

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 315,
01.12.2010,
σ. 29.
- (α) «Οδηγία 2010/83/ΕΕ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 30ης Νοεμβρίου 2010 για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου, ώστε να καταχωριστεί η ουσία pargoramide ως δραστική ουσία»,
- Επίσημη
Εφημερίδα της
Ε.Ε.: L 317,
03.12.2010,
σ. 32.
- (β) «Οδηγία 2010/85/ΕΕ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 2ας Δεκεμβρίου 2010 για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου, για να συμπεριληφθεί το φωσφίδιο του ψευδαργύρου ως δραστική ουσία και για την τροποποίηση της απόφασης 2008/941/ΕΚ»,
- Επίσημη
Εφημερίδα της
Ε.Ε.: L 317,
03.12.2010,
σ. 36.
- (γ) «Οδηγία 2010/86/ΕΕ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 2ας Δεκεμβρίου 2010 για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου, ώστε να καταχωριστεί η ουσία haloxyfor-P ως δραστική ουσία»,
- Επίσημη
Εφημερίδα της
Ε.Ε.: L 318,
04.12.2010,
σ. 32.
- (δ) «Οδηγία 2010/87/ΕΕ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 3ης Δεκεμβρίου 2010 για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου, για να συμπεριληφθεί η ουσία fenbusopazole ως δραστική ουσία και την τροποποίηση της απόφασης 2008/934/ΕΚ»,
- Επίσημη
Εφημερίδα της
Ε.Ε.: L 320,
07.12.2010,
σ. 3.
- (ε) «Οδηγία 2010/89/ΕΕ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 6ης Δεκεμβρίου 2010 για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου, ώστε να καταχωριστεί η ουσία quinmerac ως δραστική ουσία και την τροποποίηση της απόφασης 2008/934/ΕΚ»,
- Επίσημη
Εφημερίδα της
Ε.Ε.: L 322,
08.12.2010,
σ. 38.
- (στ) «Οδηγία 2010/90/ΕΕ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 7ης Δεκεμβρίου 2010 για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου, ώστε να καταχωριστεί η ουσία pyridaben ως δραστική ουσία και την τροποποίηση της απόφασης 2008/934/ΕΚ»,
- Επίσημη
Εφημερίδα της
Ε.Ε.: L 327,
11.12.2010,
σ. 40.
- (ζ) «Οδηγία 2010/91/ΕΕ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 10ης Δεκεμβρίου 2010 για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου, ώστε να καταχωριστεί η ουσία metosulam ως δραστική ουσία και για την τροποποίηση της απόφασης 2008/934/ΕΚ»,
- Επίσημη
Εφημερίδα της
Ε.Ε.: L 338,
22.12.2010,
σ. 44.
- (η) «Οδηγία 2010/92/ΕΕ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 21ης Δεκεμβρίου 2010 για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου, ώστε να καταχωριστεί η ουσία bromuconazole ως δραστική ουσία»,
- Επίσημη
Εφημερίδα της
Ε.Ε.: L 1,
04.01.2011,
σ. 5.
- (θ) «Οδηγία 2011/1/ΕΕ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 3ης Ιανουαρίου 2011 για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου, ώστε να καταχωριστεί η ουσία 6-βενζυλαδενίνη ως δραστική ουσία και για την τροποποίηση της απόφασης 2008/941/ΕΚ»,
- Επίσημη
Εφημερίδα της
Ε.Ε.: L 5,
08.01.2011,
σ. 7.
- (ι) «Οδηγία 2011/2/ΕΕ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 7ης Ιανουαρίου 2011 για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου, ώστε να καταχωριστεί η ουσία myclobutanil ως δραστική ουσία και για την τροποποίηση της απόφασης 2008/934/ΕΚ»,

- Επίσημη
Εφημερίδα της
Ε.Ε.: L 18,
21.01.2011,
σ. 30.
- Επίσημη
Εφημερίδα της
Ε.Ε.: L 18,
21.01.2011,
σ. 34.
- Επίσημη
Εφημερίδα της
Ε.Ε.: L 18,
21.01.2011,
σ. 38.
- Επίσημη
Εφημερίδα της
Ε.Ε.: L 28,
02.02.2011,
σ. 36.
- Επίσημη
Εφημερίδα της
Ε.Ε.: L 51,
25.02.2011,
σ. 16.
- Επίσημη
Εφημερίδα της
Ε.Ε.: L 58,
03.03.2011,
σ. 41.
- Επίσημη
Εφημερίδα της
Ε.Ε.: L 58,
03.03.2011,
σ. 45.
- Επίσημη
Εφημερίδα της
Ε.Ε.: L 58,
03.03.2011,
σ. 49.
- Επίσημη
Εφημερίδα της
Ε.Ε.: L 59,
04.03.2011,
σ. 26.
- Επίσημη
Εφημερίδα της
Ε.Ε.: L 59,
04.03.2011,
σ. 29.
- Επίσημη
Εφημερίδα της
Ε.Ε.: L 59,
04.03.2011,
σ. 32.
- Επίσημη
Εφημερίδα της
Ε.Ε.: L 59,
04.03.2011,
σ. 37.
- (ια) «Οδηγία 2011/4/ΕΕ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 20ης Ιανουαρίου 2011 για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου, ώστε να καταχωριστεί η ουσία cycloxydim ως δραστική ουσία και για την τροποποίηση της απόφασης 2008/934/ΕΚ»,
- (ιβ) «Οδηγία 2011/5/ΕΕ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 20ης Ιανουαρίου 2011 για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου, ώστε να καταχωριστεί η ουσία hymexazol ως δραστική ουσία και για την τροποποίηση της απόφασης 2008/934/ΕΚ»,
- (ιγ) «Οδηγία 2011/6/ΕΕ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 20ης Ιανουαρίου 2011 για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου, ώστε να καταχωριστεί η ουσία buprofezin ως δραστική ουσία»,
- (ιδ) «Οδηγία 2011/9/ΕΕ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 1ης Φεβρουαρίου 2011 για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου, ώστε να καταχωριστεί η ουσία dodine ως δραστική ουσία και για την τροποποίηση της απόφασης 2008/934/ΕΚ της Επιτροπής»,
- (ιε) «Οδηγία 2011/14/ΕΕ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 24ης Φεβρουαρίου 2011 για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου, ώστε να καταχωριστεί η ουσία profoxydim ως δραστική ουσία»,
- (ιστ) «Οδηγία 2011/19/ΕΕ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 2ας Μαρτίου 2011 για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου, ώστε να καταχωριστεί η ουσία tau-fluvalinate ως δραστική ουσία και για την τροποποίηση της απόφασης 2008/934/ΕΚ της Επιτροπής»,
- (ιζ) «Οδηγία 2011/20/ΕΕ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 2ας Μαρτίου 2011 για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου, ώστε να καταχωριστεί η ουσία fenoxycarb ως δραστική ουσία και για την τροποποίηση της απόφασης 2008/934/ΕΚ»,
- (ιη) «Οδηγία 2011/21/ΕΕ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 2ας Μαρτίου 2011 για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου, ώστε να καταχωριστεί η ουσία clethodim ως δραστική ουσία και για την τροποποίηση της απόφασης 2008/934/ΕΚ»,
- (ιθ) «Οδηγία 2011/22/ΕΕ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 3ης Μαρτίου 2011 για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου, ώστε να καταχωριστεί η ουσία bispyribac ως δραστική ουσία»,
- (κ) «Οδηγία 2011/23/ΕΕ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 3ης Μαρτίου 2011 για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου, ώστε να καταχωριστεί η ουσία triflururon ως δραστική ουσία»,
- (κα) «Οδηγία 2011/25/ΕΕ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 3ης Μαρτίου 2011 για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου, ώστε να καταχωριστεί η ουσία bupirimate ως δραστική ουσία και για την τροποποίηση της απόφασης 2008/934/ΕΚ της Επιτροπής»,
- (κβ) «Οδηγία 2011/26/ΕΕ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 3ης Μαρτίου 2011 για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου, ώστε να καταχωριστεί η ουσία diethofencarb ως δραστική ουσία και για την τροποποίηση της απόφασης 2008/934/ΕΚ»,

- Επίσημη Εφημερίδα της Ε.Ε.: L 60, 05.03.2011, σ. 12.
- (κγ) «Οδηγία 2011/27/ΕΕ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 4ης Μαρτίου 2011 για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου, ώστε να καταχωριστεί η ουσία oxyzalin ως δραστική ουσία και για την τροποποίηση της απόφασης 2008/934/ΕΚ της Επιτροπής»,
- Επίσημη Εφημερίδα της Ε.Ε.: L 60, 05.03.2011, σ. 17.
- (κδ) «Οδηγία 2011/28/ΕΕ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 3ης Μαρτίου 2011 για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου, ώστε να καταχωριστεί το ινδολυλβουτρικό οξύ ως δραστική ουσία και για την τροποποίηση της απόφασης 2008/941/ΕΚ της Επιτροπής»,
- Επίσημη Εφημερίδα της Ε.Ε.: L 61, 08.03.2011, σ. 9.
- (κε) «Οδηγία 2011/29/ΕΕ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 7ης Μαρτίου 2011 για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου, ώστε να καταχωριστεί η ουσία etridiazole ως δραστική ουσία και για την τροποποίηση της απόφασης 2008/934/ΕΚ»,
- Επίσημη Εφημερίδα της Ε.Ε.: L 61, 08.03.2011, σ. 14.
- (κστ) «Οδηγία 2011/30/ΕΕ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 7ης Μαρτίου 2011 για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου, ώστε να καταχωριστεί η ουσία fenbutatin oxide ως δραστική ουσία και για την τροποποίηση της απόφασης 2008/934/ΕΚ της Επιτροπής»,
- Επίσημη Εφημερίδα της Ε.Ε.: L 61, 08.03.2011, σ. 18.
- (κζ) «Οδηγία 2011/31/ΕΕ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 7ης Μαρτίου 2011 για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου, όσον αφορά τον περιορισμό της χρήσης της δραστικής ουσίας pirimiphos-methyl»,
- Επίσημη Εφημερίδα της Ε.Ε.: L 62, 09.03.2011, σ. 19.
- (κη) «Οδηγία 2011/32/ΕΕ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 8ης Μαρτίου 2011 για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου, ώστε να καταχωριστεί η ουσία isoxaben ως δραστική ουσία και για την τροποποίηση της απόφασης 2008/934/ΕΚ της Επιτροπής»,
- Επίσημη Εφημερίδα της Ε.Ε.: L 62, 09.03.2011, σ. 23.
- (κθ) «Οδηγία 2011/33/ΕΕ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 8ης Μαρτίου 2011 για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου, ώστε να καταχωριστεί η ουσία δεκανόλη-1 ως δραστική ουσία και για την τροποποίηση της απόφασης 2008/941/ΕΚ της Επιτροπής»,
- Επίσημη Εφημερίδα της Ε.Ε.: L 62, 09.03.2011, σ. 27.
- (λ) «Οδηγία 2011/34/ΕΕ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 8ης Μαρτίου 2011 για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου, ώστε να καταχωριστεί η ουσία flurochloridone ως δραστική ουσία και για την τροποποίηση της απόφασης 2008/934/ΕΚ της Επιτροπής»,
- 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 2011.
- 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) Η δραστική ουσία με αύξοντα αριθμό 162 αντικαθίσταται με τη δραστική ουσία με αύξοντα αριθμό 162, που περιλαμβάνεται στο Παράρτημα του παρόντος Διατάγματος,
- (β) με την προσθήκη σ' αυτό, των δραστικών ουσιών με αύξοντα αριθμό 314 μέχρι 342, που περιλαμβάνονται στο Παράρτημα του παρόντος Διατάγματος.

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ
(Παράγραφος 3)

A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Όνομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαίτεροι όροι
«162	Pirimiphos-methyl Αριθ. CAS: 29232-93-7 Αριθ. CIPAC: 239	O-2-δισαιθιλαμινο-6-μεθυλοπυριμιδίν-4-υλ O,O- διμεθυλοφωσφοροθειικό οξύ	> 880 g/kg	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία 2007/52/EK 2011/31/EK	01.10.2007	30.09.2017	<p>ΜΕΡΟΣ Α</p> <p>Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως εντομοκτόνο για την αποθήκευση μετά τη συγκομιδή.</p> <p>Δεν επιτρέπονται οι εφαρμογές με φορητές συσκευές χειρός.</p> <p>ΜΕΡΟΣ Β</p> <p>Κατά την αξιολόγηση αιτήσεων για την έγκριση φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν pirimiphos-methyl, για χρήσεις πλην της εφαρμογής με αυτοματιστοποιημένα συστήματα σε άδειες αποθήκες σιτηρών, 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 ενισίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την pirimiphos-methyl, και ιδίως τα προσαρτήματα I και II, όπως οριστικοποιήθηκαν στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 16 Μαρτίου 2007.</p> <p>Κατά τη συνολική αυτή αξιολόγηση η αρμόδια αρχή πρέπει να προσέχει ιδιαίτερα τα εξής:</p> <ul style="list-style-type: none"> - την ασφάλεια των χειριστών. Οι ενγκεκριμένοι όροι χρήσης πρέπει να προβλέπουν τη χρήση κατάλληλου

									<p>ατομικού εξοπλισμού προστασίας, εξοπλισμού περιλαμβανομένου εξοπλισμού αντανευστικής προστασίας, και μέτρα άμβλυσης του κινδύνου για τη μείωση της έκθεσης,</p> <p>- την έκθεση των καταναλωτών μέσω της τροφής, ενόψει μελλοντικών αναθεωρήσεων των ανωτάτων ορίων υπολειμμάτων.</p>
<p>Η αρμόδια αρχή, σύμφωνα με το Νόμο, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την ουσία pirimiphos-methyl ως δραστική ουσία έως τις 31 Οκτωβρίου 2011.</p>									

Α/Α	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαιτερότητες
314	<p>Haloxypor-P</p> <p>Αριθ. CAS: Οξύ: 95977-29-0 Εστέρας: 72619-32-0</p> <p>Αριθ. CIPAC: Οξύ: 526 Εστέρας: 526.201</p>	<p>Οξύ: (R)-2-[4-(3-χλωρο-5-τριφθορομεθυλ-2 πυριδυλοξυ)-φαινόξυ]-προπανοϊκό οξύ</p> <p>Εστέρας: (R)-2-[4-[3- χλωρο-5-(τριφθορομεθυλο)-2-πυριδυλοξυ]φαινόξυ] προπανοϊκό μεθύλιο</p>	<p>≥ 940 g/kg (Haloxypor-P-methyl ester)</p>	<p>2010/86/ΕΚ</p>	<p>01.01.2011</p>	<p>31.12.2020</p>	<p>ΜΕΡΟΣ Α</p> <p>Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως ζιζανιοκτόνο.</p> <p>ΜΕΡΟΣ Β</p> <p>Για την εφαρμογή των ενστίων αρχών του Παραρτήματος IV, πρέπει να λαμβάνονται υποψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την ουσία haloxypor- P, και ιδίως των προσαρτημάτων I και II αυτής, όπως οριστικοποιήθηκαν στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 28 Οκτωβρίου 2010.</p> <p>Κατά τη συνολική αυτή αξιολόγηση η αρμόδια αρχή πρέπει να αποδίδει ιδιαίτερη προσοχή:</p> <ul style="list-style-type: none"> - στην ασφάλεια του χειριστή. Οι εγκεκριμένοι όροι χρήσης πρέπει να προβλέπουν τη χρήση κατάλληλου ατομικού εξοπλισμού προστασίας - στην προστασία των υδρόβιων οργανισμών οι όροι έγκρισης πρέπει να περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, μέτρα άμβλυνσης του κινδύνου, όπως κατάλληλες ζώνες απομόνωσης - στην ασφάλεια του καταναλωτή όσον αφορά την παρουσία στα υπόγεια ύδατα των μεταβολικών DE-535 πυριδινόλη και DE-535 πυριδινόνη. <p>Η αρμόδια αρχή εξασφαλίζει ότι ο σπών υποβάλλει στην Επιτροπή μέχρι τις 31 Δεκεμβρίου 2012 το αργότερο, στοιχεία που επιβεβαιώνουν την εκτίμηση της έκθεσης των υπόγειων υδάτων όσον αφορά τη δραστική ουσία και τους μεταβολίτες της στο έδαφος, DE-535 φανόλη, DE-535 πυριδινόλη και DE- 535 πυριδινόνη.</p>

A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαίτεροι όροι
315	Napropamide Αριθ. CAS: 15299-99-7	RS)-N,N-διαθιολο-2-(1-ναφθυλοξυ)προπιοναμίδιο	≥ 930 g/kg (ρακεμικό μείγμα) Σημαντικές προσμίξεις Τολουόλιο: το ανώτερο 1,4 g/kg	2010/83/ΕΚ	01.01.2011	31.12.2020	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως ζιζανιοκτόνο. ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV, πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την ουσία napropamide, και ιδίως των προσαρτημάτων I και II αυτής, όπως οριστικοποιήθηκαν στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 28 Οκτωβρίου 2010. Κατά τη συνολική αυτή αξιολόγηση η αρμόδια αρχή πρέπει να αποδίδει ιδιαίτερη προσοχή στα εξής: - ασφάλεια του χειριστή: οι όροι χρήσης πρέπει να προβλέπουν τη χρήση κατάλληλου ατομικού εξοπλισμού προστασίας, κατά περίπτωση, - προστασία των υδροβίων οργανισμών: οι όροι έγκρισης πρέπει να περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, μέτρα άμβλυσης του κινδύνου, όπως ζώνες απομόνωσης, - ασφάλεια του καταναλωτή όσον αφορά την παρουσία στα υπόγεια ύδατα του μεταβολίτη 2-(1-ναφθυλοξυ)προπιονικό οξύ, εφεξής "NOPA". Η αρμόδια αρχή εξασφαλίζει ότι ο απών υποβάλλει στην Επιτροπή μέχρι τις 31 Δεκεμβρίου 2012 το αργότερο, στοιχεία που επιβεβαιώνουν την εκτίμηση της έκθεσης έκθεσης των επιφανειακών υδάτων όσον αφορά τους μεταβολίτες φωτόλυσης και το μεταβολίτη NOPA: και στοιχεία σχετικά με την εκτίμηση της επικινδυνότητας για τα υδρόβια φυτά.

Α/Α	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαίτεροι όροι
316	Quinmerac Αριθ. CAS: 90717-03-6 Αριθ. CIPAC: 563	7-Χλωρο-3-μεθυλοκινολινο-8-καρβοξυλικό οξύ	≥ 980 g/kg	2010/89/ΕΚ	01.05.2011	30.04.2021	<p>ΜΕΡΟΣ Α</p> <p>Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως ζιζανιοκτόνο.</p> <p>ΜΕΡΟΣ Β</p> <p>Για την εφαρμογή των ενστίων αρχών του Παραρτήματος IV, πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης σχετικά με την ουσία quinmerac, και ιδίως τα παραρτήματα I και II αυτής, όπως οριστικοποιήθηκαν στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 28 Οκτωβρίου 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"> - στην προστασία των υπογείων υδάτων, όταν η δραστική ουσία εφαρμόζεται σε περιοχές με εύλατο έδαφος ή/ και κλιματικές συνθήκες - στην έκθεση των καταναλωτών μέσω της τροφής σε υπολείμματα της ουσίας quinmerac (και των μεταβολιτών της) σε επακολουθούσες καλλιέργειες αμειψισποράς. - στον κίνδυνο για τους υδρόβιους οργανισμούς και το μακροπρόθεσμο κίνδυνο για τους γαιοσκώληκες. <p>Οι όροι χρήσης περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, μέτρα μετριασμού του κινδύνου.</p> <p>Η αρμόδια αρχή ζητά να υποβληθούν πληροφορίες σχετικά με:</p> <ul style="list-style-type: none"> - το δυναμικό του φυτικού μεταβολισμού να έχει ως συνέπεια το άνοιγμα του

							<p>δακτυλίου της κινολίνης:</p> <ul style="list-style-type: none"> - τα υπολείμματα καλλιεργειών αμειψισποράς και το μακροπρόθεσμα κίνδυνο για τους γαστροκώληκες λόγω του μεταβολίτη ΒΗ 518-5. <p>Θα εξασφαλίζει ότι ο απών παρέχει αυτά τα επιβεβαιωτικά στοιχεία και τις πληροφορίες στην Επιτροπή έως τις 30 Απριλίου του 2013.</p>
<p>1. Η αρμόδια αρχή, σύμφωνα με το Νόμο, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την ουσία κινιπμετας ως δραστική ουσία έως την 1^η Νοεμβρίου 2011.</p> <p>Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ιδιαίτερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος Ι του Νόμου σχετικά με την ουσία κινιπμετας, με εξαίρεση αυτούς του μέρους Β της Καταχώρισης που αφορούν αυτή τη δραστική ουσία, καθώς 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.</p> <p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει κινιπμετας, είτε ως μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες που έχουν περιληφθεί στο σύνολό τους στο Παράρτημα Ι του Νόμου έως τις 30 Απριλίου 2011 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 κινιπμετας. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, εξακριβώνει 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>Υστερα από τον προσδιορισμό αυτό, η αρμόδια αρχή:</p> <p>α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει κινιπμετας ως τη μόνη δραστική ουσία τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 30 Απριλίου 2015 το αργότερο ή</p> <p>β) σε περίπτωση που το προϊόν περιέχει κινιπμετας ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 30 Απριλίου 2015 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>							

Α/Α	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Όνομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαίτεροι όροι
317	Metosulam Αριθ. CAS: 139528-85-1 Αριθ. CIPAC: 707	2',6'-δυχλωρο-5,7-διμεθοξυ-3-μεθυλο[1,2,4]τριαζολο [1,5-α]πυριμιδινό-2-σουλφανιλίδιο	≥ 980 g/kg	2010/91/ΕΚ	01.05.2011	30.04.2021	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως ζιζανιοκτόνο. ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενισίων αρχών του Παραρτήματος IV, πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης σχετικά με την ουσία metosulam, 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 28 Οκτωβρίου 2010. Κατά τη συνολική αυτή αξιολόγηση η αρμόδια αρχή πρέπει να αποδίδει ιδιαίτερη προσοχή στα εξής: - στην προστασία των υπογείων υδάτων, όταν η δραστική ουσία χρησιμοποιείται σε περιοχές με ευαίσθητο έδαφος ή/ και κλιματικές συνθήκες. - στον κίνδυνο υδρόβιων οργανισμών - στον κίνδυνο για τα μη στοχευόμενα φυτά εκτός του αγρού. Οι όροι χρήσης περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, μέτρα μετριασμού του κινδύνου. Η αρμόδια αρχή εξασφαλίζει ότι ο αιτών υποβάλλει στην Επιτροπή, μέχρι τις 30 Οκτωβρίου 2011, περαιτέρω πληροφορίες για τις τεχνικές προδιαγραφές της δραστικής ουσίας. Η αρμόδια αρχή εξασφαλίζει ότι ο αιτών υποβάλλει στην Επιτροπή, μέχρι τις 30 Απριλίου 2013 επιβεβαιωτικές πληροφορίες όσον αφορά:

							<ul style="list-style-type: none"> - ενδεχόμενη εξάρτηση του pH από την απορρόφηση από το έδαφος, διαπίστωση των υπόγειων υδάτων και έκθεση των επιφανειακών υδάτων στους μεταβολίτες M01 και M02, - ενδεχόμενη γονιδοτοξικότητα μιας πρόσμειξης.
<p>1. Η αρμόδια αρχή, σύμφωνα με το Νόμο, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την ουσία metosuliam ως δραστική ουσία έως την 1^η Νοεμβρίου 2011.</p> <p>Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ιδιαίτερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την ουσία metosuliam, με εξαίρεση αυτούς του μέρους Β της καταχώρισης που αφορούν αυτή τη δραστική ουσία, καθώς 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 metosuliam, 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 Απριλίου 2011 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επαναξιολογεί τα 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 λαμβάνοντας υπόψη το μέρος Β της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με την ουσία metosuliam. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, εξακριβώνει 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 τον προσδιορισμό αυτό, η αρμόδια αρχή:</p> <p>α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει metosuliam ως τη μόνη δραστική ουσία τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 30 Απριλίου 2015 το αργότερο· ή</p> <p>β) σε περίπτωση που το προϊόν περιέχει metosuliam ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 30 Απριλίου 2015 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 Κοινωνική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαίτεροι όροι
318	Rydabene Αριθ. CAS: 96489-71-3 Αριθ. CIPAC: 583	2-τριπ. βουτυλο-5-(4-τριπ. βουτυλοβενζυλοθεο)-4-χλωραπυριδιν-3(2H)-όνη	> 980 g/kg	2010/90/ΕΚ	01.05.2011	30.04.2021	<p>ΜΕΡΟΣ Α</p> <p>Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως εντομοκτόνο και ακαρεοκτόνο.</p> <p>ΜΕΡΟΣ Β</p> <p>Για την εφαρμογή των ενδιάμεσων αρχών του Παραρτήματος IV, πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης σχετικά με την ουσία rydabene, 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 28 Οκτωβρίου 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"> - στην ασφάλεια των χειριστών και στην εξασφάλιση ότι οι όροι χρήσης προβλέπουν τη χρήση κατάλληλου εξοπλισμού ατομικής προστασίας - στον κίνδυνο για υδρόβιους οργανισμούς και θηλαστικά - στον κίνδυνο για τα μη στοχευόμενα αρθρόποδα, συμπεριλαμβανομένων των μελισσών. <p>Πρέπει να περιλαμβάνονται μέτρα άμβλυσης του κινδύνου στους όρους της έγκρισης και να ξεκινήσουν προγράμματα παρακολούθησης για την επαλήθευση της πραγματικής έκθεσης των μελισσών στην ουσία rydabene σε περιοχές που οι μέλισσες χρησιμοποιούν συστηματικά για τη συλλογή μελιού ή τις οποίες εκμεταλλεύονται οι μελισσοκόμοι, όπου αυτό ενδείκνυται.</p>

					<p>Η αρμόδια αρχή ζητά να υποβληθούν επιβεβαιωτικά στοιχεία σχετικά με:</p> <ul style="list-style-type: none"> - τους κινδύνους για τα υδατικά περιβάλλον από την έκθεση στους μεταβολίτες W-1 και B-3 από φωτόλυση σε υδατικό σύστημα, - τον δυνητικό μακροπρόθεσμο κίνδυνο για τα θηλαστικά, - την αξιολόγηση των λιποδιαλυτών καταλοίπων. <p>Η αρμόδια αρχή θα εξασφαλίζει ότι ο αιτών υποβάλλει αυτά τα επιβεβαιωτικά στοιχεία στην Επιτροπή έως τις 30 Απριλίου του 2013.</p>
<p>1. Η αρμόδια αρχή, σύμφωνα με το Νόμο, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την ουσία pyridaben ως δραστική ουσία έως την 1^η Νοεμβρίου 2011.</p>					
<p>Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνεται, ιδιαίτερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την ουσία pyridaben, με εξίσηση αυτού του μέρους B της καταχώρισης που αφορούν αυτή τη δραστική ουσία, καθώς 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 pyridaben, 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 Απριλίου 2011 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επανασυλλογεί 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 την ουσία pyridaben. 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>Υστερα από τον προσδιορισμό αυτό, η αρμόδια αρχή:</p>					
<p>α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει pyridaben ως τη μόνη δραστική ουσία τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 30 Απριλίου 2015 το αργότερο ή</p>					
<p>β) σε περίπτωση που το προϊόν περιέχει pyridaben ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 30 Απριλίου 2015 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
319	Φωσφίδιο του ψευδαργύρου αριθ. CAS: 1314-84-7 Αριθ. CIPAC: 69	φωσφοροσύζχος ψευδαργυρος	≥ 800 g/kg	2010/85/ΕΚ	01.05.2011	30.04.2021	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως τρωκτικοκτόνο σε μορφή έτοιμου προς χρήση δολώματος που τοποθετείται σε σταθμούς δολώματος ή σε στοχευόμενους τόπους. ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV, πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της εκθεσης ανασκόπησης σχετικά με το φωσφίδιο του ψευδαργύρου, και ιδίως των προσαρτημάτων I και II αυτής, όπως οριστικοποιήθηκαν στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 28 Οκτωβρίου 2010. Κατά τη συνολική αυτή αξιολόγηση η αρμόδια αρχή δίνει ιδιαίτερη προσοχή στα εξής: - στην προστασία μη στοχευόμενων οργανισμών. Μέτρα άμβλυσης του κινδύνου εφαρμόζονται όπου ενδείκνυται, ιδίως για την αποφυγή της εξαπλώσεως των δολωμάτων από τα οποία έχει καταναλωθεί μόνον μέρος του περιεχομένου.
<p>1. Η αρμόδια αρχή, σύμφωνα με το Νόμο, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν το φωσφίδιο του ψευδαργύρου ως δραστική ουσία έως την 1^η Νοεμβρίου 2011.</p> <p>Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ιδιαίτερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με το φωσφίδιο του ψευδαργύρου, με εξαίρεση αυτούς του μέρους Β της καταχώρισης που αφορούν αυτή τη δραστική ουσία, καθώς 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 συγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει φωσφίδιο του ψευδαργύρου, 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 Απριλίου 2011 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 φωσφίδιο του ψευδαργύρου. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, εξακριβώνει αν το προϊόν εξακολουθεί να πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του εδαφίου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου.</p>							

Ύστερα από τον προσδιορισμό αυτό, η αρμόδια αρχή:

α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει φωσφίδιο του ψευδαργύρου ως τη μόνη δραστική ουσία τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 30 Απριλίου 2015 το αργότερο· ή

β) σε περίπτωση που το προϊόν περιέχει φωσφίδιο του ψευδαργύρου ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 30 Απριλίου 2015 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	Καθή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της κατοχώρησης	Ιδιαίτεροι όροι
320	Fenbuconazole Αριθ. CAS: 114369-43-6 Αριθ. CIPAC: 694	(R,S) 4-(4-χλωροφαινυλο)-2-φαινυλο-2-(1H-1,2,4τριαζολ-1-υλομεθυλ)βουτυρονιτρίλιο	≥ 965 g/kg	2010/87/ΕΚ	01.05.2011	30.04.2021	ΜΕΡΟΣ Α Μπορεί να επιτρέπεται η χρήση της μόνο ως μυκητοκτόνου. ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενισίων αρχών του Παραρτήματος IV, πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης σχετικά με την fenbuconazole, και ιδίως των προσαρτημάτων I και II αυτής, όπως οριστικοποιήθηκαν στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 28 Οκτωβρίου 2010. Κατά τη συνολική αυτή αξιολόγηση η αρμόδια αρχή πρέπει να αποδίδει ιδιαίτερη προσοχή στα εξής: - στην ασφάλεια των χειριστών και στην εξασφάλιση ότι οι όροι χρήσης προβλέπουν τη χρήση κατάλληλου εξοπλισμού ατομικής προστασίας, - στη μέσω της διατροφής έκθεση των καταναλωτών σε υπολείμματα παραγώγων μεταβολισμού τριαζόλης (TDM), - στον κίνδυνο για υδρόβιους οργανισμούς, πτηνά και θηλαστικά. Οι όροι χρήσης περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, μέτρα μετριασμού του κινδύνου. Η αρμόδια αρχή θα πρέπει να ζητά την υποβολή επιβεβαιωτικών δεδομένων σχετικά με υπολείμματα παραγώγων μεταβολισμού τριαζόλης (TDM) σε κύριες καλλιέργειες, καλλιέργειες αμειψισποράς και προϊόντα ζωικής προέλευσης. Θα εξασφαλίζει ότι ο αιτών θα υποβάλει τέτοιου είδους μελέτες στην Επιτροπή έως

									<p>την 30ή Απριλίου 2013.</p> <p>Η αρμόδια αρχή θα πρέπει να διασφαλίσει ότι ο αιτών θα υποβάλει στην Επιτροπή περαιτέρω πληροφορίες σχετικά με τις δυναμικά επιβλαβείς για το ενδοκρινικό σύστημα ιδιότητες της fenbucopazole εντός δύο ετών από την έγκριση των κατευθυντήριων γραμμών του ΟΟΣΑ για οδηγίες δοκιμών ή εναλλακτικά, συμφωνημένων κατευθυντήριων γραμμών της Ένωσης, για δοκιμές σχετικά με επιβλαβείς ιδιότητες για το ενδοκρινικό σύστημα.</p>

1. Η αρμόδια αρχή, σύμφωνα με το Νόμο, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την ουσία fenbucopazole ως δραστική ουσία έως την 1^η Νοεμβρίου 2011.

Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνεται, ιδιαίτερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την ουσία fenbucopazole, με εξαίρεση αυτούς του μέρους Β της καταχώρισης που αφορούν αυτή τη δραστική ουσία, καθώς 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 fenbucopazole, 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 Απριλίου 2011 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 fenbucopazole. 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 τον προσδιορισμό αυτό, η αρμόδια αρχή:

- α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει fenbucopazole ως τη μόνη δραστική ουσία τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 30 Απριλίου 2015 το αργότερο ή
- β) σε περίπτωση που το προϊόν περιέχει fenbucopazole ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 30 Απριλίου 2015 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανάκληση στην αντιστοιχη Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καπαχωρίστηκε 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
321	Cycloxydim Αριθ. CAS: 101205-02-1 Αριθ. CIPAC: 510	5RS)-2-[(EZ)-1-(αιθοξυ- ιμινο)βουτυλο]-3-υδροξυ- 5- [(3RS)-θειαν-3-υλο] κυκλοεξ- 2-εν-1-όνη	≥ 940 g/kg	2011/4/ΕΚ	01.06.2011	31.05.2021	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως ζιζανιοκτόνο. ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV, πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης σχετικά με την ουσία cycloxydim, και ιδίως τα παραρτήματα I και II αυτής, όπως οριστικοποιήθηκαν στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 23 Νοεμβρίου 2010. Κατά τη συνολική αυτή αξιολόγηση η αρμόδια αρχή πρέπει να αποδίδει ιδιαίτερη προσοχή στην των μη στοχευόμενων φυτών. Οι όροι χρήσης θα πρέπει να περιλαμβάνουν εφαρμογή μέτρων άμβλυνσης του κινδύνου, όπου χρειάζεται. Η αρμόδια αρχή ζητά την υποβολή περαιτέρω πληροφοριών όσον αφορά τις μεθόδους για την ανάλυση των καταλοίπων της ουσίας cycloxydim σε φυτικά και ζωικά προϊόντα. Η αρμόδια αρχή εξασφαλίζει ότι ο αιτών υποβάλλει στοιχεία σχετικά με τέτοιες μεθόδους ανάλυσης στην Επιτροπή έως τις 31 Μαΐου 2013.
<p>1. Η αρμόδια αρχή, σύμφωνα με το Νόμο, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την ουσία cycloxydim ως δραστική ουσία έως τις 30 Νοεμβρίου 2011.</p> <p>Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ιδιαίτερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την ουσία cycloxydim, με εξαίρεση αυτούς του μέρους Β της καταχώρισης που αφορούν αυτή τη δραστική ουσία, καθώς και ότι ο κάτοχος της εγκρίσης διαθέτει ή έχει προσβάσει σε φάκελο που πληροί 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 cycloxydim, 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 Μαΐου 2011 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 cycloxydim. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, εξακριβώνει 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 τον προσδιορισμό αυτό, η αρμόδια αρχή:

- α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει cycloxydim ως τη μόνη δραστική ουσία τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως την 31η Μαΐου 2015 το αργότερο ή
- β) σε περίπτωση που το προϊόν περιέχει cycloxydim ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Μαΐου 2015 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
322	6-βενζυλαδενίνη Αριθ. CAS: 1214-39-7 CIPAC No: 829	N6 -benzyladenine	≥ 973 g/kg	2011/ΕΚ	01.06.2011	31.05.2021	<p>ΜΕΡΟΣ Α</p> <p>Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως ρυθμιστικό της ανάπτυξης των φυτών.</p> <p>ΜΕΡΟΣ Β</p> <p>Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV, πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης σχετικά με την ουσία 6-βενζυλαδενίνη, 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 23 Νοεμβρίου 2010.</p> <p>Κατά τη συνολική αυτή αξιολόγηση η αρμόδια αρχή πρέπει να αποδώσει ιδιαίτερη προσοχή στην προστασία των υδρόβιων οργανισμών. Εφαρμογή μέτρων άμβλυνσης του κινδύνου, όπως ζώνες απομόνωσης, όπου ενδείκνυται.</p>
<p>1. Η αρμόδια αρχή, σύμφωνα με το Νόμο, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την ουσία 6-βενζυλαδενίνη ως δραστική ουσία έως τις 30 Νοεμβρίου 2011.</p> <p>Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνεται, ιδιαίτερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την ουσία 6-βενζυλαδενίνη, με εξαίρεση αυτούς του μέρους Β της καταχώρισης που αφορούν αυτή τη δραστική ουσία, καθώς 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 6-βενζυλαδενίνη, 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 Μαΐου 2011 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επαναξιολογεί το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φάκελο που κανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος Β της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με την ουσία 6-βενζυλαδενίνη. 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 τον προσδιορισμό αυτό, η αρμόδια αρχή:</p> <p>α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει 6-βενζυλαδενίνη ως τη μόνη δραστική ουσία τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως την 31η Μαΐου 2015 το αργότερο: ή</p> <p>β) σε περίπτωση που το προϊόν περιέχει 6-βενζυλαδενίνη ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Μαΐου 2015 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
323	Broticonazole Αριθ. CAS 116255-48-2 Αριθ. CIPAC 680	1-[(2RS,4RS:2RS,4SR)-4-βρωμιο-2-(2,4-διχλωροφαινυλο)τετραυδροφουροφουριλο]-1H-1,2,4-τριαζόλιο	≥ 960 g/kg	2010/92/ΕΚ	01.02.2011	31.01.2021	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 σχετικά με την ουσία Broticonazole, 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 23 Νοεμβρίου 2010. Κατά τη συνολική αυτή αξιολόγηση η αρμόδια αρχή πρέπει να αποδίδει ιδιαίτερη προσοχή στα εξής: - στην ασφάλεια των χειριστών και στην εξασφάλιση ότι οι όροι χρήσης προβλέπουν τη χρήση κατάλληλου εξοπλισμού ατομικής προστασίας, κατά περίπτωση. - στην προστασία των υδρόβιων οργανισμών. Οι όροι έγκρισης πρέπει να περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, μέτρα άμβλυνσης του κινδύνου, όπως επαρκείς ζώνες απομόνωσης. Η αρμόδια αρχή εξασφαλίζει ότι ο αιτών υποβάλλει στην Επιτροπή: - περαιτέρω πληροφορίες σχετικά με τους μεταβολίτες που είναι παράγωγα του τριαζόλιου (TDM) σε πρωταρχικές καλλιέργειες, εναλλασσόμενες καλλιέργειες και προϊόντα ζωικής προέλευσης, - πληροφορίες για την περαιτέρω εξέταση του μακροπρόθεσμου κινδύνου για τα φυτοφάγα θηλαστικά. Διασφαλίζει ότι ο κοινοποιών, κατόπιν

							<p>αιτήματος του οποίου η ουσία bromocriptazole καταχωρίστηκε στο παρόν παράρτημα, παρέχει τις εν λόγω επιβεβαιωτικές πληροφορίες στην Επιτροπή έως την 31η Ιανουαρίου 2013 το αργότερο.</p> <p>Η αρμόδια αρχή πρέπει να διασφαλίσει ότι ο κοινοποιηών υποβάλλει στην Επιτροπή περαιτέρω πληροφορίες σχετικά με τις δυναμικά επιβλαβείς για το ενδοκρινικό σύστημα ιδιότητες της ουσίας bromocriptazole εντός δύο ετών από την έγκριση των κατευθυντήριων γραμμών δοκιμών του ΟΟΣΑ ή, εναλλακτικά, της Κοινότητας, σχετικά με επιβλαβείς ιδιότητες για το ενδοκρινικό σύστημα.</p>
--	--	--	--	--	--	--	--

Α/Α	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαίτεροι όροι
324	Myclobutanil Αριθ. CAS: 88671-89-0 CIPAC No. 442	(RS)-2-(4-χλωροφαινόλη)-2-(1H-1,2,4-τριαζολ-1-υλομεθυλεξανοντρίλιο)	≥ 925 g/kg Η ουσία πρόσμειξης 1-μεθυλοσπυρολιδινόλη-2 δεν θα πρέπει να υπερβαίνει το 1g/kg στην καθαρά τεχνική ουσία	2011/2/ΕΚ	01.06.2011	31.05.2021	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως μυκητοκτόνο. ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενταίων αρχών του Παραρτήματος IV, πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης σχετικά με την ουσία myclobutanil, 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 23 Νοεμβρίου 2010. Κατά τη συνολική αυτή αξιολόγηση η αρμόδια αρχή πρέπει να αποδίδει ιδιαίτερη προσοχή στην προστασία του χειριστή και να εξασφαλίζει ότι οι όροι χρήσης συνιστούν τη χρησιμοποίηση κατάλληλου ατομικού προστατευτικού εξοπλισμού όπου ενδείκνυται. Οι όροι χρήσης θα πρέπει να περιλαμβάνουν εφαρμογή μέτρων άμβλυνσης του κινδύνου, όπου χρειάζεται. Η αρμόδια αρχή ζητά να υποβληθούν επιβεβαιωτικά στοιχεία σχετικά με τα κατάλοιπα της ουσίας myclobutanil και των μεταβολιτών της σε επόμενες καλλιεργητικές περιόδους, καθώς και πληροφορίες που επιβεβαιώνουν ότι τα διαθέσιμα στοιχεία σχετικά με τα κατάλοιπα καλύπτουν όλες τις ενώσεις που εμπύπτουν στον ορισμό των καταλοίπων. Η αρμόδια αρχή εξασφαλίζει ότι ο απών υποβάλλει τις εν λόγω επιβεβαιωτικές πληροφορίες στην Επιτροπή έως τις 31 Ιανουαρίου 2013.

1. Η αρμόδια αρχή, σύμφωνα με το Νόμο, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την ουσία myclobutanil ως δραστική ουσία έως τις 30 Νοεμβρίου 2011.

Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ιδιαίτερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την ουσία myclobutanil, με εξαίρεση αυτούς του μέρους Β της καταχώρισης που αφορούν αυτή τη δραστική ουσία, καθώς 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 myclobutanil, 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 Μαΐου 2011 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 myclobutanil. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, εξακριβώνει αν το προϊόν εξακολουθεί να 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 myclobutanil ως τη μόνη δραστική ουσία τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως την 31η Μαΐου 2015 το αργότερο· ή
- β) σε περίπτωση που το προϊόν περιέχει myclobutanil ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Μαΐου 2015 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανακλήση 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	Εναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαιτεροι όροι
325	Bupropfezin Αριθ. CAS: 953030-84-7 Αριθ. CIPAC: 681	(Z)-2-τριπ.-βουτυλιμινο-3-ισοπροπυλο-5-φαινυλο-1,3,5-θειαδιαζίν-4-όνη	≥ 985 g/kg	2011/6/ΕΚ	01.02.2011	31.01.2021	<p>ΜΕΡΟΣ Α</p> <p>Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως εντομοκτόνο 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 σχετικά με την ουσία bupropfezin, 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 23 Νοεμβρίου 2010.</p> <p>Κατά τη συνολική αυτή αξιολόγηση η αρμόδια αρχή αποδίδει ιδιαίτερη προσοχή στα εξής:</p> <p>α) στην ασφάλεια των χειριστών και των εργαζομένων και να εξασφαλίζει ότι οι όροι χρήσης επιβάλλουν τον κατάλληλο εξοπλισμό ατομικής προστασίας, όπου χρειάζεται·</p> <p>β) η έκθεση μέσω διατροφής των καταναλωτών στους μεταβολίτες της ουσίας bupropfezin (ανλίνη) στα επεξεργασμένα τρόφιμα·</p> <p>γ) στην εφαρμογή της ενδεικνυόμενης περιόδου αναμονής για καλλιέργειες αμειψιστοράς σε θερμοκήπια·</p> <p>δ) στον κίνδυνο για τους υδρόβιους οργανισμούς και να εξασφαλίζει ότι οι συνθήκες χρήσης επιβάλλουν επαρκή μέτρα μετριασμού του κινδύνου, εφόσον κρίνεται κατάλληλο.</p> <p>Η αρμόδια αρχή ζητά την υποβολή επιβεβαιωτικών πληροφοριών όσον αφορά τους παράγοντες επεξεργασίας και μετατροπής για την εκτίμηση του κινδύνου</p>

										για τους καταναλωτές.	<p>Η αρμόδια αρχή εξασφαλίζει ότι ο αιτών υποβάλλει τις εν λόγω επιβεβαιωτικές πληροφορίες στην Επιτροπή έως τις 31 Ιανουαρίου 2013.</p>
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	-----------------------	--

A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινωνική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαίτεροι όροι
326	Dodine Αριθ. CAS: 2439-10-3 Αριθ. CIPAC: 101	1-οξικό δωδεκυλογουανιδίνιο	≥ 950 g/kg	2011/9/EK	01.06.2011	31.05.2021	<p>ΜΕΡΟΣ Α</p> <p>Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως μυκητοκτόνο.</p> <p>ΜΕΡΟΣ Β</p> <p>Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV, πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης σχετικά με την ουσία dodine, 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 23 Νοεμβρίου 2010.</p> <p>Κατά τη συνολική αυτή αξιολόγηση η αρμόδια αρχή αποδίδει ιδιαίτερη προσοχή στα εξής:</p> <p>α) στο δυνητικό μακροπρόθεσμο κίνδυνο για τα πτηνά και τα θηλαστικά·</p> <p>β) στον κίνδυνο για τους υδρόβιους οργανισμούς και στην εξασφάλιση ότι οι όροι χρήσης επιβάλλουν κατάλληλα μέτρα άμβλυνσης του κινδύνου·</p> <p>γ) στον κίνδυνο για τα μη στοχευόμενα φυτά εκτός του αγρού και στην εξασφάλιση ότι οι όροι χρήσης επιβάλλουν κατάλληλα μέτρα άμβλυνσης του κινδύνου·</p> <p>δ) στην παρακολούθηση των ορίων καταλοίπων στα μηλαειδή.</p> <p>Η αρμόδια αρχή ζητά να υποβληθούν επιβεβαιωτικά στοιχεία σχετικά με:</p> <p>α) την αξιολόγηση του μακροπρόθεσμου κινδύνου για τα πτηνά και τα θηλαστικά·</p> <p>β) την αξιολόγηση του κινδύνου στα φυσικά επιφανειακά υδάτινα συστήματα όπου ενδεχομένως έχουν σχηματιστεί βασικοί μεταβολίτες.</p>

					<p>Η αρμόδια αρχή εξασφαλίζει ότι ο απών υποβάλλει στην Επιτροπή τις εν λόγω επιβεβαιωτικές πληροφορίες έως τις 31 Μαΐου 2013.</p>
	<p>1. Η αρμόδια αρχή, σύμφωνα με το Νόμο, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την ουσία dodine ως δραστική ουσία έως τις 30 Νοεμβρίου 2011.</p>	<p>Εως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνεται, ιδιαίτερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την ουσία dodine, με εξαίρεση αυτού του μέρους Β της καταχώρισης που αφορούν αυτή τη δραστική ουσία, καθώς 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 dodine, 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 Μαΐου 2011 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 dodine. 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>Υστερα από τον προσδιορισμό αυτό, η αρμόδια αρχή:</p>	<p>α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει dodine ως τη μόνη δραστική ουσία τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως την 31η Μαΐου 2015 το αργότερο· ή</p>
					<p>β) σε περίπτωση που το προϊόν περιέχει dodine ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Μαΐου 2015 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
327	Hymexazol Αριθ. CAS: 10004-44-1 Αριθ. CIPAC: 528	5-μεθυλοισοξαζολ-3-όλη (ή 5-μεθυλ-1,2-οξαζολ-3-όλη)	≥ 985 g/kg	2011/5/ΕΚ	01.06.2011	31.05.2021	<p>ΜΕΡΟΣ Α</p> <p>Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως μυκητοκτόνο για επένδυση σπάρων ζαχάρουτευτων σε επαγγελματικές εγκαταστάσεις επεξεργασίας σπάρων.</p> <p>ΜΕΡΟΣ Β</p> <p>Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV, πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης σχετικά με την ουσία hymexazol, 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 23 Νοεμβρίου 2010.</p> <p>Κατά τη συνολική αυτή αξιολόγηση η αρμόδια αρχή αποδίδει ιδιαίτερη προσοχή στα εξής:</p> <ul style="list-style-type: none"> - στην ασφάλεια των χειριστών και των εργαζομένων. Οι όροι χορήγησης της άδειας περιλαμβάνουν, εφόσον κρίνεται αναγκαίο, μέτρα προστασίας, - στον κίνδυνο για τα σποροφάγα πτηνά και τα θηλαστικά. <p>Οι όροι χρήσης θα πρέπει να περιλαμβάνουν εφαρμογή μέτρων άμβλυνσης του κινδύνου, όπου χρειάζεται.</p> <p>Η αρμόδια αρχή ζητά να υποβληθούν επιβεβαιωτικές πληροφορίες όσον αφορά τη φύση των υπολειμμάτων στις ριζωματώδεις καλλιέργειες και τον κίνδυνο για τα σποροφάγα πτηνά και τα θηλαστικά.</p> <p>Η αρμόδια αρχή εξασφαλίζει ότι ο αιτών υποβάλλει στην Επιτροπή τις εν λόγω επιβεβαιωτικές πληροφορίες έως τις 31 Μαΐου 2013.</p>

1. Η αρμόδια αρχή, σύμφωνα με το Νόμο, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την ουσία hymexazol ως δραστική ουσία έως την 1^η Δεκεμβρίου 2011.

Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ιδιαίτερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την ουσία hymexazol, με εξαίρεση αυτούς του μέρους Β της καταχώρισης που αφορούν αυτή τη δραστική ουσία, καθώς 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 hymexazol, 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 Μαΐου 2011 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 hymexazol. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, εξακριβώνει αν το προϊόν εξακολουθεί να 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 hymexazol ως τη μόνη δραστική ουσία τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως την 31η Μαΐου 2015 το αργότερο· ή
- β) σε περίπτωση που το προϊόν περιέχει hymexazol ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Μαΐου 2015 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
328	Triflumuron Αριθ. CAS: 64628-44-0 Αριθ. CIPAC: 548	1-(2-χλωροβενζυλο-3-[4-τριφθορομεθοξυφαινυλ]ουρία	<p>≥ 955 g/kg</p> <p>Προσμίξεις:</p> <ul style="list-style-type: none"> - N,N'-δισ-[4-(τριφθορομεθοξυ)φαινυλ]ουρία: το ανώτερο 1 g/kg - 4-(τριφθορομεθοξυ)ανιλίνη: το ανώτερο 5 g/kg 	2011/23/ΕΚ	01.04.2011	31.03.2021	<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 σχετικά με την ουσία triflumuron, 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 28 Ιανουαρίου 2011.</p> <p>Κατά τη συνολική εκτίμηση η αρμόδια αρχή πρέπει να δίνει ιδιαίτερη προσοχή στα εξής:</p> <ul style="list-style-type: none"> - την προστασία του περιβάλλοντος, - την προστασία των μελιφόρων μελισσών. <p>Στους όρους έγκρισης πρέπει να περιλαμβάνονται μέτρα άμβλυσης του κινδύνου, όπου χρειάζεται.</p> <p>Στους όρους έγκρισης πρέπει να περιλαμβάνονται μέτρα άμβλυσης του κινδύνου, όπου χρειάζεται.</p> <p>Συνεπώς, η αρμόδια αρχή διασφαλίζει ότι ο αιτών υποβάλλει στην Επιτροπή επιβιβαστικές πληροφορίες όσον αφορά τον μακροπρόθεσμο κίνδυνο για τα πτηνά, τον κίνδυνο για τα υδρόβια σπόνδυλα και τον κίνδυνο για την ανάπτυξη των απογόνων μελισσών.</p> <p>Η αρμόδια αρχή εξασφαλίζει ότι ο αιτών υποβάλλει τις εν λόγω επιβιβαστικές πληροφορίες στην Επιτροπή έως τις 31 Μαρτίου 2013.</p>

Α/Α	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαίτεροι όροι
329	Bispyribac Αριθ. CAS 125401-75-4 Αριθ. CIPAC 748	2,6-δισ(4,6- διμεθοξυτυριμιδιν-2- υλοξυ)βενζοϊκό οξύ	≥ 930 g/kg (το οποίο αναφέρεται ως bispyribac- sodium)	2011/22/ΕΚ	01.08.2011	31.07.2021	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως ζιζανιοκτόνο στο ρύζι. ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενισίων αρχών του Παραρτήματος IV, πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης σχετικά με την ουσία bispyribac, 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 28 Ιανουαρίου 2011. Κατά τη συνολική εκτίμηση η αρμόδια αρχή πρέπει να δίνει ιδιαίτερη προσοχή στην προστασία των υπόγειων υδάτων, όταν η δραστική ουσία χρησιμοποιείται σε περιοχές με ευπαθείς έδαφος και/ή ευπαθείς κλιματικές συνθήκες. Στους όρους έγκρισης πρέπει να περιλαμβάνονται μέτρα άμβλυνσης του κινδύνου, όπου χρειάζεται. Η αρμόδια αρχή πρέπει να ζητήσει την υποβολή περισσότερων πληροφοριών όσον αφορά την πιθανή μόλυνση του υπόγειου υδροφόρου ορίζοντα από τους μεταβολίτες M03 (2-υδροξυ-4,6- διμεθοξυτυριμιδιν), M04 (2,4-διυδροξυ-6- μεθοξυτυριμιδιν) και M10 (2-υδροξυ-6- υλοξυ-6-μεθοξυτυριμιδιν-2- υλοξυβενζοϊκό νάτριο). Εξασφαλίζει ότι ο απών υποβάλλει τις εν λόγω πληροφορίες στην Επιτροπή έως τις 31 Ιουλίου 2013.

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

Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνεται, ιδιαίτερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την ουσία bispyribac, με εξαίρεση αυτούς του μέρους Β της καταχώρισης που αφορούν αυτή τη δραστική ουσία, καθώς 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 bispyribac, 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^η Ιουλίου 2011 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 bispyribac. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, εξακριβώνει αν το προϊόν εξακολουθεί να 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 bispyribac ως τη μόνη δραστική ουσία τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως την 31 Ιανουαρίου 2013 το αργότερο· ή
- β) σε περίπτωση που το προϊόν περιέχει bispyribac ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Ιανουαρίου 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.

A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαίτεροι όροι
330	Profoxydim Αριθ. CAS 139001-49-3 Αριθ. CIPAC 621	2-[(1E/Z)-[(2RS)-2-(4-χλωροφαινοξυ)προπασξυμινό]βουτυλο]-3-υδροξυ-5-[(3RS,3SR)-τετραύδρο-2H-θειοπυραν-3-υλο]κυκλοεξ-2-ενόνη	> 940 g/kg	2011/14/ΕΚ	01.08.2011	31.07.2021	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως ζιζανιοκτόνο στο ρύζι. ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV, πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης σχετικά με την ουσία profoxydim, και ιδίως τα παραρτήματα I και II αυτής, όπως οριστικοποιήθηκαν στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 28 Ιανουαρίου 2011. Κατά τη συνολική αυτή αξιολόγηση η αρμόδια αρχή αποδίδει ιδιαίτερη προσοχή στα εξής: - στην προστασία των υπογείων υδάτων, όταν η δραστική ουσία εφαρμόζεται σε περιοχές με εύλατο έδαφος ή/και κλιματικές συνθήκες. - τον μακροχρόνιο κίνδυνο για τους μη στοχευόμενους οργανισμούς. Στους όρους έγκρισης πρέπει να περιλαμβάνονται μέτρα άμβλυνσης του κινδύνου, όπου χρειάζεται.

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

Εως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνεται, ιδιαίτερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την ουσία profoxydim, με εξαίρεση αυτούς του μέρους Β της καταχώρησης που αφορούν αυτή τη δραστική ουσία, καθώς 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 συγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει profoxydim, 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^η Ιουλίου 2011 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 καταχώρησης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με την ουσία profoxydim. 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.

Υστερα από τον προσδιορισμό αυτό, η αρμόδια αρχή:

- α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει profoxydim ως τη μόνη δραστική ουσία τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως την 31 Ιανουαρίου 2013 το αργότερο· ή
- β) σε περίπτωση που το προϊόν περιέχει profoxydim ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Ιανουαρίου 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.

A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαιτεροί όροι
331	Diethofencarb Αριθ. CAS: 87130-20-9 Αριθ. CIPAC: 513	3,4-διαθιοξυκαρβανιλικό ισοπροπύλιο	≥ 970 g/kg Προσμίξεις: Τολουόλιο: 1 g/kg κατ' ανώτατο όριο	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία 2011/26/ΕΚ	01.06.2011	31.05.2021	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 σχετικά με την ουσία diethofencarb, και ιδίως τα προσαρήματα I και II αυτής, όπως οριστικοποιήθηκαν στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 28 Ιανουαρίου 2011. Κατά τη συνολική αυτή αξιολόγηση, η αρμόδια αρχή πρέπει να αποδίδει ιδιαίτερη προσοχή στην επικινδυνότητα για τους υδρόβιους οργανισμούς και τα μη στοχευόμενα αρθρόποδα, και πρέπει να εξασφαλίσει ότι οι όροι χρήσης περιλαμβάνουν την εφαρμογή επαρκών μέτρων άμβλυσης του κινδύνου. Η αρμόδια αρχή πρέπει να ζητήσει την υποβολή επιβεβαιωτικών στοιχείων σχετικά με: α) την πιθανή απορρόφηση του μεταβολίτη 6-NO 2-DFC στις επόμενες καλλιέργειες β) την εκτίμηση επικινδυνότητας για τα μη στοχευόμενα είδη αρθρόποδων. Η αρμόδια αρχή πρέπει να εξασφαλίσει ότι ο αιτών θα υποβάλει τα εν λόγω στοιχεία στην <u>Επιτροπή έως τις 31 Μαΐου 2013</u> .

1. Η αρμόδια αρχή, σύμφωνα με το Νόμο, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την ουσία diethofencarb ως δραστική ουσία έως τις 30 Νοεμβρίου 2011.

Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνεται, ιδιαίτερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την ουσία diethofencarb, με εξαίρεση αυτούς του μέρους Β της καταχώρισης που αφορούν αυτή τη δραστική ουσία, καθώς 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 diethofencarb, είτε ως μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες που έχουν περιληφθεί στο σύνολό τους στο Παράρτημα Ι του Νόμου έως τις 31 Μαΐου 2011 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 diethofencarb. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, εξακριβώνει αν το προϊόν εξακολουθεί να 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 diethofencarb ως τη μόνη δραστική ουσία τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως την 31η Μαΐου 2015 το αργότερο· ή
- β) σε περίπτωση που το προϊόν περιέχει diethofencarb ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Μαΐου 2015 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανάκληση στην αντίστοιχη Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρίστηκε η 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	Ιδιαιτεροί όροι
332	Etridiazole Αριθ. CAS: 2593-15-9 Αριθ. CIPAC: 518	αιθυλο-3-τριχλωρομεθυλο-1,2,4-θειαδιαζολ-5-υλαιθέρας	≥ 970 g/kg	2011/29/EK	01.06.2011	31.05.2021	<p>MEPOΣ A</p> <p>Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνο ως μυκητοκτόνο σε συστήματα καλλιέργειας εκτός εδάφους σε θερμοκήπια.</p> <p>MEPOΣ B</p> <p>Κατά την αξιολόγηση αιτήσεων για τη χορήγηση έγκρισης σε φυτοπροστατευτικά προϊόντα που περιέχουν etridiazole για άλλες χρήσεις πλην των καλλωπιστικών φυτών, η αρμόδια αρχή πρέπει να προσέχουν ιδιαίτερα τα κριτήρια του άρθρου 4 παράγραφος 1 στοιχείο β) και να εξασφαλίζει την προσκόμιση των αναγκαίων στοιχείων και πληροφοριών προτού χορηγήσει την έγκριση.</p> <p>Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV, πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης σχετικά με την ουσία etridiazole, 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 28 Ιανουαρίου 2011.</p> <p>Κατά τη συνολική αυτή αξιολόγηση, η αρμόδια αρχή:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. δίνει ιδιαίτερη προσοχή στους κινδύνους για τους χρήστες και τους εργαζόμενους και διασφαλίζει ότι οι συνθήκες χρήσης περιλαμβάνουν την εφαρμογή των κατάλληλων μέτρων για την άμβλυνση του κινδύνου. 2. διασφαλίζει ότι εφαρμόζονται κατάλληλα μέτρα διαχείρισης των λυμάτων όσον αφορά τα λύματα από την άρδευση συστημάτων καλλιέργειας εκτός εδάφους. Η αρμόδια αρχή που επιτρέπει την έκλυση

<p>λυμάτων στο αποχετευτικό δίκτυο ή στα φυσικά ύδατα πρέπει να εξασφαλίζει ότι διενεργείται κατάλληλη αξιολόγηση κινδύνου.</p>	<p>3. δίνει ιδιαίτερη προσοχή στους κινδύνους για τους υδρόβιους οργανισμούς και διασφαλίζει ότι οι συνθήκες χρήσης περιλαμβάνουν την εφαρμογή των κατάλληλων μέτρων για την άμβλυνση του κινδύνου.</p>	<p>Η αρμόδια αρχή ζητά να υποβληθούν επιβεβαιωτικά στοιχεία σχετικά με:</p>	<p>1. τις προδιαγραφές του τεχνικού υλικού, όπως παρασκευάζεται στο εμπόριο, με κατάλληλα αναλυτικά στοιχεία</p>	<p>2. τη σημασία των προσμείξεων</p>	<p>3. την ισοδυναμία μεταξύ των προδιαγραφών του τεχνικού υλικού, όπως παρασκευάζεται εμπορικά, και των προδιαγραφών του υλικού δοκιμής που χρησιμοποιήθηκε στους φακέλους οικοτοξικότητας</p>	<p>4. τη σημασία των φυτικών μεταβολιτών 5-hydroxy-ethoxy etridiazole acid και 3-hydroxy methyl etridiazole</p>	<p>5. την έμμεση έκθεση των υπόγειων υδάτων και των οργανισμών που ζουν στο έδαφος στην ουσία etridiazole και στους μεταβολίτες της στο έδαφος, dichloro- etridiazole και etridiazole acid</p>	<p>6. τη μεταφορά σε μεγάλη και μικρή απόσταση του etridiazole acid μέσω του αέρα.</p>	<p>Η αρμόδια αρχή διασφαλίζει ότι ο αιτών υποβάλει στην Επιτροπή τις πληροφορίες σχετικά με τα σημεία 1, 2 και 3 πριν από την 1η Δεκεμβρίου 2011 και τις πληροφορίες σχετικά με τα σημεία 4, 5 και 6 έως τις 31 Μαΐου 2013.</p>
---	---	---	--	--------------------------------------	--	---	--	--	---

1. Η αρμόδια αρχή, σύμφωνα με το Νόμο, τροποποιεί ή ανασκαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την ουσία etridiazole ως δραστική ουσία έως τις 30 Νοεμβρίου 2011.

Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνεται, ιδιαίτερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος Ι του Νόμου σχετικά με την ουσία etridiazole, με εξαίρεση αυτούς του μέρους Β της καταχώρισης που αφορούν αυτή τη δραστική ουσία, καθώς 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 etridiazole, είτε ως μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες που έχουν περιληφθεί στο σύνολό τους στο Παράρτημα Ι του Νόμου έως τις 31 Μαΐου 2011 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 Ι του Νόμου σχετικά με την ουσία etridiazole. 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.

Υστερα από τον προσδιορισμό αυτό, η αρμόδια αρχή:

α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει etridiazole ως τη μόνη δραστική ουσία τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση έως την 31η Μαΐου 2015 το αργότερο· ή

β) σε περίπτωση που το προϊόν περιέχει etridiazole ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Μαΐου 2015 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 Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαιτεροί όροι
333	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης Ινδολυβουτυρικό οξύ Αριθ. CAS: 133-32-4 Αριθ. CIPAC: 830	Ονομασία IUPAC 4-(1H-νδολ-3-υλο)βουτυρικό οξύ	Καθαρότητα ≥ 994 g/kg	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία 2011/28/EK	Έναρξη ισχύος 01.06.2011	Λήξη της καταχώρησης 31.05.2021	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως ρυθμιστής αύξησης σε καλλωπιστικά φυτά. ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV, πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης σχετικά με την ουσία ινδολυβουτυρικό οξύ, 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 28 Ιανουαρίου 2011. Για τη συνολική αξιολόγηση η αρμόδια αρχή πρέπει να δίνει ιδιαίτερη προσοχή στην ασφάλεια των χειριστών και των εργαζομένων. Οι όροι έγκρισης πρέπει να προβλέπουν τη χρήση κατάλληλου ατομικού εξοπλισμού προστασίας και μέτρα άμβλυνσης του κινδύνου για τη μείωση της έκθεσης. Η αρμόδια αρχή ζητά να υποβληθούν περαιτέρω πληροφορίες που να επιβεβαιώνουν: α) ότι το ινδολυβουτυρικό οξύ δεν είναι κλαστογόνο· β) τις τάσεις αμμού του ινδολυβουτυρικού οξέος και, συνεπώς, μελέτη της τοξικότητας διά της εισπνοής· γ) τη φυσική συγκέντρωση υποβάθρου ινδολυβουτυρικού οξέος στο έδαφος. Η αρμόδια αρχή εξασφαλίζει ότι ο απών υποβάλλει τις εν λόγω επιβεβαιωτικές πληροφορίες στην Επιτροπή έως τις 31 Μαΐου 2013.

1. Η αρμόδια αρχή, σύμφωνα με το Νόμο, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την ουσία ινδολυβουτυρικό οξύ ως δραστική ουσία έως τις 30 Νοεμβρίου 2011.

Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ιδιαίτερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την ουσία ινδολυβουτυρικό οξύ, με εξαίρεση αυτούς του μέρους Β της καταχώρισης που αφορούν αυτή τη δραστική ουσία, καθώς 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.

2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει ινδολυβουτυρικό οξύ, 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 Μαΐου 2011 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 ινδολυβουτυρικό οξύ. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, εξακριβώνει αν το προϊόν εξακολουθεί να 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 ινδολυβουτυρικό οξύ ως τη μόνη δραστική ουσία τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως την 31η Μαΐου 2015 το αργότερο·
ή

β) σε περίπτωση που το προϊόν περιέχει ινδολυβουτυρικό οξύ ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Μαΐου 2015 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανακλήση 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 Καινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαίτεροι όροι
334	Oryzalin Αριθ. CAS: 19044-88-3 Αριθ. CIPAC: 537	3,5-δινιτρο-N4,N4-διπροπιύλοσουλφονιλαμιδίο	≥ 960 g/kg N-νιτροδοδιπροπιλαμίνη: ≤ 0,1mg/kg Τολουόλιο: ≤ 4 g/kg	2011/27/ΕΚ	01.06.2011	31.05.2021	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως ζιζανιοκτόνο. ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενισίων αρχών του Παραρτήματος IV, πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης σχετικά με την ουσία oxyzalin, 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 28 Ιανουαρίου 2011. Κατά τη συνολική αυτή αξιολόγηση, η αρμόδια αρχή πρέπει να αποδώσει ιδιαίτερη προσοχή στα εξής: 1. στην ασφάλεια των χειριστών και να εξασφαλίζει ότι οι όροι χρήσης προβλέπουν τη χρήση κατάλληλου εξοπλισμού ατομικής προστασίας. 2. στην προστασία των υδρόβιων οργανισμών και των φυτών που δεν αποτελούν στόχο. 3. στην προστασία των υπόγειων υδάτων, εάν η δραστική ουσία εφαρμόζεται σε περιοχές με ευπαθείς έδαφος και/ή κλιματικές συνθήκες. 4. στον κίνδυνο για χορτοφάγα πτηνά και θηλαστικά. 5. στον κίνδυνο για μέλισσες, την εποχή της ανθοφορίας. Στους όρους έγκρισης πρέπει να περιλαμβάνονται μέτρα αμβλυνσης του κινδύνου, όπου χρειάζεται. Η αρμόδια αρχή εφαρμόζει προγράμματα

παρακολούθησης για να ελέγξει εάν έχουν μολυνθεί τα υπόγεια ύδατα από τους μεταβολίτες OR13 2-αιθυλο-7-νιτρο-1-προπυλο-1Η-βενζιμιδαζολο-5-σουλφοναμίδιο και OR15 2-αιθυλο-7-νιτρο-1Η-βενζιμιδαζολο-5-σουλφοναμίδιο σε ευπαθείς περιοχές, όπου ενδείκνυται.

Η αρμόδια αρχή ζητά να υποβληθούν επιβεβαιωτικά στοιχεία σχετικά με:

1. τις προδιαγραφές του τεχνικού υλικού, όπως παρασκευάζεται εμπορικά, κατάλληλα αναλυτικά δεδομένα, καθώς και πληροφορίες για τη σημασία των προσμειξών, που, για λόγους εμπιστευτικότητας, αναφέρονται ως προσμειξείς 2, 6, 7, 9, 10, 11, 12.
2. τη σημασία του υλικού δοκίμης που χρησιμοποιήθηκε στους φακέλους τοξικότητας με βάση τις προδιαγραφές του τεχνικού υλικού.
3. την αξιολόγηση επικινδυνότητας για τους υδρόβιους οργανισμούς.
4. τη σημασία των μεταβολιτών OR13 και OR15 και την αντίστοιχη αξιολόγηση επικινδυνότητας των υπόγειων υδάτων, εφόσον η ουσία ογζαλίνη ταξινομηθεί βάσει του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1272/2008 ΕΕ L 353 της 31.12.2008, σ. 1, ως "ύποπτη πρόκλησης καρκίνου".

Η αρμόδια αρχή εξασφαλίζει ότι ο αιτών υποβάλλει στην Επιτροπή τα στοιχεία που αναφέρονται στα σημεία (1) και (2) πριν από την 1η Δεκεμβρίου 2011 και τα στοιχεία που αναφέρονται στο σημείο (3) πριν από τις 31 Μαΐου 2013. Τα στοιχεία που αναφέρονται στο σημείο (4) υποβάλλονται εντός έξι μηνών από την κοινοποίηση της απόφασης για την ταξινόμηση του ογζαλίν.

1. Η αρμόδια αρχή, σύμφωνα με το Νόμο, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την ουσία oxyzalin ως δραστική ουσία έως τις 30 Νοεμβρίου 2011.

Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ιδιαίτερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την ουσία oxyzalin, με εξαίρεση αυτούς του μέρους Β της καταχώρισης που αφορούν αυτή τη δραστική ουσία, καθώς 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.

2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει oxyzalin, 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 Μαΐου 2011 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 oxyzalin. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, εξακριβώνει αν το προϊόν εξακολουθεί να 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 oxyzalin ως τη μόνη δραστική ουσία τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως την 31η Μαΐου 2015 το αργότερο·
ή

β) σε περίπτωση που το προϊόν περιέχει oxyzalin ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Μαΐου 2015 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
335	Tau-fluvalinate Αριθ. CAS: 102851-06-9 Αριθ. CIPAC: 786	RS)-α-cyano-3-phenoxybenzyl N-(2-chloro-5,5-difluoro-p-tolyl)-D-valinate (Ποσοστό ισομερών 1:1)	≥ 920 g/kg (ισομερή R-α-κυανο και S-α-κυανο σε αναλογία 1:1) Προσμίξεις: Τολουόλιο: το ανώτερο 5 g/kg	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία 2011/19/ΕΚ	01.06.2011	31.05.2021	MEPOΣ A Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνο ως εντομοκτόνο και ακαρεοκτόνο. MEPOΣ B Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV, πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης σχετικά με την ουσία tau-fluvalinate, 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 28 Ιανουαρίου 2011. Κατά τη συνολική αυτή αξιολόγηση η αρμόδια αρχή αποδίδει ιδιαίτερη προσοχή στα εξής: α) στον κίνδυνο για τους υδρόβιους οργανισμούς και στην εξασφάλιση ότι οι όροι χρήσης προβλέπουν την εφαρμογή κατάλληλων μέτρων άμβλυνσης του κινδύνου· β) στον κίνδυνο για τα μη στοχευόμενα αρθρόποδα και στην εξασφάλιση ότι οι όροι χρήσης προβλέπουν την εφαρμογή κατάλληλων μέτρων άμβλυνσης του κινδύνου· γ) το υλικό δοκιμής που χρησιμοποιήθηκε στους φακέλους τοξικότητας συγκρίνεται και επαληθεύεται ως προς την προδιαγραφή του τεχνικού υλικού, όπως αυτό παράγεται για εμπορικούς σκοπούς. Η αρμόδια αρχή ζητά να υποβληθούν επιβεβαιωτικά στοιχεία σχετικά με: - τον κίνδυνο βιοσυσσώρευσης / βιομεγέθυνσης στο υδάτινο περιβάλλον, - τον κίνδυνο για τα μη στοχευόμενα αρθρόποδα·

						<p>Η αρμόδια αρχή εξασφαλίζει ότι ο αιτών υποβάλλει τις εν λόγω επιβεβαιωτικές πληροφορίες στην Επιτροπή έως τις 31 Μαΐου 2013.</p> <p>Η αρμόδια αρχή εξασφαλίζει ότι ο αιτών υποβάλλει επιβεβαιωτικές πληροφορίες δύο έτη μετά την έκδοση συγκεκριμένων οδηγιών, όσον αφορά τις δυναμικές επιπτώσεις στο περιβάλλον από την ενδεχόμενη εναντιοεκλεκτική υποβάθμιση των περιβαλλοντικών υποστρωμάτων.</p>
<p>1. Η αρμόδια αρχή, σύμφωνα με το Νόμο, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την ουσία tau-fluvalinate ως δραστική ουσία έως τις 30 Νοεμβρίου 2011.</p> <p>Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνεται, ιδίαιτερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την ουσία tau-fluvalinate, με εξαίρεση αυτούς του μέρους Β της καταχώρισης που αφορούν αυτή τη δραστική ουσία, καθώς 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 tau-fluvalinate, 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 Μαΐου 2011, 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 tau-fluvalinate. 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>Υστερα από τον προσδιορισμό αυτό, η αρμόδια αρχή:</p> <p>α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει tau-fluvalinate ως τη μόνη δραστική ουσία τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως την 31η Μαΐου 2015 το αργότερο ή β) σε περίπτωση που το προϊόν περιέχει tau-fluvalinate ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Μαΐου 2015 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	Ιδιαίτεροι όροι
336	Clethodim Αριθ. CAS: 99129-21-2 Αριθ. CIPAC: 508	(5RS)-2-[(1EZ)-1-[(2E)-3-χλωροαλλυλοξυμινο]προπυλο]-5-[(2RS)-2-(σιθλοθειο)προπυλο]-3-υδροξυκυκλοεξ-2-εν-1-όνη	≥ 930 g/kg Προσμίξεις: τολουόλιο: 4 g/kg κατ' ανώτατο όριο	2011/21/EK	01.06.2011	31.05.2021	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως ζιζανιοκτόνο στα ζαχαρότευτλα. ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενσίων αρχών του Παραρτήματος IV, πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης σχετικά με την ουσία clethodim, 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 28 Ιανουαρίου 2011. Στην εν λόγω συνολική εκτίμηση η αρμόδια αρχή επικεντρώνει ιδιαίτερα την προσοχή της στην προσστασία των υδραβίων οργανισμών, των πτηνών και των θηλαστικών και εξασφαλίζει ότι οι όροι χρήσης περιλαμβάνουν την εφαρμογή κατάλληλων μέτρων για τον περιορισμό του κινδύνου. Η αρμόδια αρχή απαιτεί την υποβολή επιβεβαιωτικών πληροφοριών με βάση τις πιο πρόσφατες επιστημονικές γνώσεις, όσον αφορά: - τις εκτιμήσεις έκθεσης του εδάφους και των υπογείων υδάτων, - τον ορισμό των καταλοίπων για την εκτίμηση επικινδυνότητας. Η αρμόδια αρχή εξασφαλίζει ότι ο αιτών υποβάλλει τις εν λόγω επιβεβαιωτικές πληροφορίες στην Επιτροπή έως τις 31 Μαΐου 2013.

1. Η αρμόδια αρχή, σύμφωνα με το Νόμο, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την ουσία clethodim ως δραστική ουσία έως τις 30 Νοεμβρίου 2011.

Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ιδιαίτερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος Ι του Νόμου σχετικά με την ουσία clethodim, με εξαίρεση αυτούς του μέρους Β της καταχώρισης που αφορούν αυτή τη δραστική ουσία, καθώς 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 clethodim, είτε ως μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες που έχουν περιληφθεί στο σύνολό τους στο Παράρτημα Ι του Νόμου έως τις 31 Μαΐου 2011 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επανεξιολογεί 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 Ι του Νόμου σχετικά με την ουσία clethodim. 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.

Υστερα από τον προσδιορισμό αυτό, η αρμόδια αρχή:

- α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει clethodim ως τη μόνη δραστική ουσία τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως την 31η Μαΐου 2015 το αργότερο ή
- β) σε περίπτωση που το προϊόν περιέχει clethodim ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Μαΐου 2015 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 Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαίτεροι όροι
337	Bupirimate Αριθ. CAS: 41483-43-6 Αριθ. CIPAC: 261	Διμεθυλοσουλφαμικό 5-βουτυλ-2- αιθυλαμινο-6-μεθυλοπυριμιδιν-4-ύλιο	≥ 945 g/kg Προσμίξεις: Εthiritalol: μέγιστο 2 g/kg Τολουόλιο: μέγιστο 3 g/kg	2011/25/ΕΚ	01.06.2011	31.05.2021	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως μικροκτόνο. ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV, πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης σχετικά με την ουσία bupirimate, 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 28 Ιανουαρίου 2011. Κατά τη συνολική εκτίμηση η αρμόδια αρχή πρέπει να δίνει ιδιαίτερη προσοχή στα εξής: - στην προστασία των υδρόβιων οργανισμών. Στους όρους έγκρισης πρέπει να περιλαμβάνονται μέτρα άμβλυσης του κινδύνου, όπου χρειάζεται, - στην προστασία των υπόγειων 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, - στην επικινδυνότητα για τα μη στοχευόμενα αρθρόποδα του αγρού. Η αρμόδια αρχή ζητά να υποβληθούν επιβεβαιωτικά στοιχεία σχετικά με: (1) τις προδιαγραφές του τεχνικού υλικού, όπως παρασκευάζεται εμπορικά, με κατάλληλα αναλυτικά δεδομένα, συμπεριλαμβανομένων πληροφοριών για τη σημασία των προσμίξεων, (2) την αντιστοιχία μεταξύ των προδιαγραφών του τεχνικού υλικού, όπως

παρασκευάζεται εμπιρικά, και των προδιαγραφών του υλικού δοκιμής που χρησιμοποιήθηκε στους φακέλους τοξικότητας.

(3) τις κινητικές παραμέτρους, την υποβάθμιση του εδάφους και τις παραμέτρους της προσρόφησης και της εκρόφησης για τον βασικό μεταβολίτη εδάφους DE-B De-ethyl-buripimate.

Η αρμόδια αρχή εξασφαλίζει ότι ο σπών υποβάλλει στην Επιτροπή τα εν λόγω επιβεβαιωτικά στοιχεία και πληροφορίες που αναφέρονται στο σημείο (1) και στο σημείο (2) έως τις 30 Νοεμβρίου 2011 και τις πληροφορίες που αναφέρονται στο σημείο (3) έως τις 31 Μαΐου 2013.»

1. Η αρμόδια αρχή, σύμφωνα με το Νόμο, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την ουσία buripimate ως δραστική ουσία έως τις 30 Νοεμβρίου 2011.

Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ιδιαίτερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την ουσία buripimate, με εξαίρεση αυτού του μέρους B της καταχώρισης που αφορούν αυτή τη δραστική ουσία, καθώς 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 buripimate, 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 Μαΐου 2011 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 την ουσία buripimate. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, εξακριβώνει αν το προϊόν εξακολουθεί να πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του εδαφίου (1) του άρθρου 6A του Νόμου.

Ύστερα από τον προσδιορισμό αυτό, η αρμόδια αρχή:

- α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει buripimate ως τη μόνη δραστική ουσία τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως την 31η Μαΐου 2015 το αργότερο· ή
- β) σε περίπτωση που το προϊόν περιέχει buripimate ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Μαΐου 2015 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
338	Fenbutatin oxide Αριθ. CAS: 13356-08-6 Αριθ. CIPAC: 359	Οξείδιο του δις[τρις(2-μεθυλο-2-φαινυλοπροπυλο)-κασσιτέρου] (SD 31723): 3 g/kg κατ' ανώτατο όριο	≥ 970 g/kg Προσμίξεις: Οξείδιο του δις[τρις(2-μεθυλο-2-φαινυλοπροπυλο)-κασσιτέρου] (SD 31723): 3 g/kg κατ' ανώτατο όριο	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία 2011/30/ΕΚ	01.06.2011	31.05.2021	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως ακαρεοκτόνο σε θερμοκήπια. ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV, πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης σχετικά με την ουσία fenbutatin oxide, 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 28 Ιανουαρίου 2011. Κατά τη συνολική αυτή αξιολόγηση, η αρμόδια αρχή πρέπει να αποδοίει ιδιαίτερη προσοχή στα εξής: - στην τεχνική προδιαγραφή της περιεκτικότητας στην προσμειξη, - στα επίπεδα υπολειμμάτων σε ποικιλίες μικρόκαρπης ντομάτας (τύπου cherry), - στην ασφάλεια του χειριστή. Οι όροι χρήσης πρέπει να προβλεπουν τη χρήση κατάλληλου ατομικού εξοπλισμού προστασίας, όπου ενδείκνυται, - στον κίνδυνο για τους υδρόβιους οργανισμούς. Στους όρους έγκρισης πρέπει να περιλαμβάνονται μέτρα άμβλυνσης του κινδύνου, όπου ενδείκνυται. Η αρμόδια αρχή πρέπει να ζητά την υποβολή πληροφοριών που να επιβεβαιώνουν τα αποτελέσματα της αξιολόγησης επικινδυνότητας, με βάση τις τελευταίες επιστημονικές γνώσεις, όσον αφορά την προσμειξη SD 31723. Οι

							<p>πληροφορίες αυτές αφορούν τα ακόλουθα θέματα:</p> <p>α) γονιδοτοξικό δυναμικό· β) οικολογολογική σημασία· γ) φάσματα, σταθερότητα αποθήκευσης και μέθοδοι ανάλυσης στο σκεύασμα.</p> <p>Η αρμόδια αρχή εξασφαλίζει ότι ο αιτών υποβάλλει τις εν λόγω επιβεβαιωτικές πληροφορίες στην Επιτροπή έως τις 31 Μαΐου 2013.</p>
<p>1. Η αρμόδια αρχή, σύμφωνα με το Νόμο, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την ουσία fenbutatín oxide ως δραστική ουσία έως τις 30 Νοεμβρίου 2011.</p>	<p>Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ιδιαίτερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την ουσία fenbutatín oxide, με εξαίρεση αυτούς του μέρους Β της καταχώρισης που αφορούν αυτή τη δραστική ουσία, καθώς 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 συγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει fenbutatín oxide, 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 Μαΐου 2011 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 καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με την ουσία fenbutatín oxide. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, εξακριβώνει 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 τον προσδιορισμό αυτό, η αρμόδια αρχή:</p>	<p>α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει fenbutatín oxide ως τη μόνη δραστική ουσία τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως την 31η Μαΐου 2015 το αργότερο· ή</p>	<p>β) σε περίπτωση που το προϊόν περιέχει fenbutatín oxide ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Μαΐου 2015 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
339	Fenoxycarb Αριθ. CAS: 79127-80-3 Αριθ. CIPAC: 425	2-(4-φαινοξυφαινοξυ) αιθυλοκαρβαμιδικό αιθύλιο	≥ 970 g/kg Προσμίξεις: Τολουόλιο το ανώτερο 1 g/kg	2011/20/EK	01.06.2011	31.05.2021	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνο ως εντομοκτόνο. ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενισίων αρχών του Παραρτήματος IV, πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης σχετικά με την ουσία fenoxycarb, 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 28 Ιανουαρίου 2011. Κατά τη συνολική αυτή αξιολόγηση η αρμόδια αρχή αποδίδει ιδιαίτερη προσοχή στα εξής: - την προστασία των υδρόβιων οργανισμών. Στους όρους έγκρισης πρέπει να περιλαμβάνονται μέτρα άμβλυνσης του κινδύνου, όπου χρειάζεται. - τον κίνδυνο για τις μέλισσες και τα μη στοχευόμενα αρθρόποδα. Στους όρους έγκρισης πρέπει να περιλαμβάνονται μέτρα άμβλυνσης του κινδύνου, όπου χρειάζεται. Η αρμόδια αρχή ζητά την υποβολή στοιχείων που να επιβεβαιώνουν την αξιολόγηση του κινδύνου τα μη στοχευόμενα αρθρόποδα και τους απογόνους μελισσών. Η αρμόδια αρχή εξασφαλίζει ότι ο απών υποβάλλει τις εν λόγω επιβεβαιωτικές πληροφορίες στην Επιτροπή έως τις 31 Μαΐου 2013.

1. Η αρμόδια αρχή, σύμφωνα με το Νόμο, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την ουσία fenoxycarb ως δραστική ουσία έως τις 30 Νοεμβρίου 2011.

Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνεται, ιδιαίτερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος Ι του Νόμου σχετικά με την ουσία fenoxycarb, με εξαίρεση αυτούς του μέρους Β της καταχώρισης που αφορούν αυτή τη δραστική ουσία, καθώς και ότι ο κάτοχος της έγκρισης διαθέτει ή έχει προσβάσει 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 fenoxycarb, είτε ως μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες που έχουν περιληφθεί στο σύνολό τους στο Παράρτημα Ι του Νόμου έως τις 31 Μαΐου 2011 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 fenoxycarb. 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 τον προσδιορισμό αυτό, η αρμόδια αρχή:

- α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει fenoxycarb ως τη μόνη δραστική ουσία τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως την 31η Μαΐου 2015 το αργότερο ή
- β) σε περίπτωση που το προϊόν περιέχει fenoxycarb ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Μαΐου 2015 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	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαίτεροι όροι
340	<p>Δεκανόλη-1</p> <p>Αριθ. CAS: 112-30-1</p> <p>CIPAC αριθ.: 831</p>	<p>Ονομασία IUPAC</p> <p>δεκαν-1-όλη</p>	<p>≥ 960 g/kg</p>	<p>Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία</p> <p>2011/33/ΕΚ</p>	<p>Έναρξη ισχύος</p> <p>01.06.2011</p>	<p>Λήξη της καταχώρησης</p> <p>31.05.2021</p>	<p>ΜΕΡΟΣ Α</p> <p>Να χρησιμοποιείται μόνο ως ρυθμιστής της αύξησης των φυτών.</p> <p>ΜΕΡΟΣ Β</p> <p>Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV, πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης σχετικά με την ουσία δεκανόλη-1, 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 28 Ιανουαρίου 2011.</p> <p>Κατά τη συνολική αυτή αξιολόγηση, η αρμόδια αρχή αποδίδει ιδιαίτερη προσοχή στα εξής:</p> <ul style="list-style-type: none"> - στον κίνδυνο για τους καταναλωτές από κατάλοιπα, στην περίπτωση χρήσης σε καλλιέργειες τροφών ή ζωοτροφών - στον κίνδυνο για τον χειριστή και στη διασφάλιση του ότι οι όροι χρήσης προϋποθέτουν την εφαρμογή επαρκούς εξοπλισμού για την ατομική προστασία, όπου ενδείκνυται - στην προστασία των υπόγειων υδάτων, όταν η δραστική ουσία χρησιμοποιείται σε περιοχές με ευαίσθητο έδαφος και/ή κλιματικές συνθήκες - στον κίνδυνο για τους υδρόβιους οργανισμούς - στον κίνδυνο για τα μη στοχευόμενα αρθρόποδα και τις μέλισσες που ενδεχομένως εκτίθενται στη δραστική ουσία κατά την επικοινωνία στην καλλιέργεια τη χρονική στιγμή της εφαρμογής. <p>Θα πρέπει να εφαρμόζονται, όποτε</p>

							ενδείκνυται, μέτρα σύμβλυσης του κινδύνου.
							<p>Η αρμόδια αρχή ζητά την υποβολή επιβεβαιωτικών πληροφοριών όσον αφορά τον κίνδυνο για τους υδρόβιους οργανισμούς καθώς και πληροφορίες που να επιβεβαιώνουν τις εκτιμήσεις για την έκθεση των υπόγειων υδάτων, των επιφανειακών υδάτων και των ιζημάτων.</p> <p>Η αρμόδια αρχή εξασφαλίζει ότι ο αιτών υποβάλλει τις εν λόγω επιβεβαιωτικές πληροφορίες στην Επιτροπή έως τις 31 Μαΐου 2013.</p>
<p>1. Η αρμόδια αρχή, σύμφωνα με το Νόμο, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την ουσία δεκανόλη-1 ως δραστική ουσία έως τις 30 Νοεμβρίου 2011.</p>	<p>Εως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνεται, ιδιαίτερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την ουσία δεκανόλη-1, με εξαίρεση αυτούς του μέρους Β της Καταχώρισης που αφορούν αυτή τη δραστική ουσία, καθώς 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 δεκανόλη-1, 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 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 δεκανόλη-1. 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>Υστερα από τον προσδιορισμό αυτό, η αρμόδια αρχή:</p>	<p>α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει δεκανόλη-1 ως τη μόνη δραστική ουσία τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως την 31η Μαΐου 2015 το αργότερο· ή</p>	<p>β) σε περίπτωση που το προϊόν περιέχει δεκανόλη-1 ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Μαΐου 2015 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 τέλευταία είναι μεταγενέστερη.</p>		

Α/Α	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαίτεροι όροι
341	Isoxaben Αριθ. CAS: 82558-50-7 Αριθ. CIPAC: 701	N-[3-(1-αιθυλο-1- μεθυλοπροπυλο)-1,2-οξαζολ- 5-υλο]-2,6- διμεθοξυβενζιμίδιο	≥ 910 g/kg Τολουόλιο: ≥ 3 g/kg	2011/32/ΕΚ	01.06.2011	31.05.2021	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως ζιζανιοκτόνο. ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενιάτων αρχών του Παραρτήματος IV, πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης σχετικά με την ουσία isoxaben, 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 28 Ιανουαρίου 2011. Κατά τη συνολική αυτή αξιολόγηση, η αρμόδια αρχή αποδίδει ιδιαίτερη προσοχή στον κίνδυνο για τους υδρόβιους οργανισμούς, στον κίνδυνο για τα μη στοχευόμενα χερσαία φυτά και στην πιθανή έκπλυση μεταβολιτών στα υπόγεια ύδατα. Οι όροι χρήσης θα πρέπει να περιλαμβάνουν την εφαρμογή μέτρων άμβλυνσης του κινδύνου, όπου χρειάζεται. Η αρμόδια αρχή ζητά να υποβληθούν επιβεβαιωτικά στοιχεία σχετικά με: α) τις προδιαγραφές της τεχνικά καθαρής δραστικής ουσίας όπως παρασκευάζεται για εμπορικούς σκοπούς· β) τη σημασία των προσμίξεων· γ) τα υπολείμματα καλλιεργειών αμειψιστορής· δ) τον ενδεχόμενο κίνδυνο για τους υδρόβιους οργανισμούς. Η αρμόδια αρχή εξασφαλίζει ότι ο απών

									υποβάλλει στην Επιτροπή τις πληροφορίες που αναφέρονται στα σημεία α) και β) μέσα σε έξι μήνες από την έναρξη ισχύος της οδηγίας για την καταχώριση και τις πληροφορίες που ορίζονται στα σημεία γ) και δ) μέχρι τις 31 Μαΐου 2013.
<p>1. Η αρμόδια αρχή, σύμφωνα με το Νόμο, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την ουσία isoxaben ως δραστική ουσία έως τις 30 Νοεμβρίου 2011.</p> <p>Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ιδιαίτερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την ουσία isoxaben, με εξαίρεση αυτούς του μέρους Β της καταχώρισης που σφοδρουν αυτή τη δραστική ουσία, καθώς 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 isoxaben, 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 Μαΐου 2011 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 isoxaben. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, εξακριβώνει 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 τον προσδιορισμό αυτό, η αρμόδια αρχή:</p> <p>α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει isoxaben ως τη μόνη δραστική ουσία τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως την 31η Μαΐου 2015 το αργότερο· ή</p> <p>β) σε περίπτωση που το προϊόν περιέχει isoxaben ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Μαΐου 2015 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	Ιδιώτεροι όροι
342	Flurochloridone Αριθ. CAS: 61213-25-0 αριθ. CIPAC: 430	(3RS,4RS,3RS,4SR)-3-χλωρο-4-χλωρομεθυλο-1-(α,α,α-τριφθορο-π-τολυλο)-2-πυρρολιδίνη	≥ 940 g/kg Σημαντικές προσμεixεις: Τολουόλιο: 8 g/kg κατ' ανώτατο όριο	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία 2011/34/ΕΚ	01.06.2011	31.05.2021	<p>ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως ζιζανιοκτόνο.</p> <p>ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV, πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης σχετικά με την ουσία flurochloridone, 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 4 Φεβρουαρίου 2011.</p> <p>Κατά τη συνολική αυτή αξιολόγηση, η αρμόδια αρχή πρέπει να αποδίδει ιδιαίτερη προσοχή στα εξής:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. την επικινδυνότητα για μη στοχευόμενα φυτά και υδροβίους οργανισμούς· 2. στην προστασία των υπόγειων υδάτων, όταν η δραστική ουσία χρησιμοποιείται σε περιοχές με ευαίσθητα εδαφικά ή/και κλιματικά χαρακτηριστικά. <p>Στους όρους έγκρισης πρέπει να περιλαμβάνονται μέτρα άμβλυνσης του κινδύνου, όπου χρειάζεται.</p> <p>Η αρμόδια αρχή εξασφαλίζει ότι ο αιτών υποβάλλει στην Επιτροπή περαιτέρω επιβεβαιωτικές πληροφορίες όσον αφορά:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. τη σημασία των προσμίξεων εκτός του τολουολίου· 2. τη συμμόρφωση του υλικού οικοτοξολογικής δοκιμής με τις τεχνικές προδιαγραφές· 3. τη σημασία του μεταβολίτη R42819: R42819: (4RS)-4-(χλωρομεθυλο)-1-[3-(τριφθορομεθυλο)φαινυλο]πυρρολιν-2-όνη για τα υπόγεια ύδατα· 4. τις ιδιότητες του flurochloridone που

	ενδεχομένως διαταράσσουν την ενδοκρινολογική λειτουργία.								την
	<p>Η αρμόδια αρχή εξασφαλίζει ότι ο αιτών υποβάλει στην Επιτροπή τα στοιχεία που ορίζονται στο σημείο 1) και 2) έως 1η Δεκεμβρίου 2011 τα στοιχεία που ορίζονται στο σημείο 3) έως την 31η Μαΐου 2013 και τα στοιχεία που ορίζονται στο σημείο 4) εντός δύο ετών ύστερα από την έκδοση των κατευθυντήριων γραμμών του ΟΟΣΑ για δοκιμές σχετικά με τη διαταραχή της ενδοκρινικής λειτουργίας.</p>								<p>1. Η αρμόδια αρχή, σύμφωνα με το Νόμο, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την ουσία flurochloridone ως δραστική ουσία έως τις 30 Νοεμβρίου 2011. Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνεται, ιδιαίτερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος Ι του Νόμου σχετικά με την ουσία flurochloridone, με εξαίρεση αυτού του μέρους Β της καταχώρισης που αφορούν αυτή τη δραστική ουσία, καθώς 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.</p> <p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει flurochloridone, είτε ως μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες που έχουν περιληφθεί στο σύνολό τους στο Παράρτημα Ι του Νόμου έως τις 31 Μαΐου 2011 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 flurochloridone. 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>Υστερα από τον προσδιορισμό αυτό, η αρμόδια αρχή:</p> <p>α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει flurochloridone ως τη μόνη δραστική ουσία τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως την 31η Μαΐου 2015 το αργότερο, ή</p> <p>β) σε περίπτωση που το προϊόν περιέχει flurochloridone ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Μαΐου 2015 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>

ΔΗΜΗΤΡΗΣ ΗΛΙΑΔΗΣ,

Υπουργός Γεωργίας, Φυσικών Γώρων και Περιβάλλοντος.

Τυπώθηκε στο Τυπογραφείο της Κυπριακής Δημοκρατίας

Μιχαλάκη Καραολή, 1445 Λευκωσία, Τηλ. 22405824, Φαξ 22303175 – www.maf.gov.cy/gpo

Αντίτυπα της Επίσημης Εφημερίδας πωλούνται προς € 1,71 το καθένα

Ετήσια συνδρομή: € 68,00