



# ΕΠΙΣΗΜΗ ΕΦΗΜΕΡΙΔΑ ΤΗΣ ΚΥΠΡΙΑΚΗΣ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑΣ

## ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ ΤΡΙΤΟ

### ΜΕΡΟΣ Ι

#### ΚΑΝΟΝΙΣΤΙΚΕΣ ΔΙΟΙΚΗΤΙΚΕΣ ΠΡΑΞΕΙΣ

Αριθμός 4340	Τετάρτη, 11 Μαρτίου 2009	497
--------------	--------------------------	-----

Αριθμός 111

#### 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 171, 01.07.2008, σ. 9.
- Επίσημη Εφημερίδα της Ε.Ε.: L 172, 02.07.2008, σ. 9.
- Επίσημη Εφημερίδα της Ε.Ε.: L 185, 12.07.2008, σ. 40.
- Επίσημη Εφημερίδα της Ε.Ε.: L 262, 01.10.2008, σ. 31.
- Επίσημη Εφημερίδα της Ε.Ε.: L 316, 26.11.2008, σ. 4.
- (α) «Οδηγία 2008/66/ΕΚ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 30ης Ιουνίου 2008 για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου ώστε να καταχωριστούν οι ουσίες bifenox, diflufenican, fenoxarprop-P, fenpropidin και quinoclamine ως δραστικές ουσίες»,
- (β) «Οδηγία 2008/69/ΕΚ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 1ης Ιουλίου 2008 για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου με σκοπό την καταχώριση των ουσιών clofentezine, dicamba, difenoconazole, diflubenzuron, imazaquin, lenacil, oxadiazon, picloram και pyriproxyfen ως δραστικών ουσιών»,
- (γ) «Οδηγία 2008/70/ΕΚ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 11ης Ιουλίου 2008 για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου ώστε να καταχωριστεί η ουσία tritosulfuron ως δραστική ουσία»,
- (δ) «Οδηγία 2008/91/ΕΚ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 29ης Σεπτεμβρίου 2008 για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου ώστε να καταχωριστεί η ουσία diuron ως δραστική ουσία»,
- (ε) «Οδηγία 2008/107/ΕΚ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 25ης Νοεμβρίου 2008 για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου ώστε να καταχωριστούν οι ουσίες abamectin, eproxiconazole, fenpropimorph, fenpyroximate και tralkoxydim ως δραστικές ουσίες»,

Επίσημη Εφημερίδα της Ε.Ε.: L 317, 27.11.2008, σ. 6.	(στ) «Οδηγία 2008/108/ΕΚ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 26ης Νοεμβρίου 2008 για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου ώστε να καταχωριστούν οι ουσίες flutolanil, benfluralin, fluazinam, fuberidazole και meriquat ως δραστικές ουσίες»,
Επίσημη Εφημερίδα της Ε.Ε.: L 330, 09.12.2008, σ. 6.	(ζ) «Οδηγία 2008/113/ΕΚ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 8ης Δεκεμβρίου 2008 για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου ώστε να καταχωριστούν ορισμένοι μικροοργανισμοί ως δραστικές ουσίες»,
Επίσημη Εφημερίδα της Ε.Ε.: L 337, 16.12.2008, σ. 86.	(η) «Οδηγία 2008/116/ΕΚ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 15ης Δεκεμβρίου 2008 για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου με σκοπό την καταχώριση των ουσιών aclonifen, imidacloprid και metazachlor ως δραστικών ουσιών»,
Επίσημη Εφημερίδα της Ε.Ε.: L 344, 20.12.2008, σ. 78.	(θ) «Οδηγία 2008/125/ΕΚ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 19ης Δεκεμβρίου 2008 σχετικά με την τροποποίηση της Οδηγίας του Συμβουλίου 91/414/ΕΟΚ, ώστε να συμπεριληφθούν οι ουσίες φωσφορούχο αργίλιο, φωσφορούχο ασβέστιο, φωσφορούχο μαγνήσιο, cytochanil, dodemorph, μεθυλεστέρας του 2,5-διχλωροβενζοϊκού οξέος, metamitron, sulcotrione, tebuconazole και triadimenol»,
Επίσημη Εφημερίδα της Ε.Ε.: L 344, 20.12.2008, σ. 89.	(ι) «Οδηγία 2008/127/ΕΚ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 18ης Δεκεμβρίου 2008 για την τροποποίηση της Οδηγίας του Συμβουλίου 91/414/ΕΟΚ, ώστε να συμπεριληφθούν διάφορες δραστικές ουσίες»,
Επίσημη Εφημερίδα της Ε.Ε.: L 268, 09.10.2008, σ. 31.	(κ) «Απόφαση 2008/782/ΕΚ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 7ης Οκτωβρίου 2008 σχετικά με τη διόρθωση της Οδηγίας 2007/5/ΕΚ για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου ώστε να καταχωριστούν οι ουσίες καπτάν, φολπρέτ, φορμετανάτη και μεθειοκάρβη 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. Ερμηνεία.	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Το παρόν Διάταγμα θα αναφέρεται ως το περί Γεωργικών Φαρμάκων Διάταγμα, του 2009.</li> <li>2. Στο παρόν Διάταγμα –</li> </ol>
Τροποποίηση του Παραρτήματος Ι του Νόμου. Παράρτημα.	<p>«Νόμος» σημαίνει τους περί Γεωργικών Φαρμάκων Νόμους του 1993 και 2004.</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>3. Το Παράρτημα Ι του Νόμου τροποποιείται ως ακολούθως: <ol style="list-style-type: none"> <li>(α) Η δραστική ουσία με αύξοντα αριθμό 151 αντικαθίσταται με τη δραστική ουσία με αύξοντα αριθμό 151, που περιλαμβάνεται στο Παράρτημα του παρόντος Διατάγματος,</li> <li>(β) με την προσθήκη σ' αυτό, των δραστικών ουσιών με αύξοντα αριθμό 177 μέχρι 190 και 192 μέχρι 275, που περιλαμβάνονται στο Παράρτημα του παρόντος Διατάγματος.</li> </ol> </li> </ol>

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ  
(Παράγραφος 3)

A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοιντική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρισης	Ιδιαίτεροι όροι
«151	Carban Αριθ. CAS 133-06-2 Αριθ. CIPAC 40	N-(τριχλωρομεθυλοθειο)κυκλοεξ-4-εν-1,2-δικαρβοξυμίδιο	<p>Καθαρότητα</p> <p>≥ 910 g/kg</p> <p>Προσμεξεις:</p> <p>Υπερχλωρομεθυλική μερκαπτάνη (R005406): 5 g/kg κατ' ανώτατο όριο</p> <p>Φωλιπέτ: 10 g/kg κατ' ανώτατο όριο</p> <p>Τετραχλωρά-νθρακας: 0,1 g/kg κατ' ανώτατο όριο.</p>	<p>Αναφορά σε Κοιντική Οδηγία</p> <p>2007/15/ΕΚ (Απόφαση 2008/782/ΕΚ)</p>	01.10.2007	30.09.2017	<p>ΜΕΡΟΣ Α</p> <p>Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως μικροκτόνο.</p> <p>ΜΕΡΟΣ Β</p> <p>Κατά την αξιολόγηση αιτήσεων για την έγκριση φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν carban, για χρήσεις εκτός από τη χρήση σε τομάτες, 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.</p> <p>Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV του Νόμου πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για το carban, 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.</p> <p>Κατά τη συνολική αυτή αξιολόγηση η αρμόδια αρχή πρέπει να δίνει ιδιαίτερη προσοχή στα εξής:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- την ασφάλεια των χειριστών και των εργαζομένων. Οι εγκεκριμένοι όροι χρήσης πρέπει να προβλέπουν τη χρήση κατάλληλου ατομικού εξοπλισμού προστασίας και μέτρα άμβλυσης του κινδύνου για τη μείωση της έκθεσης.</li> <li>- την έκθεση των καταναλωτών μέσω της τροφής, ενόψει μελλοντικών ανθεωρήσεων των ανωτάτων ορίων υπολειμμάτων.</li> </ul>


ταυτοποίησης	3,6-δης (2-γλωφοφαιθυλο)- 1,2,4,5-τετραζίνη	≥ 980 g/kg (ξηρά υλικά)	Οδηγία 2008/69/ΕΚ	01.01.2009	31.12.2018	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως ακαρεοκτόνο.  ΜΕΡΟΣ Β  Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την ουσία clofentezine, και ιδίως τα προσαρτήματα I και II αυτής, όπως οριστικοποιήθηκαν στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων.	
177	Clofentezine Αριθ. CAS 74115- 24-5 Αριθ. CIPAC 418						
<p>1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή αποσύρει, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν τις ουσίες clofentezine, dicamba, difenoconazole, diflubenzuron, imazaquin, lenacil, oxadiazon, picloram και rygiproxyfen ως δραστικές ουσίες πριν από την 30η Ιουνίου 2009. Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνεται, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες clofentezine, dicamba, difenoconazole, diflubenzuron, imazaquin, lenacil, oxadiazon, picloram και rygiproxyfen, με εξαίρεση αυτούς του μέρους Β της καταχώρισης που αφορά τις εν λόγω δραστικές ουσίες, και ότι ο κάτοχος της έγκρισης διαθέτει ή έχει πρόσβαση σε φάκελο που πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Ζ.</p> <p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε συγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει clofentezine, dicamba, difenoconazole, diflubenzuron, imazaquin, lenacil, oxadiazon, picloram και rygiproxyfen 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 Δεκεμβρίου 2008 το αργότερο, η αρμόδια αρχή αναξιολογεί εκ νέου 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 clofentezine, dicamba, difenoconazole, diflubenzuron, imazaquin, lenacil, oxadiazon, picloram και rygiproxyfen 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.</p> <p>Υστερα από τον προσδιορισμό αυτό, η αρμόδια αρχή:</p> <p>α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει clofentezine, dicamba, difenoconazole, diflubenzuron, imazaquin, lenacil, oxadiazon, picloram και rygiproxyfen ως τη μόνη δραστική ουσία τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Δεκεμβρίου 2013 το αργότερο ή</p> <p>β) σε περίπτωση που το προϊόν περιέχει clofentezine, dicamba, difenoconazole, diflubenzuron, imazaquin, lenacil, oxadiazon, picloram και rygiproxyfen ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Δεκεμβρίου 2013 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανάκληση στην αντίστοιχη Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρίστηκε η σχετική ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα I του Νόμου, εφόσον η τελευταία είναι μεταγενέστερη.</p>							
Α/Α	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρισης	Ιδιαίτεροι όροι
178	Dicamba Αριθ. CAS 1918- 00-9 Αριθ. CIPAC 85	3,6-δihλωρο-2- μεθοξυμενζοϊκό οξύ	≥ 850 g/kg	2008/69/ΕΚ	01.01.2009	31.12.2018	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 ουσία dicamba, και ιδίως τα προσαρτήματα I και II αυτής, όπως οριστικοποιήθηκαν στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων.
							1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή αποσύρει, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν τις ουσίες clofentezine, dicamba, difenoconazole, diflubenzuron, imazaquin, lenacil, oxadiazon, picloram και rygrioxufen ως δραστικές ουσίες πριν από την 30η Ιουνίου 2009. Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνεται, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες clofentezine, dicamba, difenoconazole, diflubenzuron, imazaquin, lenacil, oxadiazon, picloram και rygrioxufen, με εξαίρεση αυτούς του μέρους Β της καταχώρισης που αφορά τις εν λόγω δραστικές ουσίες, και ότι ο κάτοχος της έγκρισης διαθέτει ή έχει πρόσβαση σε φάκελο που πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Ζ.
							2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει clofentezine, dicamba, difenoconazole, diflubenzuron, imazaquin, lenacil, oxadiazon, picloram και rygrioxufen 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 Δεκεμβρίου 2008 το αργότερο, η αρμόδια αρχή αναξιολογεί εκ νέου 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 clofentezine, dicamba, difenoconazole, diflubenzuron, imazaquin, lenacil, oxadiazon, picloram και rygrioxufen 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 τον προσδιορισμό αυτό, η αρμόδια αρχή:
							α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει clofentezine, dicamba, difenoconazole, diflubenzuron, imazaquin, lenacil, oxadiazon, picloram και rygrioxufen ως τη μόνη δραστική ουσία τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Δεκεμβρίου 2013 το αργότερο ή
							β) σε περίπτωση που το προϊόν περιέχει clofentezine, dicamba, difenoconazole, diflubenzuron, imazaquin, lenacil, oxadiazon, picloram και rygrioxufen ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Δεκεμβρίου 2013 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
179	Difenoconazole Αριθ. CAS 119446-68-3 Αριθ. CIPAC 687	3-χλωρο-4- [(2RS,4RS;2RS,4SR)-4- μεθυλο-2-(1H-1,2,4-τριαζολ- 1- υλμεθυλο)-1,3-διοξολαν-2- υλ]φοσ-νυλο 4- χλωροφαινυλαιθέρας	≥ 940 g/kg	2008/69/ΕΚ	01.01.2009	31.12.2018	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως μυκητοκτόνο.  ΜΕΡΟΣ Β  Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την ουσία difenoconazole, και ιδίως τα προσαρτήματα I και II αυτής, όπως οριστικοποιήθηκαν στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων.  Κατά τη συνολική αυτή αξιολόγηση η αρμόδια αρχή πρέπει να αποδίδει ιδιαίτερη προσοχή στα ακόλουθα:

							- την προστασία των υδρόβιων οργανισμών. Οι όροι χρήσης περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, κατάλληλα μέτρα άμβλυωσης του κινδύνου.
1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή αποσύρει, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν τις ουσίες clofentezine, dicamba, difenoconazole, diflubenzuron, imazaquin, lenacil, oxadiazon, picloram και rygiproxyfen ως δραστικές ουσίες πριν από την 30η Ιουνίου 2009. Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες clofentezine, dicamba, difenoconazole, diflubenzuron, imazaquin, lenacil, oxadiazon, picloram και rygiproxyfen, με εξαίρεση αυτούς του μέρους Β της καταχώρισης που αφορά τις εν λόγω δραστικές ουσίες, και ότι ο κάτοχος της έγκρισης διαθέτει ή έχει πρόσβαση σε φάκελο που πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Ζ.	2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει clofentezine, dicamba, difenoconazole, diflubenzuron, imazaquin, lenacil, oxadiazon, picloram και rygiproxyfen 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 Δεκεμβρίου 2008 το αργότερα, η αρμόδια αρχή αναξιολογεί εκ νέου 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 clofentezine, dicamba, difenoconazole, diflubenzuron, imazaquin, lenacil, oxadiazon, picloram και rygiproxyfen 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.	Υστερα από τον προσδιορισμό αυτό, η αρμόδια αρχή: α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει clofentezine, dicamba, difenoconazole, diflubenzuron, imazaquin, lenacil, oxadiazon, picloram και rygiproxyfen ως τη μόνη δραστική ουσία τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Δεκεμβρίου 2013 το αργότερο ή β) σε περίπτωση που το προϊόν περιέχει clofentezine, dicamba, difenoconazole, diflubenzuron, imazaquin, lenacil, oxadiazon, picloram και rygiproxyfen ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Δεκεμβρίου 2013 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.	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία 2008/69/ΕΚ	Καθαρότητα ≥ 950 g/kg συνοδος: max. 0,03 g/kg 4-χλωροανιλίνη	Έναρξη ισχύος 01.01.2009	Λήξη της καταχώρισης 31.12.2018	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως εντομοκτόνο.  ΜΕΡΟΣ Β  Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την ουσία diflubenzuron, και ιδίως τα προσαρτήματα I και II αυτής, όπως οριστικοποιήθηκαν στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων.  Κατά τη συνολική αυτή αξιολόγηση η αρμόδια αρχή πρέπει να αποδίδει ιδιαίτερη προσοχή στα ακόλουθα: - την προστασία των υδρόβιων οργανισμών.
A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρισης	Ιδιαίτεροι όροι
180	Diflubenzuron Αριθ. CAS 35367-38-5 Αριθ. CIPAC 339	1-(4-χλωροφαινυλο)-3-(2,6-διφθοροβενζυλο)ουρία	Καθαρότητα ≥ 950 g/kg συνοδος: max. 0,03 g/kg 4-χλωροανιλίνη	2008/69/ΕΚ	01.01.2009	31.12.2018	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως εντομοκτόνο.  ΜΕΡΟΣ Β  Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την ουσία diflubenzuron, και ιδίως τα προσαρτήματα I και II αυτής, όπως οριστικοποιήθηκαν στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων.  Κατά τη συνολική αυτή αξιολόγηση η αρμόδια αρχή πρέπει να αποδίδει ιδιαίτερη προσοχή στα ακόλουθα: - την προστασία των υδρόβιων οργανισμών.





Α/Α	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαίτεροι όροι
182	Lenacil Αριθ. CAS 2164-08-1 Αριθ. CIPAC 163	3-κυκλοεξυλο-1,5,6,7-τετραδρόκυκλοπενταπυριμιδινό-2,4(3H)-διόνη	≥ 975 g/kg	2008/69/ΕΚ	01.01.2009	31.12.2018	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 ουσία lenacil, και ιδίως τα προσαρτήματα I και II αυτής, όπως οριστικοποιήθηκαν στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων.
<p>1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή αποσύρει, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν τις ουσίες clofentezine, dicamba, difenoconazole, diflubenzuron, imazaquin, lenacil, oxadiazon, picloram και rygiproxyfen ως δραστικές ουσίες πριν από την 30η Ιουνίου 2009. Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνεται, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες clofentezine, dicamba, difenoconazole, diflubenzuron, imazaquin, lenacil, oxadiazon, picloram και rygiproxyfen, με εξαίρεση αυτούς του μέρους Β της καταχώρισης που αφορά τις εν λόγω δραστικές ουσίες, και ότι ο κάτοχος της έγκρισης διαστέλλει ή έχει πρόσβαση σε φάκελο που πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Ζ.</p> <p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει clofentezine, dicamba, difenoconazole, diflubenzuron, imazaquin, lenacil, oxadiazon, picloram και rygiproxyfen είτε ως μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες που έχουν περιληφθεί στο σύνολο τους στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 31 Δεκεμβρίου 2008 το αργότερο, η αρμόδια αρχή αναξιολογεί εκ νέου 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 clofentezine, dicamba, difenoconazole, diflubenzuron, imazaquin, lenacil, oxadiazon, picloram και rygiproxyfen 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.</p> <p>Υστερα από τον προσδιορισμό αυτό, η αρμόδια αρχή:</p> <p>α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει clofentezine, dicamba, difenoconazole, diflubenzuron, imazaquin, lenacil, oxadiazon, picloram και rygiproxyfen ως τη μόνη δραστική ουσία τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Δεκεμβρίου 2013 το αργότερο ή</p> <p>β) σε περίπτωση που το προϊόν περιέχει clofentezine, dicamba, difenoconazole, diflubenzuron, imazaquin, lenacil, oxadiazon, picloram και rygiproxyfen ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Δεκεμβρίου 2013 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανάκληση στην αντίστοιχη Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρίστηκε η σχετική ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα I του Νόμου, εφόσον η τελευταία είναι μεταγενέστερη.</p>							
<p>1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή αποσύρει, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν τις ουσίες clofentezine, dicamba, difenoconazole, diflubenzuron, imazaquin, lenacil, oxadiazon, picloram και rygiproxyfen ως δραστικές ουσίες πριν από την 30η Ιουνίου 2009. Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνεται, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες clofentezine, dicamba, difenoconazole, diflubenzuron, imazaquin, lenacil, oxadiazon, picloram και rygiproxyfen, με εξαίρεση αυτούς του μέρους Β της καταχώρισης που αφορά τις εν λόγω δραστικές ουσίες, και ότι ο κάτοχος της έγκρισης διαστέλλει ή έχει πρόσβαση σε φάκελο που πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Ζ.</p>							

2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει clofentezine, dicamba, difenoconazole, diflubenzuron, imazaquin, lenacil, oxadiazon, picloram και rygriproxyfen 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 Δεκεμβρίου 2008 το αργότερο, η αρμόδια αρχή αναξιολογεί εκ νέου 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 clofentezine, dicamba, difenoconazole, diflubenzuron, imazaquin, lenacil, oxadiazon, picloram και rygriproxyfen 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.

Υστερα από τον προσδιορισμό αυτό, η αρμόδια αρχή:

α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει clofentezine, dicamba, difenoconazole, diflubenzuron, imazaquin, lenacil, oxadiazon, picloram και rygriproxyfen ως τη μόνη δραστική ουσία τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Δεκεμβρίου 2013 το αργότερο ή

β) σε περίπτωση που το προϊόν περιέχει clofentezine, dicamba, difenoconazole, diflubenzuron, imazaquin, lenacil, oxadiazon, picloram και rygriproxyfen ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Δεκεμβρίου 2013 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανάκληση στην αντίστοιχη Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρίστηκε η σχετική ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα I του Νόμου, εφόσον η τελευταία είναι μεταγενέστερη.

A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρισης	Ιδιαίτεροι όροι
183	Oxadiazon Αριθ. CAS 19666-30-9 Αριθ. CIPAC 213	5-tert-βουτυλο-3-(2,4-διχλωρο-5-ισοπροπυλοξυφαινυλ)-1,3,4-οξαδιαζολ-2-(3H)-όνη	≥ 940 g/kg	2008/69/EK	01.01.2009	31.12.2018	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 ουσία oxadiazon, και ιδίως τα προσαρτήματα I και II αυτής, όπως οριστικοποιήθηκαν στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων.

1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή αποσύρει, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν τις ουσίες clofentezine, dicamba, difenoconazole, diflubenzuron, imazaquin, lenacil, oxadiazon, picloram και rygriproxyfen ως δραστικές ουσίες πριν από την 30η Ιουνίου 2009.

Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες clofentezine, dicamba, difenoconazole, diflubenzuron, imazaquin, lenacil, oxadiazon, picloram και rygriproxyfen, με εξαίρεση αυτούς του μέρους Β της καταχώρισης που αφορά τις εν λόγω δραστικές ουσίες, και ότι ο κάτοχος της έγκρισης διαθέτει ή έχει πρόσβαση σε φάκελο που πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Ζ.

2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει clofentezine, dicamba, difenoconazole, diflubenzuron, imazaquin, lenacil, oxadiazon, picloram και rygriproxyfen 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 Δεκεμβρίου 2008 το αργότερο, η αρμόδια αρχή αναξιολογεί εκ νέου 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 clofentezine, dicamba, difenoconazole, diflubenzuron, imazaquin, lenacil, oxadiazon, picloram και rygriproxyfen 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.

Υστερα από τον προσδιορισμό αυτό, η αρμόδια αρχή:							
α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει clofentezine, dicamba, difenoconazole, diflubenzuron, imazaquin, lenacil, oxadiazon, picloram και rygiproxyfen ως τη μόνη δραστική ουσία τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Δεκεμβρίου 2013 το αργότερο ή							
β) σε περίπτωση που το προϊόν περιέχει clofentezine, dicamba, difenoconazole, diflubenzuron, imazaquin, lenacil, oxadiazon, picloram και rygiproxyfen ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Δεκεμβρίου 2013 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανάκληση στην αντίστοιχη Οδηγία ή Οδηγίες, με τις οποίες καταχωρίστηκε η σχετική ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα I του Νόμου, εφόσον η τελευταία είναι μεταγενέστερη.							
A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαίτεροι όροι
184	Picloram Αριθ. CAS 1918-02-1 Αριθ. CIPAC 174	4-αμινο-3,5,6-τριχλωρορριδινό-2- καρβοξυλικό οξύ	≥ 920 g/kg	2008/69/EK	01.01.2009	31.12.2018	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 ουσία picloram, και ιδίως τα προσαρτήματα I και II αυτής, όπως οριστικοποιήθηκαν στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων.
<p>1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή αποσύρει, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν τις ουσίες clofentezine, dicamba, difenoconazole, diflubenzuron, imazaquin, lenacil, oxadiazon, picloram και rygiproxyfen ως δραστικές ουσίες πριν από την 30η Ιουνίου 2009. Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες clofentezine, dicamba, difenoconazole, diflubenzuron, imazaquin, lenacil, oxadiazon, picloram και rygiproxyfen, με εξαίρεση αυτούς του μέρους Β της καταχώρισης που αφορά τις εν λόγω δραστικές ουσίες, και ότι ο κάτοχος της έγκρισης διαθέτει ή έχει πρόσβαση σε φάκελο που πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Z.</p> <p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει clofentezine, dicamba, difenoconazole, diflubenzuron, imazaquin, lenacil, oxadiazon, picloram και rygiproxyfen 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 Δεκεμβρίου 2008 το αργότερα, η αρμόδια αρχή αναξιολογεί εκ νέου 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 clofentezine, dicamba, difenoconazole, diflubenzuron, imazaquin, lenacil, oxadiazon, picloram και rygiproxyfen 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>							
Υστερα από τον προσδιορισμό αυτό, η αρμόδια αρχή:							
α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει clofentezine, dicamba, difenoconazole, diflubenzuron, imazaquin, lenacil, oxadiazon, picloram και rygiproxyfen ως τη μόνη δραστική ουσία τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Δεκεμβρίου 2013 το αργότερο ή							

/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Όνομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαίτεροι όροι
185	Ρυγίροχφεν Αριθ. CAS 95737-68-1 Αριθ. CIPAC 715	4-φαινοξυφαινυλο (RS)-2-(2-πυριδυλοξυ)προπυλαιθέρας	≥ 970 g/kg	2008/69/EK	01.01.2009	31.12.2018	<p>ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως εντομοκτόνο.</p> <p>ΜΕΡΟΣ Β</p> <p>Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την ουσία ρυγίροχφεν, και ιδίως τα προσαρτήματα I και II αυτής, όπως οριστικοποιήθηκαν στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων.</p> <p>Κατά τη συνολική αυτή αξιολόγηση η αρμόδια αρχή πρέπει να αποδίδει ιδιαίτερη προσοχή στα ακόλουθα:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- την προσασία των μη στοχευόμενων αρθροπόδων, συμπεριλαμβανομένων των μελισσών.</li> </ul> <p>Οι όροι χρήσης περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, κατάλληλα μέτρα άμβλυνσης του κινδύνου.</p>
<p>β) σε περίπτωση που το προϊόν περιέχει clofentezine, dicamba, difenoconazole, diflubenzuron, imazaquin, lenacil, oxadiazon, picloram και rygiproxyfen ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Δεκεμβρίου 2013 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανάκληση στην αντίστοιχη Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρίστηκε η σχετική ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα I του Νόμου, εφόσον η τελευταία είναι μεταγενέστερη.</p>							
<p>1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή αποσύρει, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν τις ουσίες clofentezine, dicamba, difenoconazole, diflubenzuron, imazaquin, lenacil, oxadiazon, picloram και rygiproxyfen ως δραστικές ουσίες πριν από την 30η Ιουνίου 2009.</p> <p>Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνεται, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες clofentezine, dicamba, difenoconazole, diflubenzuron, imazaquin, lenacil, oxadiazon, picloram και rygiproxyfen, με εξαίρεση αυτούς του μέρους Β της καταχώρισης που αφορά τις εν λόγω δραστικές ουσίες, και ότι ο κάτοχος της έγκρισης διαθέτει ή έχει πρόσβαση σε φάκελο που πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Z.</p> <p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει clofentezine, dicamba, difenoconazole, diflubenzuron, imazaquin, lenacil, oxadiazon, picloram και rygiproxyfen 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 Δεκεμβρίου 2008 το αργότερο, η αρμόδια αρχή αναξιολογεί εκ νέου 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 clofentezine, dicamba, difenoconazole, diflubenzuron, imazaquin, lenacil, oxadiazon, picloram και rygiproxyfen 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.</p>							

Α/Α	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαίτεροι όροι
186	Bifenox Αριθ. CAS 42576-02-3 Αριθ. CIPAC 413	5-(2,4-δihλωροφαινόξυ)-2- νιπροβενζοϊκό μεθυλο	<p>≥ 970 g/kg προσμίξεις:</p> <p>ανώτατο όριο 3 g/kg 2,4- δihλωροφαινόλη</p> <p>ανώτατο όριο 6 g/kg 2,4- δihλωροανισόλη</p>	2008/66/ΕΚ	01.01.2009	31.12.2018	<p>ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως ζιζανιοκτόνο.</p> <p>ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την ουσία bifenox, και ιδίως τα προσαρτήματα I και II αυτής, όπως οριστικοποιήθηκαν από τη Μόνιμη Επιτροπή για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 14 Μαρτίου 2008.</p> <p>Κατά τη συνολική αυτή αξιολόγηση η αρμόδια αρχή πρέπει να αποδίδει ιδιαίτερη προσοχή στα εξής:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- στην ασφάλεια των χειριστών και στην εξασφάλιση ότι οι όροι χρήσης προβλέπουν τη χρήση κατάλληλου ατομικού εξοπλισμού προστασίας,</li> <li>- στην έκθεση των καταναλωτών μέσω της τροφής σε υπολείμματα bifenox σε φρέσκα ζωικής προέλευσης και σε επακλουθούσες αναλλασσόμενες καλλιέργειες.</li> </ul> <p>Τα ενδιαφερόμενα κράτη μέλη ζητούν να υποβληθούν:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- πληροφορίες σχετικά με τα υπολείμματα της ουσίας bifenox και του μεταβολίτη της, του υδροξυ bifenox οξέος, σε τρόφιμα ζωικής προέλευσης καθώς και για τα</li> </ul>

Υστερα από τον προσδιορισμό αυτό, η αρμόδια αρχή:

α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει clofentezine, dicamba, difenocanazole, diflubenzuron, imazaquin, lenacil, oxadiazon, picloram και pyriproxyfen ως τη μόνη δραστική ουσία τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Δεκεμβρίου 2013 το αργότερο· ή

β) σε περίπτωση που το προϊόν περιέχει clofentezine, dicamba, difenocanazole, diflubenzuron, imazaquin, lenacil, oxadiazon, picloram και pyriproxyfen ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Δεκεμβρίου 2013 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.

					υπολείμματα σε εναλλασσόμενες καλλιέργειες, - Πληροφορίες για την περαιτέρω αντιμετώπιση του μακροπρόθεσμου κινδύνου για φυτοφάγα θηλαστικά από τη χρήση της ουσίας bifenox.		
					Εξασφαλίζουν ότι ο φορέας κοινοποίησης παρέχει αυτά τα επιβεβαιωτικά στοιχεία και τις πληροφορίες 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 bifenox, diflufenican, fenoxarrop-P, fenpropridin και quinoclamine ως δραστικές ουσίες έως τις 30 Ιουνίου 2009.	Εως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες bifenox, diflufenican, fenoxarrop-P, fenpropridin και quinoclamine, με εξαίρεση αυτούς του μέρους B της καταχώρισης που αφορά τις εν λόγω δραστικές ουσίες, και ότι ο κάτοχος της έγκρισης διαθέτει ή έχει πρόσβαση σε φάκελο που πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Z.					
2.	Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει bifenox, diflufenican, fenoxarrop-P, fenpropridin και quinoclamine είτε ως μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες οι οποίες έχουν καταχωριστεί στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 31 Δεκεμβρίου 2008 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 πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος B της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες bifenox, diflufenican, fenoxarrop-P, fenpropridin και quinoclamine 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 6A του Νόμου.						
	Υστερα από τον προσδιορισμό αυτό, η αρμόδια αρχή:						
α)	σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει bifenox, diflufenican, fenoxarrop-P, fenpropridin και quinoclamine ως τη μόνη δραστική ουσία τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Δεκεμβρίου 2012 το αργότερο ή						
β)	σε περίπτωση που το προϊόν περιέχει bifenox, diflufenican, fenoxarrop-P, fenpropridin και quinoclamine ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Δεκεμβρίου 2012 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
187	Diflufenican Αριθ. CAS 83164-33-4 Αριθ. CIPAC 462	2,4 διφθορο-2-(σ, σ, τριφθορο- <i>m</i> -τολιλοξύ) νικοπαννιλιδίνη	≥ 970 g/kg	2008/66/EK	01.01.2009	31.12.2018	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

							<p>έκθεσης ανασκόπησης για την ουσία diflufenican, και ιδίως τα προσαρτήματα I και II αυτής, όπως οριστικοποιήθηκαν από τη Μόνιμη Επιτροπή για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 14 Μαρτίου 2008.</p> <p>Κατά τη συνολική αυτή αξιολόγηση η αρμόδια αρχή πρέπει να αποδίδει ιδιαίτερη προσοχή στα εξής:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- στην προστασία των υδρόβιων οργανισμών.</li> <li>- Εφαρμογή μέτρων άμβλυνσης του κινδύνου, όπως ζώνες απομόνωσης, όπου ενδείκνυται</li> <li>- στην προστασία μη στοχευόμενων φυτών.</li> <li>- Εφαρμογή μέτρων άμβλυνσης του κινδύνου, όπως επιτόπου ζώνη προστασίας όπου δεν πραγματοποιούνται ψεκασμοί, όπου ενδείκνυται.</li> </ul>
	<p>1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν τις ουσίες bifenox, diflufenican, fenoxarrop-P, fenpropridin και quinoclamine ως δραστικές ουσίες έως τις 30 Ιουνίου 2009.</p> <p>Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες bifenox, diflufenican, fenoxarrop-P, fenpropridin και quinoclamine, με εξαίρεση αυτούς του μέρους B της καταχώρισης που αφορά τις εν λόγω δραστικές ουσίες, και ότι ο κάτοχος της έγκρισης διαθέτει ή έχει πρόσβαση σε φάκελο που πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Ζ.</p>	<p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει bifenox, diflufenican, fenoxarrop-P, fenpropridin και quinoclamine είτε ως μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες οι οποίες έχουν καταχωριστεί στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 31 Δεκεμβρίου 2008 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 πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος B της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες bifenox, diflufenican, fenoxarrop-P, fenpropridin και quinoclamine 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.</p>	<p>Υστερα από τον προσδιορισμό αυτό, η αρμόδια αρχή:</p> <p>α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει bifenox, diflufenican, fenoxarrop-P, fenpropridin και quinoclamine ως τη μόνη δραστική ουσία τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Δεκεμβρίου 2012 το αργότερο· ή</p>				

Α/Α	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Όνομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαίτεροι όροι
188	Fenoxarprop-P Αριθ. CAS 113158-40-0 Αριθ. CIPAC 484	(R)-2[4-[χλωρο-2-βενζοξολυλ]οξύ]-φαινοξύλ-πρωπαινοϊκό οξύ	≥ 920 g/kg	2008/66/ΕΚ	01.01.2009	31.12.2018	<p>ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως ζιζανιοκτόνο.</p> <p>ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενσίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την ουσία fenoxarprop-P, 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 Μαρτίου 2008.</p> <p>Κατά τη συνολική αυτή αξιολόγηση η αρμόδια αρχή πρέπει να αποδώσει ιδιαίτερη προσοχή στα εξής:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- στην ασφάλεια των χειριστών και στην εξασφάλιση ότι οι όροι χρήσης προβλέπουν τη χρήση κατάλληλου ατομικού εξοπλισμού προστασίας,</li> <li>- στην προστασία μη στοχευόμενων φυτών,</li> <li>- στην παρουσία της ασφαλέστερης ουσίας σε σύνθετα προϊόντα, όσον αφορά την έκθεση των χειριστών, των εργαζομένων και των παρευρισκομένων,</li> <li>- στην ανθεκτικότητα της ουσίας και ορισμένων προϊόντων της αποικοδόμησής της σε ψυχρότερες ζώνες και σε περιοχές στις οποίες ενδέχεται να υπάρχουν ανθερβίες συνθήκες.</li> </ul>

β) σε περίπτωση που το προϊόν περιέχει bifenox, diflufenican, fenpropridin και quinoclaminate ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Δεκεμβρίου 2012 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανάκληση στην αντίστοιχη Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρήστηκε η σχετική ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα I του Νόμου, εφόσον η τελευταία είναι μεταγενέστερη.



													Οι όροι έγκρισης πρέπει να περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, μέτρα αμβλυσσης του κινδύνου.
													Οι όροι έγκρισης πρέπει να περιέχουν τις ουσίες bifenox, diflufenican, fenoxarpor-P, fenpropridin και quinoclamine ως δραστικές ουσίες έως τις 30 Ιουνίου 2009. Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες bifenox, diflufenican, fenoxarpor-P, fenpropridin και quinoclamine, με εξαίρεση αυτούς του μέρους Β της καταχώρισης που αφορά τις εν λόγω δραστικές ουσίες, και ότι ο κάτοχος της έγκρισης διαθέτει ή έχει πρόσβαση σε φάκελο που πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Ζ.
													2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει bifenox, diflufenican, fenoxarpor-P, fenpropridin και quinoclamine είτε ως μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες οι οποίες έχουν καταχωριστεί στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 31 Δεκεμβρίου 2008 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 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 bifenox, diflufenican, fenoxarpor-P, fenpropridin και quinoclamine 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.
													Υστερα από τον προσδιορισμό αυτό, η αρμόδια αρχή: α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει bifenox, diflufenican, fenoxarpor-P, fenpropridin και quinoclamine ως τη μόνη δραστική ουσία τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Δεκεμβρίου 2012 το αργότερο ή β) σε περίπτωση που το προϊόν περιέχει bifenox, diflufenican, fenoxarpor-P, fenpropridin και quinoclamine ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Δεκεμβρίου 2012 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						
189	Fenpropridin Αριθ. CAS 67306-00-7 Αριθ. CIPAC 520	(R,S)-1-[3-(4-τετρα-βουτυλοφαι-νυλο)-2-μεθυλοπροπυλο]-πιπεριδίνη	≥ 960 g/kg (ρακεμικό μείγμα)	2008/66/ΕΚ	01.01.2009	31.12.2018	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως μυκητοκτόνο.  ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης						

<p>ανασκόπησης για την ουσία fenpropidin, και ιδίως τα προσαρτήματα I και II αυτής, όπως οριστικοποιήθηκαν από τη Μόνιμη Επιτροπή για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 14 Μαρτίου 2008.</p>									<p>Κατά τη συνολική αυτή αξιολόγηση η αρμόδια αρχή πρέπει να αποδίδει ιδιαίτερη προσοχή στα εξής:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- στην ασφάλεια των χειριστών και στην εξασφάλιση ότι οι όροι χρήσης προβλέπουν τη χρήση κατάλληλου ατομικού εξοπλισμού προστασίας,</li> <li>- στην προστασία των υδράβιων οργανισμών και στην εξασφάλιση ότι οι όροι χορήγησης της σείας περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, μέτρα άμβλυσης του κινδύνου, όπως ζώνες απομόνωσης.</li> </ul> <p>Τα ενδιαφερόμενα κράτη μέλη ζητούν να υποβληθούν:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- πληροφορίες για την περαιτέρω αντιμετώπιση του μακροπρόθεσμου κινδύνου για φυτοφάγα και εντομοφάγα πτηνά από τη χρήση της ουσίας fenpropidin.</li> </ul> <p>Εξασφαλίζουν ότι ο φορέας κοινοποίησης παρέχει αυτά τα επιβεβαιωτικά στοιχεία και τις πληροφορίες 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 bifenox, diflufenican, fenoxarar-P, fenpropidin και quinoclamime ως δραστικές ουσίες έως τις 30 Ιουνίου 2009.</p> <p>Εώς την ημερομηνία αυτή εξακριβώνεται, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες bifenox, diflufenican, fenoxarar-P, fenpropidin και quinoclamime, με εξαίρεση αυτούς του μέρους B της καταχώρισης που αφορά τις εν λόγω δραστικές ουσίες, και ότι ο κάτοχος της έγκρισης διαθέτει ή έχει πρόσβαση σε φάκελο που πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Ζ.</p>									<p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε συγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει bifenox, diflufenican, fenoxarar-P, fenpropidin και quinoclamime είτε ως μόνη</p>

<p>δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες οι οποίες έχουν καταχωριστεί στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 31 Δεκεμβρίου 2008 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 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 bifenox, diflufenican, fenoxarpror-P, fenpropridín και quinoclamine 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 τον προσδιορισμό αυτό, η αρμόδια αρχή:</p> <p>α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει bifenox, diflufenican, fenoxarpror-P, fenpropridín και quinoclamine ως τη μόνη δραστική ουσία τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Δεκεμβρίου 2012 το αργότερο ή</p> <p>β) σε περίπτωση που το προϊόν περιέχει bifenox, diflufenican, fenoxarpror-P, fenpropridín και quinoclamine ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Δεκεμβρίου 2012 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανάκληση στην αντίστοιχη Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρίστηκε η σχετική ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα I του Νόμου, εφόσον η τελευταία είναι μεταγενέστερη.</p>							
A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρισης	Ιδιαίτεροι όροι
190	Quinoclamine Αριθ. CAS 2797-51-5 Αριθ. CIPAC 648	2-αμινο-3-χλωρο-1,4-ναφθοκινόνη	≥ 965 g/kg  προσμειξείς: Dichlorane (2,3- δichλωρο-1,4- ναφθοκινόνη) 15 g/kg κατ' ανώτατο όριο	2008/66/ΕΚ	01.01.2009	31.12.2018	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως ζιζανιοκτόνο.  ΜΕΡΟΣ Β Κατά την αξιολόγηση αιτήσεων για την έγκριση φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν quinoclamine, για χρήσεις εκτός από τη χρήση σε καλλωπιστικά φυτά και φυτά φυτωρίων, 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 ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την ουσία quinoclamine, και ιδίως τα προσαρτήματα I και II αυτής, όπως οριστικοποιήθηκαν από τη Μόνιμη Επιτροπή για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 14 Μαρτίου 2008.  Κατά τη συνολική αυτή

									αξιολόγηση η αρμόδια αρχή πρέπει να αποδίδει ιδιαίτερη προσοχή στα εξής: - στην ασφάλεια των χειριστών, των εργαζομένων και των παρευρισκομένων και στην εξασφάλιση ότι οι όροι χρήσης προβλέπουν τη χρήση κατάλληλου ατομικού εξοπλισμού προστασίας, - στην προστασία των υδρόβιων οργανισμών, - στην προστασία πτηνών και μικρών θηλαστικών.  Οι όροι χρήσης περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, κατάλληλα μέτρα άμβλυνσης του κινδύνου.
									1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν τις ουσίες bifenox, diflufenican, fenoxaror-P, fenpropidin και quinoclamine ως δραστικές ουσίες έως τις 30 Ιουνίου 2009. Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες bifenox, diflufenican, fenoxaror-P, fenpropidin και quinoclamine, με εξαίρεση αυτούς του μέρους B της καταχώρισης που αφορά τις εν λόγω δραστικές ουσίες, και ότι ο κάτοχος της έγκρισης διαθέτει ή έχει πρόσβαση σε φάκελο που πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Z.
									2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει bifenox, diflufenican, fenoxaror-P, fenpropidin και quinoclamine είτε ως μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες οι οποίες έχουν καταχωριστεί στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 31 Δεκεμβρίου 2008 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 πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος B της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες bifenox, diflufenican, fenoxaror-P, fenpropidin και quinoclamine 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.  Υστερα από τον προσδιορισμό αυτό, η αρμόδια αρχή:  α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει bifenox, diflufenican, fenoxaror-P, fenpropidin και quinoclamine ως τη μόνη δραστική ουσία τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Δεκεμβρίου 2012 το αργότερο ή  β) σε περίπτωση που το προϊόν περιέχει bifenox, diflufenican, fenoxaror-P, fenpropidin και quinoclamine ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Δεκεμβρίου 2012 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανάκληση στην αντίστοιχη Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρίστηκε η σχετική ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα I του Νόμου, εφόσον η τελευταία είναι μεταγενέστερη.
A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρισης	Ιδιαίτεροι όροι		
192	Tritosulfuron αριθ. CAS 142469-14-5 αριθ. CIPAC 735	1-(4-μεθοξυ-6-τριφθορομεθυλο-1,3,5-τριαζιν-2-υλο)-3-(2-τριφθορομεθυλο-βενζολοσουλφονυλ)	≥ 960 g/kg  Η ακόλουθη παρασκευαστική	2008/70/ΕΚ	01.12.2008	30.11.2018	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως ζιζανιοκτόνο.		

	ουρία	<p>πρόσμεξη είναι σημαντική από τοξικολογική άποψη και δεν πρέπει να υπερβαίνει ένα ορισμένο όριο στο τεχνικό υλικό:  2-αμινο-4-μεθοξυ-6-(τριφθορομεθυλο)-1,3,5-τριαζίνη:  &lt; 0,2 g/kg</p>			<p><b>ΜΕΡΟΣ Β</b></p> <p><b>Για την εφαρμογή των ενδιάμεσων του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης επανεξέτασης για την ουσία tritosulfuron, και ιδίως των προσαρτημάτων I και II, όπως οριστικοποιήθηκε στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων, στις 20 Μαΐου 2008.</b></p> <p>Κατά τη συνολική αυτή αξιολόγηση η αρμόδια αρχή πρέπει να αποδίδει ιδιαίτερη προσοχή στα εξής:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- στο ενδεχόμενο μόλυνσης των υπογείων υδάτων, όταν χρησιμοποιείται η δραστική ουσία σε περιοχές με ευαίσθητα εδαφικά ή/και κλιματικά χαρακτηριστικά,</li> <li>- στην προστασία των υδράβιων οργανισμών,</li> <li>- στην προστασία μικρών θηλαστικών.</li> </ul> <p>Οι όροι χρήσης περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, κατάλληλα μέτρα άμβλυνσης του κινδύνου.</p>
<p>1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την ουσία tritosulfuron ως δραστική ουσία έως την 31η Μαΐου 2009.</p> <p>Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνεται, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την ουσία tritosulfuron με εξαίρεση αυτούς 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 πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Ζ.</p> <p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει tritosulfuron είτε ως μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες που έχουν περιληφθεί στο σύνολό τους στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 30 Νοεμβρίου 2008 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 το tritosulfuron. 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.</p> <p>Υστερα από τον προσδιορισμό αυτό, η αρμόδια αρχή:</p> <p>α) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει tritosulfuron ως τη μόνη δραστική ουσία τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Μαΐου 2010 το αργότερο ή</p>					

β) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει tritosulfuron ως δραστική ουσία σε συνδυασμό με άλλες δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Μαΐου 2010 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, ανάλογα με το ποια ημερομηνία είναι η πιο πρόσφατη.

A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Όνομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαιτεροί όροι
193	Flutolanil Αριθ. CAS 66332-96-5 Αριθ. CIPAC 524	α,α,α-τριφθορο-3-ισοπροποξυ-ο- τολουανιλίδιο	≥ 975 g/kg	2008/108/EK	01.03.2009	28.02.2019	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως μικητοκτόνο.  ΜΕΡΟΣ Β Κατά την αξιολόγηση αιτήσεων για την έγκριση φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν flutolanil, για χρήσεις πλην της επεξεργασίας κονδύλων γεωμήλων, 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 ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την ουσία flutolanil, και ιδίως τα προσαρτήματα I και II, όπως οριστικοποιήθηκε στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων, στις 20 Μαΐου 2008.  Κατά τη συνολική αυτή αξιολόγηση η αρμόδια αρχή πρέπει να αποδίδει ιδιαίτερη προσοχή στα εξής: - στην προστασία των υπόγειων υδάτων, όταν η δραστική ουσία χρησιμοποιείται σε περιοχές με ευαίσθητα εδαφικά ή/και κλιματικά χαρακτηριστικά.  Οι όροι χρήσης περιλαμβάνουν,

						κατά περίπτωση, μέτρα μετριασμού του κινδύνου.	
<p>1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν τις ουσίες flutolanil, benfluralin, fluazinam, fuberidazole και meriquat ως δραστικές ουσίες έως τις 31 Αυγούστου 2009.</p> <p>Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνεται, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες flutolanil, benfluralin, fluazinam, fuberidazole και meriquat, με εξαίρεση αυτούς του μέρους Β της καταχώρισης που αφορά τις εν λόγω δραστικές ουσίες, και ότι ο κάτοχος της έγκρισης έχει στην κατοχή του ή έχει πρόσβαση σε φάκελο που πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Ζ.</p> <p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει flutolanil, benfluralin, fluazinam, fuberidazole και meriquat είτε ως μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες που έχουν περιληφθεί στο σύνολό τους στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 28 Φεβρουαρίου 2009 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 flutolanil, benfluralin, fluazinam, fuberidazole και meriquat αντίστοιχα. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, προσδιορίζει κατά πόσον το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του εδαφίου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου.</p> <p>Υστερα από τον προσδιορισμό αυτό, η αρμόδια αρχή:</p> <p>α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει flutolanil, benfluralin, fluazinam, fuberidazole και meriquat ως τη μόνη δραστική ουσία, κατά περίπτωση, τροποποιεί ή ανακαλεί την άδεια έως τις 28 Φεβρουαρίου 2013 το αργότερο ή</p> <p>β) σε περίπτωση που το προϊόν περιέχει flutolanil, benfluralin, fluazinam, fuberidazole και meriquat ως μια από περισσότερες δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 28 Φεβρουαρίου 2013 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανάκληση στην αντίστοιχη Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρίστηκε η σχετική ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα I του Νόμου, εφόσον η τελευταία είναι μεταγενέστερη.</p>							
A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρισης	Ιδιαίτεροι όροι
194	Benfluralin Αριθ. CAS 1861-40-1 Αριθ. CIPAC 285	N-βουτυλο-N-αιθυλο-α,α,α-τριφθορο-2,6-δινιτρο-p-τολουιδίνη	≥ 960 g/kg  Προσμεixεις: -αιθυλο-βουτυλο-νιτροζαμίνη: max. 0,1 mg/kg	2008/108/EK	01.03.2009	28.02.2019	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως ζιζανιοκτόνο.  ΜΕΡΟΣ Β Κατά την αξιολόγηση αιτήσεων για την έγκριση φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν benfluralin, για χρήσεις άλλες από μαρούλια και αντίδια, 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.
<p>Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης</p>							





						παράρτημα παρέχουν τις μελέτες αυτές 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 flutolanil, benfluralin, fluazininam, fubendazole και mepiquat ως δραστικές ουσίες έως τις 31 Αυγούστου 2009. Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες flutolanil, benfluralin, fluazininam, fubendazole και mepiquat, με εξαίρεση αυτούς του μέρους B της καταχώρισης που αφορά τις εν λόγω δραστικές ουσίες, και ότι ο κάτοχος της έγκρισης έχει στην κατοχή του ή έχει πρόσβαση σε φάκελο που πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Z.</p> <p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει flutolanil, benfluralin, fluazininam, fubendazole και mepiquat είτε ως μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες που έχουν περιληφθεί στο σύνολό τους στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 28 Φεβρουαρίου 2009 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 B της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες flutolanil, benfluralin, fluazininam, fubendazole και mepiquat αντίστοιχα. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, προσδιορίζει κατά πόσον το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του άρθρου 6Α του Νόμου.</p> <p>Υστερα από τον προσδιορισμό αυτό, η αρμόδια αρχή:</p> <p>α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει flutolanil, benfluralin, fluazininam, fubendazole και mepiquat ως τη μόνη δραστική ουσία, κατά περίπτωση, τροποποιεί ή ανακαλεί την άδεια έως τις 28 Φεβρουαρίου 2013 το αργότερο· ή</p> <p>β) σε περίπτωση που το προϊόν περιέχει flutolanil, benfluralin, fluazininam, fubendazole και mepiquat ως μια από περισσότερες δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 28 Φεβρουαρίου 2013 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανάκληση στην αντίστοιχη Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρίστηκε η σχετική ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα I του Νόμου, εφόσον η τελευταία είναι μεταγενέστερη.</p>							
A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρισης	Ιδιότεροι όροι
195	Fluazininam Αριθ. CAS 79622-59-6 Αριθ. CIPAC 521	3-χλωρο-N-(3-χλωρο-5-τριφθορομεθυλο-2-πυριδύλο)-α,α,α-τριφθορο-2, 6-δινιτρο-p-τολουιδίνη	≥ 960 g/kg Προσμίξεις: 5-χλωρο-N-(3-χλωρο-5-τριφθορομεθυλο-2-πυριδύλο)-α,α,α-τριφθορο-4,6, 6-δινιτρο-p-τολουιδίνη - 2 g/kg κατ' ανώτατο όριο	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία 2008/108/ΕΚ	01.03.2009	28.02.2019	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως μυκητοκτόνο.  ΜΕΡΟΣ Β Κατά την αξιολόγηση αιτήσεων για την έγκριση φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν fluazininam, για χρήσεις εκτός από τη χρήση σε πατάτες, 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 ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη

<p>τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την ουσία fluazinam, και ιδίως τα προσαρτήματα I και II, όπως οριστικοποιήθηκε στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων, στις 20 Μαΐου 2008.</p>	<p>Κατά τη συνολική αυτή αξιολόγηση η αρμόδια αρχή πρέπει να αποδίδει ιδιαίτερη προσοχή στα εξής:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- την προστασία της ασφάλειας των χειριστών και των εργαζομένων. Οι συγκεκριμένοι όροι χρήσης πρέπει να προβλέπουν τη χρήση κατάλληλου ατομικού εξοπλισμού προστασίας και μέτρα άμβλυνσης του κινδύνου για τη μείωση της έκθεσης</li> <li>- τα υπολείμματα στα τρόφιμα φυτικής και ζωικής προέλευσης και την αξιολόγηση της έκθεσης των καταναλωτών μέσω της διατροφής</li> <li>- την προστασία των υδρικών οργανισμών. Όσον αφορά αυτόν τον προσδιορισμένο κίνδυνο, πρέπει να εφαρμόζονται μέτρα άμβλυνσης του κινδύνου, όπως π.χ. οι ζώνες προστασίας, εφόσον κρίνεται σκόπιμο.</li> </ul> <p>Η αρμόδια αρχή ζητά την υποβολή περαιτέρω μελετών ώστε να επιβεβαιωθεί η εκτίμηση του κινδύνου για τους υδρόβιους οργανισμούς και τους μακροοργανισμούς εδάφους. Εξασφαλίζει ότι οι κοινοποιούντες ύστερα από αίτηση των οποίων συμπεριλήφθηκε η ουσία fluazinam στο παρόν παράρτημα παρέχουν τις μελέτες αυτές στην Επιτροπή εντός δύο ετών από την έναρξη ισχύος της παρούσας</p>

		οδηγός.					
<p>1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν τις ουσίες flutolanil, benfluralin, fluazinam, fuberidazole και περιποιεί ως δραστικές ουσίες έως τις 31 Αυγούστου 2009.</p> <p>Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες flutolanil, benfluralin, fluazinam, fuberidazole και periquat, με εξαίρεση αυτούς του μέρους Β της καταχώρισης που αφορά τις εν λόγω δραστικές ουσίες, και ότι ο κάτοχος της έγκρισης έχει στην κατοχή του ή έχει πρόσβαση σε φάκελο που πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Z.</p> <p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει flutolanil, benfluralin, fluazinam, fuberidazole και περιποιεί είτε ως μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες που έχουν περιληφθεί στο σύνολό τους στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 28 Φεβρουαρίου 2009 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 flutolanil, benfluralin, fluazinam, fuberidazole και περιποιεί αντίστοιχα. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, προσδιορίζει κατά πόσον το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του εδαφίου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου.</p> <p>Υστερα από τον προσδιορισμό αυτό, η αρμόδια αρχή:</p> <p>α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει flutolanil, benfluralin, fluazinam, fuberidazole και περιποιεί ως τη μόνη δραστική ουσία, κατά περίπτωση, τροποποιεί ή ανακαλεί την άδεια έως τις 28 Φεβρουαρίου 2013 το αργότερο ή</p> <p>β) σε περίπτωση που το προϊόν περιέχει flutolanil, benfluralin, fluazinam, fuberidazole και περιποιεί ως μια από περισσότερες δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 28 Φεβρουαρίου 2013 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανάκληση στην αντίστοιχη Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρίστηκε η σχετική ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα I του Νόμου, εφόσον η τελευταία είναι μεταγενέστερη.</p>							
A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρισης	Ιδιαίτεροι όροι
196	Fuberidazole Αριθ. CAS 3878-19-1 Αριθ. CIPAC 525	2-(2'-φουρυλο)βενζιμिडाζόλιο	≥ 970 g/kg	2008/108/EK	01.03.2009	28.02.2019	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως μυκητοκτόνο.  ΜΕΡΟΣ Β Κατά την αξιολόγηση αιτήσεων για την έγκριση φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν fuberidazole, για χρήσεις πλιν της χρήσης ως απολυμαντικό των σπάρων προς σπορά, 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 ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την ουσία

<p>fuberidazole, και ιδίως τα παραρτήματα I και II, όπως οριστικοποιήθηκε από τη Μόνιμη Επιτροπή για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων, στις 20 Μαΐου 2008.</p> <p>Κατά τη συνολική αυτή αξιολόγηση η αρμόδια αρχή πρέπει να αποδίδει ιδιαίτερη προσοχή στα εξής:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- στην ασφάλεια των χειριστών και να εξασφαλίζουν ότι οι όροι χρήσης προβλέπουν τη χρήση κατάλληλου ατομικού εξοπλισμού προστασίας</li> <li>- στο μακροπρόθεσμο κίνδυνο για τα θηλαστικά και πρέπει να εξασφαλίζουν ότι οι όροι έγκρισης περιλαμβάνουν, εφόσον κρίνεται κατάλληλο, μέτρα άμβλυσης του κινδύνου. Στην περίπτωση αυτή πρέπει να χρησιμοποιείται επαρκής εξοπλισμός ώστε να εξασφαλίζεται υψηλός βαθμός ενσωμάτωσης στο έδαφος και ελαχιστοποίηση της διαφυγής κατά την εφαρμογή.</li> </ul> <p>Οι όροι χρήσης περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, κατάλληλα μέτρα άμβλυσης του κινδύνου.</p>															<p>1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν τις ουσίες flutolanil, benfluralin, fluazinam, fuberidazole και meriquat ως δραστικές ουσίες έως τις 31 Αυγούστου 2009.</p> <p>Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες flutolanil, benfluralin, fluazinam, fuberidazole και meriquat, με εξαίρεση αυτούς του μέρους Β της καταχώρισης που αφορά τις εν λόγω δραστικές ουσίες, και ότι ο κάτοχος της έγκρισης έχει στην κατοχή του ή έχει πρόσβαση σε φάκελο που πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Ζ.</p>	<p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει flutolanil, benfluralin, fluazinam, fuberidazole και meriquat είτε ως μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες που έχουν περιληφθεί στο σύνολό τους στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 28 Φεβρουαρίου 2009 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επαναστολογοί 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 flutolanil, benfluralin, fluazinam, fuberidazole και meriquat αντίστοιχα. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, προσδιορίζει κατά πόσον το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του εδαφίου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου.</p>	<p>Υστερα από τον προσδιορισμό αυτό, η αρμόδια αρχή:</p>									

Α/Α	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινωνική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαίτεροι όροι
197	Mepiquat Αριθ. CAS 15302-91-7 Αριθ. CIPAC 440	χλωριούχο 1, 1-διμεθυλοσπιπεριδίνιο (mepiquat chloride)	≥ 990 g/kg	2008/108/ΕΚ	01.03.2009	28.02.2019	<p>ΜΕΡΟΣ Α</p> <p>Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως ρυθμιστικό της ανάπτυξης των φυτών.</p> <p>ΜΕΡΟΣ Β</p> <p>Κατά την αξιολόγηση αιτήσεων για την έγκριση φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν mepiquat, για χρήσεις πλην στο κριθάρι, 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.</p> <p>Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπέρασμα της έκθεσης ανασκόπησης για την ουσία mepiquat, και ιδίως τα προσαρτήματα I και II, όπως οριστικοποιήθηκε από τη Μόνιμη Επιτροπή για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων, στις 20 Μαΐου 2008.</p> <p>Η αρμόδια αρχή πρέπει να δώσει ιδιαίτερη προσοχή στο θέμα των υπολειμμάτων φυτικής και ζωικής προέλευσης στα τρόφιμα και να αξιολογήσει τη διατροφική έκθεση των καταναλωτών.</p>

α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει flutolanil, benfluralin, fluaziflam, fuberidazole και mepiquat ως τη μόνη δραστική ουσία, κατά περίπτωση, τροποποιεί ή ανακαλεί την άδεια έως τις 28 Φεβρουαρίου 2013 το αργότερο ή

β) σε περίπτωση που το προϊόν περιέχει flutolanil, benfluralin, fluaziflam, fuberidazole και mepiquat ως μια από περισσότερες δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 28 Φεβρουαρίου 2013 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανάκληση στην αντιστοιχία Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρίστηκε η σχετική ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα I του Νόμου, εφόσον η τελευταία είναι μεταγενέστερη.

<p>1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν τις ουσίες flutolanil, benfluralin, fluaziflam, flufenacet, flufenoxazole και meriphat ως δραστικές ουσίες έως τις 31 Αυγούστου 2009.</p> <p>Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνεται, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες flutolanil, benfluralin, fluaziflam, flufenacet και meriphat, με εξαίρεση αυτούς του μέρους B της καταχώρισης που αφορά τις εν λόγω δραστικές ουσίες, και ότι ο κάτοχος της έγκρισης έχει στην κατοχή του ή έχει πρόσβαση σε φάκελο που πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Z.</p> <p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει flutolanil, benfluralin, fluaziflam, flufenacet και meriphat είτε ως μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες που έχουν περιληφθεί στο σύνολό τους στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 28 Φεβρουαρίου 2009 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επαναξιολογεί το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φάκελο που ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος B της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες flutolanil, benfluralin, fluaziflam, flufenacet και meriphat αντίστοιχα. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, προσδιορίζει κατά πόσον το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του εδαφίου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου.</p> <p>Υστερα από τον προσδιορισμό αυτό, η αρμόδια αρχή:</p> <p>α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει flutolanil, benfluralin, fluaziflam, flufenacet και meriphat ως τη μόνη δραστική ουσία, κατά περίπτωση, τροποποιεί ή ανακαλεί την άδεια έως τις 28 Φεβρουαρίου 2013 το αργότερο ή</p> <p>β) σε περίπτωση που το προϊόν περιέχει flutolanil, benfluralin, fluaziflam, flufenacet και meriphat ως μια από περισσότερες δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 28 Φεβρουαρίου 2013 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανάκληση στην αντίστοιχη Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρίστηκε η σχετική ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα I του Νόμου, εφόσον η τελευταία είναι μεταγενέστερη.</p>							
A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Όνομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρισης	Ιδιώτεροι όροι
198	Diuron Αριθ. CAS: 330-54-1 Αριθ. CIPAC: 100	3-(3,4-δihλωροφαινυλο)- 1,1-διμεθυλουρία	≥ 930 g/kg	2008/91/EK	01.10.2008	30.09.2018	ΜΕΡΟΣ Α Μπορούν να επιτραπούν μόνο οι χρήσεις ως ζιζανιοκτόνο σε ποσότητες που δεν υπερβαίνουν τα 0,5 kg/ha (μέσος όρος έκτασης).  ΜΕΡΟΣ Β  Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την ουσία diuron, και ιδίως των προσαρτημάτων I και II, όπως οριστικοποιήθηκε στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων, στις 11 Ιουλίου 2008.  Κατά τη συνολική αυτή αξιολόγηση η αρμόδια αρχή πρέπει να δίνει ιδιαίτερη προσοχή στα εξής: - στην ασφάλεια των χειριστών,

	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Όνομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρισης	Όταν οι όροι χρήσης προβλέπουν τη χρησιμοποίηση ατομικού προστατευτικού εξοπλισμού, κατά περίπτωση - στην προστασία των υδρόβιων οργανισμών και των φυτών που δεν αποτελούν στόχο.  Οι όροι χρήσης περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, κατάλληλα μέτρα άμβλυσης του κινδύνου.
A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Όυδέν	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρισης	Όταν οι όροι χρήσης περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, κατάλληλα μέτρα άμβλυσης του κινδύνου.
199	<p><i>Bacillus thuringiensis</i> <i>subsp. aizawai</i></p> <p>ΣΤΕΛΕΧΟΣ: ABTS-1857 Συλλογή καλλιέργειας: αριθ. SD-1372,</p> <p>ΣΤΕΛΕΧΟΣ: GC-91 Συλλογή καλλιέργειας: αριθ. NCTC 11821</p>	Όυδέν	Δεν περιέχει σχετικές προσαρτήσεις	2008/113/ΕΚ	01.05.2009	30.04.2019	<p>ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως εντομοκτόνο.</p> <p>ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενισίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της επανεξέτασης που αναφέρονται στον <i>Bacillus thuringiensis subsp. aizawai</i> ABTS-1857 (SANCO/1539/2008) και GC-91 (SANCO/1538/2008) και ιδίως τα παραρτήματα I και II, όπως οριστικοποιήθηκαν από τη Μόνιμη Επιτροπή για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων.</p> <p>Οι όροι χρήσης περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, κατάλληλα μέτρα μετριασμού του κινδύνου.</p>
<p>1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή αποσύρει, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την πιο πάνω δραστική ουσία το αργότερο έως τις 31 Οκτωβρίου 2009.</p> <p>Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την πιο πάνω δραστική ουσία, με εξαίρεση αυτούς του μέρους Β της καταχώρισης που αφορά την εν λόγω δραστική ουσία, και ότι οι κάτοχοι εγκρίσεων διαθέτουν ή έχουν πρόσβαση σε φακέλους που πληρούν τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Ζ.</p> <p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες που έχουν περιληφθεί στο σύνολό τους στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 30 Απριλίου 2009 το αργότερο, η αρμόδια αρχή αναζητεί εκ νέου το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φάκελο που ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος Β της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με την εν λόγω δραστική ουσία. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, προσδιορίζει κατά ποσόν το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του εδαφίου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου.</p>							

Υστερα από τον προσδιορισμό αυτό, η αρμόδια αρχή:

α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία ως τη μόνη δραστική ουσία τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 30 Απριλίου 2014 το αργότερο ή

β) σε περίπτωση που το προϊόν περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, κατά περίπτωση, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση το αργότερο έως τις 30 Απριλίου 2014 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.

A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Όνομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαίτεροι όροι
200	<i>Bacillus thuringiensis</i> <i>subsp. israeliensis</i> (ορότυπος H-14)  ΣΤΕΛΕΧΟΣ: AM65-52 Συλλογή καλλιέργειας: αριθ. ATCC-1276	Ουδέν	Δεν περιέχει σχετικές προσμεμειξίες	2008/113/ΕΚ	01.05.2009	30.04.2019	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως εντομοκτόνο.  ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για τον <i>Bacillus</i> <i>thuringiensis subsp. israeliensis</i> (ορότυπος H-14) AM65-52 (SANCO/1540/2008), και ιδίως τα προσαρτήματα I και II, όπως οριστικοποιήθηκαν στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων.  Οι όροι χρήσης περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, κατάλληλα μέτρα μετριασμού του κινδύνου.

1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή αποσύρει, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την πιο πάνω δραστική ουσία το αργότερο έως τις 31 Οκτωβρίου 2009.

Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την πιο πάνω δραστική ουσία, με εξαίρεση αυτούς του μέρους Β της καταχώρισης που αφορά την εν λόγω δραστική ουσία, και ότι οι κάτοχοι εγκρίσεων διαθέτουν ή έχουν πρόσβαση σε φακέλους που πληρούν τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Z.

2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία είτε ως μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες που έχουν περιληφθεί στο σύνολό τους στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 30 Απριλίου 2009 το αργότερο, η αρμόδια αρχή αναζητεί εκ νέου το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φάκελο που ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος Β της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με την εν λόγω δραστική ουσία. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, προσδιορίζει κατά πόσον το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του εδαφίου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου.

Υστερα από τον προσδιορισμό αυτό, η αρμόδια αρχή:

α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 30 Απριλίου 2014 το αργότερο ή



Α/Α	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαίτεροι όροι
201	<p><i>Bacillus thuringiensis</i> subsp. <i>kurstaki</i></p> <p>ΣΤΕΛΕΧΟΣ: ABTS 351 Συλλογή καλλιέργειας: αριθ. ATCC SD-1275</p> <p>ΣΤΕΛΕΧΟΣ: PB 54 Συλλογή καλλιέργειας: αριθ. CECT 7209</p> <p>ΣΤΕΛΕΧΟΣ: SA 11 Συλλογή καλλιέργειας: αριθ. NRRL B-30790</p> <p>ΣΤΕΛΕΧΟΣ: SA 12 Συλλογή καλλιέργειας: αριθ. NRRL B-30791</p> <p>ΣΤΕΛΕΧΟΣ: EG 2348 Συλλογή καλλιέργειας: αριθ. NRRL B-18208</p>	Ουδέν	Δεν περιέχει σχετικές προσμίξεις	2008/113/ΕΚ	01.05.2009	30.04.2019	<p>ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως εντομοκτόνο.</p> <p>ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για τον <i>Bacillus thuringiensis</i> subsp. <i>kurstaki</i> ABTS 351 (SANCO/1541/2008), PB 54 (SANCO/1542/2008), SA 11, SA 12 και EG 2348 (SANCO/1543/2008), και ιδίως τα προσαρτήματα I και II, όπως οριστικοποιήθηκαν στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων.</p> <p>Οι όροι χρήσης περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, κατάλληλα μέτρα μετριασμού του κινδύνου.</p>

1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή αποσύρει, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την πιο πάνω δραστική ουσία το αργότερο έως τις 31 Οκτωβρίου 2009.

Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνεται, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την πιο πάνω δραστική ουσία, με εξαίρεση αυτούς του μέρους Β της καταχώρισης που αφορά την εν λόγω δραστική ουσία, και ότι οι κάτοχοι εγκρίσεων διαθέτουν ή έχουν πρόσβαση σε φακέλους που πληρούν τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Ζ.

2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε συγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία είτε ως μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες που έχουν περιληφθεί στο σύνολό τους στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 30 Απριλίου 2009 το αργότερο, η αρμόδια αρχή αναξιολογεί εκ νέου το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φάκελο που ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος Β της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με την εν λόγω δραστική ουσία. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, προσδιορίζει κατά πόσον το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του εδαφίου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου.

Υστερα από τον προσδιορισμό αυτό, η αρμόδια αρχή:

α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία ως τη μόνη δραστική ουσία τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 30 Απριλίου 2014 το αργότερο ή

β) σε περίπτωση που το προϊόν περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, κατά περίπτωση, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση το αργότερο έως τις 30

Απριλίου 2014 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανάκληση στην αντίστοιχη Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρίστηκε η σχετική ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα I του Νόμου, εφόσον η τελευταία είναι μεταγενέστερη.							
A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Όνομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαίτεροι όροι
202	<i>Bacillus thuringiensis</i> subsp. <i>Tenebrionis</i>  ΣΤΕΛΕΧΟΣ: NB 176 (TM 14 1)  Συλλογή καλλιέργειας: αριθ. SD-5428	Ουδέν	Δεν περιέχει σχετικές προσμειξεις	2008/113/ΕΚ	01.05.2009	30.04.2019	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως εντομοκτόνο.  ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για τον <i>Bacillus thuringiensis</i> subsp. <i>tenebrionis</i> NB 176 (SANCO/1545/2008), και ιδίως τα προσαρτήματα I και II, όπως οριστικοποιήθηκαν στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων.
<p>1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή αποσύρει, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την πιο πάνω δραστική ουσία το αργότερο έως τις 31 Οκτωβρίου 2009.</p> <p>Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνεται, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την πιο πάνω δραστική ουσία, με εξαίρεση αυτούς του μέρους Β της καταχώρισης που αφορά την εν λόγω δραστική ουσία, και ότι οι κάτοχοι εγκρίσεων διαθέτουν ή έχουν προσβάσει σε φακέλους που πληρούν τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Z.</p> <p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία είτε ως μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες που έχουν περιληφθεί στο σύνολό τους στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 30 Απριλίου 2009 το αργότερο, η αρμόδια αρχή αναξιολογεί εκ νέου το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φάκελο που ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος Β της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με την εν λόγω δραστική ουσία. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, προσδιορίζει κατά πόσον το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του εδαφίου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου.</p> <p>Ύστερα από τον προσδιορισμό αυτό, η αρμόδια αρχή:</p> <p>α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία ως τη μόνη δραστική ουσία τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 30 Απριλίου 2014 το αργότερο ή</p> <p>β) σε περίπτωση που το προϊόν περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, κατά περίπτωση, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση το αργότερο έως τις 30 Απριλίου 2014 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανάκληση στην αντίστοιχη Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρίστηκε η σχετική ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα I του Νόμου, εφόσον η τελευταία είναι μεταγενέστερη.</p>							
A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Όνομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαίτεροι όροι

203	<p><i>Beauveria bassiana</i></p> <p>ΣΤΕΛΕΧΟΣ: ATCC 74040</p> <p>Συλλογή καλλιέργειας: αριθ. ATCC 74040</p> <p>ΣΤΕΛΕΧΟΣ: GHA</p> <p>Συλλογή καλλιέργειας: αριθ. ATCC 74250</p>	Ουδέν	<p>Μέγιστο επίπεδο beauvericin: 5 mg/kg</p>	2008/113/EK	01.05.2009	30.04.2019	<p>ΜΕΡΟΣ Α</p> <p>Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως εντομοκτόνο.</p> <p>ΜΕΡΟΣ Β</p> <p>Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την <i>Beauveria bassiana</i> ATCC 74040 (SANCO/1546/2008) και GHA (SANCO/1547/2008), και ιδίως τα προσαρτήματα I και II, όπως οριστικοποιήθηκαν στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων.</p> <p>Οι όροι χρήσης περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, κατάλληλα μέτρα μετριασμού του κινδύνου.</p>
<p>1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή αποσύρει, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την πιο πάνω δραστική ουσία το αργότερο έως τις 31 Οκτωβρίου 2009.</p> <p>Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνεται, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την πιο πάνω δραστική ουσία, με εξαίρεση αυτούς του μέρους Β της καταχώρισης που αφορά την εν λόγω δραστική ουσία, και ότι οι κάτοχοι εγκρίσεων διαθέτουν ή έχουν πρόσβαση σε φακέλους που πληρούν τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Z.</p>							
<p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία είτε ως μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες που έχουν περιληφθεί στο σύνολό τους στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 30 Απριλίου 2009 το αργότερο, η αρμόδια αρχή αναξιολογεί εκ νέου το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φάκελο που ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος Β της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με την εν λόγω δραστική ουσία. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, προσδιορίζει κατά πόσον το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του εδαφίου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου.</p>							
<p>Υστερα από τον προσδιορισμό αυτό, η αρμόδια αρχή:</p>							
<p>α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία ως τη μόνη δραστική ουσία τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 30 Απριλίου 2014 το αργότερο ή</p>							
<p>β) σε περίπτωση που το προϊόν περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, κατά περίπτωση, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση το αργότερο έως τις 30 Απριλίου 2014 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανάκληση στην αντίστοιχη Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρίστηκε η σχετική ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα I του Νόμου, εφόσον η τελευταία είναι μεταγενέστερη.</p>							
A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινωνική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρισης	Ιδιαίτεροι όροι
204	<i>Cydia pomonella</i> <i>Granulovirus (CpGV)</i>	Ουδέν	Μολυσματικοί μικροοργανισμοί ( <i>Bacillus cereus</i> ) < 1 X 10 <sup>6</sup> CFU/g	2008/113/EK	01.05.2009	30.04.2019	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως εντομοκτόνο.

							ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την <i>Cydia pomonella Granulovirus (CpGV)</i> (SANCO/1548/2008), και ιδίως τα προσαρτήματα I και II, όπως οριστικοποιήθηκαν στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων.
							Οι όροι χρήσης περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, κατάλληλα μέτρα μετριασμού του κινδύνου.
	1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή αποσύρει, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την πιο πάνω δραστική ουσία το αργότερο έως τις 31 Οκτωβρίου 2009. Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την πιο πάνω δραστική ουσία, με εξαίρεση αυτούς του μέρους Β της καταχώρισης που αφορά την εν λόγω δραστική ουσία, και ότι οι κάτοχοι εγκρίσεων διαθέτουν ή έχουν πρόσβαση σε φακέλους που πληρούν τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Z.	2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία είτε ως μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες που έχουν περιληφθεί στο σύνολό τους στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 30 Απριλίου 2009 το αργότερο, η αρμόδια αρχή αναξιολογεί εκ νέου το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φάκελο που ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος Β της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με την εν λόγω δραστική ουσία. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, προσδιορίζει κατά πόσον το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του εδαφίου (1) του άρθρου 6A του Νόμου.					
	Υστερα από τον προσδιορισμό αυτό, η αρμόδια αρχή:	α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία ως τη μόνη δραστική ουσία τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 30 Απριλίου 2014 το αργότερο ή	β) σε περίπτωση που το προϊόν περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, κατά περίπτωση, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση το αργότερο έως τις 30 Απριλίου 2014 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
205	<i>Lecanicillium muscarium</i> (πρώην <i>Verticillium lecanii</i> )  ΣΤΕΛΕΧΟΣ: Ve 6  Συλλογή καλλιέργειας: αριθ. CABI (=IMI) 268317, CBS 102071,	Ουδέν	Δεν περιέχει σχετικές προσμειξεις	2008/113/ΕΚ	01.05.2009	30.04.2019	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως εντομοκτόνο.  ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης

ARSEF 5128	ανασκόπησης για το <i>Lecanicillium muscarium</i> (πρώην <i>Verticillium lecanii</i> ) Ve 6 (SANCO/1861/2008), και ιδίως τα προσαρτήματα I και II, όπως οριστικοποιήθηκαν στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων.  Οι όροι χρήσης περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, κατάλληλα μέτρα μετριασμού του κινδύνου.											ανασκόπησης για το <i>Lecanicillium muscarium</i> (πρώην <i>Verticillium lecanii</i> ) Ve 6 (SANCO/1861/2008), και ιδίως τα προσαρτήματα I και II, όπως οριστικοποιήθηκαν στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων.  Οι όροι χρήσης περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, κατάλληλα μέτρα μετριασμού του κινδύνου.
1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή αποσύρει, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την πιο πάνω δραστική ουσία το αργότερο έως τις 31 Οκτωβρίου 2009.												
2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες που έχουν περιληφθεί στο σύνολό τους στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 30 Απριλίου 2009 το αργότερο, η αρμόδια αρχή αναξιολογεί εκ νέου το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φάκελο που ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος Β της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με την εν λόγω δραστική ουσία. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, προσδιορίζει κατά πόσον το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του εδαφίου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου.												
Υστερα από τον προσδιορισμό αυτό, η αρμόδια αρχή:												
α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία ως τη μόνη δραστική ουσία τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 30 Απριλίου 2014 το αργότερο· ή												
β) σε περίπτωση που το προϊόν περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, κατά περίπτωση, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση το αργότερο έως τις 30 Απριλίου 2014 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανακλήση στην αντιστοιχία 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					
206	<i>Metarhizium anisopliae</i> var. <i>anisopliae</i> (πρώην <i>Metarhizium anisopliae</i> )	Ουδέν	Δεν περιέχει σχετικές προσμειξεις	2008/113/ΕΚ	01.05.2009	30.04.2019	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως εντομοκτόνο και ακαρεοκτόνο.  ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για το <i>Metarhizium anisopliae</i> var. <i>anisopliae</i> (πρώην <i>Metarhizium</i>					

αριθ. DSM 3884· αριθ. ATCC 90448· αριθ. ARSEF 1095									αρισολιαι) BIPESCO 5 και F52 (SANCO/1862/2008), και ιδίως τα προσαρτήματα I και II, όπως οριστικοποιήθηκαν στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων.
									Οι όροι χρήσης περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, κατάλληλα μέτρα μετριασμού του κινδύνου.
1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή αποσύρει, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την πιο πάνω δραστική ουσία το αργότερο έως τις 31 Οκτωβρίου 2009.									
Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την πιο πάνω δραστική ουσία, με εξαίρεση αυτούς του μέρους Β της καταχώρισης που αφορά την εν λόγω δραστική ουσία, και ότι οι κάτοχοι εγκρίσεων διαθέτουν ή έχουν πρόσβαση σε φακέλους που πληρούν 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 την πιο πάνω δραστική ουσία είτε ως μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες που έχουν περιληφθεί στο σύνολό τους στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 30 Απριλίου 2009 το αργότερο, η αρμόδια αρχή αναξιολογεί εκ νέου το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φάκελο που ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος Β της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με την εν λόγω δραστική ουσία. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, προσδιορίζει κατά πόσον το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του εδαφίου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου.									
Ύστερα από τον προσδιορισμό αυτό, η αρμόδια αρχή:									
α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία ως τη μόνη δραστική ουσία τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 30 Απριλίου 2014 το αργότερο· ή									
β) σε περίπτωση που το προϊόν περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, κατά περίπτωση, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση το αργότερο έως τις 30 Απριλίου 2014 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		
207	<i>Phlebiopsis gigantea</i>	Ουδέν	Δεν περιέχει σχετικές προσμειξεις	2008/113/ΕΚ	01.05.2009	30.04.2019	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως μικροκτόνο.  ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την <i>Phlebiopsis gigantea</i> (SANCO/1863/2008), και ιδίως τα προσαρτήματα I και II, όπως οριστικοποιήθηκαν στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής για την		
	ΣΤΕΛΕΧΟΣ: VRA 1835 Συλλογή καλλιέργειας: αριθ. ATCC 90304								
	ΣΤΕΛΕΧΟΣ: VRA 1984 Συλλογή καλλιέργειας: αριθ. DSM 16201								
	ΣΤΕΛΕΧΟΣ: VRA 1985 Συλλογή καλλιέργειας: αριθ. DSM 16202								
	ΣΤΕΛΕΧΟΣ: VRA 1986								

<p>Συλλογή καλλιέργειας: αριθ. DSM 16203</p> <p>ΣΤΕΛΕΧΟΣ: FOC PG B20/5</p> <p>Συλλογή καλλιέργειας: αριθ. IMI 390096</p> <p>ΣΤΕΛΕΧΟΣ: FOC PG SP log 6</p> <p>Συλλογή καλλιέργειας: αριθ. IMI 390097</p> <p>ΣΤΕΛΕΧΟΣ: FOC PG SP log 5</p> <p>Συλλογή καλλιέργειας: αριθ. IMI 390098</p> <p>ΣΤΕΛΕΧΟΣ: FOC PG BU 3</p> <p>Συλλογή καλλιέργειας: αριθ. IMI 390099</p> <p>ΣΤΕΛΕΧΟΣ: FOC PG BU 4</p> <p>Συλλογή καλλιέργειας: αριθ. IMI 390100</p> <p>ΣΤΕΛΕΧΟΣ: FOC PG 410.3</p> <p>Συλλογή καλλιέργειας: αριθ. IMI 390101</p> <p>ΣΤΕΛΕΧΟΣ: FOC PG 97/1062/16/1.1</p> <p>Συλλογή καλλιέργειας: αριθ. IMI 390102</p> <p>ΣΤΕΛΕΧΟΣ: FOC PG B22/SP1287/3.1</p> <p>Συλλογή καλλιέργειας: αριθ. IMI 390103</p> <p>ΣΤΕΛΕΧΟΣ: FOC PG SH 1</p> <p>Συλλογή καλλιέργειας: αριθ. IMI 390104</p> <p>ΣΤΕΛΕΧΟΣ: FOC PG</p>	<p>τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων.</p> <p>Οι όροι χρήσης περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, κατάλληλα μέτρα μετριασμού του κινδύνου.</p>
---	--

	B22/SP1190/3.2 Συλλογή καλλιέργειας: αριθ. IMI 390105					
<p>1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή αποσύρει, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την πιο πάνω δραστική ουσία το αργότερο έως τις 31 Οκτωβρίου 2009.</p> <p>Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την πιο πάνω δραστική ουσία, με εξαίρεση αυτούς του μέρους Β της καταχώρισης που αφορά την εν λόγω δραστική ουσία, και ότι οι κάτοχοι εγκρίσεων διαθέτουν ή έχουν πρόσβαση σε φακέλους που πληρούν τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Ζ.</p>						
<p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία είτε ως μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες που έχουν περιληφθεί στο σύνολό τους στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 30 Απριλίου 2009 το αργότερο, η αρμόδια αρχή αναξιολογεί εκ νέου το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φάκελο που ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος Β της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με την εν λόγω δραστική ουσία. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, προσδιορίζει κατά πόσον το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του εδαφίου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου.</p>						
<p>Υστερα από τον προσδιορισμό αυτό, η αρμόδια αρχή:</p>						
<p>α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 30 Απριλίου 2014 το αργότερο ή</p>						
<p>β) σε περίπτωση που το προϊόν περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, κατά περίπτωση, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση το αργότερο έως τις 30 Απριλίου 2014 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανάκληση στην αντίστοιχη Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρίστηκε η σχετική ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα I του Νόμου, εφόσον η τελευταία είναι μεταγενέστερη.</p>						
Α/Α	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Όνομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινωνική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρισης
208	<i>Pythium oligandrum</i>  ΣΤΕΛΕΧΟΣ: M1 Συλλογή καλλιέργειας: αριθ. ATCC 38472	Ουδέν	Δεν περιέχει σχετικές προσμείξεις	2008/113/ΕΚ	01.05.2009	30.04.2019
<p>ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως μικητοκτόνο.</p> <p>ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για το <i>Pythium oligandrum</i> M1 (SANCO/1864/2008), και ιδίως τα προσαρτήματα I και II, όπως οριστικοποιήθηκαν στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων.</p> <p>Οι όροι χρήσης περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, κατάλληλα μέτρα μετριασμού του κινδύνου.</p>						
<p>1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή αποσύρει, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την πιο πάνω δραστική ουσία το αργότερο έως τις 31</p>						



Α/Α	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαίτεροι όροι
209	<p><i>Streptomyces</i> K61 (πρώην <i>S. griseoviridis</i>)</p> <p>ΣΤΕΛΕΧΟΣ: K61 Συλλογή καλλιέργειας: αριθ. DSM 7206</p>	Ουδέν	Δεν περιέχει σχετικές προσμειξεις	2008/113/ΕΚ	01.05.2009	30.04.2019	<p>ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως μυκητοκτόνο.</p> <p>ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την <i>Streptomyces</i> (πρώην <i>Streptomyces griseoviridis</i>) K61 (SANCO/1865/2008), και ιδίως τα παραρτήματα I και II, όπως ομοιοτιποποιήθηκαν στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων.</p> <p>Οι όροι χρήσης περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, κατάλληλα μέτρα μετριασμού του κινδύνου.</p>
<p>1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή αποσύρει, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την πιο πάνω δραστική ουσία το αργότερο έως τις 31 Οκτωβρίου 2009.</p> <p>Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνεται, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την πιο πάνω δραστική ουσία, με εξαίρεση αυτούς του μέρους Β της καταχώρισης που αφορά την εν λόγω δραστική ουσία, και ότι οι κάτοχοι εγκρίσεων διαθέτουν ή έχουν προσβάσει σε φακέλους που πληρούν τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Z.</p>							

Οκτωβρίου 2009.

Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνεται, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την πιο πάνω δραστική ουσία, με εξαίρεση αυτούς του μέρους Β της καταχώρισης που αφορά την εν λόγω δραστική ουσία, και ότι οι κάτοχοι εγκρίσεων διαθέτουν ή έχουν προσβάσει σε φακέλους που πληρούν τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Z.

2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία είτε ως μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες που έχουν περιληφθεί στο σύνολό τους στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 30 Απριλίου 2009 το αργότερο, η αρμόδια αρχή αναξιολογεί εκ νέου το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φάκελο που ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος Β της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με την εν λόγω δραστική ουσία. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, προσδιορίζει κατά πόσον το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του εδαφίου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου.

Ύστερα από τον προσδιορισμό αυτό, η αρμόδια αρχή:

α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία ως τη μόνη δραστική ουσία τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 30 Απριλίου 2014 το αργότερο, ή

β) σε περίπτωση που το προϊόν περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, κατά περίπτωση, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση το αργότερο έως τις 30 Απριλίου 2014 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.

2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία είτε ως μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες που έχουν περιληφθεί στο σύνολο τους στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 30 Απριλίου 2009 το αργότερο, η αρμόδια αρχή αναξιολογεί εκ νέου το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φάκελο που ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος Β της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με την εν λόγω δραστική ουσία. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, προσδιορίζει κατά πόσον το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του εδαφίου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου.

Υστερα από τον προσδιορισμό αυτό, η αρμόδια αρχή:

- α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία ως τη μόνη δραστική ουσία τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 30 Απριλίου 2014 το αργότερο ή
- β) σε περίπτωση που το προϊόν περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, κατά περίπτωση, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση το αργότερο έως τις 30 Απριλίου 2014 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανάκληση στην αντίστοιχη Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρίστηκε η σχετική ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα I του Νόμου, εφόσον η τελευταία είναι μεταγενέστερη.

A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρισης	Ιδιαίτεροι όροι
210	<i>Trichoderma atroviride</i> (πρώην <i>T. harzianum</i> )  ΣΤΕ/ΛΕΧΟΣ: IMI 206040 Συλλογή καλλιέργειας: αριθ. IMI 206040, ATCC 20476  ΣΤΕ/ΛΕΧΟΣ: T11 Συλλογή καλλιέργειας: αριθ. ισπανικού τύπου συλλογή καλλιέργειας CECT 20498, ταυτόσημη με IMI 352941	Ουδέν	Δεν περιέχει σχετικές προσμίξεις	2008/113/ΕΚ	01.05.2009	30.04.2019	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως μικητοκτόνο.  ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για τα <i>Trichoderma atroviride</i> (πρώην <i>T. harzianum</i> ) IMI 206040 (SANCO/1866/2008) και T-11 (SANCO/ 1841/2008) αντίστοιχως, και ιδίως τα προσαρτήματα I και II, όπως οριστικοποιήθηκαν στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων.  Οι όροι χρήσης περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, κατάλληλα μέτρα μετριασμού του κινδύνου.

1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή αποσύρει, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την πιο πάνω δραστική ουσία το αργότερο έως τις 31 Οκτωβρίου 2009.  
Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την πιο πάνω δραστική ουσία, με εξαίρεση αυτούς του μέρους Β της καταχώρισης που αφορά την εν λόγω δραστική ουσία, και ότι οι κάτοχοι εγκρίσεων διαθέτουν ή έχουν πρόσβαση σε φακέλους που πληρούν 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 την πιο πάνω δραστική ουσία είτε ως μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες

δραστικές ουσίες που έχουν περιληφθεί στο σύνολό τους στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 30 Απριλίου 2009 το αργότερο, η αρμόδια αρχή αναξιολογεί εκ νέου το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φάκελο που ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος Β της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με την εν λόγω δραστική ουσία. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, προσδιορίζει κατά πόσον το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του εδαφίου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου.

Υστερα από τον προσδιορισμό αυτό, η αρμόδια αρχή:

- α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία ως τη μόνη δραστική ουσία τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 30 Απριλίου 2014 το αργότερο ή
- β) σε περίπτωση που το προϊόν περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, κατά περίπτωση, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση το αργότερο έως τις 30 Απριλίου 2014 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανάκληση στην αντίστοιχη Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρίστηκε η σχετική ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα I του Νόμου, εφόσον η τελευταία είναι μεταγενέστερη.

A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Όνομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρισης	Ιδιαίτεροι όροι
211	<i>Trichoderma polysporum</i>  ΣΤΕΛΕΧΟΣ: <i>Trichoderma polysporum</i> IMI 206039  Συλλογή καλλιέργειας: αριθ. IMI 206039, ATCC 20475	Ουδέν	Δεν περιέχει σχετικές προσμειξεις	2008/113/ΕΚ	01.05.2009	30.04.2019	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως μυκητοκτόνο.  ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για τα <i>Trichoderma polysporum</i> IMI 206039 (SANCO/1867/2008), και ιδίως τα προσαρτήματα I και II, όπως οριστικοποιήθηκαν στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων.  Οι όροι χρήσης περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, κατάλληλα μέτρα μετριασμού του κινδύνου.

1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή αποσύρει, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την πιο πάνω δραστική ουσία το αργότερο έως τις 31 Οκτωβρίου 2009.

Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την πιο πάνω δραστική ουσία, με εξαίρεση αυτούς του μέρους Β της καταχώρισης που αφορά την εν λόγω δραστική ουσία, και ότι οι κάτοχοι εγκρίσεων διαθέτουν ή έχουν πρόσβαση σε φακέλους που πληρούν 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 την πιο πάνω δραστική ουσία είτε ως μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες που έχουν περιληφθεί στο σύνολό τους στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 30 Απριλίου 2009 το αργότερο, η αρμόδια αρχή αναξιολογεί εκ νέου το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φάκελο που ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος Β της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με την εν λόγω δραστική ουσία. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, προσδιορίζει κατά πόσον το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του εδαφίου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου.

Υστερα από τον προσδιορισμό αυτό, η αρμόδια αρχή:

α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία ως τη μόνη δραστική ουσία τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 30 Απριλίου 2014 το αργότερο ή

β) σε περίπτωση που το προϊόν περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, κατά περίπτωση, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση το αργότερο έως τις 30 Απριλίου 2014 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.

A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Όνομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαίτεροι όροι
212	<i>Trichoderma harzianum</i> Rifai  ΣΤΕΛΕΧΟΣ: <i>Trichoderma harzianum</i> T-22 Συλλογή καλλιέργειας: αριθ. ATCC 20847  ΣΤΕΛΕΧΟΣ: <i>Trichoderma harzianum</i> ITEM 908 Συλλογή καλλιέργειας: αριθ. CBS 118749	Ουδέν	Δεν περιέχει σχετικές προσμίξεις	2008/113/ΕΚ	01.05.2009	30.04.2019	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως μυκητοκτόνο.  ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπέρασμα της έκθεσης ανασκόπησης για τα <i>Trichoderma harzianum</i> T-22 (SANCO/1839/2008) και ITEM 908 (SANCO/1840/208) αντιστοίχως, και ιδίως, τα προσάρτηματα I και II, όπως οριστικοποιήθηκαν στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων.  Οι όροι χρήσης περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, κατάλληλα μέτρα μετριασμού του κινδύνου.

1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή αποσύρει, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την πιο πάνω δραστική ουσία το αργότερο έως τις 31 Οκτωβρίου 2009.

Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος Ι του Νόμου σχετικά με την πιο πάνω δραστική ουσία, με εξαίρεση αυτούς του μέρους Β της καταχώρησης που αφορά την εν λόγω δραστική ουσία, και ότι οι κάτοχοι εγκρίσεων διαθέτουν ή έχουν πρόσβαση σε φακέλους που πληρούν τις απαιτήσεις του Παραρτήματος ΙΙ του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Ζ.

2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία είτε ως μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες που έχουν περιληφθεί στο σύνολό τους στο Παράρτημα Ι του Νόμου έως τις 30 Απριλίου 2009 το αργότερο, η αρμόδια αρχή αναξιολογεί εκ νέου το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα ΙV του Νόμου, με βάση φάκελο που ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος ΙΙΙ του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος Β της καταχώρησης στο Παράρτημα Ι του Νόμου σχετικά με την εν λόγω δραστική ουσία. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, προσδιορίζει κατά πόσον το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του εδαφίου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου.

Υστερα από τον προσδιορισμό αυτό, η αρμόδια αρχή:

α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία ως τη μόνη δραστική ουσία τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 30 Απριλίου 2014 το



Α/Α	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαίτεροι όροι
214	<i>Trichoderma gamsii</i> (πρώην <i>T. viride</i> )  ΣΤΕΛΕΧΟΣ: ICC080 Συλλογή καλλιέργειας: αριθ. IMI CC, αριθ. 392151 CABI	Ουδέν	Δεν περιέχει σχετικές προσμεϊξεις	2008/113/ΕΚ	01.05.2009	30.04.2019	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως μυκητοκτόνο.  ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για τα <i>Trichoderma viride</i> (SANCO/1868/2008), και ιδίως τα προσαρτήματα I και II, όπως οριστικοποιήθηκαν στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων.  Οι όροι χρήσης περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, κατάλληλα μέτρα μετριασμού του κινδύνου.

αργότερο· ή

β) σε περίπτωση που το προϊόν περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, κατά περίπτωση, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση το αργότερο έως τις 30 Απριλίου 2014 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.

1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή απασύρει, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την πιο πάνω δραστική ουσία το αργότερο έως τις 31 Οκτωβρίου 2009.  
Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την πιο πάνω δραστική ουσία, με εξαίρεση αυτούς του μέρους Β της καταχώρισης που αφορά την εν λόγω δραστική ουσία, και ότι οι κάτοχοι εγκρίσεων διαθέτουν ή έχουν πρόσβαση σε φακέλους που πληρούν 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 την πιο πάνω δραστική ουσία είτε ως μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες που έχουν περιληφθεί στο σύνολό τους στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 30 Απριλίου 2009 το αργότερο, η αρμόδια αρχή αναξιολογεί εκ νέου το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φακέλο που ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος Β της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με την εν λόγω δραστική ουσία. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, προσδιορίζει κατά πάσον το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του εδαφίου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου.

Ύστερα από τον προσδιορισμό αυτό, η αρμόδια αρχή:

α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 30 Απριλίου 2014 το αργότερο· ή

β) σε περίπτωση που το προϊόν περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, κατά περίπτωση, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση το αργότερο έως τις 30 Απριλίου 2014 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανάκληση στην αντίστοιχη Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρίστηκε η σχετική ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα I του Νόμου, εφόσον η τελευταία είναι μεταγενέστερη.

A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Όνομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαίτεροι όροι
215	<i>Verticillium albo-atrum</i> (πρώην <i>Verticillium dahliae</i> )  ΣΤΕΛΕΧΟΣ: <i>Verticillium albo-atrum</i> isolate WCS850 Συλλογή καλλιέργειας: αριθ. CBS 276:92	Ουδέν	Δεν περιέχει σχετικές προσμειξεις	2008/113/ΕΚ	01.05.2009	30.04.2019	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως μυκητοκτόνο.  ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενισίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για το <i>Verticillium albo-atrum</i> (πρώην <i>Verticillium dahliae</i> ) WCS850 (SANCO/1870/2008), και ιδίως τα παραρτήματα I και II, όπως οριστικοποιήθηκαν στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων.  Οι όροι χρήσης περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, κατάλληλα μέτρα μετριασμού του κινδύνου.
<p>1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή απασύρει, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την πιο πάνω δραστική ουσία το αργότερο έως τις 31 Οκτωβρίου 2009.</p> <p>Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνεται, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την πιο πάνω δραστική ουσία, με εξαίρεση αυτούς του μέρους Β της καταχώρισης που αφορά την εν λόγω δραστική ουσία, και ότι οι κάτοχοι εγκρίσεων διαθέτουν ή έχουν πρόσβαση σε φακέλους που πληρούν 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 την πιο πάνω δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες που έχουν περιληφθεί στο σύνολό τους στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 30 Απριλίου 2009 το αργότερο, η αρμόδια αρχή αναξιολογεί εκ νέου το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φάκελο που ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος Β της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με την εν λόγω δραστική ουσία. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, προσδιορίζει κατά πόσον το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του εδαφίου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου.</p> <p>Ύστερα από τον προσδιορισμό αυτό, η αρμόδια αρχή:</p> <p>α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία ως τη μόνη δραστική ουσία τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 30 Απριλίου 2014 το αργότερο, ή</p> <p>β) σε περίπτωση που το προϊόν περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, κατά περίπτωση, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση το αργότερο έως τις 30 Απριλίου 2014 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανάκληση στην αντίστοιχη Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρίστηκε η σχετική ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα I του Νόμου, εφόσον η τελευταία είναι μεταγενέστερη.</p>							
A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Όνομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαίτεροι όροι
216	Abamectin	AvermectinB1a	≥ 850 g/kg	2008/107/ΕΚ	01.05.2009	30.04.2019	ΜΕΡΟΣ Α

<p>Apiθ. CAS 71751-41-2  avermectin B1a  Apiθ. CAS 65195-55-3  Avermectin B1b  Apiθ. CAS 65195-56-4  abamectin  Apiθ. CIPAC 495</p>	<p>(10E,14E,16E,22Z)-  (1R,4S,5S,6S,6'R,8R,12S,  13S,20R,21R,24S)-6'-[(S)-  sec-butyl]-21,24-dihydroxy-  5',11,13,22-tetramethyl-2-  oxo-3,7,19-trioxatetracyclo[  15.6.1.1<sup>4,8</sup>.0<sup>20,24</sup>]pentacosa-  10,14,16,22-tetraene-6-  spiro-2'-(5',6'-dihydro-2'Hpyran)-  12-yl 2,6-dideoxy-4-  O-(2,6-dideoxy-3-O-methyl-  α-L-arabino-hexopyranosyl)-  3-O-methyl-α-L-  arabino-hexopyranoside  Avermectin B1b  (10E,14E,16E,22Z)-  (1R,4S,5S,6S,6'R,8R,12S,  13S,20R,21R,24S)-21,24-  dihydroxy-6'-isopropyl-  5',11,13,22-tetramethyl-2-  oxo-3,7,19-trioxatetracyclo[  15.6.1.1<sup>4,8</sup>.0<sup>20,24</sup>]pentacosa-  10,14,16,22-tetraene-6-  spiro-2'-(5',6'-dihydro-2'Hpyran)-  12-yl 2,6-dideoxy-4-  O-(2,6-dideoxy-3-O-methyl-  α-L-arabino-hexopyranosyl)-  3-O-methyl-α-L-  arabino-hexopyranoside</p>			<p>Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως εντομοκτόνο, ακαρεοκτόνο.  <b>ΜΕΡΟΣ Β</b>  Κατά την αξιολόγηση αιτήσεων για την έγκριση φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν abamectin, για χρήσεις άλλες από εσπεριδοειδή, μαρούλια και τομάτες, 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 ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης επανεξέτασης για την ουσία (abamectin), και ιδίως τα προσαρτήματα I και II, όπως οριστικοποιήθηκε στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων, στις 11 Ιουλίου 2008.  Κατά τη συνολική αυτή αξιολόγηση η αρμόδια αρχή πρέπει να αποδώει ιδιαίτερη προσοχή στα εξής:  - στην ασφάλεια των χειριστών και στην εξασφάλιση ότι οι όροι χρήσης προβλέπουν τη χρήση κατάλληλου εξοπλισμού ατομικής προστασίας,  - τα υπολείμματα στα τρόφιμα φυτικής και ζωικής προέλευσης και την αξιολόγηση της έκθεσης των καταναλωτών μέσω της διατροφής,  - την προστασία των μελισσών, των μη στοχευόμενων</p>
---	---	--	--	--



<p>αρθροπόδων, των πτηνών, των θηλαστικών και των οργανισμών επιφανειακών υδάτων και των υδροβίων οργανισμών. Όσον αφορά αυτούς τους προσδιορισμένους κινδύνους, πρέπει να εφαρμόζονται μέτρα μετριασμού του κινδύνου, όπως π.χ. οι ζώνες προστασίας, εφόσον κρίνεται σκόπιμο.</p>	<p>Η αρμόδια αρχή ζητά να υποβληθούν:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- περαιτέρω μελέτες σχετικά με τις προδιαγραφές,</li> <li>- πληροφορίες για την περαιτέρω εξέταση της εκτίμησης του κινδύνου για πτηνά και θηλαστικά,</li> <li>- πληροφορίες για την εξέταση του κινδύνου για υδρόβιους οργανισμούς από την άποψη των μέγιστων μεταβολιτών του εδάφους,</li> <li>- πληροφορίες για την εξέταση του κινδύνου για τα υπόγεια ύδατα από την άποψη του μεταβολίτη U8.</li> </ul> <p>Η αρμόδια αρχή εξασφαλίζει ότι οι κοινοποιούντες θα υποβάλουν τέτοιου είδους μελέτες στην Επιτροπή εντός δύο ετών από τη θέση σε ισχύ της παρούσας οδηγίας.</p>					
<p>1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν τις ουσίες abamectin, eroxiconazole, fenprothiopyr, fenpyroximate και tralcoxydim ως δραστικές ουσίες έως τις 31 Οκτωβρίου 2009. Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνεται, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες abamectin, eroxiconazole, fenprothiopyr, fenpyroximate και tralcoxydim, με εξαίρεση αυτούς του μέρους B της καταχώρισης που αφορά τις εν λόγω δραστικές ουσίες, και ότι ο κάτοχος της έγκρισης έχει στην κατοχή του ή έχει πρόσβαση σε φάκελο που πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Z.</p> <p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει abamectin, eroxiconazole, fenprothiopyr, fenpyroximate και tralcoxydim είτε ως μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες που έχουν περιληφθεί στο σύνολό τους στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 30 Απριλίου 2009 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επαναξιολογεί το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φάκελο που ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος B της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες abamectin, eroxiconazole, fenprothiopyr, fenpyroximate και tralcoxydim αντίστοιχα. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, διαπιστώνεται αν το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του άρθρου 6Α του Νόμου.</p> <p>Υστερα από τον προσδιορισμό αυτό, η αρμόδια αρχή:</p>						

α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει abamectin, eproxiconeazole, fenpropimorph, fenpyroximate και trialkoxdim ως τη μόνη δραστική ουσία, κατά περίπτωση, τροποποιεί ή ανακαλεί την άδεια έως τις 30 Απριλίου 2013 το αργότερο ή	β) σε περίπτωση που το προϊόν περιέχει abamectin, eproxiconeazole, fenpropimorph, fenpyroximate και trialkoxdim ως μια από περισσότερες δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 30 Απριλίου 2013 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανάκληση στην αντίστοιχη Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρίστηκε η σχετική ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα Ι του Νόμου, εφόσον η τελευταία είναι μεταγενέστερη.						
Α/Α	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαίτεροι όροι
217	Eproxiconeazole Αριθ. CAS 135319-73-2 (πρώην 106325-08-0) Αριθ. CIPAC 609	(2RS, 3SR)-1-[3-(2-chlorophenyl)-2,3-epoxy-2-(4-fluorophenyl)propyl]-1H-1,2,4-triazole	≥ 920 g/kg	2008/107/EK	01.05.2009	30.04.2019	<p>ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως μυκητοκτόνο.</p> <p>ΜΕΡΟΣ Β</p> <p>Για την εφαρμογή των ενισίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την ουσία eproxiconeazole, και ιδίως τα προσαρτήματα I και II, όπως οριστικοποιήθηκε στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων, στις 11 Ιουλίου 2008.</p> <p>Κατά τη συνολική αυτή αξιολόγηση η αρμόδια αρχή πρέπει να αποδίδει ιδιαίτερη προσοχή στα εξής:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- στην ασφάλεια των χειριστών και στην εξασφάλιση ότι οι όροι χρήσης προβλέπουν τη χρήση κατάλληλου εξοπλισμού ατομικής προστασίας,</li> <li>- η έκθεση των καταναλωτών μέσω των τροφίμων στους μεταβολίτες της ουσίας eproxiconeazole (τριαζόλες),</li> <li>- το ενδεχόμενο μεταφοράς σε μεγάλη απόσταση μέσω του αέρα,</li> <li>- ο κίνδυνος για υδρόβιους οργανισμούς, πτηνά και θηλαστικά.</li> </ul> <p>Οι όροι χρήσης περιλαμβάνουν,</p>



<p>1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν τις ουσίες abamectin, eroxiconazole, fenproprimoρη, fenpyroximate και trialkoximid ως δραστικές ουσίες έως τις 31 Οκτωβρίου 2009.</p> <p>Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνεται, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες abamectin, eroxiconazole, fenproprimoρη, fenpyroximate και trialkoximid, με εξαίρεση αυτούς του μέρους B της καταχώρισης που αφορά τις εν λόγω δραστικές ουσίες, και ότι ο κάτοχος της έγκρισης έχει στην κατοχή του ή έχει πρόσβαση σε φάκελο που πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Z.</p> <p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει abamectin, eroxiconazole, fenproprimoρη, fenpyroximate και trialkoximid είτε ως μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες που έχουν περιληφθεί στο σύνολό τους στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 30 Απριλίου 2009 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επαναξιολογεί το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φάκελο που ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος B της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες abamectin, eroxiconazole, fenproprimoρη, fenpyroximate και trialkoximid 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.</p> <p>Υστερα από τον προσδιορισμό αυτό, η αρμόδια αρχή:</p> <p>α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει abamectin, eroxiconazole, fenproprimoρη, fenpyroximate και trialkoximid ως τη μόνη δραστική ουσία, κατά περίπτωση, τροποποιεί ή ανακαλεί την άδεια έως τις 30 Απριλίου 2013 το αργότερο ή</p> <p>β) σε περίπτωση που το προϊόν περιέχει abamectin, eroxiconazole, fenproprimoρη, fenpyroximate και trialkoximid ως μια από περισσότερες δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 30 Απριλίου 2013 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανάκληση στην αντίστοιχη Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρίστηκε η σχετική ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα I του Νόμου, εφόσον η τελευταία είναι μεταγενέστερη.</p>							
A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινωνική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρισης	Ιδιαιτεροί όροι
218	Fenproprimoρη Αριθ. CAS 67564-91-4 Αριθ. CIPAC 427	(RS)-cis-4-[3-(4-τερτ-βουτυλοφαινυλο)-2-μεθυλοπροπυλο]-2,6-διμεθυλομορφολίνη	≥ 930 g/kg	2008/107/ΕΚ	01.05.2009	30.04.2019	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως μυκητοκτόνο.  ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την ουσία fenproprimoρη, και ιδίως τα προσαρτήματα I και II, όπως οριστικοποιήθηκε στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων, στις 11 Ιουλίου 2008.  Κατά τη συνολική αυτή αξιολόγηση η αρμόδια αρχή πρέπει να αποδίδει ιδιαίτερη προσοχή στα εξής: - την ασφάλεια των χειριστών και των εργαζομένων. Οι εγκεκριμένοι όροι χρήσης πρέπει να προβλέπουν τη χρήση κατάλληλου εξοπλισμού

							<p>ατομικής προστασίας και μέτρα μετριασμού του κινδύνου για τη μείωση της έκθεσης, όπως οι περιορισμοί του ποσοστού ημερήσιας εργασίας,</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- στην προστασία των υπόνειων υδάτων, όταν η δραστική ουσία χρησιμοποιείται σε περιοχές με ευαίσθητα εδαφικά ή/και κλιματικά χαρακτηριστικά,</li> <li>- την προστασία των υδροβίων οργανισμών. Οι όροι έγκρισης πρέπει να περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, μέτρα μετριασμού του κινδύνου, όπως ζώνες προστασίας και αποφύσια για τη μείωση απορροής και εκτροπής.</li> </ul> <p>Η αρμόδια αρχή ζητά την υποβολή περαιτέρω μελετών για την επιβεβαίωση της κινητικότητας στο έδαφος του μεταβολίτη BF-421-7. Εξασφαλίζει ότι οι κοινοποιούντες ύστερα από αίτηση των οποίων συμπεριλήφθηκε η ουσία fenpropimorph στο παρόν παράρτημα θα υποβάλουν τις μελέτες αυτές στην Επιτροπή εντός δύο ετών από τη θέση σε ισχύ της παρούσας οδηγίας.</p>
							<p>1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν τις ουσίες abamectin, eroxiconazole, fenpropimorph, fenpyroximate και tralcoxydim ως δραστικές ουσίες έως τις 31 Οκτωβρίου 2009. Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες abamectin, eroxiconazole, fenpropimorph, fenpyroximate και tralcoxydim, με εξαίρεση αυτούς του μέρους Β της κατωτέρω που αφορά τις εν λόγω δραστικές ουσίες, και ότι ο κάτοχος της έγκρισης έχει στην κατοχή του ή έχει πρόσβαση σε φακέλο που πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Z.</p> <p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει abamectin, eroxiconazole, fenpropimorph, fenpyroximate και tralcoxydim είτε ως μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες που έχουν περιληφθεί στο σύνολό τους στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 30 Απριλίου 2009 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 κατωτέρω στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες abamectin, eroxiconazole, fenpropimorph, fenpyroximate και tralcoxydim 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 τον προσδιορισμό αυτό, η αρμόδια αρχή:</p> <p>α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει abamectin, eroxiconazole, fenpropimorph, fenpyroximate και tralcoxydim ως τη μόνη δραστική ουσία, κατά περίπτωση, τροποποιεί ή ανακαλεί</p>

Α/Α	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Όνομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαίτεροι όροι
219	Fenpropoximate Αριθ. CAS 134098-61-6 Αριθ. CIPAC 695	tert-butyl (E)-alpha-(1,3-dimethyl-5-phenoxypropyl-4-ylmethyl)eneamino-oxy)-p-toluate	≥ 960 g/kg	2008/107/ΕΚ	01.05.2009	30.04.2019	<p>ΜΕΡΟΣ Α</p> <p>Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως ακαρεοκτόνο.</p> <p>Οι ακόλουθες χρήσεις δεν πρέπει να εγκρίνονται:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- εφαρμογές σε υψηλές καλλιεργείες με υψηλό κίνδυνο ψεκαστικού νέφους, π.χ. φερόμενος σε ελκυστήρα ψεκαστήρας με εκτόξευση υποβοηθούμενη από ρεύμα αέρα και ψεκαστήρας χειρός.</li> </ul> <p>ΜΕΡΟΣ Β</p> <p>Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανακρίτησης για την ουσία fenpropoximate, και ιδίως τα προσαρτήματα I και II, όπως οριστικοποιήθηκε στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων, στις 11 Ιουλίου 2008.</p> <p>Κατά τη συνολική αυτή αξιολόγηση η αρμόδια αρχή πρέπει να αποδίδει ιδιαίτερη προσοχή στα εξής:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- στην ασφάλεια των χειριστών και των εργαζομένων και στην εξασφάλιση ότι οι όροι χρήσης προβλέπουν τη χρήση κατάλληλου εξοπλισμού ατομικής προστασίας,</li> <li>- στην ενδεχόμενη επίπτωση στους υδρόβιους οργανισμούς και στα μη στοχευόμενα αρθρόποδα και πρέπει να</li> </ul>

την άδεια έως τις 30 Απριλίου 2013 το αργότερο· ή

β) σε περίπτωση που το προϊόν περιέχει abamectin, epoxiconazole, fenproprimate και trioxycidim ως μια από περισσότερες δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 30 Απριλίου 2013 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανάκληση στην αντίστοιχη Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρίστηκε η σχετική ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα I του Νόμου, εφόσον η τελευταία είναι μεταγενέστερη.

							<p>διασφαλίζουν ότι οι όροι της έγκρισης περιλαμβάνουν, όταν ενδείκνυται, μέτρα μετριασμού του κινδύνου.</p> <p>Η αρμόδια αρχή ζητά να υποβληθούν πληροφορίες για περαιτέρω εξέταση:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- του κινδύνου για τους υδρόβιους οργανισμούς από μεταβολίτες που περιέχουν ρίζα βενζυλίου,</li> <li>- του κινδύνου βιομεγένεθσης στις υδάτινες τροφικές αλυσίδες.</li> </ul> <p>Εξασφαλίζει ότι οι κοινοποιούντες ύστερα από αίτηση των οποίων συμπεριλήφθηκε η ουσία fenpyrothione στο παρόν παράρτημα θα υποβάλουν τις πληροφορίες αυτές στην Επιτροπή εντός δύο ετών από τη θέση σε ισχύ της παρούσας οδηγίας.</p>	
	<p>1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν τις ουσίες abamectin, eroxiciconazole, fenprothiopyr, fenpyrothione και tralcoxydim ως δραστικές ουσίες έως τις 31 Οκτωβρίου 2009.</p> <p>Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες abamectin, eroxiciconazole, fenprothiopyr, fenpyrothione και tralcoxydim, με εξαίρεση αυτούς του μέρους Β της καταχώρισης που αφορά τις εν λόγω δραστικές ουσίες, και ότι ο κάτοχος της έγκρισης έχει στην κατοχή του ή έχει πρόσβαση σε φάκελο που πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Z.</p>	<p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε συγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει abamectin, eroxiciconazole, fenprothiopyr, fenpyrothione και tralcoxydim είτε ως μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες που έχουν περιληφθεί στο σύνολό τους στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 30 Απριλίου 2009 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 abamectin, eroxiciconazole, fenprothiopyr, fenpyrothione και tralcoxydim 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 τον προσδιορισμό αυτό, η αρμόδια αρχή:</p> <p>α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει abamectin, eroxiciconazole, fenprothiopyr, fenpyrothione και tralcoxydim ως τη μόνη δραστική ουσία, κατά περίπτωση, τροποποιεί ή ανακαλεί την άδεια έως τις 30 Απριλίου 2013 το αργότερο ή</p> <p>β) σε περίπτωση που το προϊόν περιέχει abamectin, eroxiciconazole, fenprothiopyr, fenpyrothione και tralcoxydim ως μια από περισσότερες δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 30 Απριλίου 2013 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανάκληση στην αντίστοιχη Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρίστηκε η σχετική ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα I του Νόμου, εφόσον η τελευταία είναι μεταγενέστερη.</p>	<p>Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία</p>	<p>Έναρξη ισχύος</p>	<p>Λήξη της καταχώρισης</p>	<p>Ιδιαίτεροι όροι</p>	
A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρισης	Ιδιαίτεροι όροι	

220	<p>Trailoxydim          Αριθ. CAS 87820-88-0          Αριθ. CIPAC 544</p>	<p>(RS)-2-[(EZ)-1-(ethoxyimino)propyl]-3-hydroxy-5-mesitylcyclohex-2-en-1-one</p>	<p>≥ 960 g/kg</p>	<p>2008/107/EK</p>	<p>01.05.2009</p>	<p>30.04.2019</p>	<p>ΜΕΡΟΣ Α          Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως ζιζανιοκτόνο.</p> <p>ΜΕΡΟΣ Β          Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την ουσία trailoxydim, και ιδίως τα προσαρτήματα I και II, όπως οριστικοποιήθηκε στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων, στις 11 Ιουλίου 2008.</p>
<p>Κατά τη συνολική αυτή αξιολόγηση η αρμόδια αρχή πρέπει να αποδίδει ιδιαίτερη προσοχή στα εξής:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- στην προστασία των υπόγειων υδάτων, ιδίως από το μεταβολίτη εδάφους R173642 όταν η δραστική ουσία χρησιμοποιείται σε περιοχές με ευαίσθητα εδαφικά ή/και κλιματικά χαρακτηριστικά,</li> <li>- στην προστασία των φυτοφάγων θηλαστικών.</li> </ul> <p>Οι όροι χρήσης περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, μέτρα μετριασμού του κινδύνου.</p>							
<p>Η αρμόδια αρχή ζητά να υποβληθούν:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- πληροφορίες για την περαιτέρω αντιμετώπιση του μακροπρόθεσμου κινδύνου για φυτοφάγα θηλαστικά από τη χρήση της ουσίας trailoxydim.</li> </ul> <p>Εξασφαλίζει ότι οι κοινοποιούντες ύστερα από αίτηση των οποίων συμπεριλήφθηκε η ουσία trailoxydim στο παρόν παράρτημα θα υποβάλουν τις πληροφορίες αυτές στην Επιτροπή εντός δύο ετών από τη</p>							



							θέση σε ισχύ της παρούσας οδηγίας.
<p>1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν τις ουσίες abamectin, eroxiconazole, fenproprimoher, fenpyroximate και traloxoxidim ως δραστικές ουσίες έως τις 31 Οκτωβρίου 2009.</p> <p>Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνεται, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος Ι του Νόμου σχετικά με τις ουσίες abamectin, eroxiconazole, fenproprimoher, fenpyroximate και traloxoxidim, με εξαίρεση αυτούς του μέρους Β της καταχώρισης που αφορά τις εν λόγω δραστικές ουσίες, και ότι ο κάτοχος της έγκρισης έχει στην κατοχή του ή έχει πρόσβαση σε φάκελο που πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος ΙΙ του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Ζ.</p> <p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε συγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει abamectin, eroxiconazole, fenproprimoher, fenpyroximate και traloxoxidim είτε ως μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες που έχουν περιληφθεί στο σύνολό τους στο Παράρτημα Ι του Νόμου έως τις 30 Απριλίου 2009 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επαναξιολογεί το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα ΙV του Νόμου, με βάση φάκελο που ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος ΙΙΙ του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος Β της καταχώρισης στο Παράρτημα Ι του Νόμου σχετικά με τις ουσίες abamectin, eroxiconazole, fenproprimoher, fenpyroximate και traloxoxidim 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.</p> <p>Υστερα από τον προσδιορισμό αυτό, η αρμόδια αρχή:</p> <p>α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει abamectin, eroxiconazole, fenproprimoher, fenpyroximate και traloxoxidim ως τη μόνη δραστική ουσία, κατά περίπτωση, τροποποιεί ή ανακαλεί την άδεια έως τις 30 Απριλίου 2013 το αργότερο ή</p> <p>β) σε περίπτωση που το προϊόν περιέχει abamectin, eroxiconazole, fenproprimoher, fenpyroximate και traloxoxidim ως μια από περισσότερες δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 30 Απριλίου 2013 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανάκληση στην αντίστοιχη Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρίστηκε η σχετική ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα Ι του Νόμου, εφόσον η τελευταία είναι μεταγενέστερη.</p>							
A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της κατ'εξουσιοδότησης	Ιδιαίτεροι όροι
221	Aclonifen Αριθ. CAS: 74070-46-5 Αριθ. CIPAC: 498	2-χλωρο-6-νιπρο-3-φαινοξυανιλίνη	≥ 970 g/kg  Η πρόσμειξη "φαινόλη" θεωρείται τοξικολογικό πρόβλημα και η μέγιστη περιεκτικότητα ορίζεται σε 5 g/kg.	2008/116/ΕΚ	01.08.2009	31.07.2019	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως ζιζανιοκτόνο.  ΜΕΡΟΣ Β Κατά την αξιολόγηση αιτήσεων για την έγκριση φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν aclonifen, για χρήσεις εκτός από τη χρήση σε ηλιανθούς, 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 ενιαίων αρχών του Παραρτήματος ΙV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης

<p>ανασκόπησης για την ουσία aclofen, και ιδίως τα προσαρτήματα I και II, όπως οριστικοποιήθηκαν στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων, στις 26 Σεπτεμβρίου 2008.</p>	<p>Κατά τη συνολική αυτή αξιολόγηση η αρμόδια αρχή πρέπει να αποδίδει ιδιαίτερη προσοχή στα εξής:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- οι προδιαγραφές για το τεχνικό υλικό, όπως παρασκευάζεται εμπορικά, πρέπει να επιβεβαιώνονται και να υποστηρίζονται από τα προσήκοντα αναλυτικά δεδομένα. Το υλικό δοκιμής που χρησιμοποιήθηκε στους φακέλους τοξικότητας πρέπει να συγκρίνεται και να επαληθεύεται ως προς τις εν λόγω προδιαγραφές του τεχνικού υλικού,</li> <li>- στην προστασία της ασφάλειας των χειριστών. Οι εγκεκριμένοι όροι χρήσης πρέπει να προβλέπουν τη χρήση κατάλληλου ατομικού εξοπλισμού προστασίας και μέτρα άμβλυσης του κινδύνου για τη μείωση της έκθεσης.</li> <li>- στα υπολείμματα στις καλλιέργειες αμειψισποράς και στην αξιολόγηση της έκθεσης των καταναλωτών μέσω της διατροφής.</li> <li>- στην προστασία των πτηνών, των θηλαστικών, των υδρόβιων οργανισμών και των φυτών που δεν αποτελούν στόχο. Όσον αφορά αυτούς τους προσδιορισμένους κινδύνους, πρέπει να εφαρμόζονται μέτρα άμβλυσης του κινδύνου, όπως π.χ. οι ζώνες προστασίας, εφόσον κρίνεται σκόπιμο.</li> </ul>

							<p>Η αρμόδια αρχή ζητά την υποβολή περαιτέρω μελετών σχετικά με τα υπολείμματα στις καλλιέργειες αμειψισποράς, ώστε να επιβεβαιωθεί η εκτίμηση του κινδύνου για τα πτηνά, τα θηλαστικά, τους υδρόβιους οργανισμούς και τα φυτά που δεν αποτελούν στόχο.</p> <p>Εξασφαλίζει ότι ο κοινοποιών παρέχει αυτά τα επιβεβαιωτικά στοιχεία και πληροφορίες 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 aciflufen, imidacloprid και metazachlor ως δραστικές ουσίες έως τις 31 Ιανουαρίου 2010.</p> <p>Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνεται, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες aciflufen, imidacloprid και metazachlor, με εξαίρεση αυτούς του μέρους B της καταχώρισης που αφορά τις εν λόγω δραστικές ουσίες, και ότι ο κάτοχος της έγκρισης έχει στην κατοχή του ή έχει πρόσβαση σε φάκελο που πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Z.</p>							
<p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε συγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει aciflufen, imidacloprid και metazachlor 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 Ιουλίου 2009 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επαναξιολογεί το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φάκελο που ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος B της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες aciflufen, imidacloprid και metazachlor 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 6A του Νόμου.</p>							
<p>Υστερα από τον προσδιορισμό αυτό, η αρμόδια αρχή:</p>							
<p>α) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει aciflufen, imidacloprid και metazachlor ως τη μόνη δραστική ουσία, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Ιανουαρίου 2014 το αργότερο: ή</p>							
<p>β) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει aciflufen, imidacloprid και metazachlor ως δραστική ουσία σε συνδυασμό με άλλες δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, ανάλογα με την περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Ιανουαρίου 2014 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για τέτοιου είδους τροποποίηση ή ανάκληση στη σχετική Οδηγία ή Οδηγίες για την προσθήκη της εν λόγω ουσίας ή των εν λόγω ουσιών στο Παράρτημα I του Νόμου, ανάλογα με το ποια ημερομηνία είναι μεταγενέστερη.</p>							
Α/Α	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρισης	Ιδιαίτεροι όροι
222	Imidacloprid Αριθ. CAS: 138261-41-3 Αριθ. CIPAC: 582	(E)-1-(6-χλωρο-3-πυριδινυλμεθυλο)-N-νιτρο-μιαδαζολιδίν-2-υλιδεναμίνη	≥ 970 g/kg	2008/116/EK	01.08.2009	31.07.2019	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως εντομοκτόνο.  Για την προστασία οργανισμών-μη στόχων, ιδιαίτερα των μελισσών και των πτηνών, για χρήση ως επεξεργασία σπόρων: - η κάλυψη της επιφάνειας των





							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 acifluorfen, imidacloprid και metazachlor ως δραστικές ουσίες έως τις 31 Ιανουαρίου 2010.</p> <p>Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνεται, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες acifluorfen, imidacloprid και metazachlor, με εξαίρεση αυτούς του μέρους Β της καταχώρισης που αφορά τις εν λόγω δραστικές ουσίες, και ότι ο κάτοχος της έγκρισης έχει στην κατοχή του ή έχει πρόσβαση σε φάκελο που πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Z.</p> <p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει acifluorfen, imidacloprid και metazachlor 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 Ιουλίου 2009 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επαναξιολογεί το προϊόν σύμφωνα με τις ενισχύσεις 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 acifluorfen, imidacloprid και metazachlor 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.</p> <p>Υστερα από τον προσδιορισμό αυτό, η αρμόδια αρχή:</p> <p>α) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει acifluorfen, imidacloprid και metazachlor ως τη μόνη δραστική ουσία, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Ιανουαρίου 2014 το αργότερο· ή</p> <p>β) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει acifluorfen, imidacloprid και metazachlor ως δραστική ουσία σε συνδυασμό με άλλες δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, ανάλογα με την περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Ιανουαρίου 2014 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για τέτοιου είδους τροποποίηση ή ανάκληση στη σχετική Οδηγία ή Οδηγίες για την προσαρτηκή της εν λόγω ουσίας ή των εν λόγω ουσιών στο Παράρτημα I του Νόμου, ανάλογα με το ποια ημερομηνία είναι μεταγενέστερη.</p>							
A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρισης	Ιδιαίτεροι όροι
223	Metazachlor Αριθ. CAS: 67129-08-2 Αριθ. CIPAC: 411	2-χλωρο-N-(πυραζόλ-1-ολομεθυλ) ακετο-2',6'-ξυλιδίο	H ≥ 940 g/kg H παρασκευαστική πρόσμειξη "τολουόλιο" θεωρείται τοξικολογικά πρόβλημα και η μέγιστη περιεκτικότητα ορίζεται σε 0,01%.	2008/116/ΕΚ	01.08.2009	31.07.2019	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνο ως ζιζανιοκτόνο μέγιστη εφαρμογή 1,0 kg/ha μόνον κάθε τρίτο έτος στον ίδιο αγρό.  ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενισχύσεων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την ουσία metazachlor, και ιδίως τα προσαρτήματα I και II, όπως οριστικοποιήθηκαν στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής για την προφυκτική αλυσιδα και την υγεία των ζώων, στις 26 Σεπτεμβρίου 2008.  Κατά τη συνολική αυτή αξιολόγηση η αρμόδια αρχή πρέπει να αποδίδει ιδιαίτερη προσοχή στα εξής:

<p>- στην ασφάλεια των χειριστών και των εργαζομένων και στην εξασφάλιση ότι οι όροι χρήσης προβλέπουν τη χρήση κατάλληλου εξοπλισμού ατομικής προστασίας.</p> <p>- στην προστασία των υδροβίων οργανισμών.</p> <p>- στην προστασία των υπόγειων υδάτων, όταν η δραστική ουσία χρησιμοποιείται σε περιοχές με ευαίσθητα εδαφικά ή/και κλιματικά χαρακτηριστικά.</p>	<p>Στις προϋποθέσεις έγκρισης πρέπει να περιλαμβάνονται μέτρα άμβλυνσης του κινδύνου και πρέπει να εφαρμόζονται, κατά περίπτωση, προγράμματα παρακολούθησης για την επαλήθευση τυχόν μόλυνσης των υπόγειων υδάτων από τους μεταβολίτες 479M04, 479M08, 479M09, 479M11 και 479M12 σε ευπαθείς περιοχές.</p>	<p>Εάν η ουσία μεταζαχλορ ταξινομηθεί στο πλαίσιο της οδηγίας 67/548/ΕΟΚ ως "ύποπτη καρκινογένησης", η αρμόδια αρχή ζητά την υποβολή περαιτέρω πληροφοριών σχετικά με τη σημασία των μεταβολιτών 479M04, 479M08, 479M09, 479M11 και 479M12 όσον αφορά τον καρκίνο.</p> <p>Εξασφαλίζει ότι οι κοινοποιούντες παρέχει αυτά τα επιβεβαιωτικά στοιχεία και πληροφορίες στην Επιτροπή εντός έξι μηνών από την κοινοποίηση αυτής της απόφασης ταξινόμησης.</p>	<p>1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν τις ουσίες ακλονίφεν, imidacloprid και μεταζαχλορ ως δραστικές ουσίες έως τις 31 Ιανουαρίου 2010.</p> <p>Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες ακλονίφεν, imidacloprid και μεταζαχλορ, με εξαίρεση αυτούς του μέρους Β της καταχώρισης που αφορά τις εν λόγω δραστικές ουσίες, και ότι ο κάτοχος της έγκρισης έχει στην κατοχή του ή έχει πρόσβαση σε φάκελο που πληροί τις απαιτήσεις του</p>
---	--	--	--

Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Z.

2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει aclonifen, imidacloprid και metazachlor 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 Ιουλίου 2009 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 aclonifen, imidacloprid και metazachlor 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.

Υστερα από τον προσδιορισμό αυτό, η αρμόδια αρχή:

α) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει aclonifen, imidacloprid και metazachlor ως τη μόνη δραστική ουσία, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Ιανουαρίου 2014 το αργότερο ή

β) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει aclonifen, imidacloprid και metazachlor ως δραστική ουσία σε συνδυασμό με άλλες δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, ανάλογα με την περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Ιανουαρίου 2014 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για τειοποιήση ή ανάκληση στη σχετική Οδηγία ή Οδηγίες για την προσθήκη της εν λόγω ουσίας ή των εν λόγω ουσιών στο Παράρτημα I του Νόμου, ανάλογα με το ποια ημερομηνία είναι μεταγενέστερη.

A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρισης	Ιδιαίτεροι όροι
224	Οξικό οξύ CAS αριθ.: 64-19-7 CIPAC αριθ.: δεν έχει χορηγηθεί	Οξικό οξύ	≥ 980 g/kg	2008/127/EK	01.09.2009	31.08.2019	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 το οξικό οξύ (SANCO/2602/2008), και ιδίως των προσαρτημάτων I και II, όπως οριστικοποιήθηκε στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων.  Οι όροι χρήσης πρέπει να περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, μέτρα άμβλυσης του κινδύνου.

1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή αποσύρει, όταν κρίνεται αναγκαίο, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την πιο πάνω δραστική ουσία το αργότερο έως τις 28 Φεβρουαρίου 2010.

Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την πιο πάνω δραστική ουσία, με εξαίρεση αυτούς του μέρους Β της καταχώρισης που αφορά την εν λόγω δραστική ουσία, και ότι οι κάτοχοι εγκρίσεων διαθέτουν ή έχουν πρόσβαση σε φακέλους που πληρούν τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Z.

2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία 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 Αυγούστου 2009 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επαναξιολογεί το προϊόν σύμφωνα με τις



ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φάκελο που ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος Β της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με την εν λόγω δραστική ουσία. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, προσδιορίζει κατά πόσον 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) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία ως τη μόνη δραστική ουσία, εφόσον είναι αναγκαίο, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 31 Αυγούστου 2015 το αργότερο ή

β) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία μαζί με άλλες δραστικές ουσίες, εφόσον είναι αναγκαίο, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση το αργότερο έως τις 31 Αυγούστου 2015 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανάκληση στην αντίστοιχη Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρίστηκε η σχετική ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα I του Νόμου, ανάλογα με το ποια ημερομηνία είναι τελευταία.

A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρισης	Ιδιαίτεροι όροι
225	Θεϊκό αργλιοαμμώνιο  CAS αριθ.: 7784-26-1 CIPAC αριθ.: δεν έχει χορηγηθεί	Θεϊκό αργλιοαμμώνιο	≥ 960 g/kg	2008/127/EK	01.09.2009	31.08.2019	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως απωθητικό.  ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για το Θεϊκό αργλιοαμμώνιο (SANCO/2985/2008), και ιδίως των προσαρτημάτων I και II, όπως οριστικοποιήθηκε στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων.  Οι όροι χρήσης πρέπει να περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, μέτρα άμβλυσης του κινδύνου.

1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή αποσύρει, όταν κρίνεται αναγκαίο, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την πιο πάνω δραστική ουσία το αργότερο έως τις 28 Φεβρουαρίου 2010.

Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνεται, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την πιο πάνω δραστική ουσία, με εξαίρεση αυτούς του μέρους Β της καταχώρισης που αφορά την εν λόγω δραστική ουσία, και ότι οι κάτοχοι εγκρίσεων διαθέτουν ή έχουν πρόσβαση σε φακέλους που πληρούν 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 την πιο πάνω δραστική ουσία 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 Αυγούστου 2009 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επαναξιολογεί το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φάκελο που ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος Β της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με την εν λόγω δραστική ουσία. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, προσδιορίζει κατά πόσον το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του εδαφίου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου.

Α/Α	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαιτεροί όροι
226	Πυριτικό αργίλιο CAS αριθ.: 1332-58-7 CIPAC αριθ.: δεν έχει χορηγηθεί	Μη διαθέσιμη Χημική ονομασία: καολίνη	≥ 999,8 g/kg	2008/127/ΕΚ	01.09.2009	31.08.2019	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως απωθητικό.  ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για το πυριτικό αργίλιο (SANCO/2603/2008), και ιδίως των προσαρτημάτων I και II, όπως οριστικοποιήθηκαν στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων.
<p>1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή απουσιάζει, όταν κρίνεται αναγκαίο, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την πιο πάνω δραστική ουσία το αργότερο έως τις 28 Φεβρουαρίου 2010. Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την πιο πάνω δραστική ουσία, με εξαίρεση αυτούς του μέρους Β της καταχώρισης που αφορά την εν λόγω δραστική ουσία, και ότι οι κάτοχοι εγκρίσεων διαθέτουν ή έχουν πρόσβαση σε φακέλους που πληρούν τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Z.</p> <p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία είτε ως μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες που έχουν περιληφθεί στο σύνολο τους στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 31 Αυγούστου 2009 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επαναξιολογεί το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φάκελο που ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος Β της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με την εν λόγω δραστική ουσία. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, προσδιορίζει κατά πόσον το προϊόν πληροί τους όρους των παραγραφών (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) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία ως τη μόνη δραστική ουσία, εφόσον είναι αναγκαίο, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 31 Αυγούστου 2015 το αργότερο ή</p> <p>β) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία μαζί με άλλες δραστικές ουσίες, εφόσον είναι αναγκαίο, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση το αργότερο έως τις 31 Αυγούστου 2015 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανάκληση στην αντίστοιχη Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρίστηκε η σχετική ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα I του Νόμου, ανάλογα με το ποια ημερομηνία είναι τελευταία.</p> <p>Υστερα από τη διαπίστωση αυτή, η αρμόδια αρχή:</p> <p>α) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία ως τη μόνη δραστική ουσία, εφόσον είναι αναγκαίο, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 31 Αυγούστου</p>							

2015 το αργότερο: ή	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαίτεροι όροι
β) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία μαζί με άλλες δραστικές ουσίες, εφόσον είναι αναγκαίο, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση το αργότερο έως τις 31 Αυγούστου 2015 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανάκληση στην αντίστοιχη Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρίστηκε η σχετική ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα I του Νόμου, ανάλογα με το ποια ημερομηνία είναι τελευταία.	Α/Α	Οξικό αμμώνιο	≥ 970 g/kg	2009/127/ΕΚ	01.09.2009	31.08.2019	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως προσελευστικό.  ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για το οξικό αμμώνιο (SANCO/2986/2008), και ιδίως των προσαρτημάτων I και II, όπως οριστικοποιήθηκε στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής για την τροφοική αλυσίδα και την υγεία των ζώων.  Οι όροι χρήσης πρέπει να περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, μέτρα άμβλυσης του κινδύνου.

1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή αποσύρει, όταν κρίνεται αναγκαίο, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την πιο πάνω δραστική ουσία το αργότερο έως τις 28 Φεβρουαρίου 2010.

Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνεται, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την πιο πάνω δραστική ουσία, με εξαίρεση αυτού του μέρους Β της καταχώρισης που αφορά την εν λόγω δραστική ουσία, και ότι οι κάτοχοι εγκρίσεων διαθέτουν ή έχουν πρόσβαση σε φακέλους που πληρούν τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Ζ.

2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε συγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία είτε ως μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες που έχουν περιληφθεί στο σύνολο τους στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 31 Αυγούστου 2009 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επαναξιολογεί το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φάκελο που ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος Β της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με την εν λόγω δραστική ουσία. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, προσδιορίζει κατά πόσον 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) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία ως τη μόνη δραστική ουσία, εφόσον είναι αναγκαίο, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 31 Αυγούστου 2015 το αργότερο ή

β) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία μαζί με άλλες δραστικές ουσίες, εφόσον είναι αναγκαίο, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση το αργότερο έως τις 31 Αυγούστου 2015 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανάκληση στην αντίστοιχη Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρίστηκε η σχετική ουσία ή ουσίες

στο Παράρτημα Ι του Νόμου, ανάλογα με το ποια ημερομηνία είναι τελευταία.							
A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαίτεροι όροι
228	Αιματάλευρο  CAS αριθ.: δεν έχει χορηγηθεί CIPAC αριθ.: δεν έχει χορηγηθεί	Μη διαθέσιμη	≥ 970 g/kg	2008/127/EK	01.09.2009	31.08.2019	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνο ως απωθητικό. Το αιματάλευρο πρέπει να συμμορφώνεται προς τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1774/2002.  ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για το αιματάλευρο (SANCO/2604/2008), και ιδίως των προσαρτημάτων I και II, όπως οριστικοποιήθηκε στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων.  Οι όροι χρήσης πρέπει να περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, μέτρα άμβλυλωσης του κινδύνου.
<p>1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή αποσύρει, όταν κρίνεται αναγκαίο, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την πιο πάνω δραστική ουσία το αργότερο έως τις 28 Φεβρουαρίου 2010. Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την πιο πάνω δραστική ουσία, με εξαίρεση αυτούς του μέρους Β της καταχώρισης που αφορά την εν λόγω δραστική ουσία, και ότι οι κάτοχοι εγκρίσεων διαθέτουν ή έχουν πρόσβαση σε φακέλους που πληρούν τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Z.</p> <p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες που έχουν περιληφθεί στο σύνολο τους στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 31 Αυγούστου 2009 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επαναξιολογεί το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φάκελο που ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος Β της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με την εν λόγω δραστική ουσία. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, προσδιορίζει κατά πόσον 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) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία ως τη μόνη δραστική ουσία, εφόσον είναι αναγκαίο, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 31 Αυγούστου 2015 το αργότερο ή</p> <p>β) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία μαζί με άλλες δραστικές ουσίες, εφόσον είναι αναγκαίο, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση το αργότερο έως τις 31 Αυγούστου 2015 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</p>							

στο Παράρτημα Ι του Νόμου, ανάλογα με το ποια ημερομηνία είναι τελευταία.							
A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Όνομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινωνική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαίτεροι όροι
229	Ανθρακασβέστιο CAS αριθ.: 75-20-7 CIPAC αριθ.: δεν έχει χορηγηθεί	Ανθρακασβέστιο Ακετυλίδιο του σφβεστίου	≥ 765 g/kg Περιέχει 0,08 - 0,52 g/kg Φωσφορούχο σβέστιο	2008/127/EK	01.09.2009	31.08.2019	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνο ως απωθητικό.  ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για το ανθρακασβέστιο (SANCO/2605/2008), και ιδίως των προσαρτημάτων I και II, όπως οριστικοποιήθηκε στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων.  Οι όροι χρήσης πρέπει να περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, μέτρα άμβλυσης του κινδύνου.
<p>1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή αποσύρει, όταν κρίνεται αναγκαίο, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την πιο πάνω δραστική ουσία το αργότερο έως τις 28 Φεβρουαρίου 2010. Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την πιο πάνω δραστική ουσία, με εξαίρεση αυτούς του μέρους Β της καταχώρισης που αφορά την εν λόγω δραστική ουσία, και ότι οι κάτοχοι εγκρίσεων διαθέτουν ή έχουν πρόσβαση σε φακέλους που πληρούν τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Ζ.</p> <p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες που έχουν περιληφθεί στο σύνολό τους στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 31 Αυγούστου 2009 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επαναξιολογεί το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φάκελο που ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος Β της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με την εν λόγω δραστική ουσία. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, προσδιορίζει κατά πόσον 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) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία ως τη μόνη δραστική ουσία, εφόσον είναι αναγκαίο, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 31 Αυγούστου 2015 το αργότερο· ή</p> <p>β) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία μαζί με άλλες δραστικές ουσίες, εφόσον είναι αναγκαίο, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση το αργότερο έως τις 31 Αυγούστου 2015 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανάκληση στην αντίστοιχη Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρίστηκε η σχετική ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα I του Νόμου, ανάλογα με το ποια ημερομηνία είναι τελευταία.</p>							
A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί	Όνομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινωνική Οδηγία	Έναρξη	Λήξη της	Ιδιαίτεροι όροι

ταυτοποίησης	Οδηγία	ισχύος	καταχώρησης	ΜΕΡΟΣ Α
230 Ανθρακικό ασβέστιο CAS αριθ.: 471-34-1 CIPAC αριθ.: δεν έχει χορηγηθεί	Ανθρακικό ασβέστιο 2008/127/EK	01.09.2009	31.08.2019	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνο ως απωθητικό.  ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για το ανθρακικό ασβέστιο (SANCO/2606/2008), και ιδίως των προσαρτημάτων I και II, όπως οριστικοποιήθηκε στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων.  Οι όροι χρήσης πρέπει να περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, μέτρα άμβλυσης του κινδύνου.
<p>1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή αποσύρει, όταν κρίνεται αναγκαίο, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την πιο πάνω δραστική ουσία το αργότερο έως τις 28 Φεβρουαρίου 2010. Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την πιο πάνω δραστική ουσία, με εξαίρεση αυτούς του μέρους Β της καταχώρισης που αφορά την εν λόγω δραστική ουσία, και ότι οι κάτοχοι εγκρίσεων διαθέτουν ή έχουν πρόσβαση σε φακέλους που πληρούν τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Z.</p> <p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία 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 Αυγούστου 2009 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επαναξιολογεί το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φάκελο που ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος Β της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με την εν λόγω δραστική ουσία. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, προσδιορίζει κατά πόσον 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) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία ως τη μόνη δραστική ουσία, εφόσον είναι αναγκαίο, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 31 Αυγούστου 2015 το αργότερο ή</p> <p>β) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία μαζί με άλλες δραστικές ουσίες, εφόσον είναι αναγκαίο, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση το αργότερο έως τις 31 Αυγούστου 2015 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανάκληση στην αντίστοιχη Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρίστηκε η σχετική ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα I του Νόμου, ανάλογα με το ποια ημερομηνία είναι τελευταία.</p>				
A/A Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος
231 Διοξείδιο του άνθρακα	Διοξείδιο του άνθρακα	≥ 99,9%	2008/127/EK	01.09.2009
			Λήξη της καταχώρισης	Ιδιαίτεροι όροι
			31.08.2019	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται

CAS αριθ.: 124-38-9									μόνο ως μέσο υποκαπνισμού. <b>ΜΕΡΟΣ Β</b> Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για το διαξείδιο του άνθρακα (SANCO/2987/2008), και ιδίως των προσαρτημάτων I και II, όπως οριστικοποιήθηκε στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων.  Οι όροι χρήσης πρέπει να περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, μέτρα άμβλυσης του κινδύνου.
									μόνο ως μέσο υποκαπνισμού. <b>ΜΕΡΟΣ Β</b> Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνο ως απωθητικό.  <b>ΜΕΡΟΣ Β</b>

1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή απουσιάζει, όταν κρίνεται αναγκαίο, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την πιο πάνω δραστική ουσία το αργότερο έως τις 28 Φεβρουαρίου 2010.

Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνεται, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την πιο πάνω δραστική ουσία, με εξαίρεση αυτούς του μέρους Β της καταχώρισης που αφορά την εν λόγω δραστική ουσία, και ότι οι κάτοχοι εγκρίσεων διαθέτουν ή έχουν πρόσβαση σε φακέλους που πληρούν τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Z.

2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία 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 Αυγούστου 2009 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επαναξιολογεί το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φάκελο που ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος Β της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με την εν λόγω δραστική ουσία. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, προσδιορίζει κατά πόσον 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) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία ως τη μόνη δραστική ουσία, εφόσον είναι αναγκαίο, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 31 Αυγούστου 2015 το αργότερο· ή

β) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία μαζί με άλλες δραστικές ουσίες, εφόσον είναι αναγκαίο, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση το αργότερο έως τις 31 Αυγούστου 2015 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανάκληση στην αντίστοιχη Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρίστηκε η σχετική ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα I του Νόμου, ανάλογα με το ποια ημερομηνία είναι τελευταία.

A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρισης	Ιδιαίτεροι όροι
232	Βενζοϊκό δεναντίο	Βενζυλο-διαθυλο[[2,6-ξυλοκαρβαμυλο]μεθυλο]βενζοϊκό αμιώνιο	≥ 995 g/kg	2008/127/EK	01.09.2009	31.08.2019	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνο ως απωθητικό.  ΜΕΡΟΣ Β

											Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για το βενζοϊκό δενανόιο (SANCO/2607/2008), και ιδίως των προσαρτημάτων I και II, όπως οριστικοποιήθηκε στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων.
											Οι όροι χρήσης πρέπει να περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, μέτρα άμβλυσης του κινδύνου.
											1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή αποσύρει, όταν κρίνεται αναγκαίο, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την πιο πάνω δραστική ουσία το αργότερο έως τις 28 Φεβρουαρίου 2010. Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την πιο πάνω δραστική ουσία, με εξαίρεση αυτούς του μέρους Β της καταχώρισης που αφορά την εν λόγω δραστική ουσία, και ότι οι κάτοχοι εγκρίσεων διαθέτουν ή έχουν πρόσβαση σε φακέλους που πληρούν τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Z.
											2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία 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 Αυγούστου 2009 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επαναξιολογεί το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φάκελο που ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος Β της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με την εν λόγω δραστική ουσία. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, προσδιορίζει κατά πόσον 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) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία ως τη μόνη δραστική ουσία, εφόσον είναι αναγκαίο, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 31 Αυγούστου 2015 το αργότερο· ή
											β) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία μαζί με άλλες δραστικές ουσίες, εφόσον είναι αναγκαίο, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση το αργότερο έως τις 31 Αυγούστου 2015 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανάκληση στην αντίστοιχη Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρίστηκε η σχετική ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα I του Νόμου, ανάλογα με το ποια ημερομηνία είναι τελευταία.
A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Όνομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρισης	Ιδιαίτεροι όροι				
233	Αιθυλένιο CAS αριθ.: 74-85-1 CIPAC αριθ.: δεν έχει χορηγηθεί	Αιθένιο	≥ 99%	2008/127/ΕΚ	01.09.2009	31.08.2019	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνο ως ρυθμιστής της ανάπτυξης φυτών. ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη				





	χορηγηθεί								των προσαρτημάτων I και II, όπως οριστικοποιήθηκε στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων.  Οι όροι χρήσης πρέπει να περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, μέτρα άμβλυσης του κινδύνου.
<p>1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή απασύρει, όταν κρίνεται αναγκαίο, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων την πιο πάνω δραστική ουσία το αργότερο έως τις 28 Φεβρουαρίου 2010. Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την πιο πάνω δραστική ουσία, με εξαίρεση αυτούς του μέρους B της καταχώρισης που αφορά την εν λόγω δραστική ουσία, και ότι οι κάτοχοι εγκρίσεων διαθέτουν ή έχουν πρόσβαση σε φακέλους που πληρούν τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Z.</p> <p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες που έχουν περιληφθεί στο σύνολό τους στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 31 Αυγούστου 2009 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επαναξιολογεί το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φάκελο που ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος B της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με την εν λόγω δραστική ουσία. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, προσδιορίζει κατά πόσον 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) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία ως τη μόνη δραστική ουσία, εφόσον είναι αναγκαίο, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 31 Αυγούστου 2015 το αργότερο· ή</p> <p>β) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία μαζί με άλλες δραστικές ουσίες, εφόσον είναι αναγκαίο, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση το αργότερο έως τις 31 Αυγούστου 2015 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, ανάλογα με το ποια ημερομηνία είναι τελευταία.</p>									
A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρισης	Ιδιαίτεροι όροι		
235	Υπολείμματα απόσταξης λίπους  CAS αριθ.: δεν έχει χορηγηθεί CIPAC αριθ.: δεν έχει χορηγηθεί	Μη διαθέσιμη	≥ 40 % διασπασμένα λιπαρά οξέα  Σημαντική πρόσμιξη: Νι με μέγιστο όριο 200 mg/Kg	2008/127/EK	01.09.2009	31.08.2019	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνο ως απωθητικό. Τα υπολείμματα απόσταξης λίπους ζωικής προέλευσης πρέπει να συμμορφώνονται προς τον Κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1774/2002.  ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για τα υπολείμματα απόσταξης λίπους		



112-80-1 (ελαϊκό οξύ)	85566-26-3 (λιπαρά οξέα C8-C10 μεθυλεστερές)	111-11-5 (Οκτανικό μεθύλιο)	110-42-9 (Δεκανοϊκό μεθύλιο)	CIPAC αριθ.: δεν έχει χορηγηθεί					II, όπως οριστικοποιήθηκε στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων.
									Οι όροι χρήσης πρέπει να περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, μέτρα άμβλυσης του κινδύνου.
<p>1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή αποσύρει, όταν κρίνεται αναγκαίο, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την πιο πάνω δραστική ουσία το αργότερο έως τις 28 Φεβρουαρίου 2010. Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την πιο πάνω δραστική ουσία, με εξαίρεση αυτούς του μέρους Β της καταχώρισης που αφορά την εν λόγω δραστική ουσία, και ότι οι κάτοχοι εγκρίσεων διαθέτουν ή έχουν πρόσβαση σε φακέλους που πληρούν τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Ζ.</p> <p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία 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 Αυγούστου 2009 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επαναξιολογεί το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φάκελο που ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος Β της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με την εν λόγω δραστική ουσία. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, προσδιορίζει κατά πόσον 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) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία ως τη μόνη δραστική ουσία, εφόσον είναι αναγκαίο, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 31 Αυγούστου 2015 το αργότερο ή</p> <p>β) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία μαζί με άλλες δραστικές ουσίες, εφόσον είναι αναγκαίο, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση το αργότερο έως τις 31 Αυγούστου 2015 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανακλήση στην αντίστοιχη Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρίστηκε η σχετική ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα I του Νόμου, ανάλογα με το ποια ημερομηνία είναι τελευταία.</p>									
Α/Α	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Όνομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρισης	Ιδιαίτεροι όροι		
237	Εκχύλισμα σκόρδου	Όνομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρισης	Ιδιαίτεροι όροι		
	CAS αριθ.: 8008-99-9 CIPAC αριθ.: δεν έχει χορηγηθεί	Συμπυκνωμένος χυμός σκόρδου κατηγορίας τροφίμων	≥ 99,9 %	2008/127/ΕΚ	01.09.2009	31.08.2019	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνο ως απωθητικό, εντομοκτόνο και νηματοδοκτόνο.  ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για το εκχύλισμα σκόρδου (SANCO/2612/2008), και ιδίως των προσαρτημάτων I		



						υγεία των ζώων.	Οι όροι χρήσης πρέπει να περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, μέτρα άμβλυσης του κινδύνου.			
1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή αποσύρει, όταν κρίνεται αναγκαίο, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την πιο πάνω δραστική ουσία το αργότερο έως τις 28 Φεβρουαρίου 2010. Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την πιο πάνω δραστική ουσία, με εξαίρεση αυτούς του μέρους Β της καταχώρισης που αφορά την εν λόγω δραστική ουσία, και ότι οι κάτοχοι εγκρίσεων διαθέτουν ή έχουν πρόσβαση σε φακέλους που πληρούν 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 την πιο πάνω δραστική ουσία 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 Αυγούστου 2009 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επαναξιολογεί το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φάκελο που ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος Β της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με την εν λόγω δραστική ουσία. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, προσδιορίζει κατά πόσον 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) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία ως τη μόνη δραστική ουσία, εφόσον είναι αναγκαίο, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 31 Αυγούστου 2015 το αργότερο· ή	β) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία μαζί με άλλες δραστικές ουσίες, εφόσον είναι αναγκαίο, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση το αργότερο έως τις 31 Αυγούστου 2015 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανάκληση στην αντίστοιχη Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρίστηκε η σχετική ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα I του Νόμου, ανάλογα με το ποια ημερομηνία είναι τελευταία.	Α/Α Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Καθαρότητα	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρισης	Ιδιαίτεροι όροι
239 Γιβρελίνες	CAS αριθ.: GA4: 468-44-0 GA7: 510-75-8 GA4A7 μίγμα: 8030-53-3  CIPAC αριθ.: δεν έχει χορηγηθεί	Ονομασία IUPAC  GA4: (3S,3aR,4S,4aR,7R,9aR,9bR,12S)-12-υδροξυ-3-μεθυλ-6-μεθυλενιο-2-οξοπεριδρό-4a,7-μεθανο-3,9b-προπιανοσζουλενο[1,2-b]φουραν-4-καρβοξυλικό οξύ  GA7: (3S,3aR,4S,4aR,7R,9aR,9bR,12S)-12-υδροξυ-3-μεθυλ-6-μεθυλενιο-2-οξοπεριδρό-4a,7-μεθανο-9b,3-προπιανοσζουλενο[1,2-b]φουραν-4-καρβοξυλικό οξύ	Εκθεση ανασκόπησης (SANCO/2614/2008).	2008/127/ΕΚ	01.09.2009	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνο ως ρυθμιστής της ανάπτυξης φυτών.  ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για τις γιβρελίνες (SANCO/2614/2008), και ιδίως των προσαρτημάτων I και II, όπως οριστικοποιήθηκε στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων.  Οι όροι χρήσης πρέπει να περιλαμβάνουν, κατά				

									περίπτωση, μέτρα του κινδύνου.
<p>1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή αποσύρει, όταν κρίνεται αναγκαίο, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την πιο πάνω δραστική ουσία το αργότερο έως τις 28 Φεβρουαρίου 2010.</p> <p>Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνεται, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την πιο πάνω δραστική ουσία, με εξαίρεση αυτούς του μέρους Β της καταχώρισης που αφορά την εν λόγω δραστική ουσία, και ότι οι κάτοχοι εγκρίσεων διαθέτουν ή έχουν πρόσβαση σε φακέλους που πληρούν τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Z.</p> <p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία 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 Αυγούστου 2009 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επαναξιολογεί το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φάκελο που ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος Β της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με την εν λόγω δραστική ουσία. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, προσδιορίζει κατά πόσον το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του εδαφίου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου.</p> <p>Ύστερα από τη διαπίστωση αυτή, η αρμόδια αρχή:</p> <p>α) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία ως τη μόνη δραστική ουσία, εφόσον είναι αναγκαίο, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 31 Αυγούστου 2015 το αργότερο ή</p> <p>β) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία μαζί με άλλες δραστικές ουσίες, εφόσον είναι αναγκαίο, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση το αργότερο έως τις 31 Αυγούστου 2015 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανάκληση στην αντίστοιχη Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρίστηκε η σχετική ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα I του Νόμου, ανάλογα με το ποια ημερομηνία είναι τελευταία.</p>									
A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρισης	Ιδιαιτεροι όροι		
240	Υδρολυμένες πρωτεΐνες Προϊόν υδρόλυσης ουρίας μελάσσας ζαχαροτεύτλων Προϊόν υδρόλυσης πρωτεΐνης κολλαγόνου CAS αριθ.: δεν έχει χορηγηθεί CIPAC αριθ.: δεν έχει χορηγηθεί	Μη διαθέσιμη	Προϊόν υδρόλυσης ουρίας μελάσσας ζαχαροτεύτλων: ελάχιστο όριο ισοδύναμου ακατέργαστης πρωτεΐνης: 360 g/kg (36 % w/w) Προϊόν υδρόλυσης πρωτεΐνης κολλαγόνου: περιεκτικότητα οργανικού αζώτου > 240 g/kg	2008/127/EK	01.09.2009	31.08.2019	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνο ως προσελευστικό. Οι υδρολυμένες πρωτεΐνες λίπους ζωικής προέλευσης πρέπει να συμμορφώνονται προς τον Κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1774/2002 ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για τις υδρολυμένες πρωτεΐνες (SANCO/2615/2008), και ιδίως των προσαρτημάτων I και II, όπως οριστικοποιήθηκε στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων.	Οι όροι χρήσης πρέπει να περιλαμβάνουν, κατά	

						περίπτωση, μέτρα άμβλυσης του κινδύνου.	
<p>1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή αποσύρει, όταν κρίνεται αναγκαίο, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την πιο πάνω δραστική ουσία το αργότερο έως τις 28 Φεβρουαρίου 2010.</p> <p>Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνεται, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την πιο πάνω δραστική ουσία, με εξαίρεση αυτούς του μέρους Β της καταχώρισης που αφορά την εν λόγω δραστική ουσία, και ότι οι κάτοχοι εγκρίσεων διαθέτουν ή έχουν πρόσβαση σε φακέλους που πληρούν τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Ζ.</p> <p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία 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 Αυγούστου 2009 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επαναξιολογεί το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φάκελο που ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος Β της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με την εν λόγω δραστική ουσία. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, προσδιορίζει κατά πόσον 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) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία ως τη μόνη δραστική ουσία, εφόσον είναι αναγκαίο, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 31 Αυγούστου 2015 το αργότερο· ή</p> <p>β) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία μαζί με άλλες δραστικές ουσίες, εφόσον είναι αναγκαίο, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση το αργότερο έως τις 31 Αυγούστου 2015 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανάκληση στην αντίστοιχη Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρίστηκε η σχετική ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα I του Νόμου, ανάλογα με το ποια ημερομηνία είναι τελευταία.</p>							
A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρισης	Ιδιαίτεροι όροι
241	Θειικός σίδηρος Άνυδρος θειικός σίδηρος (II): CAS αριθ.: 7720-78-7 Ένυδρος θειικός σίδηρος (II): CAS αριθ.: 17375-41-6 Επταένυδρος θειικός σίδηρος (II): CAS αριθ.: 7782-63-0 CIPAC αριθ.: δεν έχει χορηγηθεί	Θειικός σίδηρος (II)	Άνυδρος θειικός σίδηρος (II) ≥ 367,5 g/kg Ένυδρος θειικός σίδηρος (II) ≥ 300 g/kg Επταένυδρος θειικός σίδηρος (II) ≥ 180 g/kg	2008/127/ΕΚ	01.09.2009	31.08.2019	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνο ως ζιζανιοκτόνο.  ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του παραρτήματος VI, πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για το θειικό σίδηρο (SANCO/2616/2008), και ιδίως των προσαρτημάτων I και II, όπως οριστικοποιήθηκε στο πλαίσιο της μόνιμης επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων.  Οι όροι χρήσης πρέπει να περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, μέτρα άμβλυσης του κινδύνου.
<p>1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή αποσύρει, όταν κρίνεται αναγκαίο, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την πιο πάνω δραστική ουσία το αργότερο έως τις 28 Φεβρουαρίου 2010.</p>							



Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνεται, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος Ι του Νόμου σχετικά με την πιο πάνω δραστική ουσία, με εξαίρεση αυτούς του μέρους Β της καταχώρισης που αφορά την εν λόγω δραστική ουσία, και ότι οι κάτοχοι εγκρίσεων διαθέτουν ή έχουν πρόσβαση σε φακέλους που πληρούν τις απαιτήσεις του Παραρτήματος ΙΙ του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Ζ.

2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε συγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες που έχουν περιληφθεί στο σύνολό τους στο Παράρτημα Ι του Νόμου έως τις 31 Αυγούστου 2009 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επαναξιολογεί το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα ΙV του Νόμου, με βάση φάκελο που ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος ΙΙΙ του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος Β της καταχώρισης στο Παράρτημα Ι του Νόμου σχετικά με την εν λόγω δραστική ουσία. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, προσδιορίζει κατά πόσον 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) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία ως τη μόνη δραστική ουσία, εφόσον είναι αναγκαίο, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 31 Αυγούστου 2015 το αργότερο ή

β) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία μαζί με άλλες δραστικές ουσίες, εφόσον είναι αναγκαίο, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση το αργότερο έως τις 31 Αυγούστου 2015 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανάκληση στην αντίστοιχη Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρίστηκε η σχετική ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα Ι του Νόμου, ανάλογα με το ποια ημερομηνία είναι τελευταία.

A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρισης	Ιδιαιτεροί όροι
242	Διατομίτης (Kieselgur) CAS αριθ.: 61790-53-2 CIPAC αριθ.: 647	Διατομίτης (Kieselgur)	920 ± 20 g SiO <sub>2</sub> /kg DE  Μέγιστο όριο 0,1 % σωματίδια Crystalline Silica (κρυσταλλικό πυριτικό) (με διάμετρο κάτω από 50 μm.)	2008/127/EK	01.09.2009	31.08.2019	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνο ως εντομοκτόνο και ακαρεοκτόνο.  ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του παραρτήματος VI, πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για το kieselgur (SANCO/2617/2008), και ιδίως των προσαρτημάτων I και II, όπως οριστικοποιήθηκε στο πλαίσιο της μόνιμης επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων.  Οι όροι χρήσης πρέπει να περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, μέτρα άμβλυσης του κινδύνου.

1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή αποσύρει, όταν κρίνεται αναγκαίο, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την πιο πάνω δραστική ουσία το αργότερο έως τις 28 Φεβρουαρίου 2010.

Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνεται, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος Ι του Νόμου σχετικά με την πιο πάνω δραστική ουσία, με εξαίρεση αυτούς του μέρους Β της καταχώρισης που αφορά την εν λόγω δραστική ουσία, και ότι οι κάτοχοι εγκρίσεων διαθέτουν ή έχουν πρόσβαση σε φακέλους που πληρούν τις απαιτήσεις του Παραρτήματος ΙΙ του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Ζ.

<p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες που έχουν περιληφθεί στο σύνολό τους στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 31 Αυγούστου 2009 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επαναξιολογεί το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φάκελο που ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος Β της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με την εν λόγω δραστική ουσία. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, προσδιορίζει κατά πόσον 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) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία ως τη μόνη δραστική ουσία, εφόσον είναι αναγκαίο, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 31 Αυγούστου 2015 το αργότερο ή</p> <p>β) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία μαζί με άλλες δραστικές ουσίες, εφόσον είναι αναγκαίο, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση το αργότερο έως τις 31 Αυγούστου 2015 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανάκληση στην αντίστοιχη Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρίστηκε η σχετική ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα I του Νόμου, ανάλογα με το ποια ημερομηνία είναι τελευταία.</p>							
A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρισης	Ιδιαίτεροι όροι
243	Ασβεστόλιθος CAS αριθ.: 1317-65-3 CIPAC αριθ.: δεν έχει χορηγηθεί	Μη διαθέσιμη	≥ 980 g/kg	2008/127/EK	01.09.2009	31.08.2019	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνο ως απωθητικό.  ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του παραρτήματος VI, πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για τον ασβεστόλιθο (SANCO/2618/2008), και ιδίως των προσαρτημάτων I και II, όπως οριστικοποιήθηκε στο πλαίσιο της μόνιμης επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων.  Οι όροι χρήσης πρέπει να περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, μέτρα άμβλυνσης του κινδύνου.
<p>1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή αποσύρει, όταν κρίνεται αναγκαίο, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την πιο πάνω δραστική ουσία το αργότερο έως τις 28 Φεβρουαρίου 2010. Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την πιο πάνω δραστική ουσία, με εξαίρεση αυτούς του μέρους Β της καταχώρισης που αφορά την εν λόγω δραστική ουσία, και ότι οι κάτοχοι εγκρίσεων διαθέτουν ή έχουν πρόσβαση σε φακέλους που πληρούν τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Ζ.</p>							
<p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες που έχουν περιληφθεί στο σύνολό τους στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 31 Αυγούστου 2009 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επαναξιολογεί το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φάκελο που ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος Β της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με την εν λόγω δραστική ουσία. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, προσδιορίζει κατά πόσον το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων</p>							

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

Υστερα από τη διαπίστωση αυτή, η αρμόδια αρχή:

α) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία ως τη μόνη δραστική ουσία, εφόσον είναι αναγκαίο, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 31 Αυγούστου 2015 το αργότερο ή

β) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία μαζί με άλλες δραστικές ουσίες, εφόσον είναι αναγκαίο, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση το αργότερο έως τις 31 Αυγούστου 2015 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανάκληση στην αντίστοιχη Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρίστηκε η σχετική ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα Ι του Νόμου, ανάλογα με το ποια ημερομηνία είναι τελευταία.

A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαίτεροι όροι
244	Μεθυλονουλοκετόνη  CAS αριθ.: 112-12-9 CIPAC αριθ.: δεν έχει χορηγηθεί	Undecan-2-one	≥ 975 g/kg	2008/127/EK	01.09.2009	31.08.2019	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνο ως απωθητικό.  ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του παραρτήματος VI, πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την μεθυλονουλοκετόνη (SANCO/2619/2008), και ιδίως των προσαρτημάτων I και II, όπως οριστικοποιήθηκε στο πλαίσιο της μόνιμης επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων.  Οι όροι χρήσης πρέπει να περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, μέτρα αμβλυσσης του κινδύνου.

1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή αποσύρει, όταν κρίνεται αναγκαίο, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την πιο πάνω δραστική ουσία το αργότερο έως τις 28 Φεβρουαρίου 2010.

Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την πιο πάνω δραστική ουσία, με εξαίρεση αυτούς του μέρους Β της καταχώρισης που αφορά την εν λόγω δραστική ουσία, και ότι οι κάτοχοι εγκρίσεων διαθέτουν ή έχουν πρόσβαση σε φακέλους που πληρούν 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 την πιο πάνω δραστική ουσία 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 Αυγούστου 2009 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επαναξιολογεί το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φάκελο που ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος Β της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με την εν λόγω δραστική ουσία. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, προσδιορίζει κατά πόσον 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/Α	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινωνική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαίτεροι όροι
245	Πιπέρι CAS αριθ.: δεν έχει χορηγηθεί CIPAC αριθ.: δεν έχει χορηγηθεί	Μαύρο πιπέρι	Είναι ένα σύμπλοκο μίγμα χημικών ουσιών, όπου το συστατικό πιπερίνη αντιπροσωπεύει τουλάχιστον το 4 %	2008/127/EK	01.09.2009	31.08.2019	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνο ως απωθητικό.  ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του παραρτήματος VI, πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για το πιπέρι (SANCO/2620/2008), και ιδίως των προσαρτημάτων I και II, όπως οριστικοποιήθηκε στο πλαίσιο της μόνιμης επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων.  Οι όροι χρήσης πρέπει να περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, μέτρα άμβλυνσης του κινδύνου.
<p>α) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία ως τη μόνη δραστική ουσία, εφόσον είναι αναγκαίο, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 31 Αυγούστου 2015 το αργότερο· ή</p> <p>β) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία μαζί με άλλες δραστικές ουσίες, εφόσον είναι αναγκαίο, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση το αργότερο έως τις 31 Αυγούστου 2015 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανάκληση στην αντίστοιχη Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρίστηκε η σχετική ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα I του Νόμου, ανάλογα με το ποια ημερομηνία είναι τελευταία.</p>							
<p>1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή αποσύρει, όταν κρίνεται αναγκαίο, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την πιο πάνω δραστική ουσία το αργότερο έως τις 28 Φεβρουαρίου 2010. Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την πιο πάνω δραστική ουσία, με εξαίρεση αυτούς του μέρους Β της σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Z.</p> <p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία 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 Αυγούστου 2009 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 καταχωρίσεως στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με την εν λόγω δραστική ουσία. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, προσδιορίζει κατά πόσον 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) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία ως τη μόνη δραστική ουσία, εφόσον είναι αναγκαίο, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 31 Αυγούστου 2015 το αργότερο· ή</p> <p>β) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία μαζί με άλλες δραστικές ουσίες, εφόσον είναι αναγκαίο, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση το αργότερο έως τις 31 Αυγούστου 2015 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανάκληση στην αντίστοιχη Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρίστηκε η σχετική ουσία ή ουσίες</p>							

στο Παράρτημα I του Νόμου, ανάλογα με το ποια ημερομηνία είναι τελευταία.							
A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαίτεροι όροι
246	Φυτικά έλαια/έλαιο κίτρονέλλης CAS αριθ.: 8000-29-1 CIPAC αριθ.: δεν έχει χορηγηθεί	Το έλαιο κίτρονέλλης είναι ένα σύμπλοκο μίγμα χημικών ουσιών. Τα κύρια συστατικά είναι: Κίτρονελλάλη (3,7-διμεθυλ-6-οκτανόλη). Γερανιολ ((E)-3,7-διμεθυλ-2,6-οκταδιεν-1-όλη). Κίτρονελλάλη (3,7-διμεθυλ-6-οκταν-2-όλη). Οξικό γερανυλ (3,7-οξικό διμεθυλ-6-οκτεν-λυλ).	Σημαντικές προσμίξεις: μεθυλενογόλη και μεθυλισο-ευγενόλη με μέγιστο όριο 0,1 %.	2008/127/ΕΚ	01.09.2009	31.08.2019	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνο ως ζιζανιοκτόνο.  ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του παραρτήματος VI, πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για το έλαιο κίτρονέλλης (SANCO/2621/2008), και ιδίως των προσαρτημάτων I και II, όπως οριστικοποιήθηκε στο πλαίσιο της μόνιμης επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων.  Οι όροι χρήσης πρέπει να περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, μέτρα άμβλυνσης του κινδύνου.
	<p>1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή αποσύρει, όταν κρίνεται αναγκαίο, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την πιο πάνω δραστική ουσία το αργότερο έως τις 28 Φεβρουαρίου 2010. Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την πιο πάνω δραστική ουσία, με εξαίρεση αυτούς του μέρους Β της καταχώρισης που αφορά την εν λόγω δραστική ουσία, και ότι οι κάτοχοι εγκρίσεων διαθέτουν ή έχουν πρόσβαση σε φακέλους που πληρούν τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Z.</p> <p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία 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 Αυγούστου 2009 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επαναξιολογεί το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φάκελο που ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος Β της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με την εν λόγω δραστική ουσία. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, προσδιορίζει κατά πόσον το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του εδαφίου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου.</p> <p>Ύστερα από τη διαπίστωση αυτή, η αρμόδια αρχή:</p> <p>α) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία ως τη μόνη δραστική ουσία, εφόσον είναι αναγκαίο, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 31 Αυγούστου 2015 το αργότερο ή</p> <p>β) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία μαζί με άλλες δραστικές ουσίες, εφόσον είναι αναγκαίο, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση το αργότερο έως τις 31 Αυγούστου 2015 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, ανάλογα με το ποια ημερομηνία είναι τελευταία.</p>						
A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαίτεροι όροι

247	<p>Φυτικά έλαια/έλαιο γαρύφαλλου</p> <p>CAS αριθ.: 94961-50-2 (έλαιο γαρύφαλλου)</p> <p>97-53-0 (ευγενόλη- κύριο συστατικό)</p> <p>CIPAC αριθ.: δεν έχει χορηγηθεί</p>	<p>Το έλαιο γαρύφαλλου είναι ένα σύμπλοκο μίγμα χημικών ουσιών.</p> <p>Το κύριο συστατικό είναι η ευγενόλη.</p>	≥ 800 g/kg	2008/127/ΕΚ	01.09.2009	31.08.2019	<p>ΜΕΡΟΣ Α</p> <p>Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνο ως μυκητοκτόνο και βακτηριοκτόνο.</p> <p>ΜΕΡΟΣ Β</p> <p>Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του παραρτήματος VI, πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για το έλαιο γαρύφαλλου (SANCO/2622/2008), και ιδίως των προσαρτημάτων I και II, όπως οριστικοποιήθηκε στο πλαίσιο της μόνιμης επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων.</p> <p>Οι όροι χρήσης πρέπει να περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, μέτρα άμβλυσης του κινδύνου.</p>
<p>1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή αποσύρει, όταν κρίνεται αναγκαίο, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την πιο πάνω δραστική ουσία το αργότερο έως τις 28 Φεβρουαρίου 2010.</p> <p>Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την πιο πάνω δραστική ουσία, με εξαίρεση αυτούς του μέρους Β της καταχώρισης που αφορά την εν λόγω δραστική ουσία, και ότι οι κάτοχοι εγκρίσεων διαθέτουν ή έχουν προσβάσει σε φακέλους που πληρούν τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Ζ.</p>							
<p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία είτε ως μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες που έχουν περιληφθεί στο σύνολο τους στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 31 Αυγούστου 2009 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επαναξιολογεί το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φάκελο που ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος Β της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με την εν λόγω δραστική ουσία. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, προσδιορίζει κατά πόσον 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) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία ως τη μόνη δραστική ουσία, εφόσον είναι αναγκαίο, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 31 Αυγούστου 2015 το αργότερο ή</p>							
<p>β) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία μαζί με άλλες δραστικές ουσίες, εφόσον είναι αναγκαίο, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση το αργότερο έως τις 31 Αυγούστου 2015 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανάκληση στην αντιστοιχία Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρίστηκε η σχετική ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα I του Νόμου, ανάλογα με το ποια ημερομηνία είναι τελευταία.</p>							
A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρισης	Ιδιαίτεροι όροι
248	Φυτικά έλαια / κραμβέλαιο	Κραμβέλαιο	Το κραμβέλαιο είναι ένα σύμπλοκο	2008/127/ΕΚ	01.09.2009	31.08.2019	ΜΕΡΟΣ Α <p>Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνο ως εντομοκτόνο και</p>

CAS αριθ.: 8002-13-9 CIPAC αριθ.: δεν έχει χορηγηθεί	μίγμα λιπαρών οξέων				<p>σκαρεοκτόνο.</p> <p><b>ΜΕΡΟΣ Β</b></p> <p>Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του παραρτήματος VI, πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για το κραιβέλλαιο (SANCO/2623/2008), και ιδίως των προσαρτημάτων I και II, όπως οριστικοποιήθηκε στο πλαίσιο της μόνιμης επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων.</p> <p>Οι όροι χρήσης πρέπει να περιλαμβάνουν, μετά από έγκριση του κινδύνου.</p>	
<p>1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή αποσύρει, όταν κρίνεται αναγκαίο, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την πιο πάνω δραστική ουσία το αργότερο έως τις 28 Φεβρουαρίου 2010.</p> <p>Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνεται, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την πιο πάνω δραστική ουσία, με εξαίρεση αυτούς του μέρους Β της καταχώρισης που αφορά την εν λόγω δραστική ουσία, και ότι οι κάτοχοι εγκρίσεων διαθέτουν ή έχουν πρόσβαση σε φακέλους που πληρούν τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Z.</p> <p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία 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 Αυγούστου 2009 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επαναξιολογεί το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φάκελο που ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος Β της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με την εν λόγω δραστική ουσία. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, προσδιορίζει κατά πόσον το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του εδαφίου (1) του άρθρου 6A του Νόμου.</p> <p>Ύστερα από τη διαπίστωση αυτή, η αρμόδια αρχή:</p> <p>α) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία ως τη μόνη δραστική ουσία, εφόσον είναι αναγκαίο, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 31 Αυγούστου 2015 το αργότερο· ή</p> <p>β) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία μαζί με άλλες δραστικές ουσίες, εφόσον είναι αναγκαίο, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση το αργότερο έως τις 31 Αυγούστου 2015 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανάκληση στην αντίστοιχη Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρίστηκε η σχετική ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα I του Νόμου, ανάλογα με το ποια ημερομηνία είναι τελευταία.</p>						
A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρισης	Ιδιαίτεροι όροι
249	Φυτικά έλαια/έλαια δύσμου	Έλαιο δύσμου	2008/127/EK	01.09.2009	31.08.2019	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνο ως ρυθμιστής της ανάπτυξης φυτών.
	CAS αριθ.: 8008-79-5 CIPAC αριθ.: δεν έχει χορηγηθεί					ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενιαίων

									αρχών του παραρτήματος VI, πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για το έλαιο δούσμου (SANCO/2624/2008), και ιδίως των προσαρτημάτων I και II, όπως οριστικοποιήθηκε στο πλαίσιο της μόνιμης επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων.  Οι όροι χρήσης πρέπει να περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, μέτρα άμβλυνσης του κινδύνου.
									1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή αποσύρει, όταν κρίνεται αναγκαίο, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την πιο πάνω δραστική ουσία το αργότερο έως τις 28 Φεβρουαρίου 2010. Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την πιο πάνω δραστική ουσία, με εξαίρεση αυτούς του μέρους Β της καταχώρισης που αφορά την εν λόγω δραστική ουσία, και ότι οι κάτοχοι εγκρίσεων διαθέτουν ή έχουν πρόσβαση σε φακέλους που πληρούν τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Z.
									2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες που έχουν περιληφθεί στο σύνολό τους στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 31 Αυγούστου 2009 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 την εν λόγω δραστική ουσία. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, προσδιορίζει κατά πόσον 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) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία ως τη μόνη δραστική ουσία, εφόσον είναι αναγκαίο, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 31 Αυγούστου 2015 το αργότερο ή
									β) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία μαζί με άλλες δραστικές ουσίες, εφόσον είναι αναγκαίο, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση το αργότερο έως τις 31 Αυγούστου 2015 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανάκληση στην αντίστοιχη Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρίστηκε η σχετική ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα I του Νόμου, ανάλογα με το ποια ημερομηνία είναι τελευταία.
A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρισης	Ιδιαίτεροι όροι		
250	Όξινο ανθρακικό κάλιο CAS αριθ.: 298-14-6 CIPAC αριθ.: δεν έχει χορηγηθεί	Όξινο ανθρακικό κάλιο	≥ 99,5 %	2008/127/ΕΚ	01.09.2009	31.08.2019	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνο ως μυκητοκτόνο.  ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του παραρτήματος VI, πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για το όξινο ανθρακικό κάλιο		





							υγεία των ζώων.
							Οι όροι χρήσης πρέπει να περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, μέτρα άμβλυωσης του κινδύνου.
<p>1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή αποσύρει, όταν κρίνεται αναγκαίο, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την πιο πάνω δραστική ουσία το αργότερο έως τις 28 Φεβρουαρίου 2010.</p> <p>Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνεται, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος Ι του Νόμου σχετικά με την πιο πάνω δραστική ουσία, με εξαίρεση αυτούς του μέρους Β της καταχώρισης που αφορά την εν λόγω δραστική ουσία, και ότι οι κάτοχοι εγκρίσεων διαθέτουν ή έχουν πρόσβαση σε φακέλους που πληρούν τις απαιτήσεις του Παραρτήματος ΙΙ του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Ζ.</p> <p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία είτε ως μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες που έχουν περιληφθεί στο σύνολό τους στο Παράρτημα Ι του Νόμου έως τις 31 Αυγούστου 2009 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επαναξιολογεί το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα ΙV του Νόμου, με βάση φάκελο που ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος ΙΙΙ του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος Β της καταχώρισης στο Παράρτημα Ι του Νόμου σχετικά με την εν λόγω δραστική ουσία. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, προσδιορίζει κατά πόσον το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (Β), (Υ), (Φ) και (Ε) του εδαφίου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου.</p> <p>Υστερα από τη διαπίστωση αυτή, η αρμόδια αρχή:</p> <p>α) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία ως τη μόνη δραστική ουσία, εφόσον είναι αναγκαίο, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 31 Αυγούστου 2015 το αργότερο ή</p> <p>β) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία μαζί με άλλες δραστικές ουσίες, εφόσον είναι αναγκαίο, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση το αργότερο έως τις 31 Αυγούστου 2015 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανάκληση στην αντίστοιχη Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρίστηκε η σχετική ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα Ι του Νόμου, ανάλογα με το ποια ημερομηνία είναι τελευταία.</p>							
A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Όνομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρισης	Ιδιαίτεροι όροι
252	Πυρεθρίνες CAS αριθ.: (Α) και (Β): Πυρεθρίνες: 8003-34-7  Εκχύλισμα Α: εκχύλισμα Chrysanthemum cinerariaefolium: 89997-63- Πυρεθρίνη 1: CAS 121-21- Πυρεθρίνη 2: CAS 121-29- Κινερίνη 1: CAS 25402-06- Κινερίνη 2: CAS 121-20-0	Οι πυρεθρίνες είναι ένα σύμπλοκο μίγμα χημικών ουσιών.	Εκχύλισμα Α: ≥ 500 g/kg πυρεθρίνες  Εκχύλισμα Β: ≥ 480 g/kg πυρεθρίνες	2008/127/ΕΚ	01.09.2009	31.08.2019	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνο ως εντομοκτόνο..  ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του παραρτήματος VI, πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για τις πυρεθρίνες (SANCO/2627/2008), και ιδίως των προσαρτημάτων Ι και ΙΙ, όπως οριστικοποιήθηκε στο πλαίσιο της μόνιμης επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων.  Οι όροι χρήσης πρέπει να περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, μέτρα άμβλυωσης

του κινδύνου.									
ισμολίνη 1: CAS 4466-14-2									
ισμολίνη 2: CAS 1172-63-4									
Εχχύλισμα Β: Πυρεθρίνη 1: CAS 121-21-1									
Πυρεθρίνη 2: CAS 121-29-9									
Κινερίνη 1: CAS 25402-06-0									
Κινερίνη 2: CAS 121-20-0									
ισμολίνη 1: CAS 4466-14-2									
ισμολίνη 2: CAS 1172-63-4									
CIPAC αριθ. 32									
<p>1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή αποσύρει, όταν κρίνεται αναγκαίο, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την πιο πάνω δραστική ουσία το αργότερο έως τις 28 Φεβρουαρίου 2010.</p> <p>Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την πιο πάνω δραστική ουσία, με εξαίρεση αυτούς του μέρους Β της καταχώρισης που αφορά την εν λόγω δραστική ουσία, και ότι οι κάτοχοι εγκρίσεων διαθέτουν ή έχουν προσβάσει σε φακέλους που πληρούν τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Ζ.</p> <p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία είτε με μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες που έχουν περιληφθεί στο σύνολό τους στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 31 Αυγούστου 2009 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επανεξιολογεί το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φάκελο που ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος Β της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με την εν λόγω δραστική ουσία. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, προσδιορίζει κατά πόσον 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) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία ως τη μόνη δραστική ουσία, εφόσον είναι αναγκαίο, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 31 Αυγούστου 2015 το αργότερο ή</p> <p>β) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία μαζί με άλλες δραστικές ουσίες, εφόσον είναι αναγκαίο, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση το αργότερο έως τις 31 Αυγούστου 2015 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανάκληση στην αντίστοιχη Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρίστηκε η σχετική ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα I του Νόμου, ανάλογα με το ποια ημερομηνία είναι τελευταία.</p>									
A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρισης	Ιδιαίτεροι όροι		
253	Χαλαζική άμμος CAS αριθ.: 14808-60-7 CIPAC αριθ.: δεν έχει χορηγηθεί	Χαλαζίας, Διοξείδιο του πυριτίου, SiO <sub>2</sub>	≥ 915 g/kg Μέγιστο όριο 0,1 % σωματίδια Crystalline Silica	2008/127/ΕΚ	01.09.2009	31.08.2019	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνο ως απωθητικό.  ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του παραρτήματος VI,		



										ανασκόπησης για το ιχθυέλαιο (SANCO/2629/2008), και ιδίως των προσαρτημάτων I και II, όπως οριστικοποιήθηκε στο πλαίσιο της μόνιμης επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων.  Οι όροι χρήσης πρέπει να περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, μέτρα άμβλυσης του κινδύνου.
										1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή απουσιάζει, όταν κρίνεται αναγκαίο, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την πιο πάνω δραστική ουσία το αργότερο έως τις 28 Φεβρουαρίου 2010. Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την πιο πάνω δραστική ουσία, με εξαίρεση αυτού του μέρους Β της καταχώρισης που αφορά την εν λόγω δραστική ουσία, και ότι οι κάτοχοι εγκρίσεων διαθέτουν ή έχουν πρόσβαση σε φακέλους που πληρούν 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 την πιο πάνω δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες που έχουν περιληφθεί στο σύνολό τους στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 31 Αυγούστου 2009 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επαναξιολογεί το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φάκελο που ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος Β της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με την εν λόγω δραστική ουσία. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, προσδιορίζει κατά πόσον 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) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία ως τη μόνη δραστική ουσία, εφόσον είναι αναγκαίο, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 31 Αυγούστου 2015 το αργότερο ή
										β) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία μαζί με άλλες δραστικές ουσίες, εφόσον είναι αναγκαίο, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση το αργότερο έως τις 31 Αυγούστου 2015 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανάκληση στην αντίστοιχη Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρίστηκε η σχετική ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα I του Νόμου, ανάλογα με το ποια ημερομηνία είναι τελευταία.
A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Όνομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρισης	Ιδιαίτεροι όροι			
255	Απωθητικά (λόγω οσμής) ζωικής ή φυτικής προέλευσης/λίπος προβάτου  CAS αριθ.: 98999-15-6  CIPAC αριθ.: δεν έχει χορηγηθεί	Λίπος προβάτου	Καθαρό λίπος προβάτου που περιέχει 0,18 % w/ w/ νερό κατά το μέγιστο.	2008/127/EK	01.09.2009	31.08.2019	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνο ως απωθητικό. Το λίπος προβάτου πρέπει να συμμορφώνεται προς τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1774/2002.  ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του παραρτήματος VI, πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για το λίπος προβάτου (SANCO/2630/2008),			

									και ιδίως των προσαρτημάτων I και II, όπως οριστικοποιήθηκε στο πλαίσιο της μόνιμης επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων.
									Οι όροι χρήσης πρέπει να περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, μέτρα άμβλυσης του κινδύνου.
									1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή αποσύρει, όταν κρίνεται αναγκαίο, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την πιο πάνω δραστική ουσία το αργότερο έως τις 28 Φεβρουαρίου 2010. Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την πιο πάνω δραστική ουσία, με εξαίρεση αυτούς του μέρους Β της καταχώρισης που αφορά την εν λόγω δραστική ουσία, και ότι οι κάτοχοι εγκρίσεων διαθέτουν ή έχουν πρόσβαση σε φακέλους που πληρούν 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 την πιο πάνω δραστική ουσία 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 Αυγούστου 2009 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επαναξιολογεί το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φάκελο που ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος Β της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με την εν λόγω δραστική ουσία. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, προσδιορίζει κατά πόσον 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) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία ως τη μόνη δραστική ουσία, εφόσον είναι αναγκαίο, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 31 Αυγούστου 2015 το αργότερο ή
									β) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία μαζί με άλλες δραστικές ουσίες, εφόσον είναι αναγκαίο, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση το αργότερο έως τις 31 Αυγούστου 2015 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανάκληση στην αντίστοιχη Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρίστηκε η σχετική ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα I του Νόμου, ανάλογα με το ποια ημερομηνία είναι τελευταία.
A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρισης	Ιδιαίτεροι όροι		
256	Απωθητικά (λόγω οσμής) ζωικής ή φυτικής προέλευσης/ακατέργαστο ταλλέλαιο	Ακατέργαστο ταλλέλαιο	Το ακατέργαστο ταλλέλαιο είναι ένα σύμπλοκο μίγμα ρητίνης πεύκου και λιπαρών οξέων	2008/127/ΕΚ	01.09.2009	31.08.2019	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνο ως απωθητικό.  ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του παραρτήματος VI, πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για το ακατέργαστο ταλλέλαιο (SANCO/2631/2008), και ιδίως των προσαρτημάτων I και II, όπως οριστικοποιήθηκε στο πλαίσιο της μόνιμης επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την		

							υγεία των ζώων. Οι όροι χρήσης πρέπει να περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, μέτρα άμβλυωσης του κινδύνου.
							1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή αποσύρει, όταν κρίνεται αναγκαίο, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την πιο πάνω δραστική ουσία το αργότερο έως τις 28 Φεβρουαρίου 2010. Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την πιο πάνω δραστική ουσία, με εξαίρεση αυτούς του μέρους Β της Καταχώρισης που αφορά την εν λόγω δραστική ουσία, και ότι οι κάτοχοι εγκρίσεων διαθέτουν ή έχουν πρόσβαση σε φακέλους που πληρούν 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 την πιο πάνω δραστική ουσία 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 Αυγούστου 2009 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επαναξιολογεί το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φάκελο που ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος Β της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με την εν λόγω δραστική ουσία. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, προσδιορίζει κατά πόσον 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) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία ως τη μόνη δραστική ουσία, εφόσον είναι αναγκαίο, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 31 Αυγούστου 2015 το αργότερο· ή β) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία μαζί με άλλες δραστικές ουσίες, εφόσον είναι αναγκαίο, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση το αργότερο έως τις 31 Αυγούστου 2015 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανάκληση στην αντίστοιχη Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρίστηκε η σχετική ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα I του Νόμου, ανάλογα με το ποια ημερομηνία είναι τελευταία.
A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Όνομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρισης	Ιδιαίτεροι όροι
257	Απωθητικά (λόγω οσμής) ζωικής ή φυτικής προέλευσης/πίσσα ταλλέλαιου CAS αριθ.: 8016-81-7 CIPAC αριθ.: δεν έχει χορηγηθεί	Πίσσα ταλλέλαιου	Σύνμπλοκο μίγμα εστέρων λιπαρών οξέων, ρητίνης και μικρών ποσοτήτων διμερών και τριμερών ρητηνικών και λιπαρών οξέων	2008/127/EK	01.09.2009	31.08.2019	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνο ως απωθητικό. ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του παραρτήματος VI, πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την πίσσα ταλλέλαιου (SANCO/2632/2008), και ιδίως των προσαρτημάτων I και II, όπως οριστικοποιήθηκε στο πλαίσιο της μόνιμης επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων. Οι όροι χρήσης πρέπει να περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, μέτρα άμβλυωσης

1.	Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή αποσύρει, όταν κρίνεται αναγκαίο, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την πιο πάνω δραστική ουσία το αργότερο έως τις 28 Φεβρουαρίου 2010.									
2.	Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία είτε ως μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες που έχουν περιληφθεί στο σύνολό τους στο Παράρτημα Ι του Νόμου έως τις 31 Αυγούστου 2009 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επαναξιολογεί το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα ΙV του Νόμου, με βάση φάκελο που ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος ΙΙΙ του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος Β της καταχώρισης στο Παράρτημα Ι του Νόμου σχετικά με την εν λόγω δραστική ουσία. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, προσδιορίζει κατά ποσόν 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)	στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία ως τη μόνη δραστική ουσία, εφόσον είναι αναγκαίο, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 31 Αυγούστου 2015 το αργότερο ή									
β)	στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία μαζί με άλλες δραστικές ουσίες, εφόσον είναι αναγκαίο, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση το αργότερο έως τις 31 Αυγούστου 2015 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανάκληση στην αντίστοιχη Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρίστηκε η σχετική ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα Ι του Νόμου, ανάλογα με το ποια ημερομηνία είναι τελευταία.									
Α/Α	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Όνομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρισης	Ιδιαίτεροι όροι			
258	Εκχύλισμα θαλάσσιων φυκιών (πρώην εκχύλισμα θαλάσσιων φυκιών και φυτών)	Εκχύλισμα θαλάσσιων φυκιών	Το εκχύλισμα θαλάσσιων φυκιών είναι ένα σύμπλοκο μίγμα. Τα κύρια συστατικά είναι: μανιτόλη, φυκοειδάνες και αργινικά. Έκθεση ανασκόπησης SANCO/ 2634/2008	2008/127/EK	01.09.2009	31.08.2019	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνο ως ρυθμιστής της ανάπτυξης φυτών.  ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του παραρτήματος VI, πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για το εκχύλισμα θαλάσσιων φυκιών (SANCO/2634/2008), και ιδίως των προσαρτημάτων I και II, όπως οριστικοποιήθηκε στο πλαίσιο της μόνιμης επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων.		Οι όροι χρήσης πρέπει να περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, μέτρα άμβλυσης του κινδύνου.	
1.	Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή αποσύρει, όταν κρίνεται αναγκαίο, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την πιο πάνω δραστική ουσία το αργότερο έως τις 28 Φεβρουαρίου 2010.									



Α/Α	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινωνική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαίτεροι όροι
259	Υποχλωριώδες νάτριο CAS αριθ.: 1344-00-9 CIPAC αριθ.: δεν έχει χορηγηθεί	Πυριτικό αργιλιονάτριο: Na <sub>2</sub> [(AlO <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> (SiO <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> ] * zH <sub>2</sub> O	1 000 g/kg	2008/127/ΕΚ	01.09.2009	31.08.2019	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνο ως απωθητικό.  ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του παραρτήματος VI, πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για το πυριτικό αργιλιονάτριο (SANCO/2635/2008), και ιδίως των προσαρτημάτων I και II, όπως οριστικοποιήθηκε στο πλαίσιο της μόνιμης επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων.  Οι όροι χρήσης πρέπει να περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, μέτρα άμβλυλυνσης του κινδύνου.
<p>τις 28 Φεβρουαρίου 2010.</p> <p>Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνεται, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την πιο πάνω δραστική ουσία, με εξαίρεση αυτούς του μέρους Β της καταχώρισης που αφορά την εν λόγω δραστική ουσία, και ότι οι κάτοχοι εγκρίσεων διαθέτουν ή έχουν πρόσβαση σε φακέλους που πληρούν 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 την πιο πάνω δραστική ουσία 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 Αυγούστου 2009 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επαναξιολογεί το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φάκελο που ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος Β της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με την εν λόγω δραστική ουσία. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, προσδιορίζει κατά πόσον το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του εδαφίου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου.</p> <p>Ύστερα από τη διαπίστωση αυτή, η αρμόδια αρχή:</p> <p>α) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία ως τη μόνη δραστική ουσία, εφόσον είναι αναγκαίο, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκρισή έως τις 31 Αυγούστου 2015 το αργότερο ή</p> <p>β) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία μαζί με άλλες δραστικές ουσίες, εφόσον είναι αναγκαίο, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκρισή το αργότερο έως τις 31 Αυγούστου 2015 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανάκληση στην αντίστοιχη Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρίστηκε η σχετική ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα I του Νόμου, ανάλογα με το ποια ημερομηνία είναι τελευταία.</p>							
<p>1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή αποσύρει, όταν κρίνεται αναγκαίο, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την πιο πάνω δραστική ουσία το αργότερο έως τις 28 Φεβρουαρίου 2010.</p> <p>Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνεται, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την πιο πάνω δραστική ουσία, με εξαίρεση αυτούς του μέρους Β της καταχώρισης που αφορά την εν λόγω δραστική ουσία, και ότι οι κάτοχοι εγκρίσεων διαθέτουν ή έχουν πρόσβαση σε φακέλους που πληρούν 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 την πιο πάνω δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες που έχουν περιληφθεί στο σύνολό τους στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 31 Αυγούστου 2009 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 την εν λόγω δραστική ουσία. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, προσδιορίζει κατά πόσον 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) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία ως τη μόνη δραστική ουσία, εφόσον είναι αναγκαίο, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 31 Αυγούστου 2015 το αργότερο ή

β) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία μαζί με άλλες δραστικές ουσίες, εφόσον είναι αναγκαίο, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση το αργότερο έως τις 31 Αυγούστου 2015 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανάκληση στην αντίστοιχη Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρίστηκε η σχετική ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα I του Νόμου, ανάλογα με το ποια ημερομηνία είναι τελευταία.

A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρισης	Ιδιαίτεροι όροι
260	Υποχλωριώδες νάτριο CAS αριθ.: 1344-00-9 CIPAC αριθ.: δεν έχει χορηγηθεί	Υποχλωριώδες νάτριο	10 % (w/w) εκφρασμένο ως χλωρίνη	2008/127/EK	01.09.2009	31.08.2019	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνο ως απολυμαντικό.  ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του παραρτήματος VI, πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για το υποχλωριώδες νάτριο (SANCO/2988/2008), και ιδίως των προσαρτημάτων I και II, όπως οριστικοποιήθηκε στο πλαίσιο της μόνιμης επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων.  Οι όροι χρήσης πρέπει να περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, μέτρα άμβλυσης του κινδύνου.

1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή αποσύρει, όταν κρίνεται αναγκαίο, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την πιο πάνω δραστική ουσία το αργότερο έως τις 28 Φεβρουαρίου 2010.

Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την πιο πάνω δραστική ουσία, με εξαίρεση αυτούς του μέρους Β της καταχώρισης που αφορά την εν λόγω δραστική ουσία, και ότι οι κάτοχοι εγκρίσεων διαθέτουν ή έχουν πρόσβαση σε φακέλους που πληρούν 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 την πιο πάνω δραστική ουσία είτε μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες που έχουν περιληφθεί στο σύνολό τους στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 31 Αυγούστου 2009 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 την εν λόγω δραστική ουσία. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, προσδιορίζει κατά πόσον το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του εδαφίου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου.

Ύστερα από τη διαπίστωση αυτή, η αρμόδια αρχή:

α) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία ως τη μόνη δραστική ουσία, εφόσον είναι αναγκαίο, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 31 Αυγούστου 2015 το αργότερο ή

β) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία μαζί με άλλες δραστικές ουσίες, εφόσον είναι αναγκαίο, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση το αργότερο έως τις 31 Αυγούστου 2015 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανάκληση στην αντίστοιχη Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρίστηκε η σχετική ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα I του Νόμου, ανάλογα με το ποια ημερομηνία είναι τελευταία.

A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρισης	Ιδιαίτεροι όροι
261	Φερομόνες λεπιδόπτερων ευθείας αλυσίδας οξικό (E)-5-δεκεν-1-ύλιο CAS αριθ.: 38421-90-8 CIPAC αριθ.: δεν έχει χορηγηθεί οξικό (E)-8-δωδεκεν-1-ύλιο CAS αριθ.: 38363-29-0 CIPAC αριθ.: δεν έχει χορηγηθεί οξικό (E/Z)-8-δωδεκεν-1-ύλιο CAS αριθ.: μη διαθέσιμος CIPAC αριθ.: μη διαθέσιμος οξικό (Z)-8-δωδεκεν-1-ύλιο CAS αριθ.: 28079-04-1 CIPAC αριθ.: δεν έχει χορηγηθεί οξικό (Z)-9-δωδεκεν-1-ύλιο CAS αριθ.: 16974-11-1 CIPAC αριθ.: 422 οξικό (E,Z)-7,9-δωδεκαδιεν-1-ύλιο CAS αριθ.: 54364-62-4	Ομάδα οξικών:  οξικό (E)-5-δεκεν-1-ύλιο  οξικό (E)-8-δωδεκεν-1-ύλιο  οξικό (E/Z)-8-δωδεκεν-1-ύλιο ως ξεχωριστά ισομερή  οξικό (Z)-8-δωδεκεν-1-ύλιο  οξικό (Z)-9-δωδεκεν-1-ύλιο  οξικό (E,Z)-7,9-δωδεκαδιεν-1-ύλιο	Έκθεση ανασκόπησης (SANCO/2633/2008)	2008/127/EK	01.09.2009	31.08.2019	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιούνται μόνο ως προσελευκυστικά.  ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του παραρτήματος VI, πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για τις φερομόνες λεπιδόπτερων ευθείας αλυσίδας (SANCO/2633/2008), και ιδίως των προσαρτημάτων I και II, όπως οριστικοποιήθηκε στο πλαίσιο της μόνιμης επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων.  Οι όροι χρήσης πρέπει να περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, μέτρα άμβλυσης του κινδύνου.

	<p>CIPAC αριθ.: δεν έχει χορηγηθεί</p> <p>οξικό (E)-11-τετραδεκεν-1-ύλιο CAS αριθ.: 33189-72-9 CIPAC αριθ.: δεν έχει χορηγηθεί</p> <p>οξικό (Z)-9-τετραδεκεν-1-ύλιο CAS αριθ.: 16725-53-4 CIPAC αριθ.: δεν έχει χορηγηθεί</p> <p>οξικό (Z)-11-τετραδεκεν-1-ύλιο CAS αριθ.: 20711-10-8 CIPAC αριθ.: δεν έχει χορηγηθεί</p> <p>οξικό (Z, E)-9, 12-τετραδεκαδιεν-1-ύλιο CAS αριθ.: 31654-77-0 CIPAC αριθ.: δεν έχει χορηγηθεί</p> <p>οξικό Z-11-εξασδεκεν-1-ύλιο CAS αριθ.: 34010-21-4 CIPAC αριθ.: δεν έχει χορηγηθεί</p> <p>οξικό (Z, E)-7, 11-εξασδεκαδιεν-1-ύλιο CAS αριθ.: 51606-94-4 CIPAC αριθ.: δεν έχει χορηγηθεί</p> <p>οξικό (E, Z)-2, 13-οκταδεκαδιεν-1-ύλιο. CAS αριθ.: 86252-65-5 CIPAC αριθ.: δεν έχει χορηγηθεί</p> <p>Ομάδα αλκοολών: (E)-5-δεκεν-1-όλη CAS αριθ.: 56578-18-8</p>	<p>οξικό (E)-11-τετραδεκεν-1-ύλιο</p> <p>οξικό (Z)-9-τετραδεκεν-1-ύλιο</p> <p>οξικό (Z)-11-τετραδεκεν-1-ύλιο</p> <p>οξικό (Z, E)-9, 12-τετραδεκαδιεν-1-ύλιο</p> <p>οξικό Z-11-εξασδεκεν-1-ύλιο</p> <p>οξικό Z, E)-7, 11-εξασδεκαδιεν-1-ύλιο</p> <p>οξικό (E, Z)-2, 13-οκταδεκαδιεν-1-ύλιο.</p> <p>Ομάδα αλκοολών: (E)-5-δεκεν-1-όλη</p>				
--	---	---	--	--	--	--

<p>CIPAC αριθ.: δεν έχει χορηγηθεί</p> <p>(Z)-8-δωδεκεν-1-όλη CAS αριθ.: 40642-40-8 CIPAC αριθ.: δεν έχει χορηγηθεί</p> <p>(E,E)-8,10-δωδεκαδιεν-1-όλη CAS αριθ.: 33956-49-9 CIPAC αριθ.: δεν έχει χορηγηθεί</p> <p>τετραδεκαν-1-όλη CAS αριθ.: 112-72-1 CIPAC αριθ.: δεν έχει χορηγηθεί</p> <p>(Z)-11-εξασκεν-1-όλη CAS αριθ.: 56683-54-6 CIPAC αριθ.: δεν έχει χορηγηθεί</p> <p>Ομάδα αλδεϋδων:</p> <p>(Z)-7-τετραδεκενάλη CAS αριθ.: 65128-96-3 CIPAC αριθ.: δεν έχει χορηγηθεί</p> <p>(Z)-9-εξασκενάλη CAS αριθ.: 56219-04-6 CIPAC αριθ.: δεν έχει χορηγηθεί</p> <p>(Z)-11-εξασκενάλη CAS αριθ.: 53939-28-9 CIPAC αριθ.: δεν έχει χορηγηθεί</p> <p>(Z)-13-οκταδεκενάλη CAS αριθ.: 58594-45-9 CIPAC αριθ.: δεν έχει χορηγηθεί</p> <p>Οξικά μείγματα:</p>	<p>(Z)-8-δωδεκεν-1-όλη</p> <p>(E,E)-8,10-δωδεκαδιεν-1-όλη</p> <p>τετραδεκαν-1-όλη</p> <p>(Z)-11-εξασκεν-1-όλη</p> <p>Ομάδα αλδεϋδων:</p> <p>(Z)-7-τετραδεκενάλη</p> <p>(Z)-9-εξασκενάλη</p> <p>(Z)-11-εξασκενάλη</p> <p>(Z)-13-οκταδεκενάλη</p> <p>Οξικά μείγματα:</p>			
---	--	--	--	--

<p>i) οξικό (Z)-8-δωδεκεν-1-ύλιο CAS αριθ.: 28079-04-1 CIPAC αριθ.: δεν έχει χορηγηθεί</p> <p>και ii) Οξικό δωδεκύλιο CAS αριθ.: 112-66-3 CIPAC αριθ.: δεν έχει χορηγηθεί</p>	<p>i) οξικό (Z)-8-δωδεκεν-1-ύλιο και ii) Οξικό δωδεκύλιο</p>	<p>i) οξικό (Z)-9-δωδεκεν-1-ύλιο CAS αριθ.: 16974-11-1 CIPAC αριθ.: 422</p> <p>και ii) Οξικό δωδεκύλιο CAS αριθ.: 112-66-3 CIPAC αριθ.: 422;</p>	<p>i) οξικό (Z)-9-δωδεκεν-1-ύλιο και ii) Οξικό δωδεκύλιο</p>	<p>i) οξικό (E,Z)-7,9-δωδεκαδιεν-1-ύλιο, και ii) οξικό (E,E)-7,9-δωδεκαδιεν-1-ύλιο</p>	<p>i) οξικό (E,Z)-7,9-δωδεκαδιεν-1-ύλιο, και ii) οξικό (E,E)-7,9-δωδεκαδιεν-1-ύλιο</p>	<p>i) οξικό (Z,Z)-7,11-εξασεκαδιεν-1-ύλιο και ii) οξικό (Z,E)-7,11-εξασεκαδιεν-1-ύλιο</p> <p>Μείγματα αλδεύδων: i) (Z)-9-εξασεκαδιεν-1-ύλιο και ii) οξικό (Z,E)-7,11-εξασεκαδιεν-1-ύλιο CAS αριθ.: i) 53042-79-8 CAS αριθ.: ii) 52207-99-5 CIPAC αριθ.: ii) 51606-94-4 CIPAC αριθ.: δεν έχει χορηγηθεί</p> <p>Μείγματα αλδεύδων: i) (Z)-9-εξασεκαδιεν-1-ύλιο</p>
---	--	--	--	--	--	--

<p>CAS αριθ.: 56219-04-6 CIPAC αριθ.: δεν έχει χορηγηθεί και ii) (Z)-11-εξαδεκενάλη CAS αριθ.: 53939-28-9 CIPAC: δεν έχει χορηγηθεί και iii) (Z)-13-οκταδεκενάλη CAS αριθ.: 58594-45-9 CIPAC αριθ.: δεν έχει χορηγηθεί</p>	<p>και ii) (Z)-11-εξαδεκενάλη  και iii) (Z)-13-οκταδεκενάλη</p>			
<p><u>Αναμειξείς μινυμάτων:</u> i) οξικό (E)-5-δεκεν-1-ύλιο CAS αριθ.: 38421-90-8 CIPAC αριθ.: δεν έχει χορηγηθεί και ii) (E)-5-δεκεν-1-όλη CAS αριθ.: 56578-18-8 CIPAC αριθ.: δεν έχει χορηγηθεί</p>	<p><u>Αναμειξείς μινυμάτων:</u> i) οξικό (E)-5-δεκεν-1-ύλιο  και ii) (E)-5-δεκεν-1-όλη</p>			
<p>i) οξικό (E/Z)-8-δωδεκεν-1-ύλιο CAS αριθ.: ως ξεχωριστά ισομερή CIPAC αριθ.: δεν έχει χορηγηθεί και ii) οξικό (E)-8-δωδεκεν-1-ύλιο CAS αριθ.: (E)38363-29-0 CIPAC αριθ.: δεν έχει χορηγηθεί και iii) οξικό (Z)-8-δωδεκεν-1-ύλιο CAS αριθ.: (Z)28079-04-1 CIPAC αριθ.: δεν έχει χορηγηθεί και ii) (Z)-8-δωδεκεν-1-όλη CAS αριθ.: ii) 40642-40-8 CIPAC αριθ.: δεν έχει</p>	<p>i) οξικό (E/Z)-8-δωδεκεν-1-ύλιο  και i) οξικό (E)-8-δωδεκεν-1-ύλιο  και i) οξικό (Z)-8-δωδεκεν-1-ύλιο  και ii) (Z)-8-δωδεκεν-1-όλη</p>			

χορηγηθεί:	χορηγηθεί: i) (Z)-11-εξασδεκενάλη CAS αριθ.: 53939-28-9 CIPAC αριθ.: δεν έχει χορηγηθεί και ii) οξικό (Z)-11-εξασδεκεν-1- ύλιο CAS αριθ.: 34010-21-4 CIPAC αριθ.: δεν έχει χορηγηθεί	i) (Z)-11-εξασδεκενάλη και ii) οξικό (Z)-11-εξασδεκεν-1- ύλιο							
<p>1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή αποσύρει, όταν κρίνεται αναγκαίο, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την πιο πάνω δραστική ουσία το αργότερο έως τις 28 Φεβρουαρίου 2010. Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνεται, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την πιο πάνω δραστική ουσία, με εξαίρεση αυτούς του μέρους Β της καταχώρισης που αφορά την εν λόγω δραστική ουσία, και ότι οι κάτοχοι εγκρίσεων διαθέτουν ή έχουν πρόσβαση σε φακέλους που πληρούν τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Ζ.</p> <p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες που έχουν περιληφθεί στο σύνολό τους στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 31 Αυγούστου 2009 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επαναξιολογεί το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φάκελο που ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος Β της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με την εν λόγω δραστική ουσία. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, προσδιορίζει κατά πόσον το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του εδαφίου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου.</p> <p>Ύστερα από τη διαπίστωση αυτή, η αρμόδια αρχή:</p> <p>α) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία ως τη μόνη δραστική ουσία, εφόσον είναι αναγκαίο, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 31 Αυγούστου 2015 το αργότερο ή</p> <p>β) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία μαζί με άλλες δραστικές ουσίες, εφόσον είναι αναγκαίο, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση το αργότερο έως τις 31 Αυγούστου 2015 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανάκληση στην αντίστοιχη Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρίστηκε η σχετική ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα I του Νόμου, ανάλογα με το ποια ημερομηνία είναι τελευταία.</p>									
A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρισης	Ιδιαίτεροι όροι		
262	Υδροχλωρική τριμεθυλαμίνη CAS αριθ.: 593-81-7 CIPAC αριθ.: δεν έχει χορηγηθεί	Υδροχλωρική τριμεθυλαμίνη	≥ 988 g/kg	2008/127/ΕΚ	01.09.2009	31.08.2019	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνο ως προσελευκυστικό..  ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του παραρτήματος VI, πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την υδροχλωρική τριμεθυλαμίνη (SANCO/2636/2008), και ιδίως		





	υγεία των ζώων.				Οι όροι χρήσης πρέπει να περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, μέτρα άμβλυωσης του κινδύνου.		
<p>1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή αποσύρει, όταν κρίνεται αναγκαίο, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την πιο πάνω δραστική ουσία το αργότερο έως τις 28 Φεβρουαρίου 2010.</p> <p>Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την πιο πάνω δραστική ουσία, με εξαίρεση αυτούς του μέρους Β της καταχώρισης που αφορά την εν λόγω δραστική ουσία, και ότι οι κάτοχοι εγκρίσεων διαθέτουν ή έχουν πρόσβαση σε φακέλους που πληρούν τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Ζ.</p> <p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες που έχουν περιληφθεί στο σύνολό τους στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 31 Αυγούστου 2009 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επαναξιολογεί το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φακέλο που ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος Β της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με την εν λόγω δραστική ουσία. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, προσδιορίζει κατά πόσον 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) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία ως τη μόνη δραστική ουσία, εφόσον είναι αναγκαίο, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 31 Αυγούστου 2015 το αργότερο ή</p> <p>β) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία μαζί με άλλες δραστικές ουσίες, εφόσον είναι αναγκαίο, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση το αργότερο έως τις 31 Αυγούστου 2015 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανάκληση στην αντίστοιχη Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρίστηκε η σχετική ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα I του Νόμου, ανάλογα με το ποια ημερομηνία είναι τελευταία.</p>					<p>Οι όροι χρήσης πρέπει να περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, μέτρα άμβλυωσης του κινδύνου.</p>		
A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρισης	Ιδιαίτεροι όροι
264	οξικό Ζ- 13- εξαδεκεν-11-υν-1- ύλιο CAS αριθ.: 78617-58-0 CIPAC: δεν έχει χορηγηθεί	οξικό Ζ- 13- εξαδεκεν-11-υν-1-ύλιο	≥ 75 %	2008/127/ΕΚ	01.09.2009	31.08.2019	<p>ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνο ως προσελευκυστικό.</p> <p>ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του παραρτήματος VI, πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για το οξικό Ζ- 13-εξαδεκεν-11-υν-1-ύλιο (SANCO/2649/2008), και ιδίως των προσαρτημάτων I και II, όπως οριστικοποιήθηκε στο πλαίσιο της μόνιμης επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων.</p>

							περίπτωση, μέτρα του κινδύνου.
<p>1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή απουσιάζει, όταν κρίνεται αναγκαίο, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την πιο πάνω δραστική ουσία το αργότερο έως τις 28 Φεβρουαρίου 2010.</p> <p>Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την πιο πάνω δραστική ουσία, με εξαίρεση αυτούς του μέρους Β της καταχώρισης που αφορά την εν λόγω δραστική ουσία, και ότι οι κάτοχοι εγκρίσεων διαθέτουν ή έχουν πρόσβαση σε φακέλους που πληρούν τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Z.</p> <p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες που έχουν περιληφθεί στο σύνολό τους στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 31 Αυγούστου 2009 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επαναξιολογεί το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φάκελο που ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος Β της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με την εν λόγω δραστική ουσία. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, προσδιορίζει κατά πόσον 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) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία ως τη μόνη δραστική ουσία, εφόσον είναι αναγκαίο, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 31 Αυγούστου 2015 το αργότερο· ή</p> <p>β) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία μαζί με άλλες δραστικές ουσίες, εφόσον είναι αναγκαίο, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση το αργότερο έως τις 31 Αυγούστου 2015 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανάκληση στην αντίστοιχη Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρίστηκε η σχετική ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα I του Νόμου, ανάλογα με το ποια ημερομηνία είναι τελευταία.</p>							
A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρισης	Ιδιαίτεροι όροι
265	Z,Z,Z-ισοβουτυρικό 7,13,16,19-εικοσιτετραεν-1-όλιο  CAS αριθ. 135459-81-3  CIPAC: Δεν έχει χορηγηθεί	Z,Z,Z-ισοβουτυρικό 7,13,16,19-εικοσιτετραεν-1-όλιο	≥ 90 %	2008/127/ΕΚ	01.09.2009	31.08.2019	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνο ως προσελευστικό.  ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του παραρτήματος VI, πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για το Z,Z,Z-ισοβουτυρικό 7,13,16,19-εικοσιτετραεν-1-όλιο (SANCO/2650/2008), και ιδίως των παραρτημάτων I και II, όπως οριστικοποιήθηκε στο πλαίσιο της μόνιμης επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων.  Οι όροι χρήσης πρέπει να περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, μέτρα άμβλυσης του κινδύνου.

<p>1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή αποσύρει, όταν κρίνεται αναγκαίο, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την πιο πάνω δραστική ουσία το αργότερο έως τις 28 Φεβρουαρίου 2010.</p> <p>Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνεται, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με την πιο πάνω δραστική ουσία, με εξαίρεση αυτούς του μέρους Β της καταχώρισης που αφορά την εν λόγω δραστική ουσία, και ότι οι κάτοχοι εγκρίσεων διαθέτουν ή έχουν πρόσβαση σε φακέλους που πληρούν τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Ζ.</p> <p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία 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 Αυγούστου 2009 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 την εν λόγω δραστική ουσία. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, προσδιορίζει κατά πόσον 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) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία ως τη μόνη δραστική ουσία, εφόσον είναι αναγκαίο, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 31 Αυγούστου 2015 το αργότερο ή</p> <p>β) στην περίπτωση προϊόντος που περιέχει την πιο πάνω δραστική ουσία μαζί με άλλες δραστικές ουσίες, εφόσον είναι αναγκαίο, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση το αργότερο έως τις 31 Αυγούστου 2015 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανάκληση στην αντίστοιχη Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρίστηκε η σχετική ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα I του Νόμου, ανάλογα με το ποια ημερομηνία είναι τελευταία.</p>							
A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρισης	Ιδιαίτεροι όροι
266	Φωσφορούχο αργίλιο CAS No 20859-73-8 CIPAC No 227	Φωσφορούχο αργίλιο	≥ 830 g/kg	2008/125/ΕΚ	01.09.2009	31.08.2019	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως εντομοκτόνο και τρωκτικοκτόνο με μορφή έτοιμων προς χρήση προϊόντων που περιέχουν φωσφορούχο αργίλιο. Ως τρωκτικοκτόνο, επιτρέπονται χρήσεις μόνον σε εξωτερικό χώρο. Οι άδειες πρέπει να περιορίζονται μόνον σε επαγγελματίες χρήστες.  ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης επανεξέτασης για την ουσία φωσφορούχο αργίλιο, και ιδίως τα προσαρτήματα I και II, όπως οριστικοποιήθηκαν από τη Μόνιμη Επιτροπή για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων, στις 28 Οκτωβρίου 2008.

<p>Στο πλαίσιο αυτής της συνολικής αξιολόγησης η αρμόδια αρχή πρέπει να δώσει ιδιαίτερη προσοχή στα εξής:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- στην προστασία του καταναλωτή και στη διασφάλιση του ότι τα διατεθειμένα έτοιμα προς χρήση προϊόντα που περιέχουν φωσφορούχο αργίλιο απομακρύνονται από τα προϊόντα τροφίμων σε χρήσεις εναντίον των παρασίτων των αποθηκευμένων τροφίμων και, στη συνέχεια, του ότι τίθεται σε εφαρμογή επαρκής επιπρόσθετη περίοδος αναμονής.</li> <li>- στην ασφάλεια του φορέα εκμετάλλευσης και των εργαζομένων και στη διασφάλιση του ότι οι όροι χρήσης προϋποθέτουν την εφαρμογή επιπλέον εξοπλισμού για την ατομική και την αναπνευστική προστασία.</li> <li>- στην προστασία των φορέων εκμετάλλευσης και των εργαζομένων κατά τον υποκαπνισμό για χρήσεις σε εσωτερικούς χώρους.</li> <li>- στην προστασία των εργαζομένων κατά την επιστροφή τους (μετά την περίοδο υποκαπνισμού) για χρήσεις σε εσωτερικούς χώρους.</li> <li>- στην προστασία των παρευρισκόμενων ατόμων από τη διαρροή αερίων για χρήσεις σε εσωτερικούς χώρους.</li> <li>- στην προστασία πουλιών και θηλαστικών. Στις προϋποθέσεις παροχής αδειας περιλαμβάνονται μέτρα μετριασμού του κινδύνου, όπως το κλείσιμο οπών και η επίτευξη πλήρους αφομώσεως κόκκων στο έδαφος, όταν απαιτείται.</li> <li>- στην προστασία των υδρόβιων οργανισμών. Στις προϋποθέσεις</li> </ul>										
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

						παροχής περιλαμβάνονται μετρίασμού του κινδύνου, όπως ζώνες προστασίας μεταξύ των περιοχών όπου έχει εφαρμοστεί η ουσία και των επιφανειακών υδάτινων συστημάτων, όταν απαιτείται.	αδείας μέτρα
1.	Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή ανακαλεί, όπου είναι απαραίτητο, τις υφιστάμενες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν τις ουσίες φωσφορούχο αργίλιο, φωσφορούχο ασβέστιο, φωσφορούχο μαγνήσιο, cymoxanil, dodemorph, metolamiton, sulcotriane, tebuconazole και triadimenol έως τις 28 Φεβρουαρίου 2010.						
2.	Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει φωσφορούχο αργίλιο, φωσφορούχο ασβέστιο, cymoxanil, dodemorph, metolamiton, sulcotriane, tebuconazole και triadimenol έως τις 31 Αυγούστου 2009 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 φωσφορούχο αργίλιο, φωσφορούχο ασβέστιο, cymoxanil, dodemorph, metolamiton, sulcotriane, tebuconazole και triadimenol 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.						
Υστερα από τη διαπίστωση αυτή, η αρμόδια αρχή:							
α)	σε περίπτωση προϊόντος που περιέχει φωσφορούχο αργίλιο, φωσφορούχο ασβέστιο, φωσφορούχο μαγνήσιο, cymoxanil, dodemorph, metolamiton, sulcotriane, tebuconazole και triadimenol ως τη μόνη δραστική ουσία, όπου απαιτείται, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 28 Φεβρουαρίου 2014 το αργότερο ή						
β)	σε περίπτωση προϊόντος που περιέχει φωσφορούχο αργίλιο, φωσφορούχο ασβέστιο, φωσφορούχο μαγνήσιο, cymoxanil, dodemorph, metolamiton, sulcotriane, tebuconazole και triadimenol ως δραστική ουσία σε συνδυασμό με άλλες δραστικές ουσίες, όπου απαιτείται, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 28 Φεβρουαρίου 2014 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για τέτοιου είδους τροποποίηση ή ανάκληση στη σχετική Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρίστηκε η σχετική ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα I του Νόμου, εφόσον η τελευταία είναι η μεταγενέστερη.						
Α/Α	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρισης	Ιδιαίτεροι όροι
267	Φωσφορούχο ασβέστιο CAS No 1305-99-3 CIPAC No 505	Φωσφορούχο ασβέστιο	≥ 160 g/kg	2008/125/ΕΚ	01.09.2009	31.08.2019	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως τρωκτικοκτόνο σε εξωτερικούς χώρους με μορφή έτοιμων προς χρήση προϊόντων που περιέχουν φωσφορούχο ασβέστιο. Οι άδειες πρέπει να περιορίζονται μόνο σε επαγγελματίες χρήστες. ΜΕΡΟΣ Β

<p>Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης επανεξέτασης για την ουσία φωσφορούχο ασβέστιο, και ιδίως τα παραρτήματα I και II, όπως οριστικοποιήθηκαν από τη Μόνιμη Επιτροπή για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων, στις 28 Οκτωβρίου 2008.</p>	<p>Στο πλαίσιο αυτής της συνολικής αξιολόγησης η αρμόδια αρχή πρέπει να δώσει ιδιαίτερη προσοχή στα εξής:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- στην ασφάλεια του φορέα εκμετάλλευσης και των εργαζομένων και στη διασφάλιση του ότι οι όροι χρήσης προϋποθέτουν την εφαρμογή επιπλέον εξοπλισμού για την ατομική και την αναπνευστική προστασία:</li> <li>— στην προστασία πωλίων και θηλαστικών. Στις προϋποθέσεις άδειας περιλαμβάνονται μέτρα μετριασμού του κινδύνου, όπως το κλείσιμο οπών και η επίτευξη πλήρους αφομίωσης κόκκων στο έδαφος, όταν απαιτείται</li> <li>— στην προστασία των υδροβίων οργανισμών. Στις προϋποθέσεις παροχής άδειας περιλαμβάνονται μέτρα μετριασμού του κινδύνου, όπως ζώνες προστασίας μεταξύ των περιοχών όπου έχει εφαρμοστεί η ουσία και των επιφανειακών υδάτινων συστημάτων, όταν απαιτείται.</li> </ul>	<p>1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή ανακαλεί, όπου είναι απαραίτητο, τις υφιστάμενες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν τις ουσίες φωσφορούχο αργίλιο, φωσφορούχο ασβέστιο, φωσφορούχο μαγνήσιο, cytochanil, dodemorph, μεθυλεστέρα του 2,5-δihλωροβενζοϊκού οξέος, metamidron, sulcotrione, tebusconazole και triadimenol έως τις 28 Φεβρουαρίου 2010.</p> <p>Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες φωσφορούχο αργίλιο, φωσφορούχο ασβέστιο, φωσφορούχο μαγνήσιο, cytochanil, dodemorph, μεθυλεστέρα του 2,5-δihλωροβενζοϊκού οξέος, metamidron, sulcotrione, tebusconazole και triadimenol, με εξαίρεση αυτούς του μέρους B της καταχώρισης που αφορά τις εν λόγω δραστικές ουσίες, και ότι ο κάτοχος της έγκρισης έχει στην κατοχή του ή έχει πρόσβαση σε φάκελο που πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου</p>
--	---	--

σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Ζ.

2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει φωσφορούχο αργίλιο, φωσφορούχο ασβέστιο, φωσφορούχο μαγνήσιο, κυμοxανil, dodemoprh, μεθυλεστέρα του 2,5-δihλωροβενζοϊκού οξέος, metamidron, sulcatrione, tebucopazole και triadimefol είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες που έχουν περιληφθεί στο σύνολό τους στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 31 Αυγούστου 2009 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 φωσφορούχο αργίλιο, φωσφορούχο ασβέστιο, φωσφορούχο μαγνήσιο, cytoxanil, dodemoprh, μεθυλεστέρα του 2,5-dihλωροβενζοϊκού οξέος, metamidron, sulcatrione, tebucopazole και triadimefol 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.

Υστερα από τη διαπίστωση αυτή, η αρμόδια αρχή:

- α) σε περίπτωση προϊόντος που περιέχει φωσφορούχο αργίλιο, φωσφορούχο ασβέστιο, φωσφορούχο μαγνήσιο, cytoxanil, dodemoprh, μεθυλεστέρα του 2,5-dihλωροβενζοϊκού οξέος, metamidron, sulcatrione, tebucopazole και triadimefol ως τη μόνη δραστική ουσία, όπου απαιτείται, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 28 Φεβρουαρίου 2014 το αργότερο ή β) σε περίπτωση προϊόντος που περιέχει φωσφορούχο αργίλιο, φωσφορούχο ασβέστιο, φωσφορούχο μαγνήσιο, cytoxanil, dodemoprh, μεθυλεστέρα του 2,5-dihλωροβενζοϊκού οξέος, metamidron, sulcatrione, tebucopazole και triadimefol ως δραστική ουσία σε συνδυασμό με άλλες δραστικές ουσίες, όπου απαιτείται, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 28 Φεβρουαρίου 2014 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για τέτοιου είδους τροποποίηση ή ανάκληση στη σχετική Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρίστηκε η σχετική ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα I του Νόμου, εφόσον η τελευταία είναι η μεταγενέστερη.

A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Όνομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρισης	Ιδιαίτεροι όροι
268	Φωσφορούχο μαγνήσιο CAS No 12057-74-8 CIPAC No 228	Φωσφορούχο μαγνήσιο	≥ 880 g/kg	2008/125/EK	01.09.2009	31.08.2019	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως εντομοκτόνο και τρωκτικοκτόνο με μορφή έτοιμων προς χρήση προϊόντων που περιέχουν φωσφορούχο μαγνήσιο. Ως τρωκτικοκτόνο, επιτρέπονται χρήσεις μόνο σε εξωτερικό χώρο. Οι άδειες πρέπει να περιορίζονται μόνο σε επαγγελματίες χρήστες.  ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης επανεξέτασης για την ουσία φωσφορούχο μαγνήσιο, και ιδίως τα παραρτήματα I και II, όπως οριστικοποιήθηκαν από τη Μόνιμη Επιτροπή για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων, στις 28 Οκτωβρίου 2008.



							<p>Στο πλαίσιο αυτής της συνολικής αξιολόγησης η αρμόδια αρχή πρέπει να δώσει ιδιαίτερη προσοχή στα εξής:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- στην προστασία του καταναλωτή και στη διασφάλιση του ότι τα διατεθειμένα έτοιμα προς χρήση προϊόντα που περιέχουν φωσφορούχο αργίλιο απομακρύνονται από τα προϊόντα τροφίμων σε χρήσεις εναντίον των παρασίτων των αποθηκευμένων τροφίμων και, στη συνέχεια, του ότι τίθεται σε εφαρμογή επαρκής επιπρόσθετη περίοδος αναμονής</li> <li>- στην ασφάλεια του φορέα εκμετάλλευσης και των εργαζομένων και στη διασφάλιση του ότι οι όροι χρήσης προϋποθέτουν την εφαρμογή επιπλέον εξοπλισμού για την ατομική και την αναπνευστική προστασία</li> <li>- στην προστασία των φορέων εκμετάλλευσης και των εργαζομένων κατά τον υποκαπνισμό για χρήσεις σε εσωτερικούς χώρους</li> <li>- στην προστασία των εργαζομένων κατά την επιστροφή τους (μετά την περίοδο υποκαπνισμού) για χρήσεις σε εσωτερικούς χώρους</li> <li>- στην προστασία των παφειορισκόμενων ατόμων από τη διαρροή αερίων για χρήσεις σε εσωτερικούς χώρους</li> <li>- στην προστασία παιδιών και θηλαστικών. Στις προϋποθέσεις παροχής περιλαμβάνονται μέτρα μετριασμού του κινδύνου, όπως το κλείσιμο οπών και η επίτευξη πλήρους αφομώωσης κόκκων στο έδαφος, όταν απαιτείται</li> <li>- στην προστασία των υδρόβιων οργανισμών. Στις προϋποθέσεις</li> </ul>
--	--	--	--	--	--	--	--

						παροχής περιλαμβάνονται μετρίασμού του κινδύνου, όπως ζώνες προστασίας μεταξύ των περιοχών όπου έχει εφαρμοστεί η ουσία και των επιφανειακών υδάτινων συστημάτων, όταν απαιτείται	άδειας μέτρα
1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή ανακαλεί, όπου είναι απαραίτητο, τις υφιστάμενες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν τις ουσίες φωσφορούχο αργίλιο, φωσφορούχο ασβέστιο, φωσφορούχο μαγνήσιο, cymoxanil, dodemorph, tebuconazole και triadimenol έως τις 28 Φεβρουαρίου 2010.							
2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει φωσφορούχο αργίλιο, φωσφορούχο ασβέστιο, φωσφορούχο μαγνήσιο, cymoxanil, dodemorph, μεθυλεστέρα του 2,5-δihλωροβενζοϊκού οξέος, metamitron, sulcotriione, tebuconazole και triadimenol είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες που έχουν περιληφθεί στο σύνολό τους στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 31 Αυγούστου 2009 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 φωσφορούχο αργίλιο, φωσφορούχο ασβέστιο, φωσφορούχο μαγνήσιο, cymoxanil, dodemorph, μεθυλεστέρα του 2,5-dihλωροβενζοϊκού οξέος, metamitron, sulcotriione, tebuconazole και triadimenol 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.							
Υστερα από τη διαπίστωση αυτή, η αρμόδια αρχή:							
α) σε περίπτωση προϊόντος που περιέχει φωσφορούχο αργίλιο, φωσφορούχο ασβέστιο, φωσφορούχο μαγνήσιο, cymoxanil, dodemorph, μεθυλεστέρα του 2,5-dihλωροβενζοϊκού οξέος, metamitron, sulcotriione, tebuconazole και triadimenol ως τη μόνη δραστική ουσία, όπου απαιτείται, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 28 Φεβρουαρίου 2014 το αργότερο ή							
β) σε περίπτωση προϊόντος που περιέχει φωσφορούχο αργίλιο, φωσφορούχο ασβέστιο, φωσφορούχο μαγνήσιο, cymoxanil, dodemorph, μεθυλεστέρα του 2,5-dihλωροβενζοϊκού οξέος, metamitron, sulcotriione, tebuconazole και triadimenol ως δραστική ουσία σε συνδυασμό με άλλες δραστικές ουσίες, όπου απαιτείται, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 28 Φεβρουαρίου 2014 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για τέτοιου είδους τροποποίηση ή ανάκληση στη σχετική Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρίστηκε η σχετική ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα I του Νόμου, εφόσον η τελευταία είναι η μεταγενέστερη.							
Α/Α	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρισης	Ιδιαίτεροι όροι
269	Cymoxanil CAS No 57966-95-7 CIPAC No 419	1-[(E/Z)-2-κIANO-2-μεθοξυμινοσκετυλο]-3-αιθυλοουρία	≥ 970 g/kg	2008/125/EK	01.09.2009	31.08.2019	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως μικροκτόνο.  ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης επανεξέτασης για την ουσία cymoxanil, και ιδίως τα προσαρτήματα I και II, όπως οριστικοποιήθηκαν από τη

<p>Μόνιμη Επιτροπή για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων, στις 28 Οκτωβρίου 2008.</p>					<p>Μόνιμη Επιτροπή για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων, στις 28 Οκτωβρίου 2008.</p> <p>Στο πλαίσιο αυτής της συνολικής αξιολόγησης η αρμόδια αρχή πρέπει να δώσει ιδιαίτερη προσοχή στα εξής:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- στην ασφάλεια του φορέα εκμετάλλευσης και των εργαζομένων και στη διασφάλιση του ότι οι όροι χρήσης προϋποθέτουν την εφαρμογή επιπλέον εξοπλισμού για την ατομική και την αναπνευστική προστασία:</li> <li>- στην προστασία πουλιών και θηλαστικών. Στις προϋποθέσεις άδειας περιλαμβάνονται μέτρα μετριασμού του κινδύνου, όπως το κλείσιμο οπών και η επίτευξη πλήρους αφομείωσης κόκκων στο έδαφος, όταν απαιτείται</li> <li>- στην προστασία των υδροβίων οργανισμών. Στις προϋποθέσεις παροχής άδειας περιλαμβάνονται μέτρα μετριασμού του κινδύνου, όπως ζώνες προστασίας μεταξύ των περιοχών όπου έχει εφαρμοστεί η ουσία και των επιφανειακών υδάτινων συστημάτων, όταν απαιτείται.</li> </ul>
					<p>1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή ανακαλεί, όπου είναι απαραίτητο, τις υφιστάμενες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν τις ουσίες φωσφορούχο αργίλιο, φωσφορούχο ασβέστιο, φωσφορούχο μαγνήσιο, cymoxanil, dodemorph, meθυλεστέρα του 2,5-διχλωροβενζοϊκού οξέος, metamidon, sulcotriene, tebusconazole και triadimenol έως τις 28 Φεβρουαρίου 2010.</p> <p>Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνεται, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες φωσφορούχο αργίλιο, φωσφορούχο ασβέστιο, φωσφορούχο μαγνήσιο, cymoxanil, dodemorph, μεθυλεστέρα του 2,5-διχλωροβενζοϊκού οξέος, metamidon, sulcotriene, tebusconazole και triadimenol, με εξαίρεση αυτούς του μέρους B της καταχώρισης που αφορά τις εν λόγω δραστικές ουσίες, και ότι ο κάτοχος της έγκρισης έχει στην κατοχή του ή έχει πρόσβαση σε φάκελο που πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Z.</p>
					<p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει φωσφορούχο αργίλιο, φωσφορούχο ασβέστιο, φωσφορούχο μαγνήσιο, cymoxanil, dodemorph, μεθυλεστέρα του 2,5-διχλωροβενζοϊκού οξέος, metamidon, sulcotriene, tebusconazole και triadimenol είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες που έχουν περιληφθεί στο σύνολό τους στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 31 Αυγούστου 2009 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επαναξιολογεί το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φάκελο που ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος B της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες φωσφορούχο αργίλιο, φωσφορούχο ασβέστιο, φωσφορούχο μαγνήσιο, cymoxanil, dodemorph, μεθυλεστέρα του 2,5-διχλωροβενζοϊκού οξέος, metamidon, sulcotriene, tebusconazole και triadimenol αντίστοιχα. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, διαπιστώνεται αν το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων</p>

	(β), (γ), (δ) και (ε) του εδαφίου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου.	Υστερα από τη διαπίστωση αυτή, η αρμόδια αρχή:					
Α/Α	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαίτεροι όροι
270	Dodemorph CAS No 1593-77-7 CIPAC No 300	<i>cis/trans</i> -[4-κυκλοδωδεκυλο]- 2,6-διμεθυλομορφολίνη	≥ 950 g/kg	2008/125/EK	01.09.2009	31.08.2019	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως μικητοκτόνο σε καλλωπιστικά φυτά σε θερμοκήπια.  ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης επανεξέτασης για την ουσία dodemorph, και ιδίως τα προσαρτήματα I και II, όπως οριστικοποιήθηκαν από τη Μόνιμη Επιτροπή για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων, στις 28 Οκτωβρίου 2008.  Στο πλαίσιο αυτής της συνολικής αξιολόγησης η αρμόδια αρχή πρέπει να δώσει ιδιαίτερη προσοχή στα εξής: - στην ασφάλεια του φορέα εκμετάλλευσης και των εργαζομένων και στη διασφάλιση του ότι οι όροι χρήσης προϋποθέτουν την εφαρμογή επιπλέον εξοπλισμού για την ατομική προστασία, όταν απαιτείται: - στην προστασία των υπογείων υδάτων, όταν η δραστική ουσία εφαρμόζεται σε περιοχές με

						ευαίσθητο έδαφος:	
						<p>Στις προϋποθέσεις παροχής άδειας πρέπει να περιλαμβάνονται μέτρα μετριασής του κινδύνου, όταν απαιτείται.</p>	
<p>1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή ανακαλεί, όπου είναι απαραίτητο, τις υφιστάμενες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν τις ουσίες φωσφορούχο αργίλιο, φωσφορούχο ασβέστιο, φωσφορούχο μαγνήσιο, cymoxanil, cyproconazole, tebuconazole και triadimenol έως τις 28 Φεβρουαρίου 2010.</p> <p>Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες φωσφορούχο αργίλιο, φωσφορούχο ασβέστιο, φωσφορούχο μαγνήσιο, cymoxanil, dodemeton, μεθυλεστέρα του 2,5-δihλωροβενζοϊκού οξέος, metazolin, sulcotriene, tebuconazole και triadimenol, με εξαίρεση αυτούς του μέρους Β της καταχώρισης που αφορά τις εν λόγω δραστικές ουσίες, και ότι ο κάτοχος της έγκρισης έχει στην κατοχή του ή έχει πρόσβαση σε φάκελο που πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Z.</p>							
<p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει φωσφορούχο αργίλιο, φωσφορούχο ασβέστιο, φωσφορούχο μαγνήσιο, cymoxanil, dodemeton, μεθυλεστέρα του 2,5-δihλωροβενζοϊκού οξέος, metazolin, sulcotriene, tebuconazole και triadimenol 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 Αυγούστου 2009 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 φωσφορούχο αργίλιο, φωσφορούχο ασβέστιο, φωσφορούχο μαγνήσιο, cymoxanil, dodemeton, μεθυλεστέρα του 2,5-δihλωροβενζοϊκού οξέος, metazolin, sulcotriene, tebuconazole και triadimenol 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 προϊόντος που περιέχει φωσφορούχο αργίλιο, φωσφορούχο ασβέστιο, φωσφορούχο μαγνήσιο, cymoxanil, dodemeton, μεθυλεστέρα του 2,5-δihλωροβενζοϊκού οξέος, metazolin, sulcotriene, tebuconazole και triadimenol ως τη μόνη δραστική ουσία, όπου απαιτείται, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 28 Φεβρουαρίου 2014 το αργότερο ή</p> <p>β) σε περίπτωση προϊόντος που περιέχει φωσφορούχο αργίλιο, φωσφορούχο ασβέστιο, φωσφορούχο μαγνήσιο, cymoxanil, dodemeton, μεθυλεστέρα του 2,5-δihλωροβενζοϊκού οξέος, metazolin, sulcotriene, tebuconazole και triadimenol ως δραστική ουσία σε συνδυασμό με άλλες δραστικές ουσίες, όπου απαιτείται, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 28 Φεβρουαρίου 2014 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για τέτοιου είδους τροποποίηση ή ανάκληση στη σχετική Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρίστηκε η σχετική ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα I του Νόμου, εφόσον η τελευταία είναι η μεταγενέστερη.</p>							
Α/Α	Κοινή ονομασία, Αριθμός ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρισης	Ιδιαίτεροι όροι
271	Μεθυλεστέρας του 2,5-δihλωροβενζοϊκού οξέος CAS No 2905-69-3 CIPAC No 686	μεθυλο-2,5-δihλωροβενζοϊκό	≥ 995 g/kg	2008/125/ΕΚ	01.09.2009	31.08.2019	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως ρυθμιστής ανάπτυξης των φυτών και ως μικροκτόνο σε εσωτερικό χώρο, για τον εμβολιασμό των αμπελιών.  ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης επανεξέτασης για την ουσία μεθυλεστέρα του 2,5-





									περαιτέρω πληροφορίες αναφορικά με την επίδραση του μεταβολίτη εδάφους M3 επί υπογείων υδάτων, επί υπολειμμάτων σε εναλλασσόμενες καλλιέργειες, επί του μακροπρόθεσμου κινδύνου για τα εντομοφάγα πουλιά και επί του ειδικού κινδύνου για πουλιά και θηλαστικά που ενδέχεται να μολυνθούν από τη λήψη νερού στο χωράφι. Πρέπει να διασφαλίσει ότι οι κοινοποιούντες, κατόπιν αιτήματος των οποίων το metamitron καταχωρήθηκε στο παρόν παράρτημα, παρέχουν τις εν λόγω πληροφορίες στην Επιτροπή το αργότερο ως τις 31 Αυγούστου 2011.
									1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή ανακαλεί, όπου είναι απαραίτητο, τις υφιστάμενες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν τις ουσίες φωσφορούχο αργίλιο, φωσφορούχο ασβέστιο, φωσφορούχο μαγνήσιο, cyromoxanil, dodemotrin, methidathion, sulcotriatione, tebufosozole και triadimenol έως τις 28 Φεβρουαρίου 2010. Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνεται, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες φωσφορούχο αργίλιο, φωσφορούχο ασβέστιο, φωσφορούχο μαγνήσιο, cyromoxanil, dodemotrin, methidathion, sulcotriatione, tebufosozole και triadimenol, με εξαίρεση αυτούς του μέρους B της καταχώρισης που αφορά τις εν λόγω δραστικές ουσίες, και ότι ο κάτοχος της έγκρισής έχει στην κατοχή του ή έχει πρόσβαση σε φάκελο που πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Z.
									2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει φωσφορούχο αργίλιο, φωσφορούχο ασβέστιο, φωσφορούχο μαγνήσιο, cyromoxanil, dodemotrin, methidathion, sulcotriatione, tebufosozole και triadimenol είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες που έχουν περιληφθεί στο σύνολό τους στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 31 Αυγούστου 2009 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επαναξιολογεί το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φάκελο που ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος B της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες φωσφορούχο αργίλιο, φωσφορούχο ασβέστιο, φωσφορούχο μαγνήσιο, cyromoxanil, dodemotrin, methidathion, sulcotriatione, tebufosozole και triadimenol 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 6A του Νόμου. Υστερα από τη διαπίστωση αυτή, η αρμόδια αρχή:
									α) σε περίπτωση προϊόντος που περιέχει φωσφορούχο αργίλιο, φωσφορούχο ασβέστιο, φωσφορούχο μαγνήσιο, cyromoxanil, dodemotrin, methidathion, sulcotriatione, tebufosozole και triadimenol ως τη μόνη δραστική ουσία, όπου απαιτείται, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκρισή έως τις 28 Φεβρουαρίου 2014 το αργότερο ή
									β) σε περίπτωση προϊόντος που περιέχει φωσφορούχο αργίλιο, φωσφορούχο ασβέστιο, φωσφορούχο μαγνήσιο, cyromoxanil, dodemotrin, methidathion, sulcotriatione, tebufosozole και triadimenol ως δραστική ουσία σε συνδυασμό με άλλες δραστικές ουσίες, όπου απαιτείται, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκρισή έως τις 28 Φεβρουαρίου 2014 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για τέτοιου είδους τροποποίηση ή ανάκληση στη σχετική Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρίστηκε η σχετική ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα I του Νόμου, εφόσον η τελευταία είναι η μεταγενέστερη.
A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρισης	Ιδιαίτεροι όροι		



273	Sulcotrione CAS No 99105-77-8 CIPAC No 723	2-(2-χλωρο-4-μεσυλοβενζυλόλο)κυκλοεξανο-1,3-διόνη	≥ 950 g/kg Προσμεixεις: - κυανίδιο του υδρογόνου: το ανώτερο 80 mg/kg - τολουόλιο: το ανώτερο 4g/kg	2008/125/EK	01.09.2009	31.08.2019	<p>ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως ζιζανιοκτόνο.</p> <p>ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης επανεξέτασης για την ουσία sulcotrione, και ιδίως τα προσαρτήματα I και II, όπως οριστικοποιήθηκαν από τη Μόνιμη Επιτροπή για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων, στις 28 Οκτωβρίου 2008.</p> <p>Στο πλαίσιο αυτής της συνολικής αξιολόγησης η αρμόδια αρχή πρέπει να δώσει ιδιαίτερη προσοχή στα εξής:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- στην ασφάλεια του φορέα εκμετάλλευσης και στη διασφάλιση του ότι οι όροι χρήσης προϋποθέτουν την εφαρμογή επαρκούς εξοπλισμού για την ατομική προστασία, όταν απαιτείται:</li> <li>- στον κίνδυνο για τα εντομοφάγα πουλιά, τα υδρόβια φυτά και τα φυτά του εδάφους που δεν αποτελούν στόχο, και στα αρθρόποδα που δεν αποτελούν στόχο.</li> </ul> <p>Στις προϋποθέσεις παροχής άδειας πρέπει να περιλαμβάνονται μέτρα μετριασμού του κινδύνου, όταν απαιτείται.</p> <p>Η αρμόδια αρχή πρέπει να ζητήσει την υποβολή περαιτέρω πληροφοριών σχετικά με την υποβάθμιση του εδάφους και του νερού από τη δραστική ουσία κυκλοεξιδιόνη και με τον μακροπρόθεσμο κίνδυνο για τα εντομοφάγα πουλιά. Πρέπει να</p>
-----	--	---	--	-------------	------------	------------	---

										διασφαλίζει ότι ο κοινοποιών, κατόπιν αιτήματος του οποίου η sulcotriione καταχωρήθηκε στο παρόν παράρτημα, παρέχουν τις εν λόγω πληροφορίες στην Επιτροπή το αργότερο ως τις 31 Αυγούστου 2011.
										1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή ανακαλεί, όπου είναι απαραίτητο, τις υφιστάμενες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν τις ουσίες φωσφορούχο αργίλιο, tebusconazole και triadimefenol έως τις 28 Φεβρουαρίου 2010. Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνεται, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες φωσφορούχο αργίλιο, φωσφορούχο σαβέσπο, φωσφορούχο μαγνήσιο, cyproxanil, dodemiporin, methidathion, metamidion, sulcotriione, tebusconazole και triadimefenol, με εξαίρεση αυτούς του μέρους B της καταχώρισης που αφορά τις εν λόγω δραστικές ουσίες, και ότι ο κάτοχος της έγκρισης έχει στην κατοχή του ή έχει πρόσβαση σε φάκελο που πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Z.
										2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει φωσφορούχο αργίλιο, φωσφορούχο σαβέσπο, φωσφορούχο μαγνήσιο, cyproxanil, dodemiporin, methidathion, metamidion, sulcotriione, tebusconazole και triadimefenol 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 Αυγούστου 2009 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επανεξιολογεί το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φάκελο που ικανοποιεί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου και λαμβάνοντας υπόψη το μέρος B της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες φωσφορούχο αργίλιο, φωσφορούχο σαβέσπο, φωσφορούχο μαγνήσιο, cyproxanil, dodemiporin, methidathion, metamidion, sulcotriione, tebusconazole και triadimefenol 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 προϊόντος που περιέχει φωσφορούχο αργίλιο, φωσφορούχο σαβέσπο, φωσφορούχο μαγνήσιο, cyproxanil, dodemiporin, methidathion, metamidion, sulcotriione, tebusconazole και triadimefenol ως τη μόνη δραστική ουσία, όπου απαιτείται, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 28 Φεβρουαρίου 2014 το αργότερο ή
										β) σε περίπτωση προϊόντος που περιέχει φωσφορούχο αργίλιο, φωσφορούχο σαβέσπο, φωσφορούχο μαγνήσιο, cyproxanil, dodemiporin, methidathion, metamidion, sulcotriione, tebusconazole και triadimefenol ως δραστική ουσία σε συνδυασμό με άλλες δραστικές ουσίες, όπου απαιτείται, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 28 Φεβρουαρίου 2014 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για τέτοιου είδους τροποποίηση ή ανάκληση στη σχετική Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρίστηκε η σχετική ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα I του Νόμου, εφόσον η τελευταία είναι η μεταγενέστερη.
Α/Α	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρισης	Ιδιαίτεροι όροι			
274	Tebusconazole CAS No 107534-96-3 CIPAC No 494	(RS)-1-p-χλωροφαινυλο-4,4-διμεθυλο-3-(1H-1,2,4-τριαζολο-1-υλομεθυλο)-πενταν-3-όλη	≥ 905 g/kg	2008/125/EK	01.09.2009	31.08.2019	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως μικητοκτόνο.  ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης επανεξέτασης για την ουσία tebusconazole, και ιδίως τα προσαρτήματα I και II, όπως οριστικοποιήθηκαν από τη Μόνιμη Επιτροπή για την			

<p>τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων, στις 28 Οκτωβρίου 2008.</p>	<p>Στο πλαίσιο αυτής της συνολικής αξιολόγησης η αρμόδια αρχή πρέπει να δώσει ιδιαίτερη προσοχή στα εξής:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- στην ασφάλεια του φορέα εκμετάλλευσης και των εργαζομένων και στη διασφάλιση του ότι οι όροι χρήσης προϋποθέτουν την εφαρμογή επιπλέον εξοπλισμού για την ατομική προστασία</li> <li>- στη διατροφική έκθεση των καταναλωτών στους μεταβολίτες της tebuconazole (τριαζόλη):</li> <li>- στην προστασία των κοκκοφαγών πουλιών και των φυτοφάγων θηλαστικών και πρέπει να διασφαλιστεί το ότι στους όρους άδειας περιλαμβάνονται, όταν απαιτείται, μέτρα μετρίσεως του κινδύνου</li> <li>- στην προστασία των υδροβίων οργανισμών και στην υποχρέωση διασφάλισης του ότι οι συνθήκες παροχής της άδειας περιλαμβάνουν μέτρα μετρίσεως του κινδύνου, όπως ζώνες προστασίας, όταν απαιτείται.</li> </ul> <p>Η αρμόδια αρχή πρέπει να απαιτήσει υποβολή περαιτέρω πληροφοριών, προκειμένου να επιβεβαιωθεί η αξιολόγηση του κινδύνου για τα πουλιά και τα θηλαστικά. Πρέπει να διασφαλίσει ότι ο κοινοποιών, κατόπιν αιτήματος του οποίου η tebuconazole καταχωρήθηκε στο παρόν παράρτημα, παρέχουν τις εν λόγω πληροφορίες στην Επιτροπή το αργότερο ως τις 31 Αυγούστου 2011.</p>
	<p>Η αρμόδια αρχή πρέπει να</p>

									διαφαλίσει ότι ο κοινοποιών υποβάλλει στην Επιτροπή περαιτέρω πληροφορίες σχετικά με τις δυναμικά επιβλαβείς για το ενδοκρινικό σύστημα ιδιότητες της tebuscapazole εντός δύο ετών από την έγκριση των κατευθυντήριων γραμμών δοκιμών του ΟΟΣΑ ή, εναλλακτικά, της Κοινότητας, σχετικά με επιβλαβείς ιδιότητες για το ενδοκρινικό σύστημα.
									1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή ανακαλεί, όπου είναι απαραίτητο, τις υφιστάμενες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν τις ουσίες φωσφορούχο αργίλιο, φωσφορούχο ασβέστιο, φωσφορούχο μαγνήσιο, κυμοξανιλ, dodemοπη, μεθυλεστέρα του 2,5-δihλωροβενζοϊκού οξέος, μεταμιτρον, sulcofίtrone, tebuscapazole και triadimenoλ έως τις 28 Φεβρουαρίου 2010. Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες φωσφορούχο αργίλιο, φωσφορούχο ασβέστιο, φωσφορούχο μαγνήσιο, κυμοξανιλ, dodemοπη, μεθυλεστέρα του 2,5-δihλωροβενζοϊκού οξέος, μεταμιτρον, sulcofίtrone, tebuscapazole και triadimenoλ, με εξαίρεση αυτούς του μέρους Β της καταχώρισης σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Z.
									2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε συγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει φωσφορούχο αργίλιο, φωσφορούχο ασβέστιο, φωσφορούχο μαγνήσιο, κυμοξανιλ, dodemοπη, μεθυλεστέρα του 2,5-δihλωροβενζοϊκού οξέος, μεταμιτρον, sulcofίtrone, tebuscapazole και triadimenoλ 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 Αυγούστου 2009 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 φωσφορούχο αργίλιο, φωσφορούχο ασβέστιο, φωσφορούχο μαγνήσιο, κυμοξανιλ, dodemοπη, μεθυλεστέρα του 2,5-δihλωροβενζοϊκού οξέος, μεταμιτρον, sulcofίtrone, tebuscapazole και triadimenoλ 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.
									Υστερα από τη διαπίστωση αυτή, η αρμόδια αρχή:
									α) σε περίπτωση προϊόντος που περιέχει φωσφορούχο αργίλιο, φωσφορούχο ασβέστιο, φωσφορούχο μαγνήσιο, κυμοξανιλ, dodemοπη, μεθυλεστέρα του 2,5-δihλωροβενζοϊκού οξέος, μεταμιτρον, sulcofίtrone, tebuscapazole και triadimenoλ ως τη μόνη δραστική ουσία, όπου απαιτείται, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 28 Φεβρουαρίου 2014 το αργότερο · ή
									β) σε περίπτωση προϊόντος που περιέχει φωσφορούχο αργίλιο, φωσφορούχο ασβέστιο, φωσφορούχο μαγνήσιο, κυμοξανιλ, dodemοπη, μεθυλεστέρα του 2,5-δihλωροβενζοϊκού οξέος, μεταμιτρον, sulcofίtrone, tebuscapazole και triadimenoλ ως δραστική ουσία σε συνδυασμό με άλλες δραστικές ουσίες, όπου απαιτείται, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 28 Φεβρουαρίου 2014 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για τέτοιου είδους τροποποίηση ή ανάκληση στη σχετική Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρίστηκε η σχετική ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα I του Νόμου, εφόσον η τελευταία είναι η μεταγενέστερη.
A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρισης	Ιδιαίτεροι όροι		
275	Triadimenoλ CAS No 55219-65-3 CIPAC No 398	(1RS,2RS,1RS,2SR)-1-(4-χλωροφαινοξυ)-3,3-διμεθυλο-1-(1H-1,2,4-τριαζολο-1-υλο)βουταν-2-όλη	≥ 920 g/kg ισομερές Α (1RS,2SR), ισομερές Β (1RS,2RS) Διαστερεοϊσόμε ρές Α, RS + SR,	2008/125/EK	01.09.2009	31.08.2019	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως μυκητοκτόνο.  ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης		

			<p>εύρος: 70 ως 85 %</p> <p>Διαστερείομε ρές B, RR + SS, εύρος: 15 ως 30 %</p>				<p>επανεξέτασης για την ουσία triadimeno, και ιδίως τα προσαρτήματα I και II, όπως οριστικοποιήθηκαν από τη Μόνιμη Επιτροπή για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων, στις 28 Οκτωβρίου 2008.</p> <p>Στο πλαίσιο αυτής της συνολικής αξιολόγησης η αρμόδια αρχή πρέπει να δώσει ιδιαίτερη προσοχή στα εξής:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- στην παρουσία N-μεθυλοπυρρολιδίνης σε μορφοποιημένα προϊόντα όσον αφορά την έκθεση του φορέα εκμετάλλευσης, των εργαζόμενων και των παρευρισκόμενων ατόμων·</li> <li>- στην προστασία πουλιών και θηλαστικών. Όσον αφορά τους εν λόγω εντοπισμένους κινδύνους, πρέπει να επιβάλλονται μέτρα μετριασής κινδύνου, όπως ζώνες προστασίας, όταν είναι απαραίτητο.</li> </ul> <p>Η αρμόδια αρχή πρέπει να διασφαλίσει ότι ο κοινοποιών υποβάλλει στην Επιτροπή:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- περαιτέρω πληροφορίες για τις προδιαγραφές·</li> <li>- πληροφορίες για την περαιτέρω αντιμετώπιση της αξιολόγησης κινδύνου για τα πουλιά και τα θηλαστικά·</li> <li>- πληροφορίες για την περαιτέρω αντιμετώπιση του κινδύνου από τις επιβλαβείς επιπτώσεις για το ενδοκρινικό σύστημα στα ψάρια.</li> </ul> <p>Πρέπει να διασφαλίσει ότι ο κοινοποιών, κατόπιν αιτήματος του οπαίου η triadimeno καταχωρήθηκε στο παρόν παράρτημα, παρέχουν τις εν λόγω πληροφορίες στην</p>
--	--	--	--	--	--	--	--

						<p>Επιτροπή το αργότερο ως τις 31 Αυγούστου 2011.</p> <p>· Η αρμόδια αρχή πρέπει να διασφαλίσει ότι ο κοινοποιηών υποβάλλει στην Επιτροπή περαιτέρω πληροφορίες σχετικά με τις δυναμικά επιβλαβείς για το ενδοκρινικό σύστημα ιδιότητες της triadimenoI εντός δύο ετών από την έγκριση των κατευθυντήριων γραμμών δοκιμών του ΟΟΣΑ ή, εναλλακτικά, της Κοινότητας, σχετικά με επιβλαβείς ιδιότητες για το ενδοκρινικό σύστημα.»</p>
<p>1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή ανακαλεί, όπου είναι απαραίτητο, τις υφιστάμενες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν τις ουσίες φωσφορούχο αργίλιο, φωσφορούχο ασβέστιο, φωσφορούχο μαγνήσιο, cymoxanil, dodemoprh, μεθυλεστέρα του 2,5-διχλωροβενζοϊκού οξέος, metamilron, sulcoftrione, tebusconazole και triadimenoI έως τις 28 Φεβρουαρίου 2010.</p> <p>Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες φωσφορούχο αργίλιο, φωσφορούχο ασβέστιο, φωσφορούχο μαγνήσιο, cymoxanil, dodemoprh, μεθυλεστέρα του 2,5-διχλωροβενζοϊκού οξέος, metamilron, sulcoftrione, tebusconazole και triadimenoI, με εξαίρεση αυτούς του μέρους Β της καταχώρισης που αφορά τις εν λόγω δραστικές ουσίες, και ότι ο κάτοχος της έγκρισης έχει στην κατοχή του ή έχει πρόσβαση σε φάκελο που πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Z.</p> <p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει φωσφορούχο αργίλιο, φωσφορούχο ασβέστιο, φωσφορούχο μαγνήσιο, cymoxanil, dodemoprh, μεθυλεστέρα του 2,5-διχλωροβενζοϊκού οξέος, metamilron, sulcoftrione, tebusconazole και triadimenoI 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 Αυγούστου 2009 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 φωσφορούχο αργίλιο, φωσφορούχο ασβέστιο, φωσφορούχο μαγνήσιο, cymoxanil, dodemoprh, μεθυλεστέρα του 2,5-διχλωροβενζοϊκού οξέος, metamilron, sulcoftrione, tebusconazole και triadimenoI 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 προϊόντος που περιέχει φωσφορούχο αργίλιο, φωσφορούχο ασβέστιο, φωσφορούχο μαγνήσιο, cymoxanil, dodemoprh, μεθυλεστέρα του 2,5-διχλωροβενζοϊκού οξέος, metamilron, sulcoftrione, tebusconazole και triadimenoI ως τη μόνη δραστική ουσία, όπου απαιτείται, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 28 Φεβρουαρίου 2014 το αργότερο ή</p> <p>β) σε περίπτωση προϊόντος που περιέχει φωσφορούχο αργίλιο, φωσφορούχο ασβέστιο, φωσφορούχο μαγνήσιο, cymoxanil, dodemoprh, μεθυλεστέρα του 2,5-διχλωροβενζοϊκού οξέος, metamilron, sulcoftrione, tebusconazole και triadimenoI ως δραστική ουσία σε συνδυασμό με άλλες δραστικές ουσίες, όπου απαιτείται, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 28 Φεβρουαρίου 2014 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για τέτοια είδους τροποποίηση ή ανάκληση στη σχετική Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρίστηκε η σχετική ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα I του Νόμου, εφόσον η τελευταία είναι η μεταγενέστερη.</p>						

Μιχάλης Πολυεική Χαραλαμπίδης  
Υπουργός Γεωργίας, Φυσικών Πόρων  
Και Περιβάλλοντος

Τυπώθηκε στο Τυπογραφείο της Κυπριακής Δημοκρατίας  
Μιχαλάκη Καραολή, 1445 Λευκωσία, Τηλ. 22405824, Φαξ 22303175 – www.mof.gov.cy/gro  
Αντίτυπα της Επίσημης Εφημερίδας πωλούνται προς € 1,71 το καθένα  
Ετήσια συνδρομή: €68,00

