

Αριθμός 252

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 48, 19.02.2009, σ. 5.
- (α) «Οδηγία 2009/11/ΕΚ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 18ης Φεβρουαρίου 2009 για τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου ώστε να συμπεριληφθούν οι ουσίες bensulfuron, sodium 5- nitroguaiacolate, sodium o-nitrophenolate, sodium p-nitrophenolate και tebufenpyrad ως δραστικές ουσίες»,
- Επίσημη Εφημερίδα της Ε.Ε.: L 91, 03.04.2009, σ. 20.
- (β) «Οδηγία 2009/25/ΕΚ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 2ας Απριλίου 2009 για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου όσον αφορά τη χρήση της δραστικής ουσίας pyraclostrobin»,
- Επίσημη Εφημερίδα της Ε.Ε.: L 104, 24.04.2009, σ. 23.
- (γ) «Οδηγία 2009/37/ΕΚ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 23ης Απριλίου 2009 για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου με σκοπό να συμπεριληφθούν οι ουσίες chlormequat, propraquizafop, quizalofop-P, teflubenzuron, zeta-cypermethrin και οι ενώσεις χαλκού στις δραστικές ουσίες»,
- Επίσημη Εφημερίδα της Ε.Ε.: L 127, 26.05.2009, σ. 5.
- (δ) «Οδηγία 2009/51/ΕΚ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της 25ης Μαΐου 2009 για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου όσον αφορά την προδιαγραφή της δραστικής ουσίας nicosulfuron»,
- 1(I) του 1993  
117(I) του 2004.
- Ο Υπουργός Γεωργίας, Φυσικών Πόρων και Περιβάλλοντος ασκώντας τις εξουσίες που του παρέχει το άρθρο 20Α των περί Γεωργικών Φαρμάκων Νόμων του 1993 και 2004, εκδίδει το ακόλουθο Διάταγμα:
- Συνοπτικός τίτλος.
1. Το παρόν Διάταγμα θα αναφέρεται ως το περί Γεωργικών Φαρμάκων (Δεύτερο) Διάταγμα, του 2009.
- Ερμηνεία.
2. Στο παρόν Διάταγμα –
- «Νόμος» σημαίνει τους περί Γεωργικών Φαρμάκων Νόμους του 1993 και 2004.
- Τροποποίηση του Παραρτήματος I του Νόμου.
3. Το Παράρτημα I του Νόμου τροποποιείται ως ακολούθως:
- (α) Οι δραστικές ουσίες με αύξοντα αριθμό 82 και 176 αντικαθίστανται με τις δραστικές ουσίες με αύξοντα αριθμό 82 και 176, αντίστοιχα, που περιλαμβάνονται στο Παράρτημα του παρόντος Διατάγματος,
- (β) με την προσθήκη σ' αυτό, των δραστικών ουσιών με αύξοντα αριθμό 276 μέχρι 286, που περιλαμβάνονται στο Παράρτημα του παρόντος Διατάγματος.

**ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ  
(Παράγραφος 3)**

A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαίτεροι όροι
«82	Pyraclostrobin αριθ. CAS 175013-18-0 αριθ. CIPAC 657	(N-μεθοξυ)καρβαμιδικό μεθυλο-N-{2-[1-(4-χλωροφαινυλο)-1H-πυραζολ-3-υλοξυμεθυλο]φαινύλιο}	975 g/kg Η πρόσμειξη λόγω παραγωγικής διαδικασίας θεικός διμεθυλεστερας (dimethyl sulfate/DMS) θεωρείται ότι προκαλεί τοξικολογικές ανησυχίες και δεν πρέπει να υπερβίνει τη συγκέντρωση του 0,0001 % στο τεχνικό προϊόν	2004/30/ΕΚ 2009/25/ΕΚ	01.06.2004	31.05.2014	<p>Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνο ως μυκητοκτόνο ή ως ρυθμιστής της ανάπτυξης των φυτών.</p> <p>Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του παραρτήματος VI πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την pyraclostrobin, και ιδίως των προσαρτημάτων I και II, όπως οριστικοποιήθηκε στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 28 Νοεμβρίου 2003. Στη συνολική αυτή εκτίμηση τα κράτη μέλη:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- πρέπει να δίνουν ιδιαίτερη προσοχή στην προστασία των υδρόβιων οργανισμών, και ιδιαίτερα των ψαριών,</li> <li>- πρέπει να δίνουν ιδιαίτερη προσοχή στην προστασία των χερσαίων αφροποδών και γεωσκωλήκων.</li> </ul> <p>Πρέπει να εφαρμόζονται, όπου ενδείκνυται, μέτρα άμβλυνσης του κινδύνου.</p> <p>Τα κράτη μέλη πληροφορούν την Επιτροπή σύμφωνα με το άρθρο 13 παράγραφος 5 σχετικά με την προδιαγραφή του τεχνικού υλικού όπως παράγεται για εμπορικούς σκοπούς.</p>

A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Όνομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαίτεροι όροι
176	<b>Nicosulfuron</b> Αριθ. CAS 111991-09-4 Αριθ. CIPAC 709	2-[(4,6-διμεθοξυπυριμιδιν-2-υλοκαρβαμυλό)σουλφονυλο]-N,N-διμεθυλοκωπιναντιδίο ή 1-(4,6-διμεθοξυπυριμιδιν-2-υλο)-3-(3-δισουλφονοκαρβαμυλο-2-πυριδινυλοσουλφονυλο)ουρία	≥ 910 g/kg	2008/40/ΕΚ 2009/51/ΕΚ	01.01.2009	31.12.2018	<p>ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως ζιανιακτόνο.</p> <p>ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενστίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για τη nicosulfuron, και ιδίως των προσαρτημάτων I και II, όπως οριστικοποιήθηκε στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 22 Ιανουαρίου 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 πιθανή έκθεση του υδάτινου περιβάλλοντος στο μεταβολίτη DUDN, όταν η ουσία nicosulfuron χρησιμοποιείται σε περιοχές με ευπαθές έδαφος,</li> <li>- στην προστασία των υδροβίων φυτών και στη διασφάλιση ότι στους όρους χορήγησης της άδειας περιλαμβάνονται, όπου κρίνεται σκόπιμο, μέτρα άμβλυνσης του κινδύνου, όπως η δημιουργία ζωνών προστασίας,</li> <li>- στην προστασία μη στοχευόμενων φυτών και στη διασφάλιση ότι στους όρους χορήγησης της άδειας περιλαμβάνονται, εφόσον είναι απαραίτητο, μέτρα άμβλυνσης του κινδύνου, όπως επιτόπου ζώνη προστασίας όπου δεν επιτρέπονται ψεκασμοί,</li> <li>- στην προστασία των υπόγειων και των επιφανειακών υδάτων σε περιοχές με ευπαθές έδαφος ή/και ευμεταβλητές κλιματικές συνθήκες.</li> </ul>

1. Η αρμόδια αρχή, σύμφωνα με το Νόμο, τροποποιεί ή αποσύρει, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν τις ουσίες amidosulfuron και nicosulfuron 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 amidosulfuron και nicosulfuron, με εξαίρεση αυτού του τμήματος Β της καταχώρισης που αφορά την εν λόγω δραστική ουσία, και ότι ο κάτοχος έγκρισης διαθέτει φάκελο ή έχει πρόσβαση σε φάκελο που πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Z του Νόμου.

2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει amidosulfuron και nicosulfuron είτε ως μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες

δραστικές ουσίες οι οποίες έχουν όλες 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 αντιδραστικού και nicosulfuron, 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 antiodosulfuron και nicosulfuron ως τη μόνη δραστική ουσία, κατά περίπτωση, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση έως τις 31 Δεκεμβρίου 2012 το αργότερο ή

β) στην περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει antiodosulfuron και nicosulfuron ως δραστική ουσία σε συνδυασμό με άλλες δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, ανάλογα με την περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Δεκεμβρίου 2012 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για τέτοιου είδους τροποποίηση ή ανάκληση στη σχετική Οδηγία ή στις σχετικές Οδηγίες για την προσθήκη της εν λόγω ουσία ή των εν λόγω ουσιών στο Παράρτημα I του Νόμου, ανάλογα με το ποια ημερομηνία είναι μεταγενέστερη.

A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρισης	Ιδιαίτεροι όροι
276	<b>Bensulfuron</b> Αριθ. CAS 83055-99-6 Αριθ. CIPAC 502.201	α-[(4,6-διμεθοξυπυριμιδινό-2-υλοκαρβαμυλο)σουλφουρόλο]-ο-τολουικό οξύ (bensulfuron)  α-[(4,6-διμεθοξυπυριμιδινό-2-υλοκαρβαμυλο)σουλφουρόλο]-ο-τολουικό μεθύλιο (bensulfuron-methyl)	≥ 975 g/kg	2009/11/ΕΚ	01.11.2009	31.10.2019	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 την ουσία Bensulfuron, και ιδίως τα προσαρτήματα I και II, όπως οριστικοποιήθηκαν στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 2 Δεκεμβρίου 2008.  Κατά τη συνολική αυτή αξιολόγηση η αρμόδια αρχή πρέπει να αποδίδει ιδιαίτερη προσοχή στα εξής: - στην προστασία των υδρόβιων οργανισμών όσον αφορά αυτούς τους προσδιορισμένους κινδύνους, εφαρμόζονται μέτρα άμβλυνσης του κινδύνου, όπως π.χ. οι ζώνες προστασίας, εφόσον κρίνεται σκόπιμο. - στην προστασία των υπόγειων υδάτων, όταν η δραστική ουσία χρησιμοποιείται σε περιοχές με

						ευσίθητα Χαρακτηριστικά.	εδαφικά ή/και κλιματικά
						<p>Η αρμόδια αρχή εξασφαλίζει ότι ο κοινοποιών υποβάλλει στην Επιτροπή:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- επιπλέον μελέτες σχετικά με τις προδιαγραφές</li> <li>- πληροφορίες για την περαιτέρω εξέταση του τρόπου και του ποσοστού αποικοδόμησης του bensulfuron-methyl υπό αεραβικές συνθήκες σε πλημμυρισμένα εδάφη.</li> <li>- πληροφορίες για την εξέταση της σημασίας των μεταβολικών για την αξιολόγηση του κινδύνου για τους καταναλωτές.</li> </ul> <p>Η αρμόδια αρχή εξασφαλίζει ότι οι κοινοποιούντες υποβάλλουν τέτοιου είδους μελέτες στην Επιτροπή έως την 31η Οκτωβρίου 2011.</p>	
<p>1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν τις ουσίες <b>bensulfuron</b>, <b>sodium 5- nitroguaiacol</b>, <b>sodium o-nitrophenolate</b>, <b>sodium p-nitrophenolate</b> και <b>tebufenpyrad</b> ως δραστικές ουσίες, έως τις 30 Απριλίου 2010.</p> <p>Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες <b>bensulfuron</b>, <b>sodium 5- nitroguaiacol</b>, <b>sodium o-nitrophenolate</b>, <b>sodium p-nitrophenolate</b> και <b>tebufenpyrad</b>, με εξαίρεση τους όρους 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.</p>							
<p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει <b>bensulfuron</b>, <b>sodium 5- nitroguaiacol</b>, <b>sodium o-nitrophenolate</b>, <b>sodium p-nitrophenolate</b> και <b>tebufenpyrad</b>, 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 Οκτωβρίου 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 <b>bensulfuron</b>, <b>sodium 5- nitroguaiacol</b>, <b>sodium o-nitrophenolate</b>, <b>sodium p-nitrophenolate</b> και <b>tebufenpyrad</b> αντιστοιχά. 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>Υστερα από τον προσδιορισμό αυτό, η αρμόδια αρχή:</p>							
<p>α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει <b>bensulfuron</b>, <b>sodium 5- nitroguaiacol</b>, <b>sodium o-nitrophenolate</b>, <b>sodium p-nitrophenolate</b> και <b>tebufenpyrad</b>, 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 <b>bensulfuron</b>, <b>sodium 5- nitroguaiacol</b>, <b>sodium o-nitrophenolate</b>, <b>sodium p-nitrophenolate</b> και <b>tebufenpyrad</b>, ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση 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 Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαίτεροι όροι
277	<p>Sodium 5-nitroguaiacolate</p> <p>Αριθ. CAS 67233-85-6</p> <p>Δεν έχει χορηγηθεί αριθ. CIPAC</p>	2-μεθοξυ-5-νιτροφαινολικό νάτριο	≥ 980 g/kg	2009/11/ΕΚ	01.11.2009	31.10.2019	<p>ΜΕΡΟΣ Α</p> <p>Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως ρυθμιστικό της ανάπτυξης των φυτών.</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 τις ουσίες sodium 5-nitroguaiacolate, sodium o-nitrophenolate και sodium p-nitrophenolate, και ιδίως τα προσαρτήματα I και II, όπως οριστικοποιήθηκαν στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 2 Δεκεμβρίου 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 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>- στην προστασία των υπόγειων υδάτων, όταν η δραστική ουσία χρησιμοποιείται σε περιοχές με ευαίσθητα εδαφικά ή/και κλιματικά χαρακτηριστικά.</li> </ul> <p>Οι όροι έγκρισης πρέπει να περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, μέτρα άμβλυσης του κινδύνου.</p> <p>Η αρμόδια αρχή ζητά την υποβολή περαιτέρω μελετών για την</p>

							αντιμετώπιση του κινδύνου για τα υπέργεια ύδατα. Η αρμόδια αρχή εξασφαλίζει ότι οι κοινοποιούντες υποβάλλουν τέτοιου είδους μελέτες στην Επιτροπή έως την 31η Οκτωβρίου 2011.
<p>1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν τις ουσίες bensulfuron, sodium 5- nitroguaiacol, sodium o-nitrophenolate, sodium p-nitrophenolate και tebufenpyrad ως δραστικές ουσίες, έως τις 30 Απριλίου 2010.</p> <p>Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες bensulfuron, sodium 5- nitroguaiacol, sodium o-nitrophenolate, sodium p-nitrophenolate και tebufenpyrad, με εξαίρεση τους όρους 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 συγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει bensulfuron, sodium 5- nitroguaiacol, sodium o-nitrophenolate, sodium p-nitrophenolate και tebufenpyrad, 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 Οκτωβρίου 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 bensulfuron, sodium 5- nitroguaiacol, sodium o-nitrophenolate, sodium p-nitrophenolate και tebufenpyrad 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 bensulfuron, sodium 5- nitroguaiacol, sodium o-nitrophenolate, sodium p-nitrophenolate και tebufenpyrad, 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 bensulfuron, sodium o-nitrophenolate, sodium p-nitrophenolate και tebufenpyrad, ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση 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 Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαίτεροι όροι
278	<p><b>Sodium o-nitrophenolate</b></p> <p>Αριθ. CAS 824-39-5</p> <p>Δεν έχει χορηγηθεί αριθ. CIPAC</p>	<p>2-νιτροφαινολικό νάτριο· o-νιτροφαινολικό νάτριο</p>	<p>≥ 980 g/kg</p> <p>Οι κάτωθι προσμειξείς θεωρούνται τοξικολογικά πρόβλημα:</p> <p>Φαινόλη Μέγιστη περιεκτικότητα: 0,1 g/kg</p> <p>2,4 δινιτροφαινόλη Μέγιστη περιεκτικότητα: 0,14 g/kg</p> <p>2,6 δινιτροφαινόλη Μέγιστη περιεκτικότητα: 0,32 g/kg</p>	2009/1/ΕΚ	01.11.2009	31.10.2019	<p>ΜΕΡΟΣ Α</p> <p>Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως ρυθμιστικό της ανάπτυξης των φυτών.</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 τις ουσίες sodium 5-nitroguaiacolate, sodium o-nitrophenolate και sodium p-nitrophenolate, και ιδίως τα προσαρτήματα I και II, όπως οριστικοποιήθηκαν στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 2 Δεκεμβρίου 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 και των εργαζομένων. Οι συγκεκριμένοι όροι χρήσης πρέπει να προβλέπουν τη χρήση κατάλληλου ατομικού εξοπλισμού προστασίας και μέτρα αμβλυνσης του κινδύνου για τη μείωση της έκθεσης.</li> <li>- στην προστασία των υπόγειων υδάτων, όταν η δραστική ουσία χρησιμοποιείται σε περιοχές με ευαίσθητα εδαφικά ή/και</li> </ul>

							<p>κλιματικά χαρακτηριστικά. Οι όροι έγκρισης πρέπει να περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, μέτρα άμβλυνσης του κινδύνου.</p> <p>Η αρμόδια αρχή ζητά την υποβολή περαιτέρω μελετών για την αντιμετώπιση του κινδύνου για τα υπόγεια ύδατα. Η αρμόδια αρχή εξασφαλίζει ότι οι κοινοποιούντες υποβάλλουν τέτοιου είδους μελέτες στην υποβολή έως την 31η Οκτωβρίου 2011.</p>	
<p>1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν τις ουσίες bensulfuron, sodium 5-nitroguaiacolate, sodium o-nitrophenolate, sodium p-nitrophenolate και tebufenpyrad ως δραστικές ουσίες, έως τις 30 Απριλίου 2010. Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες bensulfuron, sodium 5-nitroguaiacolate, sodium o-nitrophenolate, sodium p-nitrophenolate και tebufenpyrad, με εξαίρεση τους όρους 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 bensulfuron, sodium 5-nitroguaiacolate, sodium o-nitrophenolate, sodium p-nitrophenolate και tebufenpyrad, 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 Οκτωβρίου 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 λαμβανοντας υπόψη το μέρος Β της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες bensulfuron, sodium 5-nitroguaiacolate, sodium o-nitrophenolate, sodium p-nitrophenolate και tebufenpyrad 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 bensulfuron, sodium 5-nitroguaiacolate, sodium o-nitrophenolate, sodium p-nitrophenolate και tebufenpyrad, 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 bensulfuron, sodium 5-nitroguaiacolate, sodium o-nitrophenolate, sodium p-nitrophenolate και tebufenpyrad, ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση 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	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινωνική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαίτεροι όροι
279	<p><b>Sodium p-nitrophenolate</b></p> <p>Αριθ. CAS 824-78-2</p> <p>Δεν έχει χορηγηθεί αριθ. CIPAC</p>	<p>4-νιτροφαινολικό νάτριο p-νιτροφαινολικό νάτριο</p>	<p>≥ 998 g/kg</p> <p>Οι κάτωθι προσμετρείς θεωρούνται τοξικολογικό πρόβλημα:</p> <p>Φανόλη Μέγιστη περιεκτικότητα: 0,1 g/kg</p> <p>2,4 δινιτροφαινόλη Μέγιστη περιεκτικότητα: 0,07 g/kg</p> <p>2,6 δινιτροφαινόλη Μέγιστη περιεκτικότητα: 0,09 g/kg</p>	2009/11/ΕΚ	01.11.2009	31.10.2019	<p>ΜΕΡΟΣ Α</p> <p>Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως ρυθμιστικό της ανάπτυξης των φυτών.</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 τις ουσίες sodium 5-nitroguaiacolate, sodium o-nitrophenolate και sodium p-nitrophenolate, και ιδίως τα προσαρτήματα I και II, όπως οριστικοποιήθηκαν στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 2 Δεκεμβρίου 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 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>- στην προστασία των υπόγειων υδάτων, όταν η δραστική ουσία χρησιμοποιείται σε περιοχές με ευαίσθητα εδαφικά ή/και κλιματικά χαρακτηριστικά.</li> </ul>

									Οι όροι έγκρισης πρέπει να περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, μέτρα άμβλυσης του κινδύνου.  Η αρμόδια αρχή ζητά την υποβολή περαιτέρω μελετών για την αντιμετώπιση του κινδύνου για τα υπόγεια ύδατα. Η αρμόδια αρχή εξασφαλίζει ότι οι κοινοποιούντες υποβάλλουν τέτοιου είδους μελέτες στην Επιτροπή έως την 31η Οκτωβρίου 2011.
									1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν τις ουσίες bensulfuron, sodium 5- nitroguaiacololate, sodium o-nitrophenolate, sodium p-nitrophenolate και tebufenpyrad ως δραστικές ουσίες, έως τις 30 Απριλίου 2010. Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες bensulfuron, sodium 5- nitroguaiacololate, sodium o-nitrophenolate, sodium p-nitrophenolate και tebufenpyrad, με εξαίρεση τους όρους 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 bensulfuron, sodium 5- nitroguaiacololate, sodium o-nitrophenolate, sodium p-nitrophenolate και tebufenpyrad, 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 Οκτωβρίου 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 bensulfuron, sodium 5- nitroguaiacololate, sodium o-nitrophenolate, sodium p-nitrophenolate και tebufenpyrad 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.
									Υστερα από τον προσδιορισμό αυτό, η αρμόδια αρχή:
									α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει bensulfuron, sodium 5- nitroguaiacololate, sodium o-nitrophenolate, sodium p-nitrophenolate και tebufenpyrad, 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 bensulfuron, sodium 5- nitroguaiacololate, sodium o-nitrophenolate, sodium p-nitrophenolate και tebufenpyrad, ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση 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
280	Tebufenpyr ad Αριθ. CAS 119168-77-3 Αριθ. CIPAC 725	N-(4-τριπ. -βουτυλοβενζύλο)-4- χλωρο-3-μεθυλοπυραζόλο-5- καρβοξυμίδιο	≥ 980 g/kg	2009/11/EK	01.11.2009	31.10.2019	<p>ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως ακαρεοκτόνο και εντομοκτόνο.</p> <p>ΜΕΡΟΣ Β Κατά την αξιολόγηση αιτήσεων για την έγκριση φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν tebufenpyrad σε παρασκευάσματα πλην των υδατοδιαλυτών σάκων, 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 συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την ουσία tebufenpyrad, και ιδίως τα προσαρτήματα I και II, όπως οριστικοποιήθηκαν στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 2 Δεκεμβρίου 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 προστασία των υδρόβιων οργανισμών και στην εξασφάλιση ότι</li> </ul>

										<p>οι όροι χορήγησης της άδειας περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, μέτρα άμβλυσης του κινδύνου, όπως ζώνες απομόνωσης</p> <p>- στην προστασία των εντομοφάγων πτηνών και στην εξασφάλιση ότι οι όροι χορήγησης της άδειας περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, μέτρα άμβλυσης του κινδύνου.</p> <p>Η αρμόδια αρχή εξασφαλίζει ότι ο κοινοποιών υποβάλλει στην Επιτροπή:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- περαιτέρω πληροφορίες βάσει των οποίων επιβεβαιώνεται ότι δεν υπάρχουν σχετικές προσαρμογές</li> <li>- πληροφορίες για την περαιτέρω αντιμετώπιση του κινδύνου για τα εντομοφάγα πτηνά.</li> </ul> <p>Η αρμόδια αρχή εξασφαλίζει ότι ο κοινοποιών υποβάλλει τέτοιου είδους πληροφορίες στην Επιτροπή έως την 31η Οκτωβρίου 2011.</p>
										<p>1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν τις ουσίες bensulfuron, sodium 5- nitroguaiacoliate, sodium o-nitrophenolate, sodium p-nitrophenolate και tebufenpyrad ως δραστικές ουσίες, έως τις 30 Απριλίου 2010.</p> <p>Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνεται, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες bensulfuron, sodium 5- nitroguaiacoliate, sodium o-nitrophenolate, sodium p-nitrophenolate και tebufenpyrad, με εξαίρεση τους όρους 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.</p> <p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει bensulfuron, sodium 5- nitroguaiacoliate, sodium o-nitrophenolate, sodium p-nitrophenolate και tebufenpyrad, 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 Οκτωβρίου 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 bensulfuron, sodium 5- nitroguaiacoliate, sodium o-nitrophenolate, sodium p-nitrophenolate και tebufenpyrad 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 bensulfuron, sodium 5- nitroguaiacoliate, sodium o-nitrophenolate, sodium p-nitrophenolate και tebufenpyrad, 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 bensulfuron, sodium 5- nitroguaiacoliate, sodium o-nitrophenolate, sodium p-nitrophenolate και tebufenpyrad, ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση 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 καταχωρήστηκε η σχετική ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα I του Νόμου, εφόσον η τελευταία είναι μεταγενέστερη.</p>

Α/Α	Κοινή ονομασία, Αριθμός ταυτοποίησης	Όνομασία ΙΥΡΑΚ	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Ένταξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαιτεροί όροι
281	<p><b>Chloromequa</b> †</p> <p>Αριθ. CAS 7003-89-6 (chloromequat)</p> <p>Αριθ. CAS 999-81-5 (chloromequat chloride)</p> <p>Αριθ. CIPAC 143 (chloromequat)</p> <p>Αριθ. CIPAC 143.302 (chloromequat chloride)</p>	<p>2-χλωροαιθυλοτριμε - θυλασιμώνιο (chloromequat)</p> <p>Χλωριούχο 2-χλωροαι- θυλοτριμεθυλαμιώνιο (chloromequat chloride)</p>	<p>≥ 636 g/kg</p> <p>Προσμίξεις :</p> <p>1,2- διχλωροαιθάνιο: 0,1 g/kg</p> <p>κατ' ανώτατο όριο (επί ξηρού chloromequat chloride)</p> <p>Χλωροαιθένιο (βινυλοχλωρί- διο): 0,0005 g/kg κατ' ανώ- τατο όριο (επί ξηρού chloromequat chloride)</p>	2009/37/EK	01.12.2009	30.11.2019	<p>ΜΕΡΟΣ Α</p> <p>Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως ρυθμιστής ανάπτυξης των δημητριακών.</p> <p>ΜΕΡΟΣ Β</p> <p>Κατά την αξιολόγηση αιτήσεων για την έγκριση φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν chloromequat και προορίζονται για χρήσεις πλην των καλλιεργειών σίκαλης και τριπλάλι, ιδίως όσον αφορά την έκθεση των καταναλωτών, η αρμόδια αρχή δίνει ιδιαίτερη προσοχή στα κριτήρια της παραγράφου (β) του εδαφίου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου και εξασφαλίζει ότι παρέχονται τα απαραίτητα στοιχεία και πληροφορίες πριν από τη χορήγηση σχετικής έγκρισης.</p> <p>Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την ουσία chloromequat, και ιδίως τα προσαρτήματα I και II, όπως οριστικοποιήθηκαν στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 23 Ιανουαρίου 2009.</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 εξοπλισμού ατομικής προστασίας,</li> <li>- στην προστασία πουλιών και θηλαστικών.</li> </ul>

								<p>Στους όρους έγκρισης πρέπει να περιλαμβάνονται μέτρα άμβλυωσης του κινδύνου, όταν απαιτείται.</p> <p>Η αρμόδια αρχή ζητά την υποβολή περισσότερων πληροφοριών για την τύχη και συμπεριφορά (μελέτες προσρόφησης σε 20 °C, εκ νέου υπολογισμός των προβλεπόμενων συγκεντρώσεων στα υπόγεια ύδατα, τα επιφανειακά ύδατα και τα ιζήματα), τις μεθόδους παρακολούθησης για τον προσδιορισμό της ουσίας στα ζωικά προϊόντα και το νερό, καθώς και για τον κίνδυνο για τους υδρόβιους οργανισμούς, τα πτηνά και τα θηλαστικά. Πρέπει να διασφαλίσει ότι ο κοινοποιών, κατόπιν αιτήματος του οποίου η ουσία <b>chlormequat</b> συμπεριλήφθηκε στο παρόν Παράρτημα, παρέχει τις εν λόγω πληροφορίες στην Επιτροπή το αργότερο ως τις 30 Νοεμβρίου 2011.</p>
				<p>1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις υφιστάμενες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν τις ουσίες <b>chlormequat</b>, <b>proprazine</b>, <b>quizalofop-P</b>, <b>teflubenzuron</b>, <b>zeta-cypermethrin</b> και τις ενώσεις χαλκού ως δραστικές ουσίες, έως τις 31 Μαΐου 2010.</p> <p>Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνεται, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες <b>chlormequat</b>, <b>proprazine</b>, <b>quizalofop-P</b>, <b>teflubenzuron</b>, <b>zeta-cypermethrin</b> και τις ενώσεις χαλκού, με εξαίρεση τους όρους 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.</p>				<p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει <b>chlormequat</b>, <b>proprazine</b>, <b>quizalofop-P</b>, <b>teflubenzuron</b>, <b>zeta-cypermethrin</b> και τις ενώσεις χαλκού, 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 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 αφού λάβουν υπόψη το μέρος B της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες <b>chlormequat</b>, <b>proprazine</b>, <b>quizalofop-P</b>, <b>teflubenzuron</b>, <b>zeta-cypermethrin</b> και τις ενώσεις χαλκού 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>Ύστερα από τη διαπίστωση αυτή, η αρμόδια αρχή:</p> <p>α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει <b>chlormequat</b>, <b>proprazine</b>, <b>quizalofop-P</b>, <b>teflubenzuron</b>, <b>zeta-cypermethrin</b> και τις ενώσεις χαλκού, ως τη μόνη δραστική ουσία τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Μαΐου 2014 το αργότερο· ή</p> <p>β) σε περίπτωση που το προϊόν περιέχει <b>chlormequat</b>, <b>proprazine</b>, <b>quizalofop-P</b>, <b>teflubenzuron</b>, <b>zeta-cypermethrin</b> και τις ενώσεις χαλκού, ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Μαΐου 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 Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαίτεροι όροι
282	<b>Ενώσεις χαλκού:</b> διυδροξείδιο του χαλκού Αριθ. CAS 20427-59-2 Αριθ. CIPAC 44.305  οξυλωριούχος χαλκός Αριθ. CAS 1332-65-6 ή 1332-4-0-7 Αριθ. CIPAC 44.602  Οξείδιο του χαλκού Αριθ. CAS 1317-39-1 Αριθ. CIPAC 44.603  βορδινάλιος πολτός Αριθ. CAS 8011-63-0 Αριθ. CIPAC 44.604  όξινος θειικός χαλκός (τριβασικός) Αριθ. CAS 12527-76-3 Αριθ. CIPAC 44.306	Υδροξείδιο του χαλκού (II)  Οξυλωριούχος χαλκός  Οξείδιο του χαλκού  Δεν έχει χορηγηθεί  Δεν έχει χορηγηθεί	≥ 573 g/kg  ≥ 550 g/kg  ≥ 820 g/kg  ≥ 245 g/kg  ≥ 490 g/kg  Οι ακόλουθες προσαρμογές προκαλούν ανησυχία από τοξικολογική άποψη και δεν πρέπει να υπερβαίνουν τα εξής επίπεδα:  Μόλυβδος: 0,0005 g/kg κατ' ανώτατο όριο περιεκτικότητας σε χαλκό.  Κάδμιο: 0,0001 g/kg κατ' ανώτατο όριο περιεκτικότητας	2009/37/ΕΚ	01.12.2009	30.11.2019	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως βακτηριοκτόνο και μυκητοκτόνο.  ΜΕΡΟΣ Β Κατά την αξιολόγηση αιτήσεων για την έγκριση φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν χαλκό για χρήσεις πλην σε τομάτες σε θερμοκήπια, 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 τη χορήγηση της έγκρισης.  Για την εφαρμογή των ενισίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για τις ενώσεις χαλκού, και ιδίως τα προσαρτήματα I και II αυτής, όπως οριστικοποιήθηκε από τη Μόνιμη Επιτροπή για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 23 Ιανουαρίου 2009.  Κατά τη συνολική αυτή αξιολόγηση η αρμόδια αρχή πρέπει να αποδίδει ιδιαίτερη προσοχή: - στις προδιαγραφές για την τεχνικά καθαρή θραστική ουσία, όπως παρασκευάζεται εμπορικά, οι οποίες 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

			<p>σε χαλκό.          Αρσενικό :          0,0001 g/kg κατ'          ανώτατο όριο          περιεκτικότητας          σε χαλκό.</p>			<p>προς τις εν λόγω προδιαγραφές της τεχνικά καθαρής δραστικής ουσίας,          - στην ασφάλεια του χειριστή και των εργαζομένων και να εξασφαλίζει ότι οι όροι χρήσης υπαγορεύουν τη χρήση του κατάλληλου εξοπλισμού ατομικής προστασίας, όπου χρειάζεται,          - στην προστασία των υδάτων και των μη στοχευόμενων οργανισμών. Όσον αφορά τους εν λόγω εντοπισμένους κινδύνους, πρέπει να λαμβάνονται μέτρα άμβλυσης του κινδύνου, όπως ζώνες προστασίας, όπου χρειάζεται.          - στην ποσότητα των δραστικών ουσιών που εφαρμόζονται και να εξασφαλίζει ότι οι συγκεκριμένες ποσότητες, όσον αφορά τις δόσεις και τον αριθμό των εφαρμογών, είναι οι ελάχιστες αναγκαίες για την επίτευξη των επιθυμητών αποτελεσμάτων.</p> <p>Η αρμόδια αρχή ζητά να υποβληθούν πληροφορίες για περαιτέρω εξέταση:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- του κινδύνου λόγω εισπνοής της δραστικής ουσίας,</li> <li>- της αξιολόγησης κινδύνου για τους μη στοχευόμενους οργανισμούς και για το έδαφος και το νερό.</li> </ul> <p>Εξασφαλίζει ότι ο κοινοποιών, κατόπιν αιτήματος του οποίου οι ενώσεις χαλκού συμπεριλήφθηκαν στο παρόν παράρτημα, παρέχει τις εν λόγω πληροφορίες στην Επιτροπή το αργότερο ως τις 30 Νοεμβρίου 2011.</p> <p>Η αρμόδια αρχή πρέπει να εφαρμόσει προγράμματα παρακολούθησης στις ευπαθείς περιοχές, όπου η ρύπανση του εδάφους από το χαλκό προκαλεί ανησυχία, ούτως ώστε να τεθούν,</p>
--	--	--	--	--	--	---



Α/Α	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαίτεροι όροι
283	<b>Proprazifaf</b> <b>op</b> Αριθ . CAS 111479-05-1 Αριθ . CIPAC 173	(R)-2-[4-(6-χλωρο-κινολαζολιν-2-υλοξυ)φαι-νοξυ]πυροπιονικό 2-ισο-θύλιο	≥ 920 g/kg  5 g/kg μέγιστη περιεκτικότητα σε τολουόλιο	2009/37/EK	01.12.2009	30.11.2019	<p>ΜΕΡΟΣ Α            Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως ζιζανιοκτόνο.</p> <p>ΜΕΡΟΣ Β            Για την εφαρμογή των ενισίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την ουσία propraizafaf, και ιδίως τα προσαρτήματα I και II αυτής, όπως οριστικοποιήθηκε από τη Μόνιμη Επιτροπή για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 23 Ιανουαρίου 2009.</p> <p>Κατά τη συνολική αυτή αξιολόγηση η αρμόδια αρχή πρέπει να αποδίδει ιδιαίτερη προσοχή:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- στις προδιαγραφές για την τεχνικά καθαρή δραστική ουσία, όπως παρασκευάζεται εμπορικά, οι οποίες πρέπει να επιβεβαιώνονται και να υποστηρίζονται από τα προηγούμενα αναλυτικά δεδομένα. Το υλικό δοκιμής που χρησιμοποιήθηκε στους φακέλους τοξικότητας πρέπει να συγκρίνεται και να επαληθεύεται ως προς τις εν λόγω προδιαγραφές της τεχνικά καθαρής δραστικής ουσίας,</li> <li>- στην ασφάλεια των χειριστών και να εξασφαλίζει ότι οι όροι χρήσης προβλέπουν τη χρήση κατάλληλου εξοπλισμού ατομικής προστασίας,</li> <li>- στην προστασία των υδρόβιων οργανισμών και των μη στοχευόμενων φυτών και να εξασφαλίζει ότι οι όροι χορήγησης της έγκρισης περιλαμβάνουν, κατά περίπτωση, μέτρα άμβλυσης του κινδύνου, όπως ζώνες προστασίας, - στην προστασία των μη</li> </ul>

									στοχευόμενων αρθρόποδων και να εξασφαλίζει ότι στους όρους χορήγησης της έγκρισης περιλαμβάνονται, κατά περίπτωση, μέτρα άμβλυνσης του κινδύνου.
									Η αρμόδια αρχή εξασφαλίζει ότι ο κοινοποιηών υποβάλλει στην Επιτροπή: - περισσότερες πληροφορίες σχετικά με τη συναφή πρόσμεξη Ro 41-5259 - πληροφορίες για την περαιτέρω εξέταση του κινδύνου για τους υδρόβιους οργανισμούς και τα μη στοχευόμενα αρθρόποδα.
									Εξασφαλίζει ότι ο κοινοποιηών υποβάλλει τις εν λόγω πληροφορίες στην Επιτροπή έως τις 30 Νοεμβρίου 2011.
									1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις υφιστάμενες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν τις ουσίες chlormequat, propraquizafop, quizalofop-P, teflubenzuron, zeta-cypermethrin και τις ενώσεις χαλκού ως δραστικές ουσίες, έως τις 31 Μαΐου 2010. Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες chlormequat, propraquizafop, quizalofop-P, teflubenzuron, zeta-cypermethrin και τις ενώσεις χαλκού, με εξαίρεση τους όρους 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 συγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει chlormequat, propraquizafop, quizalofop-P, teflubenzuron, zeta-cypermethrin και τις ενώσεις χαλκού, 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 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 αφού λάβουν υπόψη το μέρος B της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες chlormequat, propraquizafop, quizalofop-P, teflubenzuron, zeta-cypermethrin και τις ενώσεις χαλκού 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 που ένα προϊόν περιέχει chlormequat, propraquizafop, quizalofop-P, teflubenzuron, zeta-cypermethrin και τις ενώσεις χαλκού, ως τη μόνη δραστική ουσία τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Μαΐου 2014 το αργότερο· ή β) σε περίπτωση που το προϊόν περιέχει chlormequat, propraquizafop, quizalofop-P, teflubenzuron, zeta-cypermethrin και τις ενώσεις χαλκού, ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Μαΐου 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	Όνομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαίτεροι όροι
284	<b>Quizalofop-P-</b> <b>P:</b> Quizalofop-P-ethyl Αριθ. CAS 100646-51-3 Αριθ. CIPAC 641.202  Quizalofop-P-tefuryl Αριθ. CAS 119738-06-6 Αριθ. CIPAC 641.226	(R)-2-[4-(6-χλωρο-κιννοξαλιν-2-υλοξυ)φαινοξυ]πυροπινικό σιθύλιο  (R)-2-[4-(6-χλωρο-κιννοξαλιν-2-υλοξυ)φαινοξυ]πυροπινικό (RS)-τετραυδροφουρφουρύλιο	≥ 950 g/kg  ≥ 795 g/kg	2009/37/EK	01.12.2009	30.11.2019	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως ζιζανιοκτόνο.  ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη της έκθεσης συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την ουσία quizalofop-P, και ιδίως τα προσαρτήματα I και II, όπως οριστικοποιήθηκε από τη Μόνιμη Επιτροπή για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 23 Ιανουαρίου 2009.  Κατά τη συνολική αυτή αξιολόγηση η αρμόδια αρχή πρέπει να αποδίδει ιδιαίτερη προσοχή: - στις προδιαγραφές για την τεχνικά καθαρή δραστική ουσία, όπως παρασκευάζεται εμπορικά, οι οποίες 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 της τεχνικά καθαρής δραστικής ουσίας, - στην ασφάλεια των χειριστών και των εργαζομένων και να εξασφαλίζει ότι οι όροι χρήσης προβλέπουν τη χρήση κατάλληλου εξοπλισμού ατομικής προστασίας, - στην προστασία μη στοχευόμενων φυτών και να διασφαλίζει ότι στους όρους χορήγησης της έγκρισης περιλαμβάνονται, κατά περίπτωση, μέτρα άμβλυνσης του κινδύνου, όπως ζώνες προστασίας.

									Στους όρους έγκρισης πρέπει να περιλαμβάνονται μέτρα άμβλυωσης του κινδύνου, όπου χρειάζεται.
									Η αρμόδια αρχή εξασφαλίζει ότι ο κοινοποιών υποβάλλει στην Επιτροπή περισσότερες πληροφορίες για τον κίνδυνο που διατρέχουν τα μη στοχευόμενα αρθρώματα.
									Εξασφαλίζει ότι ο κοινοποιών υποβάλλει τις εν λόγω πληροφορίες στην Επιτροπή έως τις 30 Νοεμβρίου 2011.
									1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις υφιστάμενες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν τις ουσίες chlormequat, propraquizafop, quizalofop-P, teflubenzuron, zeta-cypermethrin και τις ενώσεις χαλκού ως δραστικές ουσίες, έως τις 31 Μαΐου 2010. Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνει, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες chlormequat, propraquizafop, quizalofop-P, teflubenzuron, zeta-cypermethrin και τις ενώσεις χαλκού, με εξαίρεση τους όρους 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 chlormequat, propraquizafop, quizalofop-P, teflubenzuron, zeta-cypermethrin και τις ενώσεις χαλκού, 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 2009 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επανασυλλογεί 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 αφού λάβουν υπόψη το μέρος B της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες chlormequat, propraquizafop, quizalofop-P, teflubenzuron, zeta-cypermethrin και τις ενώσεις χαλκού 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 τη διαπίστωση αυτή, η αρμόδια αρχή: α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει chlormequat, propraquizafop, quizalofop-P, teflubenzuron, zeta-cypermethrin και τις ενώσεις χαλκού, ως τη μόνη δραστική ουσία τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Μαΐου 2014 το αργότερο· ή β) σε περίπτωση που το προϊόν περιέχει chlormequat, propraquizafop, quizalofop-P, teflubenzuron, zeta-cypermethrin και τις ενώσεις χαλκού, ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Μαΐου 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		
285	Teflubenzuron	1-(3,5-διχλωρο)-2,4-διφθοροφαινόλο	≥ 970 g/kg	2009/37/ΕΚ	01.12.2009	30.11.2019	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται		

<p>Αριθ . CAS 83121-18-0 Αριθ . CIPAC 450</p>	<p>(2,6-διφθοροβενζούλ) ουρία</p> <p>μόνον ως εντομοκτόνο σε θερμική (σε τεχνητό υπόστρωμα ή κλειστά υδροπονικά συστήματα).</p> <p>ΜΕΡΟΣ Β</p> <p>Κατά την αξιολόγηση αιτήσεων για την έγκριση φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν τeflubenzuron για χρήσεις πλην σε τομάτες σε θερμική, 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 τη χορήγηση της έγκρισης.</p> <p>Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την ουσία τeflubenzuron, και ιδίως τα προσαρτήματα I και II, όπως οριστικοποιήθηκε από τη Μόνιμη Επιτροπή για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 23 Ιανουαρίου 2009.</p> <p>Κατά τη συνολική αυτή αξιολόγηση η αρμόδια αρχή πρέπει να αποδίδει ιδιαίτερη προσοχή:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- στην σφάλεια του χειριστή και των εργαζομένων και να εξασφαλίζει ότι οι όροι χρήσης υπαγορεύουν τη χρήση του κατάλληλου εξοπλισμού ατομικής προστασίας, όπου χρειάζεται.</li> <li>- στην προστασία των υδρόβιων οργανισμών. Η διαφυγή κατά την εφαρμογή στα θερμκήτλια πρέπει να περιορίζεται στο ελάχιστο και, οπωσδήποτε, δεν μπορεί να φτάνει, σε σημαντικό επίπεδο, σε τυχόν υδάτινους αποδέκτες που βρίσκονται κοντά,</li> </ul>
---	--

							<p>- στην προστασία των μελισσών, των οποίων η πρόσβαση στο θερμοκήπιο πρέπει να εμποδίζεται,</p> <p>- στην προστασία των γονιμοποιητικών αποικιών που τοποθετούνται μέσα στο θερμοκήπιο για σκοπούς επικονίασης.</p> <p>- στην ασφαλή διάθεση του νερού συμπύκνωσης των υδάτων αποστράγγισης και του υποστρώματος, ώστε να αποφεύγεται ο κίνδυνος για τους μη στοχευόμενους οργανισμούς και η ρύπανση των επιφανειακών και υπόγειων υδάτων.</p> <p>Στους όρους έγκρισης πρέπει να περιλαμβάνονται μέτρα άμβλυσης του κινδύνου, όπου χρειάζεται.</p>
<p>1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις υφιστάμενες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν τις ουσίες chlormequat, propraquizafor, quizalofor-P, teflubenzuron, zeta-cypermethrin και τις ενώσεις χαλκού ως δραστικές ουσίες, έως τις 31 Μαΐου 2010.</p> <p>Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνεται, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες chlormequat, propraquizafor, quizalofor-P, teflubenzuron, zeta-cypermethrin και τις ενώσεις χαλκού, με εξαίρεση τους όρους 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 chlormequat, propraquizafor, quizalofor-P, teflubenzuron, zeta-cypermethrin και τις ενώσεις χαλκού, 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 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 αφού λάβουν υπόψη το μέρος B της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες chlormequat, propraquizafor, quizalofor-P, teflubenzuron, zeta-cypermethrin και τις ενώσεις χαλκού 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 τη διαπίστωση αυτή, η αρμόδια αρχή:</p>	<p>α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει chlormequat, propraquizafor, quizalofor-P, teflubenzuron, zeta-cypermethrin και τις ενώσεις χαλκού, ως τη μόνη δραστική ουσία τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Μαΐου 2014 το αργότερο ή</p>	<p>β) σε περίπτωση που το προϊόν περιέχει chlormequat, propraquizafor, quizalofor-P, teflubenzuron, zeta-cypermethrin και τις ενώσεις χαλκού, ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Μαΐου 2014 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>			

Α/Α	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία ΙΥΡΑC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησης	Ιδιαίτεροι όροι
286	<p>Zeta-cypermethrin</p> <p>Αριθ. CAS 52315-07-8</p> <p>Αριθ. CIPAC 733</p>	<p>Μείγμα στερεοϊσομερών (1 RS,3RS ; 1RS,3SR )-3-(2,2-διχλωροβινυλο)-2,2-διμεθυλοκυκλοπροπανοκαρβοξυλικό (S)-ακυανο-3-φαινοξυβενζυλίο, όπου η αναλογία του ζεύγους ισομερών ( S):(1RS,3RS ) προς ( S):(1RS,3SR ) εντάσσεται στο εύρος τιμών αναλογιών 45-55 έως 55-45 αντίστοιχα</p>	<p>≥ 850 g/kg</p> <p>Προσμίξεις : τολουόλιο : 2 g/kg κατ' ανώτατο όριο</p> <p>πίσσα: 12,5 g/kg κατ' ανώτατο όριο</p>	2009/37/ΕΚ	01.12.2009	30.11.2019	<p>ΜΕΡΟΣ Α</p> <p>Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως εντομοκτόνο.</p> <p>ΜΕΡΟΣ Β</p> <p>Κατά την αξιολόγηση αιτήσεων για την έγκριση φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν zeta-cypermethrin και προορίζονται για χρήσεις πλην των καλλιεργειών σιτηρών, ιδίως όσον αφορά την έκθεση των καταναλωτών στο mPBAldehyde, ένα προϊόν αποδόμησης που μπορεί να σχηματιστεί κατά τη διεργασία, η αρμόδια αρχή δίνει ιδιαίτερη προσοχή στα κριτήρια της παραγράφου (β) του εδαφίου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου και εξασφαλίζει ότι παρέχονται τα απαραίτητα στοιχεία και πληροφορίες πριν από τη χορήγηση σχετικής έγκρισης.</p> <p>Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την ουσία zeta-cypermethrin, και ιδίως τα προσαρτήματα I και II, όπως οριστικοποιήθηκε από τη Μόνιμη Επιτροπή για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 23 Ιανουαρίου 2009.</p> <p>Κατά τη συνολική αυτή αξιολόγηση η αρμόδια αρχή πρέπει να αποδίδει ιδιαίτερη προσοχή:</p> <p>- στην ασφάλεια των χειριστών και να</p>

										<p>εξασφαλίζει ότι οι όροι χρήσης προβλέπουν τη χρήση του κατάλληλου εξοπλισμού ατομικής προστασίας, - στην προστασία των πτηνών, των υδρόβιων οργανισμών, των μη στοχευόμενων αρθρόποδων και των μη στοχευόμενων μακροοργανισμών του εδάφους.</p>
										<p>Η αρμόδια αρχή ζητά να υποβληθούν περισσότερες πληροφορίες για την τύχη και τη συμπεριφορά (σερόβια αποικοδόμηση στο έδαφος), το μακροχρόνιο κίνδυνο για τα πτηνά, τους υδρόβιους οργανισμούς και τα μη στοχευόμενα αρθρόποδα. Εξασφαλίζει ότι ο κοινοποιών, κατόπιν αιτήματος του οποίου η ουσία zeta-cypermethrin συμπεριλήφθηκε στο παρόν Παράρτημα, παρέχει τις εν λόγω πληροφορίες στην Επιτροπή το αργότερο ως τις 30 Νοεμβρίου 2011.</p>
<p>1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις υφιστάμενες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν τις ουσίες chlormequat, propraquizafor, quizalofor-P, teflubenzuron, zeta-cypermethrin και τις ενώσεις χαλκού ως δραστικές ουσίες, έως τις 31 Μαΐου 2010. Έως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνεται, ειδικότερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες chlormequat, propraquizafor, quizalofor-P, teflubenzuron, zeta-cypermethrin και τις ενώσεις χαλκού, με εξαίρεση τους όρους 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.</p>										
<p>2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει chlormequat, propraquizafor, quizalofor-P, teflubenzuron, zeta-cypermethrin και τις ενώσεις χαλκού, 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 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 αφού λάβουν υπόψη το μέρος B της καταχώρισης στο Παράρτημα I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες chlormequat, propraquizafor, quizalofor-P, teflubenzuron, zeta-cypermethrin και τις ενώσεις χαλκού 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 τη διαπίστωση αυτή, η αρμόδια αρχή:</p> <p>α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει chlormequat, propraquizafor, quizalofor-P, teflubenzuron, zeta-cypermethrin και τις ενώσεις χαλκού, ως τη μόνη δραστική ουσία τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Μαΐου 2014 το αργότερο ή</p> <p>β) σε περίπτωση που το προϊόν περιέχει chlormequat, propraquizafor, quizalofor-P, teflubenzuron, zeta-cypermethrin και τις ενώσεις χαλκού, ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Μαΐου 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>										

Μιχάλης Πολυνεική Χαραλαμπίδης  
Υπουργός Γεωργίας, Φυσικών Πόρων  
Και Περιβάλλοντος