



ΕΠΙΣΗΜΗ ΕΦΗΜΕΡΙΔΑ ΤΗΣ ΚΥΠΡΙΑΚΗΣ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑΣ

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ ΤΡΙΤΟ

ΜΕΡΟΣ Ι

ΚΑΝΟΝΙΣΤΙΚΕΣ ΔΙΟΙΚΗΤΙΚΕΣ ΠΡΑΞΕΙΣ

Αριθμός 4232	Παρασκευή, 2 Νοεμβρίου 2007	2795
---------------------	------------------------------------	-------------

Αριθμός 420

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 2007/21/ΕΚ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 10ης Απριλίου 2007 για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ όσον αφορά τις ημερομηνίες λήξης των προθεσμιών για την καταχώριση των δραστικών ουσιών azoxystrobin, imazalil, kresoxim–methyl, spiroxamin, azimsulfuron, prohexadion–calcium και fluroxycργ στο Παράρτημα 1», Επίσημη Εφημερίδα της Ε.Ε.: L97, 12.4.2007, σ.42.
- (β) «Οδηγία 2007/50/ΕΚ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 2ας Αυγούστου 2007 για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου ώστε να καταχωριστούν οι beflubutamid και Spodoptera exigua nuclear polyhedrosis virus ως δραστικές ουσίες», Επίσημη Εφημερίδα της Ε.Ε.: L202, 3.8.2007, σ.15.
- (γ) «Οδηγία 2007/52/ΕΚ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 16ης Αυγούστου 2007 για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου ώστε να καταχωριστούν οι ουσίες ethorprophos, pirimiphos–methyl και fipronil ως δραστικές ουσίες». Επίσημη Εφημερίδα της Ε.Ε.: L214, 17.8.2007, σ.3.

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 (Τρίτο) Διάταγμα του 2007.

Ερμηνεία.

2. Στο παρόν Διάταγμα—

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

Τροποποίηση
του Παραρ-
τήματος Ι
του Νόμου.
Παράρτημα.

3. Το Παράρτημα Ι του Νόμου τροποποιείται ως ακολούθως:

- (α) Οι δραστικές ουσίες με αύξοντα αριθμό 1 μέχρι 6 και 8 αντικαθίστανται με τις δραστικές ουσίες με αύξοντα αριθμό 1 μέχρι 6 και 8, που περιλαμβάνονται στο Παράρτημα του παρόντος Διατάγματος,
- (β) με την προσθήκη σ' αυτό, των δραστικών ουσιών με αύξοντα αριθμό 161 μέχρι 165, που περιλαμβάνονται στο Παράρτημα του παρόντος Διατάγματος.

**ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ
(Παράγραφος 3)**

Α/Α	Κοινή ονομασία, Αριθμός ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαίτεροι όροι
«1	Imazalil CAS αριθ. 73790-28-0, 35554-44-0 CIPAC αριθ. 335	(±)-1-(β-allyloxy-2,4-dichlorophenylethyl)imidazol ή (±)-allyl 1-(2,4-dichlorophenyl)-2-imidazol-1-ylethyl ether	975 g/kg	2000/ΒΟ/ΕΚ 2007/21/ΕΚ	01.01.1999	31.12.2011	<p>Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνο ως μυκητοκτόνο. Για τις καλύτερες χρήσεις ισχύουν οι ακόλουθοι ιδιαίτεροι όροι:</p> <ul style="list-style-type: none"> - εφαρμογές σε καρπούς, λαχανικά και γεώμηλα μετά τη συγκομιδή επιτρέπεται μόνο όταν διατίθεται κατάλληλο σύστημα απορρύπανσης ή όταν η αξιολόγηση του κινδύνου έχει καταδείξει στην αρμόδια αρχή ότι η απόρριψη του διαλύματος από τον ψεκάσμο δεν συνεπάγεται μη αποδεκτό κίνδυνο για το περιβάλλον, και ειδικότερα για τους υδρόβιους οργανισμούς, - εφαρμογές σε γεώμηλα μετά τη συγκομιδή επιτρέπονται μόνο όταν αξιολόγηση του κινδύνου έχει καταδείξει στην αρμόδια αρχή ότι η απόρριψη των αποβλήτων από την επεξεργασία των γεωμήλων τα οποία έχουν ψεκάσει δεν συνεπάγεται μη αποδεκτό κίνδυνο για τους υδρόβιους οργανισμούς, - επιτρέπεται χρήσεις επί φυλλωμάτων στο ύπαιθρο μόνον εφόσον η αξιολόγηση του κινδύνου κατέδειξε στην αρμόδια αρχή ότι οι χρήσεις αυτές δεν θα έχουν μη αποδεκτές επιπτώσεις στην υγεία του ανθρώπου και των ζώων και στο περιβάλλον. <p>Ημερομηνία συνέδρασης της Μόνιμης Φυτοϋμενομηκής Επιτροπής κατά την οποία οριστικοποιήθηκε η έκθεση ανασκόπησης: 11. Ιουλίου 1997.</p>
							<p>1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή ανακαλεί σύμφωνα με τις διατάξεις του Νόμου, εφόσον είναι ανάγκες, σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα VI του Νόμου, βάσει φακέλου που αναπαράγεται στις απαιτήσεις του δραστικού ουσία, έως την 30^η Ιουνίου 1999</p> <p>2. Εντούτοις, όσον αφορά την εκτίμηση και τη λήψη αποφάσεων, σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα I του Νόμου, και δεν προορίζονται για ψεκάσμο του φυλλώματος στο ύπαιθρο, έως την 1^η Ιανουαρίου 2003.</p> <p>Παραρτήματος III, παραμένει η προθεσμία μεταφοράς:</p> <p>- για φυτοπροστατευτικά προϊόντα που περιέχουν imazalil και δεν προορίζονται για ψεκάσμο του φυλλώματος στο ύπαιθρο, σε τέσσερα έτη από τη θέση σε ισχύ της Οδηγίας με την οποία καταχωρείται η τελευταία των δραστικών ουσιών στο Παράρτημα I του Νόμου</p>

2	Azoxystrobin CAS αριθ. 131860-33-8 CIPAC αριθ. 571	Methyl (E)-2-[2-(6-(2-cyanophenoxy)pyrimidin-4-ylloxy) phenyl]-3-methoxyacrylate	930 g/kg (Z ισομερές max. 25 g/kg)	2000/80/ΕΚ 2007/21/ΕΚ	01.07.1998	31.12.2011	Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνο ως μικητροκτόνο. Κατά τη λήψη απόφασης σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές, θα πρέπει να αποδοθεί ιδιαίτερη προσοχή στις επιπτώσεις επί των υδροβίων οργανισμών. Οι όροι χορήγησης της δόσης θα πρέπει να περιλαμβάνουν κατάλληλα μέτρα αμβλύτητας του κινδύνου. Ημερομηνία συνεδρίασης της Μόνιμης Φυτοφυτονομικής Επιτροπής κατά την οποία οριστικοποιήθηκε η έκθεση ανασκόπησης: 22 Απριλίου 1998.
Για φυτοπροστατευτικά προϊόντα που περιέχουν azoxystrobin μαζί με μια άλλη δραστική ουσία που συμπεριλαμβάνεται στο Παράρτημα I του Νόμου, η προθεσμία μεταφοράς στο εθνικό δίκαιο παραταίνεται ώστε να παρέχεται μια μεγαλύτερη περίοδος εφαρμογής από τις διατάξεις που καθορίζονται στην Οδηγία σχετικά με την καταχώριση της άλλης δραστικής ουσίας στο Παράρτημα I του Νόμου							

Α/Α	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρισης	Ιδιαίτεροι όροι
3	Kresoxim-methyl CAS αριθ. 143390-89-0 CIPAC αριθ. 568	Methyl (E)-2-methoxyimino-2-[2-(o-tolylloxymethyl) phenyl] acetate	910 g/kg	2000/80/ΕΚ 2007/21/ΕΚ	01.02.1999	31.12.2011	Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνο ως μικητροκτόνο. Κατά τη λήψη απόφασης σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές, η αριθμόα αρχή αποδοθεί ιδιαίτερη προσοχή στην προστασία του υδροφόρου ορίζοντος σε ευαθείς συνθήκες. Ημερομηνία συνεδρίασης της Μόνιμης Φυτοφυτονομικής Επιτροπής κατά την οποία οριστικοποιήθηκε η έκθεση ανασκόπησης: 16 Οκτωβρίου 1998.
Για φυτοπροστατευτικά προϊόντα που περιέχουν kresoxim-methyl μαζί με μια άλλη δραστική ουσία που συμπεριλαμβάνεται στο Παράρτημα I του Νόμου, η προθεσμία μεταφοράς στο εθνικό δίκαιο παραταίνεται ώστε να παρέχεται μια μεγαλύτερη περίοδος εφαρμογής από τις διατάξεις που καθορίζονται στην Οδηγία σχετικά με την καταχώριση της άλλης δραστικής ουσίας στο Παράρτημα I του Νόμου							

4	Spiroxamine CAS αριθ. 141776-321	1-(4,6-dimethoxy-pyrimidin-2-yl)-3-(2-ethanesulfonyl-imidazol-1,2-yl)pyridine sulfonylurea	940 g/kg (συνδυασμός των διατεταρασμερών V A και B)	2000/80/ΕΚ 2007/21/ΕΚ	01.09.1999	31.12.2011	Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνο ως μικροκτόνο. Κατά τη λήψη απόφασης σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές, η αρμόδια αρχή: - οφείλει να αποδώσει ιδιαίτερη προσοχή ως προς την ασφάλεια του χεριού και να διασφαλίσει ότι στους όρους χορήγησης της αδειας περιλαμβάνονται τα κατάλληλα μέτρα προστασίας, και - οφείλει να αποδώσει ιδιαίτερη προσοχή στις επιπτώσεις επί των υδροβίων οργανισμών και πρέπει να διασφαλίσει ότι στους όρους χορήγησης της αδειας περιλαμβάνονται κατά περίπτωση, μέτρα αμβλυνσης του κινδύνου Ημερομηνία συνεδρίασης της Μόνιμης Φυτοϋγειονομικής Επιτροπής κατά την οποία οριστικοποιήθηκε η έκθεση ανασκόπησης, 12 Μαΐου 1999.
---	--	--	--	--------------------------	------------	------------	--

Για φυτοπροστατευτικά προϊόντα που περιέχουν σπιοξαμινεμάς με μια άλλη δραστική ουσία που συμπεριλαμβάνεται στο Παράρτημα I του Νόμου, η πρόσθετη μεταφοράς στο εθνικό δίκαιο παραρτάται ώστε να παρέχεται μια μεγαλύτερη περίοδος εφαρμογής από τις διατάξεις που καθορίζονται στην Οδηγία σχετικά με την καταχώρηση της άλλης δραστικής ουσίας στο Παράρτημα I του Νόμου

5	Azimsulfuron CAS αριθ. 120162-55-2 CIPAC αριθ. 584	1-(4,6-dimethoxy-pyrimidin-2-yl)-3-[1-methyl-4-(2-methyl-2H-tetrazol-5-yl)-pyrazol-5-ylsulfonyl]-urea.	980 g/kg	2000/80/ΕΚ 2007/21/ΕΚ	01.10.1999	31.12.2011	Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνο ως δζανακτόνο Δεν επιτρέπεται η εφαρμογή από αέρος. Κατά τη λήψη απόφασης σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές, η αρμόδια αρχή πρέπει να αποδώσει ιδιαίτερη προσοχή στην επίδραση της σε υδρόβιους οργανισμούς και σε χερσαία φυτά αλλά πλην των φυτών στόχου, και θα πρέπει να διασφαλίσει ότι στους όρους έγκρισης περιλαμβάνονται, όπου είναι απαραίτητο, μέτρα αμβλυνσης του κινδύνου (π.χ. στις οριζοκαλλιέργειες, ελάχεται χρόνος αναμονής πριν από το άδειασμα του νερού) Ημερομηνία συνεδρίασης της Μόνιμης Φυτοϋγειονομικής Επιτροπής κατά την οποία οριστικοποιήθηκε η έκθεση ανασκόπησης, 2 Ιουλίου 1999.
---	---	--	----------	--------------------------	------------	------------	---

1. Όσον αφορά την αξιολόγηση και τη λήψη αποφάσεων, σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα VI του Νόμου, βάσει φακέλου που πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III, η πρόσθετη μεταφοράς στο εθνικό δίκαιο παραρτάται μέχρι την 1η Απριλίου 2001 για τις υφιστάμενες προσωρινές εγκρίσεις κυκλοφορίας φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν azimsulfuron
2. Για φυτοπροστατευτικά προϊόντα που περιέχουν azimsulfuron μαζί με μια άλλη δραστική ουσία που συμπεριλαμβάνεται στο Παράρτημα I του Νόμου, η πρόσθετη μεταφοράς στο εθνικό δίκαιο παραρτάται ώστε να παρέχεται μια μεγαλύτερη περίοδος εφαρμογής από τις διατάξεις που καθορίζονται στην Οδηγία σχετικά με την καταχώρηση της άλλης δραστικής ουσίας στο Παράρτημα I του Νόμου

A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρισης	Ιδιώτεροι όροι
6	Fluoroxργγ CAS αριθ. 69377-81-7 CIPAC αριθ. 431	4-amino-3,5-dichloro-6-fluoro-2-pyridinoylacetate acid.	950 g/kg	2000/80/ΕΚ 2007/21/ΕΚ	01.12.2000	31.12.2011	Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνο ως ζιανιοκτόνο Κατά τη λήψη απόφασης σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές, η αρμόδια αρχή: - λαμβάνει επίσης υπόψη τις συμπληρωματικές πληροφορίες που απαιτούνται στο σημείο 7 της έκθεσης ανασκόπησης. - σφείλει να αποδίδει ιδιαίτερη προσοχή στην προστασία του υδροφόρου ορίζοντος. - σφείλει να αποδίδει ιδιαίτερη προσοχή στις επιπτώσεις επί των υδροβίων οργανισμών και πρέπει να διασφαλίζει ότι στους όρους χορήγησης της αδειας περιλαμβάνονται κατά περίπτωση, μέτρα εμβλύθυνσης του κινδύνου Η αρμόδια αρχή πληροφορεί την Επιτροπή αν δεν υποβλήθηκαν έως την 1η Δεκεμβρίου 2000 οι πρόσθετες δοκιμές και πληροφορίες που αναλύονται στο σημείο 7 της έκθεσης ανασκόπησης Ημερομηνία συνεδρίασης της Μόνιμης Φυτογενονομικής Επιτροπής, κατά την οποία οριστικοποιήθηκε η έκθεση ανασκόπησης: 30 Νοεμβρίου 1998.

1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή ανακαλεί σύμφωνα με τις διατάξεις του Νόμου, εφόσον είναι ανάγκη, τις υφιστάμενες εγκρίσεις κυκλοφορίας φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν fluoxργγ ως δραστική ουσία, έως την 1^η Ιουνίου 2000

2. Εντούτοις, όταν αφορά την εκτίμηση και τη λήψη αποφάσεων, σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα VI του Νόμου, βάσει φακέλου που αντιστοιχείται στις απαιτήσεις του Παραρτήματος III, παρατίθενται η προθεσμία μεταφοράς:
- για φυτοπροστατευτικά προϊόντα που περιέχουν μόνο fluoxργγ, μέχρι την 1η Δεκεμβρίου 2004
- για φυτοπροστατευτικά προϊόντα που περιέχουν fluoxργγ μαζί με μια άλλη δραστική ουσία που περιλαμβάνεται στο Παράρτημα I του Νόμου, σε είσοδα έτη από τη θέση σε ισχύ της Οδηγίας με την οποία καταχωρείται η τελευταία των δραστικών ουσιών στο Παράρτημα I του Νόμου

8	Prohexadione calcium CAS αριθ. 127277-53-6 CIPAC αριθ. 587	Calcium 3,5-dioxo-4-propionylcyclohexanecarboxylat e	880 g/kg	2000/80/ΕΚ 2007/21/ΕΚ	01.10.2000	31.12.2011	Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνο ως ρυθμιστής ανάπτυξης των φυτών Ημερομηνία συνεδρίασης της Μόνιμης Φυτογενονομικής Επιτροπής, κατά την οποία οριστικοποιήθηκε η έκθεση ανασκόπησης: 16 Ιουνίου 2000.
---	--	---	----------	--------------------------	------------	------------	--

1. Όταν αφορά την αξιολόγηση και τη λήψη αποφάσεων, σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα VI του Νόμου, βάσει φακέλου που πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III, η προθεσμία μεταφοράς στο εθνικό δίκαιο παρατείνεται μέχρι την 1η Ιανουαρίου 2002 για τις υφιστάμενες προσωρινές εγκρίσεις κυκλοφορίας φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν prohexadione-calcium

2. Για τα φυτοπροστατευτικά όμοια προϊόντα που περιέχουν prohexadione-calcium μαζί με μια άλλη δραστική ουσία που συμπεριλαμβάνεται στο Παράρτημα I του Νόμου, η προθεσμία μεταφοράς παρατείνεται έως ότου προβλεφθεί μεγαλύτερη περίοδος εφαρμογής με τις διατάξεις που θεσπίζονται στην Οδηγία η οποία αφορά την καταχώριση αυτής της άλλης δραστικής ουσίας στο Παράρτημα I του Νόμου

Α/Α	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία ΙΥΡΑC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρισης	Ιδιαίτεροι όροι
161	Εθιοπρίνης Αριθ. CAS: 13194-48-4 Αριθ. CIPAC: 218	διεσφασφαιρικός Ο-αιθυλο-S-S- διφαινυλεστέρης	> 940 g/kg	2007/52/ΕΚ	01.10.2007	30.09.2017	<p>ΜΕΡΟΣ Α</p> <p>Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνο ως νηματοδοκτικό και ως εντομοκτόνο σε εφαρμογή στο έδαφος.</p> <p>Οι εγκρίσεις πρέπει να περιορίζονται σε επαγγελματίες χρήστες.</p> <p>ΜΕΡΟΣ Β</p> <p>Κατά την αξιολόγηση αιτήσεων για την έγκριση φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν εθιοπρίνη, για χρήσεις πλην πατατών που καλλιεργούνται για κατανάλωση από τον άνθρωπο ή τα ζώα, η αρμόδια αρχή όνει ιδιαίτερα προσοχή στα κριτήρια της παραγράφου (β) του άρθρου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου και εξασφαλίζει την υποβολή όλων των απαραίτητων στοιχείων και πληροφοριών πριν από την έκδοση της εγκρίσης.</p> <p>Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για το εθιοπρίνη, και ιδίως τα παραρτήματα I και II, όπως οριστικοποιήθηκαν στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 16 Μαρτίου 2007.</p> <p>Κατά τη συνολική αυτή αξιολόγηση η αρμόδια αρχή πρέπει να προσέχει ιδιαίτερα τα εξής:</p> <ul style="list-style-type: none"> - τα υπολείμματα και την αξιολόγηση της έκθεσης των καταναλωτών μέσω της διατροφής, ενόψει μελλοντικών αναθεωρήσεων των ανωτατων ορίων υπολειμμάτων, - την ασφάλεια του χειριστή. Οι εγκεκριμένοι όροι χρήσης πρέπει να προβλέπουν τη χρήση κατάλληλου ατομικού και αναπνευστικού εξοπλισμού προστασίας και άλλα μέτρα αμβλύσης του κινδύνου, όπως η χρήση κλειστού συστήματος μεταφοράς για τη διανομή του προϊόντος. - την προστασία των πτηνών, των θηλαστικών, των υδρόβιων οργανισμών και των υπόγειων υδάτων υπό ελασθικές συνθήκες. Οι όροι χορήγησης της άδειας πρέπει να περιλαμβάνουν μέτρα αμβλύσης του κινδύνου, όπως ζώνες προστασίας και την επίτευξη πλήρους απορρόφησης των κόκκων από το χώμα. <p>Τα ενδεδειγμένα κράτη μέλη ζητούν την υποβολή περαιτέρω μελετών ώστε να επιβεβαιωθεί η εκτίμηση του βραχυπρόθεσμου και μακροπρόθεσμου κινδύνου για τα πτηνά και τα θηλαστικά που τρέφονται με γεωκώλινες. Εξασφαλίζουν ότι οι κοινοποιούντες, κατά την αίτηση των οπών η οποία εθιοπρίνη καταχωρήθηκε στο παρόν παράρτημα, προσκομίζουν τις εν λόγω μελέτες στην Επιτροπή εντός δύο ετών από την έναρξη ισχύος της απόφασης Οδηγίας.</p>

1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν τις ουσίες εθιοπρίνη, μιθιόθριος-μεθύλ και θιραπρίλ ως δραστηίες ουσίες έως την 31^η Μαρτίου 2008.

Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνεται, ιδίως, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες εθορροφθός, ριιμίρροθός-methyl και φιρονίλ, με εξαίρεση τους όρους του μέρους Β της κατηγορίας αυτών των δραστικών ουσιών, 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.

2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει εθορροφθός, ριιμίρροθός-methyl και φιρονίλ είτε ως μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες που έχουν περιληφθεί 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 τον φάκελο που ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος Β της κατηγορίας στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες εθορροφθός, ριιμίρροθός-methyl και φιρονίλ. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, διαπιστώνει αν το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του άρθρου 6Α του Νόμου.

Υστερα από τη διαπίστωση αυτή, η αρμόδια αρχή:

- α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει εθορροφθός, ριιμίρροθός-methyl και φιρονίλ ως τη μόνη δραστική ουσία τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την άδεια έως τις 30 Σεπτεμβρίου 2011 το αργότερο· ή
- β) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει εθορροφθός, ριιμίρροθός-methyl και φιρονίλ 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 ΙΥΡΑΚ	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρισης	Ιδιαίτεροι όροι
162	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης Pirimiphos-methyl Αριθ. CAS: 29232-93-7 Αριθ. CIPAC: 239	O-2-διαεθυλαμινο-β-μεθυλοισοπυριμιδίν-4-υλ C,O-διμεθυλοισοφωσφορθεϊκό οξύ	> 880 g/kg	2007/52/ΕΚ	01.10.2007	30.09.2017	<p>ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως εντομοκτόνο για την αποθήκευση μετά τη συγκομιδή.</p> <p>ΜΕΡΟΣ Β Κατά την αξιολόγηση αιτήσεων για την έγκριση φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν pirimiphos-methyl, για χρήσεις πλην της εφαρμογής με αυτοματιστοποιημένα συστήματα σε άσπες αποθήκες σιτηρών, η αρμόδια αρχή θίνει ιδιαίτερη προσοχή στα κριτήρια της παραγράφου (β) του εδαφίου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου και εξασφαλίζει την υποβολή όλων των απαραίτητων στοιχείων και πληροφοριών πριν από την έκδοση της έγκρισης.</p> <p>Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την pirimiphos-methyl, και ιδίως τα προσαρτήματα I και II, όπως οριστικοποιήθηκαν στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 16 Μαρτίου 2007.</p> <p>Κατά τη συνολική αυτή αξιολόγηση η αρμόδια αρχή πρέπει να προσέχει ιδιαίτερα τα εξής:</p> <ul style="list-style-type: none"> - την ασφάλεια των χειριστών. Οι εγκεκριμένοι όροι χρήσης πρέπει να προβλέπουν τη χρήση κατάλληλου ατομικού εξοπλισμού προστασίας, περιλαμβανομένου εξοπλισμού αναπνευστικής προστασίας, και μέτρα άμβλυσης του κινδύνου για τη μείωση της έκθεσης, - την έκθεση των καταναλωτών μέσω της τροφής, ενόψει μελλοντικών ανθεωρήσεων των ανωτέρων ορίων υπολειμμάτων. <p>Τα ενδιαφερόμενα κράτη μέλη ζητούν την υποβολή περαιτέρω μελετών για την επιβεβαίωση της αξιολόγησης της έκθεσης του χειριστή. Εξασφαλίζουν ότι οι κανονιστικές, κατιστη αιτήσης των οποίων η ουσία pirimiphos-methyl 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 τις ουσίες εθιορροφθός, pirimiphos-methyl και iprothiuron ως δραστικές ουσίες έως την 31^η Μαρτίου 2008. Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνεται, ιδίως, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες εθιορροφθός, pirimiphos-methyl και iprothiuron, και ότι οι κάτοχοι εγκρίσεων διαθέτουν ή έχουν πρόσβαση σε φακέλο που πληροί τις απαιτήσεις 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 εθιορροφθός, pirimiphos-methyl και iprothiuron είτε μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες που έχουν περιληφθεί στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 30 Σεπτεμβρίου 2007 το ανώτερο, η αρμόδια αρχή επανασκοπεί το προϊόν σύμφωνα με τις ενδείξεις αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φακέλο που ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος Β της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες εθιορροφθός, pirimiphos-methyl και iprothiuron. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, διατίθεται αν το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του εδαφίου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου.</p>

Υστερα από τη διαπίστωση αυτή, η αρμόδια αρχή:

α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει ethorprophos, phlirimphos-methyl και fipronil ως τη μόνη δραστική ουσία τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την άδεια έως τις 30 Σεπτεμβρίου 2011 το αργότερο ή

β) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει ethorprophos, phlirimphos-methyl και fipronil 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 Ι 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	Ιδιαίτεροι όροι
163	Fipronil Αριθ. CAS: 120088-37-3 Αριθ. CIPAC: 581	(4)-5-αμινο-1-(2,6-δινιτρο-α,α,α-τριφθορο-π-τολυλο)-4-πυραζολο-3-νιτρίλιο	≥ 950 g/kg	2007/52/ΕΚ	01.10.2007	30.09.2017	<p>ΜΕΡΟΣ Α</p> <p>Επιτρέπεται μόνον η χρήση ως εντομοκτόνου για επεξεργασία σπόρων. Η κάλυψη της επιφάνειας των σπόρων πρέπει να εκτελεστεί μόνον σε επαγγελματικές εγκαταστάσεις επικάλυψης των σπόρων. Οι εγκαταστάσεις αυτές πρέπει να εφαρμόζουν τις βέλτιστες διαθέσιμες τεχνικές ώστε να εξασφαλίζεται η αποφυγή δημιουργίας νεφών σκόνης κατά την αποθήκευση, τη μεταφορά και την εφαρμογή.</p> <p>ΜΕΡΟΣ Β</p> <p>Για την εφαρμογή των ενσίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την fipronil, και ιδίως τα προσαρτήματα I και II, όπως οριστικοποιήθηκαν στο πλαίσιο της Μονής Επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 16 Μαρτίου 2007.</p> <p>Κατά τη συνολική αυτή αξιολόγηση η αρμόδια αρχή πρέπει να προσέχει ιδιαίτερα τα εξής:</p> <ul style="list-style-type: none"> - τη συσκευασία των προϊόντων που διατίθενται στο εμπόριο, έτσι ώστε να αποφεύγεται η δημιουργία, μέσω της επίδρασης του φωτός, προϊόντων που προκαλούν ανησυχία, - την ενδεχόμενη μόλυνση των υπόγειων υδάτων, ιδιαίτερα από μεταβολίτες που είναι πιο επιμονοί από τη μητρική ουσία, όταν η δραστική ουσία εφαρμόζεται σε περιοχές με ευπαθείς έδαφος ή/και δύσκολες κλιματικές συνθήκες, - την προστασία των πτηνών και θηλαστικών που τρέφονται με σπόρους, των υδαρίων οργανισμών, των μη στοχευμένων αρθρόποδων και των ημεριων μελισσών, - τη χρήση επαρκούς εξοπλισμού ώστε να εξασφαλίζεται υψηλός βαθμός ενσωμάτωσης στο έδαφος και ελαχιστοποίηση της διασποράς κατά την εφαρμογή. <p>Οι όροι έγκρισης πρέπει να περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, μέτρα αμβλυνσης του κινδύνου.</p> <p>Τα ενδιαφερόμενα κράτη μέλη ζητούν την υποβολή περαιτέρω μελέτης για να επιβεβαιωθεί η αξιολόγηση του κινδύνου για πτηνά και θηλαστικά που τρέφονται με σπόρους, καθώς και για ημέρες μέλισσας, ιδιαίτερα δε για απογόνους μελισσών. Εξασφαλίζουν ότι οι κοινοποιήσεις, κατόπιν αίτησης των σπόρων ή fipronil καταχωρίστηκε στο παρόν παράρτημα, προσκομίζουν τις εν λόγω μελέτες στην Επιτροπή εντός ενός έτους από την έναρξη ισχύος της παρούσας Οδηγίας.</p>
<p>1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή ανασκαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν τις ουσίες εθιοραφθορής, ριπιριβόσ-μεθυλ και fipronil ως δραστικές ουσίες έως την 31^η Μαρτίου 2008.</p> <p>Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνεται, ιδίως, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες εθιοραφθορής, ριπιριβόσ-μεθυλ και fipronil, με εξαίρεση τους όρους του μέρους Β της καταχώρισης αυτών των δραστικών ουσιών, και ότι οι κατοχοί εγκρίσεων διαθέτουν ή έχουν προσβάσει σε φάκελο που πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Z.</p>							

2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει εθορπορφος, ριμίρφοσ-methyl και ήντρονιλ είτε ως μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες που έχουν περιληφθεί 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 που ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος Β της κατανόησης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες εθορπορφος, ριμίρφοσ-methyl και ήντρονιλ. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, διαπιστώνει αν το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του άρθρου 6Α του Νόμου.

Υστερα από τη διαπίστωση αυτή, η αρμόδια αρχή:

α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει εθορπορφος, ριμίρφοσ-methyl και ήντρονιλ ως τη μόνη δραστική ουσία τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την άδεια έως τις 30 Σεπτεμβρίου 2011 το αργότερο·

β) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει εθορπορφος, ριμίρφοσ-methyl και ήντρονιλ ως μια από πολλές δραστικές ουσίες τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την άδεια 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 καθοριστήκε 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	Ιδιαίτεροι όροι
164	Beflubutamid Αριθ. CAS 113614-08-7 Αριθ. CIPAC 662	(RS)-N-βενζυλο-2-(4-φθορο-3-τριφθορομεθυλοφαινοξύ)-βουταναμίδιο	≥ 970 g/kg	2007/50/ΕΚ	01.12.2007	30.11.2017	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως ζιζανιοκτόνο. ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την beflubutamid, και ιδίως τα προσαρτημένα I και II, όπως ορατικοποιήθηκαν στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 15 Μαΐου 2007. Στη συνολική αυτή εκτίμηση η αρμόδια αρχή σφειλεί: - να αποδίδει ιδιαίτερη προσοχή στην προστασία των υδροβίων οργανισμών. Οι όροι έγκρισης πρέπει να περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, μέτρα εμβλυτικής του κινδύνου.
							Οι όροι έγκρισης πρέπει να περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, μέτρα εμβλυτικής του κινδύνου. Οι όροι έγκρισης πρέπει να περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, μέτρα εμβλυτικής του κινδύνου. 1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν τις ουσίες beflubutamid ή Spodoptera exigua NPV ως δραστικές ουσίες έως την 31 ^η Μαΐου 2008. Εώς την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ιδίως, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες beflubutamid ή Spodoptera exigua NPV, με εξαίρεση τους όρους του μέρους Β της καταχώρισης αυτών των δραστικών ουσιών, και εάν ο κάτοχος έγκρισης διαθέτει ή έχει πρόσβαση σε φακέλο που πλήρως 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 beflubutamid ή Spodoptera exigua NPV είτε ως μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες που έχουν περιληφθεί στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 30 Νοεμβρίου 2007 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επαναξιολογεί το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που περιλαμβάνονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φακέλο που ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος Β της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες beflubutamid ή Spodoptera exigua NPV. 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 beflubutamid ή Spodoptera exigua NPV ως τη μόνη δραστική ουσία τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την άδεια έως τις 31 Μαΐου 2009 το αργότερο ή α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει beflubutamid ή Spodoptera exigua NPV ως μια από πολλές δραστικές ουσίες τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Μαΐου 2009 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανάκληση στην αντίστοιχη Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρήθηκε η σχετική ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα I του Νόμου, εφόσον η τελευταία είναι μεταγενέστερη.

A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρισης	Ιδιαιτέρως όροι
166	Γιρηνικός πολυεδρικός ιός (nuclear polyhedrosis virus) του <i>Spodoptera exiguus</i> Αριθ. CIPAC Δεν έχει χορηγηθεί	Δεν εφαρμόζεται		2007/50/ΕΚ	01.12.2007	30.11.2017	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνο ως εντομοκτόνο. ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενισίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την <i>Spodoptera exiguus</i> NPV, και ιδίως τα προσαρτήματα I και II, όπως οριστικοποιήθηκαν στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 15 Μαΐου 2007.
	<p>1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν τις ουσίες βεφιβουταμίδ ή <i>Spodoptera exiguus</i> NPV ως δραστικές ουσίες έως την 31^η Μαΐου 2008. Έως την ημερομηνία αυτή, εξακριβώνει, ιδίως, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες βεφιβουταμίδ ή <i>Spodoptera exiguus</i> NPV, με εξαίρεση τους όρους του μέρους Β της καταχώρισης αυτών των δραστικών ουσιών, και εάν ο κάτοχος εγκρίσης διαβέβαι ότι έχει προσβάσει 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 βεφιβουταμίδ ή <i>Spodoptera exiguus</i> NPV είτε ως μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες που έχουν περιληφθεί στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 30 Νοεμβρίου 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 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 βεφιβουταμίδ ή <i>Spodoptera exiguus</i> NPV. 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 βεφιβουταμίδ ή <i>Spodoptera exiguus</i> NPV ως τη μόνη δραστική ουσία τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την άδεια έως τις 31 Μαΐου 2009 το αργότερο ή</p> <p>β) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει βεφιβουταμίδ ή <i>Spodoptera exiguus</i> NPV ως μια από πολλές δραστικές ουσίες τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Μαΐου 2009 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανάκληση στην αντίστοιχη Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρήθηκε η σχετική ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα I του Νόμου, εφόσον η τελευταία είναι μεταγενέστερη.»</p>						

ΦΩΤΗΣ ΦΩΤΙΟΥ,
Υπουργός Γεωργίας, Φυσικών Πόρων και Περιβάλλοντος.