

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 293, 24.10.2006, σ. 3.
- Επίσημη Εφημερίδα της Ε.Ε.: L 349, 12.12.2006, σ. 17.
- Επίσημη Εφημερίδα της Ε.Ε.: L 349, 12.12.2006, σ. 22.
- Επίσημη Εφημερίδα της Ε.Ε.: L 349, 12.12.2006, σ. 27.
- Επίσημη Εφημερίδα της Ε.Ε.: L 349, 12.12.2006, σ. 32.
- Επίσημη Εφημερίδα της Ε.Ε.: L 349, 12.12.2006, σ. 37.
- Επίσημη Εφημερίδα της Ε.Ε.: L 349, 12.12.2006, σ. 42.
- (α) «Οδηγία 2006/85/ΕΚ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 23ης Οκτωβρίου 2006 για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου ώστε να καταχωριστούν οι ουσίες fenamiphos και ethephoth ως δραστικές ουσίες»,
- (β) «Οδηγία 2006/131/ΕΚ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 11ης Δεκεμβρίου 2006 για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου ώστε να καταχωριστεί η ουσία methamidophos ως δραστική ουσία»,
- (γ) «Οδηγία 2006/132/ΕΚ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 11ης Δεκεμβρίου 2006 για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου ώστε να καταχωριστεί η ουσία procymidone ως δραστική ουσία»,
- (δ) «Οδηγία 2006/133/ΕΚ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 11ης Δεκεμβρίου 2006 για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου ώστε να καταχωριστεί η ουσία flusilazol ως δραστική ουσία»,
- (ε) «Οδηγία 2006/134/ΕΚ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 11ης Δεκεμβρίου 2006 για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου ώστε να καταχωριστεί η ουσία fenarimol ως δραστική ουσία»,
- (στ) «Οδηγία 2006/135/ΕΚ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 11ης Δεκεμβρίου 2006 για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου ώστε να καταχωριστεί η ουσία carbendazim ως δραστική ουσία»,
- (ζ) «Οδηγία 2006/136/ΕΚ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 11ης Δεκεμβρίου 2006 για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου ώστε να καταχωριστεί η ουσία dinocap ως δραστική ουσία»,

- Επίσημη Εφημερίδα της Ε.Ε.: L 35, 08.02.2007, σ. 11.
- (η) «Οδηγία 2007/5/ΕΚ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 7ης Φεβρουαρίου 2007 για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου ώστε να καταχωριστούν οι ουσίες καπτάν, φολππέτ, φορμετανάτη και μεθειοκάρβη ως δραστικές ουσίες»,
- Επίσημη Εφημερίδα της Ε.Ε.: L 43, 15.02.2007, σ. 13.
- (θ) «Οδηγία 2007/6/ΕΚ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 14ης Φεβρουαρίου 2007 για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου ώστε να καταχωριστούν οι ουσίες metrafenone, *Bacillus subtilis*, spinosad και thiamethoxam ως δραστικές ουσίες».
- 1(Ι) του 1993
117(Ι) του 2004.
- Ο Υπουργός Γεωργίας, Φυσικών Πόρων και Περιβάλλοντος ασκώντας τις εξουσίες που του παρέχει το άρθρο 20Α των περί Γεωργικών Φαρμάκων Νόμων του 1993 και 2004, εκδίδει το ακόλουθο Διάταγμα:
- Συνοπτικός τίτλος.
1. Το παρόν Διάταγμα θα αναφέρεται ως το περί Γεωργικών Φαρμάκων Διάταγμα, του 2007.
- Ερμηνεία.
2. Στο παρόν Διάταγμα –
- «Νόμος» σημαίνει τους περί Γεωργικών Φαρμάκων Νόμους του 1993 και 2004.
- Τροποποίηση του Παραρτήματος Ι του Νόμου. Παράρτημα.
3. Το Παράρτημα Ι του Νόμου τροποποιείται με την προσθήκη σ' αυτό των δραστικών ουσιών με αύξοντα αριθμό 139 μέχρι 154, που περιλαμβάνονται στο Παράρτημα του παρόντος Διατάγματος

**ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ
(Παράγραφος 3)**

A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Όνομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρισης	Ιδιαιτέρως όροι
«139	Metrafenone Αριθ. CAS: 220899-03-6 Αριθ. CIPAC: 752	Βρωμο-2,3,4,6-τετραμεθοξυ-2,6-διμεθυλοβενζοφαινόνη	≥ 940 g/kg	2007/6/ΕΚ	01.02.2007	31.01.2017	ΜΕΡΟΣ Α Μπορεί να επιτρέπεται η χρήση της μόνο ως μικροκτόνου. 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 metrafenone, και ιδίως των προσαρτημάτων I και II, όπως οριστικοποιήθηκαν στο πλαίσιο της Μονής Επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 14 Ιουλίου 2006. Η αρμόδια αρχή πληροφορεί την Επιτροπή σύμφωνα με το άρθρο 5, του άρθρου 10Z σχετικά με την προδιαγραφή του τεχνικού υλικού όπως παρέχεται για εμπορικούς σκοπούς.

1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν metrafenone, *Bacillus subtilis*, spinosad ή thiamethoxam ως δραστικές ουσίες έως τις 31 Ιουλίου 2007.
Έως την ημερομηνία αυτή επαληθεύει, ιδίως, εάν πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες metrafenone, *Bacillus subtilis*, spinosad ή thiamethoxam, αντίστοιχα, με εξάρτηση 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 2 του άρθρου 10Z.

2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει metrafenone, *Bacillus subtilis*, spinosad ή thiamethoxam, 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 Ιανουαρίου 2007 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 metrafenone, *Bacillus subtilis*, spinosad ή thiamethoxam. 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.

Υστερα από τη διαπίστωση αυτή, η αρμόδια αρχή:
α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει metrafenone, *Bacillus subtilis*, spinosad ή thiamethoxam ως τη μόνη δραστική ουσία, κατά περίπτωση, τροποποιεί ή ανακαλεί την άδεια έως τις 31 Ιουλίου 2008 το αργότερο· ή

β) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει metrafenone, *Bacillus subtilis*, spinosad ή thiamethoxam ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, κατά περίπτωση, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 31 Ιουλίου 2008 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανάκληση στην αντίστοιχη Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρίστηκε η σχετική ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα I του Νόμου, εφόσον η τελευταία είναι μεταγενέστερη.

Α/Α	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρισης	Ιδιαίτεροι όροι
140	<i>Bacillus subtilis</i> (Cohn 1872) Στέλεχος QST 713, πανομοιότυπο με το στέλεχος AQ 713 Αριθμός συλλογής καλλιέργειας: INRRL B -21661 Αριθ. CIPAC: δεν έχει χορηγηθεί	Δεν ισχύει		2007/6/ΕΚ	01.02.2007	31.01.2017	ΜΕΡΟΣ Α Μπορεί να επιτρέπεται η χρήση της μόνο ως μυκητοκτόνου. ΜΕΡΟΣ Β Για την εφευρεμένη των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV του Νόμου πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την ουσία <i>Bacillus subtilis</i> , και ιδίως των προσαρτήματων I και II, όπως οριστικοποιήθηκαν στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 14 Ιουλίου 2006.
<p>1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών Τροφικών που περιέχουν μετράφονο, <i>Bacillus subtilis</i>, spinosad ή thiamethoxam ως δραστικές ουσίες έως τις 31 Ιουλίου 2007. Εως την ημερομηνία αυτή επαληθεύει, ιδίως, εάν πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες μετράφονο, <i>Bacillus subtilis</i>, spinosad ή thiamethoxam, 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 εδαφίου 2 του άρθρου 10Z.</p> <p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει μετράφονο, <i>Bacillus subtilis</i>, spinosad ή thiamethoxam, 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 Ιανουαρίου 2007 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 μετράφονο, <i>Bacillus subtilis</i>, spinosad ή thiamethoxam. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, διαπιστώνει αν το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του εδαφίου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου.</p> <p>Υστερα από τη διαπίστωση αυτή, η αρμόδια αρχή:</p> <p>α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει μετράφονο, <i>Bacillus subtilis</i>, spinosad ή thiamethoxam ως τη μόνη δραστική ουσία, κατά περίπτωση, τροποποιεί ή ανακαλεί την άδεια έως τις 31 Ιουλίου 2008 το αργότερο ή</p> <p>β) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει μετράφονο, <i>Bacillus subtilis</i>, spinosad ή thiamethoxam ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, κατά περίπτωση, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 31 Ιουλίου 2008 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανακλήση στην αντιστοιχία Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωριστηκε 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	Εναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρισης	Ιδιαιτέροι όροι
141	Spinosad Αριθ. CAS: 131929-60-7 (Spinosyn A) 131929-63-0 (Spinosyn D) Αριθ. CIPAC: 636	Spinosyn A: (2R,3aS,5aR,5bS,9S,13S,14R,16aS,16bR)-2-(6-δεοξυ-2,3,4-τρι-Ο-μεθυλο-α-Λ-μαννοπυρανοζυλοξυ)-13-(4-δμεθυλοαμινο-2,3,4,6-τετραδεοξυ-β-D-ερυθροπυραζολινοξυ)-9-σιθυλο-2,3,3a,5a,ε-β,6,7,9,10,11,12,13,14,15,16a,16b-δεκαεξαιδρο-14-μεθυλο-11H-8-οξολυκλοδιωδεκα[β]πεν-10-ισκενο-7,15-διώνη Spinosyn D: (2S,3aR,5aS,5bS,9S,13S,14-R,16aS,16bS)-2-(6-δεοξυ-2,3,4-τρι-Ο-μεθυλο-α-Λ-μαννοπυρανοζυλοξυ)-13-(4-δμεθυλοαμινο-2,3,4,6-τετραδεοξυ-β-D-ερυθροπυρανοζυλοξυ)-9-σιθυλο-2,3,3a,5a,ε-β,6,7,9,10,11,12,13,14,15,16a,16b-δεκαεξαιδρο-4,14-δμεθυλο-11H-8-οξολυκλοδιωδεκα[β]πεν-10-ισκενο-7,15-διώνη Το spinosad είναι μείγμα 50-95% spinosyn A και 5-50% spinosyn D	≈ 850 g/kg	2007/6/ΕΚ	01.02.2007	31.01.2017	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνο ως εντομοκτόνο. ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV του Νόμου πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έρευνας ανασκόπησης, για την ουσία spinosad, και ιδίως των παραρημάτων I και II, όπως οριστικοποιήθηκαν στο πλαίσιο της ίδρυσης Επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 14 Ιουλίου 2006. Στη συνολική αυτή εκτίμηση η αρμόδια αρχή οφείλει: - να αποδοθεί ιδιαίτερη προσοχή στην προστασία των υδροβίων οργανισμών - να αποδοθεί ιδιαίτερη προσοχή στον κίνδυνο για τους ναυακώληκες όταν η ουσία χρησιμοποιείται σε θερμότητα. Οι όροι χρήσης πρέπει να περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, μέτρα άμβλυνσης του κινδύνου.
							1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή ανασκαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν metralenone, <i>Bacillus subtilis</i> , spinosad ή thiamethoxam ως δραστικές ουσίες έως τις 31 Ιουλίου 2007. Έως την ημερομηνία αυτή επαληθεύει, ιδίως, εάν πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες metralenone, <i>Bacillus subtilis</i> , spinosad ή thiamethoxam, 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 2 του άρθρου 10Z. 2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει metralenone, <i>Bacillus subtilis</i> , spinosad ή thiamethoxam, 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 Ιανουαρίου 2007 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 metralenone, <i>Bacillus subtilis</i> , spinosad ή thiamethoxam. 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. Υστερα από τη διαπίστωση αυτή, η αρμόδια αρχή: α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει metralenone, <i>Bacillus subtilis</i> , spinosad ή thiamethoxam ως τη μόνη δραστική ουσία, κατά περίπτωση, τροποποιεί ή ανασκαλεί την άδεια έως τις 31 Ιουλίου 2008 το αργότερο ή β) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει metralenone, <i>Bacillus subtilis</i> , spinosad ή thiamethoxam ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, κατά περίπτωση, τροποποιεί ή ανασκαλεί την έγκριση έως τις 31 Ιουλίου 2008 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανάλυση στην αντίστοιχη Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρίστηκε η σχετική ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα I του Νόμου, εφόσον η τελευταία είναι μεταγενέστερη.

Α/Α	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Όνομασία ΙΥΡΑΚ	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρισης	Ιδιαιτεροί όροι
142	<p>Thiamethoxam</p> <p>Αριθ. CAS: 153719-23-4</p> <p>Αριθ. CIPAC: 637</p>	<p>(E-Z)-3-(2-χλωρο-1,3-θιαζολ-5-υλο-μεθύλο)-5-μεθυλο-1,3,5-οξασιαζιναν-4-υλοδενον-Ν- (νιτροβημίνη)</p>	<p>≥ 980 g/kg</p>	<p>2007/6/ΕΚ</p>	<p>01.02.2007</p>	<p>31.01.2017</p>	<p>ΜΕΡΟΣ Α</p> <p>Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνο ως εντομοκτόνο.</p> <p>ΜΕΡΟΣ Β</p> <p>Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV του Νόμου πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανακομιχής για την ουσία thiamethoxam, και ιδίως των παραρτημάτων I και II, όπως οριστικοποιήθηκαν στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 14 Ιουλίου 2006.</p> <p>Στη συνολική αυτή εκτίμηση η αρμόδια αρχή οφείλει:</p> <ul style="list-style-type: none"> - να δίνει ιδιαίτερη προσοχή στο ενδεχόμενο μόλυνσης των υπόγειων υδάτων, ιδίως από τη δραστική ουσία και τους μεταβολίτες της NOA 459602, SYN 501406 και CGA 322704, όταν αυτή η δραστική ουσία χρησιμοποιείται σε περιοχές με ευπαθείς έδαφος ή/και ευπαθείς κλιματολογικές συνθήκες οργανισμών - να αποδίδει ιδιαίτερη προσοχή στην προστασία των υδαρίων μικρά χερσαία ζώα, εάν η ουσία χρησιμοποιείται για επέξηργασία σπόρων. <p>Οι όροι χρήσης πρέπει να περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, μέτρα άμβλυσης του κινδύνου.</p>

1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν μετρελθιόνη, *Bacillus subtilis*, spinosad ή thiamethoxam ως δραστικές ουσίες έως τις 31 Ιουλίου 2007.

Εώς την ημερομηνία αυτή επανέρχεται, ιδίως, εάν πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες μετρελθιόνη, *Bacillus subtilis*, spinosad ή thiamethoxam, αντίστοιχα, με εξαίρεση όσα προσδιορίζονται στο μέρος Β της καταχώρισης αυτών των δραστικών ουσιών, και εάν ο κάτοχος της άδειας διαδέχεται η έχει πρόσβαση σε φάκελο που ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του εδαφίου 2 του άρθρου 10Ζ.

2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε ενεκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει μετρελθιόνη, *Bacillus subtilis*, spinosad ή thiamethoxam, είτε ως μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες που έχουν περιληφθεί στο σύνολό τους στο Παράρτημα I του Ν. 101, του έτους 2007, 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 μετρελθιόνη, *Bacillus subtilis*, spinosad ή thiamethoxam. 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.

Υστερα από τη διαπίστωση αυτή, η αρμόδια αρχή:

α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει μετρελθιόνη, *Bacillus subtilis*, spinosad ή thiamethoxam ως τη μόνη δραστική ουσία, κατά περίπτωση, τροποποιεί ή ανακαλεί την άδεια έως τις 31 Ιουλίου 2008 το αργότερο ή

β) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει μετρελθιόνη, *Bacillus subtilis*, spinosad ή thiamethoxam ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, κατά περίπτωση, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 31 Ιουλίου 2008 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανάκληση στην αντιστοίχη Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρίστηκε η σχετική ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα I του Νόμου, εφόσον η τελευταία είναι μεταγενέστερη.

Α/Α	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρισης	Ιδιαίτεροι όροι
143	Fenamiphos αριθ. CAS 22224-92-6 αριθ. CIPAC 692	[κυκλική ένωση (RS)] N-ισο-πρωτοφωσφοφορμυλιδικός αιθυλο-4-μεθυλοβείο-η-τολουολεστέρης	≥ 940 g/kg	2006/65/ΕΚ	01.08.2007	31.07.2017	<p>ΜΕΡΟΣ Α</p> <p>Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνο ως νηματοδοκτόνο με στόχων άρδευση στα μόνιμα θερμοκήπια.</p> <p>ΜΕΡΟΣ Β</p> <p>Για την εφαρμογή των ενσίων αρχών του Παραρτήματος IV του Νόμου πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την ουσία fenamiphos, και ιδίως τα παραρτήματα I και II αυτής, όπως οριστικοποιήθηκαν από τη Μόνιμη Επιτροπή για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 14 Ιουλίου 2006.</p> <p>Κατά τη συνολική αξιολόγηση:</p> <ul style="list-style-type: none"> - η αρμόδια αρχή πρέπει να δίνει ιδιαίτερη προσοχή στην προστασία των υδρόβιων οργανισμών, των μη στοχευόμενων οργανισμών του εδάφους και των υπόγειων υδάτων σε ευπαθείς καταστάσεις. <p>Οι προϋποθέσεις έγκρισης πρέπει να περιλαμβάνουν μέτρα έμβλυσης του κενότου και πρέπει να εφαρμόζονται, κατά περίπτωση, προγράμματα παρακολούθησης για την επαλήθευση τυχόν μόλυνσης των υπόγειων υδάτων σε ευπαθείς περιοχές.</p> <p>1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν τις ουσίες fenamiphos και etherphon ως δραστικές ουσίες έως τις 31 Ιανουαρίου 2008.</p> <p>Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ιδιαίτερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με το φάκελο που πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Z.</p> <p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε συγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει fenamiphos και etherphon, είτε ως μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες οι οποίες έχουν όλες καταχωριστεί στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 31 Ιουλίου 2007, η αρμόδια αρχή επαναξιολογεί το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φάκελο ο οποίος πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος Β της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες fenamiphos και etherphon αντίστοιχα. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, διαπιστώνει αν το προϊόν πληροί τους παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του άρθρου 6A του Νόμου.</p> <p>Υστερα από τη διαπίστωση αυτή, η αρμόδια αρχή:</p> <p>α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει fenamiphos και etherphon ως τη μόνη δραστική ουσία, κατά περίπτωση, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 31 Ιουλίου 2011 το αργότερο ή</p> <p>β) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει fenamiphos και etherphon, ως δραστική ουσία σε συνδυασμό με άλλες δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, ανάλογα με την περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Ιουλίου 2011 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για τέτοιου είδους τροποποίηση ή ανάκληση στη σχετική Οδηγία ή στις σχετικές Οδηγίες για την προστασία της εν λόγω ουσία ή των εν λόγω ουσιών στο Παράρτημα I του Νόμου, ανάλογα με το ποια ημερομηνία είναι μεταγενέστερη.</p>

A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Όνομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρισης	Ιδιαιτέρως όροι
144	Ethephon αριθ. CAS 16672-87-0 αριθ. CIPAC 373	2-χλωροαθιλοφωσφορικό οξύ	≥ 910 g/kg (τεχνικό υλικό - TC) Οι παρασκευαστικές προσιμερίες MIERHA (Μονο 2-χλωροαθιλο-εστερας, 2-χλωροαθιλοφωσφορικό οξύ) και 1,2 δχλωροαθιλοφωσφορικό οξύ) εγείρουν τοξικολογικές ανησυχίες και δεν πρέπει να υπερβάνουν 20 g/kg και 0,5 g/kg αντίστοιχα στο τεχνικό υλικό	2006/65/ΕΚ	01.08.2007	31.07.2017	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως ρυθμιστής ανάπτυξης. ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των εννοιών αρχών του Παραρτήματος IV του Νόμου πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπέρασμα της έκθεσης ανασκόπησης για την ουσία ethephon, και ιδίως τα προσαρτήματα I και II αυτής, όπως οριστικοποιήθηκαν από τη μονιμη επιτροπή για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 14 Ιουλίου 2006.
<p>1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν τις ουσίες fenamiphos και ethephon ως δραστικές ουσίες έως τις 31 Ιανουαρίου 2008. Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ιδίτερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες fenamiphos και ethephon, με εξαίρεση αυτούς του μέρους Β της καταχώρισης που αφορά την εν λόγω δραστική ουσία και ότι ο κάτοχος έγκρισης διαθέτει ή έχει πρόσβαση σε φάκελο που πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Ζ.</p> <p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε συγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει fenamiphos και ethephon, είτε ως μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες οι οποίες έχουν όλες καταχωρηστεί στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 31 Ιουλίου 2007 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επαναξιολογεί το προϊόν σύμφωνα με τις εννοίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση 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 τις ουσίες fenamiphos και ethephon αντίστοιχα. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, διαπιστώνει αν το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του εδαφίου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου.</p> <p>*Υστερα από τη διαπίστωση αυτή, η αρμόδια αρχή:</p> <p>α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει fenamiphos και ethephon ως τη μόνη δραστική ουσία, κατά περίπτωση, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 31 Ιουλίου 2011 το αργότερο· ή</p> <p>β) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει fenamiphos και ethephon, ως δραστική ουσία σε συνδυασμό με άλλες δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, ανάλογα με την περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Ιουλίου 2011 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 ουσία ή των εν λόγω ουσιών στο Παράρτημα I του Νόμου, ανάλογα με το ποσο ημερομηνία είναι μεταγενέστερη.</p>							

Α/Α	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Όνομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρισής	Ιδιαίτεροι όροι
145	Methamidophos Αριθ. CAS 10265-92-6 Αριθ. CIPAC 355	O,S-dimethyl phosphoramidothioate	≥ 660 g/kg	2006/13/ΕΚ	01.01.2007	30.06.2008	<p>ΜΕΡΟΣ Α</p> <p>Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνο ως εντομοκτόνο στις πιστάτες.</p> <p>Πρέπει να τηρούνται οι ακόλουθοι όροι χρήσης:</p> <ul style="list-style-type: none"> - σε δοσολογίες που δεν υπερβαίνουν το 0,5 kg δραστικής ουσίας ανά εκτάριο ανά χρήση, - τρεις χρήσεις ανά εποχή κατ' ανώτατο όριο. <p>Δεν επιτρέπονται οι ακόλουθες χρήσεις:</p> <ul style="list-style-type: none"> - χρήση στον αέρα, - χρήση με επινώτιο ψεκαστήρα και ψεκαστήρα χειρός ούτε από επαγγελματίες ούτε από μη επαγγελματίες, - κηπουρική. <p>Η αρμόδια αρχή εξασφαλίζει ότι εφαρμόζονται όλα τα ενδεδειγμένα μέτρα αμβλυνσης του κινδύνου. Ιδιαίτερη προσοχή πρέπει να δοθεί στην προστασία:</p> <ul style="list-style-type: none"> - πληγών και θηλαστικών. Οι όροι έγκρισης περιλαμβάνουν μέτρα αμβλυνσης του κινδύνου, όπως η επιλογή της καταλληλής στιγμής για τη χρήση και η επίσημη των συνδέσεων οι οποίες, λόγω της φυσικής τους κατασκευής ή της παρουσίας παραγόντων που εξασφαλίζουν επαρκή απορροφή, μειώνουν στο ελάχιστο την έκθεση των σχετικών ειδών, - υδρόβιων οργανισμών και αρθροπόδων που δεν αποτελούν στόχο καταπολέμησης. Πρέπει να τηρείται κατάλληλη απόσταση μεταξύ, αφενός, των περιοχών στις οποίες έχει χρησιμοποιηθεί η ουσία και, αφετέρου, των επιφανειακών υδάτων και των περιβόριων της καλλιέργειας. Η απόσταση αυτή μπορεί να εξαρτάται από το εάν χρησιμοποιούνται τεχνικές μείωσης του διασκορπισμού, - των χειριστών, οι οποίοι πρέπει να φορούν κατάλληλα προστατευτικά ενδύματα, ιδίως γάντια, πλήρη προστατευτική ενδυμασία, μπότες από καουτσούκ και μέσα προστασίας της αναπνοής, κατά τη διάρκεια της αναμείξης και της φόρτισης, και γάντια, πλήρη προστατευτική ενδυμασία, μπότες από καουτσούκ και προστατευτικό κάλυμμα προσώπου ή γυαλιά ασφαλείας κατά τη διάρκεια της χρήσης και του καθαρισμού του εξοπλισμού. Τα προαναφερθέντα μέτρα πρέπει να εφαρμόζονται εκτός εάν η έκθεση στην ουσία σφραγίζεται επαρκώς μέσω του σχεδιασμού και της κατασκευής του ίδιου του εξοπλισμού ή μέσω της προσθήκης ειδικών προστατευτικών στοιχείων στον εξοπλισμό αυτό. <p>ΜΕΡΟΣ Β</p> <p>Για την εφαρμογή των ενδεδειγμένων αρχών του Παραρτήματος IV του Νόμου πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την ουσία methamidophos, και ιδίως τα παραρτήματά της I και II.</p>

					<p>Η αρμόδια αρχή πρέπει να εξασφαλίζει ότι οι κάτοχοι έγκρισης υποβάλλουν έκθεση το αργότερο στις 31 Δεκεμβρίου κάθε έτους σχετικά με οποιαδήποτε πρόβλημα στην υγεία των χειριστών έχει αναφερθεί. Η αρμόδια αρχή μπορεί να απαιτήσει να παρέχονται στοιχεία, όπως στοιχεία πωλήσεων και έρευνα των τρόπων χρησιμοποίησης, ούτως ώστε να μπορεί να σχηματιστεί μια ρεαλιστική εικόνα των συνθηκών χρήσης και των πιθανών τοξικολογικών συνεπειών του μελθαμιδόρφος.</p> <p>Η αρμόδια αρχή ζητά την υποβολή περαιτέρω μελετών ώστε να επιβεβαιωθεί η επίληψη του κινδύνου για τα πτηνά και τα θηλαστικά. Η αρμόδια αρχή εξασφαλίζει ότι οι κοινοποιούντες φορείς, κατόπιν αιτήματος των οποίων η ουσία μελθαμιδόρφος καταχωρίστηκε 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 μελθαμιδόρφος ως δραστική ουσία έως τις 30 Ιουνίου 2007. Έως την ημερομηνία αυτή εξαφάνει, ιδίως, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την ουσία μελθαμιδόρφος, με εξαίρεση τους όρους του μέρους Β της καταχώρισης που αφορά την εν λόγω δραστική ουσία και ότι ο κάτοχος της έγκρισης διαθέτει ή έχει 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 συγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει μελθαμιδόρφος, η αρμόδια αρχή επαναξιολογεί το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φάκελο ο οποίος πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος Β της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με την ουσία μελθαμιδόρφος. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, προσδιορίζει αν το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του εδαφίου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου.</p> <p>*Υστερα από τον προσδιορισμό αυτό, η αρμόδια αρχή, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση προϊόντων που περιέχουν μελθαμιδόρφος έως τις 30 Ιουνίου 2008 το αργότερο.</p>

Α/Α	Κοινή ονομασία, Αρίθμοι ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινотική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρισης	Ιδιαίτεροι όροι
146	Procymidone Αριθ. CAS 32809-16-8 Αριθ. CIPAC 333	N-(3,5-διχλωροπενταμεθύλη)-1,2-διμεθυλοαμινο-2-μεθοxyαιθαν-1,2-διαιθυλοεπίδιο	985 g/kg	2006/132/ΕΚ	01.01.2007	30.06.2008	ΜΕΡΟΣ Α Μπορούν να εγκριθούν μόνον οι χρήσεις ως μικροκτόνο στις ακόλουθες καλλιέργειες: - αγριόψαλα σε θερμότητα (κλειστά υδροπονικά συστήματα) - θαμάσκηνα (για μεταποίηση) σε δασοκαμίες που δεν υπερβαίνουν - τα 0,75 g δραστικής ουσίας ανά εκτάριο ανά χρήση. Οι ακόλουθες χρήσεις δεν πρέπει να εγκρίνονται: - χρήση με τη βοήθεια αέρα, - χρήση με επιπλωτο ψεκαστήρα και ψεκαστήρα χείρας από επαγγελματίες και μη επαγγελματίες, - κηπουρική. Η αρμόδια αρχή εξασφαλίζει ότι λαμβάνονται όλα τα μέτρα αμβλύωσης του κινδύνου. Ιδιαίτερη προσοχή πρέπει να δοθεί στην προστασία: - των υδροβίων οργανισμών. Όπου είναι αναγκαίο, πρέπει να τηρείται κατάλληλη απόσταση μεταξύ των περιοχών που έχουν υποστεί επεξεργασία α και των επιφανειακών υδάτων. Η απόσταση αυτή μπορεί να εξαρτάται από το εάν εφαρμόζονται τεχνικές ή φυσικές μειώσης του διασποράσιμου, - των πτηνών και των θηλαστικών. Οι όροι έγκρισης περιλαμβάνουν μέτρα αμβλύωσης του κινδύνου, όπως η επιλογή της καταλληλότερης στιγμής για τη χρήση και η επιλογή των συνθέσεων οι οποίες, λόγω της φυσικής τους κατάστασης ή της παρουσίας παραγόντων που εξασφαλίζουν επαρκή αποφυγή των κινδύνων αυτών, μειώνουν στο ελάχιστο την έκθεση των σχετικών ειδών. - των καταναλωτών, των οποίων η οδεία έκθεση μέσω της διατροφής πρέπει να ελέγχεται, - των υπόγειων υδάτων, όταν η δραστική ουσία χρησιμοποιείται σε περιοχές με διαπερατό έδαφος ή/και διαμενείς από την άσπιχη αυτή κλιματικές συνθήκες. Οι όροι της έγκρισης περιλαμβάνουν τα μέτρα αμβλύωσης του κινδύνου - των χειριστών, οι οποίοι πρέπει να φορούν κατάλληλα προστατευτικά ενδύματα, ιδίως γάντια, πλήρη προστατευτική ενδυμασία, μπότες από καουτσούκ και προστατευτικό κάλυμμα προσώπου ή γυαλιά ασφαλείας κατά τη διάρκεια της ανάμειξης, της φόρτισης, της χρήσης και του καθαρισμού του εξοπλισμού, εκτός εάν η έκθεση στην ουσία αποφεύγεται επαρκώς μέσω του σχεδιασμού και της κατασκευής του ίδιου του εξοπλισμού ή μέσω της προεθικής ειδικών προστατευτικών στοιχείων στον εξοπλισμό αυτό. - των εργαζομένων, οι οποίοι πρέπει να φορούν κατάλληλα προστατευτικά ενδύματα, ιδίως γάντια, εφόσον πρέπει να εισέλθουν σε περιοχή όπου έχει γίνει χρήση του σχετικού προϊόντος και πριν από τη λήξη της καθορισμένης περιόδου επανασάθου.

ΜΕΡΟΣ Β										
<p>Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV του Νόμου πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την ουσία procymidone, και ιδίως τα προσοριστήριά της I και II.</p> <p>Η αρμόδια αρχή πρέπει να εξασφαλίζει ότι οι κάτοχοι έγκρισης υποβάλλουν έκθεση το αργότερο έως τις 31 Δεκεμβρίου κάθε χρόνο σχετικά με περιστατικά προβλημάτων στην υγεία των χερσίων. Η αρμόδια αρχή μπορεί να απαιτήσει να παρέχονται στοιχεία, όπως στοιχεία πωλήσεων και έρευνα των τρώτων χρησιμοποίησης, ούτως ώστε να είναι δυνατόν να σχηματιστεί ρεαλιστική εικόνα των συνθηκών χρήσης και των πιθανών τοξικολογικών συνεπειών του procymidone.</p> <p>Η αρμόδια αρχή ζητά την υποβολή περαιτέρω επιβεβαιωτικών δεδομένων και πληροφοριών για να αποδειχθεί η αποδοχή της δραστικής ουσίας όταν χρησιμοποιείται σε καταστάσεις όπου υπάρχει πιθανότητα μικροπρωτεϊνικής έκθεσης άγριων θηλαστικών, και στην επεξεργασία λιμάτων στην περιπτώση των εφαρμογών σε θερμοκήπια.</p> <p>Η αρμόδια αρχή ζητά να υποβληθούν, εντός δύο ετών από την έκδοση των κατευθυντήριων γραμμών για δοκιμές για τη διαταραχή της φυσιολογικής ενδοκρινικής λειτουργίας από τον ΟΟΣΑ, περαιτέρω μελέτες σχετικά με τις πιθανές ιδιότητες της procymidone που διαταράσσουν τη φυσιολογική ενδοκρινική λειτουργία. Η αρμόδια αρχή εξασφαλίζει ότι ο κοινοτικός, κατόπιν αίτησης του σπουδίου η ουσία procymidone καταχωρήθηκε στο παρόν Παράρτημα, προσκομίζει τις εν λόγω μελέτες στην Επιτροπή εντός δύο ετών από την έκδοση των προαναφερθέντων κατευθυντήριων γραμμών.</p>										
										<p>1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την ουσία procymidone ως δραστική ουσία έως τις 30 Ιανουαρίου 2007. Έως την ημερομηνία αυτή επαληθεύουν, ιδίως, εάν πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την ουσία procymidone, με εξαίρεση όσα προσδιορίζονται στο μέρος Β της καταχώρισης αυτής της δραστικής ουσίας 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 10Z.</p> <p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε συγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει procymidone, η αρμόδια αρχή επανεξετάζει το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φάκελο ο οποίος πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος Β της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με την ουσία procymidone. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, διαπιστώνει αν το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του εδαφίου (1) του άρθρου 6A του Νόμου.</p> <p>Ύστερα από τον προσδιορισμό αυτό, στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει procymidone, η αρμόδια αρχή, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 30 Ιανουαρίου 2008 το αργότερο.</p>

Α/Α	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινωνική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρισής	Ιδιαιτεροί όροι
147	Flusilazole Αριθ. CAS 85509-19-9 Αριθ. CIPAC 435	Bis(4-Iluorophenyl)(methyl) (1H-1,2,4-triazol-1-ylmethyl) silane	925 g/kg	2006/133/ΕΚ	01.01.2007	30.06.2008	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως μυκητοκτόνο για τις ακόλουθες καλλιέργειες: - σπηρα εκτός από το ρύζι - αραβόσιτος - κρόμβι - ζαχαρούχλα σε δόσολογία που δεν υπερβαίνει τα 200 g δραστικής ουσίας ανά εκτάριο και ανά εφαρμογή. Δεν πρέπει να χρησιμοποιείται ενφύτευση για τις ακόλουθες χρήσεις: - χρήση στον αέρα, - χρήσεις με ασκό πλάτης ή με το χέρι ούτε από ερασιτέχνες ούτε από επαγγελματίες χρήστες, - κηπουρική. Η αρμόδια αρχή διασφαλίζει την εφαρμογή όλων των κατάλληλων μέτρων αμβλυνσης του κινδύνου. Πρέπει να δίνεται ιδιαίτερη προσοχή στην προστασία: - των υδρόβιων οργανισμών. Όπου είναι αναγκαίο, πρέπει να τηρείται κατάλληλη απόσταση μεταξύ των περιοχών που έχουν υποστεί επεξεργασία και των επιφανειακών υδάτων. Η απόσταση αυτή μπορεί να εξαρτάται από το εάν εφαρμόζονται τεχνικές ή φυσικές μείωσης του διασκορπισμού, - των πτηνών και των θηλαστικών. Οι όροι έγκρισης πρέπει να περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, μέτρα αμβλυνσης του κινδύνου, όπως ορθή επίλογη του χρόνου για τη χρήση και επιλογή των κατάλληλων οικουματιών τα οποία λόγω της φυσικής παρουσίας τους ή της παρουσίας παραγόντων που διασφαλίζουν επαρκή προστασία, ελοχιστοποιούν την έκθεση των χειριστών, οι οποίοι πρέπει να φορούν κατάλληλα προστατευτικά ενδύματα, ιδίως γάντια πλήρη προστατευτική ενδυμασία, μπότες από καουτσούκ και προστατευτικό κάλυμμα προσώπου ή γυαλιά ασφαλείας κατά τη διάρκεια της ανάμειξης, της φόρτισης, της χρήσης και του καθαρισμού του εξοπλισμού, εκτός εάν η έκθεση στην ουσία αποφεύγεται επαρκώς μέσω του σχεδιασμού και της κατασκευής του ίδιου του εξοπλισμού ή μέσω της προσθήκης ειδικών προστατευτικών στοιχείων στον εξοπλισμό αυτό. ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενστάτων αρχών του Παραρτήματος IV του Νόμου πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την ουσία flusilazole, και ιδίως τα προσαρτημένα της I και II. Η αρμόδια αρχή σφειλει να διασφαλίζει ότι οι κάτοχοι ενφύτευσης το αργότερο στις 31 Δεκεμβρίου κάθε έτους γνωστοποιούν

							<p>1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την ουσία flusilazole ως δραστική ουσία έως τις 30 Ιουνίου 2007. Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ιδίως, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την ουσία flusilazole, με εξαίρεση όσα τριπολιθιζονται στο μέρος Β της καταχώρισης της εν λόγω δραστικής ουσίας και ότι οι κατηγορίες εγγραφής διαθέτουν ή έχουν πρόσβαση σε φάκελο που πληροί 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 flusilazole, 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 λαμβάνοντας υπόψη το μέρος Β της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με την ουσία flusilazole. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, διαπιστώνει εάν το προϊόν ικανοποιεί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του άρθρου 6Α του Νόμου.</p>	<p>Σε συνέχεια της διαπίστωσης αυτής, η αρμόδια αρχή, στην περίπτωση προϊόντων που περιέχουν flusilazole, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 30 Ιουνίου 2008.</p>
						<p>Τυχόν προβλήματα υγείας του χειριστή. Η αρμόδια αρχή μπορεί να ζητήσει την υποβολή στοιχείων όπως δεδομένα πωλήσεων και έρευνα για τις μεθόδους χρήσης ώστε να μπορεί να σχηματίσει μια ρεαλιστική εικόνα των συνθηκών χρήσης και των πιθανών τοξικολογικών επιπτώσεων της ουσίας flusilazole.</p>	<p>Η αρμόδια αρχή ζητά την υποβολή περαιτέρω μελετών για την αντιμετώπιση των δυνατικών ιδιοτήτων της ουσίας flusilazole όσον αφορά τη διατήρηση της φυσιολογικής ενδοκρινικής λειτουργίας, εντός δύο ετών από την έκδοση των κατευθυντήριων γραμμών δοκιμών για τη διατήρηση της φυσιολογικής ενδοκρινικής λειτουργίας από τον ΟΟΣΑ. Εξασφαλίζει ότι οι κανονιστικές, λεπτομερείς από τον ΟΟΣΑ, η ουσία flusilazole καταχωρίστηκε στο Παράρτημα, προσκομίζουν τις εν λόγω μελέτες στην Επιτροπή εντός δύο ετών από την έκδοση των προαναφερόμενων κατευθυντήριων γραμμών για τις δοκιμές.</p>		

Α/Α	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθερότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρισης	Ιδιαίτεροι όροι
148	Fenarimol Αριθ. CAS60168-88-9 (μη δηλωμένες στερεο- χημικές παράμετροι) Αριθ. CIPAC 380	(±)-2,4'-dichloro-α-(trifluorimidinyl)- 5-yl benzylhydrat alcohol	980 g/kg	2006/73/ΕΚ	01.01.2007	30.06.2008	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως μικροκτόνο για τις ακόλουθες καλλιέργειες: - τομάτες - πιπεριές θερμοκηπίου - μελιτζάνες - αγγούρια θερμοκηπίου - πεπόνια - καλλωπιστικά φυτά, δένδρα φυτωρίων και πολυετή φυτά σε δοσολογίες που δεν υπερβαίνουν - τα 0,058 kg δραστικής ουσίας ανά εκτάριο και ανά εφαρμογή για τις τομάτες υπαίθρου και τα 0,072 kg δραστικής ουσίας ανά εκτάριο και ανά εφαρμογή για τομάτες θερμοκηπίου, - τα 0,072 kg δραστικής ουσίας ανά εκτάριο και ανά εφαρμογή για πιπεριές, - τα 0,038 kg δραστικής ουσίας ανά εκτάριο και ανά εφαρμογή για μελιτζάνες, - τα 0,048 kg δραστικής ουσίας ανά εκτάριο και ανά εφαρμογή για αγγούρια, - τα 0,024 kg δραστικής ουσίας ανά εκτάριο και ανά εφαρμογή για πεπόνια υπαίθρου και τα 0,048 kg δραστικής ουσίας ανά εκτάριο και ανά εφαρμογή για πεπόνια θερμοκηπίου, - τα 0,054 kg δραστικής ουσίας ανά εκτάριο και ανά εφαρμογή για καλλωπιστικά φυτά, δένδρα φυτωρίων και πολυετή φυτά υπαίθρου και τα 0,042 kg δραστικής ουσίας ανά εκτάριο και ανά εφαρμογή για καλλωπιστικά φυτά θερμοκηπίου. Δεν πρέπει να χορηγούνται ενγκρίσεις για τις ακόλουθες χρήσεις: - Χρήση στον αέρα, - εφαρμογές με ασκό πλάτης ή με το χέρι από ερασιτέχνες χρήστες, - κηπουρική. Η αρμόδια αρχή εξασφαλίζει ότι λαμβάνονται όλα τα μέτρα αμβλυνσης του κινδύνου. Πρέπει να δίνεται ιδιαίτερη προσοχή στην προστασία: - των υδροβίων οργανισμών. Πρέπει να τηρείται κατάλληλη απόσταση μεταξύ των περσών που ψεκάζονται και των συστημάτων επιφανειακών υδάτων. Η απόσταση αυτή μπορεί να εξαρτάται από το εάν εφαρμόζονται τεχνικές ή φυσικές μειώσεις του διασκορπισμού, - των γειωσώληθων. Οι όροι χρήσης έγκρισης περιλαμβάνουν μέτρα αμβλυνσης του κινδύνου, όπως επιλογή του πλέον κατάλληλου συνδυασμού αριθμού και χρόνου εφαρμογής, δοσολογιών εφαρμογής, και, κατά περίπτωση, βαθμού συγκέντρωσης της δραστικής ουσίας, - των πτηνών και των θηλαστικών. Οι όροι έγκρισης πρέπει να περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, μέτρα αμβλυνσης του κινδύνου, όπως ορθή επιλογή του χρόνου για τη χρήση και επιλογή των καταλληλών σκευασμάτων τα οποία λόγω της

<p>φυσικής παραοξείωσης τους ή της παρουσίας παραγόντων που διασφαλίζουν επαρκή προστασία, ελαχιστοποιούν την έκθεση των προστατευόμενων ειδών,</p> <ul style="list-style-type: none"> - των χειριστών, που πρέπει να φορούν κατάλληλο προστατευτικό ρουχισμό όπως γάντια, φόρμες, λαστιχένιες μπότες και προσωπίδες ή προστατευτικά γυαλιά κατά τη μείξη, φόρτιση, εφαρμογή και καθαρισμό του εξοπλισμού, εκτός και εάν η έκθεση στην ουσία εμπεδίζεται επαρκώς από τον ίδιο τον εξοπλισμό ή από τη συναρμολόγηση ειδικών προστατευτικών στοιχείων στον εν λόγω εξοπλισμό, - των εργαζομένων που πρέπει να φορούν κατάλληλο προστατευτικό ρουχισμό, ιδίως δε γάντια, εάν είναι αναγκασμένοι να εισέλθουν σε ψεκασμένη περιοχή πριν από την εκκνοή της ειδικής περιόδου επαναστάδου. 	<p>ΜΕΡΟΣ Β</p> <p>Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV του Νόμου πρέπει να λαμβάνονται μέτρα τα συμπεριλαμβανομένης έκθεσης ανασκόπησης για την ουσία φεναίμοι, και ιδίως τα προσαρτημάτα της I και II.</p> <p>Η αρμόδια αρχή οφείλει να διασφαλίζει ότι οι κάτοχοι εγκρίσεων το αργότερο στις 31 Δεκεμβρίου κάθε έτους γνωστοποιούν τυχόν προβλήματα υγείας του χειριστή. Η αρμόδια αρχή μπορεί να ζητήσει την υποβολή στοιχείων όπως δεδομένα πωλήσεων και έρευνα για τις μεθόδους χρήσης ώστε να μπορεί να σχηματίσει μια ρεαλιστική εικόνα των συνθηκών χρήσης και των πιθανών τοξολογικών επιπτώσεων της ουσίας φεναίμοι.</p> <p>Η αρμόδια αρχή ζητά την υποβολή περαιτέρω μελετών για την αντιμετώπιση των δυναμικών ιδιοτήτων της ουσίας φεναίμοι όσον αφορά τη διατάραξη της φυσιολογικής ενδοκρινικής λειτουργίας, εντός δύο ετών από την έκδοση των κατασκευαστικών γραμμών δοκιμών για τη διατάραξη της φυσιολογικής ενδοκρινικής λειτουργίας από τον ΟΟΣΑ. Εξασφαλίζει ότι ο κανονισμός, καθότιν αίτησης του οποίου η ουσία φεναίμοι καταχωρίστηκε στο παρόν Παράρτημα, προσκομίζει τις εν λόγω μελέτες στην Επιτροπή εντός δύο ετών από την έκδοση των προαναφερόμενων κατασκευαστικών γραμμών για τις δοκιμές.</p>												

1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την ουσία φεναίμοι ως δραστική ουσία έως τις 30 Ιουνίου 2007. Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την ουσία φεναίμοι, με εξαίρεση αυτούς του μέρους B της καταχώρισης που αφορά την εν λόγω δραστική ουσία και ότι 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 10Z.

2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1., για κάθε συγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει φεναίμοι, 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 και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος B της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με την ουσία φεναίμοι. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, διαπιστώνει εάν το προϊόν ικανοποιεί τους όρους των παραγράφων (β), γ), δ) και (ε) του άρθρου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου.

Στη συνέχεια, η αρμόδια αρχή, στην περίπτωση προϊόντων που περιέχουν φεναίμοι, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 30 Ιουνίου 2008.

Α/Α	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία ΙUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρισης	Ιδιαίτεροι όροι
149	Carbendazim (μη δηλωμένες στερεοχημικές παράμετροι) αριθ. CAS 10605-21-7 αριθ. CIPAC 263	βενζιμιαδαζολ-2-υλοκαρβαζιμικό μεθύλιο	980 g/kg	2006/135/ΕΚ	01.01.2007	31.12.2009	<p>ΜΕΡΟΣ Α</p> <p>Μπορούν να εγκριθούν μόνον οι χρήσεις ως μικροκτόνο στις ακόλουθες καλλιέργειες:</p> <ul style="list-style-type: none"> - σιτηρά - κρόμβη - ζαχαρότευπλα - αραβόσιτος <p>σε δόσολογίες που δεν υπερβαίνουν</p> <ul style="list-style-type: none"> - το 0,25 kg δραστικής ουσίας ανά εκτάριο ανά εφαρμογή, για σιτηρά και κρόμβη - το 0,075 kg δραστικής ουσίας ανά εκτάριο ανά εφαρμογή για ζαχαρότευπλα - το 0,1 kg δραστικής ουσίας ανά εκτάριο ανά εφαρμογή για αραβόσιτο. <p>Οι ακόλουθες χρήσεις δεν πρέπει να εγκρίνονται:</p> <ul style="list-style-type: none"> - χρήση με τη βοήθεια αέρα - χρήση με επινώπινο υεκακτήρα και υεκακτήρα χειρός είτε από μη επαγγελματίες είτε από επαγγελματίες χρήστες - κητοτροφική. <p>Η αρμόδια αρχή εξασφαλίζει ότι λαμβάνονται όλα τα μέτρα διβλυνσης του κινδύνου. Ιδιαίτερη προσοχή πρέπει να δοθεί στην προστασία:</p> <ul style="list-style-type: none"> - των υδρόβιων οργανισμών. Όπου είναι αναγκαίο, πρέπει να τηρείται κατάλληλη απόσταση μεταξύ των περιοχών που έχουν υποστεί επεξεργασία και των επιφανειακών υδάτων. Η απόσταση αυτή μπορεί να εξαρτάται από το εάν χρησιμοποιούνται τεχνικές ή φυσικές μειώσεις του διασκορπισμού. - γεωσκώληκων και άλλων μακροοργανισμών του εδάφους. Οι όροι έγκρισής περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, μέτρα διβλυνσης του κινδύνου, όπως η επιλογή του πλέον κατάλληλου συνδυασμού του αριθμού και της χρονικής στιγμής των εφαρμογών, της δόσολογίας και, εάν χρειάζεται, του βαθμού συγκέντρωσης της δραστικής ουσίας. - των πτηνών και των θηλαστικών. Οι όροι έγκρισής περιλαμβάνουν μέτρα διβλυνσης του κινδύνου, όπως η επιλογή της κατάλληλης στιγμής για τη χρήση και η επιλογή των συνδέσεων οι οποίες, λόγω της φυσικής τους κατάστασης ή της παρουσίας παραγόντων που εξασφαλίζουν επαρκή αποφυγή των κινδύνων αυτών, μειώνουν στο ελάχιστο την έκθεση των σχετικών ειδών. - των χειριστών, οι οποίοι πρέπει να φορούν κατάλληλα προστατευτικά ενδύματα, ιδίως γάντια, πλήρη προστατευτική ενδυμασία, μπότες από καουτσούκ και προστατευτικό κάλυμμα προσώπου ή γυαλιά ασφαλείας κατά τη διάρκεια της ανάμειξης, της φόρτωσης, της χρήσης και του καθαρισμού του εξοπλισμού, της έκθεσης στην ουσία αποφεύγονται επαρκώς μέσω του εκτός εάν η έκθεση στην ουσία αποφεύγεται επαρκώς μέσω του σχεδιασμού και της κατασκευής του ίδιου του εξοπλισμού ή

<p>μέσω της προσθήκης ειδικών προστατευτικών στοιχείων στον εξοπλισμό αυτό.</p>	<p>ΜΕΡΟΣ Β</p>								<p>1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την ουσία carbendazim ως δραστική ουσία έως τις 30 Ιουνίου 2007. Έως την ημερομηνία αυτή επαληθεύει, ιδίως, εάν πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την ουσία carbendazim, με εξαίρεση όσα τροποσιούνται στο μέρος Β της καταχώρισης αυτής της δραστικής ουσίας 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 carbendazim, η αρμόδια αρχή επαληθεύει το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση το φάκελο ο οποίος ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος Β της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με την ουσία carbendazim. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, διαπιστώνει εάν το προϊόν ικανοποιεί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του εδαφίου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου.</p> <p>Υστερα από τον προσδιορισμό αυτό, στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει carbendazim, η αρμόδια αρχή, τροποποιεί ή αναιρεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Δεκεμβρίου 2009 το αργότερο.</p>
<p>Η αρμόδια αρχή πρέπει να εξασφαλίζει ότι οι κάτοχοι των εγκρίσεων υποβάλλουν έκθεση το αργότερο έως τις 31 Δεκεμβρίου κάθε χρόνο σχετικά με περιστατικά περιληψιακών στην υγεία των χειριστών. Η αρμόδια αρχή μπορεί να απαιτήσει να παρέχονται στοιχεία, όπως στοιχεία για τις πωλήσεις και για την έρευνα των τρόπων χρησιμοποίησης. Έτσι ώστε να είναι δυνατόν να σχηματιστεί ολοκληρωτική εικόνα των συνθηκών χρήσης και των πιθανών τοξικολογικών συνεπειών της ουσίας carbendazim.</p>									

A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρισης	Ιδιαιτεροί όροι
150	Dinocap αριθ. CAS 39300-45-3 (για ισομερές μείγμα) αριθ. CIPAC 98	2,6-δινιτρο-4-οκτυλοφαινόλο κροτοικός εστέρας και 2,4- δινιτρο-6-οκτυλοφαινόλο κροτοικός εστέρας στα οποία το "οκτυλο" είναι ένα μείγμα των ομάδων 1-μεθυ- λοξέπυλο, 1-αθυλοξέπυλο και 1-προπυλοξέπυλο	920 g/kg	2006/136/ΕΚ	01.01.2007	31.12.2009	ΜΕΡΟΣ Α Μπορούν να εγκριθούν μόνον οι χρήσεις ως μικροκτόνο στις ακόλουθες καλλιέργειες: - αιντοπιπάρια σταφύλια σε δοσολογίες που δεν υπερβαίνουν το 0,21 kg δραστικής ουσίας ανά εκτάριο ανά εφαρμογή. Οι ακόλουθες χρήσεις δεν πρέπει να εγκρίνονται: - χρήση με τη βλάβεια αέρα, - χρήση με επινώπιο ψεκαστήρα και ψεκαστήρα χείρως από μη επαγγελματίες, - κητουρική. Η αρμόδια αρχή εξασφαλίζει ότι λαμβάνονται όλα τα δέοντα μέτρα αμβλύνσης του κινδύνου. Ιδιαίτερη προσοχή πρέπει να δοθεί στην προστασία: - των υδρόβιων οργανισμών. Όπου είναι αναγκαίο, πρέπει να τηρείται κατάλληλη απόσταση μεταξύ των περιοχών που έχουν υψότερη επεξεργασία και των επιφανειακών υδάτων. Η απόσταση αυτή μπορεί να εξαρτάται από το εάν χρησιμοποιούνται τεχνικές ή φυσικές μείωσης του διασκορπισμού, - των πτηνών και των θηλαστικών. Οι όροι έγκρισης περιλαμβάνουν μέτρα αμβλύνσης του κινδύνου, όπως η επιλογή της κατάλληλης στιγμής για τη χρήση και η επιλογή των συνδέσεων οι οποίες, λόγω της φυσικής τους κατάστασης ή της παρουσίας παραγόντων που εξασφαλίζουν επαρκή αποφυγή των κινδύνων αυτών, μειώνουν στο ελάχιστο την έκθεση των σχετικών ειδών, - των χειριστών, οι οποίοι πρέπει να φορούν κατάλληλα προστατευτικά ενδύματα, ιδίως γάντια, πλήρη προστατευτική ενδυμασία, μπότες από καουτσούκ και προστατευτικό κάλυμμα προσώπου ή ψευδή ασφαλείας κατά τη διάρκεια της ανάμειξης, της φόρτωσης, της χρήσης και του καθαρισμού του εξοπλισμού, εκτός εάν η έκθεση στην ουσία αποφεύγεται επαρκώς μέσω του σχεδιασμού και της κατασκευής του ίδιου του εξοπλισμού ή μέσω της προσθήκης ειδικών προστατευτικών στοιχείων στον εξοπλισμό αυτό, - των εργατών, οι οποίοι πρέπει να φορούν κατάλληλα προστατευτικά ενδύματα, ιδίως γάντια, εφόσον πρέπει να εισέλθουν σε περιοχή όπου έχει γίνει χρήση του σχετικού προϊόντος και πριν από τη λήξη της καθορισμένης περιόδου επανεξόδου. Αυτή η περίοδος επανεξόδου δεν μπορεί να είναι μικρότερη από 24 ώρες. 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 dinocap, και ιδίως τα

							<p>προσαρτήματά της I και II.</p> <p>Η αρμόδια αρχή πρέπει να εξασφαλίζει ότι οι κάτοχοι των εγκρίσεων υποβάλλουν έκθεση το αργότερο έως τις 31 Δεκεμβρίου κάθε χρόνο σχετικά με περιστατικά προβλημάτων στην υγεία των χερσιστών. Η αρμόδια αρχή μπορεί να απαιτήσει να παρέχονται στοιχεία, όπως στοιχεία για τις πωλήσεις και για την έρευνα των τροπικών χρησιμοποίησής, έτσι ώστε να είναι δυνατόν να σχηματιστεί ρεαλιστική εικόνα των συνθηκών χρήσης και των πιθανών τοξικολογικών συνεπειών της ουσίας dinocap.</p>
<p>1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή ανασκαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την ουσία dinocap ως δραστική ουσία έως τις 30 Ιουνίου 2007. Έως την ημερομηνία αυτή επαληθεύει, ιδίως, εάν πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την ουσία dinocap, με εξαίρεση όσα προαβλίζονται στο μέρος Β της καταχώρισης αυτής της δραστικής ουσίας και εάν ο κάτοχος της έγκρισής διαθέτει ή έχει πρόσβαση σε φάκελο που κανονίζει 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 dinocap, 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 και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος Β της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με την ουσία dinocap. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, διαπιστώνει εάν το προϊόν ικανοποιεί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του εδαφίου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου.</p> <p>Υστερα από τον προσδιορισμό αυτό, στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει dinocap, η αρμόδια αρχή, τροποποιεί ή ανασκαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Δεκεμβρίου 2009 το αργότερο.</p>							

Α/Α	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρισης	Ιδιαίτεροι όροι
151	Α/Α Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης Capitan Αριθ. CAS 133-06-2 Αριθ. CIPAC 40	N-(τριχλωρομεθυλοσθεν) κυκλοεξ-4-εν-1,2-δικαρβοξυμίδιο	≥ 910 g/kg Προσμεξίς: Υπερχλωρομεθυλική μερκαπτανή (RC05-405): 5 g/kg κατ' ανώτατο όριο Φολλίτες: 10 g/kg κατ' ανώτατο όριο Τετραχλωρο-νέφρακας: 0,01 g/kg κατ' ανώτατο όριο.	2007/5/ΕΚ	01.10.2007	30.09.2017	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνως ως μυκητοκτόνο. ΜΕΡΟΣ Β Κατά την αξιολόγηση απήσεων για την έγκριση φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν capitan, για χρήσεις εκτός από τη χρήση σε τσιμέντες, η αρμόδια αρχή δίνει ιδιαίτερη προσοχή στα κριτήρια της παραγράφου (β) του εδαφίου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου και εξασφαλίζει την υποβολή όλων των απαραίτητων στοιχείων και πληροφοριών πριν από την έκδοση της έγκρισης. Για την εφαρμογή των ενσίων αρχών του Παραρτήματος IV του Νόμου πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανακρίσεως για το capitan, και ιδίως τα παραρτήματα I και II, όπως οριστικοποιήθηκαν στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 29 Σεπτεμβρίου 2006. Κατά τη συνολική αυτή αξιολόγηση η αρμόδια αρχή πρέπει να δίνει ιδιαίτερη προσοχή στα εξής: - την ασφαλεία των χειριστών και των εργαζομένων. Οι συγκεκριμένοι όροι χρήσης πρέπει να προβλέπουν τη χρήση κατάλληλου ατομικού εξοπλισμού προστασίας και μέτρα άμβλυσης του κινδύνου για τη μείωση της έκθεσης. - την έκθεση των καταναλωτών μέσω της τροφής, ενόψει μελλοντικών αναθεωρήσεων των ανωτέρω ορίων υπολειμμάτων, - την προστασία των υδατινών υπό ευσταθές συνθήκες. Οι όροι έγκρισης πρέπει να περιλαμβάνουν μέτρα άμβλυσης του κινδύνου και πρέπει να εφαρμόζονται, κατά περίπτωση, προγράμματα παρακολούθησης σε ευαίσθητες περιοχές. - την προστασία των πτηνών, των θηλαστικών και των υδρόβιων οργανισμών. Οι όροι έγκρισης πρέπει να περιλαμβάνουν μέτρα άμβλυσης του κινδύνου. Η αρμόδια αρχή ζητά την υποβολή περαιτέρω μελετών για την επιβεβαίωση της αξιολόγησης του μακροπρόθεσμου κινδύνου για τα πτηνά και τα θηλαστικά καθώς και την τοξικολογική αξιολόγηση μεταβολικών που ενδέχεται να είναι παρόντες στα υπόγεια ύδατα υπό ευσταθές συνθήκες. Εξασφαλίζει ότι οι κοινοποιήσεις, κατόπιν απήσεων των οποίων η οποία capitan καταχωρίστηκε στο παρόν Παράρτημα, προσκομίζουν τις εν λόγω μελέτες στην Επιτροπή εντός δύο ετών από την έναρξη ισχύος της παρούσας Οδηγίας.

1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν τις ουσίες **captan**, **folpet**, **formetanate** και **methiocarb** ως δραστικές ουσίες έως την 31η Μαρτίου 2008.

Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, συγκεκριμένα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες **captan**, **folpet**, **formetanate** και **methiocarb**, με εξαίρεση τους όρους του μέρους Β της καταχώρισης που αφορά την εν λόγω δραστική ουσία και ότι οι κάτωθι εγκρίσεις διαδέχονται ή έχουν πρόδρομο σε φάκελο που πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Ζ.

2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει **captan**, **folpet**, **formetanate** και **methiocarb** είτε ως μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες οι οποίες έχουν όλες καταχωριστεί στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 30 Σεπτεμβρίου 2007 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επαναξιολογεί το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση το φάκελο ο οποίος 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 **captan**, **folpet**, **formetanate** και **methiocarb** αντίστοιχα. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, διαπιστώνει αν το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του άρθρου 6Α του Νόμου.

Ύστερα από τη διαπίστωση αυτή, η αρμόδια αρχή:

α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει **captan**, **folpet**, **formetanate** και **methiocarb** ως τη μόνη δραστική ουσία τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 30 Σεπτεμβρίου 2011 το αργότερο ή

β) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει **captan**, **folpet**, **formetanate** και **methiocarb**, ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 30 Σεπτεμβρίου 2011 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τελική τροποποίηση ή ανάκληση στην αντίστοιχη Οδηγία η Οδηγίες με τις οποίες καταχωρίστηκε η σχετική ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα I του Νόμου, εφόσον η τελευταία είναι μεταγενέστερη.

A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρισης	Ιδιαιτεροί όροι
152	Folpet Αριθ. CAS 133-07-3 Αριθ. CIPAC 75	N-(τριχλωρομεθυλοδείο)- φθαλμίδιο	≥ 940 g/kg Προσμίξεις: Υπερχλωρομεθ υλική ΜΕΡΚ: ΠΠάνη (R005406): 3,5 g/kg κατ' ανώτατο όριο Τετραχλωρόνυθ ράς: 4 g/kg κατ' ανώτατο όριο.	3007/5/ΕΚ	01.10.2007	30.09.2017	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως μικτοκτόνο. ΜΕΡΟΣ Β Κατά την αξιολόγηση αιτήσεων για την έγκριση φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν folpet, για χρήσεις πλάη του χειμερινού απαριού, η αρμόδια αρχή δίνει ιδιαίτερη προσοχή στα κριτήρια της παραγράφου (β) του εδαφίου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου και εξασφαλίζει την υποβολή όλων των απαραίτητων στοιχείων και πληροφορίες πριν από την έκδοση της έγκρισης. Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV του Νόμου πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την ουσία folpet και ιδίως τα προσεγήματα I και II, όπως οριστικοποιήθηκαν από τη Μόνιμη Επιτροπή για την προφική ουσία και την υγεία των ζώων στις 29 Σεπτεμβρίου 2006. Κατά τη συνολική αυτή αξιολόγηση η αρμόδια αρχή πρέπει να δίνει ιδιαίτερη προσοχή στα εξής: - την ασφάλεια των χειριστών και των εργαζομένων. Οι εγκεκριμένοι όροι χρήσης πρέπει να προβλέπουν τη χρήση κατάλληλου ατομικού εξοπλισμού προστασίας, - την έκθεση των καταναλωτών μέσω της τροφής, ενόψει μελλοντικών ανθεσωρήσεων των ανώτατων ορίων υπολειμμάτων, - την προστασία των πτηνών, των θηλαστικών και των οργανισμών του εδάφους. Οι όροι έγκρισης πρέπει να περιλαμβάνουν μέτρα αμβλύωσης του κινδύνου. Η αρμόδια αρχή ζητά την υποβολή περαιτέρω μελετών ώστε να επιβεβαιωθεί η εκτίμηση του κινδύνου για τα πτηνά, τα θηλαστικά και τους γεωσκώληκες. Εξασφαλίζει ότι ο κοινοτικός, κατόπιν αίτησης του οποίου η ουσία folpet καταχωρήθηκε στο παρόν Παράρτημα, προσκομίζει τις εν λόγω μελέτες στην Επιτροπή εντός δύο ετών από την έναρξη ισχύος της Παράστασης Οδηγίας.
							1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν τις ουσίες captan, folpet, formetanate και methiocarb ως δραστικές ουσίες έως την 31η Μαρτίου 2008. Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνεται, συγκεκριμένα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες captan, folpet, formetanate και methiocarb, με εξαίρεση τους όρους του μέρους Β της καταχώρισης που αφορά την εν λόγω δραστική ουσία και ότι οι κάτοχοι εγκρίσεων διαθέτουν ή έχουν πρόσβαση σε φακέλο που πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Ζ. 2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει captan, folpet, formetanate και methiocarb είτε ως μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες οι οποίες έχουν όλες καταχωριστεί στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 30 Σεπτεμβρίου 2007 το αρχιτείο, 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 και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος Β της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες captan, folpet, formetanate και methiocarb αντίστοιχα. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, διαπιστώνεται αν το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του εδαφίου (1) του άρθρου 6Α.

του Νόμου.

Υστερα από τη διαπίστωση αυτή, η αρμόδια αρχή:

α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει caplan, folpet, formetanate και methiocarb ως τη μόνη δραστική ουσία τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 30 Σεπτεμβρίου 2011 το αργότερο ή

β) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει caplan, folpet, formetanate και methiocarb, ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 30 Σεπτεμβρίου 2011 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή απόσυρση στην αντίστοιχη Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρίστηκε η σχετική ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα I του Νόμου, εφόσον η τελευταία είναι μεταγενέστερη.

A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινωνική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρισης	Ιδιαιτεροί όροι
153	Formetanate Αριθ. CAS 23422-53-9 Αριθ. CIPAC 697	μεθυλοκαρβαμιδικό 3-διμεθυλοαμινομεθυλενο- μινοφαινόλιο	≥ 910 g/kg	2007/15/ΕΚ	01.10.2007	30.09.2017	<p>ΜΕΡΟΣ Α</p> <p>Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως εντομοκτόνο και ακαρεοκτόνο.</p> <p>ΜΕΡΟΣ Β</p> <p>Κατά την αξιολόγηση αιτήσεων για την έγκριση φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν formetanate, και προορίζονται για χρήσεις εκτός από χρήση σε τομάτες υπαίθρου και σε καλλωπιστικούς θάμνους, η αρμόδια αρχή δίνει ιδιαίτερη προσοχή στα κριτήρια της παραγράφου (β) του εδαφίου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου και εξασφαλίζει ότι παρέχονται τα απαραίτητα στοιχεία και πληροφορίες πριν τη χορήγηση σχετικής έγκρισης.</p> <p>Για την εφαρμογή των ενσώπιων αρχών του Παραρτήματος IV του Νόμου πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την ουσία formetanate, και ιδίως τα προσαρτήματα I και II, όπως οριστικοποιήθηκαν στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής για την ταξινόμηση και την υγεία των ζώων στις 29 Σεπτεμβρίου 2006.</p> <p>Κατά τη συνολική αυτή αξιολόγηση η αρμόδια αρχή:</p> <ul style="list-style-type: none"> - πρέπει να δίνει ιδιαίτερη προσοχή στην προστασία των πτηνών, των θηλαστικών, των μη στοχευόμενων αρθροπόδων και των μελισσών και να διασφαλίζει ότι οι όροι έγκρισης περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, μέτρα άμβλυσης του κινδύνου, - πρέπει να δίνει ιδιαίτερη προσοχή στην ασφάλεια των χειριστών και να εξασφαλίζει ότι οι όροι χρήσης προβλέπουν τη χρήση κατάλληλου ατομικού εξοπλισμού προστασίας, - πρέπει να δίνει ιδιαίτερη προσοχή στην έκθεση των καταναλωτών μέσω της τροφής, ενόψει μελλοντικών αναθεωρήσεων των ανωτέρων ορίων υπολειμμάτων. <p>Η αρμόδια αρχή ζητά την υποβολή περαιτέρω μελετών ώστε να επιβεβαιωθεί η εκτίμηση του κινδύνου για τα πτηνά, τα θηλαστικά και τα μη στοχευόμενα αρθρόποδα. Εξασφαλίζει ότι ο κοινοποιών, κατόπιν αίτησης του οποίου η ουσία formetanate καταχωρίστηκε στο παρόν Παράρτημα, προσκομίζει τις εν λόγω μελέτες στην Επιτροπή εντός δύο ετών από την έναρξη ισχύος της παρούσας Οδηγίας.</p>

1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν τις ουσίες carflin, folpet, formetanate και methioachab ως δραστικές ουσίες έως την 31η Μαρτίου 2008.

Εώς την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, συγκεκριμένα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες carflin, folpet, formetanate και methioachab, με εξαίρεση τους όρους του μέρους 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.

2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε συγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει carflin, folpet, formetanate και methioachab είτε ως μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές

ουσίες οι οποίες έχουν όλες καταχωριστεί στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 30 Σεπτεμβρίου 2007, 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 και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος Β της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες caplan, folpet, formetanate και methiocarb 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 6Α του Νόμου.

Υστερα από τη διαπίστωση αυτή, η αρμόδια αρχή:

- α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει caplan, folpet, formetanate και methiocarb ως τη μόνη δραστική ουσία τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 30 Σεπτεμβρίου 2011, το αργότερο ή
- β) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει caplan, folpet, formetanate και methiocarb, ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 30 Σεπτεμβρίου 2011 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανάκληση στην αντίστοιχη Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρίστηκε η σχετική ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα I του Νόμου, εφόσον η τελευταία είναι μεταγενέστερη.

Α/Α	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρισης	Ιδιαιτεροί όροι
154	Methiocarb Αριθ. CAS 2032-65-7 Αριθ. CIPAC 165	μεθυλοκαρβαμιδικό 4-μεθυλοθείο-3,5-ξυλίλιο	≥ 980 g/kg	2007/5/ΕΚ	01.10.2007	30.09.2017	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως απωθητικό κατά την επεξεργασία σπόρων, ως εννομοκτόνο και ως μυκητοκτόνο. ΜΕΡΟΣ Β Κατά την αξιολόγηση αιτήσεων για την έγκριση φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν methiocarb, η χρήση πλέον της επεξεργασίας σπόρων αραβοσίτου, η αρμόδια αρχή δίνει ιδιαίτερη προσοχή στα κριτήρια της παραγράφου (β) του άρθρου (1) του Νόμου 6Α του Νομού και εξασφαλίζει την υποβολή όλων των απαραίτητων στοιχείων και πληροφοριών πριν από την έκδοση της έγκρισης. Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV του Νόμου πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την ουσία methiocarb, και ιδίως τα προσαρτήματα I και II, όπως οριστικοποιήθηκαν στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 29 Σεπτεμβρίου 2006. Κατά τη συνολική αυτή αξιολόγηση η αρμόδια αρχή: - πρέπει να δίνει ιδιαίτερη προσοχή στην προστασία των πτηνών, των θηλαστικών και των μη στοχευόμενων αρθροπόδων και να εξασφαλίζει ότι οι όροι έγκρισης περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, μέτρα άμβλυνσης του κινδύνου, - πρέπει να δίνει ιδιαίτερη προσοχή στην ασφάλεια των χειριστών και να εξασφαλίζει ότι οι όροι χρήσης προβλέπουν τη χρήση κατάλληλου ατομικού εξοπλισμού προστασίας, - πρέπει να δίνει ιδιαίτερη προσοχή στην έκθεση των καταναλωτών μέσω της τροφής, ενόψει μελλοντικών αναθεωρήσεων των ανωτέρω ορίων υπολειμμάτων. Η αρμόδια αρχή ζητά την υποβολή περαιτέρω μελετών ώστε να επιβεβαιωθεί η εκτίμηση του κινδύνου για τα πτηνά, τα θηλαστικά και τα μη στοχευόμενα αρθρόποδα καθώς και την τοξικολογική αξιολόγηση μεταβολιτών που ενδέχεται να είναι παρόντες στις καλλιέργειες. Εξασφαλίζει ότι ο κοινοτικός κατόπιν αίτησης του οποίου η ουσία methiocarb καταχωρίστηκε στο παρόν Παράρτημα, προσκομίζει τις εν λόγω μελέτες στην Επιτροπή εντός δύο ετών από την έναρξη ισχύος της παρούσας Οδηγίας.
1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν τις ουσίες carflin, folpet, formetanate και methiocarb ως δραστικές ουσίες έως την 31η Μαρτίου 2008. Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνεται, συγκεκριμένα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες carflin, folpet, formetanate και methiocarb, με εξαίρεση τους όρους του μέρους 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 102.							

2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει caripan, folpet, formetanate και methiocarb είτε ως μόνη δραστική ουσία είτε μαζί, με άλλες δραστικές ουσίες οι οποίες έχουν όλες καταχωριστεί στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 30 Σεπτεμβρίου 2007 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 κινείται τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος Β της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες caripan, folpet, formetanate και methiocarb 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 6Α του Νόμου.

Υστερα από τη διαπίστωση αυτή, η αρμόδια αρχή:

- α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει caripan, folpet, formetanate και methiocarb ως τη μόνη δραστική ουσία τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 30 Σεπτεμβρίου 2011 το αργότερο ή
- β) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει caripan, folpet, formetanate και methiocarb, ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 30 Σεπτεμβρίου 2011 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανακλήση στην αντιστοίχη Οδηγία η οποία καταχωρήθηκε η σχετική ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα I του Νόμου, εφόσον η τελευταία είναι μετανεότερη.»

ΦΩΤΗΣ ΦΩΤΙΟΥ,
Υπουργός Γεωργίας, Φυσικών Πόρων και
Περιβάλλοντος.