>

								Επιτροπή τις συμπληρωματικές πληροφορίες για την καταλληλότητα του μεταβολίτη M15 για τα υπόγεια νερά μέχρι τις 30 Απριλίου 2012 το αργότερο.
	1. Η αρμόδια αρχή, σύμφωνα με το Νόμο, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την ουσία φλουοσπικολίδιο ως δραστική ουσία, έως τις 30 Νοεμβρίου 2010.	Εως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ιδίως, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την ουσία φλουοσπικολίδιο, με εξαίρεση τους όρους του μέρους Β της καταχώρισης για την εν λόγω δραστική ουσία, και ότι ο κάτοχος της έγκρισης διαθέτει ή έχει πρόσβαση σε φάκελο που πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Z.	2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει φλουοσπικολίδιο, είτε ως μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες που έχουν περιληφθεί στο σύνολό τους στο Παράρτημα I του Νόμου έως την 31 <sup>η</sup> Μαΐου 2010 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επαναξιολογεί το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φάκελο που ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος Β της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με το φλουοσπικολίδιο. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, προσδιορίζει κατά πόσο το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του εδαφίου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου.	Υστερα από τη διαπίστωση αυτή, η αρμόδια αρχή:	α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει φλουοσπικολίδιο, ως τη μόνη δραστική ουσία, κατά περίπτωση, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 30 Νοεμβρίου 2011 το αργότερο· ή	β) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει φλουοσπικολίδιο, ως δραστική ουσία σε συνδυασμό με άλλες δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση πριν από τις 30 Νοεμβρίου 2011 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανάκληση στην αντίστοιχη Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρίστηκε η σχετική ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα I του Νόμου, εφόσον η τελευταία είναι μεταγενέστερη.		

A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαίτεροι όροι
304	Heptamaloxylglucan Αριθ. CAS 870721-81-6 Αριθ. CIPAC Δεν υπάρχει	$\{[\alpha\text{-D-Xyl p-(1\rightarrow 6)]-\beta\text{-D-Glc p-(1\rightarrow 4)}\}[\alpha\text{-L-Fuc p-(1\rightarrow 2)-\beta\text{-D-Gal p-(1\rightarrow 2)-\alpha\text{-D-Xyl p-(1\rightarrow 6)]-\beta\text{-D-Glc p-(1\rightarrow 4)}\}\text{-D-Glc-ol}$  Xyl p: xylopyranosyl Glc p: glucopyranosyl Fuc p: fucopyranosyl Gal p: galactopyranosyl Glc-ol: glucitol	$\geq 780 \text{ g/kg}$  Η πρόσμιξη Ραϊουλίν δεν πρέπει να υπερβαίνει τα 50 μg/kg στο τεχνικό υλικό.	2010/14/EK	01.06.2010	31.05.2020	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως ρυθμιστής της ανάπτυξης των φυτών.  ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την ουσία heptamaloxylglucan, και ιδίως τα προσαρτήματα I και II αυτής, όπως οριστικοποιήθηκαν από τη Μόνιμη Επιτροπή για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 27 Νοεμβρίου 2009.
<p>1. Η αρμόδια αρχή, σύμφωνα με το Νόμο, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την ουσία heptamaloxylglucan ως δραστική ουσία, πριν από τις 30 Νοεμβρίου 2010.</p> <p>Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ιδίως, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την ουσία heptamaloxylglucan, με εξαίρεση τους όρους του μέρους Β της καταχώρισης για την εν λόγω δραστική ουσία, και ότι ο κάτοχος της έγκρισης διαθέτει ή έχει πρόσβαση σε φακέλο που πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Z.</p> <p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει heptamaloxylglucan, είτε ως μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες που έχουν περιληφθεί στο σύνολό τους στο Παράρτημα I του Νόμου έως την 31<sup>η</sup> Μαΐου 2010 το αργότερα, η αρμόδια αρχή επαναξιολογεί το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φακέλο που ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος Β της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με το heptamaloxylglucan. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, προσδιορίζει κατά πόσο το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του εδαφίου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου.</p> <p>Υστερα από τη διαπίστωση αυτή, η αρμόδια αρχή:</p> <p>α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει heptamaloxylglucan, ως τη μόνη δραστική ουσία, κατά περίπτωση, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 30 Νοεμβρίου 2011 το αργότερα ή</p> <p>β) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει heptamaloxylglucan, ως δραστική ουσία σε συνδυασμό με άλλες δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση πριν από τις 30 Νοεμβρίου 2011 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανάκληση στην αντιστοιχία Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρίστηκε η σχετική ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα I του Νόμου, εφόσον η τελευταία είναι μεταγενέστερη.</p>							

Α/Α	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαιτεροί όροι
305	2-Phenylphenol (συμπεριλαμβανομένων των αλάτων του, όπως του άλατος νατρίου) Αριθ. CAS 90-43-7 Αριθ. CIPAC 246	biphenyl-2-ol	≥ 998 g/kg	2009/160/ΕΚ	01.01.2010	31.12.2019	<p>ΜΕΡΟΣ Α</p> <p>Επιτρέπεται η χρήση του μόνο ως μυκητοκτόνου μετά τη συγκομιδή για χρήση του στο εσωτερικό περικλειστών θαλάμων καταιονισμού.</p> <p>ΜΕΡΟΣ Β</p> <p>Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την ουσία 2-phenylphenol, και ιδίως τα προσαρτήματα I και II αυτής, όπως οριστικοποιήθηκαν από τη Μόνιμη Επιτροπή για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 27 Νοεμβρίου 2009.</p> <p>Κατά τη συνολική αυτή αξιολόγηση η αρμόδια αρχή πρέπει να αποσείει ιδιαίτερη προσοχή στην εφαρμογή των κατάλληλων πρακτικών διαχείρισης των αποβλήτων, με σκοπό τον χειρισμό του διαλύματος αποβλήτων που απομένει μετά την εφαρμογή, συμπεριλαμβανομένου του νερού που χρησιμοποιείται για τον καθαρισμό του συστήματος καταιονισμού. Η αρμόδια αρχή που επιτρέπει την έκλυση λυμάτων στο αποχετευτικό δίκτυο πρέπει να εξασφαλίζει ότι διενεργείται τοπική εκτίμηση επικινδυνότητας.</p> <p>Η αρμόδια αρχή πρέπει να εξασφαλίζει ότι ο κοινοποιών υποβάλλει στην Επιτροπή περαιτέρω πληροφορίες σχετικά με τη δυνατότητα αποχρωματισμού του δέφματος εργαζομένων και καταναλωτών λόγω της πιθανής έκθεσής τους στον μεταβολίτη 2-phenylhydroquinone</p>



							<p>(ΡΗQ) που υπάρχει πάνω στον φλοιό εσπεριδοειδών.</p> <p>Η αρμόδια αρχή πρέπει να εξασφαλίζει ότι ο κοινοποιηών παρέχει αυτές τις πληροφορίες στην Επιτροπή έως τις 31 Δεκεμβρίου 2011.</p> <p>Η αρμόδια αρχή πρέπει να εξασφαλίζει ότι ο κοινοποιηών υποβάλλει στην Επιτροπή περαιτέρω στοιχεία, προκειμένου να επιβεβαιωθεί ότι η μέθοδος ανάλυσης που εφαρμόστηκε στις δοκιμές υπολειμμάτων υπολογίζει σωστά την ποσότητα των υπολειμμάτων της ουσίας 2-phenylphenol, του ΡΗQ και των συζευγμάτων τους.</p> <p>Η αρμόδια αρχή πρέπει να εξασφαλίζουν ότι ο κοινοποιηών παρέχει αυτές τις πληροφορίες στην Επιτροπή έως τις 31 Δεκεμβρίου 2011</p>
							<p>1. Η αρμόδια αρχή, σύμφωνα με το Νόμο, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την ουσία 2-phenylphenol ως δραστική ουσία, έως τις 31 Δεκεμβρίου 2010.</p> <p>Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ιδίως, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την ουσία 2-phenylphenol, με εξαίρεση τους όρους του μέρους Β της καταχώρισης για την εν λόγω δραστική ουσία, και ότι ο κάτοχος της έγκρισης διαθέτει ή έχει πρόσβαση σε φακέλο που πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Ζ.</p> <p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει 2-phenylphenol, είτε ως μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες που έχουν περιληφθεί στο σύνολό τους στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 31 Δεκεμβρίου 2009 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επαναξιολογεί το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φακέλο που ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος Β της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με την ουσία 2-phenylphenol. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, προσδιορίζει κατά πόσο το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του εδαφίου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου.</p> <p>Υστερα από τη διαπίστωση αυτή, η αρμόδια αρχή:</p> <p>α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει την ουσία 2-phenylphenol, ως τη μόνη δραστική ουσία, κατά περίπτωση, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 31 Δεκεμβρίου 2014 το αργότερο· ή</p> <p>β) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει την ουσία 2-phenylphenol, ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση ως τις 31 Δεκεμβρίου 2014 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανάκληση στην αντιστοίχη Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρίστηκε η σχετική ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα I του Νόμου, εφόσον η τελευταία είναι μεταγενέστερη.</p>

Α/Α	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαίτεροι όροι
306	Penoxsulam Αριθ. CAS 219714-96-2 Αριθ. CIPAC 758	3-(2,2-διφθοροαιθοξυ)-N-(5,8-διμεθοξυ[1,2,4]τριαζολο[1,5-c]πυριμιδιν-2-υλο)-α,α,α-τριφθοροατολουολο-2-σουλφοναμίδιο	> 980 g/kg Η ουσία πρόσμειξης Bis-CHYMP 2-χλωρο-4-[2-(2-χλωρο-5-μεθοξυ-4-πυριμιδινυλ)υδραζινο]-5-μεθοξυπυριμιδίνη, δεν πρέπει να υπερβαίνει το 0,1 g/kg στο τεχνικό υλικό	2010/25/EK	01.08.2010	31.07.2020	<p>ΜΕΡΟΣ Α</p> <p>Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως ζιζανιοκτόνο.</p> <p>ΜΕΡΟΣ Β</p> <p>Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την ουσία penoxsulam, και ιδίως τα προσαρτήματα I και II αυτής, όπως οριστικοποιήθηκαν από τη Μόνιμη Επιτροπή για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 22 Ιανουαρίου 2010.</p> <p>Κατά τη συνολική αυτή αξιολόγηση η αρμόδια αρχή πρέπει να αποδίδει ιδιαίτερη προσοχή στα εξής:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- στην προστασία των υδράβιων οργανισμών,</li> <li>- στη μέσση της τροφής έκθεση των καταναλωτών στα υπολείμματα του μεταβολίτη BSCTA σε επακολουθούσες εναλλασσόμενες καλλιέργειες,</li> <li>- στην προστασία των υπόγειων υδάτων, όταν η δραστική ουσία χρησιμοποιείται σε περιοχές με ευαίσθητα εδαφικά ή/και κλιματικά χαρακτηριστικά.</li> </ul> <p>Στους όρους έγκρισης πρέπει να περιλαμβάνονται μέτρα άμβλυνσης του κινδύνου, όπου χρειάζεται.</p> <p>Η αρμόδια αρχή εξασφαλίζει ότι ο κοινοτικός υποβάλλει στην Επιτροπή περισσότερες πληροφορίες για τον κίνδυνο που διατρέχουν τα εκτός του</p>

										<p>αγρού ανώτερα υδρόβια φυτά. Η αρμόδια αρχή εξασφαλίζει ότι ο κοινοποιών υποβάλλει τέτοιου είδους πληροφορίες στην Επιτροπή έως την 31η Ιουλίου 2012.</p>
										<p>Το κράτος μέλος εισηγητής θα ενημερώσει την Επιτροπή σύμφωνα με το εδάφιο 5 του Άρθρου 10Z, σχετικά με την προδιαγραφή του τεχνικού υλικού όπως παράγεται για εμπορικούς σκοπούς.</p>
										<p>1. Η αρμόδια αρχή, σύμφωνα με το Νόμο, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν τις ουσίες reproxsuliam, proquinazid ή spirodiclofen ως δραστικές ουσίες, έως τις 31 Ιανουαρίου 2011.</p> <p>Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ιδίως, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες reproxsuliam, proquinazid ή spirodiclofen, με εξαίρεση τους όρους του μέρους Β της καταχώρισης για τις εν λόγω δραστικές ουσίες, και ότι ο κάτοχος της έγκρισης διαθέτει ή έχει πρόσβαση σε φάκελο που πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Z.</p> <p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε συγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει reproxsuliam, proquinazid ή spirodiclofen, είτε ως μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες που έχουν περιληφθεί στο σύνολό τους στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 31 Ιουλίου 2010 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επαναξιολογεί το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φάκελο που ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος Β της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες reproxsuliam, proquinazid ή spirodiclofen. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, προσδιορίζει κατά πόσο το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του εδαφίου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου.</p> <p>Υστερα από τη διαπίστωση αυτή, η αρμόδια αρχή:</p> <p>α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει reproxsuliam, proquinazid ή spirodiclofen, ως τη μόνη δραστική ουσία, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Ιανουαρίου 2012 το αργότερο ή</p> <p>β) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει reproxsuliam, proquinazid ή spirodiclofen, ως δραστική ουσία σε συνδυασμό με άλλες δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση ως τις 31 Ιανουαρίου 2012 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανακλήση στη σχετική Οδηγία ή Οδηγίες για την καταχώριση της εν λόγω ουσίας ή των εν λόγω ουσιών στο Παράρτημα I του Νόμου, ανάλογα με το ποια ημερομηνία είναι μεταγενέστερη.</p>

Α/Α	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαίτεροι όροι
307	Προκιναζιδ Αριθ. CAS 189278-12-4 Αριθ. CIPAC 764	6-ωδο-2-προποξυ-3- προπιλοκινολιν-4(3H)-όνη	> 950 g/kg	2010/25/EK	01.08.2010	31.07.2020	<p>ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως μικητροκτόνο.</p> <p>ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την ουσία προκιναζιδ, και ιδίως τα προσαρτήματα I και II αυτής, όπως οριστικοποιήθηκαν από τη Μόνιμη Επιτροπή για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 22 Ιανουαρίου 2010.</p> <p>Κατά τη συνολική αυτή αξιολόγηση η αρμόδια αρχή πρέπει να αποδίδει ιδιαίτερη προσοχή στα εξής:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- στον μακροπρόθεσμο κίνδυνο για τα πτηνά που τρέφονται με γαισκόωλες όσον αφορά τις χρήσεις στην άμπελο,</li> <li>- στην τοξικότητα για τους υδρόβιους οργανισμούς,</li> <li>- στην έκθεση των καταναλωτών μέσω της τροφής σε υπολείμματα προκιναζιδ σε προϊόντα ζωικής προέλευσης και σε επακολουθούσες εναλλασσόμενες καλλιέργειες,</li> <li>- στην ασφάλεια του χειριστή.</li> </ul> <p>Στους όρους έγκρισης πρέπει να περιλαμβάνονται μέτρα άμβλυνσης του κινδύνου, όπου χρειάζεται.</p> <p>Το κράτος μέλος εισηγητής θα ενημερώσει την Επιτροπή σύμφωνα με το εδάφιο 5 του Άρθρου 10Ζ, σχετικά με την προδιαγραφή του τεχνικού υλικού όπως παράγεται για εμπορικούς σκοπούς.</p>

1. Η αρμόδια αρχή, σύμφωνα με το Νόμο, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν τις ουσίες penoxsulam, proquinazid ή spirodiclofen ως δραστικές ουσίες, έως τις 31 Ιανουαρίου 2011.

Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ιδίως, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες penoxsulam, proquinazid ή spirodiclofen, με εξαίρεση τους όρους του μέρους Β της καταχώρισης για τις εν λόγω δραστικές ουσίες, και ότι ο κάτοχος της έγκρισης διαθέτει ή έχει πρόσβαση σε φάκελο που πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Ζ.

2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει penoxsulam, proquinazid ή spirodiclofen, είτε ως μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες που έχουν περιληφθεί στο σύνολό τους στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 31 Ιουλίου 2010 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επαναξιολογεί το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φακέλο που ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος Β της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες penoxsulam, proquinazid ή spirodiclofen. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, προσδιορίζει κατά πόσο το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του εδαφίου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου.

Ύστερα από τη διαπίστωση αυτή, η αρμόδια αρχή:

α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει penoxsulam, proquinazid ή spirodiclofen, ως τη μόνη δραστική ουσία, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Ιανουαρίου 2012 το αργότερο ή

β) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει spirodiclofen, ως δραστική ουσία σε συνδυασμό με άλλες δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση ως τις 31 Ιανουαρίου 2012 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανάκληση στη σχετική Οδηγία ή Οδηγίες για την καταχώριση της εν λόγω ουσίας ή των εν λόγω ουσιών στο Παράρτημα I του Νόμου, ανάλογα με το ποια ημερομηνία είναι μεταγενέστερη.

A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαίτεροι όροι
308	Spirodiclofen Αριθ. CAS 148477-71-8 Αριθ. CIPAC 737	2,2-διμεθυλοβοτανυρικό 3-(2,4-διχλωροφαινυλο)-2-οξο-1-οξασπειρο[4,5]δεκ-3-εν-4-ύλιο	≥ 965 g/kg  Οι ακόλουθες ουσίες πρόσμιξης δεν πρέπει να υπερβαίνουν ορισμένη ποσότητα στο τεχνικό υλικό:  3-(2,4-διχλωροφαινωλο)-4-υδροξυ-1-οξασπειρο[4,5]δεκ-3-εν-2-όνη (BAJ-2740-ενόλη): ≤ 6 g/kg  N,N-διμεθυλακεταμιόιο: ≤ 4 g/kg	2010/25/ΕΚ	01.08.2010	31.07.2020	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως ακρεοκτόνο ή εντομοκτόνο.  ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την ουσία spirodiclofen, και ιδίως τα προσαρτήματα I και II αυτής, όπως οριστικοποιήθηκαν από τη Μόνιμη Επιτροπή για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 22 Ιανουαρίου 2010.  Κατά τη συνολική αυτή αξιολόγηση η αρμόδια αρχή πρέπει να αποδίδει ιδιαίτερη προσοχή στα εξής:  - στον μακροπρόθεσμο κίνδυνο για τους υδρόβιους οργανισμούς, - στην ασφάλεια του χειριστή, - στον κίνδυνο για κηρήθρες μελισσών.  Στους όρους έγκρισης πρέπει να περιλαμβάνονται μέτρα αμβλυνσης του κινδύνου, όπου χρειάζεται.

1. Η αρμόδια αρχή, σύμφωνα με το Νόμο, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν τις ουσίες reproxsulam, proquinazid ή spirodiclofen ως δραστικές ουσίες, έως τις 31 Ιανουαρίου 2011.

Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνεται, ιδίως, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες reproxsulam, proquinazid ή spirodiclofen, με εξαίρεση τους όρους του μέρους Β της καταχώρισης για τις εν λόγω δραστικές ουσίες, και ότι ο κάτοχος της έγκρισης διαθέτει ή έχει πρόσβαση σε φάκελο που πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Ζ.

2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει reproxsulam, proquinazid ή spirodiclofen, είτε ως μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες που έχουν περιληφθεί στο σύνολό τους στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 31 Ιουλίου 2010 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επαναξιολογεί το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φάκελο που ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος Β της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες reproxsulam, proquinazid ή spirodiclofen. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, προσδιορίζει κατά πόσο το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του εδαφίου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου.

Υστερα από τη διαπίστωση αυτή, η αρμόδια αρχή:

α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει penoxsulam, proquinazid ή spirodiclofen, ως τη μόνη δραστική ουσία, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Ιανουαρίου 2012 το αργότερο· ή

β) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει penoxsulam, proquinazid ή spirodiclofen, ως δραστική ουσία σε συνδυασμό με άλλες δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση ως τις 31 Ιανουαρίου 2012 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανάκληση στη σχετική Οδηγία ή Οδηγίες για την καταχώριση της εν λόγω ουσίας ή των εν λόγω ουσιών στο Παράρτημα Ι του Νόμου, ανάλογα με το ποια ημερομηνία είναι μεταγενέστερη.

Α/Α	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαίτεροι όροι
309	Malathion Αριθ. CAS: 121-75-5 Αριθ. CIPAC: 12	(διμεθυλφωσφορινοθειούλιο ηλεκτρικό διαθύλιο ή φωσφοροδιθειοικό S-1,2- δισ(αιθοξυκαρβονυλο)αιθύλιο O,O-διμεθύλιο Ρακεμικό μείγμα	≥ 950 g/kg  Προσμίξεις: Isomalathion: το ανώτερο 2 g/kg	2010/17/ΕΚ	01.05.2010	30.04.2020	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως εντομοκτόνο. Οι άδειες πρέπει να δίνονται αποκλειστικά σε επαγγελματίες χρήστες.  ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των εντάτων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την ουσία malathion, και ιδίως τα προσαρτήματα I και II αυτής, όπως οριστικοποιήθηκαν από τη Μόνιμη Επιτροπή για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 22 Ιανουαρίου 2010.  Κατά τη συνολική αυτή αξιολόγηση η αρμόδια αρχή πρέπει να αποδίδει ιδιαίτερη προσοχή στα εξής:  - την ασφάλεια των χρηστών και των εργαζομένων. Οι εγκεκριμένοι όροι χρήσης πρέπει να προβλέπουν τη χρήση κατάλληλου ατομικού εξοπλισμού προστασίας. - την προστασία των υδρόβιων οργανισμών· οι όροι έγκρισης πρέπει να περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, μέτρα άμβλυσης του κινδύνου, όπως ζώνες απομόνωσης. - την προστασία των εντομοφάγων πτηνών και των μελισσών της οικογένειας Apidae· στους όρους έγκρισης πρέπει να περιλαμβάνονται μέτρα άμβλυσης του κινδύνου, όπου χρειάζεται. Όσον αφορά τις μελισσές, πρέπει να αναγράφονται οι αναγκαίες ενδείξεις στην επισήμανση και στις συνοδευτικές οδηγίες για να



							<p>αποφύγεται η έκθεση.</p> <p>Η αρμόδια αρχή μεριμνά ώστε τα παρασκευάσματα που βασίζονται στην ουσία malathion να συνοδεύονται από τις αναγκαίες οδηγίες ούτως ώστε να αποφεύγεται τυχόν κίνδυνος σχηματισμού isomalathion κατά την αποθήκευση και τη μεταφορά σε ποσότητες που υπερβαίνουν τις μέγιστες επιτρεπόμενες.</p> <p>Οι όροι έγκρισης περιλαμβάνουν περαιτέρω μέτρα μείωσης του κινδύνου, κατά περίπτωση.</p> <p>Η αρμόδια αρχή εξασφαλίζει ότι ο κοινοποιών υποβάλλει στην Επιτροπή:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- στοιχεία που επιβεβαιώνουν την αξιολόγηση του κινδύνου για τον καταναλωτή και την αξιολόγηση του αξέως και μακροπρόθεσμου κινδύνου για τα εντομοφάγα πτηνά.</li> <li>- στοιχεία σχετικά με τον ποσοτικό προσδιορισμό της διαφορετικής δραστηριότητας των ουσιών malaoxon και malathion.»</li> </ul>
--	--	--	--	--	--	--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ΔΗΜΗΤΡΗΣ ΗΛΙΑΔΗΣ,  
Υπουργός Γεωργίας, Φυσικών  
Πόρων και Περιβάλλοντος.