

Αριθμός 260

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 –

- (α) «Οδηγία 2005/25/ΕΚ ΤΟΥ ΣΥΜΒΟΥΛΙΟΥ της 14ης Μαρτίου 2005 σχετικά με τα φυτοπροστατευτικά προϊόντα που περιέχουν μικροοργανισμούς», Επίσημη Εφημερίδα της Ε.Ε.: L 90, 8.4.2005, σ. 1.
- (β) «Οδηγία 2006/5/ΕΚ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 17ης Ιανουαρίου 2006 για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου ώστε να καταχωριστεί η ουσία warfarin ως δραστική ουσία», Επίσημη Εφημερίδα της Ε.Ε.: L 12, 18.1.2006, σ. 17.
- (γ) «Οδηγία 2006/6/ΕΚ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 17ης Ιανουαρίου 2006 για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου ώστε να καταχωριστεί η ουσία tolylfluanid ως δραστική ουσία», Επίσημη Εφημερίδα της Ε.Ε.: L 12, 18.1.2006, σ. 21.
- (δ) «Οδηγία 2006/10/ΕΚ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 27ης Ιανουαρίου 2006 για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου με σκοπό την καταχώριση των ουσιών forchlorfenuron και indoxacarb ως δραστικών ουσιών», Επίσημη Εφημερίδα της Ε.Ε.: L 25, 28.1.2006, σ. 24.
- (ε) «Οδηγία 2006/16/ΕΚ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 7ης Φεβρουαρίου 2006 για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου ώστε να καταχωριστεί η ουσία oxamyl ως δραστική ουσία», Επίσημη Εφημερίδα της Ε.Ε.: L 36, 8.2.2006, σ. 37.
- (στ) «Οδηγία 2006/19/ΕΚ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 14ης Φεβρουαρίου 2006 για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου ώστε να καταχωριστεί η ουσία 1-methylcyclopropane ως δραστική ουσία», Επίσημη Εφημερίδα της Ε.Ε.: L 44, 15.2.2006, σ. 15.

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(Ι) του 1993  
117(Ι) του 2004.

1. Το παρόν Διάταγμα θα αναφέρεται ως το περί Γεωργικών Φαρμάκων (Τρίτο) 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 με την προσθήκη σ' αυτό των δραστικών ουσιών με αύξοντα αριθμό 117 μέχρι 122 που περιλαμβάνονται στο Παράρτημα Ι του παρόντος Διατάγματος.

Τροποποίηση του Παραρτήματος Ι του Νόμου. Παράρτημα Ι.

4. Το Παράρτημα ΙV του Νόμου αντικαθίσταται με το Παράρτημα ΙV που περιέχεται στο Παράρτημα ΙΙ του παρόντος Διατάγματος.

Αντικατάσταση του Παραρτήματος ΙV του Νόμου. Παράρτημα ΙΙ.

**ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Ι  
(Παράγραφος 3)**

A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμεί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινωνική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρισης	Ιδιαιτέροι όροι
α 117	<b>Οξαμύλι</b> Αριθ. CAS 23135-22-0 Αριθ. CIPAC 342	N,N-διμεθυλο-2-μεθυλοκαρβαμυλοξυ-μυνο-2-(μεθυλοθέριο) ακεταμίδιο	970 g/kg	2006/16/EK	01.08.2006	31.07.2016	<p><b>ΜΕΡΟΣ Α</b> Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως νηματοδικτόνο και ως εντομοκτόνο.</p> <p><b>ΜΕΡΟΣ Β</b> Για την εφαρμογή των εναιών αρχών του Παραρτήματος IV του Νόμου πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την οξαμύλι, και ιδίως των προσαρτημάτων I και II, όπως οριστικοποιήθηκε στο πλαίσιο της Μόνημης Επιτροπής της Ε.Ε. για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 15 Ιουλίου 2005.</p> <p>Κατά τη συνολική εκτίμηση: - η αρμόδια αρχή πρέπει να αποδίδει ιδιαίτερη προσοχή στην προστασία των πτηνών και των θηλαστικών, των γεωσκωλήκων, των υδρόβιων οργανισμών, των υδάτινων επιφανείας και των υπόγειων υδάτων, σε ευπαθείς καταστάσεις. Οι όροι έγκρισης πρέπει να περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, μέτρα μείωσης του κινδύνου</p> <p>- η αρμόδια αρχή πρέπει να αποδίδει ιδιαίτερη προσοχή στην προστασία των χειριστών. Οι όροι έγκρισης πρέπει να περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, προστατευτικά μέτρα.</p> <p>Η αρμόδια αρχή ζητά την υποβολή περαιτέρω μελετών για να επιβεβαιωθεί η αξιολόγηση του κινδύνου μόλυνσης των υπόγειων υδάτων σε όρνα εδάφη, των πτηνών και των θηλαστικών, καθώς επίσης και των γεωσκωλήκων. Εξασφαλίζει ότι οι κοινοπούντες, κατόπιν αίτησης των οποίων η ουσία οξαμύλι καταχωρήθηκε στο παρόν Παράρτημα, προσκομίζουν τις εν λόγω μελέτες στην Επιτροπή εντός δύο ετών από την έναρξη ισχύος της παρούσας Οδηγίας.</p>
<p>1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή απασύρει, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την ουσία οξαμύλι με την ουσία οξαμύλι, με εξαίρεση αυτούς του τμήματος Β της καταχώρισης που αφορά την εν λόγω δραστική ουσία και ότι οι κάτοχοι εγκρίσεων διαθέτουν ή έχουν πρόσβαση σε φάκελο που πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Ζ.</p> <p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε ενκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει οξαμύλι, είτε ως μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες οι οποίες έχουν όλες καταχωριστεί στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 30 Ιουλίου 2006 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επανεισαγωγεί το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που περιγράφονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση ο οποίος φάκελο ο οποίος πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος Β της καταχώρισης στα Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με την ουσία οξαμύλι. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, διαπιστώνεται αν το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του άρθρου 6Α του Νόμου.</p> <p>Έπειτα από αυτή τη διαπίστωση, η αρμόδια αρχή: α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει οξαμύλι ως τη μόνη δραστική ουσία, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 30 Ιουλίου 2010 το αργότερο· ή β) σε περίπτωση προϊόντος που περιέχει οξαμύλι ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, κατά περίπτωση, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 30 Ιουλίου 2010 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για τείονου είδους τροποποίηση ή ανάκληση στην αντίστοιχη Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρήστηκε η σχετική ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα I του Νόμου, εφόσον η τελευταία είναι μεταγενέστερη.</p>							

A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Όνομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρισης	Ιδιαιτεροί όροι
11B	1-methylcyclopropane (δεν θα προβάλλεται κοινή ονομασία ISO για αυτή τη δραστική ουσία) Αριθμός CAS 3100-04-7 Αριθμός CIPAC Άπρω-σδιόριστος	1-methylcyclopropane	≥ 960 g/kg Οι παρασκευαστικές προφορές 1-chloro-2-methylpropane και 3-chloro-2-methylpropane είναι σημαντικές στο τοξικολογική σπουδή και κάθε μία από αυτές δεν πρέπει να υπερβαίνει το 0,5 g/kg στο τεχνικό υλικό.	2006/19/ΕΚ	01.04.2006	31.03.2016	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως ρυθμιστής ανάπτυξης των φυτών για την αποθήκευση μετά τη συγκομιδή σε αποθήκες που κλείνουν ερμητικά.  ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των εννοιών αρχών του Παραρτήματος IV του Νόμου πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την 1-methylcyclopropane, και ιδίως των προσαρτημάτων I και II, όπως οριστικοποιήθηκε στο πλαίσιο της Μόνητης Επιτροπής της Ε.Ε. για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 23 Σεπτεμβρίου 2005.
	<p>1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την ουσία 1-methylcyclopropane ως δραστική ουσία έως τις 30 Σεπτεμβρίου 2006. Εως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνουν, ιδιαίτερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την ουσία 1-methylcyclopropane, με εξαίρεση αυτούς του τμήματος Β της καταχώρισης που αφορά την εν λόγω δραστική ουσία και ότι οι κάτοχοι εγκρίσεων διαθέτουν ή έχουν 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 1-methylcyclopropane, είτε ως μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες οι οποίες έχουν όλες καταχωριστεί στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 31 Μαρτίου 2006 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επαναξιολογεί το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβάλλονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση το φάκελο ο οποίος πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος Β της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με την ουσία 1-methylcyclopropane. 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. Επειτα από αυτή τη διαπίστωση, η αρμόδια αρχή:</p> <p>α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει 1-methylcyclopropane ως τη μόνη δραστική ουσία, κατά περίπτωση, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 30 Σεπτεμβρίου 2007 το αργότερο ή</p> <p>β) σε περίπτωση προϊόντος που περιέχει 1-methylcyclopropane ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, κατά περίπτωση, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 30 Σεπτεμβρίου 2007 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανάκληση στην αντίστοιχη Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρίστηκε η σχετική ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα I του Νόμου, εφόσον η τελευταία είναι μεταγενέστερη.</p>						

A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της κατάχωρησης	Ιδιαιτεροί όροι
119	<b>Forchlorfenuron</b> Αριθ. CAS 68157-60-8 Αριθ. CIPAC 633	1-(2-χλωρο-4-πυριδινυλο)-3-φαινόλη	≥ 978 g/kg	2006/10/EK	01.04.2006	31.03.2016	<p><b>ΜΕΡΟΣ Α</b> Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως ρυθμιστής της ανάπτυξης των φυτών.</p> <p><b>ΜΕΡΟΣ Β</b> Κατά την αξιολόγηση αιτήσεων για τη χορήγηση άδειας σε φυτοπροστατευτικά προϊόντα που περιέχουν forchlorfenuron για άλλες χρήσεις πλην των ακτινιδίων, η αρμόδια αρχή πρέπει να προσέχει ιδιαίτερα τα κριτήρια της παραγράφου (β), του εδαφίου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου και να εξασφαλίζει την προστασία των αναγκαίων στοιχείων και πληροφοριών που χρησιμοποιούν την άδεια.</p> <p>Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV του Νόμου πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για το forchlorfenuron, 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 23 Σεπτεμβρίου 2005.</p> <p>Κατά τη συνολική αξιολόγηση η αρμόδια αρχή πρέπει να αποδίδει ιδιαίτερη προσοχή στο ενδεχόμενο μόλυνσης των υπόγειων υδάτων, όταν η δραστική ουσία χρησιμοποιείται σε περιοχές με ευπαθείς εδάφους ή/και ευπαθείς κλιματικές συνθήκες.</p> <p>Πρέπει να εφαρμόζονται, όπου ενδείκνυται, μέτρα αμβλυνσης του κινδύνου.</p>
<p>1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν forchlorfenuron ή indoxacarb ως δραστικές ουσίες έως τις 30 Σεπτεμβρίου 2006.</p> <p>Έως την ημερομηνία αυτή επαληθεύουν, ιδίως, εάν πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με το forchlorfenuron και το indoxacarb με εξάρτηση όσα προσδιορίζονται στο μέρος Β της κατάχωρησης αυτών των δραστικών ουσιών και εάν ο κάτοχος της έγκρισης 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 forchlorfenuron ή indoxacarb, είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες που έχουν περιληφθεί στο σύνολό τους στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 31 Μαρτίου 2006 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επανασέλλει το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φακέλο που ικανοποιεί τις απαιτήσεις της απόφασης της Επιτροπής του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος Β της κατάχωρησης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με το forchlorfenuron και indoxacarb αντίστοιχα. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, η αρμόδια αρχή προσδιορίζει κατά ποσο το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του εδαφίου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου.</p> <p>Υστερα από τον προσδιορισμό αυτό, η αρμόδια αρχή:</p> <p>α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει forchlorfenuron ή indoxacarb ως τη μόνη δραστική ουσία, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 30 Σεπτεμβρίου 2007 το αργότερο ή</p> <p>β) σε περίπτωση προϊόντος που περιέχει forchlorfenuron ή indoxacarb ως δραστική ουσία σε συνδυασμό με άλλες δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, ανάλογα με την περίπτωση, την έγκριση έως τις 30 Σεπτεμβρίου 2007 το αργότερο ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για τέτοιου είδους τροποποίηση ή απόσυρση στη σχετική Οδηγία ή στις σχετικές Οδηγίες με τις οποίες προστέθηκαν ή εν λόγω ουσία ή οι ουσίες στο Παράρτημα I του Νόμου, ανάλογα με το ποια ημερομηνία είναι μεταγενέστερη.</p>							

A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησής	Ιδιαίτεροι όροι
120	Indoxacarb Αριθ. CAS 173584-44-6 Αριθ. CIPAC 612	(S)-7-γλυκοσο-2,3,4α,5-τετραυδρο-2-μεθοξυκαρβονυλο(4-τριφθορομεθοξυφαινυλο)καρβαμολινδενή 1,2-εθ[1,3,4]βενζοαζινο-4α-καρβοξυλικός μεθυλεστερας	Τεχνικά καθαρή δραστική ουσία: ≥ 628 g/kg indoxacarb	2006/10/ΕΚ	01.04.2006	31.03.2016	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως εντομοκτόνο.  ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV του Νόμου πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανακάλυψης για το indoxacarb και ιδίως τα προσαρτήματα I και II αυτής, όπως οριστικοποιήθηκαν στο πλαίσιο της Ίδρυσης Επιτροπής της Ε.Ε. για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 23 Σεπτεμβρίου 2005.  Κατά τη συνολική αξιολόγηση η αρμόδια αρχή πρέπει να αποδώσει ιδιαίτερη προσοχή στην προστασία των υφθόβιων οργανισμών.  Οι όροι χρήσης πρέπει να περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, μέτρα συμβάλουσας του κινδύνου.  Επιτρέπεται η εφαρμογή του indoxacarb ως δραστικές ουσίες έως τις 30 Σεπτεμβρίου 2007.
	<p>1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν forchlorfenuron και το indoxacarb ως δραστικές ουσίες έως τις 30 Σεπτεμβρίου 2007.</p> <p>Έως την ημερομηνία αυτή επαληθεύουν, ιδίως, εάν πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με το forchlorfenuron και το indoxacarb με εξαίρεση όσα προσδιορίζονται στο μέρος Β της καταχώρησής αυτών των δραστικών ουσιών και εάν ο κάτοχος της έγκρισης 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 forchlorfenuron ή indoxacarb, είτε ως μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες που έχουν περιληφθεί στο σύνολό τους στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 31 Μαρτίου 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 καταχώρησής στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με το forchlorfenuron και indoxacarb 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 6Α του Νόμου.</p> <p>Υστερα από τον προσδιορισμό αυτό, η αρμόδια αρχή:</p> <p>α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει forchlorfenuron ή indoxacarb ως τη μόνη δραστική ουσία, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 30 Σεπτεμβρίου 2007 το αργότερο ή</p> <p>β) σε περίπτωση προϊόντος που περιέχει forchlorfenuron ή indoxacarb ως δραστική ουσία σε συνδυασμό με άλλες δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, ανάλογα με την περίπτωση, την έγκριση έως τις 30 Σεπτεμβρίου 2007 το αργότερο ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για τέτοιο είδος τροποποίησης ή ανάκληση στη σχετική Οδηγία ή στις σχετικές Οδηγίες με τις οποίες προστέθηκαν ή εν λόγω ουσία ή οι ουσίες στο Παράρτημα I του Νόμου, ανάλογα με το ποια ημερομηνία είναι μεταγενέστερη.</p>						

A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησής	Ιδιαιτεροί όροι
121	Warfarin Αριθ. CAS 81-81-2 Αριθ. CIPAC 70	(RS)-4-υδροξυ-3-(3-όξο-1-φαινυλοβουτυλο)κουμαρίνη 3-(α-αικτονυλο-βενζυλο)-4-υδροξυκουμαρίνη	≥ 990 g/kg	2006/5/ΕΚ	01.10.2006	30.09.2013	<p>ΜΕΡΟΣ Α</p> <p>Επιτρέπονται μόνο οι χρήσεις ως τρωκτικοκτόνου με τη μορφή προπαρασκευασμένων δολωμάτων, εάν τοποθετούνται κατάλληλα σε ειδικής κατασκευής χοάνες.</p> <p>ΜΕΡΟΣ Β</p> <p>Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV του Νόμου πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την ουσία warfarin, 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 23 Σεπτεμβρίου 2006.</p> <p>Σε αυτήν τη γενική αξιολόγηση η αρμόδια αρχή πρέπει να αποδώσει ιδιαίτερη προσοχή στην παρουσία των χηριστιών, των πτηνών και των θηλαστικών που δεν αποτελούν στόχο.</p> <p>Θα πρέπει να εφαρμόζονται, όπως ενδείκνυται, μέτρα αμβλύωσης του κινδύνου.</p>
<p>1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή απουσιάζει, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την ουσία warfarin ως δραστική ουσία έως τις 31 Μαρτίου 2007.</p> <p>Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνεται ότι πικνούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την ουσία warfarin με εξαίρεση αυτούς του τμήματος Β της καταχώρησής που αφορούν την εν λόγω δραστική ουσία και ότι οι κάτοχοι εγκρίσεων διαδέχονται ή έχουν πρόσβαση σε φάκελο που πλήρως 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 warfarin, είτε ως μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες οι οποίες έχουν περιληφθεί στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 30 Σεπτεμβρίου 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 καταχώρησής στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με τη warfarin. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, διαπιστώνεται αν το προϊόν πλήρως 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 warfarin ως τη μόνη δραστική ουσία, κατά περίπτωση, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 30 Σεπτεμβρίου 2010 το αργότερο ή β) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει warfarin ως δραστική ουσία σε συνδυασμό με άλλες δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, ανάλογα με την περίπτωση, την έγκριση έως τις 30 Σεπτεμβρίου 2010 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για τέτοια 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 ημερομηνία είναι μεταγενέστερη.</p>							

Α/Α	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Όνομασία ΙΥΡΑC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαίτεροι όροι
122	Tolyffluanid Αριθ. CAS 731-27-1 Αριθ. CIPAC 275	N-dichlorofluoromethylthio- N',N'-dimethyl-N-p- tolylsulfamide	960 g/kg	2006/6/ΕΚ	01.10.2006	30.09.2016	<p>ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως μικροκτόνο.</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 tolyffluanid 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 23 Σεπτεμβρίου 2005.</p> <p>Στη συνολική αυτή εκτίμηση η αρμόδια αρχή:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- πρέπει να αποδώσει ιδιαίτερη προσοχή στην προστασία των φυτοφάγων θηλαστικών των υδροβίων οργανισμών και των μη στοχευόμενων αβροποδών (εκτός των μελισσών). Οι όροι έγκρισης πρέπει να περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, μέτρα άμβλυνσης του κινδύνου.</li> <li>- πρέπει να αποδώσει ιδιαίτερη προσοχή στο θέμα των υπολειμμάτων στα τρόφιμα και να αξιολογήσει τη διατροφική έκθεση των καταναλωτών.</li> </ul> <p>Η αρμόδια αρχή ζητά την υποβολή περαιτέρω μελετών ώστε να επιβεβαιωθεί η αξιολόγηση του κινδύνου για τα φυτοφάγα θηλαστικά (μακροπρόθεσμος κίνδυνος). Εξασφαλίζει ότι οι κοινοποικινεές, κατόπιν αίτησης των οστών η ουσία tolyffluanid καταχωρήθηκε στο παρόν Παράρτημα προσκομίζουν τις εν λόγω μελέτες στην Επιτροπή εντός δύο ετών από την έναρξη ισχύος της παρούσας Οδηγίας.</p> <p>1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την ουσία tolyffluanid ως δραστική ουσία έως τις 31 Μαρτίου 2007. Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνεται, ιδιαίτερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την ουσία tolyffluanid με εξαίρεση αυτού του ημίματος Β της καταχώρησης που αφορούν την εν λόγω δραστική ουσία και ότι οι κάτοχοι εγκρίσεων διαθέτουν ή έχουν πρόσβαση σε φάκελο που πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Ζ.</p> <p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει tolyffluanid, είτε ως μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες οι οποίες έχουν όλες με βάση το άρθρο I του Νόμου έως τις 30 Σεπτεμβρίου 2006 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επαναξιολογεί το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, την αξιολόγηση αυτή, διαπιστώνει αν το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του άρθρου 6Α του Νόμου.</p> <p>Υστερα από τον προσδιορισμό αυτό, η αρμόδια αρχή:</p> <p>α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει tolyffluanid ως τη μόνη δραστική ουσία, κατά περίπτωση, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 30 Σεπτεμβρίου 2010 το αργότερο ή β) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει tolyffluanid ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, κατά περίπτωση, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 30 Σεπτεμβρίου 2010 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανάκληση στην αντίστοιχη Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρήστηκε η σχετική ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα I του Νόμου, εφόσον η τελευταία ημερομηνία είναι μεταγενέστερη.</p>

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ ΙΙ  
(Παράγραφος 4)  
«ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ ΙV  
(Άρθρα 6, 6Α)

ΕΝΙΑΙΕΣ ΑΡΧΕΣ ΓΙΑ ΤΗΝ ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗ ΦΥΤΟΠΡΟΣΤΑΤΕΥΤΙΚΩΝ  
ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

A/A	Guidance document	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία / Document
1	Ενιαίες αρχές για την αξιολόγηση και την έγκριση χημικών φυτοπροστατευτικών προϊόντων.	Οδηγία 97/57/ΕΚ Οδηγία 2005/25/ΕΚ
2	Ενιαίες αρχές για την αξιολόγηση και την έγκριση φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν μικροοργανισμούς.	Οδηγία 2005/25/ΕΚ
3	Leaching models and EU Registration	4952/VI/95
4	Guidance for the Setting of Acceptable Operator Exposure Levels (AOELs)	7531/VI/95 rev. 4 20.10.97
5	Surface Water Models and EU Registration of Plant Protection Products	6476/VI/96 24.02.97
6	Soil Persistence Models and EU Registration	7617/VI/96 29.02.97
7	Guidance Document on Persistence in Soil	9188/VI/97 rev.6 29.03.2000
8	Guidance Document on Aquatic Ecotoxicology in the frame of the Directive 91/414/EEC	8075/VI/97 rev. 5 15.04.00
9	Guidance Document on Terrestrial Ecotoxicology	2021/VI/98 rev. 5 15.04.00
10	Guidance for Setting an Acute Reference Dose in the EU-Notification Process for «Metabolism and Mammalian Toxicology»	Version of 25 <sup>th</sup> January 1999
11	Data requirements: Pheromones and other semiochemicals	ENV/JM/PEST(99)4 OLIS: 30 Apr. 1999
12	Guidance Document on Dermal Absorption	7191/VI/99 rev. 1 03.08.99»

ΤΙΜΗΣ ΕΥΘΥΜΙΟΥ,  
Υπουργός Γεωργίας, Φυσικών Πόρων και  
Περιβάλλοντος.