

Αριθμός 351

Ο ΠΕΡΙ ΒΙΟΚΤΟΝΩΝ ΝΟΜΟΣ ΤΟΥ 2004

Διάταγμα δυνάμει του άρθρου 5(α)

Επίσημη Εφημερίδα της Ε.Ε.: L313, 28.11.2009, σ. 75.	Για σκοπούς εναρμόνισης με τις πράξεις της Ευρωπαϊκής Κοινότητας με τίτλο – (α) « Οδηγία 2009/150/ ΕΚ της Επιτροπής της 27ης Νοεμβρίου 2009 για την τροποποίηση της Οδηγίας 98/8/ΕΚ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου με σκοπό την καταχώριση του floccoumafen ως δραστικής ουσίας στο Παράρτημα Ι»,
Επίσημη Εφημερίδα της Ε.Ε.: L313, 28.11.2009, σ. 78.	(β) «Οδηγία 2009/151/ΕΚ της Επιτροπής της 27ης Νοεμβρίου 2009 για την τροποποίηση της Οδηγίας 98/8/ΕΚ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου με σκοπό την καταχώριση του tolylfluanid (τολυλφλουανίδη) ως δραστικής ουσίας στο Παράρτημα Ι».
Επίσημη Εφημερίδα της Ε.Ε.: L36, 9.02.2010, σ. 24.	(γ) «Οδηγία 2010/5/ΕΕ της Επιτροπής της 8ης Φεβρουαρίου 2010 για την τροποποίηση της Οδηγίας 98/8/ΕΚ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου με σκοπό την καταχώριση της ακρολεΐνης ως δραστικής ουσίας στο Παράρτημα Ι»,
Επίσημη Εφημερίδα της Ε.Ε.: L37, 10.02.2010, σ. 33.	(δ) «Οδηγία 2010/7/ΕΕ της Επιτροπής της 9ης Φεβρουαρίου 2010 για την τροποποίηση της Οδηγίας 98/8/ΕΚ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου με σκοπό την καταχώριση του φωσφορούχου μαγνησίου που αποδεσμεύει φωσφίνη ως δραστικής ουσίας στο Παράρτημα Ι»,
Επίσημη Εφημερίδα της Ε.Ε.: L313, 28.11.2009, σ. 75.	(ε) «Οδηγία 2010/8/ΕΕ της Επιτροπής της 9ης Φεβρουαρίου 2010 για την τροποποίηση της Οδηγίας 98/8/ΕΚ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου με σκοπό την καταχώριση του warfarin sodium (νατριούχος βαρφαρίνη) ως δραστικής ουσίας στο Παράρτημα Ι»,
Επίσημη Εφημερίδα της Ε.Ε.: L313, 28.11.2009, σ. 78.	(στ) «Οδηγία 2010/9/ΕΕ της Επιτροπής της 9ης Φεβρουαρίου 2010 για την τροποποίηση της Οδηγίας 98/8/ΕΚ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου με σκοπό την επέκταση της καταχώρισης του φωσφορούχου αργιλίου που αποδεσμεύει φωσφίνη ως δραστικής ουσίας στο παράρτημα Ι της οδηγίας ώστε να καλυφθεί ο τύπος προϊόντων 18 που ορίζεται στο Παράρτημα V της ίδιας οδηγίας»,
Επίσημη Εφημερίδα της Ε.Ε.: L37, 10.02.2010, σ. 44.	(ζ) «Οδηγία 2010/10/ΕΕ της Επιτροπής της 9ης Φεβρουαρίου 2010 για την τροποποίηση της Οδηγίας 98/8/ΕΚ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου με σκοπό την καταχώριση του brodifacoum (βρωδιφακούμη) ως δραστικής ουσίας στο Παράρτημα Ι»,
Επίσημη Εφημερίδα της Ε.Ε.: L37, 10.02.2010, σ. 47.	(η) «Οδηγία 2010/11/ΕΕ της Επιτροπής της 9ης Φεβρουαρίου 2010 για την τροποποίηση της Οδηγίας 98/8/ΕΚ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου με σκοπό την καταχώριση του warfarin (βαρφαρίνη) ως δραστικής ουσίας στο Παράρτημα Ι»,
72(Ι) του 2004.	Ο Υπουργός Γεωργίας, Φυσικών Πόρων και Περιβάλλοντος ασκώντας τις εξουσίες που του παρέχει το άρθρο 5(α) των περί Βιοκτόνων Νόμων του 2004-2009, εκδίδει το ακόλουθο Διάταγμα:
Συνοπτικός τίτλος.	1. Το παρόν Διάταγμα θα αναφέρεται ως το περί Βιοκτόνων Διάταγμα, του 2010.
Ερμηνεία.	2. Στο παρόν Διάταγμα – «Νόμος» σημαίνει τους περί Βιοκτόνων Νόμους του 2004-2009.
Καταχώριση δραστικών ουσιών. Παράρτημα Ι.	3. Οι δραστικές ουσίες με αύξοντα αριθμούς 31,29,30,26,33,20,16 και 32 καταχωρίζονται στον Κατάλογο Ι του Παραρτήματος Ι του παρόντος Διατάγματος.

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Ι

«ΚΑΤΑΛΟΓΟΣ Ι ΜΕ ΒΑΣΗ ΤΗΝ ΠΑΡΑΓΡΑΦΟ (α) ΤΟΥ ΑΡΘΡΟΥ 5
ΕΓΚΕΚΡΙΜΕΝΕΣ ΔΡΑΣΤΙΚΕΣ ΟΥΣΙΕΣ ΒΙΟΚΤΟΝΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

Αριθ.	Κοινή ονομασία	Ονομασία IUPAC Αριθμοί αναγνώρισης	Ελάχιστη καθαρότητα της δραστικής ουσίας στο βιοκτόνο όπως διατίθεται στην αγορά	Ημερομηνία καταχώρισης	Ημερομηνία καταχώρισης	Τύπος προϊόντων	Ειδικές διατάξεις
«31	Flocoumafen	4-υδροξυ-3-[(1RS,3RS,1RS,3R S)-1,2,3,4-τεταύδρο-3-[4-(4-τριφθορομεθυλοβενζυλοξυ)φαινυλο]-1-ναφθυλο]κουμαρίνη Αριθ. ΕΚ: 421-960-0 Αριθ. CAS: 90035-08-8	955 g/kg	1η Οκτωβρίου 2011	30ή Σεπτεμβρίου 2013	30ή Σεπτεμβρίου 2016	14
				Προθεσμία για τη συμμόρφωση με το άρθρο 16 παράγραφος 3 (για προϊόντα που περιέχουν περισσότερες της μίας δραστικές ουσίες, η προθεσμία για τη συμμόρφωση με το άρθρο 16 παράγραφος 3 είναι εκείνη που καθορίζεται στην τελευταία από τις αποφάσεις καταχώρισης των επιμέρους δραστικών ουσιών τους)	Ημερομηνία λήξης της καταχώρισης	Τύπος προϊόντων	Λαμβανομένου υπόψη του γεγονότος ότι τα χαρακτηριστικά της δραστικής ουσίας την καθιστούν δυνάμει ανθεκτική στην αποικοδόμηση (έμμογη), βιοσυσσωρευτική και τοξική ή πολύ έμμογη και πολύ βιοσυσσωρευτική, η δραστική ουσία πρέπει να υποβληθεί σε συγκριτική αξιολόγηση κινδύνου σύμφωνα με το άρθρο 10 παράγραφος 5 σημείο i) δεύτερο εδάφιο της οδηγίας 98/8/ΕΚ, πριν ανανεωθεί η καταχώριση της στο παράρτημα I. Τα κράτη μέλη μεριμνούν ώστε οι εγκρίσεις να υποκεινται στους ακόλουθους όρους: 1) Η ονομαστική συγκέντρωση της δραστικής ουσίας στα προϊόντα δεν υπερβαίνει τα 50 mg/kg και εγκρίνονται μόνο ετοιμόχρηστα προϊόντα.

«29	Tolylfluamid (τολυφλουσινίδη)	Διχλωρο-N- [(διμεθυλαμινο)σου λφονυλο]φθορο-N- (π- τολουυλο)μεθανο σουλφοναμίδιο Αριθ. ΕΚ: 211-986- 9 Αριθ. CAS: 731- 27-1	960 g/kg	1η Οκτωβρίου 2011	30ή Σεπτεμβρίου 2013	30ή Σεπτεμβρίου 2021	8	<p>2) Τα προϊόντα περιέχουν μέσο πρόκλησης αποστροφής και, όπου ενδείκνυται, βαφή.</p> <p>3) Τα προϊόντα δεν χρησιμοποιούνται ως σκόνη ιχνηλάτησης.</p> <p>4) Ελαχιστοποιείται η πρωτογενής και δευτερογενής έκθεση του ανθρώπου, των ζώων που δεν αποτελούν στόχο και του περιβάλλοντος, με τη μελέτη και εφαρμογή όλων των ενδεδειγμένων και διαθέσιμων μέτρων για τον μετριασμό του κινδύνου. Στα μέτρα αυτά περιλαμβάνονται, μεταξύ άλλων, ο περιορισμός της χρήσης του προϊόντος μόνο σε επαγγελματική, ο καθορισμός ανώτατου ορίου για το μέγεθος της συσκευασίας και η επιβολή της υποχρέωσης να χρησιμοποιούνται σφραγισμένα κουτιά δολωμάτων που δεν είναι δυνατόν να παραβιαστούν.»</p> <p>Δεν εγκρίνονται προϊόντα για την επιτόπια κατεργασία ξύλου υπαιθρίως ή για χρήση σε ξύλο που πρόκειται να εκτεθεί στα στοιχεία της φύσεως. Τα κράτη μέλη μεριμνούν ώστε οι εγκρίσεις να υπόκεινται στους ακόλουθους όρους:</p> <p>1. Λαμβανομένων υπόψη των παραδοχών της εκτίμησης κινδύνων, τα εγκεκριμένα για βιομηχανική ή επαγγελματική χρήση προϊόντα πρέπει να χρησιμοποιούνται με κατάλληλα μέσα ατομικής προστασίας, εφόσον η αίτηση έγκρισης του προϊόντος δεν καταδεικνύει ότι είναι εφικτός ο περιορισμός των κινδύνων για τους βιομηχανικούς ή επαγγελματίες χρήστες σε αποδεκτά επίπεδα με άλλα μέσα.</p> <p>2. Λαμβανομένων υπόψη των κινδύνων που έχουν εντοπιστεί για το έδαφος και τα ύδατα, πρέπει να λαμβάνονται κατάλληλα μέτρα μετριασμού του κινδύνου με στόχο την προστασία των συγκεκριμένων στοιχείων του περιβάλλοντος. Ειδικότερα, στις επικέτες ή/και στα δελτία δεδομένων ασφαλείας των εγκεκριμένων για βιομηχανική ή επαγγελματική χρήση</p>
-----	----------------------------------	--	----------	-------------------------	-------------------------	----------------------------	---	---

«30	Ακρολεΐνη	Ακρυλαδεΐδη Αριθ. ΕΚ: 203-453- 4 Αριθ. CAS: 107- 02-8	913 g/kg	1η Σεπτεμβρίου 2010	Δεν έχει εφαρμογή	31 Αυγούστου 2020	12	<p>προϊόντων πρέπει να αναφέρεται ότι η ξυλεία που έχει υποστεί πρόσφατα κατεργασία με το προϊόν πρέπει να αποθηκεύεται, μετά την κατεργασία, κάτω από υπόστεγο ή σε στεγανές σκληρές επιφάνειες, ώστε να αποτρέπονται οι άμεσες απώλειες στο έδαφος ή στα ύδατα, και ότι οι ενδεχόμενες απώλειες πρέπει να συλλέγονται για επαναχρησιμοποίηση ή τελική διάθεση.»</p>	<p>Κατά την εξέταση των αιτήσεων έγκρισης προϊόντων σύμφωνα με τα άρθρα 11 και 17 και το παράρτημα VIII, τα κράτη μέλη αξιολογούν, εφόσον έχει σημασία για το συγκεκριμένο προϊόν, τους πληθυσμούς οι οποίοι ενδέχεται να εκτεθούν στο προϊόν και τα σενάρια χρήσης ή έκθεσης, που δεν έχουν καλυφθεί αντιπροσωπευτικά από την εκτίμηση κινδύνων σε επίπεδο Ένωσης.</p> <p>Τα κράτη μέλη μεριμνούν ώστε οι εγκρίσεις να υπόκεινται στους ακόλουθους όρους:</p> <p>1. Τα λύματα που περιέχουν ακρολεΐνη παρακολουθούνται πριν απορριφθούν, εκτός εάν είναι δυνατόν να καταχραστεί ότι είναι εφικτός ο περιορισμός των κινδύνων για το περιβάλλον με άλλα μέσα. Εφόσον είναι απαραίτητο, λαμβανομένων υποψη των κινδύνων για το θαλάσσιο περιβάλλον, τα λύματα φυλάσσονται σε κατάλληλες δεξαμενές ή ταμειυτήρες ή υποβάλλονται σε κατάλληλη επεξεργασία πριν απορριφθούν.</p> <p>2. Τα εγκεκριμένα για βιομηχανική ή/και επαγγελματική χρήση προϊόντα πρέπει να χρησιμοποιούνται με κατάλληλα μέσα ατομικής προστασίας και πρέπει να καθορίζονται ασφαλείς επιχειρησιακές διαδικασίες, εφόσον η αίτηση έγκρισης του προϊόντος δεν καταδεικνύει ότι είναι εφικτός ο περιορισμός των κινδύνων για τους βιομηχανικούς ή/και επαγγελματίες χρήστες σε αποδεκτά επίπεδα με άλλα μέσα.»</p>
-----	-----------	--	----------	---------------------------	-------------------	-------------------------	----	---	--

«26	Φωσφορούχ ο μαγνήσιο που αποδεδειγμένα φασφίνη	Φωσφορούχο μαγνήσιο Αριθ. ΕΚ: 235-023-7 Αριθ. CAS: 12057-74-8	880 g/kg	1η Φεβρουαρίου 2012	31 Ιανουαρίου 2014	31 Ιανουαρίου 2024	18	<p>Κατά την εξέταση των αιτήσεων έγκρισης προϊόντων σύμφωνα με τα άρθρα 11 και 17 και το παράρτημα VIII, τα κράτη μέλη αξιολογούν, εφόσον έχει σημασία για το συγκεκριμένο προϊόν, τις χρήσεις ή τα σενάρια έκθεσης σε διαμερίσματα και πληθυσμούς που δεν έχουν καλυφθεί αντιπροσωπευτικά από την εκτίμηση κινδύνων σε κοινοτικό επίπεδο. Ειδικότερα, τα κράτη μέλη οφείλουν να αξιολογούν κατά περίπτωση τη χρήση σε εξωτερικούς χώρους. Κατά την έγκριση των προϊόντων, τα κράτη μέλη μεριμνούν να προβλεπτεί η διενέργεια κατάλληλων δοκιμών για τα κατάλοιπα ώστε να είναι δυνατή η εκτίμηση των κινδύνων για τους καταναλωτές και, στη συνέχεια, εξασφαλίζουν τη λήψη των κατάλληλων μέτρων ή την επιβολή ειδικών όρων για τον μετριασμό των εντοπισθέντων κινδύνων.</p> <p>Τα κράτη μέλη μεριμνούν ώστε οι εγκρίσεις να υπόκεινται στους ακόλουθους όρους:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Τα προϊόντα μπορούν να διατίθενται και να χρησιμοποιούνται μόνο από εκπαιδευμένους επαγγελματίες υπό μορφή προϊόντων έτοιμων προς χρήση. 2. Λόγω των κινδύνων που εντοπίστηκαν για τους χειριστές, πρέπει να λαμβάνονται κατάλληλα μέτρα μετριασμού του κινδύνου. Μεταξύ αυτών συγκαταλέγεται η χρήση κατάλληλου ατομικού και αναπνευστικού προστατευτικού εξοπλισμού και συσκευών αφαίμαξης καθώς και η του προϊόντος υπό μορφή που να εξασφαλίζει τον περιορισμό της έκθεσης των χειριστών του σε ανεκτά επίπεδα. Όσον αφορά τη χρήση σε εξωτερικούς χώρους στα μέτρα αυτά περιλαμβάνεται επίσης η προστασία των χειριστών και των εργαζομένων κατά τον υποκαπνισμό, η προστασία των εργαζομένων κατά την επανείσοδο (μετά την περίοδο υποκαπνισμού), καθώς και η προστασία των παρευρισκομένων από τη διαφυγή αερίων.
-----	--	---	----------	---------------------	--------------------	--------------------	----	--

«33	Warfarin sodium (νατριούχος βαρφαρινή)	2-οξο-3-(3-οξο-1- φαινυλοβουτυλο)χρ ωμεν-4- ολικό νάτριο Αριθ. ΕΚ: 204-929-4 Αριθ. CAS: 129-06-6	910 g/kg	1η Φεβρουαρίο υ 2012	31 Ιανουαρίου 2014	31 Ιανουαρίου 2017	14	3. Για τα προϊόντα που περιέχουν φωσφορούχο μαγνήσιο που μπορεί να αφήσει κατάλοιπα στα τροφίμα ή τις ζωοτροφές, οι ετικέτες ή/και τα δελτία δεδομένων ασφαλείας πρέπει να περιλαμβάνουν οδηγίες χρήσεως, όπως η τήρηση περιόδων αναμονής οι οποίες εξασφαλίζουν ότι δεν σημειώνεται υπέρβαση των ΑΟΚ που καθορίζονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 396/2005 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου (ΕΕ L 70 της 16.3.2005, σ. 1).» Η δραστική ουσία υποβάλλεται σε συγκεκριμένη αξιολόγηση κινδύνου σύμφωνα με το άρθρο 10 παράγραφος 5 σημείο i) δεύτερο εδάφιο της οδηγίας 98/9/ΕΚ, πριν ανανεωθεί η καταχώρισή της στο παρόν παράρτημα. Τα κράτη μέλη μεριμνούν ώστε οι εγκρίσεις να υπόκεινται στους ακόλουθους όρους: 1. Η ονομαστική συγκέντρωση της δραστικής ουσίας δεν υπερβαίνει τα 790 mg/kg και εγκρίνονται μόνο ετοιμόχρηστα προϊόντα. 2. Τα προϊόντα περιέχουν μέσο πρόκλησης αποστροφής και, όπου ενδείκνυται, βαφή. 3. Ελαχιστοποιείται η πρωτογενής και δευτερογενής έκθεση του ανθρώπου, των μη στοχευόμενων ζώων και του περιβάλλοντος, με τη μελέτη και εφαρμογή όλων των ενδεδειγμένων και διαθεσίμων μέτρων για τον μετριασμό του κινδύνου. Στα μέτρα αυτά περιλαμβάνονται, μεταξύ άλλων δυνατοτήτων, ο περιορισμός της χρήσης του προϊόντος μόνο σε επαγγελματική, ο καθορισμός ανωτάτου ορίου για το μέγεθος της συσκευασίας και η επιβολή της υποχρέωσης να χρησιμοποιούνται σφραγισμένα κουτιά δολωμάτων που δεν είναι δυνατόν να παραβιαστούν.»
-----	---	---	----------	----------------------------	--------------------	--------------------------	----	---

«20	Φωσφορούχ ο αργίλιο που αποδεσμεύει φωσφίνη	Φωσφορούχο αργίλιο Αριθ. ΕΚ: 244-088-0 Αριθ. CAS: 20859-73-8	830 g/kg	1η Φεβρουαρίου 2012	31 Ιανουαρίου 2014	31 Ιανουαρίου 2024	18	Κατά την εξέταση των αιτήσεων έγκρισης προϊόντων σύμφωνα με τα άρθρα 11 και 17 και το παράρτημα VIII, τα κράτη μέλη αξιολογούν, εφόσον έχει σημασία για το συγκεκριμένο προϊόν, τις χρήσεις ή τα σενάρια έκθεσης καθώς και τους κινδύνους για τα στοιχεία του περιβάλλοντος και τους πληθυσμούς που δεν έχουν καλυφθεί αντιπροσωπευτικά από την εκτίμηση κινδύνων σε επίπεδο Ένωσης. Ειδικότερα, τα κράτη μέλη οφείλουν να αξιολογήσουν, κατά περίπτωση, την υπαίθρια χρήση. Κατά την έγκριση των προϊόντων, τα κράτη μέλη εξασφαλίζουν τη διενέργεια επαρκών και κατάλληλων δοκιμών καταλοίπων, ώστε να καθίσταται δυνατή η εκτίμηση του κινδύνου για τον καταναλωτή και τη λήψη των κατάλληλων μέτρων ή την επιβολή ειδικών όρων για τον μετριασμό των διαπιστωθέντων κινδύνων. Τα κράτη μέλη μεριμνούν ώστε οι εγκρίσεις να υπόκεινται στους ακόλουθους όρους: 1. Τα προϊόντα μπορούν να διατίθενται και να χρησιμοποιούνται μόνο από ειδικά εκπαιδευμένους επαγγελματίες υπό μορφή προϊόντων έτοιμων προς χρήση. 2. Λόγω των κινδύνων που εντοπίστηκαν για τους χειριστές, πρέπει να λαμβάνονται κατάλληλα μέτρα μετριασμού του κινδύνου. Μεταξύ αυτών συγκαταλέγεται η χρήση κατάλληλου ατομικού και αναπνευστικού προστατευτικού εξοπλισμού, η χρήση διατάξεων εφρμογής και η παρουσίαση του προϊόντος υπό μορφήν που αποβλέπει στον περιορισμό της έκθεσης των χειριστών σε αποδεκτά επίπεδα. Για τη χρήση σε εσωτερικούς χώρους τα μέτρα περιλαμβάνουν την προστασία των χειριστών και εργατών κατά τον υποκαπνισμό, την προστασία των εργαζομένων κατά την επανεξόδο (μετά την περίοδο υποκαπνισμού), καθώς και την προστασία των παρευρισκομένων από τη διαφυγή αερίων.
-----	---	--	----------	---------------------	--------------------	--------------------	----	--

«16	brodifacoum (βρωδιφακούμη)	3-[3-(4-βρωμοδιφαινυλ-4-υλο)-1,2,3,4-τετραυδρο-1-ναφθυλ]-4-υδροξυκουμαρίνη Αριθ. ΕΚ: 259-980-5 Αριθ. CAS: 56073-10-0	950 g/kg	1η Φεβρουαρίου 2012	31 Ιανουαρίου 2014	31 Ιανουαρίου 2017	14	3. Για τα προϊόντα που περιέχουν ψωφορούχο αργίλιο που μπορεί να αφήσει κατάλοιπα στα τρόφιμα και τις ζωοτροφές, οι ετικέτες ή/και τα δελτία δεδομένων ασφαλείας των εγκεκριμένων προϊόντων πρέπει να περιλαμβάνουν οδηγίες χρήσης, όπως η πύρση προϊόντων αναμονής, οι οποίες εξασφαλίζουν τη συμμόρφωση με τις διατάξεις του άρθρου 18 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 396/2005 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου (ΕΕ L 70 της 16.3.2005, σ. 1)» Λαμβανόμενου υπόψη του γεγονότος ότι τα χαρακτηριστικά της δραστικής ουσίας την καθιστούν δυναμεί ανθεκτική στην αποικοδόμηση (έμμονη), βιοσυσσωρευσίμη και τοξική ή πολύ έμμονη και πολύ βιοσυσσωρευσίμη, η δραστική ουσία θα υποβληθεί σε συγκριτική αξιολόγηση κινδύνου σύμφωνα με το άρθρο 10 παράγραφος 5 σημείο ι) δεύτερο εδάφιο της οδηγίας 98/8/ΕΚ, πριν ανανεωθεί η καταχώρισή της στο παράρτημα Ι. Τα κράτη μέλη μεριμνούν ώστε οι εγκρίσεις να υπάκουν στους ακόλουθους όρους: 1. Η ονομαστική συγκέντρωση της δραστικής ουσίας στα προϊόντα δεν υπερβαίνει τα 50 mg/kg και εγκρίνονται μόνο ετοιμόχρηστα προϊόντα. 2. Τα προϊόντα περιέχουν μέσο πρόκλησης αποστροφής και, όπου ενδείκνυται, βαφή. 3. Τα προϊόντα δεν χρησιμοποιούνται ως σκόνες ιχνηλάτησης. 4. Ελαχιστοποιείται η πρωτογενής και δευτερογενής έκθεση του ανθρώπου, των ζώων που δεν αποτελούν στόχο και του περιβάλλοντος, με τη μελέτη και εφαρμογή όλων των ενδεδειγμένων και διαθέσιμων μέτρων για τον μετριασμό του κινδύνου. Στα μέτρα αυτά περιλαμβάνονται, μεταξύ άλλων, ο περιορισμός της χρήσης του προϊόντος μόνο σε επαγγελματική, ο καθορισμός ανωτάτου ορίου για το μέγεθος της συσκευασίας και η επιβολή της
-----	-------------------------------	--	----------	---------------------	--------------------	--------------------	----	---

«32	Warfarin (βαρφαρινή)	(RS)-4-υδροξυ-3-(3-οξο-1-φαινυλοβουτυλο)κουμαρίνη Αριθ. ΕΚ: 201-377-6 Αριθ. CAS: 81-81-2	990 g/kg	1η Φεβρουαρίου 2012	31 Ιανουαρίου 2014	31 Ιανουαρίου 2017	14	<p>υποχρέωσης να χρησιμοποιούνται σφραγισμένα κουτιά δολωμάτων που δεν είναι δυνατόν να παραβιαστούν.»</p> <p>Η δραστική ουσία υποβάλλεται σε συγκριτική αξιολόγηση κινδύνου σύμφωνα με το άρθρο 10 παραγράφος 5 σημείο ι) δεύτερο εδάφιο της οδηγίας 98/8/ΕΚ, πριν ανανεωθεί η καταχώρισή της στο παρόν παράρτημα.</p> <p>Τα κράτη μέλη μεριμνούν ώστε οι εγκρίσεις να υποκείνται στους ακόλουθους όρους:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Η ονομαστική συγκέντρωση της δραστικής ουσίας δεν υπερβαίνει τα 790 mg/kg και εγκρίνονται μόνο ετοιμόχρηστα προϊόντα. 2. Τα προϊόντα περιέχουν μέσο πρόκλησης απαστροφής και όπου ενδείκνυται, βαφή. 3. Ελαχιστοποιείται η πρωτογενής και δευτερογενής έκθεση του ανθρώπου, των μη στοχευόμενων ζώων και του περιβάλλοντος, με τη μελέτη και εφαρμογή όλων των ενδεδειγμένων και διαθέσιμων μέτρων για τον μετριασμό του κινδύνου. Στα μέτρα αυτά περιλαμβάνονται, μεταξύ άλλων δυνατοτήτων, ο περιορισμός της χρήσης του προϊόντος μόνο σε επαγγελματική, ο καθορισμός ανώτατου ορίου για το μέγεθος της συσκευασίας και η επίβολή της υποχρέωσης να χρησιμοποιούνται σφραγισμένα κουτιά δολωμάτων που δεν είναι δυνατόν να παραβιαστούν.»
-----	-------------------------	--	----------	---------------------	--------------------	--------------------	----	---



ΔΗΜΗΤΡΗΣ ΗΛΙΑΔΗΣ,
Υπουργός Γεωργίας, Φυσικών Πόρων
και Περιβάλλοντος.