

Αριθμός 198

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 125,
28.04.2004,
σ. 41.
- Επίσημη
Εφημερίδα της
Ε.Ε.: L 125,
28.04.2004,
σ. 42.
- Επίσημη
Εφημερίδα της
Ε.Ε.: L 125,
28.04.2004,
σ. 43.
- Επίσημη
Εφημερίδα της
Ε.Ε.: L 301,
28.09.2004,
σ. 53.
- Επίσημη
Εφημερίδα της
Ε.Ε.: L 125,
18.05.2005,
σ. 5.
- Επίσημη
Εφημερίδα της
Ε.Ε.: L 241,
17.09.2005,
σ. 51.
- Επίσημη
Εφημερίδα της
Ε.Ε.: L 244,
20.09.2005,
σ. 21.
- Επίσημη
Εφημερίδα της
Ε.Ε.: L 246,
22.09.2005,
σ. 14.
- Επίσημη
Εφημερίδα της
Ε.Ε.: L 246,
22.09.2005,
σ. 17.
- Επίσημη
Εφημερίδα της
Ε.Ε.: L 279,
22.10.2005,
σ. 63.
- (α) «Οδηγία 2004/63/ΕΚ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 26ης Απριλίου 2004 για την τροποποίηση της Οδηγίας 2003/79/ΕΚ όσον αφορά τις προθεσμίες»,
- (β) «Οδηγία 2004/64/ΕΚ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 26ης Απριλίου 2004 για τροποποίηση της Οδηγίας 2003/84/ΕΚ όσον αφορά τις προθεσμίες»,
- (γ) «Οδηγία 2004/65/ΕΚ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 26ης Απριλίου 2004 για τροποποίηση της Οδηγίας 2003/68/ΕΚ όσον αφορά τις προθεσμίες»,
- (δ) «Οδηγία 2004/97/ΕΚ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 27ης Σεπτεμβρίου 2004 για τροποποίηση της Οδηγίας 2004/60/ΕΚ όσον αφορά τις προθεσμίες»,
- (ε) «Οδηγία 2005/34/ΕΚ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 17ης Μαΐου 2005 για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου ώστε να συμπεριληφθούν οι ουσίες etoxazole και terpaloxymidim ως δραστικές ουσίες»,
- (στ) «Οδηγία 2005/53/ΕΚ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 16ης Σεπτεμβρίου 2005 για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου ώστε να καταχωρισθούν οι chlorothalonil, chlorotoluron, cypermethrin, daminozide και thiophanate-methyl ως δραστικές ουσίες»,
- (ζ) «Οδηγία 2005/54/ΕΚ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 19ης Σεπτεμβρίου 2005 για τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου ώστε να καταχωρισθεί η tribenuron ως δραστική ουσία»,
- (η) «Οδηγία 2005/57/ΕΚ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 21ης Σεπτεμβρίου 2005 για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου ώστε να καταχωριστούν τα MCPA και MCPB ως δραστικές ουσίες»,
- (θ) «Οδηγία 2005/58/ΕΚ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 21ης Σεπτεμβρίου 2005 για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου ώστε να καταχωριστούν οι ουσίες bifenazate και milbemectin ως δραστικές ουσίες»,
- (ι) «Οδηγία 2005/72/ΕΚ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 21ης Οκτωβρίου 2005 για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου με σκοπό την καταχώριση των ουσιών chlorpyrifos, chlorpyrifos-methyl, mancozeb, maneb και metiram ως δραστικών ουσιών»,

1(I) του 1993
117(I) του 2004.

Ο Υπουργός Γεωργίας, Φυσικών Πόρων και Περιβάλλοντος ασκώντας τις εξουσίες που του παρέχει το άρθρο 20Α των περί Γεωργικών Φαρμάκων Νόμων του 1993 και 2004, εκδίδει το ακόλουθο Διάταγμα.

1. Το παρόν Διάταγμα θα αναφέρεται ως το περί Γεωργικών Φαρμάκων (Δεύτερο) Διάταγμα, του 2006. Συνοπτικός τίτλος.
2. Στο παρόν Διάταγμα— Ερμηνεία.
«Νόμος» σημαίνει τους περί Γεωργικών Φαρμάκων Νόμους του 1993 και 2004.
3. Το Παράρτημα Ι του Νόμου τροποποιείται ως ακολούθως: Τροποποίηση του Παραρτήματος Ι του Νόμου.
 - (α) Οι δραστικές ουσίες με αύξοντα αριθμό 59 μέχρι 71 και 83 αντικαθίστανται με τις δραστικές ουσίες με αύξοντα αριθμό 59 μέχρι 71 και 83, αντίστοιχα, που περιλαμβάνονται στο Παράρτημα του παρόντος Διατάγματος.
 - (β) Με την προσθήκη σ' αυτό των δραστικών ουσιών με αύξοντα αριθμό 100 μέχρι 116, που περιλαμβάνονται στο Παράρτημα του παρόντος Διατάγματος.

**ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ
(Παράγραφος 3)**

Α/Α	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησής	Ιδιαίτεροι όροι
«59	Trifloxystrobin CAS No 141517-21-7 CIPAC No 617	{1-α-(α,α-τρίφθορο-η-τολγyl)εθyl)δισεαμινοοξyl}-οlοyl}acetate	960 g/kg	2003/66/ΕΚ 2004/65/ΕΚ	01.10.2003	30.09.2013	<p>Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνο ως μυκητοκτόνο.</p> <p>Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV του Νόμου πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την τριφλοξυστροβίνη, και ιδίως των παραρτημάτων I και II, όπως οριστικοποιήθηκε στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής της Ε.Ε. για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 15 Απριλίου 2003.</p> <p>- Στη συνολική αυτή εκτίμηση η αρμόδια αρχή σφειλίζει να αποδοθεί ιδιαίτερη προσοχή στην δυνατότητα μόλυνσης του υπογείου υδροφόρου ορίζοντα όταν η δραστική ουσία εφαρμόζεται σε περιοχές με ευπαθείς έδαφος ή/και ευπαθείς κλιματολογικές συνθήκες.</p> <p>Θα πρέπει να εφαρμόζονται, όπου ενδείκνυται, μέτρα άμβλυνσης του κινδύνου ή/και προγράμματα παρακολούθησης.</p> <p>Για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει τριφλοξυστροβίνη, carfentiazone-ethyl, mesothione, fenamidone ή isoxaflutole ως δραστικές ουσίες οι οποίες είχαν συμπεριληφθεί όλες στον κατάλογο του Παραρτήματος I του Νόμου έως τις 30 Σεπτεμβρίου 2003 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επανεξιολογεί το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες ικανότητες τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του άρθρου 6Α του Νόμου.</p> <p>Σε συνέχεια του προσδιορισμού αυτού η αρμόδια αρχή:</p> <p>α) στην περλήπωση προϊόντος που περιέχει τριφλοξυστροβίνη, carfentiazone-ethyl, mesothione, fenamidone ή isoxaflutole ως μοναδική δραστική ουσία, τροποποιεί ή ανακαλεί, ανάλογα με την περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Μαρτίου 2005 το αργότερο, ή</p> <p>β) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει τριφλοξυστροβίνη, carfentiazone-ethyl, mesothione, fenamidone ή isoxaflutole ως μια δραστική ουσία σε συνδυασμό με άλλες δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, ανάλογα με την περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Μαρτίου 2005 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για τέτοιου είδους τροποποίηση ή ανάκληση στη σχετική Οδηγία ή στις σχετικές Οδηγίες για την προσθήκη της εν λόγω ουσίας ή των εν λόγω ουσιών στο Παράρτημα I του Νόμου, ανάλογα με το ποια είναι η μεταγενέστερη.</p>

Α/Α	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινωνική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρισης	Ιδιαίτεροι όροι
60	Carfentrazone ethyl CAS No 128639-02.1 CIPAC No 587	Ethyl (RS)-2-chloro-3-[2-chloro-5-(4-difluoromethyl)-4,5-dihydro-3-methyl-5oxo-1H-1,2,4-triazol-1-yl]-4-fluorophenyl propionate	900 g/kg	2003/68/ΕΚ 2004/65/ΕΚ	01.10.2003	30.09.2013	Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνο ως ζυζαντιοκτόνο. Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV του Νόμου πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την carfentrazone ethyl, και άλλων των προσορμημάτων I και II, όπως οριστικοποιήθηκε στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής της Ε.Ε. για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 15 Απριλίου 2003. - Η αρμόδια αρχή οφείλει να αποδείξει ιδιαίτερη προσοχή στην προστασία του υπέργειου υδροφόρου ορίζοντα όταν η δραστική ουσία εφαρμόζεται σε περιοχές με ευπαθείς εδαφούς ή/και ευπαθείς κλιματολογικές συνθήκες. Θα πρέπει να εφαρμόζονται, όποτε ενδείκνυται, μέτρα άμβλυωσης του κινδύνου. Για κάθε ενκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει trifloxystrobin, carfentrazone-ethyl, mesothione, fenamidone ή isoxaflutole είτε ως μοναδική δραστική ουσία είτε ως μία από τις διάφορες δραστικές ουσίες οι οποίες έχουν συμπεριληφθεί όλες στον κατάλογο του Παραρτήματος I του Νόμου έως τις 30 Σεπτεμβρίου 2005 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επαναξιολογεί το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φακέλο ο οποίος ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, καθορίζεται κατά πόσον το προϊόν ικανοποιεί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του άρθρου 6Α του Νόμου. Σε συνέχεια του προσδιορισμού αυτού η αρμόδια αρχή: α) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει trifloxystrobin, carfentrazone-ethyl, mesothione, fenamidone ή isoxaflutole ως μοναδική δραστική ουσία, τροποποιεί ή ανασκαλεί, ανάλογα με την περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Μαρτίου 2005 το αργότερο, ή β) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει trifloxystrobin, carfentrazone-ethyl, mesothione, fenamidone ή isoxaflutole ως συνδυασμό με άλλες δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανασκαλεί, ανάλογα με την περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Μαρτίου 2005 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για τέτοιου είδους τροποποίηση ή ανάκληση στη σχετική Οδηγία ή στις σχετικές Οδηγίες για την προσθήκη της εν λόγω ουσίας ή των εν λόγω ουσιών στο Παράρτημα I του Νόμου, ανάλογα με το ποια είναι η μεταγενέστερη.

Α/Α	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρισης	Ιδιαίτεροι όροι
61	Mesotrione CAS N.ο 104206-8 CIPAC No 625	2-(4-mesy-2-nitrobenzoyl) cyclohexane -1,3-dione	920 g/kg Η πρόσμιξη που οφείλεται στην παρασκευή 1-cyano-6-(methylsulfonyl)-7-nitro-9H-xanthen-9-one θεωρείται ότι προκαλεί τοξικολογικά προβλήματα και πρέπει να παραμείνει κάτω από 0,0002 % (w/w) στο τεχνικό προϊόν.	2003/68/ΕΚ 2004/65/ΕΚ	01.10.2003	30.09.2013	Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνο ως ζιζανιοκτόνο. Για την εφαρμογή των ενόσιων αρχών του Παραρτήματος IV του Νόμου πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έρευνας ανακάλυψης για την mesotrione, και ιδίως των προσορμημάτων I και II, όπως οριστικοποιήθηκε στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής της Ε.Ε. για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 15 Απριλίου 2003.
<p>Για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει trifloxystrobin, carfentrazone-ethyl, mesotrione, fenamidone ή isoxaflutole είτε ως μοναδική δραστική ουσία είτε ως μία από τις διάφορες δραστικές ουσίες οι οποίες είχαν συμπεριληφθεί όλες στον κατάλογο του Παραρτήματος I του Νόμου έως τις 30 Σεπτεμβρίου 2003 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επανεξετάζει το προϊόν σύμφωνα με τις εντοίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φακέλο ο οποίος ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, καθορίζεται κατά πόσον το προϊόν ικανοποιεί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του εδαφίου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου.</p> <p>Σε συνέχεια του προσδιορισμού αυτού η αρμόδια αρχή:</p> <p>α) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει trifloxystrobin, carfentrazone-ethyl, mesotrione, fenamidone ή isoxaflutole ως μοναδική δραστική ουσία, τροποποιεί ή ανακαλεί, ανάλογα με την περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Μαρτίου 2005 το αργότερο, ή</p> <p>β) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει trifloxystrobin, carfentrazone-ethyl, mesotrione, fenamidone ή isoxaflutole ως μια δραστική ουσία σε συνδυασμό με άλλες δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, ανάλογα με την περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Μαρτίου 2005 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για τείριοι εθνούς τροποποίηση ή ανάκληση στη σχετική Οδηγία ή στις σχετικές Οδηγίες για την προσθήκη της εν λόγω ουσίας ή των εν λόγω ουσιών στο Παράρτημα I του Νόμου, ανάλογα με το ποια είναι η μεταγενέστερη.</p>							

Α/Α	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινωνική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχωρήσεως	Ιδιαίτεροι όροι
62	Fenamidone CAS No 161326-34-7 CIPAC No 650	S)-5-methyl-2-methylthio-5-phenyl-3-phenylamino-3,5-dihydroimidazol-4-one	975 g/kg	2003/66/ΕΚ 2004/65/ΕΚ	01.10.2003	30.09.2013	<p>Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνο ως ζιανιοκτόνο.</p> <p>Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV του Νόμου πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την fenamidone, και ιδίως των παραρτημάτων I και II, όπως οριστικοποιήθηκε στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής της Ε.Ε. για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 15 Απριλίου 2003.</p> <p>Η αρμόδια αρχή σφειλά να αιτιολογήσει ιδιαίτερα προσοχή:</p> <ul style="list-style-type: none"> - στην προστασία του υπόγειου υδροφόρου ορίζοντα όταν η δραστική ουσία εφαρμόζεται σε περιοχές με ευπαθείς εδαφούς ή/και ευπαθείς κλιματολογικές συνθήκες, - στην προστασία των μη στοχευόμενων αρθρόποδων, - στην προστασία των υδρόβιων οργανισμών. <p>Θα πρέπει να εφαρμόζονται, όποτε ενδείκνυται, μέτρα άμβλυνησης του κινδύνου.</p>
<p>Για κάθε συγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει trifloxystrobin, carfentrazone-ethyl, mesolofione, fenamidone ή isoxaflutole είτε ως μοναδική δραστική ουσία είτε ως μία από τις διάφορες δραστικές ουσίες οι οποίες είχαν συμπεριληφθεί άλλες στον κατάλογο του Παραρτήματος I του Νόμου έως τις 30 Σεπτεμβρίου 2003 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επανασκόπησε το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φάκελο ο οποίος ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, καθορίζεται κατά πόσον το προϊόν ικανοποιεί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του εδαφίου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου.</p> <p>Σε συνέχεια του προσδιορισμού αυτού η αρμόδια αρχή:</p> <p>α) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει trifloxystrobin, carfentrazone-ethyl, mesolofione, fenamidone ή isoxaflutole ως μοναδική δραστική ουσία, τροποποιεί ή ανακαλεί, ανάλογα με την περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Μαρτίου 2005 το αργότερο, ή</p> <p>β) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει trifloxystrobin, carfentrazone-ethyl, mesolofione, fenamidone ή isoxaflutole ως μια δραστική ουσία σε συνδυασμό με άλλες δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, ανάλογα με την περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Μαρτίου 2005 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για τέτοιου είδους τροποποίηση ή ανακλήση στη σχετική Οδηγία ή στις σχετικές Οδηγίες για την προσθήκη της εν λόγω ουσίας ή των εν λόγω ουσιών στο Παράρτημα I του Νόμου, ανάλογα με το ποια είναι η μεταγενέστερη.</p>							

A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαίτεροι όροι
63	Isoxafutole CAS No 141112-29-0 CIPAC No 575	5-cyclopropyl-4-(2-methylsulfonyl-4-trifluoromethylbenzoyl)isoxazole	950 g/kg	2003/68/ΕΚ 2004/65/ΕΚ	01.10.2003	30.09.2013	Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνο ως ζιζανιοκτόνο. Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV του Νόμου πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την isoxaflutole, και ιδίως των προσεγγισμάτων I και II, όπως οριστικοποιήθηκε στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής της Ε.Ε. για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 15 Απριλίου 2003. Στη συνολική αυτή εκτίμηση η αρμόδια αρχή οφείλει να αποδοθεί ιδιαίτερη προσοχή: - στην προστασία του υπόγειου υδροφόρου ορίζοντα όταν η δραστική ουσία εφαρμόζεται σε περιοχές με ευπαθείς έδαφος ή/και ευπαθείς κλιματολογικές συνθήκες. Θα πρέπει να εφαρμόζονται, όπως ενδείκνυται, μέτρα άμβλυσης του κινδύνου. Για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει trifloxystrobin, carfenitrazone-ethyl, mesoltrione, fenamidone ή isoxaflutole είτε ως μοναδική δραστική ουσία είτε ως μία από τις διάφορες δραστικές ουσίες οι οποίες είχαν συμπεριληφθεί όλες στον κατάλογο του Παραρτήματος I του Νόμου έως τις 30 Σεπτεμβρίου 2003 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επαναξιολογεί το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φάκελο ο οποίος ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, καθορίζεται κατά πόσον το προϊόν ικανοποιεί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του άρθρου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου. Σε συνέχεια του προσδιορισμού αυτού η αρμόδια αρχή: α) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει trifloxystrobin, carfenitrazone-ethyl, mesoltrione, fenamidone ή isoxaflutole ως μοναδική δραστική ουσία, τροποποιεί ή ανακαλεί, ανάλογα με την περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Μαρτίου 2005 το αργότερο, ή β) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει trifloxystrobin, carfenitrazone-ethyl, mesoltrione, fenamidone ή isoxaflutole ως μια δραστική ουσία σε συνδυασμό με άλλες δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, ανάλογα με την περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Μαρτίου 2005 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για τέτοιου είδους τροποποίηση ή ανάκληση στη σχετική Οδηγία ή στις σχετικές Οδηγίες για την προσθήκη της εν λόγω ουσίας ή των εν λόγω ουσιών στο Παράρτημα I του Νόμου, ανάλογα με το ποια είναι η μεταγενέστερη.

Α/Α	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοιντική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαιτεροί όροι
64	Flurtamone CAS No 96525 - 23 - 4	(RS)-5-μεθυλοαιμινο-2-φαινυλο-4-(α,α,α-τριφθορο-η-φουραν(2H)-δνη-3	960 g/kg	2003/84/ΕΚ 2004/64/ΕΚ	01.01.2004	31.12.2013	Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως ζιζανιοκτόνο. Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV του Νόμου πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την flurtamone, και ιδίως των παραρτημάτων I και II, όπως οριστικοποιήθηκε στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής της Ε.Ε. για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 4 Ιουλίου 2003. Στη συνολική αυτή εκτίμηση η αρμόδια αρχή: - οφείλει να αποδίδει ιδιαίτερη προσοχή στην προστασία του υπέργειου υδροφόρου ορίζοντα, όταν η δραστική ουσία χρησιμοποιείται σε περιοχές με ευπαθείς εδαφούς ή/και ευπαθείς κλιματολογικές συνθήκες, - οφείλει να αποδίδει ιδιαίτερη προσοχή στην προστασία των φυκών και των άλλων υδροβίων φυτών. Θα πρέπει να εφαρμόζονται, όπως ενδείκνυται, μέτρα αμβλύνσης του κινδύνου. Το προϊόν ικανοποιεί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του άρθρου 6Α του Νόμου. Σε συνέχεια του προσδιορισμού αυτού η αρμόδια αρχή: α) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει flurtamone, flufenacet, iodosulfuron, dimethenamid-p, picoxystrobin, fosthiazate ή silthiofiam είτε ως μοναδική δραστική ουσία είτε ως μία από τις διάφορες δραστικές ουσίες οι οποίες είχαν συμπεριληφθεί όλες στον κατάλογο του Παραρτήματος I του Νόμου έως τις 31 Δεκεμβρίου 2003 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επαναξιολογεί το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση π.χ. το σφάλμα ο οποίος ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, καθορίζεται κατά πόσον το προϊόν ικανοποιεί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του άρθρου 6Α του Νόμου. β) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει flurtamone, flufenacet, iodosulfuron, dimethenamid-p, picoxystrobin, fosthiazate ή silthiofiam ως μία δραστική ουσία σε συνδυασμό με άλλες δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, ανάλογα με την περίπτωση, την έγκριση έως τις 30 Ιουνίου 2005 το αργότερο ή Οδηγίες για την προσθήκη της εν λόγω ουσίας ή των εν λόγω ουσιών στο Παράρτημα I του Νόμου, ανάλογα με το ποια είναι η μεταγενέστερη.

A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινωνική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρισης	Ιδιαίτεροι όροι
65	Flufenacet CAS No 142459-58-3 CIPAC No 588	4-φθορο-N-ισοπροπιλ-2-yl-5-(τριφθορομεθυλ-1,3,4-βιοδιαζολ-2-υλοξύ) ακετανιλίδιο	950 g/kg	2003/84/ΕΚ 2004/64/ΕΚ	01.01.2004	31.12.2013	Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως ζιζανιοκτόνο. Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV του Νόμου πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την flufenacet, και ιδίως των προσαρτημάτων I και II, όπως οριστικοποιήθηκε στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής της Ε.Ε. για την τροφοκή αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 4 Ιουλίου 2003. Στη συνολική αυτή εκτίμηση η αρμόδια αρχή: - οφείλει να αποδίδει ιδιαίτερη προσοχή στην προστασία του υπόγειου υδροφόρου ορίζοντα, όταν η δραστική ουσία χρησιμοποιείται σε περιοχές με ευπαθείς εδάφους ή/και ευπαθείς κλιματολογικές συνθήκες, - οφείλει να αποδίδει ιδιαίτερη προσοχή στην προστασία των φυκών και των υδρόβιων φυτών, - οφείλει να αποδίδει ιδιαίτερη προσοχή στην προστασία των χειριστών. Θα πρέπει να εφαρμόζονται, όπου ενδείκνυται, μέτρα εμβύθυνσης του κινδύνου
							Για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει flufenacet, flufenacet, iodosulfuron, dimethenamid-p, picoxystrobin, fosfiazate ή silthiofiam είτε ως μοναδική δραστική ουσία είτε ως μία από τις διάφορες δραστικές ουσίες οι οποίες είχαν συμπεριληφθεί όλες στον κατάλογο του Παραρτήματος I του Νόμου έως τις 31 Δεκεμβρίου 2003 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επαναξιολογεί το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φάκελο ο οποίος κανονίζει τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, καθορίζεται κατά πόσον το προϊόν ικανοποιεί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του εδαφίου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου. Σε συνέχεια του προσδιορισμού αυτού η αρμόδια αρχή: α) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει flufenacet, flufenacet, iodosulfuron, dimethenamid-p, picoxystrobin, fosfiazate ή silthiofiam 2005 το αργότερο ή περιλπίωση, την έγκριση έως τις 30 Ιουνίου 2005 το αργότερο ή β) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει flufenacet, flufenacet, iodosulfuron, dimethenamid-p, picoxystrobin, fosfiazate ή silthiofiam ως μια δραστική ουσία σε συνδυασμό με άλλες δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, ανάλογα με την περίπτωση, την έγκριση της εν λόγω ουσίας ή των εν λόγω ουσιών στο Παράρτημα I του Νόμου, ανάλογα με το ποια είναι η μεταγενέστερη.

Α/Α	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινωνική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησής	Ιδιαίτεροι όροι
68	Picoxystrobin CAS No 117428-22-5 CIPAC No 628	Ακρυλικό μεθυλ(Ε)-3-μεθυλ-2-(2-16-(τριφθορομεθυλ) -2-πυριδολυξυμεθυλ)φρανόλιο)	950 g/kg (προκαταρκτική τιμή που βασίζεται σε πιλοτικό φυτό)	2003/64/ΕΚ 2004/64/ΕΚ	01.01.2004	31.12.2013	<p>Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως μικροτοκάνο.</p> <p>Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV του Νόμου πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπέρασμα της έκθεσης ανασκόπησης για την picoxystrobin, και ιδίως των παραρτημάτων I και II, όπως οριστικοποιήθηκε στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής της Ε.Ε. για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 4 Ιουλίου 2003.</p> <p>Στη συνολική αυτή εκτίμηση η αρμόδια αρχή:</p> <ul style="list-style-type: none"> - σφείλει να αποδίδει ιδιαίτερη προσοχή στην προστασία του υπόγειου υδροφόρου ορίζοντα, όταν η δραστική ουσία χρησιμοποιείται σε περσχές με ευπαθείς εδάφους ή/και ευπαθείς κλιματολογικές συνθήκες, - σφείλει να αποδίδει ιδιαίτερη προσοχή στην προστασία των οργανισμών του εδάφους, - σφείλει να αποδίδει ιδιαίτερη προσοχή στην προστασία των υδατικών οικοσυστημάτων. <p>Θα πρέπει να εφαρμόζονται, όποτε ενδείκνυται, μέτρα άμβλυνησης του κενδύου.</p> <p>Η αρμόδια αρχή θα πρέπει να ενημερώνει την Επιτροπή σύμφωνα με το άρθρο 13 παράγραφος 5 σχετικά με τις προδιαγραφές του τεχνικού υλικού όπως παρασκευάζεται για το εμπόριο.</p>
<p>Για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει flurtamone, flufenacet, iodosulfuron, picoxystrobin, fosfiazate ή siltthioflam είτε ως μοναδική δραστική ουσία είτε ως μία από τις διάφορες δραστικές ουσίες οι οποίες είχαν συμπεριληφθεί όλες στον κατάλογο του Παραρτήματος I του Νόμου έως τις 31 Δεκεμβρίου 2003 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επισυνάφεται το πρώτον σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φάκελο ο οποίος ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, καθορίζεται κατά πόσον το προϊόν ικανοποιεί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του άρθρου 6Α του Νόμου.</p> <p>Σε συνέχεια του προσδιορισμού αυτού η αρμόδια αρχή:</p> <p>α) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει flurtamone, flufenacet, iodosulfuron, picoxystrobin, fosfiazate ή siltthioflam ως μοναδική δραστική ουσία, τροποποιεί ή ανακαλεί, ανάλογα με την περίπτωση, την έγκριση έως τις 30 Ιουλίου 2005 το αργότερο ή</p> <p>β) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει flurtamone, flufenacet, iodosulfuron, picoxystrobin, fosfiazate ή siltthioflam ως μια δραστική ουσία σε συνδυασμό με άλλες δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, ανάλογα με την περίπτωση, την έγκριση έως τις 30 Ιουλίου 2005 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για τέτοιου είδους τροποποίηση ή ανάκληση στη σχετική Οδηγία ή στις σχετικές Οδηγίες για την προώθηση της εν λόγω ουσίας ή των εν λόγω ουσιών στο Παράρτημα I του Νόμου, ανάλογα με το ποια είναι η μεταγενέστερη.</p>							

A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινότητα Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρισης	Ιδιαίτεροι όροι
69	Fosthiazate CAS No 98886-44-3 CIPAC No 585	2-οξο-1,3-διεσζολιδιν-3-υλοθειοφωσφορικό (RS)-S-δευτ. βουτυλ-Ο-αιθύλιο	930 g/kg	2003/64/ΕΚ 2004/64/ΕΚ	01.01.2004	31.12.2013	<p>Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως νηματοδοκτόνο.</p> <p>Για την εφαρμογή των ενυαλίων αρχών του Παραρτήματος IV του Νόμου πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την fosthiazate, και ιδίως των προσαρτημάτων I και II, όπως οριστικοποιήθηκε στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής της Ε.Ε. για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 4 Ιουλίου 2003.</p> <p>Στη συνολική αυτή εκτίμηση η αρμόδια αρχή:</p> <ul style="list-style-type: none"> - οφείλει να αποδίδει ιδιαίτερη προσοχή στην προστασία του υπόγειου υδροφόρου ορίζοντα, όταν η δραστηνή ουσία χρησιμοποιείται σε περιοχές με ευπαθείς ή/και ευπαθείς κλιματολογικές συνθήκες. - οφείλει να αποδίδει ιδιαίτερη προσοχή στην προστασία των πτηνών και άγριων θηλαστικών, ιδίως εάν η ουσία χρησιμοποιείται στη διάρκεια της αναπαραγωγικής περιόδου. - οφείλει να αποδίδει ιδιαίτερη προσοχή στην προστασία των οργανισμών του εδάφους μη στόχων. <p>Θα πρέπει να εφαρμόζονται, όποτε ενδείκνυται, μέτρα άμβλυσης του κινδύνου. Προκειμένου να αμβλυθεί ο πιθανός κίνδυνος για τα μικρά πουλιά, οι εγκρίσεις του προϊόντος θα υπόκεινται στον όρο ότι θα έχει εισαχθεί στο έδαφος ένας μεγάλος αριθμός κόκκων.</p> <p>Η αρμόδια αρχή θα πρέπει να ενημερώνει την Επιτροπή σύμφωνα με το άρθρο 13 παράγραφος 5 σχετικά με τις προδιαγραφές του τεχνικού υλικού όπως παρασκευάζεται για το εμπόριο.</p>
<p>Για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει flurtamone, flufenacet, iodosulfuron, dimethenamid-p, picoxystrobin, fosthiazate ή siltichlofiam είτε ως μοναδική δραστηνή ουσία είτε ως μία από τις διάφορες δραστηνές ουσίες οι οποίες είχαν συμπεριληφθεί όλες στον κατάλογο του Παραρτήματος I του Νόμου έως τις 31 Δεκεμβρίου 2003 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επαναξιολογεί το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φάκελο ο οποίος ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, καθορίζεται κατά πόσον το προϊόν ικανοποιεί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του εδαφίου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου.</p> <p>Σε συνέχεια του προσδιορισμού αυτού η αρμόδια αρχή:</p> <p>α) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει flurtamone, flufenacet, iodosulfuron, dimethenamid-p, picoxystrobin, fosthiazate ή siltichlofiam ως μοναδική δραστηνή ουσία, τροποποιεί ή ανακαλεί, ανάλογα με την περίπτωση, την έγκριση έως τις 30 Ιουλίου 2005 το αργότερο· ή</p> <p>β) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει flurtamone, flufenacet, iodosulfuron, dimethenamid-p, picoxystrobin, fosthiazate ή siltichlofiam ως μια δραστηνή ουσία σε συνδυασμό με άλλες δραστηνές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, ανάλογα με την περίπτωση, την έγκριση έως τις 30 Ιουλίου 2005 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για πέταου εδίου τροποποίηση ή ανάκληση στη σχετική Οδηγία ή στις σχετικές Οδηγίες για την προσαρμογή της εν λόγω ουσίας ή των εν λόγω ουσιών στο Παράρτημα I του Νόμου, ανάλογα με το ποια είναι η μεταγενέστερη.</p>							

Α/Α	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινωνική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαίτεροι όροι
70	Siltthiofam CAS No 175217-20-6 CIPAC No 635	N-εθυλο-4,5-διμεθυλο-2-(τριμεθυλοσουλφονυλο)βενζοϊαν-3-καρβοξυμυϊόλιο	980 g/kg	2003/84/ΕΚ 2004/64/ΕΚ	01.01.2004	31.12.2013	<p>Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως μυκητοκτόνο.</p> <p>Χρήσεις άλλες πλην της επεξεργασίας σπόρων προς απορρόπη από τον παραπάνω δεν υποστηρίζονται επισκόπως από δεδομένα: Για τον υποστηρίξει εγκρίσεων για τις χρήσεις αυτές, πρέπει να παραχθούν και να υποβληθούν στην αρμόδια αρχή δεδομένα και πληροφορίες που αποδεικνύουν ότι είναι αποδεκτές από τους καταναλωτές, τους χειριστές και φιλικές προς το περιβάλλον.</p> <p>Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV του Νόμου πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την siltthiofam, και ιδίως των προσαρτημάτων I και II, όπως οριστικοποιήθηκε στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής της Ε.Ε., για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 4 Ιουλίου 2003.</p> <p>Στη συνολική αυτή εκτίμηση η αρμόδια αρχή πρέπει να αποδίδει ιδιαίτερη προσοχή στην προστασία των χειριστών. Θα πρέπει να εφορμολόγεται, όπως ενδείκνυται, μέτρα άμβλυση της ενόχου.</p>
<p>Για κάθε συγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει flurtamone, flufenacet, iodosulfuron, dimethenamid-p, picoxystrobin, fosphiazate ή siltthiofam είτε ως μοναδική δραστική ουσία είτε ως μία από τις διάφορες δραστικές ουσίες οι οποίες είχαν συμπεριληφθεί όλες στον κατάλογο του Παραρτήματος I του Νόμου έως τις 31 Δεκεμβρίου 2003 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επαναξιολογεί το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φάκελο ο οποίος ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, καθορίζεται κατά πόσον το προϊόν ικανοποιεί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του άρθρου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου.</p> <p>Σε συνέχεια του προσδιορισμού αυτού η αρμόδια αρχή:</p> <p>α) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει flurtamone, flufenacet, iodosulfuron, dimethenamid-p, picoxystrobin, fosphiazate ή siltthiofam ως μοναδική δραστική ουσία, τροποποιεί ή ανακαλεί, ανάλογα με την περίπτωση, την έγκριση έως τις 30 Ιουνίου 2005 το αργότερο ή</p> <p>β) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει flurtamone, flufenacet, iodosulfuron, dimethenamid-p, picoxystrobin, fosphiazate ή siltthiofam ως μια δραστική ουσία σε συνδυασμό με άλλες δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, ανάλογα με την περίπτωση, την έγκριση έως τις 30 Ιουνίου 2005 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για τέτοιου είδους τροποποίηση ή ανάκληση στη σχετική Οδηγία ή στις σχετικές Οδηγίες για την προσαρμογή της εν λόγω ουσίας ή των εν λόγω ουσιών στο Παράρτημα I του Νόμου, ανάλογα με το ποια είναι η μεταγενέστερη.</p>							

A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Όνομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινωνική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρισης	Ιδιώτεροι όροι
71	Coniothyrium minitans Ποικιλία CON/M/01-08 (DSM 9660) CIPAC No 614	Δεν ισχύει	Για λεπτομέρειες, σχετικά με τον έλεγχο της καθαρότητας και της παραγωγής βλέπε έκθεση ανασκόπησης	2003/79/ΕΚ- 2004/63/ΕΚ	01.01.2004	31.12.2013	Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνο ως μικροκτόνο Κατά τη χορήγηση εγκρίσεων πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την <i>Coniothyrium minitans</i> , και ιδίως των προσαρμογών I και II, όπως οριστικοποιήθηκαν στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής της Ε.Ε. για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 4ης Ιουλίου 2003 Στη συνολική αυτή εκτίμηση η αρμόδια αρχή: - πρέπει να επιδεικνύει ιδιαίτερη προσοχή στην ασφάλεια των χειριστών και πρέπει να διασφαλίζει ότι οι όροι έγκρισης περιλαμβάνουν κατάλληλα προστατευτικά μέτρα Για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει την <i>Coniothyrium minitans</i> είτε ως τη μοναδική δραστική ουσία είτε ως μια από τις διάφορες δραστικές ουσίες που περιλαμβάνονται στο Παράρτημα I του Νόμου, Η αρμόδια αρχή επαναξιολογεί το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση το άρθρο 17 του Νόμου, και αντιστοίχως στις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου το αργότερο έως τις 31. Δεκεμβρίου 2003. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, καθορίζουν κατά πόσον το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του εδαφίου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου. Σύμφωνα με τον καθορισμό αυτό η αρμόδια αρχή προβαίνουν στα ακόλουθα: α) σε περίπτωση προϊόντος που περιέχει την <i>Coniothyrium minitans</i> ως τη μοναδική δραστική ουσία, εφόσον κρίνεται αναγκαίο, τροποποιεί ή αποσύρει την έγκριση έως τις 30 Ιουνίου 2005 το αργότερο, ή β) σε περίπτωση προϊόντος που περιέχει την <i>Coniothyrium minitans</i> ως μία από διάφορες δραστικές ουσίες, εφόσον κρίνεται αναγκαίο, τροποποιεί ή αποσύρει την έγκριση έως τις 30 Ιουνίου 2005 ή έως την ημερομηνία που ορίστηκε για τέτοιου είδους τροποποίηση ή ανάκληση στη σχετική Οδηγία ή στις σχετικές Οδηγίες για την προσθήκη ή των εν λόγω ουσιών στο Παράρτημα I της του Νόμου, ανάλογα με το ποια είναι η μεταγενέστερη.

Α/Α	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησής	Ιδιαίτεροι όροι
83	Quinoxifen αριθ. CAS 124495-18-7 αριθ. CIPAC 566	5, 7-dichloro-4 (1-fluorophenoxy) quinoline	970 g/kg	2004/60/ΕΚ 2004/97/ΕΚ	01.09.2004	31.08.2014	Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως μυκητοκτόνο. Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV του Νόμου, λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για τη quinoxifen, και ιδιαίτερα των παραρτημάτων I και II, όπως ορατικοποιηθήκαν στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής της Ε.Ε. για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 28 Νοεμβρίου 2003. Η αρμόδια αρχή αποδίδει ιδιαίτερα προσοχή στην προστασία των υδαθικών οργανισμών. Πρέπει να εφαρμόζονται μέτρα για την εμβύθυνση του ενδύλου και να δραματολογηθούν, εφόσον ενδείκνυται, προγράμματα παρακολούθησης στις ευπαθείς ζώνες.
<p>Για εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει quinoxifen είτε ως τη μοναδική δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες οι οποίες έχουν συμπεριληφθεί όλες στο Παράρτημα I του Νόμου έως την 31η Αυγούστου 2004 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επανεξετάζει το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φάκελο που ανταποκρίνεται στις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, καθορίζεται κατά πόσον το προϊόν ικανοποιεί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του άρθρου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου.</p> <p>Μετά τον προσδιορισμό αυτό, Η αρμόδια αρχή:</p> <p>α) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει quinoxifen ως τη μοναδική δραστική ουσία, τροποποιεί ή ανακαλεί, ανάλογα με την περίπτωση, την έγκριση έως τις 28 Φεβρουαρίου 2006 το αργότερο ή</p> <p>β) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει quinoxifen ως μια δραστική ουσία σε συνδυασμό με άλλες δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, ανάλογα με την περίπτωση, την έγκριση έως τις 28 Φεβρουαρίου 2006 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για τέτοια είδους τροποποίηση ή ανάκληση στη σχετική Οδηγία ή στις σχετικές Οδηγίες για την προστασία της εν λόγω ουσίας ή των εν λόγω ουσιών στο Παράρτημα I του Νόμου, ανάλογα με το ποια είναι η μεταγενέστερη.</p>							

A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρισης	Ιδιαίτεροι όροι
100	Ετοξαζολε αριθ. CAS 153233-91-1 αριθ. CIPAC 623	(RS)-5-tet-βουτυλο-2-[2-(2,6-διφθοροφαινόλυ)-4,5-διυδρο-1,3-οξάζολ-4-υλο]βιναιτόλη	≥ 948 g/kg	2005/34/ΕΚ	01.06.2005	31.05.2015	Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως απορροκτόνο. Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV του Νόμου πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανακάλυψης για το ετοξαζολε και ιδίως των προσορισμένων I και II, όπως οριστικοποιήθηκε στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής της Ε.Ε. για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 3 Δεκεμβρίου 2004. Στη συνολική αυτή εκτίμηση η αριθμίδα αρχή σφείλει να δίνει ιδιαίτερη προσοχή στην προστασία των υφθόβιων οργανισμών. Πρέπει να εφαρμόζονται, όπου ενδέκνεται, μέτρα διαχείρισης του κινδύνου. 1. Η αριθμίδα αρχή επανεξετάζει την έγκριση για κάθε φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει ετοξαζολε ή τριπλοxydim ώστε να διασφαλίζεται ότι προκύπτει το αργότερο έως τις 30 Νοεμβρίου 2005, οι οποίοι εκτιθενται στο Παράρτημα I του Νόμου. Εφόσον είναι αναγκαίο, τροποποιεί ή ανακαλεί τις εγκρίσεις κατά τις διατάξεις του Νόμου το αργότερο έως τις 30 Νοεμβρίου 2005. 2. Για κάθε συγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει ετοξαζολε ή τριπλοxydim είτε ως μοναδική δραστική ουσία είτε ως μια από περισσότερες δραστικές ουσίες, οι οποίες περιέχονται όλες στον κατάλογο του Παραρτήματος I του Νόμου, το αργότερο έως τις 31 Μαΐου 2005, η αριθμίδα αρχή προβαίνει σε επαναξιολόγηση του προϊόντος σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φάκελο ο οποίος ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου. Με βάση την αξιολόγηση αυτή καθορίζεται κατά πόσον το προϊόν ικανοποιεί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του εδαφίου (1) του άρθρου 6Α της του Νόμου. Σε συνέχεια αυτής της διαπίστωσης, η αριθμίδα αρχή: α) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει ετοξαζολε ή τριπλοxydim ως μοναδική δραστική ουσία, εφόσον είναι αναγκαίο, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση το αργότερο έως τις 30 Νοεμβρίου 2006 ή στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει ετοξαζολε ή τριπλοxydim ως μια από περισσότερες δραστικές ουσίες, εφόσον είναι αναγκαίο, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση το αργότερο έως τις 30 Νοεμβρίου 2006 ή έως την προθεσμία που ορίστηκε για την εν λόγω τροποποίηση ή ανάκληση στην αντίστοιχη Οδηγία ή στις αντίστοιχες Οδηγίες με τις οποίες προστέθηκαν ή εν λόγω ουσία ή οι ουσίες στο Παράρτημα I του Νόμου, ανάλογα με το ποια είναι η μεταγενέστερη.

Α/Α	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρισης	Ιδιαίτεροι όροι
101	Tetraloxylidim αριθ. CAS 149979-41-9 αριθ. CIPAC 608	(EZ)-(RS)-2-(1-[(2E)-3-χλωροαλκυλοξυμυλο]προπυλο)-3-υδροξύ-5-υπεροξυπροπανο-4-υλοκυκλοεξ-2-εν-1-όνη	≥ 920 g/kg	2005/34/ΕΚ	01.06.2005	31.05.2015	Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως ζιζανιοκτόνο. Για την εφαρμογή των ενσάλιν αρχών του Παραρτήματος IV του Νόμου πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έρευνας ανασκόπησης για το Tetraloxylidim, και ιδίως των προσαρτημάτων I και II, όπως οριστικοποιήθηκε στο πλαίσιο της Ιδρυτικής Επιτροπής της Ε.Ε. για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 3 Δεκεμβρίου 2004. Στη συνολική αυτή εκτίμηση η αρμόδια αρχή σφειλεί με προσοχή με ιδιαίτερη προσοχή τα χερσαία αρθρόποδα μη στόχοι. Πρέπει να εφαρμόζονται, όπου ενδείκνυται, μέτρα διαχείρισης του κινδύνου.
<p>1. Η αρμόδια αρχή επανεξετάζει την έγκριση για κάθε φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει ετοξαζολή ή tetraloxylidim ώστε να διασφαλίζεται ότι τηρούνται οι όροι, όσον αφορά αυτές τις δραστηκές ουσίες, οι οποίοι εκτιθενται στο Παράρτημα I του Νόμου. Εφόσον είναι αναγκαίο, τροποποιεί ή ανακαλεί τις εγκρίσεις κατά τις διατάξεις του Νόμου το αργότερο έως τις 30 Νοεμβρίου 2005.</p> <p>2. Για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει ετοξαζολή ή tetraloxylidim είτε ως μοναδική δραστηκή ουσία είτε ως μια από περισσότερες δραστηκές ουσίες, οι οποίες περιέχονται όλες στον κατάλογο του Παραρτήματος I του Νόμου, το αργότερο έως τις 31 Μαΐου 2005, η αρμόδια αρχή προβαίνει σε επανεξιολόγηση του προϊόντος σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φάκελο ο οποίος ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου. Με βάση την αξιολόγηση αυτή καθορίζεται κατά πόσον το προϊόν ικανοποιεί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του άρθρου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου.</p> <p>Σε συνέχεια αυτής της διαπίστωσης, η αρμόδια αρχή:</p> <p>α) στην περριπτωση προϊόντος που περιέχει ετοξαζολή ή tetraloxylidim ως μοναδική δραστηκή ουσία, εφόσον είναι αναγκαίο, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση το αργότερο έως τις 30 Νοεμβρίου 2006 ή</p> <p>β) στην περριπτωση προϊόντος που περιέχει ετοξαζολή ή tetraloxylidim ως μια από περισσότερες δραστηκές ουσίες, εφόσον είναι αναγκαίο, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση το αργότερο έως τις 30 Νοεμβρίου 2006 ή έως την προθεσμία που ορίστηκε για την εν λόγω τροποποίηση ή ανάκληση στην αντίστοιχη Οδηγία ή στις αντίστοιχες Οδηγίες με τις οποίες προστέθηκαν ή εν λόγω ουσία ή οι ουσίες στο Παράρτημα I του Νόμου, ανάλογα με το ποια είναι η μεταγενέστερη.</p>							

Α/Α	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινωνική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρισης	Ιδιαιτεροί όροι
102	Chlorothalonil Αριθ. CAS 1897-45-6 Αριθ. CIMAC 288	Τετραχλωροσφαιλοντρίλιο	985 g/kg -Εξοχλύρω: βενζόλιο: όχι πάνω από 0,01 g/kg -Δεκαχλωρο διφαινόλιο: όχι πάνω από 0,03 g/kg	2005/59/ΕΚ	01.03.2006	28.02.2016	<p>ΜΕΡΟΣ Α</p> <p>Μπορεί να επιτρέπεται η χρήση της μόνο ως μυκητοκτόνου</p> <p>ΜΕΡΟΣ Β</p> <p>Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV του Νόμου πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έρευνας ανασκόπησης για την ουσία chlorothalonil, και ιδίως τα παραρτήματα I και II αυτής, όπως οριστικοποιήθηκαν από τη Μόνιμη Επιτροπή της Ε.Ε. για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 15 Φεβρουαρίου 2005</p> <p>Στη συνολική αυτή εκτίμηση η αρμόδια αρχή σφαιλεί να δίνει ιδιαίτερη προσοχή στην προστασία:</p> <ul style="list-style-type: none"> — των υδροβίων οργανισμών, — των υπόγειων υδάτων, ιδίως σχετικά με τη δραστική ουσία και τους μεταβολίτες της R417888 και R611965 (SDS46851), όταν η ουσία χρησιμοποιείται σε περιοχές με ευπαθείς έδαφος ή/και ευπαθείς κλιματικές συνθήκες <p>Οι όροι χρήσης πρέπει να περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, μέτρα διαχείρισης του κινδύνου.</p>

1. Η αρμόδια αρχή, όπου είναι αναγκαίο, τροποποιεί ή ανακαλεί ισχύουσες εγκρίσεις για φυτοπροστατευτικά προϊόντα που περιέχουν ως δραστικές ουσίες chlorothalonil, chlorotaluron, cyprymethrin, daminozide και diminozide ή thiophanate-methyl, έως τις 31 Αυγούστου 2006.

Έως την παραπάνω ημερομηνία, η αρμόδια αρχή επιτρέπει ιδίως ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες chlorothalonil, chlorotaluron, cyprymethrin, daminozide και thiophanate-methyl, εξαρτημένων εκείνων που προσδιορίζονται στα μέρη Β των καταχωρίσεων για τις συγκεκριμένες δραστικές ουσίες, και ότι ο κάτοχος της έγκρισης διαθέτει φάκελο ή έχει πρόσβαση σε φάκελο ο οποίος ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 102 του Νόμου.

2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, η αρμόδια αρχή, για κάθε συγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει chlorothalonil, chlorotaluron, cyprymethrin, daminozide ή thiophanate-methyl, είτε ως μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες οι οποίες έχουν περιληφθεί στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 28 Φεβρουαρίου 2006 το αργότερο, επιπλέον, επιτρέπει το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φάκελο ο οποίος ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου και συνεκτιμώντας το μέρος Β των καταχωρίσεων στο Παράρτημα I του Νόμου για τις ουσίες chlorothalonil, chlorotaluron, cyprymethrin, daminozide και thiophanate-methyl. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, η αρμόδια αρχή προσδιορίζει κατά πόσο το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του άρθρου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου.

Σε συνέχεια του προσδιορισμού αυτού η αρμόδια αρχή:

α) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει chlorothalonil, chlorotaluron, cyprymethrin, daminozide ή thiophanate-methyl ως μοναδική δραστική ουσία, τροποποιεί ή ανακαλεί, ανάλογα με την περίπτωση, την έγκριση έως τις 28 Φεβρουαρίου 2010 το αργότερο ή

β) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει chlorothalonil, chlorotaluron, cyprymethrin, daminozide ή thiophanate-methyl ως μια δραστική ουσία σε συνδυασμό με άλλες δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, ανάλογα με την περίπτωση, την έγκριση έως τις 28 Φεβρουαρίου 2010 η έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για τέτοιου είδους τροποποίηση ή ανάκληση στη σχετική Οδηγία ή στις σχετικές Οδηγίες για την προσθήκη της εν λόγω ουσίας ή των εν λόγω ουσιών στο Παράρτημα I του Νόμου, ανάλογα με το ποια είναι η μεταγενέστερη.

Α/Α	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησής	Ιδιαίτεροι όροι
103	Chlorothaluron (μη δηλωμένες στερεοχημικές παράμετροι) Αριθ. CAS 15545-48-9 Αριθ. CIPAC 217	3-(3-χλωρο-p-τολιλο)-1,1-διμεθυλοουρία	975 g/kg	2005/69/ΕΚ	01.03.2006	28.02.2016	<p>ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνο ως ζιζανιοκτόνο</p> <p>ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV του Νόμου πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την ουσία chlorothaluron, και ιδίως τα προσαρτήματα I και II αυτής, όπως οριστικοποιήθηκαν από τη Μόνιμη Επιτροπή της Ε.Ε. για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 15 Φεβρουαρίου 2005.</p> <p>Κατά τη συνολική εκτίμηση η αρμόδια αρχή πρέπει να δίνει ιδιαίτερη προσοχή στην προστασία των υπογειών υδάτων, όταν η δραστική ουσία χρησιμοποιείται σε περιοχές με ευπαθείς έδαφος ή/και ευπαθείς κλιματικές συνθήκες. Οι όροι έγκρισης πρέπει να περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, μέτρα διαχείρισης του κινδύνου.</p>
<p>1. Η αρμόδια αρχή, όπου είναι αναγκαίο, τροποποιεί ή ανακαλεί ισχύουσες εγκρίσεις για φυτοπροστατευτικά προϊόντα που περιέχουν ως δραστικές ουσίες chlorothaloniil, chlorothaluron, cypermethrin, daminozide ή chlorothaluron-methyl, έως τις 31 Αυγούστου 2006. Έως την περασμένη ημερομηνία, η αρμόδια αρχή επαληθεύει ιδίως ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες chlorothaloniil, chlorothaluron, cypermethrin, daminozide και thiophanate-methyl, εξαιρουμένων εκείνων που προσδιορίζονται στο μέρος Β των καταχωρήσεων για τις συγκεκριμένες δραστικές ουσίες, και ότι ο κάτοχος της έγκρισης διαθέτει φάκελο ή έχει πρόσβαση σε φάκελο ο οποίος ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Z του Νόμου.</p> <p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, η αρμόδια αρχή, για κάθε συγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει chlorothaloniil, chlorothaluron, cypermethrin, daminozide ή thiophanate-methyl, είτε ως μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες οι οποίες έχουν περιληφθεί στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 28 Φεβρουαρίου 2006 το αργότερο, επανεξιολογεί το προϊόν σύμφωνα με τις ενδείξεις αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φάκελο ο οποίος ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου και συνεκτιμώντας το μέρος Β των καταχωρήσεων στο Παράρτημα I του Νόμου για τις ουσίες chlorothaloniil, chlorothaluron, cypermethrin, daminozide και thiophanate-methyl. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, η αρμόδια αρχή προσαρμόζει κατά πόσο το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του εδαφίου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου.</p> <p>Σε συνέχεια του προσδιορισμού αυτού η αρμόδια αρχή:</p> <p>α) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει chlorothaloniil, chlorothaluron, cypermethrin, daminozide ή thiophanate-methyl ως μοναδική δραστική ουσία, τροποποιεί ή ανακαλεί, ανάλογα με την περίπτωση, την έγκριση έως τις 28 Φεβρουαρίου 2010 το αργότερο ή</p> <p>β) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει chlorothaloniil, chlorothaluron, cypermethrin, daminozide ή thiophanate-methyl ως μια δραστική ουσία σε συνδυασμό με άλλες δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, ανάλογα με την περίπτωση, την έγκριση έως τις 28 Φεβρουαρίου 2010 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για τέτοιου είδους τροποποίηση ή ανάκληση στη σχετική Οδηγία ή στις σχετικές Οδηγίες για την προσθήκη της εν λόγω ουσίας ή των εν λόγω ουσιών στο Παράρτημα I του Νόμου, ανάλογα με το ποια είναι η μεταγενέστερη.</p>							

Α/Α	Κοινή ονομασία, Αριθμός ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαίτεροι όροι
104	Κυερεμεθρίνη Αριθ. CAS 52315-07-8 Αριθ. CIPAC 332	(1RS)-cis, trans-3-(2,2-δihλωροβινυλο)-2,2-διμεθυλοκυκλοπροπανοκαρβοξυλικό (RS)-α-κυανο-3 φοινυλοβενζυλο (4 ζεύγη ισομερών: cis-1, cis-2, trans-3, trans-4).	900 g/kg	2005/53/ΕΚ	01.03.2006	28.02.2016	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνο ως ενταμοκτόνο. ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των εν λόγω αρχών του Παραρτήματος IV του Νόμου πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανακοπήσης για την ουσία cypermethrin, και ιδίως τα συμπεράσματα I και II αυτής, όπως οριστικοποιήθηκαν από τη Μόνιμη Επιτροπή της Ε.Ε. για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 15 Φεβρουαρίου 2005. Κατά τη συνολική εκτίμηση: - Η αρμόδια αρχή πρέπει να δίνει ιδιαίτερη προσοχή στην προστασία των υδρόβιων οργανισμών, των μελισσών και των μη στοχευόμενων αεθροπόδων. Οι όροι έγκρισης πρέπει να περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, μέτρα διαχείρισης του κινδύνου. - Η αρμόδια αρχή πρέπει να δίνει ιδιαίτερη προσοχή στην ασφάλεια των χειριστών. Οι όροι έγκρισης πρέπει να περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, προστατευτικά μέτρα.
							1. Η αρμόδια αρχή, όπου είναι αναγκαίο, τροποποιεί ή ανασκαλεί ισχύουσες εγκρίσεις για φυτοπροστατευτικά προϊόντα που περιέχουν ως δραστικές ουσίες chlorothalonil, chlorololuron, cypermethrin, daminozide ή thiophanate-methyl, έως τις 31 Αυγούστου 2006. Είως την παραπάνω ημερομηνία, η αρμόδια αρχή επιπλέον ιδίως ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες chlorothalonil, chlorololuron, cypermethrin, daminozide και thiophanate-methyl, εξαιρουμένων εκείνων που προορίζονται στο μέρος Β των καταχωρίσεων για τις συγκεκριμένες δραστικές ουσίες, και ότι ο κάτοχος της έγκρισης διαθέτει φάκελο ή έχει πρόσβαση σε φάκελο ο οποίος ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Ζ του Νόμου. 2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, η αρμόδια αρχή, για κάθε συγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει chlorothalonil, chlorololuron, cypermethrin, daminozide ή thiophanate-methyl, είτε ως μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες οι οποίες έχουν περιληφθεί στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 28 Φεβρουαρίου 2006 το αργότερο, επαναξιολογεί το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φάκελο ο οποίος ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου και συνεπώς το μέρος Β των καταχωρίσεων στο Παράρτημα I του Νόμου για τις ουσίες chlorothalonil, chlorololuron, cypermethrin, daminozide και thiophanate-methyl. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, η αρμόδια αρχή προσδιορίζει κατά πόσο το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του άρθρου 6Α του Νόμου. Σε συνέχεια του προσδιορισμού αυτού η αρμόδια αρχή: α) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει chlorothalonil, chlorololuron, cypermethrin, daminozide ή thiophanate-methyl ως μοναδική δραστική ουσία, τροποποιεί ή ανασκαλεί, ανάλογα με την περίπτωση, την έγκριση έως τις 28 Φεβρουαρίου 2010 το αργότερο ή β) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει chlorothalonil, chlorololuron, cypermethrin, daminozide ή thiophanate-methyl ως μια δραστική ουσία σε συνδυασμό με άλλες δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανασκαλεί, ανάλογα με την περίπτωση, την έγκριση έως τις 28 Φεβρουαρίου 2010 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για τέτοιου είδους τροποποίηση ή ανάκληση στη σχετική Οδηγία ή στις σχετικές Οδηγίες για την προσθήκη της εν λόγω ουσίας ή των εν λόγω ουσιών στο Παράρτημα I του Νόμου, ανάλογα με το ποια είναι η μεταγενέστερη.

A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Ένωση ισχύος	Λήξη της καταχώρισης	Ιδιαίτεροι όροι
105	Daminozide Αριθ. CAS 1596-84-5 Αριθ. CIPAC 330	N-διμεθυλαμινοηλεκτρομικό οξύ	990 g/kg - N- Ακαθαρσίες: ντροδοιμεθυλαμίνη: δχι πάνω από 2,0 mg/kg - 1,1-διμεθυλυδραζίνη: δχι πάνω από 30 mg/kg	2005/53/ΕΚ	01.03.2006	28.02.2016	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνο ως ρυθμιστής αύξησης σε μη εσώδημες καλλιέργειες ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενσώδων οργάνων του Παραρτήματος IV του Νόμου πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την ουσία daminozide, και ιδίως τα παραρτήματα I και II αυτής, όπως οριστικοποιήθηκαν από τη Μόνιμη Επιτροπή της Ε.Ε. για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 15 Φεβρουαρίου 2005. Κατά τη συνολική εκτίμηση η αρμόδια αρχή πρέπει να αποδίδει ιδιαίτερη προσοχή στην ασφάλεια των χειριστών και των εργαζομένων μετά την επανεισοδό τους. Οι όροι έγκρισης πρέπει να περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, προστατευτικά μέτρα.
							1. Η αρμόδια αρχή, όπου είναι αναγκαίο, τροποποιεί ή ανακαλεί daminozide ή thiorphanate-methyl, έως τις 31 Αυγούστου 2006. Έως την παραπάνω ημερομηνία, η αρμόδια αρχή επιληφθεί ιδίως ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες chlorothalonil, chlorotoluron, cypermethrin, daminozide και thiorphanate-methyl, εξαιρουμένων εκείνων που προσδιορίζονται στο μέρος Β των καταχωρίσεων για τις συγκεκριμένες δραστικές ουσίες, και ότι ο κάτοχος της έγκρισης διαθέτει φάκελο ή έχει πρόσβαση σε φάκελο ο οποίος ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Z του Νόμου. 2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, η αρμόδια αρχή, για κάθε συγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει chlorothalonil, chlorotoluron, cypermethrin, daminozide ή thiorphanate-methyl, είτε ως μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες οι οποίες έχουν περιληφθεί στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 28 Φεβρουαρίου 2006 το αργότερο, επαναξιολογεί το προϊόν σύμφωνα με τις ενδεδειγμένες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φάκελο ο οποίος ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου και συνεκτιμώντας το μέρος Β των καταχωρίσεων στο Παράρτημα I του Νόμου για τις ουσίες chlorothalonil, chlorotoluron, cypermethrin, daminozide και thiorphanate-methyl. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, η αρμόδια αρχή προσδιορίζει κατά πόσο το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του άρθρου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου. Σε συνέχεια του προσδιορισμού αυτού η αρμόδια αρχή: α) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει chlorothalonil, chlorotoluron, cypermethrin, daminozide ή thiorphanate-methyl ως μοναδική δραστική ουσία, τροποποιεί ή ανακαλεί, ανάλογα με την περίπτωση, την έγκριση έως τις 28 Φεβρουαρίου 2010 το αργότερο ή β) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει chlorothalonil, chlorotoluron, cypermethrin, daminozide ή thiorphanate-methyl ως μια δραστική ουσία σε συνδυασμό με άλλες δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, ανάλογα με την περίπτωση, την έγκριση έως τις 28 Φεβρουαρίου 2010 η έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για τέτοιου είδους τροποποίηση ή ανάκληση στη σχετική Οδηγία ή στις σχετικές Οδηγίες για την προσθήκη της εν λόγω ουσίας ή των εν λόγω ουσιών στο Παράρτημα I του Νόμου, ανάλογα με το ποια είναι η μεταγενέστερη.

Α/Α	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρισης	Ιδιαίτεροι όροι
106	Thiophanate-methyl (μη δηλωμένες στερεο-χημικές παράμετροι) Αριθ. CAS 23564-05-8 Αριθ. CIPAC 262	4,4'-(θ-φαινόλενο)-δισ(3-θεοαλοφαινόλο)διμεθύλιο	950 g/kg	2005/69/ΕΚ	01.03.2006	28.02.2016	<p>ΜΕΡΟΣ Α Μπορεί να επιτρέπεται η χρήση της μόνο ως μικροκτόνου.</p> <p>ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV του Νόμου πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την ουσία thiophanate-methyl, και ιδίως τα παραρτήματα I και II αυτής, όπως οριστικοποιήθηκαν από τη Μόνιμη Επιτροπή της Ε.Ε. για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 15 Φεβρουαρίου 2006.</p> <p>Κατά τη συνολική εκτίμηση η αρμόδια αρχή πρέπει να αποδίδει ιδιαίτερη προσοχή στην προστασία των υδρόβιων οργανισμών, γαιοσκωλήκων και άλλων μικροοργανισμών του εδάφους. Οι όροι έγκρισης περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, μέτρα διαχείρισης του κατόντου.</p>
<p>1. Η αρμόδια αρχή, όπου είναι αναγκαίο, τροποποιεί ή ανακαλεί ισχύουσες εγκρίσεις για φυτοπροστατευτικά προϊόντα που περιέχουν ως δραστικές ουσίες chlorothalonil, chlorobutoluron, cypermethrin, daminozide ή thiophanate-methyl, έως τις 31 Αυγούστου 2006.</p> <p>Εως την περασμένη ημερομηνία, η αρμόδια αρχή επαληθεύει ιδίως ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες chlorothalonil, chlorobutoluron, cypermethrin, daminozide και thiophanate-methyl, εξορισμένον εκείνων που προσδιορίζονται στο μέρος Β των καταχωρίσεων για τις συγκεκριμένες δραστικές ουσίες, και ότι ο κάταχος της έγκρισης διαθέτει φάκελο ή έχει πρόσβαση σε φάκελο ο οποίος ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Z του Νόμου.</p> <p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, η αρμόδια αρχή, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει chlorothalonil, chlorobutoluron, cypermethrin, daminozide ή thiophanate-methyl, είτε ως μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες οι οποίες έχουν περιληφθεί στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 28 Φεβρουαρίου 2006 το αργότερο, επανεξετάζει το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φάκελο ο οποίος ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου και συνεκτιμώντας το μέρος Β των καταχωρίσεων στο Παράρτημα I του Νόμου για τις ουσίες chlorothalonil, chlorobutoluron, cypermethrin, daminozide και thiophanate-methyl. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, η αρμόδια αρχή 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>Σε συνέχεια του προσδιορισμού αυτού η αρμόδια αρχή:</p> <p>α) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει chlorothalonil, chlorobutoluron, cypermethrin, daminozide ή thiophanate-methyl ως μοναδική δραστική ουσία, τροποποιεί ή ανακαλεί, ανάλογα με την περίπτωση, την έγκριση έως τις 28 Φεβρουαρίου 2010 το αργότερο ή</p> <p>β) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει chlorothalonil, chlorobutoluron, cypermethrin, daminozide ή thiophanate-methyl ως μια δραστική ουσία σε συνδυασμό με άλλες δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, ανάλογα με την περίπτωση, την έγκριση έως τις 28 Φεβρουαρίου 2010 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για τέτοιου είδους τροποποίηση ή ανάκληση στη σχετική Οδηγία ή στις σχετικές Οδηγίες για την προσθήκη της εν λόγω ουσίας ή των εν λόγω ουσιών στο Παράρτημα I του Νόμου, ανάλογα με το ποια είναι η μεταγενέστερη.</p>							

Α/Α	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρισης	Ιδιαιτέροι όροι
107	Τριβενιτρον (τριβενιτρον) Αριθ. CAS 106040-48-6 Αριθ. CIPAC 546	2-[4-μεθοξυ-5-μεθυλο-1,3,5-τριαζίν-2-υλο(μεθυλο) καρβαμυλοαυσοσυλφασουλφο] βενζοϊκό οξύ	950 g/kg (εκτετρασχημένο ως τριβενιτρον-methyl)	2005/54/ΕΚ	01.03.2006	28.02.2016	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνο ως ζζ-ανισιατόνο. ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV του Νόμου πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την ουσία τριβενιτρον, και ιδίως τα παραρτήματα I και II αυτής, όπως οριστικοποιήθηκαν από τη Μόνιμη Επιτροπή της Ε.Ε. για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 15 Φεβρουαρίου 2005. Κατά τη συνολική εκτίμηση η αρμόδια αρχή πρέπει να δίνει ιδιαίτερη προσοχή στην προστασία των μη στοχευόμενων χερσαίων φυτών ανώτερων υδροβίων φυτών και των υπόγειων υδάτων σε ευπαθείς συνθήκες. Οι όροι έγκρισης πρέπει να περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, μέτρα αμβλύνσης του κινδύνου.
<p>1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή αποσύρει, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την ουσία τριβενιτρον ως φραστική ουσία πριν από την 31η Αυγούστου 2006. Εώς την ημερομηνία αυτή, εξακριβώνεται, ιδιαίτερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την ουσία τριβενιτρον, με εξαίρεση αυτούς του τμήματος Β της καταχώρισης που αφορά την εν λόγω φραστική ουσία και ότι οι κάτοχοι εγκρίσεων διαθέτουν ή έχουν πρόσβαση σε φάκελο, που πληροί τις απαιτήσεις που Παραρτήματος II του Νόμου, σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Z του Νόμου.</p> <p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει τριβενιτρον είτε ως μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες οι οποίες έχουν περιληφθεί στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 28 Φεβρουαρίου 2006 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επαναξιολογεί το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φάκελο οποίος ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου και λαμβάνουν υπόψη το μέρος Β της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με το τριβενιτρον. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, η αρμόδια αρχή 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>Σε συνέχεια του προσδιορισμού αυτού η αρμόδια αρχή:</p> <p>α) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει τριβενιτρον ως μόνη δραστική ουσία, τροποποιεί ή ανακαλεί, ανάλογα με την περίπτωση, την έγκριση έως τις 28 Φεβρουαρίου 2010 το αργότερο ή β) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει τριβενιτρον ως δραστική ουσία σε συνδυασμό με άλλες δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, ανάλογα με την περίπτωση, την έγκριση έως τις 28 Φεβρουαρίου 2010 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για τη/τις ουσίες/Οδηγία ή στις σχετικές Οδηγίες για την προσθήκη της εν λόγω ουσίας ή των εν λόγω ουσιών στο Παράρτημα I του Νόμου, ανάλογα με το ποια είναι η μεταγενέστερη.</p>							

A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινωνική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρισης	Ιδιαιτέροι όροι
108	MCPA Αριθ. CAS: 94-74-6 Αριθ. CIPAC: 2	4-χλωρο-ο-τολιλοξύ-εξικό οξύ	≥ 930 g/kg	2005/67/ΕΚ	01.05.2006	30.04.2016	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνο ως ζεκανοσιόνο. ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV του Νόμου πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την ουσία MCPA, και ιδίως τα παραρτήματα I και II αυτής, όπως οριστικοποιήθηκαν από τη Μόνιμη Επιτροπή της Ε.Ε. για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 15 Απριλίου 2005 Η αρμόδια αρχή σφείλει να δίνει ιδιαίτερη προσοχή στο ενδεχόμενο μόλυνσης του υπόγειου υδροφόρου ορίζοντα όταν η δραστική ουσία χρησιμοποιείται σε περιοχές με ευάλωτο έδαφος ή/και ευαίσθητες κλιματολογικές συνθήκες. Οι όροι χορήγησης άδειας πρέπει να περιλαμβάνουν, όπου κρίνεται σκόπιμο, μέτρα άμβλυνσης του κινδύνου, όπως η δημιουργία ζωνών προστασίας. Η αρμόδια αρχή σφείλει να δίνει ιδιαίτερη προσοχή στην προστασία των υδρόβιων οργανισμών και να εξασφαλίσει ότι οι όροι χορήγησης της άδειας περιλαμβάνουν, όπου κρίνεται σκόπιμο, μέτρα άμβλυνσης του κινδύνου, όπως η δημιουργία ζωνών προστασίας.
<p>1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή ανασκαλεί κατά περίπτωση τις υφιστάμενες άδειες φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν MCPA ή MCPB ως δραστικές ουσίες έως τις 31 Οκτωβρίου 2006. Έως την ημερομηνία αυτή επαληθεύει, ιδίως, εάν πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με το MCPA και το MCPB αντίστοιχα, με εξαίρεση όσα προσδιορίζονται στο μέρος Β της καταχώρισης αυτών των δραστικών ουσιών, και εάν ο κάτοχος της άδειας διαθέτει ή έχει πρόσβαση σε φάκελο που ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Z.</p> <p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει MCPA ή MCPB, 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 2006 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επανορθώνει 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 MCPA και το MCPB αντίστοιχα. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, η αρμόδια αρχή προσδιορίζει κατά πόσο το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του 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 MCPA ή MCPB ως τη μόνη δραστική ουσία, κατά περίπτωση, τροποποιεί ή ανασκαλεί την άδεια κυκλοφορίας έως τις 30 Απριλίου 2010 το αργότερο ή</p> <p>β) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει MCPA ή MCPB μαζί με άλλες δραστικές ουσίες, κατά περίπτωση, τροποποιεί ή ανασκαλεί την άδεια έως τις 30 Απριλίου 2010 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για τη σχετική τροποποίηση ή ανάκληση στην αντίστοιχη Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρήθηκε 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 καταχώρισης	Ιδιαιτέρη όροι
109	ΜCΡB Αριθ. CAS: 94-81-5 Αριθ. CIPAC: 50	4-(4-χλωρο-ο-τολυλο-ξυ)βουτυρικό οξύ	≥ 920 g/kg	2005/57/ΕΚ	01.05.2006	30.04.2016	<p>ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιηθεί μόνο ως ζξανασιόνο.</p> <p>ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV του Νόμου πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την ουσία ΜCΡB και ιδίως τα προσαρτήματα I και II αυτής, όπως οριστικοποιήθηκαν από τη Μόνιμη Επιτροπή της Ε.Ε. για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 15 Απριλίου 2005</p> <p>Η αρμόδια αρχή σφείλει να δίνει ιδιαίτερη προσοχή στο ενδεχόμενο μόλυνσης του υπόγειου υδροφόρου ορίζοντα όταν η δραστική ουσία χρησιμοποιείται σε περιοχές με εύλατο έδαφος ή/και ευαίσθητες κλιματολογικές συνθήκες. Οι όροι χορήγησης άδειας πρέπει να περιλαμβάνουν, όπου κρίνεται σκόπιμο, μέτρα άμβλυσης του κινδύνου</p> <p>Η αρμόδια αρχή σφείλει να δίνει ιδιαίτερη προσοχή στην προστασία των υδροβίων οργανισμών και να εξασφαλίσει ότι οι όροι χορήγησης της άδειας περιλαμβάνουν, όπου κρίνεται σκόπιμο, μέτρα άμβλυσης του κινδύνου, όπως η δημιουργία ζωνών προστασίας</p>
<p>1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή ανακαλεί κατά περίπτωση τις υφιστάμενες άδειες φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν ΜCΡA ή ΜCΡB ως δραστικές ουσίες έως τις 31 Οκτωβρίου 2006. Έως την ημερομηνία αυτή επανέρχεται ο όρος του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με το ΜCΡA και το ΜCΡB αντιστοίχως, με εξαίρεση όσα προσδιορίζονται στο μέρος Β της καταχώρισης αυτών των δραστικών ουσιών, και εάν ο κάτοχος της άδειας διαθέτει ή έχει πρόσβαση σε φάκελο που ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 102.</p> <p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει ΜCΡA ή ΜCΡB, 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 2006 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επαναξιολογεί το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση τον 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 ΜCΡA και το ΜCΡB αντιστοίχως. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, η αρμόδια αρχή προσδιορίζει κατά πόσο το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του εδαφίου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου.</p> <p>Ύστερα από τον προσδιορισμό αυτό η αρμόδια αρχή:</p> <p>α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει ΜCΡA ή ΜCΡB ως τη μόνη δραστική ουσία, καταπρήπιση, τροποποιεί ή ανακαλεί την άδεια κυκλοφορίας έως τις 30 Απριλίου 2010 το αργότερο ή β) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει ΜCΡA ή ΜCΡB μαζί με άλλες δραστικές ουσίες, κατά περίπτωση, τροποποιεί ή ανακαλεί την άδεια έως τις 30 Απριλίου 2010 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για τη σχετική 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 καταχώρισης	Ιδιαιτέρως όροι
110	Bifenazate αριθ. CAS 149877-41-8 αριθ. CIPAC 736	2-(4-μεθοξυδιφαινυλ)-3-υδροξυδιφαινυλικό ισοπροπύλιο	≥ 950 g/kg	2005/59/ΕΚ	01.12.2005	30.11.2015	<p>Μέρος Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως ακαρεοκτόνο.</p> <p>Μέρος Β Κατά την αξιολόγηση των απίσειων έγκρισης φυτοπροστατευτικών προϊόντων που εμπεριέχουν bifenazate και προσήκουν για άλλες χρήσεις εκτός των καλλωπιστικών φυτών σε θερμοκήπια, η αρμόδια αρχή δίνει ιδιαίτερη προσοχή στα κριτήρια της παραγράφου (β) του άρθρου (1) του άρθρου 6Α και εξασφαλίζει ότι παρέχονται τα απαραίτητα στοιχεία και πληροφορίες πριν τη χορήγηση σχετικής έγκρισης.</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 bifenazate, και ιδίως τα προσάρτηματα I και II αυτής, όπως οριστικοποιήθηκαν από τη Μόνιμη Επιτροπή της Ε.Ε. για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 3 Ιουλίου 2005.</p> <p>1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή ανακαλεί κατά περίπτωση τις υφιστάμενες άδειες φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν bifenazate ή milbemesctin ως δραστικές ουσίες έως τις 31 Μαΐου 2006. Έως την ημερομηνία αυτή επαληθεύει, ιδίως, εάν πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με το bifenazate και το milbemesctin και το milbemesctin αντίστοιχα, με εξόφρηση όσα προσδιορίζονται στο μέρος Β της καταχώρισης αυτών των δραστικών ουσιών, και εάν ο κάτοχος της άδειας διαθέτει ή έχει πρόσβαση σε φάκελο που ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Ζ.</p> <p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει bifenazate ή milbemesctin, είτε ως μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες που έχουν περιληφθεί στο σύνολό τους στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 30 Νοεμβρίου 2005 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 I του Νόμου σχετικά με το bifenazate και το milbemesctin αντίστοιχα. Με βάση την αξιολόγηση αυτή καθορίζει κατά πόσον το προϊόν ικανοποιεί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του άρθρου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου.</p> <p>Υστερα από τον προσδιορισμό αυτό η αρμόδια αρχή:</p> <p>α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει bifenazate ή milbemesctin ως τη μόνη δραστική ουσία, κατά περίπτωση, τροποποιεί ή ανακαλεί την άδεια κυκλοφορίας έως τις 31 Μαΐου 2007 το αργότερο, ή</p> <p>β) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει bifenazate ή milbemesctin μαζί με άλλες δραστικές ουσίες, κατά περίπτωση, τροποποιεί ή ανακαλεί την άδεια έως τις 31 Μαΐου 2007 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για τη σχετική τροποποίηση ή ανάκληση στην αντίστοιχη Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρήθηκε 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 Κοινωνική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρισης	Ιδιαίτεροι όροι
111	<p>Milbemectin</p> <p>Το milbemectin είναι μέγμα M.A3 και M.A4 σφ. CAS</p> <p>M.A3: 51596-10-2</p> <p>M.A4: 1596-11-3 σφ. CIPAC 660</p>	<p>M.A3:</p> <p>(10E, 14E, 16E, 22Z)- (1R,4S,5'S,6R,6'R,8R,13R, 20R,21R,24S)-21,24- διυδρο-5',6',11,13,22- πενταμεθυλο-3,7,19-τριoxe- τρακυκλ[15.6.1,14.8,0(20,24)] εικοσιπεντα-10,14,16,22- τετραeno-6-σπειρο-2- τετραυδροουραν-2-όνη</p> <p>M.A4:</p> <p>(10E, 14E, 16E, 22Z) -(1R,4S,5'S,6R,6'R,8R,13R, 20R,21R,24S)-6'-αθυλο- 21,24-διυδρο-5', 11,13,22-τετραμεθυλο- 3,7,19-τριoxeτρακυκλο [15.6.1, 14, 8(20,24)] εικοσιπεντα-10,14,16,22- τετραeno-6-σπειρο-2- τετραυδροουραν-2-όνη</p>	≥ 950 g/kg	2005/68/ΕΚ	01.12.2005	30.11.2015	<p>Μέρος Α</p> <p>Εμπρέματα να χρησιμοποιείται μόνον ως ακαρεοκτόνο ή εντομοκτόνο.</p> <p>Μέρος Β</p> <p>Για την εφαρμογή των ενσίων αρχών του Παραρτήματος IV του Νόμου πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έρευνας ανακρίσεως για την ουσία milbemectin, και ιδίως τα παρασκήνια I και II αυτής, όπως οριστικοποιήθηκαν από τη Μόνιμη Επιτροπή της Ε.Ε. για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 3 Ιουνίου 2006.</p> <p>Στη συνολική αυτή αξιολόγηση η αρμόδια αρχή σφειλάει να δίνει ιδιαίτερη προσοχή στην προστασία των υδροβίων οργανισμών. Πρέπει να εφαρμόζονται μέτρα περιορισμού του κινδύνου, όπου ενδείκνυται.</p>
	<p>1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή ανακαλεί κατά περίπτωση τις υφιστάμενες άδειες φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν bifenazate ή milbemectin ως δραστικές ουσίες έως τις 31 Μαΐου 2006.</p> <p>Έως την ημερομηνία αυτή επαληθεύει, ιδίως, εάν πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με το bifenazate και το milbemectin αντίστοιχα, με εξαίρεση όσα προσδιορίζονται στο μέρος Β της καταχώρισης αυτών των δραστικών ουσιών, και εάν ο κάτοχος της άδειας διαθέτει ή έχει πρόσβαση σε φακέλο που ικανοποιεί 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 bifenazate ή milbemectin, είτε ως μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες που έχουν περιληφθεί στο σύνολό τους στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 30 Νοεμβρίου 2005 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 το bifenazate και το milbemectin αντίστοιχα. Με βάση την αξιολόγηση αυτή καθορίζει κατά πόσον το προϊόν ικανοποιεί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του άρθρου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου.</p> <p>Υστερα από τον προσδιορισμό αυτό η αρμόδια αρχή:</p> <p>α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει bifenazate ή milbemectin ως τη μόνη δραστική ουσία, κατά περίπτωση, τροποποιεί ή ανακαλεί την άδεια κυκλοφορίας έως τις 31 Μαΐου 2007 το αργότερο, ή</p> <p>β) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει bifenazate ή milbemectin μαζί με άλλες δραστικές ουσίες, κατά περίπτωση, τροποποιεί ή ανακαλεί τη άδεια έως τις 31 Μαΐου 2007 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για τη σχετική τροποποίηση ή ανάκληση στην αντίστοιχη Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρίστηκαν ή σχετική ουσία ή ουσίες, εφόσον η τελευταία είναι μεταγενέστερη.</p>						

A/A	Κανή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινωνική Οδηγία	Ένεργη ισχύος	Λήξη της καταχώρισης	Ιδιαίτεροι όροι
112	Chlorpyrifos αριθ. CAS 2921-88-2 αριθ. CIPAC 221	Θεσιφωσφορικό Ο,Ο-διαι- θύλιο Ο-3,5,6-τριχλωρο- 2-πυριδύλιο	≥ 970 g/kg Η πρόοιμη διθεσιμότητα φορικού Ο,Ο,Ο,Ο-τετρασουλίου (Sulfate) θεωρήθηκε σημαντική από τοξικολογική άποψη και θεωρούνται ως ανώτατο όριο τα 3 g/kg	2005/72/ΕΚ	01.07.2006	30.06.2016	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως εντομοκτόνο. ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV του Νόμου λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την ουσία chiorpyrifos, και ιδίως τα προσκείμενα I και II, όπως οριστικοποιήθηκαν από τη Μόνιμη Επιτροπή της Ε.Ε. για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 3 Ιουνίου 2005 Η αρμόδια αρχή πρέπει να δώσει ιδιαίτερη προσοχή στην προστασία των πτηνών, των θηλαστικών, των υδρόβιων οργανισμών και των μη στοχευόμενων αροβότων και πρέπει να εξασφαλίσει ότι οι όροι έγκρισης περιλαμβάνουν, όπου κρίνεται σκόπιμο, μέτρα άμβλυωσης του κινδύνου, όπως η δημιουργία ζωνών προστασίας Η αρμόδια αρχή ζητεί την υποβολή περαιτέρω μελετών, ώστε να επιβεβαιωθεί η αξιολόγηση του κινδύνου για τα πτηνά και τα θηλαστικά. Η αρμόδια αρχή εξασφαλίζει ότι οι κοινοποιούντες φορείς, κατόπιν αιτήματος των αιτών η ουσία chiorpyrifos καταχωρήθηκε στο παρόν Παράρτημα, προσκομίζουν τις εν λόγω μελέτες στην Επιτροπή εντός δύο ετών από την έναρξη ισχύος της παρούσας Οδηγίας.
<p>1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή ανακαλεί όπου κρίνεται σκόπιμο, υφιστάμενες εγκρίσεις για φυτοπροστατευτικά προϊόντα που περιέχουν chiorpyrifos, chiorpyrifos-methyl, mancozeb, maneb ή meliram ως δραστικές ουσίες έως τις 31 Δεκεμβρίου 2006. Ειδικότερα, έως την ημερομηνία αυτή επαληθεύει ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου οι οποίοι αφορούν αντίστοιχα τις ουσίες chiorpyrifos-methyl, mancozeb, maneb και meliram, εκτός από εκείνους που αναφέρονται στο μέρος Β των καταχωριστικών σχετικών με αυτές τις δραστικές ουσίες και ότι ο καταρχος της έγκρισης διαθέτει φάκελο ή έχει πρόσβαση σε φάκελο που πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10α.</p> <p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει chiorpyrifos, chiorpyrifos-methyl, mancozeb, maneb ή meliram, 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 Ιουνίου 2006 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επαυξάνεται το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φάκελο που ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος Β της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες chiorpyrifos, chiorpyrifos-methyl, mancozeb, maneb και meliram αντίστοιχα. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, διαπιστώνει αν το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του εδαφίου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου. Σε συνέχεια του προσδιορισμού αυτού η αρμόδια αρχή: α) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει chiorpyrifos, chiorpyrifos-methyl, mancozeb, maneb ή meliram ως μοναδική δραστική ουσία, τροποποιεί ή ανακαλεί, όπου κρίνεται ανάγκαο, την έγκριση έως τις 30 Ιουνίου 2010 το αργότερο ή β) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει τις ουσίες chiorpyrifos, chiorpyrifos-methyl, mancozeb, maneb ή meliram ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, όπου κρίνεται αναγκαίο, την έγκριση έως τις 30 Ιουνίου 2010 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για τέτοια τροποποίηση ή ανάκληση στην αντίστοιχη Οδηγία ή Οδηγίες με την (τις) οποία(-ες) η (οι) υπό εξέταση ουσία(-ες) καταχωρήθηκε(-αν) στο Παράρτημα I του Νόμου, εφόσον η τελευταία ημερομηνία είναι μεταγενέστερη.</p>							

Α/Α	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κανονική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησής	Ιδιαιτέρως όροι
113	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης Chlorpyrifos-methyl αριθ. CAS 5998-13-0 αριθ. CIPAC 486	Θεοφωσφορικό Ο,Ο-δια-θυλο Ο-3,5,6-τριχλωρο-2-πυριδύλιο	Καθαρότητα ≥ 960 g/kg Η πρόσμεξη διεστυροφωσφορικού Ο,Ο,Ο,Ο-τετραθυλοίου (Sulfater) και πρόσμεξη θεοφωσφορικού Ο,Ο,Ο-τριμεθυλο-Ο-τριχλωρο-2-πυρι-δυλίου (Sulfater-ester) θεωρηθούν σημαντικές από τοξικολογική άποψη και θεωρούνται ως ανώτατο όριο τα 5 g/kg για κάθε πρόσμεξη	2005/77/ΕΚ	01.07.2006	30.06.2016	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνο ως εντομοκτόνο. ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV του Νόμου λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την ουσία χλωργυρφος-μεθύλ, και ιδίως τα προσεκρίματα I και II, όπως οριστικοποιήθηκαν από τη Μόνιμη Επιτροπή της Ε.Ε. για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 3 Ιουνίου 2005 Η αρμόδια αρχή πρέπει να δώσει ιδιαίτερη προσοχή στην προστασία των πτηνών, των θηλαστικών, των υδρόβιων οργανισμών και των μη στοχευόμενων αρθροπόδων και πρέπει να εξασφαλίσει ότι οι όροι έγκρισης περιλαμβάνουν, όπου κρίνεται σκόπιμο, μέτρα αμβλυνσης του κινδύνου, όπως η δημιουργία ζωνών προστασίας. Η αρμόδια αρχή ζητεί την υποβολή περαιτέρω μελετών ώστε να επιβεβαιωθεί η αξιολόγηση του κινδύνου για τα πτηνά, τα θηλαστικά και τα μη στοχευόμενα αρθροπόδα, σε περιπτώση εξωτερικής χρήσης. Η αρμόδια αρχή εξασφαλίζει ότι οι κοινοποιούμενες φάρες, κατόπιν αιτήματος των σπόλων η ουσία χλωργυρφος-μεθύλ καταχωρήθηκε στο παρόν Παράρτημα, προσκομίζον τις εν λόγω μελέτες στην Επιτροπή εντός δύο ετών από την έναρξη ισχύος της παρούσας Οδηγίας. 1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή ανακαλεί όπου κρίνεται σκόπιμο, υφιστάμενες εγκρίσεις για φυτοπροστατευτικά προϊόντα που περιέχουν χλωργυρφος, χλωργυρφος-μεθύλ, mancozeb, maneb ή meliaram ως δραστικές ουσίες έως τις 31 Δεκεμβρίου 2006. Ειδικότερα, έως την ημερομηνία αυτή επαληθεύει ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου οι οποίοι αφορούν αντίστοιχα τις ουσίες χλωργυρφος, χλωργυρφος-μεθύλ, mancozeb, maneb και meliaram, εκτός από εκείνους που αναφέρονται στο μέρος Β των καταχωρίσεων σχετικά με αυτές τις δραστικές ουσίες και ότι ο κatoχος της έγκρισης διαθέτει φάκελο ή έχει πρόσβαση σε φάκελο που πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 102. 2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει χλωργυρφος, χλωργυρφος-μεθύλ, mancozeb, maneb ή meliaram, 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 Ιουνίου 2006 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επαναξιολογεί το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φάκελο που ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος Β της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες χλωργυρφος, χλωργυρφος-μεθύλ, mancozeb, maneb και meliaram αντίστοιχα. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, διαπιστώνει αν το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του εδαφίου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου. Σε συνέχεια του προσδιορισμού αυτού η αρμόδια αρχή: α) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει χλωργυρφος, χλωργυρφος-μεθύλ, mancozeb, maneb ή meliaram ως μοναδική δραστική ουσία, τροποποιεί ή ανακαλεί, όπου κρίνεται αναγκαίο, την έγκριση έως τις 30 Ιουνίου 2010 το αργότερο ή β) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει τις ουσίες χλωργυρφος, χλωργυρφος-μεθύλ, mancozeb, maneb ή meliaram ως μία από πολλές δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, όπου κρίνεται αναγκαίο, την έγκριση έως τις 30 Ιουνίου 2010 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για τέτοια τροποποίηση ή απόσυρση στην αντίστοιχη Οδηγία ή Οδηγίες με την (τις) οποία(ες) η (οι) υπό εξέταση ουσία(ες) καταχωρήθηκε(αν) στο Παράρτημα I του Νόμου, εφόσον η τελευταία ημερομηνία είναι μεταγενέστερη.

Α/Α	Κοινή ονομασία, Αρίθμησι ταυτοποίησης	Όνομασία IUPAC	Καθερότητα	Αναφορά σε Κοινωνική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησής	Ιδιαίτεροι όροι
114	Μαπεθ αριθ. CAS 12427-38-2 αριθ. CIPAC 61	Αιθιλενοδιμεργάνιο (διεσοκρβερμολικό) (πολυμερές)	≥ 860 g/kg Η παρασκευαστική πρόδρομη αιθιλενο-θεωρητική θεωρητική τοξικολογικά προβλήματα και δεν πρέπει να υπερβεί το ποσοστό 0,5 % της περιεκτικότητας σε μαπεθ	2005/72/ΕΚ	01.07.2006	30.06.2016	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως μικροκτόνο. ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV του Νόμου πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την ουσία mapeb, και ιδίως τα παραρτήματα I και II αυτής, όπως οριστικοποιήθηκαν από τη Μόνιμη Επιτροπή της Ε.Ε. για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 3 Ιουνίου 2006. Η αρμόδια αρχή πρέπει να δώσει ιδιαίτερη προσοχή στο ενδεχόμενο μολύνσης των υπογείων υδάτων όταν η δραστηριότητα χρησιμοποιείται σε περιοχές με ευάλωτα εδάφη ή/και ακεραίες κλιματικές συνθήκες. Η αρμόδια αρχή πρέπει να δώσει ιδιαίτερη προσοχή στο θέμα των υπολειμμάτων στα τρόφιμα και να αξιολογήσει την διατροφική έκθεση των καταναλωτών. Η αρμόδια αρχή πρέπει να δώσει ιδιαίτερη προσοχή στην προστασία των πτηνών, των θηλαστικών, των υδροβίων οργανισμών και των μη σταχυεωμένων αρθροπόδων και πρέπει να εξασφαλίσει ότι οι όροι έγκρισης περιλαμβάνουν, όπου κρίνεται σκόπιμο, μέτρα αμβλυλότητας του κινδύνου. Η αρμόδια αρχή ζητεί την υποβολή περαιτέρω μελετών ώστε να επιβεβαιωθεί η αξιολόγηση του κινδύνου για τα πτηνά και τα θηλαστικά. Η αρμόδια αρχή εξασφαλίζει ότι οι κοινοποιήσεις πορείας, κατόπιν αιτήματος των εταίρων η ουσία mapeb καταχωρήθηκε στο παρόν Παράρτημα, προσκομίζουν τις εν λόγω μελέτες στην Επιτροπή εντός δύο ετών από την έναρξη ισχύος της Οδηγίας.

1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή ανακαλεί όπου κρίνεται σκόπιμο, υφιστάμενες εγκρίσεις για φυτοπροστατευτικά προϊόντα που περιέχουν χλωργρίφος, mapecozeb, mapeb ή melitram ως δραστικές ουσίες έως τις 31 Δεκεμβρίου 2006.
Ειδικότερα, έως την ημερομηνία αυτή επιτρέπεται η χρήση των καταχωρημένων σχετικά με αυτές τις δραστικές ουσίες και ότι ο κάτοχος της έγκρισης διαθέτει φάκελο ή έχει πρόσβαση σε φάκελο που πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 102.

2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει χλωργρίφος, χλωργρίφος-methyl, mapecozeb, mapeb ή melitram, 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 Ιουνίου 2006 το αργότερα, 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 I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες χλωργρίφος, χλωργρίφος-methyl, mapecozeb, mapeb και melitram αντίστοιχα. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, διαπιστώνει αν το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του εδαφίου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου.

Σε συνέχεια του προσδιορισμού αυτού η αρμόδια αρχή:
α) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει χλωργρίφος, χλωργρίφος-methyl, mapecozeb, mapeb ή melitram ως μοναδική δραστική ουσία, τροποποιεί ή ανακαλεί, όπου κρίνεται αναγκαίο, την έγκριση έως τις 30 Ιουνίου 2010 το αργότερο ή

β) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει τις ουσίες χλωργρίφος, χλωργρίφος-methyl, mapecozeb, mapeb ή melitram ως μία από πολλές δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, όπου κρίνεται αναγκαίο, την έγκριση έως τις 30 Ιουνίου 2010 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για τέτοια τροποποίηση ή ανάκληση στην αντίστοιχη Οδηγία ή Οδηγίες με την (τις) οποία(-ες) η (οι) υπό εξέταση ουσία(-ες) καταχωρήθηκε(-αν) στο Παράρτημα I του Νόμου, εφόσον η τελευταία ημερομηνία είναι μεταγενέστερη.

A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμός ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έκταση ισχύος	Λήξη της καταχώρισης	Ιδιαιτέρως όροι
115	Mancozeb συνθ. CAS 8018-01-7 (πρώην 8065-67-5) συνθ. CIPAC 34	Αιθυλονοομιγάνιο (διθειοκαρβαμιδικό) (πολυ- μερές) σύμπλοκο με άλας ψευδαργύρου	≥ 800 g/kg Η παρασκευαστική πρόομιξη αιθυλονο-θειούρα θεωρείται τεχνητολογικό προϊόν και δεν πρέπει να υπερβαίνει ποσοστό 0,5 % της περιεκτικότητας σε mancozeb	2005/72/ΕΚ	01.07.2006	30.06.2016	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως μικροπροϊόν. ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV του Νόμου πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την ουσία mancozeb, και ιδίως τα παραρτήματα I και II αυτής, όπως οριστικοποιήθηκαν από τη Μόνιμη Επιτροπή της Ε.Ε. για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 3 Ιουνίου 2005 Η αρμόδια αρχή πρέπει να δώσει ιδιαίτερη προσοχή στο ενδεχόμενο μολύνσης των υπογείων υδάτων όταν η δραστηριότητα χρησιμοποιείται σε περιοχές με εύλατο εδαφικό ή/και ακραίες κλιματικές συνθήκες. Η αρμόδια αρχή πρέπει να δώσει ιδιαίτερη προσοχή στο θέμα των υπολειμμάτων στα τρόφιμα και να αξιολογήσει την διατροφική έδραση των καταναλωτών. Η αρμόδια αρχή πρέπει να δώσει ιδιαίτερη προσοχή στην προστασία των πληθύνων, των θηλαστικών, των υδροβίων οργανισμών και των μη στοχευόμενων αρθροπόδων και πρέπει να εξασφαλίσει ότι οι όροι έγκρισης περιλαμβάνουν, όπου κρίνεται σκόπιμο, μέτρα εμβλυστικής του ενόδου. Η αρμόδια αρχή ζητεί την υποβολή περαιτέρω μελετών ώστε να επιβεβαιωθεί η ασφάλεια του ενόδου για τα πτηνά και τα θηλαστικά και για την τοξικότητα της ανάπτυξης. Η αρμόδια αρχή εξασφαλίζει ότι οι κοινοποιημένες φορές, κατόπιν αιτήματος των αιτούντων ή ουσία mancozeb καταχωρήθηκε στο παρόν Παράρτημα, προσκομίζον τις εν λόγω μελέτες στην Επιτροπή εντός δύο ετών από την έναρξη ισχύος της παρούσας Οδηγίας.
<p>1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή ανακαλεί όπου κρίνεται σκόπιμο, υφιστάμενες εγκρίσεις για φυτοπροστατευτικά προϊόντα που περιέχουν χλωργρίφος, mancozeb, maneb ή μελιθιαμ ως δραστικές ουσίες έως τις 31 Δεκεμβρίου 2006.</p> <p>Ειδικότερα, έως την ημερομηνία αυτή επιληφθεί ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου οι οποίοι αφορούν αντίστοιχα τις ουσίες χλωργρίφος, χλωργρίφος-methyl, mancozeb, maneb και μελιθιαμ. Εκτός από εκείνους που αναφέρονται στο μέρος Β των καταχωρίσεων σχετικά με αυτές τις δραστικές ουσίες και ότι ο κάτοχος της έγκρισης διαθέτει φάκελο 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 χλωργρίφος, χλωργρίφος-methyl, mancozeb, maneb ή μελιθιαμ, 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 Ιουνίου 2006 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επαναξιολογεί το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φάκελο που ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος Β της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες χλωργρίφος, χλωργρίφος-methyl, mancozeb, maneb και μελιθιαμ αντίστοιχα. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, διαπιστώνει αν το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του άρθρου (1) του άρθρου 6A του Νόμου.</p> <p>Σε συνέχεια του προσδιορισμού αυτού η αρμόδια αρχή:</p> <p>α) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει χλωργρίφος, χλωργρίφος-methyl, mancozeb, maneb ή μελιθιαμ ως μοναδική δραστική ουσία, τροποποιεί ή ανακαλεί, όπου κρίνεται αναγκαίο, την έγκριση έως τις 30 Ιουνίου 2010 το αργότερο ή</p> <p>β) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει τις ουσίες χλωργρίφος, χλωργρίφος-methyl, mancozeb, maneb ή μελιθιαμ ως μία από πολλές δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, όπου κρίνεται αναγκαίο, την έγκριση έως τις 30 Ιουνίου 2010 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για τέτοια τροποποίηση ή ανάκληση στην αντίστοιχη Οδηγία ή Οδηγίες με την (τις) οποία(ς) (α) υπό εξέταση ουσία(ς) καταχωρήθηκε(αν) στο Παράρτημα I του Νόμου, εφόσον η τελευταία ημερομηνία είναι μεταγενέστερη.</p>							

<p>Α/Α 116</p> <p>Κωνή αναφορά, αριθμ./παραπομπής αριθ: CAS 8005-42-2 αριθ: CIPAC 478</p>	<p>Ονομασία IUPAC Αβή-μενοδωμινολικός βενζόλης (αβή-μενο- δωμινολικός) πολυβρωμω- δι(βενζοαρυλοαυλοφαινόλη)</p>	<p>Καθαρότητα ≥ 840 g/kg</p> <p>Η παρασκευαστική πρόδρομη αβή-μενο-δωμινολική Βενζόλη πολυβρωμω-δι(βενζοαρυλοαυλοφαινόλη) τρι-βρωμιο και δεν πρέπει να υπερβαίνει ποσοστό 0,5 % της παρασκευαστικής σε melfram</p>	<p>Αναφορά σε Κοινολογία Οδηγία 2005/72/ΕΚ</p>	<p>Έκταξη ισχύος 01.07.2008</p>	<p>Λήξη της καταχώρισης 30.06.2016</p>	<p>Ιδιαιτερότη όροι</p> <p>ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως μετακτόνο.</p> <p>ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενόχλων όρων του Παραρτήματος IV του Νόμου πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έρευνας ανακάλυψης για την ουσία melfram, και ιδίως τα συμπεράσματα I και II αυτής όπως οριστικοποιήθηκαν από τη Μόνιμη Επιτροπή της Ε.Ε. για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 3 Ιανουαρίου 2005.</p> <p>Η ορμόδα αρχή πρέπει να είναι ιδιαιτερή προσοχή στο ενόχλομο πρόβλημα των υπαρχόντων υδίων όταν η δραστική ουσία χρησιμοποιείται σε περιοχές με αυχάλα εδαφική ή/και αερίαις κλιματικές συνθήκες.</p> <p>Η ορμόδα αρχή πρέπει να είναι ιδιαιτερή προσοχή στο θέμα των υποκαμπίων στα τρέφειμα και να αξιολογήσει την διατροφική έκθεση των καταναλωτών.</p> <p>Η ορμόδα αρχή πρέπει να είναι ιδιαιτερή προσοχή στην προστασία των πτηνών, των θηλαστικών, των υδροβίων οργανισμών και των μη αποκαθάρσιμων αρθροπόδων και πρέπει να εξασφαλιστεί ότι οι όροι έγκρισης περιλαμβάνουν, όπου κρίνεται σκόπιμο, μέτρα αμυντικής του ενόχλου.</p> <p>Η ορμόδα αρχή φέρει την υποβολή παρατηρήσεων άλλων όρων να περιλαμβάνεται η αξιολόγηση του ενόχλου για τα πτηνά και τα θηλαστικά.</p> <p>Η ορμόδα αρχή εξασφαλίζει ότι οι κοινοποιητές ασφαλείας κατόν επιτόμων των οποίων η ουσία melfram καταχωρήθηκε στο παρόν Παράρτημα, υποκαμπίζουν τις εν λόγω μελέτες στην Επιτροπή εντός δύο ετών από την έναρξη ισχύος του παρόντος Οδηγίου.</p> <p>1. Η ορμόδα αρχή τροποποιεί ή ανακαλεί όπου κρίνεται σκόπιμο, υφιστάμενες εγκρίσεις για φυτοπροστατευτικά προϊόντα που περιέχουν χλωργρίβας, χλωργρίβας-μεθύλι, μαπσοζαβ, μαπσοβ ή melfram ως εξής: α) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει χλωργρίβας, χλωργρίβας-μεθύλι, μαπσοζαβ, μαπσοβ ή melfram ως ένα από τα συστατικά του, σύμφωνα με το άρθρο 31 Αεφαρμογών 2005. β) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει χλωργρίβας, χλωργρίβας-μεθύλι, μαπσοζαβ, μαπσοβ ή melfram ως ένα από τα συστατικά του, σύμφωνα με το άρθρο 31 Αεφαρμογών 2005. 2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε συγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει χλωργρίβας, χλωργρίβας-μεθύλι, μαπσοζαβ, μαπσοβ ή melfram, είτε ως μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες που έχουν παραληφθεί στο σύνολο τους στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 30 Ιανουαρίου 2005 το αργότερο, η ορμόδα αρχή επαναξιολογεί το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση το μέγεθος της απειλής της καταχώρισης III του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος Β της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες χλωργρίβας, χλωργρίβας-μεθύλι, μαπσοζαβ, μαπσοβ και melfram αντίστοιχα. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, διαπιστώνεται αν το προϊόν πληροί τους όρους των παραρτήσεων (β), (γ), (δ) και (ε) του άρθρου (1) του άρθρου 63 του Νόμου. Σε αυτήν την περίπτωση ουσία η ορμόδα αρχή: α) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει χλωργρίβας, χλωργρίβας-μεθύλι, μαπσοζαβ, μαπσοβ ή melfram ως ένα από τα συστατικά του, σύμφωνα με το άρθρο 31 Αεφαρμογών 2005 το αργότερο ή β) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει χλωργρίβας, χλωργρίβας-μεθύλι, μαπσοζαβ, μαπσοβ ή melfram ως ένα από τα συστατικά του, σύμφωνα με το άρθρο 31 Αεφαρμογών 2005 το αργότερο, η ορμόδα αρχή επαναξιολογεί το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα I του Νόμου, με βάση το μέγεθος της απειλής της καταχώρισης III του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος Β της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες χλωργρίβας, χλωργρίβας-μεθύλι, μαπσοζαβ, μαπσοβ και melfram αντίστοιχα. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, διαπιστώνεται αν το προϊόν πληροί τους όρους των παραρτήσεων (β), (γ), (δ) και (ε) του άρθρου (1) του άρθρου 63 του Νόμου.</p>
---	--	---	---	--	---	---

ΤΙΜΗΣ ΕΥΘΥΜΙΟΥ,
Υπουργός Γεωργίας, Φυσικών Πόρων
και Περιβάλλοντος.