

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 154, 19.06.2010, σ. 21.
- Επίσημη Εφημερίδα της Ε.Ε.: L 156, 23.06.2010, σ. 7.
- Επίσημη Εφημερίδα της Ε.Ε.: L 161, 29.06.2010, σ. 6.
- Επίσημη Εφημερίδα της Ε.Ε.: L 220, 21.08.2010, σ. 63.
- Επίσημη Εφημερίδα της Ε.Ε.: L 220, 21.08.2010, σ. 67.
- Επίσημη Εφημερίδα της Ε.Ε.: L 220, 21.08.2010, σ. 71.
- Επίσημη Εφημερίδα της Ε.Ε.: L 225, 27.08.2010, σ. 5.
- Επίσημη Εφημερίδα της Ε.Ε.: L 221, 24.08.2010, σ. 12.
- (α) «Οδηγία 2010/38/ΕΕ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 18ης Ιουνίου 2010 για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου ώστε να καταχωριστεί η ουσία sulfuryl fluoride, ως δραστική ουσία»,
- (β) «Οδηγία 2010/39/ΕΕ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 22ας Ιουνίου 2010 για την τροποποίηση του Παραρτήματος I της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου όσον αφορά τους ιδιαίτερους όρους για τις δραστικές ουσίες clofentazine, diflubenzuron, fenacil, oxadiazon, picloram και pyriproxyfen»,
- (γ) «Οδηγία 2010/42/ΕΕ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 28ης Ιουνίου 2010 για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου ώστε να καταχωριστεί η ουσία FEN 560 (σπόροι μωσχούστιαρου σε σκόνη) ως δραστική ουσία»,
- (δ) «Οδηγία 2010/54/ΕΕ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 20ης Αυγούστου 2010 για την τροποποίηση του Παραρτήματος I της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου με σκοπό να ανανεωθεί η καταχώριση της azimsulfuron ως δραστικής ουσίας»,
- (ε) «Οδηγία 2010/55/ΕΕ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 20ης Αυγούστου 2010 για την τροποποίηση του Παραρτήματος I της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου με σκοπό την ανανέωση της καταχώρισης της azoxystrobin ως δραστικής ουσίας»,
- (στ) «Οδηγία 2010/56/ΕΕ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 20ης Αυγούστου 2010 για την τροποποίηση του Παραρτήματος I της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου με σκοπό την ανανέωση της καταχώρισης της prohexadione ως δραστικής ουσίας»,
- (ζ) «Οδηγία 2010/57/ΕΕ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 26ης Αυγούστου 2010 για την τροποποίηση του Παραρτήματος I της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου με σκοπό την ανανέωση της καταχώρισης του imazalil ως δραστικής ουσίας»,
- (η) «Οδηγία 2010/58/ΕΕ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 23ης Αυγούστου 2010 για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου όσον αφορά την επέκταση της χρήσης της δραστικής ουσίας iprodione»,

1(I) του 1993
117(I) 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 (Τρίτο) Διάταγμα, του 2010.

Ερμηνεία.

2. Στο παρόν Διάταγμα –
«Νόμος» σημαίνει τους περί Γεωργικών Φαρμάκων Νόμους του 1993 και 2004.

Τροποποίηση του Παραρτήματος I του Νόμου.

3. Το Παράρτημα I του Νόμου τροποποιείται ως ακολούθως:

Παράρτημα.

(α) Οι δραστικές ουσίες με αύξοντα αριθμό 1, 2, 5, 8, 50, 177, 180, 182, 183, 184 και 185 αντικαθίστανται με τις δραστικές ουσίες με αύξοντα αριθμό 1, 2, 5, 8, 50, 177, 180, 182, 183, 184 και 185, αντίστοιχα, που περιλαμβάνονται στο Παράρτημα του παρόντος Διατάγματος,

(β) με την προσθήκη σ' αυτό, των δραστικών ουσιών με αύξοντα αριθμό 312 και 313, 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
«1	Imazalil CAS αριθ. 35554-44-0 73790-28-0 (αντικαταστάθηκε), CIPAC αριθ. 335	(RS)-1-(β-allyloxy-2,4- dichlorophenylethyl) imidazol ή allyl-(RS)-1-(2,4- dichlorophenyl)-2-imidazol-1- ylethyl ether	≥ 950 g/kg	2000/80/EK 2007/21/EK 2010/57/EK	01.08.2011	31.07.2021	<p>ΜΕΡΟΣ Α</p> <p>Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνο ως μυκητοκτόνο.</p> <p>ΜΕΡΟΣ Β</p> <p>Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης επανεξέτασης για το imazalil, και ιδίως των προσαρτημάτων I και II της εν λόγω έκθεσης, όπως οριστικοποιήθηκε στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 9 Ιουλίου 2010.</p> <p>Κατά τη συνολική αυτή αξιολόγηση η αρμόδια αρχή πρέπει να δίνει ιδιαίτερη προσοχή στα ακόλουθα:</p> <ul style="list-style-type: none"> - στις προδιαγραφές για το τεχνικό υλικό, όπως παρασκευάζεται για το εμπόριο, οι οποίες πρέπει να επιβεβαιώνονται και να υποστηρίζονται από τα προσήκοντα αναλυτικά δεδομένα. Το υλικό δοκιμής που χρησιμοποιείται στους φακέλους ταξινότητας πρέπει να συγκρίνεται και να επαληθεύεται ως προς τις εν λόγω προδιαγραφές του τεχνικού υλικού, - στην κατάσταση της οξείας έκθεσης μέσω της διατροφής για τους καταναλωτές ενόψει μελλοντικών ανθεωρήσεων των ανώτατων ορίων καταλοίπων, - στην ασφάλεια των χειριστών και των εργαζομένων. Οι συγκεκριμένοι όροι χρήσης πρέπει να προβλέπουν τη

						σε επεξεργασμένα προϊόντα. Εξασφαλίζει ότι ο κοινοποιών υποβάλλει τις εν λόγω πληροφορίες στην Επιτροπή έως την 31η Οκτωβρίου 2012.
<p>1. Η αρμόδια αρχή, σύμφωνα με το Νόμο, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την ουσία imazalil ως δραστική ουσία έως τις 31 Ιανουαρίου 2012.</p>						
<p>Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνεται, ιδιαίτερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος Ι του Νόμου σχετικά με την ουσία imazalil, με εξαίρεση αυτούς του μέρους Β της καταχώρισης που αφορούν αυτή τη δραστική ουσία, καθώς και αν ο κάτοχος της έγκρισης διαθέτει 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 imazalil, είτε ως μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες που έχουν καταχωριστεί στο σύνολό τους στο Παράρτημα Ι του Νόμου έως τις 31 Ιουλίου 2011 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επαναξιολογεί, κατά περίπτωση, τα προϊόντα ώστε να λάβουν υπόψη τις εξελίξεις που έχουν επέλθει στις επιστημονικές και τεχνικές γνώσεις και 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 το imazalil. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, εξακριβώνεται αν το προϊόν εξακολουθεί να πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του εδαφίου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου.</p>						
<p>Ύστερα από τη διαπίστωση αυτή, η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Ιουλίου 2015.</p>						
<p>3. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1 και 2, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει imazalil μαζί με άλλες δραστικές ουσίες που έχουν καταχωριστεί στο σύνολό τους στο Παράρτημα Ι του Νόμου έως τις 31 Ιουλίου 2011 το αργότερο, και τουλάχιστον μία εξ αυτών καταχωρίστηκε στο Παράρτημα Ι του Νόμου μεταξύ 1^{ης} Ιανουαρίου 2009 και 31^{ης} Ιουλίου 2011, η αρμόδια αρχή επαναξιολογεί το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα ΙV του Νόμου, με βάση φάκελο που πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος ΙΙΙ του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος Β της καταχώρισης στο Παράρτημα Ι του Νόμου σχετικά με το imazalil. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, εξακριβώνεται κατά πόσον το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του εδαφίου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου.</p>						
<p>Ύστερα από τη διαπίστωση αυτή, η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Ιουλίου 2015 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανάκληση στην αντίστοιχη Οδηγία ή Οδηγίες με την (τις) οποία(ι)(-ες) καταχωρίστηκε(-αν) η σχετική(-ες) ουσία(ι)(-ες) στο Παράρτημα Ι του Νόμου, εάν η τελευταία είναι μεταγενέστερη.</p>						

Α/Α	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Όνομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαίτεροι όροι
2	Azoxystrobin CAS αριθ. 131860-33-8 CIPAC αριθ. 571	(E)-2-[2[6-(2-κυανοφαινοξυ)πυριμιδιν-4-υλοξυ]φαινυλ]-3-μεθοξυακυρλικό μεθύλιο	≥ 930 g/kg 2 g/kg μέγιστη περιεκτικότητα σε τολουόλιο Μέγιστη περιεκτικότητα Z- ισμερούς 25 g/kg	2000/80/EK 2007/21/EK 2010/55/EK	01.08.2011	31.07.2021	<p>ΜΕΡΟΣ Α</p> <p>Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνο ως μυκητοκτόνο.</p> <p>ΜΕΡΟΣ Β</p> <p>Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης επανεξέτασης για την ουσία azoxystrobin, και ιδίως τα προσαρτημένα I και II, όπως οριστικοποιήθηκαν στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 9 Ιουλίου 2010.</p> <p>Κατά τη συνολική αυτή αξιολόγηση η αρμόδια αρχή αποδίδει ιδιαίτερη προσοχή στα εξής:</p> <ul style="list-style-type: none"> - στις προδιαγραφές για την τεχνικά καθαρή δραστική ουσία, όπως παρασκευάζεται εμπιρικά, οι οποίες πρέπει να επιβεβαιώνονται και να υποστηρίζονται από τα προμήκοντα αναλυτικά δεδομένα. Το υλικό δοκιμής που χρησιμοποιήθηκε στους φακέλους ταξινότητας πρέπει να συγκρίνεται και να επαληθεύεται ως προς τις εν λόγω προδιαγραφές της τεχνικά καθαρής δραστικής ουσίας - στο ενδεχόμενο μόλυνσης των υπόγειων υδάτων, όταν χρησιμοποιείται η δραστική ουσία σε περιοχές με ευαίσθητα εδαφικά ή/και κλιματικά χαρακτηριστικά - στην προστασία των υδρόβιων οργανισμών. <p>Η αρμόδια αρχή εξασφαλίζει ότι οι όροι χορήγησης της αδειας περιλαμβάνουν, όπου ενδείκνυται, μέτρα άμβλυνσης του κινδύνου, όπως</p>

					<p>απομόνωσης.</p> <p>Τα ενδιαφερόμενα κράτη μέλη ζητούν την υποβολή περαιτέρω μελετών ώστε να ολοκληρωθεί η αξιολόγηση του κινδύνου για τα υπόγεια ύδατα και τους υδράβιους οργανισμούς. Εξασφαλίζουν ότι οι κοινοποιούντες υποβάλλουν τέτοιου είδους μελέτες στην Επιτροπή έως την 31η Οκτωβρίου 2012.</p>
<p>1. Η αρμόδια αρχή, σύμφωνα με το Νόμο, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την ουσία azoxystrobin ως δραστική ουσία έως την 31^η Ιανουαρίου 2012.</p>	<p>Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνεται, ιδιαίτερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την ουσία azoxystrobin, με εξαίρεση αυτούς του μέρους B της καταχώρισης που αφορούν αυτή τη δραστική ουσία, καθώς και αν ο κάτοχος της έγκρισης διαθέτει ή έχει προβάσει 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 azoxystrobin, 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 2011 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επαναξιολογεί, όπου χρειάζεται, τα προϊόντα ώστε να συνεκτιμηθούν οι επιστημονικές και τεχνολογικές εξελίξεις 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 το azoxystrobin. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, εξακριβώνεται αν το προϊόν εξακολουθεί να πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του εδαφίου (1) του άρθρου 6A του Νόμου.</p>	<p>Ύστερα από τη διαπίστωση αυτή, η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Ιουλίου 2015 το αργότερο.</p>	<p>3. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1 και 2, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει azoxystrobin μαζί με άλλες δραστικές ουσίες που έχουν καταχωριστεί στο σύνολό τους στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 31 Ιουλίου 2011 το αργότερο, και τουλάχιστον μία εξ αυτών καταχωρίστηκε στο Παράρτημα I του Νόμου μεταξύ 1^{ης} Ιανουαρίου 2009 και 31^{ης} Ιουλίου 2011, η αρμόδια αρχή επαναξιολογεί το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φάκελο που πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος B της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με την ουσία azoxystrobin. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, εξακριβώνεται κατά πόσον το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του εδαφίου (1) του άρθρου 6A του Νόμου.</p>	<p>Ύστερα από τη διαπίστωση αυτή, η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Ιουλίου 2015 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανάκληση στην αντίστοιχη Οδηγία ή Οδηγίες με την (τις) οποία(ς) καταχωρίστηκε(-αν) η σχετική(-ες) ουσία(-ες) στο Παράρτημα I του Νόμου, ανάλογα με το ποια ημερομηνία είναι μεταγενέστερη.</p>

Α/Α	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Όνομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της κατοχώρησης	Ιδιαίτεροι όροι
5	Azimsulfuron CAS αριθ. 120162-55-2 CIPAC αριθ. 584	1-(4,6-διμεθοξυπυριμιδιν-2-υλο)-3-[1-μεθυλ-4-(2-μεθυλ-2H-τετραζολ-5-υλο)-πυραζολ-5-υλοσουλφονυλ]-ονόρια	≥ 980 g/kg Μέγιστη περιεκτικότητα της πρόσμειξης «φαινόλη» 2g/kg	2000/80/EK 2007/21/EK 2010/54/EK	01.08.2011	31.07.2021	<p>ΜΕΡΟΣ Α</p> <p>Επιτρέπονται μόνο χρήσεις ως ζιζανιοκτόνο. Δεν επιτρέπεται η εφαρμογή από αέρος.</p> <p>ΜΕΡΟΣ Β</p> <p>Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την ουσία azimsulfuron, και ιδίως τα προσαρτημένα I και II, όπως οριστικοποιήθηκαν στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 9 Ιουλίου 2010.</p> <p>Κατά τη συνολική αυτή αξιολόγηση η αρμόδια αρχή δίνει ιδιαίτερη προσοχή στα εξής:</p> <ul style="list-style-type: none"> - στην προστασία μη στοχευόμενων φυτών· - στο ενδεχόμενο μόλυνσης των υπόγειων υδάτων, όταν χρησιμοποιείται η δραστική ουσία σε περιοχές με ευαίσθητα εδαφικά και/ή κλιματικά χαρακτηριστικά· - στην προστασία των υδρόβιων οργανισμών. <p>Η αρμόδια αρχή πρέπει να εξασφαλίζει ότι οι όροι της έγκρισης περιλαμβάνουν, όπου κρίνεται σκόπιμο, μέτρα άμβλυνσης του κινδύνου (π.χ. ζώνες προστασίας, στις ορυζοκαλλιέργειες, ελάχιστοι χρόνοι αναμονής πριν από το άδειασμα του νερού).</p> <p>Τα οικεία κράτη μέλη θα πρέπει να ζητούν την υποβολή περαιτέρω</p>

					<p>μελετών προκειμένου να ολοκληρωθεί η αξιολόγηση κινδύνου σε υδρόβιους οργανισμούς, καθώς και περαιτέρω μελέτες για την ολοκλήρωση της ταυτοποίησης των προϊόντων αποδόμησης κατά τη φωτόλυση της ουσίας σε υδατικό σύστημα. Εξασφαλίζουν ότι οι κοινοποιούντες υποβάλλουν τέτοιου είδους μελέτες στην Επιτροπή έως τις 31 Οκτωβρίου 2012.</p>
<p>1. Η αρμόδια αρχή, σύμφωνα με το Νόμο, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την ουσία azimsulfuron ως δραστική ουσία έως την 31^η Ιανουαρίου 2012.</p>	<p>Εώς την ημερομηνία αυτή εξακριβώνεται, ιδιαίτερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την ουσία azimsulfuron, με εξαίρεση αυτούς του μέρους B της καταχώρισης που αφορούν αυτή τη δραστική ουσία, καθώς και αν 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 azimsulfuron, 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 2011 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επαναξιολογεί, όπου χρειάζεται, τα προϊόντα ώστε να συνεκτιμηθούν οι επιστημονικές και τεχνολογικές εξελίξεις 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 το azimsulfuron. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, εξακριβώνεται αν το προϊόν εξακολουθεί να πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του εδαφίου (1) του άρθρου 6A του Νόμου.</p>	<p>Ύστερα από τη διαπίστωση αυτή, η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Ιουλίου 2015 το αργότερο.</p>	<p>3. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1 και 2, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει azimsulfuron μαζί με άλλες δραστικές ουσίες που έχουν καταχωριστεί στο σύνολό τους στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 31 Ιουλίου 2011 το αργότερο, και τουλάχιστον μία εξ αυτών καταχωριστηκε στο Παράρτημα I του Νόμου μεταξύ 1^{ης} Ιανουαρίου 2009 και 31^{ης} Ιουλίου 2011, η αρμόδια αρχή επαναξιολογεί το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φάκελο που πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος B της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με την ουσία azimsulfuron. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, εξακριβώνεται κατά πόσον το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του εδαφίου (1) του άρθρου 6A του Νόμου.</p>	<p>Ύστερα από τη διαπίστωση αυτή, η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Ιουλίου 2015 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανάκληση στην αντίστοιχη Οδηγία ή Οδηγίες με την (τις) οποία(-ες) καταχωριστηκε(-αν) η σχετική(-ες) ουσία(-ες) στο Παράρτημα I του Νόμου, ανάλογα με το πια ημερομηνία είναι μεταγενέστερη.</p>

A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαίτεροι όροι
8	Prohexadione Αριθ. CAS 127277-53-6 (άλας προεξαδιόνης με σαβέστιο) Αριθ. CIPAC 567 (prohexadione) Αριθ. CIPAC 567.020 (άλας προεξαδιόνης με σαβέστιο)	3,5-διοξο-4-προπιονυλοκυκλοεξανοκαρβοξυλικό οξύ	≥ 890 g/kg (εκφρασμένο ως άλας προεξαδιόνης με σαβέστιο)	2000/80/EK 2007/21/EK 2010/56/EK	01.08.2011	31.07.2021	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως ρυθμιστικό της ανάπτυξης των φυτών. ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης επανεξέτασης για την ουσία prohexadione, και ιδίως τα προσαρτήματα I και II, όπως οριστικοποιήθηκαν στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 9 Ιουλίου 2010.

1. Η αρμόδια αρχή, σύμφωνα με το Νόμο, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την ουσία prohexadione ως δραστική ουσία έως την 31^η Ιανουαρίου 2012.

Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνεται, ιδιαίτερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την ουσία prohexadione, με εξαίρεση αυτούς του μέρους Β της καταχώρισης που αφορούν αυτή τη δραστική ουσία, καθώς και αν ο κάτοχος της έγκρισης διαθέτει ή έχει πρόσβαση σε φάκελο που πληραί 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 prohexadione, 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 2011 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επαναστολογοί, όπου χρειάζεται, τα προϊόντα ώστε να συνεκτιμηθούν οι επιστημονικές και τεχνολογικές εξελίξεις 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 prohexadione. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, εξακριβώνεται αν το προϊόν εξακολουθεί να 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 τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Ιουλίου 2015 το αργότερο.

3. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1 και 2, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει prohexadione μαζί με άλλες δραστικές ουσίες που έχουν καταχωριστεί στο σύνολό τους στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 31 Ιουλίου 2011 το αργότερο, και τουλάχιστον μία εξ αυτών καταχωρίστηκε στο Παράρτημα I του Νόμου μεταξύ 1^{ης} Ιανουαρίου 2009 και 31^{ης} Ιουλίου 2011, η αρμόδια αρχή επαναστολογοί το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φάκελο που πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος Β της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με την ουσία prohexadione. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, εξακριβώνεται κατά πόσον 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 τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Ιουλίου 2015 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανάκληση στην αντίστοιχη Οδηγία ή Οδηγίες με την (τις) οποία(-ες) καταχωρίστηκε(-αν) η σχετική(-ες) ουσία(-ες) στο Παράρτημα I του Νόμου, ανάλογα με το ποια ημερομηνία είναι μεταγενέστερη.

A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Όνομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Εναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαίτεροι όροι
50	Iprodione CAS αριθ. 36734-19-7 CIPAC αριθ. 276	3-(3,5-διχλωροφαινυλο)νισοπυρολυ-2,4-διαξο-ημιδαζολιδίνη-1-καρβοξυμίδη	960 g/kg	2003/31/ΕΚ 2010/58/ΕΚ	01.01.2004	31.12.2013	Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνο ως μυκητοκτόνο και νηματοδοκτόνα. Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για το Iprodione, 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. Στη συνολική αυτή εκτίμηση η αρμόδια αρχή οφείλει: - να αποδίδει ιδιαίτερη προσοχή στη δυναμική μόλυση του υπόγειου υδροφόρου ορίζοντα όταν η δραστική ουσία εφαρμόζεται εντατικά (ιδιαίτερα σε χλοοτάπητα) σε όξινα εδάφη (pH μικρότερο από 6) υπό ευπαθείς κλιματολογικές συνθήκες - να λαμβάνει προσεκτικά υπόψη τους κινδύνους για τα υδρόβια ασπόνδυλα εάν η δραστική ουσία εφαρμόζεται σε άμεση γεινίαση με επιφανειακά ύδατα. Θα πρέπει να εφαρμόζονται, όπου ενδείκνυται, μέτρα άμβλυωσης του κινδύνου

1. Η αρμόδια αρχή επανεξετάζει την έγκριση για κάθε προϊόν φυτοπροστασίας που περιέχει 2,4-DB, beta-cyfluthrin, cyfluthrin, iprodione, linuron, maleic hydrazide ή pendimethalin ώστε να διασφαλίζεται ότι τηρούνται οι όροι, όσον αφορά τις δραστικές αυτές ουσίες, οι οποίοι καταχωρίστηκαν στο Παράρτημα I του Νόμου. Εφόσον είναι αναγκαίο, τροποποιούν ή αποσύρουν την έγκριση κατά τις διατάξεις του Νόμου πριν από τις 30 Ιουνίου 2004.

2. Για κάθε εγκεκριμένο προϊόν φυτοπροστασίας που περιέχει 2,4-DB, beta-cyfluthrin, cyfluthrin, iprodione, linuron, maleic hydrazide ή pendimethalin είτε ως μοναδική δραστική ουσία είτε ως μία από διάφορες δραστικές ουσίες οι οποίες περιέχονται όλες στον κατάλογο του Παραρτήματος I του Νόμου, η αρμόδια Αρχή προβαίνει το αργότερο μέχρι τις 31 Δεκεμβρίου 2003 σε επαναξιολόγηση 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. 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 2007 το αργότερο, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση.

Α/Α	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Όνομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαιτέροι όροι
177	Clofentezine Αριθ. CAS 74115-24-5 Αριθ. CIPAC 418	3,6-δισ (2-χλωρόφρανυλο)- 1,2,4,5-τετραζίνη	≥ 980 g/kg (ξηρά υλικά)	2008/69/EK 2010/39/EK	01.01.2009	31.12.2018	<p>ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως ακαρεοκτόνο.</p> <p>ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενσίων αρχών του Παραρτήματος IV λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την ουσία clofentezine, και ιδίως τα προσαρτήματα I και II, όπως οριστικοποιήθηκαν στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 11 Μαΐου 2010.</p> <p>Κατά τη συνολική αυτή αξιολόγηση η αρμόδια αρχή πρέπει να αποδίδει ιδιαίτερη προσοχή στα ακόλουθα:</p> <ul style="list-style-type: none"> - τις προδιαγραφές για την τεχνικά καθαρή δραστική ουσία, όπως παρασκευάζεται εμπορικά, οι οποίες πρέπει να επιβεβαιώνονται και να υποστηρίζονται από τα προσήκοντα αναλυτικά δεδομένα. Τα υλικά δοκιμής που χρησιμοποιήθηκε στους φακέλους τοξικότητας συγκρίνεται και επαληθεύεται ως προς τις εν λόγω προδιαγραφές της τεχνικά καθαρής δραστικής ουσίας. - την ασφάλεια του χειριστή και των εργαζομένων και να εξασφαλίζεται ότι οι όροι χρήσης προβλέπουν τη χρήση κατάλληλου εξοπλισμού ατομικής προστασίας, όπου χρειάζεται. - το ενδεχόμενο μεταφοράς σε μεγάλη απόσταση μέσω του αέρα, - τον κίνδυνο για τους μη στοχευόμενους οργανισμούς. Οι όροι έγκρισης περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, μέτρα άμβλυνσης του κινδύνου.

<p>Η αρμόδια αρχή εξασφαλίζει ότι ο κοινοποιηών υποβάλλει στην Επιτροπή, έως τις 31 Ιουλίου 2011, πρόγραμμα παρακολούθησης για την αξιολόγηση της πιθανότητας μεταφοράς σε μεγάλη απόσταση μέσω του αέρα της ουσίας clofentezine και των σχετικών περιβαλλοντικών κινδύνων. Τα πορίσματα του εν λόγω προγράμματος παρακολούθησης υποβάλλονται ως έκθεση παρακολούθησης στο κράτος μέλος-εισηγητή και στην Επιτροπή έως τις 31 Ιουλίου 2013.</p>							
<p>Η αρμόδια αρχή εξασφαλίζει ότι ο κοινοποιηών υποβάλλει στην Επιτροπή, έως τις 30 Ιουνίου 2012, μελέτες επιβεβαίωσης για τους μεταβολίτες της ουσίας clofentezine όσον αφορά την εκτίμηση της τοξικολογικής και περιβαλλοντικής τους επικινδυνότητας.</p>							
<p>1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή αποσύρει, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν τις ουσίες clofentezine, dicamba, diflufenoxazole, diflubenazuron, imazaquin, lenacil, oxadiazon, picloram και rygiproxyfen ως δραστικές ουσίες πριν από την 30η Ιουνίου 2009. Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνεται, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες clofentezine, dicamba, diflufenoxazole, diflubenazuron, imazaquin, lenacil, oxadiazon, picloram και rygiproxyfen, με εξαίρεση αυτούς 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.</p>							
<p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει clofentezine, dicamba, diflufenoxazole, diflubenazuron, imazaquin, lenacil, oxadiazon, picloram και rygiproxyfen 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 2008 το αργότερο, η αρμόδια αρχή αναξιολογεί εκ νέου 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 clofentezine, dicamba, diflufenoxazole, diflubenazuron, imazaquin, lenacil, oxadiazon, picloram και rygiproxyfen 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 τον προσδιορισμό αυτό, η αρμόδια αρχή:</p>							
<p>α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει clofentezine, dicamba, diflufenoxazole, diflubenazuron, imazaquin, lenacil, oxadiazon, picloram και rygiproxyfen ως τη μόνη δραστική ουσία τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Δεκεμβρίου 2013 το αργότερο ή</p>							
<p>β) σε περίπτωση που το προϊόν περιέχει clofentezine, dicamba, diflufenoxazole, diflubenazuron, imazaquin, lenacil, oxadiazon, picloram και rygiproxyfen ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Δεκεμβρίου 2013 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	Όνομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαίτεροι όροι
180	Diflubenzuron Αριθ. CAS 95367-38-5 Αριθ. CIPAC 339	1-(4-χλωροφαινυλο)-3-(2,6-διφθοροβενζολ)ουρία	≥ 950 g/kg συνολός; max. 0,03 g/kg 4- χλωροανιλίνη	Αναφορά σε 2008/69/EK 2010/39/EK	01.01.2009	31.12.2018	<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 λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την ουσία diflubenzuron, και ιδίως τα προσαρτήματα I και II αυτής, όπως οριστικοποιήθηκαν στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 11 Μαΐου 2010.</p> <p>Κατά τη συνολική αυτή αξιολόγηση η αρμόδια αρχή πρέπει να αποδίδει ιδιαίτερη προσοχή στα ακόλουθα:</p> <ul style="list-style-type: none"> - τις προδιαγραφές για την τεχνικά καθαρή δραστική ουσία, όπως παρασκευάζεται εμπορικά, οι οποίες πρέπει να επιβεβαιώνονται και να υποστηρίζονται από τα προσήκοντα αναλυτικά δεδομένα. Το υλικό δοκιμής που χρησιμοποιήθηκε στους φακέλους τοξικότητας συγκρίνεται και επαληθεύεται ως προς τις εν λόγω προδιαγραφές της τεχνικά καθαρής δραστικής ουσίας, - την προστασία των υδρόβιων οργανισμών - την προστασία των χερσαίων οργανισμών - την προστασία των μη στοχευόμενων αρθροπόδων, συμπεριλαμβανομένων των μελισσών <p>Οι όροι χρήσης περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, κατάλληλα μέτρα</p>

	<p>άμβλυνσης του κινδύνου.</p> <p>Η αρμόδια αρχή εξασφαλίζει ότι ο κοινοποιών υποβάλλει στην Επιτροπή, έως τις 30 Ιουνίου 2011, περαιτέρω μελέτες για την αντιμετώπιση της πιθανής τοξικότητας της πρόσμειξης και του μεταβολίτη 4-chloroaniline (PCA).</p>					
<p>1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή αποσύρει, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν τις ουσίες clofentezine, dicamba, difenocoazole, diflubenzuron, imazaquin, lenacil, oxadiazon, picloram και pyriproxyfen ως δραστικές ουσίες πριν από την 30η Ιουνίου 2009.</p> <p>Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες clofentezine, dicamba, difenocoazole, diflubenzuron, imazaquin, lenacil, oxadiazon, picloram και pyriproxyfen, με εξαίρεση αυτούς 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 10Z.</p>	<p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει clofentezine, dicamba, difenocoazole, diflubenzuron, imazaquin, lenacil, oxadiazon, picloram και pyriproxyfen είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες που έχουν περιληφθεί στο σύνολό τους στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 31 Δεκεμβρίου 2008 το αργότερο, η αρμόδια αρχή αναξιολογεί εκ νέου 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 clofentezine, dicamba, difenocoazole, diflubenzuron, imazaquin, lenacil, oxadiazon, picloram και pyriproxyfen 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 τον προσδιορισμό αυτό, η αρμόδια αρχή:</p>	<p>α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει clofentezine, dicamba, difenocoazole, diflubenzuron, imazaquin, lenacil, oxadiazon, picloram και pyriproxyfen ως τη μόνη δραστική ουσία τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Δεκεμβρίου 2013 το αργότερο ή</p>	<p>β) σε περίπτωση που το προϊόν περιέχει clofentezine, dicamba, difenocoazole, diflubenzuron, imazaquin, lenacil, oxadiazon, picloram και pyriproxyfen ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Δεκεμβρίου 2013 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
182	Lenacil Αριθ. CAS 2164-08-1 Αριθ. CIPAC 163	3-κυκλοεξίλο-1,5,6,7- τετραϋδροκυκλοπενταπυρριμιδινό -2,4(3H)-διόνη	≥ 975 g/kg	2008/69/ΕΚ 2010/39/ΕΚ	01.01.2009	31.12.2018	<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 Iepacil, και ιδίως τα προσαρτήματα I και II αυτής, όπως οριστικοποιήθηκαν στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 11 Μαΐου 2010.</p> <p>Κατά τη συνολική αυτή αξιολόγηση η αρμόδια αρχή πρέπει να αποδώσει ιδιαίτερη προσοχή στα ακόλουθα:</p> <ul style="list-style-type: none"> - τον κίνδυνο για τους υδρόβιους οργανισμούς, κυρίως τα ψάρια και τα υδρόβια φυτά. Στις προϋποθέσεις έγκρισης περιλαμβάνονται μέτρα άμβλυνσης του κινδύνου, όπως ζώνες προστασίας μεταξύ των περιοχών όπου έχει εφαρμοστεί η ουσία και των επιφανειακών υδάτινων συστημάτων, - την προστασία των υπόγειων υδάτων, όταν η δραστική ουσία χρησιμοποιείται σε περιοχές με ευαίσθητα εδαφικά ή κλιματικά χαρακτηριστικά. Στις προϋποθέσεις έγκρισης περιλαμβάνονται μέτρα άμβλυνσης του κινδύνου και εφαρμόζονται, κατά περίπτωση, προγράμματα παρακολούθησης για την επαλήθευση τυχόν μόλυνσης των υπόγειων υδάτων από τους μεταβολίτες IN-KF 313, M1, M2 και M3 σε ευπαθείς περιοχές. <p>Η αρμόδια αρχή εξασφαλίζει ότι ο</p>

<p>κοινοποιών υποβάλλει στην Επιτροπή στοιχεία επιβεβαίωσης σχετικά με την ταυτότητα και το χαρακτηρισμό των μεταβολιτών του εδάφους Polar B και Polars και των μεταβολιτών M1, M2 και M3 που εμφανίστηκαν σε μελέτες με λυσίμετρο και στοιχεία επιβεβαίωσης για καλλιέργειες αμειψισποράς, συμπεριλαμβανομένων πιθανών φυτοτοξικών επιδράσεων.</p>	<p>Εξασφαλίζει ότι ο κοινοποιών υποβάλλει τις εν λόγω πληροφορίες στην Επιτροπή έως τις 30 Ιουνίου 2012.</p>	<p>Σε περίπτωση που μια απόφαση για την κατάταξη της ουσίας lenacil, σύμφωνα με την οδηγία 67/548/ΕΟΚ καθορίσει ότι απαιτούνται περαιτέρω πληροφορίες για τη σημασία των μεταβολιτών IN-KE 121, IN-KF 313, M1, M2, M3, Polar B και Polars, η αρμόδια αρχή υποβάλλει αυτές τις πληροφορίες. Η αρμόδια αρχή πρέπει να 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 αποσύρει, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν τις ουσίες clofentezine, dicamba, difenocanazole, diflubenzuron, imazaquin, lenacil, oxadiazon, picloram και pyriproxyfen ως δραστικές ουσίες πριν από την 30η Ιουνίου 2009. Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες clofentezine, dicamba, difenocanazole, diflubenzuron, imazaquin, lenacil, oxadiazon, picloram και pyriproxyfen, με εξαίρεση αυτούς 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.</p>	<p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει clofentezine, dicamba, difenocanazole, diflubenzuron, imazaquin, lenacil, oxadiazon, picloram και pyriproxyfen 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 2008 το αργότερο, η αρμόδια αρχή αναξιολογεί εκ νέου 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 clofentezine, dicamba, difenocanazole, diflubenzuron, imazaquin, lenacil, oxadiazon, picloram και pyriproxyfen 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 τον προσδιορισμό αυτό, η αρμόδια αρχή:</p>
---	--	--	--	--	--

α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει clofentezine, dicamba, difenoconazole, diflubenzuron, imazaquin, lenacil, oxadiazon, picloram και pyriproxyfen ως τη μόνη δραστική ουσία τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Δεκεμβρίου 2013 το αργότερο· ή

β) σε περίπτωση που το προϊόν περιέχει clofentezine, dicamba, difenoconazole, diflubenzuron, imazaquin, lenacil, oxadiazon, picloram και pyriproxyfen ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Δεκεμβρίου 2013 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανάκληση στην αντίστοιχη Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρήστηκε η σχετική ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα Ι 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
183	Oxadiazon Αριθ. CAS 19666-30-9 Αριθ. CIPAC 213	5-tert-βουτυλο-3-(2,4- διχλωρο-5- ισοπροποξυφαινυλ)-1,3,4 οξαδια-ζολ-2-(3H)-όνη	≥ 940 g/kg	2008/69/EK 2010/39/EK	01.01.2009	31.12.2018	<p>MEPOS A Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως ζιζανιοκτόνο.</p> <p>MEPOS B Για την εφαρμογή των ενσίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την ουσία oxadiazon, και ιδίως τα προσαρτήματα I και II αυτής, όπως οριστικοποιήθηκαν στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 11 Μαΐου 2010.</p> <p>Κατά τη συνολική αυτή αξιολόγηση η αρμόδια αρχή αποδίδει ιδιαίτερη προσοχή στα εξής:</p> <ul style="list-style-type: none"> - τις προδιαγραφές για την τεχνικά καθαρή δραστική ουσία, όπως παρασκευάζεται εμπορικά, οι οποίες πρέπει να επιβεβαιώνονται και να υποστηρίζονται από τα προμήκοντα αναλυτικά δεδομένα. Το υλικό δοκιμής που χρησιμοποιήθηκε στους φακέλους τοξικότητας συγκρίνεται και επαληθεύεται ως προς τις εν λόγω προδιαγραφές της τεχνικά καθαρής δραστικής ουσίας. - το ενδεχόμενο μόλυνσης των υπόγειων υδάτων από το μεταβολίτη AEO608022 όταν χρησιμοποιείται η δραστική ουσία σε καταστάσεις για τις οποίες αναμένεται να εμφανιστούν παρατεταμένες αναστολές συνθήκες ή σε περιοχές με ευαίσθητα εδαφικά ή κλιματικά χαρακτηριστικά. Στις προϋποθέσεις έγκρισης πρέπει να περιλαμβάνονται, κατά περίπτωση, μέτρα άμβλυνσης του κινδύνου.

Η αρμόδια αρχή εξασφαλίζει ότι ο κοινοποιών υποβάλλει στην Επιτροπή:

- περαιτέρω μελέτες για την αντιμετώπιση της πιθανής τοξικότητας της πρόσμειξης στην προτεινόμενη τεχνική προδιαγραφή,
- πληροφορίες για την καλύτερη διασαφήνιση της εμφάνισης του μεταβολίτη ΑΕ0608033 σε κύριες καλλιέργειες και σε καλλιέργειες αμειψισποράς,
- περαιτέρω δοκιμές σε καλλιέργειες αμειψισποράς (δηλαδή φυτά με ριζώματα ή κονδύλους και σιτηρά) και μια μελέτη μεταβολισμού σε μηρυκαστικά που επιβεβαιώνουν την αξιολόγηση του κινδύνου για τον καταναλωτή,
- πληροφορίες για την περαιτέρω αντιμετώπιση του κινδύνου για τα πτηνά και τα θηλαστικά που τρέφονται με γαιοσκώληκες και για τον μακροπρόθεσμο κίνδυνο για τα ψάρια.

Εξασφαλίζει ότι ο κοινοποιών υποβάλλει τις εν λόγω πληροφορίες στην Επιτροπή έως τις 30 Ιουνίου 2012.

1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή αποσύρει, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν τις ουσίες clofentezine, dicamba, difenococonazole, diflubenzuron, imazaquin, lenacil, oxadiazon, picloram και pyriproxyfen ως δραστικές ουσίες πριν από την 30η Ιουνίου 2009.

Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνεται, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες clofentezine, dicamba, difenococonazole, diflubenzuron, imazaquin, lenacil, oxadiazon, picloram και pyriproxyfen, με εξαίρεση αυτούς 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 clofentezine, dicamba, difenococonazole, diflubenzuron, imazaquin, lenacil, oxadiazon, picloram και pyriproxyfen 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 2008 το αργότερο, η αρμόδια αρχή αναξιολογεί εκ νέου 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 clofentezine, dicamba, difenococonazole, diflubenzuron, imazaquin, lenacil, oxadiazon, picloram και pyriproxyfen 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 τον προσδιορισμό αυτό, η αρμόδια αρχή:

α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει clofentezine, dicamba, difenococonazole, diflubenzuron, imazaquin, lenacil, oxadiazon, picloram και pyriproxyfen ως τη μόνη δραστική

ουσία τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Δεκεμβρίου 2013 το αργότερο· ή

β) σε περίπτωση που το προϊόν περιέχει cefentezine, dicamba, difenococonazole, diflubenzuron, imazaquin, ipenciclovir, picloram και pyriprooxyfen ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Δεκεμβρίου 2013 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.

Α/Α	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Όνομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Καινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαίτεροι όροι
184	Picolram Αριθ. CAS 1918-02-1 Αριθ. CIPAC 174	4-αμινο-3,5,6- ριχλωροπυριδινό-2- καρβοξυλικό οξύ	≥ 920 g/kg	2008/69/ΕΚ 2010/39/ΕΚ	01.01.2009	31.12.2018	<p>ΜΕΡΟΣ Α</p> <p>Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως ζιζανιοκτόνο.</p> <p>ΜΕΡΟΣ Β</p> <p>Για την εφαρμογή των ενσίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την ουσία picloram, και ιδίως τα προσαρτήματα I και II αυτής, όπως οριστικοποιήθηκαν στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 11 Μαΐου 2010.</p> <p>Κατά τη συνολική αυτή αξιολόγηση η αρμόδια αρχή αποδίδει ιδιαίτερη προσοχή στα ακόλουθα:</p> <ul style="list-style-type: none"> - το ενδεχόμενο μόλυνσης των υπόγειων υδάτων όταν χρησιμοποιείται η ουσία picloram σε περιοχές με ευαίσθητα εδαφικά ή κλιματικά χαρακτηριστικά. Στις προϋποθέσεις έγκρισης πρέπει να περιλαμβάνονται, κατά περίπτωση, μέτρα άμβλυνσης του κινδύνου. <p>Η αρμόδια αρχή εξασφαλίζει ότι ο κοινοτικών υποβάλλει στην Επιτροπή:</p> <ul style="list-style-type: none"> - περαιτέρω πληροφορίες που επιβεβαιώνουν ότι η μέθοδος ανάλυσης για την παρακολούθηση που εφαρμόζεται σε δοκιμές καταλοίπων υπολογίζει σωστά την ποσότητα των καταλοίπων της ουσίας picloram και των συζευγμάτων της, - μελέτη φωτόλυσης του εδάφους για την επιβεβαίωση της αξιολόγησης της

						<p>διάσπασης του picloram:</p> <p>Εξασφαλίζει ότι ο κοινοποιών υποβάλλει τις εν λόγω πληροφορίες στην Επιτροπή έως τις 30 Ιουνίου 2012.</p>
		<p>1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή απoσύρει, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν τις ουσίες clofentezine, dicamba, diflufenoxazole, diflubenxuron, imazaquin, lenacil, oxadiazon, picloram και rylgiproxyfen ως δραστικές ουσίες πριν από την 30η Ιουνίου 2009. Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνεται, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες clofentezine, dicamba, diflufenoxazole, diflubenxuron, imazaquin, lenacil, oxadiazon, picloram και rylgiproxyfen, με εξαίρεση αυτούς 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.</p>				<p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει clofentezine, dicamba, diflufenoxazole, diflubenxuron, imazaquin, lenacil, oxadiazon, picloram και rylgiproxyfen 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 2008 το αργότερα, η αρμόδια αρχή αναξιολογεί εκ νέου 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 clofentezine, dicamba, diflufenoxazole, diflubenxuron, imazaquin, lenacil, oxadiazon, picloram και rylgiproxyfen 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 τον προσδιορισμό αυτό, η αρμόδια αρχή:</p> <p>α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει clofentezine, dicamba, diflufenoxazole, diflubenxuron, imazaquin, lenacil, oxadiazon, picloram και rylgiproxyfen ως τη μόνη δραστική ουσία τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Δεκεμβρίου 2013 το αργότερο· ή</p> <p>β) σε περίπτωση που το προϊόν περιέχει clofentezine, dicamba, diflufenoxazole, diflubenxuron, imazaquin, lenacil, oxadiazon, picloram και rylgiproxyfen ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Δεκεμβρίου 2013 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	Όνομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαίτεροι όροι
185	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης Ρυβιπροχφεν Αριθ. CAS 95737-68-1 Αριθ. CIPAC 715	Όνομασία IUPAC 4-φαινοξυφαινυλο (RS)-2- (2- πυριδυλοξυ)προπιλαιθέρας	Καθαρότητα ≥ 970 g/kg	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία 2008/69/EK 2010/39/EK	Έναρξη ισχύος 01.01.2009	Λήξη της καταχώρησης 31.12.2018	Ιδιαίτεροι όροι ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως εντομοκτόνο. ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενδιάμεσων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την ουσία ρυβιπροχφεν, και ιδίως τα προσαρτήματα I και II αυτής, όπως οριστικοποιήθηκαν στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 11 Μαΐου 2010. Κατά τη συνολική αυτή αξιολόγηση η αρμόδια αρχή πρέπει να αποδίδει ιδιαίτερη προσοχή στα εξής: - την ασφάλεια των χειριστών και να εξασφαλίζεται ότι οι όροι χρήσης προβλέπουν τη χρήση κατάλληλου εξοπλισμού ατομικής προστασίας, όπου χρειάζεται, - στον κίνδυνο για τους υδρόβιους οργανισμούς. Οι όροι χρήσης περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, κατάλληλα μέτρα άμβλυνσης του κινδύνου. Η αρμόδια αρχή εξασφαλίζει ότι ο κοινοποιηών υποβάλλει στην Επιτροπή περαιτέρω στοιχεία επιβεβαίωσης της εκτίμησης επικινδυνότητας σχετικά με δύο σημεία, δηλαδή τον κίνδυνο που προκαλεί η ουσία ρυβιπροχφεν και ο μεταβολίτης DPH-pyγ για τα υδρόβια έντομα και τον κίνδυνο που προκαλεί η ουσία ρυβιπροχφεν για τους επικονιαστές. Εξασφαλίζει ότι ο κοινοποιηών υποβάλλει τις εν λόγω

					πληροφορίες στην Επιτροπή έως τις 30 Ιουνίου 2012.
<p>1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή αποσύρει, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν τις ουσίες clofentezine, dicamba, difenoconazole, diflubenzuron, imazaquin, lenacil, oxadiazon, picloram και pyriproxyfen ως δραστικές ουσίες πριν από την 30η Ιουνίου 2009. Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνεται, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες clofentezine, dicamba, difenoconazole, diflubenzuron, imazaquin, lenacil, oxadiazon, picloram και pyriproxyfen, με εξαίρεση αυτούς 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.</p> <p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει clofentezine, dicamba, difenoconazole, diflubenzuron, imazaquin, lenacil, oxadiazon, picloram και pyriproxyfen 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 2008 το αργότερο, η αρμόδια αρχή αναζητεί εκ νέου 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 clofentezine, dicamba, difenoconazole, diflubenzuron, imazaquin, lenacil, oxadiazon, picloram και pyriproxyfen 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>Ύστερα από τον προσδιορισμό αυτό, η αρμόδια αρχή:</p> <p>α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει clofentezine, dicamba, difenoconazole, diflubenzuron, imazaquin, lenacil, oxadiazon, picloram και pyriproxyfen ως τη μόνη δραστική ουσία τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Δεκεμβρίου 2013 το αργότερο ή</p> <p>β) σε περίπτωση που το προϊόν περιέχει clofentezine, dicamba, difenoconazole, diflubenzuron, imazaquin, lenacil, oxadiazon, picloram και pyriproxyfen ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Δεκεμβρίου 2013 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	Όνομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαιτεροί όροι
312	Sulfuryl fluoride Αριθ. CAS 002699-79-8 Αριθ. CIPAC 757	Sulfuryl fluoride	> 994 g/kg	2010/38/EK	01.11.2010	31.10.2020	<p>ΜΕΡΟΣ Α</p> <p>Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνο ως εντομοκτόνο / νηματοδοκτόνο (εντομοκτόνο για καπνισμό) από επαγγελματίες χρήστες σε σφραγισμένες συσκευές:</p> <p>α) οι οποίες είναι κενές ή β) όπου οι συνθήκες χρήσης εξασφαλίζουν ότι η έκθεση του καταναλωτή είναι αποδεκτή.</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 sulfuryl fluoride, και ιδίως τα προσαρτήματα I και II αυτής, όπως οριστικοποιήθηκαν από τη Μόνιμη Επιτροπή για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 11 Μαΐου 2010.</p> <p>Κατά τη συνολική αυτή αξιολόγηση η αρμόδια αρχή πρέπει να αποδώσει ιδιαίτερη προσοχή στα εξής:</p> <ul style="list-style-type: none"> - στον κίνδυνο που δημιουργεί η ανόργανη φθοριούχος ένωση μέσω των επιμολυσμένων προϊόντων, όπως τα άλευρα και τα πίτουρα, που παραμένουν στο μηχάνημα άλεσης κατά τη διάρκεια του καπνισμού, ή των σπόρων που αποθηκεύονται σε σιρούς του μύλου. Απαιτούνται μέτρα για να εξασφαλιστεί ότι τα προϊόντα αυτά δεν εισέρχονται στην τροφική αλυσίδα του ανθρώπου ή των ζώων. - στον κίνδυνο για τους χειριστές και τον κίνδυνο για τους εργαζόμενους, για παράδειγμα όταν επανέρχονται ύστερα από αερισμό σε δομή όπου έχει πραγματοποιηθεί καπνισμός.

<p>Απαιτούνται μέτρα για να εξασφαλιστεί ότι φέρουν αυτοτελή αναπνευστική συσκευή ή άλλο κατάλληλο εξοπλισμό ατομικής προστασίας:</p> <ul style="list-style-type: none"> - στον κίνδυνο για τους παρευρισκόμενους με την οριοθέτηση κατάλληλης ζώνης αποκλεισμού γύρω από τη δομή όπου πραγματοποιήθηκε καπνισμός. 							
<p>Στους άρρους έγκρισης πρέπει να περιλαμβάνονται μέτρα άμβλυνσης του κινδύνου, όπου χρειάζεται.</p>							
<p>Η αρμόδια αρχή εξασφαλίζει ότι ο κοινοποιών υποβάλλει στην Επιτροπή περισσότερες πληροφορίες και ιδίως επιβεβαιωτικά στοιχεία σχετικά με:</p> <ul style="list-style-type: none"> - τις αναγκαίες συνθήκες για τη διαδικασία άλεσης ώστε να εξασφαλίζεται ότι τα κατάλοιπα ιόντων φθορίου στο αλεύρι, τα πίτουρα και τους σπόρους δεν υπερβαίνουν τα φυσιολογικά επίπεδα βάσης 							
<ul style="list-style-type: none"> - τις τροποσφαιρικές συγκεντρώσεις της ουσίας sulfuryl fluoride. Η μέτρηση των συγκεντρώσεων πρέπει να επικαιροποιείται τακτικά. Το όριο ανίχνευσης για την ανάλυση είναι τουλάχιστον 0,5 ppb (ισοδύναμο με 2,1 ng sulfuryl fluoride/m³ τροποσφαιρικού αέρα) - τις εκτιμήσεις για τη διάρκεια ζωής στην ατμόσφαιρα της ουσίας sulfuryl fluoride με βάση το χειρότερο σενάριο σε σχέση με το δυναμικό πλανητικής αύξησης της θερμοκρασίας (GWP). 							
<p>Εξασφαλίζει ότι ο κοινοποιών υποβάλλει τις εν λόγω πληροφορίες στην Επιτροπή έως την 31η Αυγούστου 2012.</p>							
<p>1. Η αρμόδια αρχή, σύμφωνα με το Νόμο, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την ουσία sulfuryl fluoride ως δραστική ουσία, έως τις 28 Φεβρουαρίου 2011.</p>							

Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνεται, ιδιαίτερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος Ι του Νόμου σχετικά με την ουσία sulfuryl fluoρίde, με εξίρεση 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 ΙΙ του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Ζ.

2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει sulfuryl fluoρίde, είτε ως μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες που έχουν περιληφθεί στο σύνολό τους στο Παράρτημα Ι του Νόμου έως την 31^η Αυγούστου 2010 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 την ουσία sulfuryl fluoρίde. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, διαπιστώνεται αν το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του άρθρου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου.

Υστερα από τη διαπίστωση αυτή, η αρμόδια αρχή:

α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει sulfuryl fluoρίde, ως τη μόνη δραστική ουσία, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 29 Φεβρουαρίου 2012 το αργότερο· ή

β) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει sulfuryl fluoρίde, ως δραστική ουσία σε συνδυασμό με άλλες δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 29 Φεβρουαρίου 2012 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανάκληση στη/στις σχετική/-ές Οδηγία/-ες, με την (τις) οποία(-ες) καταχωρήστηκε(-αν) η σχετική(-ες) ουσία(-ες) στο Παράρτημα Ι του Νόμου, ανάλογα με το ποια ημερομηνία είναι η πιο πρόσφατη.

A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία ΙΥΡΑC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαίτεροι όροι
313	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης FEN 560 (σποκαλείται και μοσχοσίταρο ή σπόροι μοσχοσίταρου σε σκόνη) Αριθ. CAS Δεν υπάρχει Αριθ. CIPAC Δεν υπάρχει Η δραστική ουσία παρασκευάζεται από τη σκόνη των σπόρων του φυτού <i>Trigonella foenulum-graecum</i> L. (μοσχοσίταρο).	Δεν έχει εφαρμογή	100 % σκόνη σπόρων μοσχοσίταρου χωρίς καμία πρόσθετη ύλη και χωρίς εκχύλιση, ενώ οι σπόροι έχουν ποιότητα επιπέδου ανθρώπινης διατροφής.	2010/42/EK	01.11.2010	31.10.2020	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως ενεργοποιητής των μηχανισμών αυτοάμυνας των καλλιεργούμενων ειδών. ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την ουσία FEN 560 (σπόροι μοσχοσίταρου σε σκόνη), και ιδίως τα προσάρτηματα I και II αυτής, όπως οριστικοποιήθηκαν από τη Μόνιμη Επιτροπή για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 11 Μαΐου 2010. Γι' αυτή τη συνολική αξιολόγηση, η αρμόδια αρχή πρέπει να δίνει ιδιαίτερη προσοχή στην επικινδυνότητα για τους χειριστές, τους εργαζόμενους και τους παρευρισκόμενους. Στους όρους για τη χορήγηση άδειας κυκλοφορίας πρέπει να περιλαμβάνονται μέτρα για τον περιορισμό της επικινδυνότητας, όπου χρειάζεται.
<p>1. Η αρμόδια αρχή, σύμφωνα με το Νόμο, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την ουσία FEN 560 (σπόροι μοσχοσίταρου σε σκόνη) ως δραστική ουσία, έως τις 30 Απριλίου 2011.</p> <p>Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνεται, ιδιαίτερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την ουσία FEN 560 (σπόροι μοσχοσίταρου σε σκόνη), 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.</p> <p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει FEN 560 (σπόροι μοσχοσίταρου σε σκόνη), είτε ως μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες που έχουν καταχωριστεί στο σύνολό τους στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 31 Οκτωβρίου 2010 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επαναστολοποιεί 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 FEN 560 (σπόροι μοσχοσίταρου σε σκόνη). 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>							

Υστερα από τη διαπίστωση αυτή, η αρμόδια αρχή:

α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει FEN 560 (σπόροι μωσχοσίταρου σε σκόνη), ως τη μόνη δραστική ουσία, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 30 Απριλίου 2012 το αργότερο ή

β) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει FEN 560 (σπόροι μωσχοσίταρου σε σκόνη), ως δραστική ουσία σε συνδυασμό με άλλες δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση ως τις 30 Απριλίου 2012 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανάκληση στη σχετική Οδηγία ή στις σχετικές Οδηγίες για την καταχώριση της εν λόγω ουσίας ή των εν λόγω ουσιών στο Παράρτημα Ι του Νόμου, ανάλογα με το ποια ημερομηνία είναι η πιο πρόσφατη.»

ΔΗΜΗΤΡΗΣ ΗΛΙΑΔΗΣ,

Υπουργός Γεωργίας, Φυσικών Πόρων
και Περιβάλλοντος.