



ΕΦΗΜΕΡΙΣ ΤΗΣ ΚΥΒΕΡΝΗΣΕΩΣ

ΤΗΣ ΕΛΛΗΝΙΚΗΣ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑΣ

ΤΕΥΧΟΣ ΠΡΩΤΟ

Αρ. Φύλλου 155

7 Σεπτεμβρίου 2010

ΠΡΟΕΔΡΙΚΟ ΔΙΑΤΑΓΜΑ ΥΠ' ΑΡΙΘΜ. 90

Τροποποίηση και συμπλήρωση διατάξεων του π.δ 205/2001 (Α' 160) «Έγκριση, διάθεση στην αγορά και έλεγχος βιοκτόνων προϊόντων σε συμμόρφωση προς την Οδηγία 98/8/ΕΚ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου» όπως ισχύει, σε συμμόρφωση προς τις Οδηγίες 2009/84/ΕΚ, 2009/85/ΕΚ, 2009/86/ΕΚ, 2009/87/ΕΚ, 2009/88/ΕΚ, 2009/89/ΕΚ, 2009/91/ΕΚ, 2009/92/ΕΚ, 2009/93/ΕΚ, 2009/94/ΕΚ, 2009/95/ΕΚ, 2009/96/ΕΚ, 2009/98/ΕΚ, 2009/99/ΕΚ, 2009/107/ΕΚ, 2009/150/ΕΚ, 2009/151/ΕΚ, 2010/5/ΕΕ, 2010/7/ΕΕ, 2010/8/ΕΕ, 2010/9/ΕΕ, 2010/10/ΕΕ και 2010/11/ΕΕ της Επιτροπής.

**Ο ΠΡΟΕΔΡΟΣ
ΤΗΣ ΕΛΛΗΝΙΚΗΣ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑΣ**

Έχοντας υπόψη:

1. Τις διατάξεις:

α) Των άρθρων 3 και 4 του ν. 1338/1983 «Εφαρμογή του κοινοτικού δικαίου» (Α'34), όπως αντικαταστάθηκαν, το μεν πρώτο με το άρθρο 65 του ν. 1892/1990 (Α'110), το δε δεύτερο με το άρθρο 6 παρ. 4 του ν. 1440/1984 (Α'70) και τροποποιήθηκε τελικώς με το άρθρο 48 του ν. 3427/2005 (Α'312).

β) Των άρθρων 1 περ. δ και 30 του ν. 721/77 (Α'298), όπως η περ. δ και το άρθρο 30 αντικαταστάθηκαν με το άρθρο 1 παρ. 2 και 5α αντίστοιχα του ν. 2538/1997 (Α'242).

γ) Του άρθρου 2 του ν. 1316/1983 (Α'3) όπως αντικαταστάθηκε με το άρθρο 1 του ν. 1965/91 (Α'146).

δ) Του άρθρου 90 του Κώδικα Νομοθεσίας για την Κυβέρνηση και τα κυβερνητικά όργανα που κυρώθηκε με το άρθρο πρώτο του π.δ 63/2005 «Κωδικοποίηση της νομοθεσίας για την Κυβέρνηση και τα Κυβερνητικά όργανα» (Α'98).

ε) Του άρθρου 25 του ν. 3730/2008 (Α' 262/23-12-2008) «Προστασία ανηλίκων από τον καπνό και άλλες διατάξεις»

2. Την υπ' αριθ. 316049/24-11-2009 (Β'2401/1-12-09) απόφαση του Πρωθυπουργού και της Υπουργού Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων «Ανάθεση Αρμοδιοτήτων στον Υφυπουργό Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων Μιχαήλ Καρχιμάκη».

3. Την υπ' αριθ. 13284/22-2-2010 απόφαση της αντιπροέδρου του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων (ΕΟΦ).

4. Το γεγονός ότι από τις διατάξεις του παρόντος διατάγματος δεν προκαλείται δαπάνη σε βάρος του Κρατικού Προϋπολογισμού.

5. Την αριθ. 200/2010 γνωμοδότηση του Συμβουλίου της Επικρατείας, μετά από πρόταση των Υπουργών Οικονομίας, Ανταγωνιστικότητας και Ναυτιλίας και Υγείας και Κοινωνικής Πολιτικής και του Υφυπουργού Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, αποφασίζουμε:

Άρθρο 1
Σκοπός

Με το παρόν διάταγμα συμπληρώνονται και τροποποιούνται διατάξεις του π.δ. 205/2001 (Α'160) όπως τροποποιήθηκε και συμπληρώθηκε με τα π.δ/τα 159/2008 (Α'219), 52/2009 (Α'71), σε συμμόρφωση προς τις Οδηγίες:

2009/107/ΕΚ της 16ης Σεπτεμβρίου 2009 (Ε.Ε. Αριθ. L262/40) της Επιτροπής.

2009/84/ΕΚ της 28ης Ιουλίου 2009 (Ε.Ε. Αριθ. L197/67)
2009/85/ΕΚ της 29ης Ιουλίου 2009 (Ε.Ε. Αριθ. L198/28)
2009/86/ΕΚ της 29ης Ιουλίου 2009 (Ε.Ε. Αριθ. L198/31)
2009/87/ΕΚ της 29ης Ιουλίου 2009 (Ε.Ε. Αριθ. L198/35)
2009/88/ΕΚ της 30ης Ιουλίου 2009 (Ε.Ε. Αριθ. L199/15)
2009/89/ΕΚ της 30ης Ιουλίου 2009 (Ε.Ε. Αριθ. L199/19)
2009/91/ΕΚ της 31ης Ιουλίου 2009 (Ε.Ε. Αριθ. L201/39)
2009/92/ΕΚ της 31ης Ιουλίου 2009 (Ε.Ε. Αριθ. L201/43)
2009/93/ΕΚ της 31ης Ιουλίου 2009 (Ε.Ε. Αριθ. L201/46)
2009/94/ΕΚ της 31ης Ιουλίου 2009 (Ε.Ε. Αριθ. L201/50)
2009/95/ΕΚ της 31ης Ιουλίου 2009 (Ε.Ε. Αριθ. L201/54)
2009/96/ΕΚ της 31ης Ιουλίου 2009 (Ε.Ε. Αριθ. L201/58)
2009/98/ΕΚ της 4ης Αυγούστου 2009 (Ε.Ε. Αριθ. L203/58)

2009/99/ΕΚ της 4ης Αυγούστου 2009 (Ε.Ε. Αριθ. L203/62)

2009/150/ΕΚ της 27ης Νοεμβρίου 2009 (Ε.Ε. Αριθ. L313/75)

2009/151/ΕΚ της 27ης Νοεμβρίου 2009 (Ε.Ε. Αριθ. L313/78)

2010/5/ΕΕ της 8ης Φεβρουαρίου 2010 (Ε.Ε. Αριθ. L36/24)

2010/7/ΕΕ της 9ης Φεβρουαρίου 2010 (Ε.Ε. Αριθ. L37/33)

2010/8/ΕΕ της 9ης Φεβρουαρίου 2010 (Ε.Ε. Αριθ. L37/37)

2010/9/ΕΕ της 9ης Φεβρουαρίου 2010 (Ε.Ε. Αριθ. L37/40)

2010/10/ΕΕ της 9ης Φεβρουαρίου 2010 (Ε.Ε. Αριθ. L37/44)

2010/11/ΕΕ της 9ης Φεβρουαρίου 2010 (Ε.Ε. Αριθ. L37/47) της Επιτροπής.

Άρθρο 2

(Άρθρο 1 Οδηγίας 2009/107/ΕΚ-L.262/40)

1) Το άρθρο 12 του π.δ. 205/2001 τροποποιείται ως εξής:

α) Η παράγραφος 1 στοιχείο γ) σημείο i) αντικαθίσταται από το ακόλουθο κείμενο:

«i) μέχρι τις 14 Μαΐου 2014 προκειμένου για πληροφορίες που υποβάλλονται για τους σκοπούς του παρόντος π.δ/τος, εκτός εάν οι πληροφορίες αυτές προστατεύονται ήδη σύμφωνα με ισχύοντες εθνικούς κανόνες για τα βιοκτόνα. Στην περίπτωση αυτή, οι πληροφορίες συνεχίζουν να προστατεύονται μέχρι τη λήξη του τυχόν εναπομένου διαστήματος της περιόδου προστασίας των δεδομένων που προβλέπεται από τους εθνικούς κανόνες, μέχρι τις 14 Μαΐου 2014 κατ' ανώτατο όριο, ή, κατά περίπτωση, όχι πέραν της ημερομηνίας μέχρι την οποία η μεταβατική περίοδος που αναφέρεται στο άρθρο 16 παράγραφος 1, παρατείνεται, σύμφωνα με το άρθρο 16 παράγραφος 2».

β) Η παράγραφος 2 στοιχείο γ) σημείο i) αντικαθίσταται από το ακόλουθο κείμενο:

«i) μέχρι τις 14 Μαΐου 2014 προκειμένου για πληροφορίες που υποβάλλονται για τους σκοπούς του παρόντος π.δ/τος, εκτός εάν οι πληροφορίες αυτές προστατεύονται ήδη σύμφωνα με ισχύοντες εθνικούς κανόνες για τα βιοκτόνα. Στην περίπτωση αυτή, οι πληροφορίες θα εξακολουθήσουν να προστατεύονται μέχρι τη λήξη του τυχόν εναπομένου διαστήματος της περιόδου προστασίας των δεδομένων που προβλέπεται από τους εθνικούς κανόνες, μέχρι τις 14 Μαΐου 2014 κατ' ανώτατο όριο, ή, κατά περίπτωση, όχι πέραν της ημερομηνίας μέχρι την οποία η μεταβατική περίοδος που αναφέρεται στο άρθρο 16 παράγραφος 1, παρατείνεται, σύμφωνα με το άρθρο 16 παράγραφος 2».

2) Το άρθρο 16 του π.δ. 205/2001 τροποποιείται ως εξής:

α) Η παράγραφος 1 αντικαθίσταται από το ακόλουθο κείμενο:

«1. Κατά περαιτέρω παρέκκλιση από το άρθρο 3 παράγραφος 1, το άρθρο 5 παράγραφος 1, το άρθρο 8 παράγραφοι 2 και 4, και υπό την επιφύλαξη των παραγράφων 2 και 3 του παρόντος άρθρου, οι κατά το άρθρο 26 αρμόδιες αρχές δύνανται μέχρι τις 14 Μαΐου 2014 να εξακολουθήσουν να εφαρμόζουν το ισχύον σύστημα ή την ισχύουσα πρακτική διάθεσης βιοκτόνων στην αγορά. Εάν μια απόφαση να περιληφθεί δραστική ουσία στο παράρτημα I ή IA ορίζει μεταγενέστερη ημερομηνία για τη συμμόρφωση με το άρθρο 16 παράγραφος 3, από τη 14η Μαΐου 2014, η παρέκκλιση αυτή συνεχίζει να εφαρμόζεται για τα προϊόντα που περιλαμβάνουν την εν λόγω δραστική ουσία μέχρι την ημερομηνία που ορίζεται στην απόφαση. Οι αρμόδιες αρχές κατά το άρθρο 26 μπορούν ιδίως, σύμφωνα με τους εθνικούς τους κανόνες, να εγκρίνουν τη διάθεση στην αγορά, στην επικράτεια της χώρας, βιοκτόνου που περιέχει δραστικές ουσίες οι οποίες δεν απαριθμούνται στο παράρτημα I ή IA γι' αυτόν τον τύπο προϊόντος. Οι εν λόγω δραστικές ουσίες πρέπει να διατίθενται στην αγορά την ημερομηνία που αναφέρεται στο άρθρο 34 του π.δ. 205/2001 (Α'16), ως δραστικές ουσίες βιοκτόνου για σκοπούς άλλους από εκείνους που ορίζονται στο άρθρο 2 παράγραφος 2 στοιχεία γ) και δ)».

β) Η παράγραφος 2 τροποποιείται ως εξής:

Η φράση στο πρώτο στίχο «Κατά τη διάρκεια της δεκαετούς περιόδου» αντικαθίσταται από τις λέξεις «Κατά τη διάρκεια περιόδου δεκατεσσάρων ετών.»

Άρθρο 3

(Άρθρο 1 Οδηγιών, 2009/84/ΕΚ, 2009/85/ΕΚ 2009/86/ΕΚ, 2009/87/ΕΚ, 2009/88/ΕΚ, 2009/89/ΕΚ, 2009/91/ΕΚ, 2009/92/ΕΚ, 2009/93/ΕΚ, 2009/94/ΕΚ, 2009/95/ΕΚ, 2009/96/ΕΚ, 2009/98/ΕΚ, 2009/99/ΕΚ, 2009/150/ΕΚ, 2009/151/ΕΚ, 2010/5/ΕΕ, 2010/7/ΕΕ, 2010/8/ΕΕ, 2010/9/ΕΕ, 2010/10/ΕΕ και 2010/11/ΕΕ της Επιτροπής).

Το Παράρτημα I του άρθρου 30 του π.δ.205/2001 (Α'160) όπως αντικαταστάθηκε με το άρθρο 1 των π.δ/των 159/2008 (Α'219) και 52/2009 (Α'71), συμπληρώνεται σύμφωνα με το Παράρτημα που έχει ως ακολούθως:

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ

1. Η δραστική ουσία "01-σουλφουρυλοφθορίδιο" συμπληρώνεται ως εξής:

Αριθ.	Κοινή ονομασία	Ονομασία IUPAC Αριθμοί αναγνώρισης	Ελάχιστη καθαρότητα της δραστικής ουσίας στο βιοκτόνο, όπως διατίθεται στην αγορά	Ημερομηνία καταχώρισης	Προθεσμία για τη συμμόρφωση με το άρθρο 16 παράγραφος 3 (στην περίπτωση των προϊόντων που περιέχουν περισσότερες της μίας δραστικές ουσίες, η προθεσμία για τη συμμόρφωση με το άρθρο 16 παράγραφος 3 είναι εκείνη που καθορίζεται στην τελευταία από τις αποφάσεις των καταχωρίσεων των δραστικών ουσιών τους)	Ημερομηνία λήξης της καταχώρισης	Τύπος προϊόντων	Ειδικές διατάξεις (*)
	σουλφουρυλοφθορίδιο Οδηγία 2009/84/ΕΚ της Επιτροπής της 28 ^{ης} Ιουλίου 2009 (Ε.Ε. Αριθ. L.197/67)		«994 g/kg	1η Ιουλίου 2011	30 Ιουνίου 2013	30 Ιουνίου 2021	18	<p>Η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, μεριμνά ώστε οι εγκρίσεις να υπόκεινται στους ακόλουθους όρους:</p> <p>(1) Η πώληση και χρήση των προϊόντων επιτρέπεται κατ' αποκλειστικότητα σε επαγγελματίες που έχουν εκπαιδευτεί στη χρήση τους.</p> <p>(2) Πρέπει να λαμβάνονται κατάλληλα μέτρα για την προστασία των εκτελούντων τον υποκαταναλωτή και των διερχομένων κατά τη διάρκεια του υποκαταναλωτή καθώς και για τον εξασρισμό των κτηρίων που υπόκεινται στη διαδικασία ή των άλλων κλειστών χώρων.</p> <p>(3) Στις επικετές ή/και στα δελτία δεδομένων ασφαλείας αναφέρεται ότι πριν από τον</p>

									<p>υποκατανασισμό κάθε κλειστού χώρου πρέπει να αφαιρούνται όλα τα τρόφιμα.</p> <p>(4) Οι συγκεντρώσεις του σουλφουρυλοφθοριδίου στα απώτερα στρώματα της τροπόσφαιρας αποτελούν αντικείμενο παρακολούθησης.</p> <p>(5) Η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-επίμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, μεριμνά επίσης ώστε οι κάτοχοι αδειάς να διαβιβάζουν απευθείας στην Επιτροπή τις εκθέσεις σχετικά με την παρακολούθηση που προβλέπονται στο σημείο (4), ανά πενταετία, αρχής γενομένης από την τελευταία πενταετία μετά τη χορήγηση της άδειας. Το όριο ανίχνευσης για την ανάλυση είναι τουλάχιστον 0,5 ppt (ισοδύναμο με 2,1 ng σουλφουρυλοφθοριδίου/m³ τροποσφαιρικού αέρα)).</p>
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

(*) Για την εφαρμογή των κοινών αρχών του παραρτήματος VI, το περιεχόμενο και τα συμπεράσματα των εκθέσεων αξιολόγησης διατίθενται στον δικτυακό τόπο της Επιτροπής: <http://ec.europa.eu/comm/environment/biocides/index.htm>

2. Μετά τη δραστηκή ουσία «1. IPBC» παρεμβάλλεται νέα δραστηκή ουσία «Χλωροφακινόνη» που έχει ως εξής:

«12» Χλωροφακινόνη Οδηγία 2009/99/ΕΚ της Επιτροπής της 4ης Αυγούστου 2009 (Ε.Ε. Αριθ. L203/62- 64)	Χλωροφακινόνη Αριθ. ΕΚ: 223-003-0 CAS No: 3691-35-8	978 g/kg	1 Ιουλίου 2011	30ή Ιουνίου 2013	30ή Ιουνίου 2016	14	Λαμβανομένων υπόψη των εντοπισθέντων κινδύνων για τα ζώα που δεν αποτελούν στόχο, η δραστηκή ουσία υποβάλλεται σε συγκριτική εκτίμηση κινδύνου σύμφωνα με το άρθρο 10 παράγραφος 5 σημείο α) δεύτερο εδάφιο του π.δ 205/01, πριν ανανεωθεί η καταχώρησή της στο παρόν παράρτημα. Η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-Τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, μεριμνά ώστε οι εγκρίσεις να υπόκεινται στους ακόλουθους όρους: 1) Η ονομαστική συγκέντρωση της δραστηκής ουσίας στα προϊόντα, με εξάρτηση τις σκόνες ιγνιλάτησης, δεν υπερβαίνει τα 50 mg/kg και εγκρίνονται μόνο επομόχρηστα προϊόντα. 2) Τα προϊόντα που προορίζονται να χρησιμοποιηθούν ως σκόνες ιγνιλάτησης διατίθενται στην αγορά προς χρήση μόνο από εκπαιδευμένους επαγγελματίες. 3) Τα προϊόντα περιέχουν μέσο πρόκλησης αποστροφής και, όπου ενδείκνυται, βαφή. 4) Ελαχιστοποιείται η πρωτογενής και δευτερογενής έκθεση του ανθρώπου, των ζώων που δεν αποτελούν στόχο και του περιβάλλοντος, με τη μελέτη και εφαρμογή όλων των ενδοεδειγμένων και διαθέσιμων μέτρων για τον μετριασμό του κινδύνου. Στα μέτρα αυτά περιλαμβάνονται, μεταξύ άλλων, ο περιορισμός της χρήσης του προϊόντος μόνο σε επαγγελματική, ο καθορισμός ανωτάτου ορίου για το μέγεθος της συσκευασίας και η επιβολή της υποχρέωσης να συσκευαστούν και σφραγισμένα κουτιά δολομιάτων που δεν είναι δυνατόν να παραβιαστούν. 5) Σχετικά με την συγκεκριμένη δραστηκή ουσία, θα πρέπει να υποβληθεί πλήρης φάκελος βιοκτόνου προϊόντος σύμφωνα με το Άρθρο 8 του π.δ 205/01, στην Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-Τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων μέχρι την 1 ^η Ιουλίου 2011. Η παραπάνω υπηρεσία την 1 ^η Ιουλίου 2011, εφόσον βρίσκει εφαρμογή, τροποποιεί ή ανακαλεί τις ισχύουσες εγκρίσεις για κάθε βιοκτόνο προϊόν που περιέχει αυτή την δραστηκή ουσία».
--	---	----------	-------------------	------------------	---------------------	----	---

(*) Για την τήρηση των κοινών αρχών του παραρτήματος VI, το περιεχόμενο και τα συμπεράσματα των εκθέσεων αξιολόγησης διατίθενται στον δικτυακό τόπο της Επιτροπής: <http://ec.europa.eu/comm/environment/biocides/index.htm>

3. Μετά τη δραστική ουσία "14. Thiamethoxam (Θειαμεθοξάμη)" προστίθενται νέες δραστικές ουσίες που έχουν ως εξής:

«15	α-γλωραλόζη Οδηγία 2009/93/ΕΚ της Επιτροπής της 31 ^{ης} Ιουλίου 2009 (Ε.Ε. Αριθ. L201/46- 49)	(R)-1,2-O-(2,2,2- τριχλωροαιθυλιδENO)- α- D-γλυκοφοουρανόζη Αριθ. ΕΚ: 240-016-7 Αριθ. CAS: 15879-93-3	825 g/kg	1η Ιουλίου 2011	30 Ιουνίου 2013	30 Ιουνίου 2021	14	<p>Κατά την εξέταση των αιτήσεων έγκρισης προϊόντων σύμφωνα με το άρθρο 5 και το παράρτημα VI του π.δ 205/01, η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, αξιολογεί, εφόσον έχει σημασία για το συγκεκριμένο προϊόν, τους πληθυσμούς οι οποίοι ενδέχεται να εκτεθούν στο προϊόν και τα σενάρια χρήσης ή έκθεσης, που δεν έχουν καλυφθεί αντιπροσωπευτικά από την εκτίμηση κινδύνων σε κοινοτικό επίπεδο.</p> <p>Κατά την έγκριση των προϊόντων, η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, διενεργεί εκτίμηση κινδύνων και, στη συνέχεια, εξασφαλίζει τη λήψη των κατάλληλων μέτρων ή την επιβολή ειδικών όρων για τον μετριασμό των εντοπισθέντων κινδύνων.</p> <p>Τα προϊόντα μπορούν να εγκρίνονται μόνον εφόσον η σχετική αίτηση καταδεικνύει ότι είναι εφικτός ο περιορισμός των κινδύνων σε αποδεκτά επίπεδα. Ειδικότερα, δεν είναι δυνατή η έγκριση προϊόντων για υπαίθρια χρήση, εάν δεν έχουν υποβληθεί δεδομένα που να καταδεικνύουν ότι το εξεταζόμενο προϊόν θα ανταποκρίνεται στις απαιτήσεις του άρθρου 5 και του παραρτήματος VI του π.δ 205/01, εάν είναι ανάγκη με την εφαρμογή κατάλληλων μέτρων μετριασμού του κινδύνου.</p> <p>Η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, μεριμνά ώστε οι εγκρίσεις να υπόκεινται στους ακόλουθους όρους:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Η ονομαστική συγκέντρωση της δραστικής ουσίας στα προϊόντα δεν υπερβαίνει τα 40 g/kg. 2. Τα προϊόντα περιέχουν μέσο πρόκλησης αποστροφής και βαφή. <p>Εγκρίνονται μόνο προϊόντα προοριζόμενα να χρησιμοποιηθούν σε σφραγισμένα κουτιά δολωμάτων που δεν είναι δυνατόν να παραβιαστούν.</p>
-----	---	---	----------	--------------------	-----------------	--------------------	----	---

(*) Για την τήρηση των κοινών αρχών του παραρτήματος VI, το περιεχόμενο και τα συμπεράσματα των εκθέσεων αξιολόγησης διατίθενται στον δικτυακό τόπο της Επιτροπής: <http://ec.europa.eu/comm/environment/biocides/index.htm>

16	brodifacoum (βροδιφακούμη) Οδηγία 2010/10/ΕΕ της Επιτροπής της 9ης Φεβρουαρίου 2010 (Ε.Ε. Αριθ. L 37/44)	3-[β-(4-βρομοδισανυλ-4-υλο)-1,2,3,4-τετραϊδρο-1-ναφθυλ]-4-υδροξυ-κουμαρίνη Αριθ. ΕΚ: 259-980-5 Αριθ. CAS: 56073-10-0	950 g/kg	1η Φεβρουαρίου 2012	31 Ιανουαρίου 2014	31 Ιανουαρίου 2017	14	<p>Λαμβανόμενου υπόψη του γεγονότος ότι τα χαρακτηριστικά της δραστικής ουσίας την καθιστούν δύναμι ανθεκτική στην αποικοδόμηση (έμμονη), βιοσυσσωρευσίμη και τοξική ή πολύ έμμονη και πολύ βιοσυσσωρευσίμη, η δραστική ουσία θα υποβληθεί σε αναγκαστική αξιολόγηση κινδύνου σύμφωνα με το άρθρο 10 παράγραφος 5 σημείο i) δεύτερο εδάφιο του π.δ 205/01, πριν ανανεωθεί η καταχώρισή της στο παράρτημα Ι.</p> <p>Η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, μεριμνά ώστε οι εγκρίσεις να υπόκεινται στους ακόλουθους όρους:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Η ονομαστική συγκέντρωση της δραστικής ουσίας στα προϊόντα δεν υπερβαίνει τα 50 mg/kg και εγκρίνονται μόνο ετοιμόχρηστα προϊόντα. 2. Τα προϊόντα περιέχουν μέσο πρόκλησης αποστροφής και, όπου ενδείκνυται, βαφή. 3. Τα προϊόντα δεν χρησιμοποιούνται ως σκόνες ιχνηλάτησης. 4. Ελαχιστοποιείται η πρωτογενής και δευτερογενής έκθεση του ανθρώπου, των ζώων που δεν αποτελούν στόχο και του περιβάλλοντος, με τη μελέτη και εφαρμογή όλων των ενδοεδνημένων και διαθέσιμων μέτρων για τον μετριασμό του κινδύνου. Στα μέτρα αυτά περιλαμβάνονται, μεταξύ άλλων, ο περιορισμός της χρήσης του προϊόντος μόνο σε επαγγελματική, ο καθορισμός ανωτάτου ορίου για το μέγεθος της συσκευασίας και η επιβολή της υποχρέωσης να χρησιμοποιούνται σφραγισμένα κουτιά δολωμάτων που δεν είναι δυνατόν να παραβιαστούν. 5) Σχετικά με την συγκεκριμένη δραστική ουσία, θα πρέπει να υποβληθεί πλήρης φάκελος βιοκτόνου προϊόντος σύμφωνα με το Άρθρο 8 του π.δ 205/01, στην Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-Τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων μέχρι την 1^η Φεβρουαρίου 2012. Η παραπάνω υπηρέσια την 1^η Φεβρουαρίου 2012, εφόσον βρίσκει εφαρμογή, τροποποιεί ή ανακαλεί τις ισχύουσες εγκρίσεις για κάθε βιοκτόνο προϊόν που περιέχει αυτή την δραστική ουσία.
----	---	---	----------	---------------------------	--------------------	--------------------------	----	---

(*) Για την τήρηση των κοινών αρχών του παραρτήματος VI, το περιεχόμενο και τα συμπεράσματα των εκθέσεων αξιολόγησης διατίθενται στον δικτυακό τόπο της Επιτροπής: <http://ec.europa.eu/comm/environment/biocides/index.htm>

17	<p>Βρωμιδιολόνη Οδγία 2009/92/ΕΚ της Επιτροπής της 31^{ης} Ιουλίου 2009 (Ε.Ε. Αριθ. L.201/43-45)</p>	<p>3-[3-(4'-βρωμο[1,1'- διφαινυλ]-4-υλ)-3- υδροξυ-1- φαινυλοπυρολυ]-4- υδροξυ-2H-1- βενζοτυρανόνη-2 Αριθ. ΕΚ: 249-205-9 Αριθ. CAS: 28772-56-7</p>	969 g/kg	1η Ιουλίου 2011	30ή Ιουνίου 2013	30ή Ιουνίου 2016	14	<p>Λαμβανομένου υπόψη του γεγονότος ότι τα χαρακτηριστικά της δραστικής ουσίας την καθιστούν δύναμι αναθετική στην αποικοδόμηση (έμμονη), βιοσυσσώρευσιμη και τοξική ή πολύ έμμονη και πολύ βιοσυσσώρευσιμη, η δραστική ουσία θα υποβληθεί σε συγκριτική αξιολόγηση κινδύνου σύμφωνα με το άρθρο 10 παράγραφος 5 σημείο α) δεύτερο εδάφιο του π.δ 205/01, πριν ανανεωθεί η καταχώρισή της στο παράρτημα Ι.</p> <p>Η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-Τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, μεριμνά ώστε οι εγκρίσεις να υπόκεινται στους ακόλουθους όρους:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Η ονομαστική συγκέντρωση της δραστικής ουσίας στα προϊόντα δεν υπερβαίνει τα 50 mg/kg και εγκρίνονται μόνο ετοιμόχρηστα προϊόντα. 2. Τα προϊόντα περιέχουν μέσο πρόκλησης αποστρωφής και, όπου ενδείκνυται, βαφή. 3. Τα προϊόντα δεν χρησιμοποιούνται ως σκόνης ιχνηλάτησης. 4. Ελαχιστοποιείται η πρωτογενής και δευτερογενής έκθεση του ανθρώπου, των ζώων που δεν αποτελούν στόχο και του περιβάλλοντος, με τη μελέτη και εφαρμογή όλων των ενδεδειγμένων μελέτη και εφαρμογή όλων των ενδεδειγμένων και διαθέσιμων μέτρων για τον μετριασμό του κινδύνου. Στα μέτρα αυτά περιλαμβάνονται, μεταξύ άλλων, ο περιορισμός της χρήσης του προϊόντος μόνο σε επαγγελματική, ο καθορισμός ανωτάτου ορίου για το μέγεθος της συσκευασίας και η επιβολή της υποχρέωσης να χρησιμοποιούνται σφραγισμένα κουτιά δολωμάτων που δεν είναι δυνατόν να παραβιαστούν. <p>Σχετικά με την συγκεκριμένη δραστική ουσία, θα πρέπει να υποβληθεί πλήρης φάκελος βιοκτόνου προϊόντος σύμφωνα με το Άρθρο 8 του π.δ 205/01, στην Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-Τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων μέχρι την 1^η Ιουλίου 2011. Η παραπάνω υπηρέσια την 1^η Ιουλίου 2011, εφόσον βρισκεί εφαρμογή, τροποποιεί ή ανακαλεί τις ισχύουσες εγκρίσεις για κάθε βιοκτόνο προϊόν που περιέχει αυτή την δραστική ουσία.</p>
----	--	---	----------	--------------------	------------------	---------------------	----	--

(*) Για την τήρηση των κοινών αρχών του παραρτήματος VI, το περιεχόμενο και τα συμπεράσματα των εκθέσεων αξιολόγησης διατίθενται στον δικτυακό τόπο της Επιτροπής: <http://ec.europa.eu/comm/environment/biocides/index.htm>



* 0 1 0 0 1 5 5 0 7 0 9 1 0 0 0 3 6 *

18	<p>Thiacloprid Οδηγία 2009/88/ΕΚ της Επιτροπής της 30^{ης} Ιουλίου 2009 (Ε.Ε. Αριθ. L.199/15-18)</p>	<p>(Z)-3-(6-χλωρο-3- πυριδύλιομεθυλο)-1,3- θειαζολιδίν-2- υλιδενοκυαναμίδιο Αριθ. ΕΚ: Δεν υφίσταται. Αριθ. CAS: 111988-49-9</p>	<p>975 g/kg</p>	<p>1η Ιανουαρίου 2010</p>	<p>Δεν υφίσταται.</p>	<p>31 Δεκεμβρίου 2019</p>	<p>8</p>	<p>Κατά την εξέταση των αιτήσεων έγκρισης προϊόντων σύμφωνα με το άρθρο 5 και το παράρτημα VI του π.δ 205/01, η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-Τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, αξιολογεί, εφόσον έχει σημασία για το συγκεκριμένο προϊόν, τους πληθυσμούς οι οποίοι ενδέχεται να εκτεθούν στο προϊόν και τα σενάρια χρήσης ή έκθεσης, που δεν έχουν καλυφθεί αντιπροσωπευτικά από την εκτίμηση κινδύνων σε κοινοτικό επίπεδο.</p> <p>Κατά την έγκριση των προϊόντων, η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-Τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, διενεργεί εκτίμηση κινδύνων και, στη συνέχεια, εξασφαλίζει τη λήψη των κατάλληλων μέτρων ή την επιβολή ειδικών όρων για τον μετριασμό των εντοπισθέντων κινδύνων. Τα προϊόντα μπορούν να εγκριθούν μόνον εφόσον η σχετική αίτηση καταδεικνύει ότι είναι εφικτός ο περιορισμός των κινδύνων σε αποδεκτά επίπεδα.</p> <p>Η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-Τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, μεριμνά ώστε οι εγκρίσεις να υπόκεινται στους ακόλουθους όρους:</p> <p>(1) Λαμβανομένων υπόψη των παραδοχών της εκτίμησης κινδύνων, τα εγκεκριμένα για βιομηχανική ή/και επαγγελματική χρήση προϊόντα πρέπει να χρησιμοποιούνται με κατάλληλα μέσα ατομικής προστασίας, εφόσον η αίτηση έγκρισης του προϊόντος δεν καταδεικνύει ότι είναι εφικτός ο περιορισμός των κινδύνων για τους βιομηχανικούς ή/και επαγγελματίες χρήστες σε αποδεκτά επίπεδα με άλλα μέσα.</p> <p>(2) Λαμβανομένων υπόψη των κινδύνων που έχουν εντοπιστεί για το έδαφος και τα ύδατα, πρέπει να λαμβάνονται κατάλληλα μέτρα μετριασμού του κινδύνου με στόχο την προστασία των συγκεκριμένων στοιχείων του περιβάλλοντος. Ειδικότερα, στις ετικέτες ή/και στα δελτία δεδομένων ασφαλείας των εγκεκριμένων για βιομηχανική χρήση προϊόντων πρέπει να αναφέρεται ότι</p>
----	--	--	-----------------	-------------------------------------	-----------------------	-------------------------------------	----------	--

																													<p>η ζυλεια που εχει υποστει προφωατα καταργαα με το προδν πρπει να αποηκευεται, μεα την καταργαα, κτω απο υποστεγο η/κα σε στεγανέσ σκληρές επιφάνειεσ, ωστε να αποτρέπονται οι άμεσεσ απώλειεσ στο έδαφοσ ή στα ύδατα, και ότι οι ενδεχόμενεσ απώλειεσ πρπει να συλλέγονται για επαναχρησιμοποίηση ή τελική διάθεση.</p> <p>(3) Δεν εγκρίνονται προϊόντα για την επιτόπια καταργαα ζύλινων κατασκευών κοντά σε ύδατα, κατά την οποία δεν είναι δυνατόν να αποτραπούν οι άμεσεσ απώλειεσ στο υδάτινο περιβάλλον, ή για χρήση σε ζύλο που πρόκειται να έρθει σε επαφή με επιφανειακά ύδατα, εάν δεν έχουν υποβληθεί δεδομένα που να καταδεικνύουν ότι το εξεταζόμενο προϊόν θα ανταποκρίνεται στις απαιτήσεσ του άρθρου 5 και του παραρτήματοσ VI του π.δ 205/01, εάν είναι απαραίτητο με την εφαρμογή κατάλληλων μέτρον μετριασμού του κινδύνου.</p>
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	---

(*) Για την τήρηση των κοινών αρχών του παραρτήματοσ VI, το περιεχόμενο και τα συμπεράσματα των εκθέσεων αξιολόγησησ διατίθενται στον δικτυακό τόπο της Επιτροπής: <http://ec.europa.eu/comm/environment/biocides/index.htm>

19	<p>Indoxacarb (μιάζα αντίδρασης εναντιομερών S:R 75:25)</p> <p>Οδηγία 2009/87/ΕΚ της Επιτροπής της 29^{ης} Ιουλίου 2009 (Ε.Ε. Αριθ. L.198/35-38)</p>	<p>Μιάζα αντίδρασης (S)- και (R)-7-χλωρο- 2,3,4a,5- τετραυδρο-2- [μεθοξυκαρβονυλο-(4- τριφθορομεθοξυφαινυλο) καρβαμυλ]ινδενολ[1,2- e][1,3,4]οξαδιαζινο-4a- καρβοξυλικού μεθυλίου (Η καταχώριση αυτή καλύπτει τη μιάζα αντίδρασης των S και R εναντιομερών σε αναλογία 75:25) Αριθ. ΕΚ: Δεν υφίσταται. Αριθ. CAS: S εναντιομέρες: 173584- 44-6 και R εναντιομέρες: 185608-75-7)</p>	796 g/kg	1η Ιανουαρίου 2010	Δεν υφίσταται.	31 Δεκεμβρίου 2019	18	<p>Κατά την εξέταση των αιτήσεων έγκρισης προϊόντων σύμφωνα με το άρθρο 5 και το παράρτημα VI του π.δ 205/01, η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, αξιολογεί, εφόσον έχει σημασία για το συγκεκριμένο προϊόν, τους πληθυσμούς οι οποίοι ενδέχεται να εκτεθούν στο προϊόν και τα σενάρια χρήσης ή έκθεσης, που δεν έχουν καλυφθεί αντιπροσωπευτικά από την εκτίμηση κινδύνων σε κοινοτικό επίπεδο.</p> <p>Κατά την έγκριση των προϊόντων, η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, διενεργεί εκτίμηση κινδύνων και, στη συνέχεια, εξασφαλίζει τη λήψη των κατάλληλων μέτρων ή την επιβολή ειδικών όρων για τον μετριασμό των εντοπισθέντων κινδύνων.</p> <p>Τα προϊόντα μπορούν να εγκρίνονται μόνον εφόσον η σχετική αίτηση καταδεικνύει ότι είναι εφικτός ο περιορισμός των κινδύνων σε αποδεκτά επίπεδα.</p> <p>Η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, μεριμνά ώστε οι εγκρίσεις να υλοκρίνεται στους ακόλουθους όρους:</p> <p>Πρέπει να λαμβάνονται κατάλληλα μέτρα μετριασμού του κινδύνου ώστε να ελαχιστοποιείται το ενδεχόμενο έκθεσης των ανθράκων, των ειδών που δεν αποτελούν στόχο και του υδάτινου περιβάλλοντος.</p> <p>Ειδικότερα, στις επικέτες ή/και στα δελτία δεδομένων ασφαλείας των εγκεκριμένων προϊόντων πρέπει να αναφέρεται ότι:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Τα προϊόντα δεν πρέπει να τοποθετούνται σε χώρους στους οποίους έχουν πρόσβαση βρέφη, παιδιά και ζώα συντροφιάς. 2. Τα προϊόντα πρέπει να τοποθετούνται μακριά από εξωτερικούς αποχετευτικούς αγωγούς. 3. Τα χρησιμοποιήτα προϊόντα πρέπει να αποτελούν αντικείμενο κατάλληλης διάθεσης και να μην απορρίπτονται στο αποχετευτικό δίκτυο. <p>Για .un επανειλημμένη γρήση εγκρίνονται μόνο ετοιμόχρηστα προϊόντα.</p>
----	--	--	----------	--------------------------	----------------	--------------------------	----	--

(*) Για την τήρηση των κοινών αρχών του παραρτήματος VI, το περιεχόμενο και τα συμπεράσματα των εκθέσεων αξιολόγησης διατίθενται στον δικτυακό τόπο της Επιτροπής: <http://ec.europa.eu/comm/enviro/annex/biocides/index.htm>.

20	Φωσφορούχο αργάριο που αποδεδειγμένα φασφίνη Οδηγία 2009/95/ΕΚ της Επιτροπής της 31 ^{ης} Ιουλίου 2009 (Ε.Ε. Αριθ. L201/54-57)	Φωσφορούχο αργάριο Αριθ. ΕΚ: 244-088-0 Αριθ. CAS: 20859-73-8	830 g/kg	1η Σεπτεμβρίου 2011	31η Αυγούστου 2013	31η Αυγούστου 2021	14	<p>Κατά την εξέταση των αιτήσεων έγκρισης προϊόντων σύμφωνα με το άρθρο 5 και το παράρτημα VI του π.δ 205/01, η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, αξιολογεί, εφόσον έχει σημασία για το συγκεκριμένο προϊόν, τους πληθυσμούς οι οποίοι ενδέχεται να εκτεθούν στο προϊόν και τα σενάρια χρήσης ή έκθεσης, που δεν έχουν καλυφθεί αντιπροσωπευτικά από την εκτίμηση κινδύνων σε κοινοτικό επίπεδο.</p> <p>Όταν χορηγεί έγκριση κάποιου προϊόντος, η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, εκτιμά τους κινδύνους και εν συνεχεία διασφαλίζει ότι λαμβάνονται τα κατάλληλα μέτρα ή επιβάλλονται ειδικοί όροι για τον μετριασμό των εντοπιζόμενων κινδύνων.</p> <p>Έγκριση προϊόντος χορηγείται μόνο όταν προκύπτει από την αίτηση ότι οι κίνδυνοι μπορούν να μειωθούν σε αποδεκτά επίπεδα. Ειδικότερα, τα προϊόντα δεν επιτρέπεται να εγκρίνονται για χρήσεις σε εσωτερικούς χώρους, εκτός εάν υποβληθούν στοιχεία που αποδεικνύουν ότι το προϊόν θα ανταποκρίνεται στις απαιτήσεις του άρθρου 5 και του παραρτήματος VI του π.δ 205/01, εν ανάγκη με την εφαρμογή των κατάλληλων μέτρων μετριασμού του κινδύνου.</p> <p>Η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, μεριμνά ώστε οι εγκρίσεις να υπόκεινται στους ακόλουθους όρους:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Τα προϊόντα θα πωλούνται αποκλειστικά σε ειδικά εκπαιδευμένους επαγγελματίες και θα χρησιμοποιούνται από αυτούς. 2. Λόγω των κινδύνων που συνεπάγονται τα προϊόντα για τους χρήστες, πρέπει να εφαρμόζονται κατάλληλα μέτρα μετριασμού των κινδύνων. Σε αυτά περιλαμβάνονται, μεταξύ άλλων, η χρήση κατάλληλων μέσων ατομικής προστασίας, η χρήση εφαρμοστών και η παρουσίαση του προϊόντος σε μορφή που αποβλέπει στον περιορισμό της έκθεσης του χρήστη σε αποδεκτά επίπεδα. <p>Λόγω των κινδύνων για χερσαία μη στοχευόμενα είδη, πρέπει να ληφθούν κατάλληλα μέτρα περιορισμού των κινδύνων. Σε αυτά συγκαταλέγονται, μεταξύ άλλων, η μη χρήση σε περιοχές που υπάρχουν άλλα ορρούσωνα θηλαστικά, πλην των στοχευόμενων ειδών.</p>
----	---	--	----------	---------------------	--------------------	--------------------	----	--

(*) Για την τήρηση των κοινών αρχών του παραρτήματος VI, το περιεχόμενο και τα συμπεράσματα των εκθέσεων αξιολόγησης διατίθενται στον δικτυακό τόπο της Επιτροπής: <http://ec.europa.eu/comm/environment/biosides/index.htm>.

4) Η δραστική ουσία "20. Φωσφοροξύ αργίλιο που αποδεσμεύει φωσφίνη" συμπληρώνεται ως εξής:

<p>Φωσφοροξύ αργίλιο που αποδεσμεύει φωσφίνη</p> <p>Οδηγία 2010/9/ΕΚ της Επιτροπής της 9ης Φεβρουαρίου 2010 (Ε.Ε. Αριθ. L37/40)</p>	<p>830 g/kg</p>	<p>1η Φεβρουαρίου 2012</p>	<p>31 Ιανουαρίου 2014</p>	<p>31 Ιανουαρίου 2022</p>	<p>18</p> <p>Κατά την εξέταση των αιτήσεων έγκρισης προϊόντων σύμφωνα με το άρθρο 5 και το παράρτημα VI του π.δ 205/01, η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-Τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, αξιολογεί, εφόσον έχει σημασία για το συγκεκριμένο προϊόν, τις χρήσεις ή τα σενάρια έκθεσης καθώς και τους κινδύνους για τα στοιχεία του περιβάλλοντος και τους πληθυσμούς που δεν έχουν καλυφθεί αντιπροσωπευτικά από την εκτίμηση κινδύνων σε επίπεδο Ένωσης. Ειδικότερα, η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-Τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, υποχρεούται να αξιολογήσει, κατά περίπτωση, την υπαίθρια χρήση.</p> <p>Κατά την έγκριση των προϊόντων, η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-Τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, εξασφαλίζει τη διενέργεια επαρκών και κατάλληλων δοκιμών καταλοίπων, ώστε να καθίσταται δυνατή η εκτίμηση του κινδύνου για τον καταναλωτή και τη λήψη των κατάλληλων μέτρων ή την επιβολή ειδικών όρων για τον μετριασμό των διαπιστωθέντων κινδύνων.</p> <p>Η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-Τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, μεριμνά ώστε οι εγκρίσεις να υπόκεινται στους ακόλουθους όρους:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Τα προϊόντα μπορούν να διατίθενται και να χρησιμοποιούνται μόνο από ειδικά εκπαιδευμένους επαγγελματίες υπό μορφή προϊόντων έτοιμων προς χρήση. 2. Λόγω των κινδύνων που εντοπίστηκαν για τους χειριστές, πρέπει να λαμβάνονται κατάλληλα μέτρα μετριασμού του κινδύνου. Μεταξύ αυτών
---	-----------------	----------------------------	---------------------------	---------------------------	---

																																						<p>συγκρατάεγεται η χρήση κατάλληλου ατομικού και αναπνευστικού προστατευτικού εξοπλισμού, η χρήση διατάξεων εφαρμογής και η παρουσίαση του προϊόντος υπό μορφήν που αποβλέπει στον περιορισμό της έκθεσης των χειριστών σε αποδοκτά επίπεδα. Για τη χρήση σε εσωτερικούς χώρους τα μέτρα περιλαμβάνουν την προστασία των χειριστών και εργατών κατά τον υποκατανισμό, την προστασία των εργαζομένων κατά την επανείσοδο (μετά την περίοδο υποκατανισμού), καθώς και την προστασία των παρευρισκομένων από τη διαφυγή αερίων.</p> <p>3. Για τα προϊόντα που περιέχουν φωσφορούχο αργίλιο που μπορεί να αφήσει κατάλοιπα στα τρόφιμα και τις ζωτροφές, οι ετικέτες ή/και τα δελτία δεδομένων ασφαλείας των εγκεκριμένων προϊόντων πρέπει να περιλαμβάνουν οδηγίες χρήσης, όπως η τήρηση περιόδων αναμονής, οι οποίες εξασφαλίζουν τη συμμόρφωση με τις διατάξεις του άρθρου 18 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 396/2005 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου (ΕΕ L 70 της 16.3.2005, σ. 1).</p>
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

(*) Για την τήρηση των κοινών αρχών του παραρτήματος VI, το περιεχόμενο και τα συμπεράσματα των εκθέσεων αξιολόγησης διατίθενται στον δικτυακό τόπο της Επιτροπής: <http://ec.europa.eu/comm/environment/biocides/index.htm>

21	<p> Fenpropimorph</p> <p> Οδηγία 2009/86/ΕΚ της Επιτροπής της 29ης Ιουλίου 2009 (Ε.Ε. Αριθ. L.198/31-34)</p>	<p>(+/-)-cis-4-[3-(π-τρπ.βουτυλοφαινυλο)-2-μεθυλοπροπυλο]-2,6-διμεθυλομορφολίνη</p> <p>Αριθ. ΕΚ: 266-719-9</p> <p>Αριθ. C.A.S.: 67564-91-4</p>	930 g/kg	1η Ιουλίου 2011	30 Ιουνίου 2013	30 Ιουνίου 2021	8	<p>Κατά την εξέταση των αιτήσεων έγκρισης προϊόντων σύμφωνα με το άρθρο 5 και το παράρτημα VI του π.δ 205/01, η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-Τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, αξιολογεί, εφόσον έχει σημασία για το συγκεκριμένο προϊόν, τους πληθυσμούς οι οποίοι ενδέχεται να εκτεθούν στο προϊόν και τα σενάριο χρήσης ή έκθεσης, που δεν έχουν καλυφθεί αντιπροσωπευτικά από την εκτίμηση κινδύνων σε κοινοτικό επίπεδο.</p> <p>Κατά την έγκριση των προϊόντων, η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-Τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, διενεργεί εκτίμηση κινδύνων και, στη συνέχεια, εξασφαλίζει τη λήψη των κατάλληλων μέτρων ή την επιβολή ειδικών όρων για τον μετριασμό των εντοπισμένων κινδύνων.</p> <p>Τα προϊόντα μπορούν να εγκρίνονται μόνον εφόσον η σχετική αίτηση καταδεικνύει ότι είναι εφικτός ο περιορισμός των κινδύνων σε αποδεκτά επίπεδα.</p> <p>Η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-Τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, μεριμνά ώστε οι εγκρίσεις να υποκείνται στους ακόλουθους όρους:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Λαμβανομένων υπόψη των παραδοχών της εκτίμησης κινδύνων, τα συγκεκριμένα για βιομηχανική χρήση προϊόντα πρέπει να χρησιμοποιούνται με κατάλληλα μέσα ατομικής προστασίας, εφόσον η αίτηση έγκρισης του προϊόντος δεν καταδεικνύει ότι είναι εφικτός ο περιορισμός των κινδύνων για τους βιομηχανικούς χρήστες σε αποδεκτά επίπεδα με άλλα μέσα. 2. Λαμβανομένων υπόψη των κινδύνων που έχουν εντοπιστεί για το έδαφος και τα ύδατα, πρέπει να λαμβάνονται κατάλληλα μέτρα μετριασμού του κινδύνου με στόχο την προστασία των συγκεκριμένων στοιχείων του περιβάλλοντος. Ειδικότερα, στις ετικέτες ή/και στα δελτία δεδομένων ασφαλείας των εγκεκριμένων για βιομηχανική χρήση προϊόντων αναφέρεται ότι η ξυλεία που έχει υποστεί πρόσφατα κατεργασία με το προϊόν πρέπει να αποθηκεύεται, μετά την κατεργασία, κάτω από υπόστεγο ή/και πάνω σε στεγανές σκληρές επιφάνειες, ώστε να αποτρέπονται οι άμεσες απώλειες στο έδαφος ή στα ύδατα, και ότι οι ενδεχόμενες απώλειες πρέπει να συλλέγονται για επαναχρησιμοποίηση ή τελική διάθεση.
----	--	--	----------	-----------------	-----------------	-----------------	---	--

(*) Για την εφαρμογή των κοινών αρχών του παραρτήματος VI, το περιεχόμενο και τα συμπεράσματα των εκθέσεων αξιολόγησης διατίθενται στον δικτυακό τόπο της Επιτροπής: <http://ec.europa.eu/comm/environment/biocides/index.htm>

22	<p>Βορικό οξύ Οδηγία 2009/94/ΕΚ της Επιτροπής της 31^{ης} Ιουλίου 2009 (Ε.Ε. Αριθ. L.201/50-53)</p>	<p>Βορικό οξύ Αριθ. ΕΚ: 233-139-2 Αριθ. CAS: 10043-35-3</p>	<p>990 g/kg</p>	<p>1η Σεπτεμβρίου 2011</p>	<p>31η Αυγούστου 2013</p>	<p>31η Αυγούστου 2021</p>	<p>8</p>	<p>Κατά την εξέταση των αιτήσεων έγκρισης προϊόντων σύμφωνα με το άρθρο 5 και το παράρτημα VI του π.δ 205/01, η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, αξιολογεί, εφόσον έχει σημασία για το συγκεκριμένο προϊόν, τους πληθυσμούς οι οποίοι ενδέχεται να εκτεθούν στο προϊόν και τα σενάρια χρήσης ή έκθεσης, που δεν έχουν καλυφθεί αντιπροσωπευτικά από την εκτίμηση κινδύνων σε κοινοτικό επίπεδο.</p> <p>Κατά την έγκριση των προϊόντων, η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, διενεργεί εκτίμηση κινδύνων και, στη συνέχεια, εξασφαλίζει τη λήψη των κατάλληλων μέτρων ή την επιβολή ειδικών όρων για τον μετριασμό των εντοπισμένων κινδύνων.</p> <p>Τα προϊόντα μπορούν να εγκριθούν μόνον εφόσον η σχετική αίτηση καταδεικνύει ότι είναι εφικτός ο περιορισμός των κινδύνων σε αποδεκτά επίπεδα.</p> <p>Η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, μεριμνά ώστε οι εγκρίσεις να υπόκεινται στους ακόλουθους όρους:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Τα προϊόντα που έχουν λάβει έγκριση για βιομηχανική και επαγγελματική χρήση πρέπει να χρησιμοποιούνται με κατάλληλα μέσα ατομικής προστασίας, εφόσον η αίτηση έγκρισης του προϊόντος δεν καταδεικνύει ότι είναι εφικτός ο περιορισμός των κινδύνων για τους βιομηχανικούς ή/και επαγγελματίες χρήστες σε αποδεκτά επίπεδα με άλλα μέσα. 2. Λαμβανομένων υπόψη των κινδύνων που έχουν εντοπιστεί για το έδαφος και τα ύδατα, δεν εγκρίνονται προϊόντα για την επιτόπια κατεργασία ξύλου στο υπαίθρο ή για χρήση σε ξύλο που πρόκειται να εκτεθεί στις καιρικές συνθήκες, εάν δεν έχουν υποβληθεί δεδομένα που να καταδεικνύουν ότι το εξεταζόμενο προϊόν θα ανταποκρίνεται στις απαιτήσεις του άρθρου 5 και του παραρτήματος VI του π.δ 205/01, εάν είναι απαραίτητο με την εφαρμογή κατάλληλων μέτρων μετριασμού του κινδύνου.
----	---	---	-----------------	----------------------------	---------------------------	---------------------------	----------	--

<p>Ειδικότερα, στις ετικέτες ή/και στα δελτία δεδομένων ασφαλείας των εγκεκριμένων για βιομηχανική χρήση προϊόντων αναφέρεται ότι η ξυλεια που έχει υποστεί πρόσφατα κατεργασία με το προϊόν πρέπει να αποθηκεύεται, μετά την κατεργασία, κάτω από υπόστεγο ή/και πάνω σε στεγανές σκληρές επιφάνειες, ώστε να αποτρέπονται οι άμεσες απώλειες στο έδαφος ή στα ύδατα, και ότι οι ενδεχόμενες απώλειες πρέπει να συλλέγονται για επαναχρησιμοποίηση ή τελική διάθεση.</p>	<p>3. Σχετικά με την συγκεκριμένη δραστική ουσία, θα πρέπει να υποβληθεί πλήρης φάκελος βιοκτόνου προϊόντος σύμφωνα με το Άρθρο 8 του π.δ. 205/01, στην Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-Τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων μέχρι την 1^η Σεπτεμβρίου 2011. Η παραπάνω υπηρεσία την 1^η Σεπτεμβρίου 2011, εφόσον βρίσκει εφαρμογή, τροποποιεί ή ανακαλεί τις ισχύουσες εγκρίσεις για κάθε βιοκτόνο προϊόν που περιέχει αυτή την δραστική ουσία.</p>

(*) Για την εφαρμογή των κοινών αρχών του παραρτήματος VI, το περιεχόμενο και τα συμπεράσματα των εκθέσεων αξιολόγησης διατίθενται στον δικτυακό τόπο της Επιτροπής: <http://ec.europa.eu/comm/environmen/biocides/index.htm>

23	<p>Οξείδιο του βορίου</p> <p>Οδηγία 2009/98/ΕΚ της Επιτροπής της 4^{ης} Αυγούστου 2009 (Ε.Ε. Αριθ. L.203/58-61)</p>	<p>Τριοξείδιο του βορίου</p> <p>Αριθ. ΕΚ: 215-125-8</p> <p>Αριθ. CAS: 1303-86-2</p>	975 g/kg	1η Σεπτεμβρίου 2011	31η Αυγούστου 2013	31η Αυγούστου 2021	8	<p>Κατά την εξέταση των αιτήσεων έγκρισης προϊόντων σύμφωνα με το άρθρο 5 και το παράρτημα VI του π.δ 205/01, η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, αξιολογεί, εφόσον έχει σημασία για το συγκεκριμένο προϊόν, τους πληθυσμούς οι οποίοι ενδέχεται να εκτεθούν στο προϊόν και τα σενάρια χρήσης ή έκθεσης, που δεν έχουν καλυφθεί αντιπροσωπευτικά από την εκτίμηση κινδύνων σε κοινοτικό επίπεδο.</p> <p>Κατά την έγκριση των προϊόντων, η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, διενεργεί εκτίμηση κινδύνων και, στη συνέχεια, εξασφαλίζει τη λήψη των κατάλληλων μέτρων ή την επιβολή ειδικών όρων για τον μετριασμό των εντοπισμένων κινδύνων.</p> <p>Τα προϊόντα μπορούν να εγκριθούν μόνον εφόσον η σχετική αίτηση καταδεικνύει ότι είναι εφικτός ο περιορισμός των κινδύνων σε αποδεκτά επίπεδα.</p> <p>Η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, μεριμνά ώστε οι εγκρίσεις να υπόκεινται στους ακόλουθους όρους:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Τα προϊόντα που έχουν λάβει έγκριση για βιομηχανική και επαγγελματική χρήση πρέπει να χρησιμοποιούνται με κατάλληλα μέσα ατομικής προστασίας, εφόσον η αίτηση έγκρισης του προϊόντος δεν καταδεικνύει ότι είναι εφικτός ο περιορισμός των κινδύνων για τους βιομηχανικούς ή/ και επαγγελματίες χρήστες σε αποδεκτά επίπεδα με άλλα μέσα. 2. Λαμβανόμενων υπόψη των κινδύνων που έχουν εντοπιστεί για το έδαφος και τα ύδατα, δεν εγκρίνονται προϊόντα για την επίποπα κατεργασία ξύλου στο ύπαιθρο ή για χρήση σε
----	---	---	----------	---------------------	--------------------	--------------------	---	---

								<p>ζύλο που πρόκειται να εκτεθεί στις καιρικές συνθήκες, εάν δεν έχουν υποβληθεί δεδομένα που να καταδεικνύουν ότι το εξεταζόμενο προϊόν θα ανταποκρίνεται στις απαιτήσεις του άρθρου 5 και του παραρτήματος VI του π.δ 205/01, εάν είναι απαραίτητο με την εφαρμογή κατάλληλων μέτρων μετριασμού του κινδύνου. Ειδικότερα, στις ετικέτες ή/και στα δελτία δεδομένων ασφαλείας των εγκεκριμένων για βιομηχανική χρήση προϊόντων αναφέρεται ότι η ζυλέα που έχει υποστεί πρόσφατα κατεργασία με το προϊόν πρέπει να αποθηκεύεται, μετά την κατεργασία, κάτω από υδρατμο ή/και πάνω σε στεγανές σκληρές επιφάνειες, ώστε να αποτρέπονται οι άμεσες απώλειες στο έδαφος ή στα ύδατα, και ότι οι ενδεχόμενες απώλειες πρέπει να συλλέγονται για επαναχρησιμοποίηση ή τελική διάθεση.</p>
--	--	--	--	--	--	--	--	--

(*) Για την εφαρμογή των κοινών αρχών του παραρτήματος VI, το περιεχόμενο και τα συμπεράσματα των εκθέσεων αξιολόγησης διατίθενται στον δικτυακό τόπο της Επιτροπής: <http://ec.europa.eu/comm/environmen/biociodes/index.htm>

24	<p>τετραββορικό νάτριο</p> <p>Οδηγία 2009/91/ΕΚ της Επιτροπής της 31ης Ιουλίου 2009 (Ε.Ε. Αριθ. L.201/39- 42)</p>	<p>τετραββορικό νάτριο</p> <p>Αριθ. ΕΚ: 215- 540-4</p> <p>Αριθ. CAS (άνυδρο): 1330- 43-4</p> <p>Αριθ. CAS (πενταένυδρο): 12267-73-1</p> <p>Αριθ. CAS (δεκαένυδρο): 1303-96-4</p>	990 g/kg	1η Σεπτεμβρίου 2011	31η Αυγούστου 2013	31η Αυγούστου 2021	8	<p>Κατά την εξέταση των αιτήσεων έγκρισης προϊόντων σύμφωνα με το άρθρο 5 και το παράρτημα VI του π.δ 205/01, η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, αξιολογεί, εφόσον έχει σημασία για το συγκεκριμένο προϊόν, τους πληθυσμούς οι οποίοι ενδέχεται να εκτεθούν στο προϊόν και τα σενάρια χρήσης ή έκθεσης, που δεν έχουν καλυφθεί αντιπροσωπευτικά από την εκτίμηση κινδύνων σε κοινοτικό επίπεδο.</p> <p>Κατά την έγκριση των προϊόντων, η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, διενεργεί εκτίμηση κινδύνων και, στη συνέχεια, εξασφαλίζει τη λήψη των κατάλληλων μέτρων ή την επιβολή ειδικών όρων για τον μετριασμό των εντοπισμένων κινδύνων.</p> <p>Τα προϊόντα μπορούν να εγκριθούν μόνον εφόσον η σχετική αίτηση καταδεικνύει ότι είναι εφικτός ο περιορισμός των κινδύνων σε αποδεκτά επίπεδα.</p> <p>Η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, μεριμνά ώστε οι εγκρίσεις να υπόκεινται στους ακόλουθους όρους:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Τα προϊόντα που έχουν λάβει έγκριση για βιομηχανική και επαγγελματική χρήση πρέπει να χρησιμοποιούνται με κατάλληλα μέσα ατομικής προστασίας, εφόσον η αίτηση έγκρισης του προϊόντος δεν καταδεικνύει ότι είναι εφικτός ο περιορισμός των κινδύνων για τους βιομηχανικούς ή/και επαγγελματίες χρήστες σε αποδεκτά επίπεδα με άλλα μέσα. 2. Λαμβανόμενων υπόψη των κινδύνων που έχουν εντοπιστεί για το έδαφος και τα ύδατα, δεν εγκρίνονται προϊόντα για την επίπτωση καταργασίας ξύλου στο ύπαιθρο ή για χρήση σε
----	---	--	----------	------------------------	-----------------------	--------------------------	---	--

									<p>ξύλο που πρόκειται να εκτεθεί στις καιρικές συνθήκες, εάν δεν έχουν υποβληθεί δεδομένα που να καταδεικνύουν ότι το εξεταζόμενο προϊόν θα ανταποκρίνεται στις απαιτήσεις του άρθρου 5 και του παραρτήματος VI του π.δ 205/01, εάν είναι απαραίτητο με την εφαρμογή κατάλληλων μέτρων μετριασμού του κινδύνου. Ειδικότερα, στις ετικέτες ή/και στα δελτία δεδομένων ασφαλείας των εγκεκριμένων για βιομηχανική χρήση προϊόντων αναφέρεται ότι η ξυλεία που έχει υποστεί πρόσφατα κατεργασία με το προϊόν πρέπει να αποθηκεύεται, μετά την κατεργασία, κάτω από υπόστεγο ή/και πάνω σε στεγανές σκληρές επιφάνειες, ώστε να αποτρέπονται οι άμεσες απώλειες στο έδαφος ή στα ύδατα, και ότι οι ενδεχόμενες απώλειες πρέπει να συλλέγονται για επαναχρησιμοποίηση ή τελική διάθεση.</p>
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

(*) Για την εφαρμογή των κοινών αρχών του παραρτήματος VI, το περιεχόμενο και τα συμπεράσματα των εκθέσεων αξιολόγησης διατίθενται στον δικτυακό τόπο της Επιτροπής: <http://ec.europa.eu/comm/environmain/biosides/index.htm>

25	<p>Οκταβορικό νάτριο, τετραένυδρο</p> <p>Οδηγία 2009/96/ΕΚ της Επιτροπής της 31^{ης} Ιουλίου 2009 (Ε.Ε. Αριθ. L.201/58- 61)</p>	<p>Οκταβορικό νάτριο, τετραένυδρο</p> <p>Αριθ. ΕΚ: 234- 541-0 Αριθ. CAS: 12280-03-4</p>	975 g/kg	1η Σεπτεμβρίου 2011	31 Αυγούστου 2013	31 Αυγούστου 2021	8	<p>Κατά την εξέταση των αιτήσεων έγκρισης προϊόντων σύμφωνα με το άρθρο 5 και το παράρτημα VI του π.δ 205/01, η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, αξιολογεί, εφόσον έχει σημασία για το συγκεκριμένο προϊόν, τους πληθυσμούς οι οποίοι ενδέχεται να εκτεθούν στο προϊόν και τα σενάρια χρήσης ή έκθεσης, που δεν έχουν καλυφθεί αντιπροσωπευτικά από την εκτίμηση κινδύνων σε κοινοτικό επίπεδο.</p> <p>Κατά την έγκριση των προϊόντων, η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, διενεργεί εκτίμηση κινδύνων και, στη συνέχεια, εξασφαλίζει τη λήψη των κατάλληλων μέτρων ή την επιβολή ειδικών όρων για τον μετριασμό των εντοπισμένων κινδύνων.</p> <p>Τα προϊόντα μπορούν να εγκριθούν μόνον εφόσον η σχετική αίτηση καταδεικνύει ότι είναι εφικτός ο περιορισμός των κινδύνων σε αποδεκτά επίπεδα.</p> <p>Η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, μεριμνά ώστε οι εγκρίσεις να υπόκεινται στους ακόλουθους όρους:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Τα προϊόντα που έχουν λάβει έγκριση για βιομηχανική και επαγγελματική χρήση πρέπει να χρησιμοποιούνται με κατάλληλα μέσα ατομικής προστασίας, εφόσον η αίτηση έγκρισης του προϊόντος δεν καταδεικνύει ότι είναι εφικτός ο περιορισμός των κινδύνων για τους βιομηχανικούς ή/ και επαγγελματίες χρήστες σε αποδεκτά επίπεδα με άλλα μέσα. 2. Λαμβανομένων υπόψη των κινδύνων που έχουν εντοπιστεί για το έδαφος και τα ύδατα, δεν εγκρίνονται προϊόντα για την επίδραση κατεργασία ξύλου στο ύπαιθρο ή για χρήση σε
----	---	---	----------	------------------------	----------------------	----------------------	---	--

<p>ξύλο που πρόκειται να εκτεθεί στις καιρικές συνθήκες, εάν δεν έχουν υποβληθεί δεδομένα που να καταδεικνύουν ότι το εξεταζόμενο προϊόν θα ανταποκρίνεται στις απαιτήσεις του άρθρου 5 και του παραρτήματος VI του π.δ 205/01, εάν είναι απαραίτητο με την εφαρμογή κατάλληλων μέτρων μετριασμού του κινδύνου. Ειδικότερα, στις ετικέτες ή/και στα δελτία δεδομένων ασφαλείας των εγκεκριμένων για βιομηχανική χρήση προϊόντων αναφέρεται ότι η ξυλεία που έχει υποστεί πρόσφατα κατεργασία με το προϊόν πρέπει να αποθηκεύεται, μετά την κατεργασία, κάτω από υπόστεγο ή/και πάνω σε στεγανές σκληρές επιφάνειες, ώστε να αποτρέπονται οι άμεσες απώλειες στο έδαφος ή στα ύδατα, και ότι οι ενδεχόμενες απώλειες πρέπει να συλλέγονται για επαναχρησιμοποίηση ή τελική διάθεση.</p>							
--	--	--	--	--	--	--	--

(*) Για την εφαρμογή των κοινών αρχών του παραρτήματος VI, το περιεχόμενο και τα συμπεράσματα των εκθέσεων αξιολόγησης διατίθενται στον δικτυακό τόπο της Επιτροπής: <http://ec.europa.eu/comm/environment/biocides/index.htm>

26	Φωσφορούχο μαγνήσιο που αποδεσμεύει φωσφίνη Οδηγία 2010/7/ΕΕ της Επιτροπής της 9ης Φεβρουαρίου 2010 (Ε.Ε. Αριθ. L.37/33)	Φωσφορούχο μαγνήσιο Αριθ. ΕΚ: 235-023-7 Αριθ. CAS: 12057-74-8	880 g/kg	1η Φεβρουαρίου 2012	31 Ιανουαρίου 2014	31 Ιανουαρίου 2022	18	Κατά την εξέταση των αιτήσεων έγκρισης προϊόντων σύμφωνα με το άρθρο 5 και το παράρτημα VI του π.δ 205/01, η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, αξιολογεί, εφόσον έχει σημασία για το συγκεκριμένο προϊόν, τις χρήσεις ή τα σενάρια έκθεσης σε διαμερίσματα και πληθυσμούς που δεν έχουν καλυφθεί αντιπροσωπευτικά από την εκτίμηση κινδύνων σε κοινοτικό επίπεδο. Ειδικότερα, η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, αξιολογεί κατά περίπτωση τη χρήση σε εξωτερικούς χώρους. Κατά την έγκριση των προϊόντων, η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, μεριμνά να προβλέπεται η διενέργεια κατάλληλων δοκιμών για τα κατάλοιπα ώστε να είναι δυνατή η εκτίμηση των κινδύνων για τους καταναλωτές και, στη συνέχεια, εξασφαλίζουν τη λήψη των κατάλληλων μέτρων ή την επιβολή ειδικών όρων για τον μετριασμό των εντοπισθέντων κινδύνων. Η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, μεριμνά ώστε οι εγκρίσεις να υπόκεινται στους ακόλουθους όρους: 1. Τα προϊόντα μπορούν να διατίθενται και να χρησιμοποιούνται μόνο από εκπαιδευμένους επαγγελματίες υπό μορφή προϊόντων έτοιμων προς χρήση. 2. Λόγω των κινδύνων που εντοπίστηκαν για τους χειριστές, πρέπει να λαμβάνονται κατάλληλα μέτρα μετριασμού του κινδύνου. Μεταξύ αυτών αναπνευστικού προστατευτικού εξοπλισμού και συσκευών εφαρμογής καθώς και η του προϊόντος υπό μορφήν που να εξασφαλίζει τον περιορισμό της έκθεσης των χειριστών του σε ανεκτά επίπεδα. Όσον αφορά τη χρήση σε εσωτερικούς χώρους στα μέτρα
----	---	---	----------	---------------------	--------------------	--------------------	----	---

																															<p>αυτά περιλαμβάνεται επίσης η προστασία των χειριστών και των εργαζομένων κατά την υλοκλιτισμό, η προστασία των εργαζομένων κατά την επανείσοδο (μετά την περίοδο υλοκλιτισμού), καθώς και η προστασία των παρευρισκομένων από τη διαφυγή αερίων.</p> <p>3. Για τα προϊόντα που περιέχουν φωσφορούχο μαγνήσιο που μπορεί να αφήσει κατάλοιπα στα τρόφιμα ή τις ζωοτροφές, οι ετικέτες ή/και τα δελτία δεδομένων ασφαλείας πρέπει να περιλαμβάνουν οδηγίες χρήσεως, όπως η τήρηση περιόδων αναμονής οι οποίες εξασφαλίζουν ότι δεν σημειώνεται υπέρβαση των ΑΟΚ που καθορίζονται στον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 396/2005 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου (ΕΕ L 70 της 16.3.2005, σ. 1).</p>
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

(*) Για την εφαρμογή των κοινών αρχών του παραρτήματος VI, το περιεχόμενο και τα συμπεράσματα των αδειών αξιολόγησης διατίθενται στον ιστότοπο της Επιτροπής: <http://EΚ.europa.eu/comm/environment/biocides/index.htm>

27	<p>Αζότο</p> <p>Οδηγία 2009/89/ΕΚ της Επιτροπής της 30^{ης} Ιουλίου 2009 (Ε.Ε. Αριθ. L.199/19-21)</p>	999 g/kg	1η Σεπτεμβρίου 2011	31η Αυγούστου 2013	31η Αυγούστου 2021	18	<p>Κατά την εξέταση των αιτήσεων έγκρισης προϊόντων σύμφωνα με το άρθρο 5 και το παράρτημα VI του π.δ 205/01, η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, αξιολογεί, εφόσον έχει σημασία για το συγκεκριμένο προϊόν, τους πληθυσμούς οι οποίοι ενδέχεται να εκτεθούν στο προϊόν και τα σενάρια χρήσης ή έκθεσης, που δεν έχουν καλυφθεί αντιπροσωπευτικά από την εκτίμηση κινδύνων σε κοινοτικό επίπεδο.</p> <p>Κατά την έγκριση των προϊόντων, η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, διενεργεί εκτίμηση κινδύνων και, στη συνέχεια, εξασφαλίζει τη λήψη των κατάλληλων μέτρων ή την επιβολή ειδικών όρων για τον μετριασμό των εντοπισμένων κινδύνων.</p> <p>Τα προϊόντα μπορούν να εγκρίνονται μόνον εφόσον η σχετική αίτηση καταδεικνύει ότι είναι εφικτός ο περιορισμός των κινδύνων σε αποδεκτά επίπεδα.</p> <p>Η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, μεριμνά ώστε να ισχύουν για τις άδειες οι εξής προϋποθέσεις:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Ανάλογα προϊόντα επιτρέπεται να πωλούνται και να χρησιμοποιούνται αποκλειστικά και μόνο από ειδικά εκπαιδευμένους επαγγελματίες. 2. Πρέπει ήδη να χρησιμοποιούνται ασφαλείς μέθοδοι εργασίας και σφάλη συστήματα εργασίας ώστε να ελαχιστοποιούνται οι κίνδυνοι συμπεριλαμβανομένης, εν ανάγκη, και της διάθεσής τους προστατευτικού εξοπλισμού για το προσωπικό.
----	---	----------	---------------------	--------------------	--------------------	----	--

) Για την εφαρμογή των κοινών αρχών του παραρτήματος VI, το περιεχόμενο και τα συμπεράσματα των αδειών αξιολόγησης διατίθενται στον ιστότοπο της Επιτροπής: <http://ec.europa.eu/comm/environmen/bioicides/index.htm>

28	Coumatetralyl Οδηγία 2009/85/ΕΚ της Επιτροπής της 29ης Ιουλίου 2009 (Ε.Ε. Αριθ. L.198/28-30)	Coumatetralyl Αριθ. EC 227- 424-0 Αριθ. CAS 5836-29-3	980 g/kg	1η Ιουλίου 2011	30 Ιουνίου 2013	30 Ιουνίου 2016	14	<p>Λόγω των διαπιστωμένων κινδύνων για ζώα που δεν αποτελούν αντικείμενο της δράσης των εν λόγω προϊόντων, η δραστική ουσία θα πρέπει να αποτελέσει αντικείμενο συγκριτικής αξιολόγησης κινδύνου σύμφωνα με το με το άρθρο 10 παράγραφος 5 σημείο α) δεύτερο εδάφιο του π.δ 205/01, πριν να ανανεωθεί η εγγραφή της στο παρόν παράρτημα.</p> <p>Η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-Τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, μεριμνά ώστε τυχόν άδειες να χορηγούνται υπό τις εξής προϋποθέσεις:</p> <p>1. Η ονομαστική συγκέντρωση της ενεργού ουσίας στα προϊόντα εκτός από τις σκόνες ιγνιλάτησης, δεν θα υπερβαίνουν τα 375 mg/kg και θα χορηγούνται άδειες αποκλειστικά και μόνο για προϊόντα που είναι έτοιμα προς χρήση.</p> <p>2. Τα προϊόντα θα περιέχουν αποτρεπτικό παράγοντα και, εν ανάγκη, χρωστική.</p> <p>3. Η πρωτογενής καθώς και η δευτερογενής έκθεση των ανθρώπων, των ζώων που δεν αποτελούν στόχο των εν λόγω προϊόντων και του περιβάλλοντος θα πρέπει να ελαχιστοποιείται, λαμβάνοντας υπόψη και εφαρμόζοντας τα ενδεδειγμένα και διαθέσιμα μέτρα περιορισμού των κινδύνων</p> <p>Μεταξύ αυτών συμπεριλαμβάνονται ο περιορισμός για επαγγελματική χρήση καθορίζοντας ανώτατο όριο για το μέγεθος της συσκευασίας και καθιστώντας υποχρεωτική τη χρήση σφραγισμένων κουτιών δολωμάτων που να είναι αδύνατον να παραβιαστούν.</p> <p>4. Σχετικά με την συγκεκριμένη δραστική ουσία, θα πρέπει να υποβληθεί πλήρης φάκελος βιοκτόνου προϊόντος σύμφωνα με το Άρθρο 8 του π.δ. 205/01, στην Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-Τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων μέχρι την 1^η Ιουλίου 2011. Η παραπάνω υπηρεσία την 1^η Ιουλίου 2011, εφόσον βρίσκει εφαρμογή, τροποποιεί ή ανακαλεί τις ισχύουσες εγκρίσεις για κάθε βιοκτόνο προϊόν που περιέχει αυτή την δραστική ουσία.</p>
----	--	---	----------	-----------------	-----------------	-----------------	----	--

(*) Για την εφαρμογή των κοινών αρχών του παραρτήματος VI, το περιεχόμενο και τα συμπεράσματα των εκθέσεων αξιολόγησης διατίθενται στο δικτυακό τόπο της Επιτροπής: <http://ec.europa.eu/comm/environment/biocides/index.htm>

29	Tolyfluamid (τολυφλουαμίδη) Οδηγία 2009/151/ΕΚ της Επιτροπής της 27ης Νοεμβρίου 2009 (Ε.Ε. Αριθ. L.313/78-80)	Διχλωρο-N- [[δ(ιμεθυλαμινο) σουλφονυλο]φθ ορο-N-(π- τολουυλο)μεθ ανοσουλφεναμί διο Αριθ. ΕΚ: 211-986-9 Αριθ. CAS: 731-27-1	960 g/kg	1η Οκτωβρίου 2011	30η Σεπτεμβρίου 2013	30η Σεπτεμβρίου 2021	8	<p>Δεν εγκρίνονται προϊόντα για την επιτόπια κατεργασία ξύλου υπαίθριως ή για χρήση σε ξύλο που πρόκειται να εκτεθεί στα στοιχεία της φύσεως. Η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων μεριμνά ώστε οι εγκρίσεις να υπόκεινται στους ακόλουθους όρους:</p> <p>1. Λαμβανομένων υπόψη των παραδοχών της εκτίμησής κινδύνων, τα εγκεκριμένα για βιομηχανική ή επαγγελματική χρήση προϊόντα πρέπει να χρησιμοποιούνται με κατάλληλα μέσα ατομικής προστασίας, εφόσον η αίτηση έγκρισής του προϊόντος δεν καταδεικνύει ότι είναι εφικτός ο περιορισμός των κινδύνων για τους βιομηχανικούς ή επαγγελματίες χρήστες σε αποδεκτά επίπεδα με άλλα μέσα.</p> <p>2. Λαμβανομένων υπόψη των κινδύνων που έχουν εντοπιστεί για το έδαφος και τα ύδατα, πρέπει να λαμβάνονται κατάλληλα μέτρα μετριασμού του κινδύνου με στόχο την προστασία των συγκεκριμένων στοιχείων του περιβάλλοντος. Ειδικότερα, στις ετικέτες ή/και στα δελτία δεδομένων ασφαλείας των εγκεκριμένων για βιομηχανική ή επαγγελματική χρήση προϊόντων πρέπει να αναφέρεται ότι η ξυλεία που έχει υποστεί πρόσφατα κατεργασία με το προϊόν πρέπει να αποθηκεύεται, μετά την κατεργασία, κάτω από υπόστεγο ή σε στεγανές σκληρές επιφάνειες, ώστε να αποτρέπονται οι άμεσες απώλειες στο έδαφος ή στα ύδατα, και ότι οι ενδεχόμενες απώλειες πρέπει να συλλέγονται για επαναχρησιμοποίηση ή τελική διάθεση.</p>
----	--	--	----------	----------------------	-------------------------	-------------------------	---	---

(* Για την τήρηση των κοινών αρχών του παραρτήματος VI, το περιεχόμενο και τα συμπεράσματα των εκθέσεων αξιολόγησης διατίθενται στον δικτυακό τόπο της Επιτροπής: <http://ec.europa.eu/comm/environment/biocides/index.htm>

30	<p>Ακρολεϊνη Οδηγία 2010/5/ΕΚ της Επιτροπής της 8ης Φεβρουαρίου 2010 (Ε.Ε. Αριθ. L.36/24)</p>	<p>Ακρυλαδεύδη Αριθ. ΕΚ: 203-453-4 Αριθ. CAS: 107-02-8</p>	913 g/kg	1η Σεπτεμβρίου 2010	Δεν έχει εφαρμογή	31 Αυγούστου 2020	12	<p>Κατά την εξέταση των αιτήσεων έγκρισης προϊόντων σύμφωνα με το άρθρο 5 και το παράρτημα VI του π.δ 2005/01, η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, αξιολογεί, εφόσον έχει σημασία για το συγκεκριμένο προϊόν, τους πληθυσμούς οι οποίοι ενδέχεται να εκτεθούν στο προϊόν και τα σενάρια χρήσης ή έκθεσης, που δεν έχουν καλυφθεί αντιπροσωπευτικά από την εκτίμηση κινδύνων σε επίπεδο Ένωσης. Η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, μεριμνά ώστε οι εγκρίσεις να υπόκεινται στους ακόλουθους όρους:</p> <p>1. Τα λύματα που περιέχουν ακρολεϊνη παρακολουθούνται πριν απορριφθούν, εκτός εάν είναι δυνατόν να καταδειχθεί ότι είναι εφικτός ο περιορισμός των κινδύνων για το περιβάλλον με άλλα μέσα. Εφόσον είναι απαραίτητο, λαμβανομένων υπόψη των κινδύνων για το θαλάσσιο περιβάλλον, τα λύματα φυλάσσονται σε κατάλληλες δεξαμενές ή ταμειυτήρες ή υποβάλλονται σε κατάλληλη επεξεργασία πριν απορριφθούν.</p> <p>2. Τα εγκεκριμένα για βιομηχανική ή/και επαγγελματική χρήση προϊόντα πρέπει να χρησιμοποιούνται με κατάλληλα μέσα ατομικής προστασίας και πρέπει να καθορίζονται ασφαλείς επιχειρησιακές διαδικασίες, εφόσον η αίτηση έγκρισης του προϊόντος δεν καταδεικνύει ότι είναι εφικτός ο περιορισμός των κινδύνων για τους βιομηχανικούς ή/και επαγγελματίες χρήστες σε αποδεκτά επίπεδα με άλλα μέσα.</p>
----	---	--	----------	------------------------	-------------------	-------------------	----	---

(*) Για την τήρηση των κοινών αρχών του παραρτήματος VI, το περιεχόμενο και τα συμπεράσματα των εκθέσεων αξιολόγησης διατίθενται στον δικτυακό τόπο της Επιτροπής: <http://ec.europa.eu/comm/environment/biocides/index.htm>

31	Flocoumafen Οδηγία 2009/150/ΕΚ της Επιτροπής της 27ης Νοεμβρίου 2009 (Ε.Ε. Αριθ. L.313/75-77)	4-υδροξύ-3- [(1RS,3RS:1RS ,3RS)- 1,2,3,4- τεταύδρο-3- [4-(4- τριφθορομεθυ λοβενζυλοξύ)φ αινυλο]-1- ναφθολο]κουμ αρίνη Αριθ. ΕΚ: 421-960-0 Αριθ. CAS: 90035-08-8	955 g/kg	1η Οκτωβρίου 2011	30ή Σεπτεμβρίου 2013	30ή Σεπτεμβρίου 2016	14	Λιμβανιμένου υπόψη του γεγονότος ότι τα χαρακτηριστικά της δραστικής ουσίας την καθιστούν δυνάμει ανθεκτική στην αποικοδόμηση (έμμονη), βιοσυσσωρευσιμη και τοξική ή πολύ έμμονη και πολύ βιοσυσσωρευσιμη, η δραστική ουσία πρέπει να υποβληθεί σε συγκριτική αξιολόγηση κινδύνου σύμφωνα με το άρθρο 10 παράγραφος 5 σημείο i) δεύτερο εδάφιο του π.δ 205/01, πριν ανακωφεί η καταχώρισή της στο παράρτημα Ι. Η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων μεριμνά ώστε οι εγκρίσεις να υπόκεινται στους ακόλουθους όρους: 1) Η ονομαστική συγκέντρωση της δραστικής ουσίας στα προϊόντα δεν υπερβαίνει τα 50 mg/kg και εγκρίνονται μόνο ετοιμόχρηστα προϊόντα. 2) Τα προϊόντα περιέχουν μέσο πρόκλησης αποστροφής και, όπου ενδείκνυται, βαφή. 3) Τα προϊόντα δεν χρησιμοποιούνται ως σκόνες ιχνηλάτησης. 4) Ελαχιστοποιείται η πρωτογενής και δευτερογενής έκθεση του ανθρώπου, των ζώων που δεν αποτελούν στόχο και του περιβάλλοντος, με τη μελέτη και εφαρμογή όλων των ενδεδειγμένων και διαθέσιμων μέτρων για τον μετριασμό του κινδύνου. Στα μέτρα αυτά περιλαμβάνονται, μεταξύ άλλων, ο περιορισμός της χρήσης του προϊόντος μόνο σε επαγγελματική, ο καθορισμός ανωτάτου ορίου για το μέγεθος της συσκευασίας και η επιβολή της υποχρέωσης να χρησιμοποιούνται σφραγισμένα κουτιά δολωμάτων που δεν είναι δυνατόν να παραβιαστούν.» 5) Σχετικά με την συγκεκριμένη δραστική ουσία, θα πρέπει να υποβληθεί πλήρης φάκελος βιοκτόνου προϊόντος σύμφωνα με το Άρθρο 8 του π.δ 205/01, στην Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-Τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων μέχρι την 1η Οκτωβρίου 2011. Η παραπάνω υπηρεσία την 1η Οκτωβρίου 2011, εφόσον βρίσκει εφαρμογή, τροποποιεί ή ανακαλεί τις ισχύουσες εγκρίσεις για κάθε βιοκτόνο προϊόν που περιέχει αυτή την δραστική ουσία.
----	---	---	----------	----------------------	-------------------------	-------------------------	----	--

(*) Για την τήρηση των κωνών αρχών του παραρτήματος VI, το περιεχόμενο και τα συμπεράσματα των εκθέσεων αξιολόγησης διατίθενται στον δικτυακό τόπο της Επιτροπής: <http://ec.europa.eu/comm/environment/bioicides/index.htm>

32	<p>Warfarin (Βαρφαρίνη)</p> <p>Οδηγία 2010/11/ΕΕ της Επιτροπής της 9ης Φεβρουαρίου 2010 (Ε.Ε. Αριθ. L.37/47)</p>	990 g/kg	1η Φεβρουαρίου 2012	31 Ιανουαρίου 2014	31 Ιανουαρίου 2017	14	<p>Η δραστική ουσία υποβάλλεται σε συγκριτική αξιολόγηση κινδύνου σύμφωνα με το άρθρο 10 παράγραφος 5 σημείο i) δεύτερο εδάφιο του π.δ 205/01., πριν ανανεωθεί η καταχώρισή της στο παρόν παράρτημα.</p> <p>Η Διευθύνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, μεριμνά ώστε οι εγκρίσεις να υπόκεινται στους ακόλουθους όρους:</p> <p>1. Η ονομαστική συγκέντρωση της δραστικής ουσίας δεν υπερβαίνει τα 790 mg/kg και εγκρίνονται μόνο ετοιμόχρηστα προϊόντα.</p> <p>2. Τα προϊόντα περιέχουν μέσο πρόκλησης αποστροφής και, όπου ενδείκνυται, βαφή.</p> <p>3. Ελαχιστοποιείται η πρωτογενής και δευτερογενής έκθεση του ανθρώπου, των μη στοχευόμενων ζώων και του περιβάλλοντος, με τη μελέτη και εφαρμογή όλων των ενδεδειγμένων και διαθέσιμων μέτρων για τον μετριασμό του κινδύνου. Στα μέτρα αυτά περιλαμβάνονται, μεταξύ άλλων δυνατοτήτων, ο περιορισμός της χρήσης του προϊόντος μόνο σε επαγγελματική, ο καθορισμός ανωτάτου ορίου για το μέγεθος της συσκευασίας και η επιβολή της υποχρέωσης να χρησιμοποιούνται σφραγισμένα κουτιά δολωμάτων που δεν είναι δυνατόν να παραβιαστούν.</p>
----	--	----------	------------------------	--------------------	--------------------	----	--

(*) Για την τήρηση των κωνών αρχών του παρτήματος VI, το περιεχόμενο και τα συμπεράσματα των εκθέσεων αξιολόγησης διατίθενται στον δικτυακό τόπο της Επιτροπής: <http://ec.europa.eu/comm/environment/biocides/index.htm>

33	<p>Warfarin sodium (νατριούχος βαρφαρίνη)</p> <p>Οδηγία 2010/8/ΕΕ της Επιτροπής της 9^{ης} Φεβρουαρίου 2010 (Ε.Ε. Αριθ. L.37/37)</p>	<p>2-οξο-3-(3-οξο-1- φαινυλοβουτυλο) χρωμεν-4- ολικό νάτριο</p> <p>Αριθ. ΕΚ: 204- 929-4 Αριθ. CAS: 129- 06-6</p>	910 g/kg	1η Φεβρουαρίου 2012	31 Ιανουαρίου 2014	31 Ιανουαρίου 2017	14	<p>Η δραστική ουσία υποβάλλεται σε συγκριτική αξιολόγηση κινδύνου σύμφωνα με το άρθρο 10 παράγραφος 5 σημείο i) δεύτερο εδάφιο του π.δ 205/01, πριν ανανεωθεί η καταχώρισή της στο παρόν παράρτημα.</p> <p>Η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, μεριμνά ώστε οι εγκρίσεις να υπόκεινται στους ακόλουθους όρους:</p> <p>1. Η ονομαστική συγκέντρωση της δραστικής ουσίας δεν υπερβαίνει τα 790 mg/kg και εγκρίνονται μόνο ετοιμόχρηστα προϊόντα.</p> <p>2. Τα προϊόντα περιέχουν μέσο πρόκλησης αποστροφής και, όπου ενδείκνυται, βαφή.</p> <p>3. Ελαχιστοποιείται η πρωτογενής και δευτερογενής έκθεση του ανθρώπου, των μη στοχευόμενων ζώων και του περιβάλλοντος, με τη μελέτη και εφαρμογή όλων των ενδεδειγμένων και διαθέσιμων μέτρων για τον μετριασμό του κινδύνου. Στα μέτρα αυτά περιλαμβάνονται, μεταξύ άλλων δυνατότητων, ο περιορισμός της χρήσης του προϊόντος μόνο σε επαγγελματική, ο καθορισμός ανωτάτου ορίου για το μέγεθος της συσκευασίας και η επιβολή της υποχρέωσης να χρησιμοποιούνται σφραγισμένα κουτιά δολωμάτων που δεν είναι δυνατόν να παραβιαστούν».</p>
----	---	--	----------	------------------------	--------------------	--------------------	----	--

(*) Για την τήρηση των κοινών αρχών του παραρτήματος VI, το περιεχόμενο και τα συμπεράσματα των εκθέσεων αξιολόγησης διατίθενται στον δικτυακό τόπο της Επιτροπής:
<http://ec.europa.eu/comm/environment/biocides/index.htm>

Άρθρο 4
Έναρξη ισχύος

(Άρθρα 2 των Οδηγιών 2009/84/ΕΚ, 2009/99/ΕΚ, 2009/93/ΕΚ, 2009/92/ΕΚ, 2009/88/ΕΚ, 2009/87/ΕΚ, 2009/95/ΕΚ, 2009/86/ΕΚ, 2009/94/ΕΚ, 2009/98/ΕΚ, 2009/91/ΕΚ, 2009/96/ΕΚ, 2009/89/ΕΚ, 2009/85/ΕΚ και 2009/151/ΕΚ, 2009/150/ΕΚ, 2010/5/ΕΕ, 2010/7/ΕΕ, 2010/8/ΕΕ, 2010/9/ΕΕ, 2010/10/ΕΕ και 2010/11/ΕΕ της Επιτροπής).

1. Η διάταξη του άρθρου 2 του παρόντος διατάγματος, αρχίζει να ισχύει από την 14 Μαΐου 2010.

2. Οι διατάξεις του Παραρτήματος Ι του άρθρου 3 του παρόντος διατάγματος αρχίζουν να ισχύουν κατά αύξοντα αριθμό δραστικής ουσίας ως ακολούθως:

01. "σουλφουρυλοφθοριδίου" την 1η Ιουλίου 2011.
12. "χλωροφακινόνης" από την 1η Ιουλίου 2011.
15. "α-χλωραλόζης" την 1η Ιουλίου 2011.
16. "βρωδιφακούμης" την 1η Φεβρουαρίου 2012
17. "βρωμαδιολόνης" την 1η Ιουλίου 2011.
18. "thiacloprid" την 1η Ιανουαρίου 2010.
19. "indoxacarb" την 1η Ιανουαρίου 2010.
20. "φωσφορούχου αργιλίου" (Οδ. 2009/95/ΕΚ) την 1η Σεπτεμβρίου 2011.
20. "φωσφορούχου αργιλίου" (Οδ. 2010/9/ΕΕ) την 1η Φεβρουαρίου 2012
21. "fenproprimoρη" την 1η Ιουλίου 2011.
22. "βορικού οξέος" την 1η Σεπτεμβρίου 2011.
23. "οξειδίου του βορίου" την 1η Σεπτεμβρίου 2011.
24. "τετραβορικού νατρίου" την 1η Σεπτεμβρίου 2011.

25. "τετραένυδρου οκταβορικού νατρίου" την 1η Σεπτεμβρίου 2011.

26. "φωσφορούχου μαγνησίου" την 1η Φεβρουαρίου 2012

27. "άζωτο" την 1η Σεπτεμβρίου 2011.

28. "coumatetralyl" την 1η Ιουλίου 2011.

29. "tolylfluaniid" την 1η Οκτωβρίου 2011.

30. "ακρολείνης" την 1η Σεπτεμβρίου 2010.

31. "flocoumafeη" την 1η Οκτωβρίου 2011.

32. "βαρφαρίνης" την 1η Φεβρουαρίου 2012

33. "νατριούχου βαρφαρίνης" την 1η Φεβρουαρίου 2012.

Στους Υπουργούς Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης και Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων αναθέτουμε την δημοσίευση και την εκτέλεση του παρόντος διατάγματος.

Αθήνα, 6 Σεπτεμβρίου 2010

Ο ΠΡΟΕΔΡΟΣ ΤΗΣ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑΣ
ΚΑΡΟΛΟΣ ΓΡ. ΠΑΠΟΥΛΙΑΣ

ΟΙ ΥΠΟΥΡΓΟΙ

ΟΙΚΟΝΟΜΙΑΣ,
ΑΝΤΑΓΩΝΙΣΤΙΚΟΤΗΤΑΣ
ΚΑΙ ΝΑΥΤΙΛΙΑΣ

ΥΓΕΙΑΣ ΚΑΙ ΚΟΙΝΩΝΙΚΗΣ
ΑΛΛΗΛΕΓΓΥΗΣ

ΛΟΥΚΙΑ - ΤΑΡΣΙΤΣΑ ΚΑΤΣΕΛΗ **ΜΑΡΙΑ - ΕΛΙΖΑ ΞΕΝΟΓΙΑΝΝΑΚΟΠΟΥΛΟΥ**

Ο ΥΦΥΠΟΥΡΓΟΣ
ΑΓΡΟΤΙΚΗΣ ΑΝΑΠΤΥΞΗΣ ΚΑΙ ΤΡΟΦΙΜΩΝ

ΜΙΧΑΗΛ ΚΑΡΧΙΜΑΚΗΣ