

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 97,
12.04.2011,
σ. 30.
- (α) «Οδηγία 2011/39/ΕΕ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 11ης Απριλίου 2011 για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου ώστε να καταχωριστεί η ουσία fenazaquin ως δραστική ουσία και για την τροποποίηση της Απόφασης 2008/934/ΕΚ της Επιτροπής»,
- Επίσημη
Εφημερίδα της
Ε.Ε.: L 97,
12.04.2011,
σ. 34.
- (β) «Οδηγία 2011/40/ΕΕ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 11ης Απριλίου 2011 για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου ώστε να καταχωριστεί η ουσία sintofen ως δραστική ουσία και για την τροποποίηση της Απόφασης 2008/934/ΕΚ της Επιτροπής»,
- Επίσημη
Εφημερίδα της
Ε.Ε.: L 97,
12.04.2011,
σ. 38.
- (γ) «Οδηγία 2011/41/ΕΕ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 11ης Απριλίου 2011 για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου ώστε να καταχωριστεί η ουσία diethionon ως δραστική ουσία και για την τροποποίηση της Απόφασης 2008/934/ΕΚ της Επιτροπής»,
- Επίσημη
Εφημερίδα της
Ε.Ε.: L 97,
12.04.2011,
σ. 42.
- (δ) «Οδηγία 2011/42/ΕΕ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 11ης Απριλίου 2011 για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου ώστε να καταχωριστεί η ουσία flutriafol ως δραστική ουσία και για την τροποποίηση της Απόφασης 2008/934/ΕΚ της Επιτροπής»,
- Επίσημη
Εφημερίδα της
Ε.Ε.: L 100,
14.04.2011,
σ. 39.
- (ε) «Οδηγία 2011/43/ΕΕ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 13ης Απριλίου 2011 για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου ώστε να καταχωριστεί η ουσία lime sulfur ως δραστική ουσία, και για την τροποποίηση της Απόφασης 2008/941/ΕΚ της Επιτροπής»,
- Επίσημη
Εφημερίδα της
Ε.Ε.: L 100,
14.04.2011,
σ. 43.
- (στ) «Οδηγία 2011/44/ΕΕ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 13ης Απριλίου 2011 για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου ώστε να καταχωριστεί η ουσία azadirachtin ως δραστική ουσία και για την τροποποίηση της Απόφασης 2008/941/ΕΚ της Επιτροπής»,
- Επίσημη
Εφημερίδα της
Ε.Ε.: L 100,
14.04.2011,
σ. 47.
- (ζ) «Οδηγία 2011/45/ΕΕ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 13ης Απριλίου 2011 για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου ώστε να καταχωριστεί η ουσία diclofor ως δραστική ουσία και για τροποποίηση της Απόφασης 2008/934/ΕΚ της Επιτροπής»,
- Επίσημη
Εφημερίδα της
Ε.Ε.: L 101,
15.04.2011,
σ. 20.
- (η) «Οδηγία 2011/46/ΕΕ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 14ης Απριλίου 2011 για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου ώστε να καταχωριστεί η ουσία hexythiazox ως δραστική ουσία και για την τροποποίηση της Απόφασης 2008/934/ΕΚ της Επιτροπής»,
- Επίσημη
Εφημερίδα της
Ε.Ε.: L 102,
16.04.2011,
σ. 24.
- (θ) «Οδηγία 2011/47/ΕΕ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 15ης Απριλίου 2011 για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου ώστε να καταχωριστεί το θεϊκό αργίλιο ως δραστική ουσία, και για την τροποποίηση της Απόφασης 2008/941/ΕΚ της Επιτροπής»,
- Επίσημη
Εφημερίδα της
Ε.Ε.: L 102,
16.04.2011,
σ. 28.
- (ι) «Οδηγία 2011/48/ΕΕ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 15ης Απριλίου 2011 για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου ώστε να καταχωριστεί η ουσία bromadiolone ως δραστική ουσία, και για την τροποποίηση της Απόφασης 2008/941/ΕΚ της Επιτροπής»,

- Επίσημη Εφημερίδα της Ε.Ε.: L 103, 19.04.2011, σ. 109.
- (ια) «Οδηγία 2011/49/ΕΕ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 18ης Απριλίου 2011 για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου ώστε να καταχωριστεί η ουσία penicouaron ως δραστική ουσία, και για την τροποποίηση της Απόφασης 2008/934/ΕΚ της Επιτροπής».
- Επίσημη Εφημερίδα της Ε.Ε.: L 104, 20.04.2011, σ. 41.
- (ιβ) «Οδηγία 2011/50/ΕΕ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 19ης Απριλίου 2011 για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου ώστε να καταχωριστεί η ουσία carbetamide ως δραστική ουσία, και για την τροποποίηση της Απόφασης 2008/934/ΕΚ της Επιτροπής».
- Επίσημη Εφημερίδα της Ε.Ε.: L 105, 21.04.2011, σ. 19.
- (ιγ) «Οδηγία 2011/52/ΕΕ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 20ης Απριλίου 2011 για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου ώστε να καταχωριστεί η ουσία carboxin ως δραστική ουσία, και για την τροποποίηση της Απόφασης 2008/934/ΕΚ της Επιτροπής».
- Επίσημη Εφημερίδα της Ε.Ε.: L 105, 21.04.2011, σ. 24.
- (ιδ) «Οδηγία 2011/53/ΕΕ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 20ης Απριλίου 2011 για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου ώστε να καταχωριστεί η ουσία dazomet ως δραστική ουσία, και για την τροποποίηση της Απόφασης 2008/934/ΕΚ της Επιτροπής».
- Επίσημη Εφημερίδα της Ε.Ε.: L 105, 21.04.2011, σ. 28.
- (ιε) «Οδηγία 2011/54/ΕΕ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 20ης Απριλίου 2011 για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου ώστε να καταχωριστεί η ουσία metaldehyde ως δραστική ουσία, και για την τροποποίηση της Απόφασης 2008/934/ΕΚ της Επιτροπής».
- Επίσημη Εφημερίδα της Ε.Ε.: L 106, 27.04.2011, σ. 5.
- (ιστ) «Οδηγία 2011/55/ΕΕ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 26ης Απριλίου 2011 για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου ώστε να καταχωριστεί η ουσία raclobutrazol ως δραστική ουσία, και για την τροποποίηση της Απόφασης 2008/934/ΕΚ της Επιτροπής».
- Επίσημη Εφημερίδα της Ε.Ε.: L 108, 28.04.2011, σ. 30.
- (ιζ) «Οδηγία 2011/56/ΕΕ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 27ης Απριλίου 2011 για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου ώστε να καταχωριστεί η ουσία cyproconazole ως δραστική ουσία, και για την τροποποίηση της Απόφασης 2008/934/ΕΚ της Επιτροπής».
- Επίσημη Εφημερίδα της Ε.Ε.: L 108, 28.04.2011, σ. 34.
- (ιη) «Οδηγία 2011/57/ΕΕ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 27ης Απριλίου 2011 για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου ώστε να καταχωριστεί η ουσία fluometuron ως δραστική ουσία, και για την τροποποίηση της Απόφασης 2008/934/ΕΚ της Επιτροπής».
- Επίσημη Εφημερίδα της Ε.Ε.: L 122, 11.05.2011, σ. 71.
- (ιθ) «Οδηγία 2011/58/ΕΕ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 10ης Μαΐου 2011 για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου για ανανέωση της καταχώρισης της carbendazim ως δραστικής ουσίας».
- Επίσημη Εφημερίδα της Ε.Ε.: L 136, 24.05.2011, σ. 58.
- (κ) «Οδηγία 2011/60/ΕΕ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 23ης Μαΐου 2011 για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου ώστε να καταχωριστεί η ουσία tebufenozide 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 (Δεύτερο) Διάταγμα, του 2011.

Ερμηνεία.

2. Στο παρόν Διάταγμα –

«Νόμος» σημαίνει τους περί Γεωργικών Φαρμάκων Νόμους του 1993 και 2004.

Τροποποίηση
του
Παράρτηματος Ι
του Νόμου.
Παράρτημα.

3. Το Παράρτημα Ι του Νόμου τροποποιείται ως ακολούθως:

(α) Η δραστική ουσία με αύξοντα αριθμό 149 αντικαθίσταται με τη δραστική ουσία με αύξοντα αριθμό 149, που περιλαμβάνεται στο Παράρτημα του παρόντος Διατάγματος,

(β) με την προσθήκη σ' αυτό, των δραστικών ουσιών με αύξοντα αριθμό 343 μέχρι 361, που περιλαμβάνονται στο Παράρτημα του παρόντος Διατάγματος.

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ
(Παράγραφος 3)

A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαίτεροι όροι
«149	Carbendazim αριθ. CAS 10605-21-7 αριθ. CIPAC 263	βενζιμιδαζολ-2- υλοκαρβαμιδικό μεθύλιο	≥ 980 g/kg Σημαντικές προσμείξεις 2-αμινο-3- υδροξυφαιναζί νη(AHP): 0,0005 g/kg κατ' ανώτατο όριο 2,3- διαμινοφαιναζί νη (DAP): 0,003 g/kg κατ' ανώτατο όριο	2011/58/ΕΚ 2006/135/ΕΚ	01.06.2011	30.11.2014	ΜΕΡΟΣ Α Μπορούν να εγκριθούν μόνον οι χρήσεις ως μυκητοκτόνο στις ακόλουθες καλλιέργειες: - σιτηρά - κράμβη - ζαχαρότευτλα και κτηνοτροφικά τεύτλα - αραβόσπορος σε δοσολογίες που δεν υπερβαίνουν - το 0,25 kg δραστικής ουσίας ανά εκτάριο ανά εφαρμογή, για σιτηρά και κράμβη - το 0,075 kg δραστικής ουσίας ανά εκτάριο ανά εφαρμογή για ζαχαρότευτλα και κτηνοτροφικά τεύτλα - το 0,1 kg δραστικής ουσίας ανά εκτάριο ανά εφαρμογή για αραβόσπο. Οι ακόλουθες χρήσεις δεν πρέπει να εγκρίνονται: - χρήση με τη βοήθεια αέρα - χρήση με επινώτιο ψεκαστήρα και ψεκαστήρα χειρός είτε από μη επαγγελματίες είτε από επαγγελματίες χρήστες - οικιακή κηπουρική. Η αρμόδια αρχή εξασφαλίζει ότι λαμβάνονται όλα τα μέτρα άμβλυσης του κινδύνου. Ιδιαίτερη προσοχή πρέπει να δοθεί στην προστασία: - των υδρόβιων οργανισμών. Πρέπει να εφαρμόζονται κατάλληλα μέτρα μείωσης του διασκορπισμού με σκοπό την ελαχιστοποίηση της έκθεσης των επιφανειακών υδάτων. Τα μέτρα αυτά

<p>πρέπει να περιλαμβάνουν την τήρηση απόστασης μεταξύ των περιοχών που έχουν υποστεί επεξεργασία και των επιφανειακών υδάτων ή σε συνδυασμό με τη χρήση τεχνικών ή συσκευών μείωσης του διασκορπισμού:</p> <ul style="list-style-type: none"> - γεωσκλητήκων και άλλων μακροοργανισμών του εδάφους. Οι όροι έγκρισης περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, μέτρα άμβλυσης του κινδύνου, όπως η επιλογή του πλέον κατάλληλου συνδυασμού του αριθμού και της χρονικής στιγμής των εφαρμογών και, εάν χρειάζεται, του βαθμού συγκέντρωσης της δραστικής ουσίας. - των πτηνών (μακροπρόθεσμος κίνδυνος). Ανάλογα με τα αποτελέσματα της αξιολόγησης κινδύνου για συγκεκριμένες χρήσεις, μπορεί να χρειαστούν στοχευμένα μέτρα άμβλυσης για την ελαχιστοποίηση της έκθεσης. - των χειριστών, οι οποίοι πρέπει να φορούν κατάλληλα, προστατευτικά ενδύματα, ιδίως γάντια, πλήρη προστατευτική ενδυμασία, μπότες από καουτσούκ και προστατευτικό κάλυμμα προσώπου ή γυαλιά ασφαλείας κατά τη διάρκεια της ανάμιξης, της φόρτωσης, της χρήσης και του καθαρισμού του εξοπλισμού, εκτός εάν η έκθεση στην ουσία αποφεύγεται επαρκώς μέσω του σχεδιασμού και της κατασκευής του ίδιου του εξοπλισμού ή μέσω της προσθήκης ειδικών προστατευτικών στοιχείων στον εξοπλισμό αυτό. <p>ΜΕΡΟΣ Β</p>							<p>Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV του Νόμου πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την ουσία</p>
---	--	--	--	--	--	--	---

carbendazim, και ιδίως τα προσαρτήματά της I και II.						
<p>Η αρμόδια αρχή ζητά από τον αιτούντα να προσκομίσει τα ακόλουθα στην Επιτροπή:</p> <ul style="list-style-type: none"> - μέχρι την 1η Δεκεμβρίου 2011 το αργότερο, πληροφορίες όσον αφορά τη σημασία της πρόσμιξης AEF037197 από τοξικολογική και οικολογολογική άποψη, - μέχρι την 1η Ιουνίου 2012 το αργότερο, την εξέταση των μελετών που επισυνάπτονται στον κατάλογο του σχεδίου της έκθεσης επανεκτίμησης της 16ης Ιουλίου 2009 (Τόμος 1, Επίπεδο 4 "Περαιτέρω πληροφορίες", σ. 155 – 157), - μέχρι την 1η Ιουνίου 2013 το αργότερο, πληροφορίες για την τύχη και τη συμπεριφορά (εξέλιξη της αερόβιας αποικοδόμησης στο έδαφος) και για τον μακροπρόθεσμο κίνδυνο για τα πτηνά.» 						
<p>1. Η αρμόδια αρχή, σύμφωνα με το Νόμο, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την ουσία carbendazim ως δραστική ουσία, έως την 1^η Δεκεμβρίου 2011.</p>						
<p>Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ιδίως, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την ουσία carbendazim, με εξαίρεση τους όρους του μέρους Β της καταχώρισης για την εν λόγω δραστική ουσία, και ότι ο κάτοχος της έγκρισης διαθέτει ή έχει πρόσβαση σε φάκελο που πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Z.</p>						
<p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει carbendazim, είτε ως μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες που έχουν περιληφθεί στο σύνολό τους στο Παράρτημα I του Νόμου έως την 1^η Ιουνίου 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 carbendazim. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, προσδιορίζει κατά ποσο το προϊόν 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, όπου χρειάζεται, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως την 1^η Δεκεμβρίου 2013 το αργότερο.</p>						

Α/Α	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαίτεροι όροι
343	Hexylthiazox Αριθ. CAS: 78587-05-0 Αριθ. CIPAC: 439	(4RS,5RS)-5-(4- χλωροφαινυλ)-N-κυκλοεξυλ- 4-μεθυλ-2-οξο-1,3- θειαζολιδιν-3-καρβοξαμίδιο	≥ 976 g/kg (Μείγμα 1:1 (4R, 5R) και (4S, 5S))	2011/46/EK	01.06.2011	31.05.2021	<p>ΜΕΡΟΣ Α</p> <p>Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως ακαρσοκτόνο.</p> <p>ΜΕΡΟΣ Β</p> <p>Για την εφαρμογή των ενισίων αρχών του Παραρτήματος IV, πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την ουσία hexylthiazox, και ιδίως των προσαρτημάτων I και II, όπως οριστικοποιήθηκε στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 11 Μαρτίου 2011.</p> <p>Στην εν λόγω συνολική αξιολόγηση αρμόδια αρχή προσδίδει ιδιαίτερη προσοχή:</p> <ul style="list-style-type: none"> - στην προστασία των υδράβιων οργανισμών. Οι όροι χρήσης συμπεριλαμβάνουν μέτρα περιορισμού των κινδύνων, όπου απαιτείται, - στην ασφάλεια των χειριστών και των εργαζομένων. Οι όροι χρήσης περιλαμβάνουν μέτρα προστασίας, όπου απαιτείται. <p>Η αρμόδια αρχή ζητά να υποβληθούν επιβεβαιωτικά στοιχεία σχετικά με:</p> <ol style="list-style-type: none"> α) την τοξικολογική καταλληλότητα του μεταβολίτη PT-1-3 (*). β) την ενδεχόμενη παρουσία του μεταβολίτη PT-1-3 σε επεξεργασμένα προϊόντα. γ) τα ενδεχόμενα αρνητικά αποτελέσματα της ουσίας hexylthiazox σε απογόνους μελισσών. δ) τον πιθανό αντίκτυπο της προπρησιακής υποβάθμισης και/ή του μετασχηματισμού του μείγματος.

<p>ισομερών στην αξιολόγηση κινδύνου για τους εργαζόμενους, την αξιολόγηση κινδύνου για τον καταναλωτή και το περιβάλλον.</p> <p>Η αρμόδια αρχή εξασφαλίζει ότι ο απών υποβάλλει στην Επιτροπή τα στοιχεία που αναφέρονται στα στοιχεία α), β) και γ) πριν από τις 31 Μαΐου 2013 και τις πληροφορίες που αναφέρονται στο στοιχείο δ) δύο έτη μετά την έκδοση συγκεκριμένων οδηγιών.</p>							
<p>1. Η αρμόδια αρχή, σύμφωνα με το Νόμο, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την ουσία hexythiazox ως δραστική ουσία, έως τις 30 Νοεμβρίου 2011.</p>	<p>Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ιδίως, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την ουσία hexythiazox, με εξαίρεση τους όρους του μέρους Β της καταχώρισης για την εν λόγω δραστική ουσία, και ότι ο κάτοχος της έγκρισης διαθέτει ή έχει πρόσβαση σε φάκελο που πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Z.</p>	<p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει hexythiazox, 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 hexythiazox. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, προσδιορίζει κατά πόσο το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων β), γ), δ) και ε) του εδαφίου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου.</p>	<p>Ύστερα από τη διαπίστωση αυτή, η αρμόδια αρχή:</p>	<p>α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει την ουσία hexythiazox, ως τη μόνη δραστική ουσία, κατά περίπτωση, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 31 Μαΐου 2015 το αργότερο· ή</p>	<p>β) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει την ουσία hexythiazox, ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση ως 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
344	Dithianon Αριθ. CAS: 3347-22-6 Αριθ. CIPAC: 153	5,10-διυδρο-5,10-διοξοναφθα[2,3-b]-1,4-διθειαζινο- 2,3-δικαρβονιτρίλιο	≥ 930 g/kg	2011/41/ΕΚ	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 για την ουσία dithianon, και ιδίως τα προσαρτήματα I και II αυτής, όπως οριστικοποιήθηκαν από τη Μόνιμη Επιτροπή για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 11 Μαρτίου 2011.</p> <p>Στην εν λόγω συνολική αξιολόγηση η αρμόδια αρχή:</p> <p>α) προσδίδει ιδιαίτερη προσοχή στην προστασία των υδρόβιων οργανισμών. Οι όροι χρήσης θα πρέπει να περιλαμβάνουν μέτρα περιορισμού των κινδύνων, όπου απαιτείται·</p> <p>β) προσδίδει ιδιαίτερη προσοχή στην ασφάλεια των χειριστών. Οι όροι χρήσης περιλαμβάνουν τη χρήση κατάλληλου ατομικού εξοπλισμού προστασίας, όπου απαιτείται·</p> <p>γ) προσδίδει ιδιαίτερη προσοχή στους μακροπρόθεσμους κινδύνους για τα πτηνά. Οι όροι χρήσης περιλαμβάνουν μέτρα περιορισμού του κινδύνου, όπου απαιτείται.</p> <p>Η αρμόδια αρχή ζητά την υποβολή επιβεβαιωτικών πληροφοριών όσον αφορά:</p> <p>α) τη σταθερότητα της αποθήκευσης και τη φύση των υπολειμμάτων σε επεξεργασμένα προϊόντα</p> <p>β) την έκθεση των επιφανειακών και:</p>

					<p>υπογείων υδάτων σε φθαλικά οξύ· γ) την αξιολόγηση κινδύνου για τους υδρόβιους οργανισμούς όσον αφορά το φθαλικό οξύ, τη φθαλαλδεΐδη και την 1,2 βενζολοδιμεθανόλη.</p> <p>Η αρμόδια αρχή εξασφαλίζει ότι ο αιτών υποβάλλει στην Επιτροπή τα εν λόγω στοιχεία μέχρι 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 διθιανον ως δραστική ουσία, έως τις 30 Νοεμβρίου 2011.</p> <p>Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ιδίως, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος Ι του Νόμου σχετικά με την ουσία διθιανον, με εξαίρεση τους όρους του μέρους Β της καταχώρισης για την εν λόγω δραστική ουσία, και ότι ο κάτοχος της έγκρισης διαθέτει ή έχει πρόσβαση σε φάκελο που πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος 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 διθιανον, 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 διθιανον. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, προσδιορίζει κατά πόσο το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του εδαφίου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου.</p> <p>Ύστερα από τη διαπίστωση αυτή, η αρμόδια αρχή:</p> <p>α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει την ουσία διθιανον, ως τη μόνη δραστική ουσία, κατά περίπτωση, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 31 Μαΐου 2015 το αργότερο· ή</p> <p>β) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει την ουσία διθιανον, ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση ως 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>					

Α/Α	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Όνομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαιτεροί όροι
345	Fenazaquin Αριθ. CAS: 120928-09-8 αριθ. CIPAC: 693	4-tert-butylphenylethyl quinazolin-4-yl ether	≥ 975 g/kg	2011/39/ΕΚ	01.06.2011	31.05.2021	<p>ΜΕΡΟΣ Α</p> <p>Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνως ως ακρεοκτόνο σε καλλωπιστικά φυτά σε θερμοκήπια.</p> <p>ΜΕΡΟΣ Β</p> <p>Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την ουσία fenazaquin, και ιδίως τα προσαρτήματα I και II αυτής, όπως οριστικοποιήθηκαν από τη Μόνιμη Επιτροπή για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 11 Μαρτίου 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. στην προστασία των υδρόβιων οργανισμών 2. στην ασφάλεια των χειριστών και να εξασφαλίζεται ότι οι όροι χρήσης προβλέπουν τη χρήση κατάλληλου εξοπλισμού ατομικής προστασίας 3. στην προστασία των μελισσών και να εξασφαλίζεται ότι οι όροι χρήσης προβλέπουν μέτρα μετριασμού του κινδύνου, εφόσον κρίνεται σκόπιμο 4. να προβλέπονται όροι χρήσης που να εξασφαλίζουν ότι δεν υπάρχουν κατάλοιπα fenazaquin σε προϊόντα συγκομιδής που προορίζονται για ανθρώπινη και ζωική κατανάλωση.

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

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

2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει fenazaquin, 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 fenazaquin. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, προσδιορίζει κατά πόσο το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του εδαφίου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου.

Υστερα από τη διαπίστωση αυτή, η αρμόδια αρχή:

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

β) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει την ουσία fenazaquin, ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση ως 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
346	Fluticafol Αριθ. CAS: 76674-21-0 Αριθ CIPAC: 436	(RS)-2,4'-διφθορο-α-(1H)-1,2,4-τριαζολ-1-Υλμεθυλο)βενζυδρυλική αλκοόλη	≥ 920 g/kg (ρακεμικό μείγμα) Κατάλληλες προσμειξείς: 2-μεθοξυαιθανόλη η: μέγιστη περιεκτικότητα 0.1 g/kg διμεθυλοφορμ αμίδιο: μέγιστη περιεκτικότητα 1 g/kg μεθανόλη: μέγιστη περιεκτικότητα 1 g/kg	2011/42/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 για την ουσία fluticafol, και ιδίως τα προσαρτήματα I και II αυτής, όπως οριστικοποιήθηκαν από τη Μόνιμη Επιτροπή για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 11 Μαρτίου 2011. Στην εν λόγω συνολική αξιολόγηση η αρμόδια αρχή: 1. προσδίδει ιδιαίτερη προσοχή στην προστασία της ασφάλειας των εργαζομένων και εξασφαλίζει ότι οι όροι χρήσης συμπεριλαμβανών τη χρήση κατάλληλου ατομικού εξοπλισμού προστασίας. 2. προσδίδει ιδιαίτερη προσοχή στην προστασία των υπόγειων υδάτων, όταν η δραστική ουσία χρησιμοποιείται σε περιοχές με ευπαθές έδαφος και/ή ευπαθείς κλιματολογικές συνθήκες. 3. προσδίδει ιδιαίτερη προσοχή στον μακροπρόθεσμο κίνδυνο για εντομοφάγα πτηνά. Οι όροι έγκρισης περιλαμβάνουν μέτρα περιορισμού του κινδύνου, όπου απαιτείται. Η αρμόδια αρχή ζητά να υποβληθούν επιβεβαιωτικά στοιχεία σχετικά με: α) την καταλληλότητα των προσμειξεων που περιλαμβάνονται στις τεχνικές προδιαγραφές.

<p>β) υπολείμματα παραγώγων μεταβολισμού τριαζόλης (TDM) σε κύριες καλλιέργειες, καλλιέργειες αμειψισποράς και προϊόντα ζωικής προέλευσης· γ) τον μακροπρόθεσμο κίνδυνο για εντομοφάγα πτηνά.</p> <p>Η αρμόδια αρχή εξασφαλίζει ότι ο αιτών υποβάλλει στην Επιτροπή τα στοιχεία που αναφέρονται στο σημείο α) πριν από τη 1η Δεκεμβρίου 2011 και τα στοιχεία που αναφέρονται στα σημεία β) και γ) πριν από 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 flutriafol ως δραστική ουσία, έως τις 30 Νοεμβρίου 2011.</p> <p>Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ιδίως, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την ουσία flutriafol, με εξαίρεση τους όρους του μέρους Β της καταχώρισης για την εν λόγω δραστική ουσία, και ότι ο κάτοχος της έγκρισης διαθέτει ή έχει πρόσβαση σε φάκελο που πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Z.</p> <p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει flutriafol, 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 flutriafol. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, προσδιορίζει κατά πόσο το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του εδαφίου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου.</p> <p>Ύστερα από τη διαπίστωση αυτή, η αρμόδια αρχή:</p> <p>α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει την ουσία flutriafol, ως τη μόνη δραστική ουσία, κατά περίπτωση, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 31 Μαΐου 2015 το αργότερο· ή</p> <p>β) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει την ουσία flutriafol, ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση ως 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 καταχωρήστηκε 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 Κοινотική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαίτεροι όροι
347	Sintofen Αριθ. CAS: 130561-48-7 Αριθ. CIPAC: 717	1-(4-χλωροφαινυλ)-1,4-διϋδρο-5-(2-μεθοξυαιθοξυ)-4-οξακινολινο-3-καρβοξυλικό οξύ	≥ 980 g/kg Προσμίξεις: 2-μεθοξυαιθανόλη, όχι άνω των 0,25 g/kg N,N-διμεθυλοφορμamide, όχι άνω των 1,5 g/kg	Αναφορά σε Κοινотική Οδηγία 2011/40/ΕΚ	01.06.2011	31.05.2021	<p>ΜΕΡΟΣ Α</p> <p>Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται σε σκληρό σίτο μόνον ως ρυθμιστής της ανάπτυξης των φυτών για παραγωγή υβριδικών σπórων για σπαρά, μη προοριζόμενων για ανθρώπινη κατανάλωση.</p> <p>ΜΕΡΟΣ Β</p> <p>Για την εφαρμογή των ενισίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την ουσία sintofen, και ιδίως τα προσαρτήματα I και II αυτής, όπως οριστικοποιήθηκαν από τη Μόνιμη Επιτροπή για την τροφοκή αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 11 Μαρτίου 2011.</p> <p>Στην εν λόγω συνολική εκτίμηση η αρμόδια αρχή επικεντρώνει ιδιαίτερα την προσοχή της στους κινδύνους για χειριστές και εργαζόμενους και περιλαμβάνουν την εφαρμογή κατάλληλων μέτρων για τον περιορισμό του κινδύνου. Εξασφαλίζει ότι το σπάρει που έχει υψαστεί επεξεργασία με sintofen δεν εισέρχεται στην αλυσίδα τροφίμων και ζωοτροφών.</p> <p>Η αρμόδια αρχή ζητά να υποβληθούν επιβεβαιωτικά στοιχεία σχετικά με:</p> <ol style="list-style-type: none"> τις προδιαγραφές του τεχνικού υλικού, όπως παρασκευάζεται εμπορικά, με κατάλληλα αναλυτικά δεδομένα: την καταλληλότητα των προσμίξεων που περιλαμβάνονται στις τεχνικές

<p>προδιαγραφές, εκτός των προσμειξών 2-μεθοξυαιθανόλη και N,N-διμεθυλοφορμιμίδια·</p> <p>3. τη σημασία του υλικού δοκιμής που χρησιμοποιήθηκε στους φακέλους τοξικότητας και οικοτοξικότητας με βάση τις προδιαγραφές του τεχνικού υλικού</p> <p>4. τα χαρακτηριστικά μεταβολισμού του σιτοφην σε καλλιέργειες αμειψισποράς.</p> <p>Η αρμόδια αρχή εξασφαλίζει ότι ο αιτών υποβάλλει στην Επιτροπή τα στοιχεία που αναφέρονται στα σημεία 1, 2 και 3 πριν από την 1η Δεκεμβρίου 2011 και τα στοιχεία που αναφέρονται στο σημείο 4) πριν από τις 31 Μαΐου 2013.</p>						<p>προδιαγραφές, εκτός των προσμειξών 2-μεθοξυαιθανόλη και N,N-διμεθυλοφορμιμίδια·</p> <p>3. τη σημασία του υλικού δοκιμής που χρησιμοποιήθηκε στους φακέλους τοξικότητας και οικοτοξικότητας με βάση τις προδιαγραφές του τεχνικού υλικού</p> <p>4. τα χαρακτηριστικά μεταβολισμού του σιτοφην σε καλλιέργειες αμειψισποράς.</p> <p>Η αρμόδια αρχή εξασφαλίζει ότι ο αιτών υποβάλλει στην Επιτροπή τα στοιχεία που αναφέρονται στα σημεία 1, 2 και 3 πριν από την 1η Δεκεμβρίου 2011 και τα στοιχεία που αναφέρονται στο σημείο 4) πριν από 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 σιτοφην ως δραστική ουσία, έως τις 30 Νοεμβρίου 2011.</p> <p>Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ιδίως, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την ουσία σιτοφην, με εξαίρεση τους όρους του μέρους Β της καταχώρισης για την εν λόγω δραστική ουσία, και ότι ο κάτοχος της έγκρισης διαθέτει ή έχει πρόσβαση σε φάκελο που πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Z.</p> <p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει σιτοφην, 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 σιτοφην. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, προσδιορίζει κατά πόσο το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του εδαφίου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου.</p> <p>Υστερα από τη διαπίστωση αυτή, η αρμόδια αρχή:</p> <p>α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει την ουσία σιτοφην, ως τη μόνη δραστική ουσία, κατά περίπτωση, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 31 Μαΐου 2015 το αργότερο· ή</p> <p>β) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει την ουσία σιτοφην, ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση ως 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>						<p>1. Η αρμόδια αρχή, σύμφωνα με το Νόμο, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την ουσία σιτοφην ως δραστική ουσία, έως τις 30 Νοεμβρίου 2011.</p> <p>Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ιδίως, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την ουσία σιτοφην, με εξαίρεση τους όρους του μέρους Β της καταχώρισης για την εν λόγω δραστική ουσία, και ότι ο κάτοχος της έγκρισης διαθέτει ή έχει πρόσβαση σε φάκελο που πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Z.</p> <p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει σιτοφην, 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 σιτοφην. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, προσδιορίζει κατά πόσο το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του εδαφίου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου.</p> <p>Υστερα από τη διαπίστωση αυτή, η αρμόδια αρχή:</p> <p>α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει την ουσία σιτοφην, ως τη μόνη δραστική ουσία, κατά περίπτωση, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 31 Μαΐου 2015 το αργότερο· ή</p> <p>β) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει την ουσία σιτοφην, ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση ως 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
348	Diclofop Αριθ. CAS 40843-25-2 (γονέας) Αριθ. CAS 257-141-8 (diclofop-methyl) Αριθ. CIPAC 358 (γονέας) Αριθ. CIPAC 358201 (diclofop-methyl)	Diclofop (RS)-2-[4-(2,4-δichλωροφαινοξυ)φαινοξυ] προπιονικό οξύ Diclofop-methyl (RS)-2-[4-(2,4-δichλωροφαινοξυ)φαινοξυ] προπιονικό μεθύλιο	≥ 980 g/kg (εκφραζόμενη ως diclofop-methyl)	2011/45/ΕΚ	01.06.2011	31.05.2021	<p>ΜΕΡΟΣ Α</p> <p>Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως ζιζανιοκτόνο.</p> <p>ΜΕΡΟΣ Β</p> <p>Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την ουσία diclofop, και ιδίως τα προσαρτήματα I και II αυτής, όπως οριστικοποιήθηκαν από τη Μόνιμη Επιτροπή για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 11 Μαρτίου 2011.</p> <p>Κατά τη συνολική αυτή αξιολόγηση η αρμόδια αρχή:</p> <ul style="list-style-type: none"> - πρέπει να αποδίδει ιδιαίτερη προσοχή στον κίνδυνο για τους επαγγελματίες χειριστές και τους εργαζόμενους και να εξασφαλίζει ότι οι όροι έγκρισης περιλαμβάνουν ως προϋπόθεση τη χρήση κατάλληλου ατομικού εξοπλισμού προστασίας, - πρέπει να αποδίδει ιδιαίτερη προσοχή στον κίνδυνο για τους υδρόβιους οργανισμούς και τα μη στοχευμένα φυτά και να απαιτεί την εφαρμογή μέτρων άμβλυνσης του κινδύνου. <p>Η αρμόδια αρχή ζητά να υποβληθούν επιβεβαιωτικές πληροφορίες σχετικά με:</p> <ul style="list-style-type: none"> α) μελέτη μεταβολισμού για τα δημητριακά· β) επικαιροποίηση της αξιολόγησης επικινδυνότητας για τον πιθανό περιβαλλοντικό αντίκτυπο της εκλεκτικής αποδόμησης/ μετατροπής των ισομερών.

<p>Η αρμόδια αρχή διασφαλίζει ότι ο αιτών υποβάλει στην Επιτροπή τις πληροφορίες που ορίζονται στο σημείο α) έως τις 31 Μαΐου 2013 καθώς και τις πληροφορίες που ορίζονται στο σημείο β) το αργότερο εντός δύο ετών από την έγκριση του ειδικού εγγράφου καθοδήγησης για την αξιολόγηση των μειγμάτων ισομερών.</p>										
<p>1. Η αρμόδια αρχή, σύμφωνα με το Νόμο, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την ουσία diclofor ως δραστική ουσία, έως τις 30 Νοεμβρίου 2011.</p> <p>Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ιδίως, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την ουσία diclofor, με εξαίρεση τους όρους του μέρους Β της καταχώρισης για την εν λόγω δραστική ουσία, και ότι ο κάτοχος της έγκρισης διαθέτει ή έχει πρόσβαση σε φάκελο που πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Z.</p> <p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει diclofor, 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 diclofor. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, προσδιορίζει κατά πόσο το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του εδαφίου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου.</p> <p>Ύστερα από τη διαπίστωση αυτή, η αρμόδια αρχή:</p> <p>α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει την ουσία diclofor, ως τη μόνη δραστική ουσία, κατά περίπτωση, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 31 Μαΐου 2015 το αργότερο ή</p> <p>β) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει την ουσία diclofor, ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση ως 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	Ιδιαίτερα όροι
349	Lime sulphur Αριθ. CAS: 1344-81-6 αριθ. CIPAC: 17	Πολυθειούχο ασβέστιο	≥ 290 g/kg	2011/43/EK	01.06.2011	31.05.2021	<p>ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως μυκητοκτόνο.</p> <p>ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την ουσία lime sulfur, και ιδίως τα προσαρτήματα I και II αυτής, όπως οριστικοποιήθηκαν από τη Μόνιμη Επιτροπή για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 11 Μαρτίου 2011.</p> <p>Κατά τη συνολική αυτή αξιολόγηση η αρμόδια αρχή πρέπει:</p> <ul style="list-style-type: none"> - να επιδεικνύει ιδιαίτερη προσοχή στην ασφάλεια των χειριστών και να διασφαλίζει ότι οι όροι έγκρισης περιλαμβάνουν κατάλληλα προστατευτικά μέτρα, - να επιδεικνύει ιδιαίτερη προσοχή στην προστασία των υδρόβιων οργανισμών και μη στοχευόμενων αερόποδων και να εξασφαλίζει ότι οι όροι χρήσης περιλαμβάνουν, όπου κρίνεται σκόπιμο, μέτρα άμβλυσης του κινδύνου. <p>1. Η αρμόδια αρχή, σύμφωνα με το Νόμο, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την ουσία lime sulfur ως δραστική ουσία, έως τις 30 Νοεμβρίου 2011.</p> <p>Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ιδίως, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την ουσία lime sulfur, με εξαίρεση τους όρους του μέρους Β της καταχώρισης για την εν λόγω δραστική ουσία, και ότι ο κάτοχος της έγκρισης διαθέτει ή έχει πρόσβαση σε φάκελο που πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Z.</p> <p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει lime sulfur, 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 lime sulfur. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, προσδιορίζει κατά πόσο το προϊόν πληροί τους όρους</p>

των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του εδαφίου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου.

Υστερα από τη διαπίστωση αυτή, η αρμόδια αρχή:

- α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει την ουσία lime sulfur, ως τη μόνη δραστική ουσία, κατά περίπτωση, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 31 Μαΐου 2015 το αργότερο· ή
- β) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει την ουσία lime sulfur, ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση ως 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
350	Azadirachtin Αριθ. CAS: 11141-17-6 ως azadirachtin A Αριθ. CIPAC: 627 ως azadirachtin A	Azadirachtin A: (2aR,3S,4S,4aR,5S,7aS,8S, 10R,10aS,10bR)-10-ακτοξυ- 3,5-διυδροξυ-4- [(1aR,2S,3aS,6aS,7S,7aS)- 6a-υδροξυ-7a-μεθυλο- 3a,6a,7,7a-τετραϋδρο-2,7- μεθανοφουρο[2,3- b]οξιδιμενο[ε]οξεπνο-1a(2H)- υλο]-4-μεθυλο-8-[(2E)-2- μεθυλοβουτ-2- ενυλοξυ]οκταϋδρο-1H- ναφο[1,8a-c:4,5- b'c']βιφορανο-5,10a(8H)- δικαρβοξυλικό διμεθύλιο.	Εκφράζεται ως azadirachtin A ≥ 111 g/kg Το άθροισμα των αφλατοξίνων B 1, B 2, G 1, G 2 δεν πρέπει να υπερβεί τα 300 µg/kg του περιεχομένου της ουσίας azadirachtin A.	2011/44/ΕΚ	01.01.2011	31.05.2021	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνο ως εντομοκτόνο. ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την ουσία azadirachtin, και ιδίως τα προσαρτήματα I και II αυτής, όπως οριστικοποιήθηκαν από τη Μόνιμη Επιτροπή για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 11 Μαρτίου 2011. Κατά τη συνολική αυτή αξιολόγηση η αρμόδια αρχή αποδίδει ιδιαίτερη προσοχή στα εξής: - την έκθεση των καταναλωτών μέσω της τροφής, ενόψει μελλοντικών αναθεωρήσεων των ανωτέρων ορίων υπολειμμάτων, - την προστασία των μη στοχευόμενων αρθροπόδων και των υδρόβιων οργανισμών. Εφαρμόζονται μέτρα περιορισμού του κινδύνου, όπου ενδείκνυται. Η αρμόδια αρχή ζητά να υποβληθούν επιβεβαιωτικές πληροφορίες σχετικά με: - τη σχέση μεταξύ της ουσίας και των υπόλοιπων δραστικών συστατικών στο εκχύλισμα σπόρων του δέντρου neem αναφορικά με το ποσό, τη βιολογική δραστικότητα και την παραμονή ούτως ώστε να επιβεβαιώσει την εφαρμογή της προσέγγισης του κύριου δραστικού συστατικού για την ουσία azadirachtin A καθώς και τις

							<p>προδιαγραφές του τεχνικού υλικού, τον ορισμό του υπολείμματος και την αξιολόγηση επικινδυνότητας για τα υπόγεια ύδατα.</p> <p>Η αρμόδια αρχή εξασφαλίζει ότι ο αιτών υποβάλλει τις εν λόγω επιβεβαιωτικές πληροφορίες στην Επιτροπή έως τις 31 Δεκεμβρίου 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 azadirachtin ως δραστική ουσία, έως τις 30 Νοεμβρίου 2011.</p> <p>Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ιδίως, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την ουσία azadirachtin, με εξαίρεση τους όρους του μέρους Β της καταχώρισης για την εν λόγω δραστική ουσία, και ότι ο κάτοχος της έγκρισης διαθέτει ή έχει προσβάσει σε φάκελο που πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Ζ.</p> <p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει azadirachtin, 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 azadirachtin. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, προσδιορίζει κατά πόσο το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του εδαφίου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου.</p> <p>Ύστερα από τη διαπίστωση αυτή, η αρμόδια αρχή:</p> <p>α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει την ουσία azadirachtin, ως τη μόνη δραστική ουσία, κατά περίπτωση, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 31 Μαΐου 2015 το αργότερο ή</p> <p>β) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει την ουσία azadirachtin, ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση ως τις 31 Μαΐου 2015 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανάκληση στην αντιστοιχία Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρίστηκε η σχετική ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα I του Νόμου, εφόσον η τελευταία είναι μεταγενέστερη.</p>							

A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IU/PAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαίτεροι όροι
351	Θεϊκό αργίλιο Αριθ. CAS: 10043-01-3 Αριθ. CIPAC μη διαθέσιμος	Θεϊκό αργίλιο	970 g/kg	2011/47/EK	01.06.2011	31.05.2021	<p>ΜΕΡΟΣ Α</p> <p>Μπορούν να επιτρέπονται μόνο χρήσεις σε εσωτερικούς χώρους ως βακτηριοκτόνο μετά τη συγκομιδή για διακοσμητικά φυτά.</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 το Θεϊκό αργίλιο, και ειδικά τα προσαρτήματα I και II της εν λόγω έκθεσης, όπως οριστικοποιήθηκαν από τη Μόνιμη Επιτροπή για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 11 Μαρτίου 2011.</p> <p>Η αρμόδια αρχή απαιτεί την υποβολή επιβεβαιωτικών στοιχείων σχετικά με τις προδιαγραφές του τεχνικού υλικού, όπως παρασκευάζεται εμπορικά, με τη μορφή κατάλληλων αναλυτικών στοιχείων.</p> <p>Η αρμόδια αρχή εξασφαλίζει ότι ο αιτών υποβάλλει τα στοιχεία αυτά στην Επιτροπή πριν από την 1η Δεκεμβρίου 2011.</p>

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

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

2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει Θεϊκό αργίλιο, 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 Θεϊκό αργίλιο. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, προσδιορίζει κατά πόσο το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του εδαφίου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου.

Υστερα από τη διαπίστωση αυτή, η αρμόδια αρχή:

- α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει την ουσία θειικό αργίλιο, ως τη μόνη δραστική ουσία, κατά περίπτωση, τροποποιεί ή ανασκαλεί την έγκριση έως τις 31 Μαΐου 2015 το αργότερο ή
- β) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει την ουσία θειικό αργίλιο, ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανασκαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση ως 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
352	bromadiolone Αριθ. CAS: 28772-56-7 Αριθ. CIPAC: 371	3-[(1RS,3RS,3SR)-3-(4-βρωμοδιφαινυλ-4-υλο)-3-υδροξυ-1-φαινυλοπυρρολιό]-4-υδροξυκουμαρίνη	≥ 970 g/kg	2011/48/EK	01.06.2011	31.05.2021	<p>ΜΕΡΟΣ Α</p> <p>Επιτρέπεται η χρήση μόνον ως τρωκτικότονο με τη μορφή προπαρασκευασμένων δολωμάτων που τοποθετούνται σε σήραγγες τρωκτικών.</p> <p>Η ονομαστική συγκέντρωση της δραστικής ουσίας στα φυτοπροστατευτικά προϊόντα δεν υπερβαίνει τα 50 mg/kg.</p> <p>Οι εγκρίσεις χορηγούνται μόνο για χρήση από επαγγελματίες.</p> <p>ΜΕΡΟΣ Β</p> <p>Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την ουσία bromadiolone, και ιδίως τα προσαρτήματα I και II αυτής, όπως οριστικοποιήθηκαν από τη Μόνιμη Επιτροπή για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 11 Μαρτίου 2011.</p> <p>Κατά τη συνολική αυτή αξιολόγηση η αρμόδια αρχή:</p> <ul style="list-style-type: none"> - πρέπει να αποδίδει ιδιαίτερη προσοχή στον κίνδυνο για τους επαγγελματίες χειριστές και να εξασφαλίζει ότι οι όροι χρήσης προβλέπουν τη χρήση κατάλληλου ατομικού εξοπλισμού προστασίας όπου απαιτείται, - πρέπει να αποδίδει ιδιαίτερη προσοχή στον κίνδυνο που διατρέχουν τα πτηνά και τα μη στοχευόμενα θηλαστικά για πρωτογενή και δευτερογενή δηλητηρίαση. <p>Στους όρους έγκρισης πρέπει να περιλαμβάνονται μέτρα άμβλυσης του κινδύνου, όπου χρειάζεται.</p>

							<p>Η αρμόδια αρχή ζητά να υποβληθούν επιβεβαιωτικά στοιχεία σχετικά με:</p> <p>α) τις προδιαγραφές του τεχνικού υλικού, όπως παρασκευάζεται για εμπορικούς σκοπούς, με τη μορφή κατάλληλων αναλυτικών στοιχείων·</p> <p>β) τη σημασία των προσμειξιών·</p> <p>γ) τον προσδιορισμό της bromadiolone στο νερό με όριο ποσοτικού προσδιορισμού 0,01 µg/l·</p> <p>δ) την αποτελεσματικότητα των προτεινόμενων μέτρων άμβλυνσης για τη μείωση του κινδύνου για τα πτηνά και τα μη στοχευόμενα θηλαστικά·</p> <p>ε) την εκτίμηση της έκθεσης του υδροφόρου ορίζοντα στους μεταβολίτες.</p> <p>Η αρμόδια αρχή εξασφαλίζει ότι ο απών υποβάλλει στην Επιτροπή τις πληροφορίες που ορίζονται στα στοιχεία α), β) και γ) έως τις 30 Νοεμβρίου 2011 και τις πληροφορίες που ορίζονται στα στοιχεία δ) και ε) 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 bromadiolone ως δραστική ουσία, έως τις 30 Νοεμβρίου 2011.</p> <p>Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ιδίως, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την ουσία bromadiolone, με εξαίρεση τους όρους του μέρους Β της καταχώρισης για την εν λόγω δραστική ουσία, και ότι ο κάτοχος της έγκρισης διαθέτει ή έχει πρόσβαση σε φάκελο που πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Z.</p>	<p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει bromadiolone, 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 bromadiolone. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, προσδιορίζει κατά πόσο το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του εδαφίου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου.</p>	<p>Υστερα από τη διαπίστωση αυτή, η αρμόδια αρχή:</p> <p>α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει την ουσία bromadiolone, ως τη μόνη δραστική ουσία, κατά περίπτωση, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 31 Μαΐου 2015 το αργότερο· ή</p> <p>β) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει την ουσία bromadiolone, ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση ως 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	Ιδιαιτεροί όροι
353	Paclobutrazol Αριθ. CAS: 76738-62-0 Αριθ. CIPAC: 445	(2RS,3RS)-1-(4-Χλωροφαινυλο)-4,4-διμεθυλο-2-(1H-1,2,4-τριαζολ-1-υλο)πενταν-3-όλη	≥ 930 g/kg	2011/55/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 για την ουσία paclobutrazol, και ιδίως τα προσαρτήματα I και II αυτής, όπως οριστικοποιήθηκαν από τη Μόνιμη Επιτροπή για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 11 Μαρτίου 2011.</p> <p>Κατά τη γενική αυτή αξιολόγηση η αρμόδια αρχή πρέπει να δίνει ιδιαίτερη προσοχή στον κίνδυνο για τα υδρόβια φυτά και να διασφαλίζει ότι οι όροι χρήσης περιλαμβάνουν μέτρα άμβλυνσης του κινδύνου, κατά περίπτωση.</p> <p>Η αρμόδια αρχή ζητά να υποβληθούν επιβεβαιωτικά στοιχεία σχετικά με:</p> <p>(1) τις προδιαγραφές του τεχνικού υλικού, όπως παρασκευάζεται για εμπορικούς σκοπούς·</p> <p>(2) τις αναλυτικές μεθόδους στο έδαφος και στα επιφανειακά ύδατα για τον μεταβολίτη NOA4-57654·</p> <p>(3) τα υπολείμματα των μεταβολιτών που είναι παράγωγα του τριαζολίου (TDM) σε κύριες καλλιέργειες, καλλιέργειες αμειψισποράς και προϊόντα ζωικής προέλευσης·</p> <p>(4) τις ιδιότητες του paclobutrazol που ενδεχομένως προκαλούν ενδοκρινικές διαταραχές.</p>

						<p>(5) τις ενδεχόμενες αρνητικές συνέπειες των προϊόντων αποδόμησης των διαφόρων σπτικών ισομερών της ουσίας raclobutrazol και του μεταβολίτη της CGA 149907 στα στοιχεία του περιβάλλοντος, έδαφος, νερό και αέρα.</p> <p>Η αρμόδια αρχή διασφαλίζει ότι ο απών υποβάλλει στην Επιτροπή τις πληροφορίες που ορίζονται στα σημεία (1) και (2) έως τις 30 Νοεμβρίου 2011, τις πληροφορίες που ορίζονται στο σημείο (3) έως τις 31 Μαΐου 2013, τις πληροφορίες που ορίζονται στο σημείο (4) εντός δύο ετών από τη έγκριση των κατευθυντήριων γραμμών για δοκιμές του ΟΟΣΑ για τις ενδοκρινικές διαταραχές και τις πληροφορίες που ορίζονται στο σημείο (5) εντός δύο ετών από την έγκριση των ειδικών οδηγιών.</p>
<p>1. Η αρμόδια αρχή, σύμφωνα με το Νόμο, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την ουσία raclobutrazol ως δραστική ουσία, έως τις 30 Νοεμβρίου 2011.</p> <p>Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ιδίως, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την ουσία raclobutrazol, με εξαίρεση τους όρους του μέρους B της καταχώρισης για την εν λόγω δραστική ουσία, και ότι ο κάτοχος της έγκρισης διαθέτει ή έχει πρόσβαση σε φάκελο που πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Z.</p> <p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει raclobutrazol, 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 raclobutrazol. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, προσδιορίζει κατά πόσο το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του εδαφίου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου.</p> <p>Υστερα από τη διαπίστωση αυτή, η αρμόδια αρχή:</p> <p>α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει την ουσία raclobutrazol, ως τη μόνη δραστική ουσία, κατά περίπτωση, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 31 Μαΐου 2015 το αργότερο· ή</p> <p>β) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει την ουσία raclobutrazol, ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση ως 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	Όνομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαίτεροι όροι
354	Pencycuron Αριθ. CAS: 66063-05-6 Αριθ. CIPAC: 402	1-(4-χλωροβενζυλο)-1- κυκλοπεντυλο-3-φαινυλοουρία	≥ 980 g/kg	2011/49/ΕΚ	01.06.2011	31.05.2021	<p>ΜΕΡΟΣ Α</p> <p>Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνο ως μυκητοκτόνο.</p> <p>ΜΕΡΟΣ Β</p> <p>Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την ουσία pencycuron, και ιδίως τα προσαρτήματα I και II αυτής, όπως οριστικοποιήθηκαν από τη Μόνιμη Επιτροπή για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 11 Μαρτίου 2011.</p> <p>Στη συνολική αυτή αξιολόγηση η αρμόδια αρχή οφείλει να δίνει ιδιαίτερη προσοχή στην προστασία των μεγάλων παμφάγων θηλαστικών.</p> <p>Οι όροι χρήσης θα πρέπει να περιλαμβάνουν την εφαρμογή μέτρων άμβλυνσης του κινδύνου, όπου χρειάζεται.</p> <p>Η αρμόδια αρχή ζητά να υποβληθούν επιβεβαιωτικά στοιχεία σχετικά με:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. την τύχη και τη συμπεριφορά στο έδαφος των τμημάτων του pencycuron που περιέχουν χλωροφαινόλιο και κυκλοπεντύλιο. 2. την τύχη και τη συμπεριφορά στα φυσικά συστήματα επιφανειακών υδάτων και στα φυσικά ιζηματικά συστήματα των τμημάτων του pencycuron που περιέχουν χλωροφαινόλιο και φαινύλιο. 3. τον μακροπρόθεσμο κίνδυνο για τα μεγάλα παμφάγα θηλαστικά.

							<p>Η αρμόδια αρχή διασφαλίζει ότι ο αιτών υποβάλλει στην Επιτροπή τις πληροφορίες που ορίζονται στα σημεία 1, 2 και 3 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 πενσυκυτον ως δραστική ουσία, έως τις 30 Νοεμβρίου 2011.</p>	<p>Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ιδίως, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την ουσία πενσυκυτον, με εξαίρεση τους όρους του μέρους B της καταχώρισης για την εν λόγω δραστική ουσία, και ότι ο κάτοχος της έγκρισης διαθέτει ή έχει πρόσβαση σε φάκελο που πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Z.</p>	<p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε συγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει πενσυκυτον, 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 πενσυκυτον. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, προσδιορίζει κατά πόσο το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του εδαφίου (1) του άρθρου 6A του Νόμου.</p>	<p>Ύστερα από τη διαπίστωση αυτή, η αρμόδια αρχή:</p>	<p>α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει την ουσία πενσυκυτον, ως τη μόνη δραστική ουσία, κατά περίπτωση, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 31 Μαΐου 2015 το αργότερο· ή</p>	<p>β) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει την ουσία πενσυκυτον, ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση ως 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	Ιδιαιτεροί όροι
355	Tebufenozide Αριθ. CAS: 112410-23-8 Αριθ. CIPAC: 724	N-tert-butyl-N'-(4-ethylbenzoyl)-3,5-dimethylbenzohydrazide	≥ 970 g/kg Σημαντική πρόσμιξη: t-butyl hydrazine < 0,001 g/kg	2011/60/ΕΚ	01.06.2011	31.05.2021	<p>ΜΕΡΟΣ Α</p> <p>Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνο ως εντομοκτόνο.</p> <p>ΜΕΡΟΣ Β</p> <p>Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την ουσία tebufenozide, και ιδίως τα προσαρτήματα I και II αυτής, όπως οριστικοποιήθηκαν από τη Μόνιμη Επιτροπή για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 11 Μαρτίου 2011.</p> <p>Στη συνολική αυτή αξιολόγηση η αρμόδια αρχή σφειλεί να:</p> <p>(1) δίνει ιδιαίτερη προσοχή στην προστασία των χειριστών και των εργαζομένων μετά την επανείσοδο και εξασφαλίζει ότι οι όροι χρήσης περιλαμβάνουν τη χρήση κατάλληλου εξοπλισμού ατομικής προστασίας·</p> <p>(2) // δίνει ιδιαίτερη προσοχή στην προστασία των υπόγειων υδάτων όταν η δραστική ουσία εφαρμόζεται σε περιοχές με ευπαθές έδαφος και/ή ευπαθείς κλιματολογικές συνθήκες·</p> <p>(3) δίνει ιδιαίτερη προσοχή στην προστασία των υδρόβιων οργανισμών και εξασφαλίζει ότι οι όροι έγκρισης περιλαμβάνουν μέτρα αμβλυνσης του κινδύνου·</p> <p>(4) δίνει ιδιαίτερη προσοχή στον κίνδυνο σε λεπτότερα έντομα που δεν αποτελούν στόχο.</p> <p>Η αρμόδια αρχή ζητά να υποβληθούν επιβεβαιωτικά στοιχεία σχετικά με:</p> <p>1. τη σημασία των μεταβολών RH-</p>

6595, RH-2651, M2 2. την αποικοδόμηση του tebufenozide σε ανασερόβια εδάφη και εδάφη με αλκαλικό pH.	Η αρμόδια αρχή διασφαλίζει ότι ο αιτών υποβάλει στην Επιτροπή τις πληροφορίες που ορίζονται στα σημεία 1 και 2 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 tebufenozide ως δραστική ουσία, έως τις 30 Νοεμβρίου 2011.</p> <p>Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνεται, ιδίως, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την ουσία tebufenozide, με εξαίρεση τους όρους του μέρους B της καταχώρισης για την εν λόγω δραστική ουσία, και ότι ο κάτοχος της έγκρισης διαθέτει ή έχει πρόσβαση σε φάκελο που πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Z.</p> <p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει tebufenozide, 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 tebufenozide. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, προσδιορίζει κατά πόσο το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του εδαφίου (1) του άρθρου 6A του Νόμου.</p> <p>Υστερα από τη διαπίστωση αυτή, η αρμόδια αρχή:</p> <p>α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει την ουσία tebufenozide, ως τη μόνη δραστική ουσία, κατά περίπτωση, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 31 Μαΐου 2015 το αργότερο· ή</p> <p>β) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει την ουσία tebufenozide, ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση ως τις 31 Μαΐου 2015 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανάκληση στην αντιστοιχη 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
356	Carbetamide Αριθ. CAS: 16118-49-3 Αριθ. CIPAC: 95	καρβανιλικό (R)-1-(αιθυλοκαρβαμυλο)αιθύλιο	≥ 950 g/kg	2011/50/ΕΚ	01.06.2011	31.05.2021	<p>ΜΕΡΟΣ Α</p> <p>Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνο ως ζιζανιοκτόνο.</p> <p>ΜΕΡΟΣ Β</p> <p>Για την εφαρμογή των ενισίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την ουσία carbetamide, και ιδίως τα προσαρτήματα I και II αυτής, όπως οριστικοποιήθηκαν από τη Μόνιμη Επιτροπή για την τρωφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 11 Μαρτίου 2011.</p> <p>Κατά τη συνολική αυτή αξιολόγηση η αρμόδια αρχή αποδίδει ιδιαίτερη προσοχή στα εξής:</p> <p>α) στην προστασία των υπόγειων υδάτων, όταν η δραστική ουσία χρησιμοποιείται σε περιοχές με ευαίσθητο έδαφος ή/και κλιματικές συνθήκες</p> <p>β) στον κίνδυνο για τα μη στοχευόμενα φυτά.</p> <p>γ) στον κίνδυνο για τους υδρόβιους οργανισμούς.</p> <p>Οι όροι χρήσης θα πρέπει να περιλαμβάνουν την εφαρμογή μέτρων άμβλυνσης του κινδύνου, όπου χρειάζεται.</p>
<p>1. Η αρμόδια αρχή, σύμφωνα με το Νόμο, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την ουσία carbetamide ως δραστική ουσία, έως τις 30 Νοεμβρίου 2011.</p> <p>Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ιδίως, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την ουσία carbetamide, με εξαίρεση τους όρους του μέρους Β της καταχώρησης για την εν λόγω δραστική ουσία, και ότι ο κάτοχος της έγκρισης διαθέτει ή έχει πρόσβαση σε φάκελο που πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Ζ.</p> <p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει carbetamide, είτε ως μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές</p>							

ουσίες που έχουν περιληφθεί στο σύνολο 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 carbetamide. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, προσδιορίζει κατά πόσο το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του εδαφίου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου.

Υστερα από τη διαπίστωση αυτή, η αρμόδια αρχή:

- α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει την ουσία carbetamide, ως τη μόνη δραστική ουσία, κατά περίπτωση ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 31 Μαΐου 2015 το αργότερο ή
- β) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει την ουσία carbetamide, ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση ως τις 31 Μαΐου 2015 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανάκληση στην αντιστοιχη 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
357	Carboxin Αριθ. CAS: 5234-68-4 Αριθ. CIPAC: 273	Ονομασία IUPAC 5,6-διϋδρο-2-μεθυλο-1,4-οξαθεινο-3-καρβοξυανιλίδιο	Καθαρότητα ≥ 970 g/kg	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία 2011/52/EK	Έναρξη ισχύος 01.06.2011	Λήξη της καταχώρησης 31.05.2021	<p>ΜΕΡΟΣ Α</p> <p>Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως μικητοκτόνο για την επεξεργασία σπόρων.</p> <p>Η αρμόδια αρχή μεριμνά ούτως ώστε στις εγκρίσεις να προβλέπεται ότι η επεξεργασία σπόρων επιτελείται σε επαγγελματικές εγκαταστάσεις επεξεργασίας σπόρων και ότι οι εν λόγω εγκαταστάσεις εφαρμόζουν τις βέλτιστες δυνατές τεχνικές με σκοπό να αποκλειστεί η απελευθέρωση νεφών σκόνης κατά την αποθήκευση, μεταφορά και επεξεργασία.</p> <p>ΜΕΡΟΣ Β</p> <p>Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την ουσία carboxin, και ιδίως τα προσαρτήματα I και II αυτής, όπως οριστικοποιήθηκαν από τη Μόνιμη Επιτροπή για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 11 Μαρτίου 2011.</p> <p>Κατά τη συνολική αυτή αξιολόγηση η αρμόδια αρχή αποδίδει ιδιαίτερη προσοχή στα εξής:</p> <p>α) στον κίνδυνο για τους χειριστές·</p> <p>β) στην προστασία των υπόγειων υδάτων, όταν η δραστική ουσία εφαρμόζεται σε περιοχές με ευαίσθητο έδαφος ή/και κλιματικές συνθήκες·</p> <p>γ) στον κίνδυνο για τιτηνα και θηλαστικά.</p> <p>Οι όροι χρήσης πρέπει να περιλαμβάνουν την εφαρμογή μέτρων άμβλυνσης του κινδύνου, όπου αυτό</p>

					2013 και τα στοιχεία που ορίζονται στο στοιχείο η) εντός έξι μηνών από την κοινοποίηση της απόφασης για την ταξινόμηση της ουσίας carboxin.
<p>1. Η αρμόδια αρχή, σύμφωνα με το Νόμο, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την ουσία carboxin ως δραστική ουσία, έως τις 30 Νοεμβρίου 2011.</p> <p>Έως την ημερομηνία αυτή εξαιριβάνει, ιδίως, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την ουσία carboxin, με εξαίρεση τους όρους του μέρους Β της καταχώρισης για την εν λόγω δραστική ουσία, και ότι ο κάτοχος της έγκρισης διαθέτει η έχει πρόσβαση σε φάκελο που πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Ζ.</p> <p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει carboxin, 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 carboxin. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, προσδιορίζει κατά πόσο το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του εδαφίου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου.</p> <p>Υστερα από τη διαπίστωση αυτή, η αρμόδια αρχή:</p> <p>α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει την ουσία carboxin, ως τη μόνη δραστική ουσία, κατά περίπτωση, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 31 Μαΐου 2015 το αργότερο ή</p> <p>β) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει την ουσία carboxin, ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση ως τις 31 Μαΐου 2015 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανάκληση στην αντιστοιχη 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
358	Cyproconazole Αριθ. CAS: 94361-06-5 Αριθ. CIPAC: 600	(2RS,3RS:2RS,3SR)-2-(4- χλωροφαινυλο)-3- κυκλοπροπυλο-1-(1H-1,2,4- τριαζολ-1-υλο)βουταν-2-όλη	≥ 940 g/kg	2011/56/ΕΚ	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 για την ουσία cyproconazole, και ιδίως τα προσαρτήματα I και II αυτής, όπως οριστικοποιήθηκαν από τη Μόνιμη Επιτροπή για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 11 Μαρτίου 2011.</p> <p>Κατά τη συνολική αυτή αξιολόγηση η αρμόδια αρχή πρέπει να αποδίδει ιδιαίτερη προσοχή στα εξής:</p> <p>α) την έκθεση των καταναλωτών μέσω της διατροφής στα υπολείμματα των μεταβολικών που αποτελούν παράγωγα του τριαζολίου (TDMs)</p> <p>β) στον κίνδυνο για τους υδρόβιους οργανισμούς.</p> <p>Οι όροι χρήσης θα πρέπει να περιλαμβάνουν την εφαρμογή μέτρων άμβλυνσης του κινδύνου, όπου χρειάζεται.</p> <p>Η αρμόδια αρχή ζητά να υποβληθούν επιβεβαιωτικά στοιχεία σχετικά με:</p> <p>α) την τοξικολογική σημασία των προσμίξεων στις τεχνικές προδιαγραφές</p> <p>β) τις αναλυτικές μεθόδους για την παρακολούθηση της ουσίας cyproconazole στο έδαφος, στα σωματικά υγρά και τους σωματικούς ιστούς</p> <p>γ) περαιτέρω πληροφορίες σχετικά με τους μεταβολίτες που είναι παράγωγα</p>

						<p>του τριαζολίου (TDM) στις κύριες καλλιέργειες, τις καλλιέργειες αμειψισποράς και τα προϊόντα ζωικής προέλευσης:</p> <p>δ) τον μακροπρόθεσμο κίνδυνο για τα φυτοφάγα θηλαστικά·</p> <p>ε) τον ενδεχόμενο περιβαλλοντικό αντίκτυπο της εκλεκτικής αποδόμησης και/ή μετατροπής του μειγματος ισομερών.</p> <p>Η αρμόδια αρχή εξασφαλίζει ότι ο αιτών υποβάλει στην Επιτροπή τις πληροφορίες που ορίζονται στο στοιχείο α) έως την 1η Δεκεμβρίου 2011, τις πληροφορίες που ορίζονται στα στοιχεία β), γ) και δ) έως την 31η Μαΐου 2013 και τις πληροφορίες που ορίζονται στο σημείο ε) εντός δύο ετών ύστερα από την έκδοση των ειδικών οδηγιών.</p>
	<p>1. Η αρμόδια αρχή, σύμφωνα με το Νόμο, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την ουσία cyproconazole ως δραστική ουσία, έως τις 30 Νοεμβρίου 2011.</p>	<p>Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ιδίως, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την ουσία cyproconazole, με εξαίρεση τους όρους του μέρους B της καταχώρισης για την εν λόγω δραστική ουσία, και ότι ο κάτοχος της έγκρισης διαθέτει ή έχει πρόσβαση σε φάκελο που πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Z.</p>	<p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει cyproconazole, 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 cyproconazole. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, προσδιορίζει κατά πόσο το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του εδαφίου (1) του άρθρου 6A του Νόμου.</p>	<p>Υστερα από τη διαπίστωση αυτή, η αρμόδια αρχή:</p>	<p>α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει την ουσία cyproconazole, ως τη μόνη δραστική ουσία, κατά περίπτωση, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 31 Μαΐου 2015 το αργότερο· ή</p>	<p>β) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει την ουσία cyproconazole, ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση ως 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	Όνομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Εναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαίτεροι όροι
359	Dazomet Αριθ. CAS: 533-74-4 Αριθ. CIPAC: 146	Ονομασία IUPAC 3,5-διμεθυλο-1,3,5- θειαδιαζινο-2-θειόνη ή Τετραυδρο-3,5-διμεθυλο- 1,3,5-θειαδιαζινο-2-θειόνη	Καθαρότητα ≥ 950 g/kg	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία 2011/53/ΕΚ	Εναρξη ισχύος 01.06.2011	Λήξη της καταχώρησης 31.05.2021	<p>ΜΕΡΟΣ Α</p> <p>Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνο ως νηματοκτόνο, μυκητοκτόνο, ζιζανιοκτόνο και εντομοκτόνο. Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνο ως απολυμαντικό εδάφους. Η χρήση περιορίζεται σε μία εφαρμογή ανά τρία έτη.</p> <p>ΜΕΡΟΣ Β</p> <p>Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την ουσία dazomet, και ιδίως τα προσαρτήματα I και II αυτής, όπως οριστικοποιήθηκαν από τη Μόνιμη Επιτροπή για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 11 Μαρτίου 2011.</p> <p>Κατά τη συνολική αυτή αξιολόγηση η αρμόδια αρχή αποδίδει ιδιαίτερη προσοχή στα εξής:</p> <p>α) στον κίνδυνο για τους χειριστές, τους εργαζόμενους και τους παρευρισκόμενους</p> <p>β) στην προστασία των υπογείων υδάτων, όταν η δραστική ουσία εφαρμόζεται σε περιοχές με ευαίσθητο έδαφος ή/και κλιματικές συνθήκες.</p> <p>γ) στον κίνδυνο για τους υδρόβιους οργανισμούς.</p> <p>Οι όροι χρήσης θα πρέπει να περιλαμβάνουν την εφαρμογή μέτρων άμβλυνσης του κινδύνου, όπου χρειάζεται.</p> <p>Η αρμόδια αρχή ζητά να υποβληθούν επιβεβαιωτικές πληροφορίες σχετικά</p>

							<p>με:</p> <p>α) την ενδεχόμενη μόλυνση των υπόγειων υδάτων από το ισοθειοκυανικό μεθύλιο·</p> <p>β) την εκτίμηση της δυνατότητας μεταφοράς του ισοθειοκυανικού μεθυλίου μέσω του ατμοσφαιρικού αέρα σε μεγάλες αποστάσεις και τους σχετικούς περιβαλλοντικούς κινδύνους·</p> <p>γ) τον οξύ κίνδυνο για τα εντομοφάγα πτηνά·</p> <p>δ) τον μακροπρόθεσμο κίνδυνο για τα πτηνά και τα θηλαστικά·</p> <p>Η αρμόδια αρχή διασφαλίζει ότι ο αιτών υποβάλλει στην Επιτροπή τις πληροφορίες που περιγράφονται στα στοιχεία α), β), γ) και δ) 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 δαζομετ ως δραστική ουσία, έως τις 30 Νοεμβρίου 2011.</p>							
<p>Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνεται, ιδίως, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την ουσία δαζομετ, με εξαίρεση τους όρους του μέρους Β της καταχώρισης για την εν λόγω δραστική ουσία, και ότι ο κάτοχος της έγκρισης διαθέτει ή έχει πρόσβαση σε φάκελο που πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Z.</p>							
<p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει δαζομετ, 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 δαζομετ. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, προσδιορίζει κατά πόσο το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του εδαφίου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου.</p>							
<p>Υστερα από τη διαπίστωση αυτή, η αρμόδια αρχή:</p>							
<p>α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει την ουσία δαζομετ, ως τη μόνη δραστική ουσία, κατά περίπτωση, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 31 Μαΐου 2015 το αργότερο· ή</p>							
<p>β) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει την ουσία δαζομετ, ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση ως 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
360	Μεταλδεΰδη Αριθ. CAS: 108-62-3 (τετραμερές) 9002-97-9 (ομοπολυμερές) Αριθ. CIPAC: 62	r-2, c-4, c-6, c-8- τετραμεθυλο -1,3,5,7- τετροξοκάνιο	≥ 985 g/kg ακεταλδεΰδη κατ' ανώτατο 1,5 g/kg	2011/54/ΕΚ	01.06.2011	31.05.2021	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως κοχλιοεπιμακοκτόνο. ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενδείων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την ουσία μεταλδεΰδη, και ιδίως τα παραρτήματα I και II αυτής, όπως οριστικοποιήθηκαν από τη Μόνιμη Επιτροπή για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 11 Μαρτίου 2011. Κατά τη συνολική αυτή αξιολόγηση η αρμόδια αρχή αποδίδει ιδιαίτερη προσοχή στα εξής: α) στον κίνδυνο για τους χειριστές και τους εργαζομένους β) στην κατάσταση της έκθεσης των καταναλωτών μέσω της διατροφής, ενόψει μελλοντικών αναθεωρήσεων των ανώτατων ορίων υπολειμμάτων γ) στον άμεσο κίνδυνο και στο μακροπρόθεσμο κίνδυνο για τα πτηνά και τα θηλαστικά. Η αρμόδια αρχή εξασφαλίζει ότι οι άδειες περιλαμβάνουν απωθητικό των σκύλων. Οι όροι χρήσης να περιλαμβάνουν την εφαρμογή μέτρων άμβλυνσης του κινδύνου, όπου χρειάζεται.
<p>1. Η αρμόδια αρχή, σύμφωνα με το Νόμο, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την ουσία μεταλδεΰδη ως δραστική ουσία, έως τις 30 Νοεμβρίου 2011.</p> <p>Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ιδίως, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την ουσία μεταλδεΰδη, με εξαίρεση τους όρους του μέρους Β της καταχώρησης για την εν λόγω δραστική ουσία, και ότι ο κάτοχος της έγκρισης διαθέτει ή έχει πρόσβαση σε φάκελο που πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Z.</p>							

2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει μεταλλευδή, 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 μεταλλευδή. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, προσδιορίζει κατά πόσο το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του εδαφίου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου.

Υστερα από τη διαπίστωση αυτή, η αρμόδια αρχή:

- α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει την ουσία μεταλλευδή, ως τη μόνη δραστική ουσία, κατά περίπτωση, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 31 Μαΐου 2015 το αργότερο ή
- β) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει την ουσία μεταλλευδή, ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση ως 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 Κοινωνική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαίτεροι όροι
361	Fluometuron Αριθ. CAS: 2164-17-2 αριθ. CIPAC: 159	1,1-διμεθυλο-3-(α,α,α-τριφθορο-μ-τολυλ)ουρία	≥ 940 g/kg	2011/57/ΕΚ	01.06.2011	31.05.2021	<p>ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται ως ζιζανιοκτόνο μόνο σε βαμβάκι.</p> <p>ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την ουσία fluometuron, και ιδίως τα προσαρτήματα I και II αυτής, όπως οριστικοποιήθηκαν από τη Μόνιμη Επιτροπή για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 11 Μαρτίου 2011.</p> <p>Κατά τη συνολική αυτή αξιολόγηση η αρμόδια αρχή δίνει ιδιαίτερη προσοχή:</p> <p>α) στην προστασία των χειριστών και των εργαζομένων και εξασφαλίζει ότι οι όροι χρήσης περιλαμβάνουν τη χρήση κατάλληλου εξοπλισμού ατομικής προστασίας</p> <p>β) στην προστασία των υπόγειων υδάτων όταν η δραστική ουσία εφαρμόζεται σε περιοχές με ευπαθές έδαφος και/ή ευπαθείς κλιματολογικές συνθήκες· εξασφαλίζει ότι οι όροι έγκρισης περιλαμβάνουν μέτρα άμβλυνσης του κινδύνου και την υποχρέωση εφαρμογής προγραμμάτων παρακολούθησης για να ελεγχεται η πιθανή έκπλυση της ουσίας fluometuron και των μεταβολικών εδάφους desmethyl-fluometuron και τριφθορομεθυλιανίνης σε ευπαθείς περιοχές, όπου ένδεικνυται:</p> <p>γ) στον κίνδυνο από μακροοργανισμούς του εδάφους που δεν αποτελούν στόχο, εκτός</p>

<p>γαιοσκωλήκων και μη στοχευόμενων φυτών, και εξασφαλίζει ότι οι όροι έγκρισης περιλαμβάνουν μέτρα άμβλυνσης κινδύνων, όπου ενδείκνυται.</p>							<p>γαιοσκωλήκων και μη στοχευόμενων φυτών, και εξασφαλίζει ότι οι όροι έγκρισης περιλαμβάνουν μέτρα άμβλυνσης κινδύνων, όπου ενδείκνυται.</p>
<p>Η αρμόδια αρχή εξασφαλίζει ότι οι αιτούντες υποβάλλουν στην Επιτροπή περαιτέρω επιβεβαιωτικές πληροφορίες όσον αφορά:</p>							<p>Η αρμόδια αρχή εξασφαλίζει ότι οι αιτούντες υποβάλλουν στην Επιτροπή, έως τις 31 Μαρτίου 2013, τις πληροφορίες που ορίζονται στα στοιχεία α), β) και γ) και τις πληροφορίες που ορίζονται στο στοιχείο δ) εντός έξι μηνών από την κοινοποίηση της απόφασης ταξινόμησης της ουσίας φυτομετρου.</p>
<p>α) τις τοξικολογικές ιδιότητες του μεταβολίτη φυτών τριφθοροξικό οξύ·</p>							<p>β) τις αναλυτικές μεθόδους για την παρακολούθηση της ουσίας φυτομετρου στον αέρα·</p>
<p>γ) τις αναλυτικές μεθόδους για την παρακολούθηση του μεταβολίτη εδάφους τριφθορομεθυλκαλινίου στον αέρα και το έδαφος·</p>							<p>δ) τη σημασία για τα υπόγεια ύδατα των μεταβολιτών εδάφους desmethyl-φυτομετρου και τριφθορομεθυλκαλινίου, εάν η ουσία φυτομετρου ταξινομείται στο πλαίσιο του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1272/2008 ως «ύποπτη για πρόκληση καρκίνου».</p>
<p>Η αρμόδια αρχή εξασφαλίζει ότι οι αιτούντες υποβάλλουν στην Επιτροπή, έως τις 31 Μαρτίου 2013, τις πληροφορίες που ορίζονται στα στοιχεία α), β) και γ) και τις πληροφορίες που ορίζονται στο στοιχείο δ) εντός έξι μηνών από την κοινοποίηση της απόφασης ταξινόμησης της ουσίας φυτομετρου.</p>							<p>Η αρμόδια αρχή εξασφαλίζει ότι οι αιτούντες υποβάλλουν στην Επιτροπή, έως τις 31 Μαρτίου 2013, τις πληροφορίες που ορίζονται στα στοιχεία α), β) και γ) και τις πληροφορίες που ορίζονται στο στοιχείο δ) εντός έξι μηνών από την κοινοποίηση της απόφασης ταξινόμησης της ουσίας φυτομετρου.</p>
<p>1. Η αρμόδια αρχή, σύμφωνα με το Νόμο, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την ουσία φυτομετρου ως δραστική ουσία, έως τις 30 Νοεμβρίου 2011.</p>							<p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει φυτομετρου, είτε ως μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές</p>

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

2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει φυτομετρου, 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 φυομετuron. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, προσδιορίζει κατά πόσο το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του εδαφίου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου.

Υστερα από τη διαπίστωση αυτή, η αρμόδια αρχή:

- α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει την ουσία φυομετuron, ως τη μόνη δραστική ουσία, κατά περίπτωση, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 31 Μαΐου 2015 το αργότερο, ή
- β) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει την ουσία φυομετuron, ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση ως 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.»

ΔΗΜΗΤΡΗΣ ΗΛΙΑΔΗΣ

Υπουργός

Γεωργίας, Φυσικών Πόρων και Περιβάλλοντος