

**ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ
(Παράγραφος 3)**

A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρησής	Ιδιαίτεροι όροι
«77	Propoxycarbazone οριθ. CAS 145026-81-9 οριθ. CIPAC 655	2-(4,5-διυδρο-4-μεθυλ-5-οξο-3- πρωτοξυμ-1H-1,2,4- τριάζολο-1-υλ) μεθυλεστέρας του καρβοξαμίδιο- σουλφονυλ(μεγέθους οξέος	≥ 950 g/kg (εκαρζούμενη ως νατριούχος Propoxycarbaz one)	2003/119/ΕΚ	01.04.2004	31.03.2014	Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνο ως ζιζανιοκτόνο. Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV του Νόμου πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της έκθεσης ανασκόπησης για την προροχγcarbazonη και ιδίως των προσαρτημάτων I και II, όπως οριστικοποιήθηκε στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής για την τοξική αλυσίδα και την υεία των ζώων στις 3 Οκτωβρίου 2003. Στη συνολική αυτή εκτίμηση η αρμόδια αρχή: - οφείλει να λαμβάνει σοβαρά υπόψη το ενδοχόμενο μόλυνσης των υπόγειων υδάτων από την προροχγcarbazonη και τους μεταβολίτες της, όταν αυτή η δραστηκή ουσία χρησιμοποιείται σε περιοχές με ευπαθείς εδάφους ή/και δύσκολες κλιματολογικές συνθήκες, - οφείλει να αποδίδει ιδιαίτερη προσοχή στην προστασία των υδάτινων οικοσυστημάτων, και ιδίως των υδροβίων φυτών. Θα πρέπει να εφαρμόζονται, όποτε ενδείκνυται, μέτρα περιορισμού του κινδύνου.

1. Η αρμόδια αρχή επανεξετάζει την έγκριση για κάθε προϊόν φυτοπροστασίας που περιέχει mesosulfuron, proxycarbazone ή zoxanilide, ώστε να διασφαλίζεται ότι τηρούνται οι όροι, όσον αφορά αυτές τις δραστηκές ουσίες, οι οποίοι εκτίθενται στο Παράρτημα I του Νόμου. Εφόσον είναι αναγκαίο, τροποποιεί ή ανακαλεί τις εγκρίσεις κατά τις διατάξεις του Νόμου πριν από τις 30 Σεπτεμβρίου 2004 το αργότερο.

2. Για κάθε εγκεκριμένο προϊόν φυτοπροστασίας που περιέχει mesosulfuron, proxycarbazone ή zoxanilide ως μοναδική δραστηκή ουσία, η αρμόδια αρχή προβαίνει σε επαναξιολόγηση του προϊόντος σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φακέλο ο οποίος πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου. Με βάση την αξιολόγηση αυτή καθορίζεται κατά πόσον το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του άρθρου 6Α του Νόμου. Εφόσον είναι αναγκαίο, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση για κάθε προϊόν φυτοπροστασίας του είδους αυτού έως την προθεσμία που ορίστηκε για την εν λόγω τροποποίηση ή ανάκληση στις αντίστοιχες Οδηγίες για την τροποποίηση του Παραρτήματος I προκειμένου να προστατευθούν σε αυτό οι σχετικές ουσίες. Σε περίπτωση που οι αντίστοιχες Οδηγίες ορίζουν διαφορετικές προθεσμίες, η προθεσμία θα είναι η τελευταία από τις καθορισθείσες ημερομηνίες.

3. Για κάθε προϊόν φυτοπροστασίας που περιέχει mesosulfuron, proxycarbazone ή zoxanilide μαζί με μία ή περισσότερες δραστηκές ουσίες οι οποίες περιέχονται όλες στον κατάλογο του Παραρτήματος I του Νόμου, η αρμόδια αρχή προβαίνει σε επαναξιολόγηση του προϊόντος σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φακέλο ο οποίος πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος III του Νόμου. Με βάση την αξιολόγηση αυτή καθορίζεται κατά πόσον το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του άρθρου 6Α του Νόμου. Εφόσον είναι αναγκαίο, τροποποιεί ή ανακαλεί την έγκριση για κάθε προϊόν φυτοπροστασίας του είδους αυτού έως την προθεσμία που ορίστηκε για την εν λόγω τροποποίηση ή ανάκληση στις αντίστοιχες Οδηγίες για την τροποποίηση του Παραρτήματος I προκειμένου να προστατευθούν σε αυτό οι σχετικές ουσίες. Σε περίπτωση που οι αντίστοιχες Οδηγίες ορίζουν διαφορετικές προθεσμίες, η προθεσμία θα είναι η τελευταία από τις καθορισθείσες ημερομηνίες.

A/A	Κοινή ονομασία, Αριθμοί ταυτοποίησης	Ονομασία IUPAC	Καθαρότητα	Αναφορά σε Κοινοτική Οδηγία	Έναρξη ισχύος	Λήξη της καταχώρισης	Ιδιαίτεροι όροι
126	Pirimicarb Αριθ. CAS 23103-98-2 Αριθ. CIPAC 231	διμεθυλοκαρβαμικό 2-διμεθυλαμινο-5,6-διμεθυλοπυριμιδιν-4-ύλιο	≥ 950 g/kg	2006/39/ΕΚ	01.02.2007	31.01.2017	ΜΕΡΟΣ Α Επιτρέπεται να χρησιμοποιείται μόνον ως εντομοκτόνο. ΜΕΡΟΣ Β Για την εφαρμογή των ενιαίων αρχών του Παραρτήματος IV του Νόμου πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα συμπεράσματα της εκθέσης ανασκόπησης για την ουσία pirimicarb, και ιδίως τα παραρτήματα I και II, όπως οριστικοποιήθηκε στο πλαίσιο της Μόνιμης Επιτροπής της Ε.Ε. για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων στις 27 Ιανουαρίου 2006. Η αρμόδια αρχή πρέπει να δίνει ιδιαίτερη προσοχή στην ασφάλεια των χειριστών και να εξασφαλίζει ότι οι όροι χρήσης προβλέπουν τη χρήση κατάλληλου ατομικού εξοπλισμού προστασίας. Η αρμόδια αρχή πρέπει να δίνει ιδιαίτερη προσοχή στην προστασία των υδρόβιων οργανισμών και να εξασφαλίζει ότι οι όροι έγκρισης περιλαμβάνουν τη λήψη μέτρων αμβλυνσης του κινδύνου, όπου ενδείκνυται, όπως η δημιουργία ζωνών προστασίας. Η αρμόδια αρχή ζητά την υποβολή περαιτέρω μελετών για την επιβεβαίωση της αξιολόγησης μακροπρόθεσμου κινδύνου για τα πτηνά και για ενδεχόμενη μόλυνση των υπόγειων υδάτων, ιδίως όσον αφορά το μεταβολίτη R35140. Εξασφαλίζει ότι οι κοινοποιούντες, κατόπιν αίτησης των αιτούντων, η ουσία pirimicarb καταχωλήθηκε στο παρόν Παράρτημα, προσκομίζουν τις εν λόγω μελέτες στην Επιτροπή εντός δύο ετών από την έναρξη ισχύος της παρούσας Οδηγίας.

1. Η αρμόδια αρχή τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, τις ισχύουσες εγκρίσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν τις ουσίες **clodinafop**, **pirimicarb**, **rimsulfuron**, **tolclofos-methyl** ή **trifluralin** ως δραστικές ουσίες έως την 31η Ιουλίου 2007.

Εως την ημερομηνία αυτή εξακριβώνουν, ιδιαίτερα, ότι πληρούνται οι όροι του Παραρτήματος I του Νόμου σχετικά με τις ουσίες **clodinafop**, **pirimicarb**, **rimsulfuron**, **tolclofos-methyl** ή **trifluralin**, με εξαίρεση αυτούς του τμήματος Β της καταχώρισης που αφορά την εν λόγω δραστική ουσία και ότι οι κάτοχοι εγκρίσεων διαδέχονται ή έχουν πρόσβαση σε φάκελο που πληροί τις απαιτήσεις του Παραρτήματος II του Νόμου σύμφωνα με τους όρους του άρθρου 10Z.

2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, για κάθε εγκεκριμένο φυτοπροστατευτικό προϊόν που περιέχει **clodinafop**, **pirimicarb**, **rimsulfuron**, **tolclofos-methyl** ή **trifluralin**, είτε ως μόνη δραστική ουσία είτε μαζί με άλλες δραστικές ουσίες οι οποίες έχουν όλες καταχωρηθεί στο Παράρτημα I του Νόμου έως τις 31 Ιανουαρίου 2007 το αργότερο, η αρμόδια αρχή επαναξιολογεί το προϊόν σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές που προβλέπονται στο Παράρτημα IV του Νόμου, με βάση φάκελο 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 **clodinafop**, **pirimicarb**, **rimsulfuron**, **tolclofos-methyl** ή **trifluralin**. Με βάση την αξιολόγηση αυτή, η αρμόδια αρχή προσδιορίζει κατά πόσο το προϊόν πληροί τους όρους των παραγράφων (β), (γ), (δ) και (ε) του εδαφίου (1) του άρθρου 6Α του Νόμου.

Υστερά από τον προσδιορισμό αυτό, η αρμόδια αρχή:

α) σε περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει **clodinafop**, **pirimicarb**, **rimsulfuron**, **tolclofos-methyl** ή **trifluralin** ως τη μόνη δραστική ουσία, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Ιανουαρίου 2011 το αργότερο ή

β) σε περίπτωση προϊόντος που περιέχει **clodinafop**, **pirimicarb**, **rimsulfuron**, **tolclofos-methyl** ή **trifluralin** ως μια από πολλές δραστικές ουσίες, τροποποιεί ή ανακαλεί, κατά περίπτωση, την έγκριση έως τις 31 Ιανουαρίου 2011 ή έως την ημερομηνία που έχει οριστεί για μια τέτοια τροποποίηση ή ανάκληση στην αντίστοιχη Οδηγία ή Οδηγίες με τις οποίες καταχωρήθηκε η σχετική ουσία ή ουσίες στο Παράρτημα I του Νόμου, ανάλογα με το ποια ημερομηνία είναι μεταγενέστερη,