

Αριθμός 402

Ο ΠΕΡΙ ΒΙΟΚΤΟΝΩΝ ΝΟΜΟΣ ΤΟΥ 2004
Διάταγμα δυνάμει του άρθρου 5(α)

- Επίσημη
Εφημερίδα της
Ε.Ε.: L 197,
29.07.2009,
σ. 67.
- Επίσημη
Εφημερίδα της
Ε.Ε.: L198,
30.07.2009,
σ. 28.
- Επίσημη
Εφημερίδα της
Ε.Ε.: L198,
30.07.2009,
σ. 31.
- Επίσημη
Εφημερίδα της
Ε.Ε.: L198,
30.07.2009,
σ. 35.
- Επίσημη
Εφημερίδα της
Ε.Ε.: L199,
31.07.2009,
σ. 15.
- Επίσημη
Εφημερίδα της
Ε.Ε.: L199,
31.07.2009,
σ. 19.
- Επίσημη
Εφημερίδα της
Ε.Ε.: L201,
1.08.2009,
σ. 39.
- Επίσημη
Εφημερίδα της
Ε.Ε.: L201,
1.08.2009,
σ. 43.
- Επίσημη
Εφημερίδα της
Ε.Ε.: L201,
1.08.2009,
σ. 46.
- Επίσημη
Εφημερίδα της
Ε.Ε.: L201,
1.08.2009,
σ. 50.
- Επίσημη
Εφημερίδα της
Ε.Ε.: L201,
1.08.2009,
σ. 54.
- Για σκοπούς εναρμόνισης με τις πράξεις της Ευρωπαϊκής Κοινότητας με τίτλο –
(α) «Οδηγία 2009/84/ΕΚ της Επιτροπής της 28ης Ιουλίου 2009 για την τροποποίηση της οδηγίας 98/8/ΕΚ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου με σκοπό την καταχώριση του σουλφουρυλοφθοριδίου ως δραστικής ουσίας στο Παράρτημα Ι»,
(β) «Οδηγία 2009/85/ΕΚ της Επιτροπής της 29ης Ιουλίου 2009 για την τροποποίηση της οδηγίας 98/8/ΕΚ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου ώστε να συμπεριληφθεί η χημική ουσία coumatetralyl στις ενεργές ουσίες του παραρτήματος Ι»,
(γ) «Οδηγία 2009/86/ΕΚ της Επιτροπής της 29ης Ιουλίου 2009 για την τροποποίηση της οδηγίας 98/8/ΕΚ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου με σκοπό την καταχώριση του fenproimorph ως δραστικής ουσίας στο παράρτημα Ι»,
(δ) «Οδηγία 2009/87/ΕΚ της Επιτροπής της 29ης Ιουλίου 2009 για την τροποποίηση της οδηγίας 98/8/ΕΚ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου με σκοπό την καταχώριση του indoxacarb ως δραστικής ουσίας στο παράρτημα Ι»,
(ε) «Οδηγία 2009/88/ΕΚ της Επιτροπής της 30ης Ιουλίου 2009 για την τροποποίηση της οδηγίας 98/8/ΕΚ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου με σκοπό την καταχώριση του thiacloprid ως δραστικής ουσίας στο παράρτημα Ι»,
(στ) «Οδηγία 2009/89/ΕΚ της Επιτροπής της 29ης Ιουλίου 2009 για την τροποποίηση της οδηγίας 98/8/ΕΚ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου με σκοπό την καταχώριση του αζώτου ως δραστικής ουσίας στο παράρτημα Ι»,
(ζ) «Οδηγία 2009/91/ΕΚ της Επιτροπής της 31ης Ιουλίου 2009 για την τροποποίηση της οδηγίας 98/8/ΕΚ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου με σκοπό την καταχώριση του τετραβορικού νατρίου ως δραστικής ουσίας στο παράρτημα Ι»,
(η) «Οδηγία 2009/92/ΕΚ της Επιτροπής της 31ης Ιουλίου 2009 για την τροποποίηση της οδηγίας 98/8/ΕΚ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου με σκοπό την καταχώριση της βρωμαδιολόνης ως δραστικής ουσίας στο παράρτημα Ι»,
(θ) «Οδηγία 2009/93/ΕΚ της Επιτροπής της 31ης Ιουλίου 2009 για την τροποποίηση της οδηγίας 98/8/ΕΚ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου με σκοπό την καταχώριση της α-χλωραλόξης ως δραστικής ουσίας στο παράρτημα Ι»,
(ι) «Οδηγία 2009/94/ΕΚ της Επιτροπής της 31ης Ιουλίου 2009 για την τροποποίηση της οδηγίας 98/8/ΕΚ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου με σκοπό την καταχώριση του βορικού οξέος ως δραστικής ουσίας στο παράρτημα Ι»,
(ια) «Οδηγία 2009/95/ΕΚ της Επιτροπής της 31ης Ιουλίου 2009 για την τροποποίηση της οδηγίας 98/8/ΕΚ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου με σκοπό την καταχώριση του φωσφορούχου αργιλίου ως δραστικής ουσίας στο παράρτημα Ι»,

- Επίσημη
Εφημερίδα της
Ε.Ε.: L201,
1.08.2009,
σ. 58.
- (ιβ) «Οδηγία 2009/96/ΕΚ της Επιτροπής της 31ης Ιουλίου 2009 για την τροποποίηση της οδηγίας 98/8/ΕΚ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου με σκοπό την καταχώριση του τετραένυδρου οκταβορικού νατρίου, ως δραστικής ουσίας στο παράρτημα Ι»,
- Επίσημη
Εφημερίδα της
Ε.Ε.: L203,
5.08.2009,
σ. 58.
- (ιγ) «Οδηγία 2009/98/ΕΚ της Επιτροπής της 4ης Αυγούστου 2009 για την τροποποίηση της οδηγίας 98/8/ΕΚ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου με σκοπό την καταχώριση του οξειδίου του βορίου, ως δραστικής ουσίας στο παράρτημα Ι»,
- Επίσημη
Εφημερίδα της
Ε.Ε.: L203,
5.08.2009,
σ. 62.
- (ιδ) «Οδηγία 2009/99/ΕΚ της Επιτροπής της 4ης Αυγούστου 2009 για την τροποποίηση της οδηγίας 98/8/ΕΚ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου με σκοπό την καταχώριση της χλωροφακινόνης, ως δραστικής ουσίας στο παράρτημα Ι»,
- 72(Ι) του 2004.
- Ο Υπουργός Γεωργίας, Φυσικών Πόρων και Περιβάλλοντος ασκώντας τις εξουσίες που του παρέχει το άρθρο 5(α) του περί Βιοκτόνων Νόμου του 2004, εκδίδει το ακόλουθο Διάταγμα:
- Συνοπτικός
τίτλος.
1. Το παρόν Διάταγμα θα αναφέρεται ως το περί Βιοκτόνων Διάταγμα, του 2009.
- Ερμηνεία.
2. Στο παρόν Διάταγμα –
«Νόμος» σημαίνει τον περί Βιοκτόνων Νόμο του 2004.
- Καταχώρηση
δραστικών ουσιών.
Παράρτημα Ι.
3. Οι δραστικές ουσίες με αύξοντες αριθμούς 1,12,15-19,20-23,25,27 και 28, καταχωρίζονται στον Κατάλογο Ι του Παραρτήματος Ι του παρόντος Διατάγματος.

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Ι
«ΚΑΤΑΛΟΓΟΣ Ι ΜΕ ΒΑΣΗ ΤΗΝ ΠΑΡΑΓΡΑΦΟ (α) ΤΟΥ ΑΡΘΡΟΥ 5
ΕΓΓΕΚΡΙΜΕΝΕΣ ΔΡΑΣΤΙΚΕΣ ΟΥΣΙΕΣ ΒΙΟΚΤΟΝΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

Αριθ.	Κοινή ονομασία	Ονομασία IUPAC Αριθμοί αναγνώρισης	Ελάχιστη καθαρότητα της δραστικής ουσίας στο βιοκτίνο όπως διατίθεται στην αγορά	Ημερομηνία καταχώρισης	Προθεσμία για τη συμμόρφωση με το άρθρο 16 παράγραφος 3 (για προϊόντα που περιέχουν περισσότερες της μιας δραστικές ουσίες, η προθεσμία για τη συμμόρφωση με το άρθρο 16 παράγραφος 3 είναι εκείνη που καθορίζεται στην τελευταία από τις αποφάσεις καταχώρισης των επιμέρους δραστικών ουσιών τους)	Ημερομηνία λήξης της καταχώρισης	Τύπος προϊόν των	Ειδικές διατάξεις
1	Σουλφουρυλοφθορίδιο (Sulphuryl difluoride)	Σουλφουρυλοδιφθορίδιο Αριθ. ΕΚ: 220-281-5 Αριθ. CAS: 2699-79-8	«994 g/kg	1 Ιουλίου 2011	30 Ιουνίου 2013	30 Ιουνίου 2021	18	Οι εγκρίσεις να υπόκεινται στους ακόλουθους όρους: (1) Η πώληση και χρήση των προϊόντων επιτρέπεται κατ' αποκλειστικότητα σε επαγγελματίες που έχουν εκπαιδευτεί στη χρήση τους. (2) Πρέπει να λαμβάνονται κατάλληλα μέτρα για την προστασία των εκτελούσων τον υποκαπνισμό και των διερχομένων κατά τη διάρκεια του υποκαπνισμού καθώς και για τον εξαιρεισμό των κτιρίων που υπόκεινται στη διαδικασία ή των άλλων κλειστών χώρων.

«28	Coumatetralyl	Coumatetralyl Αριθ. EC 227-424-0 Αριθ. CAS 5836-29-3	980 g/kg	1η Ιουλίου 2011	30 Ιουνίου 2013	30 Ιουνίου 2016	14	(3) Στις ετικέτες ή/και στα δελτία δεδομένων ασφαλείας αναφέρεται ότι πριν από τον υποκαπνισμό κάθε κλειστού χώρου πρέπει να αφαιρούνται όλα τα τράφημα. (4) Οι συγκεντρώσεις του σουλφουρυλοφθοριδίου στα απώτερα στρώματα της τροπόσφαιρας αποτελούν αντικείμενο παρακολούθησης. (5) 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 αδειάς. Το όριο ανίχνευσης για την ανάλυση είναι τουλάχιστον 0,5 ppt (ισοδύναμο με 2,1 ng σουλφουρυλοφθοριδίου/m³ τροπόσφαιρικού αέρα.)»
								Λόγω των διαπιστωμένων κινδύνων για ζώα που δεν αποτελούν αντικείμενο της δράσης των εν λόγω προϊόντων, η ενεργός ουσία θα πρέπει να αποτελέσει αντικείμενο συγκριτικής αξιολόγησης κινδύνου σύμφωνα με το δεύτερο εδάφιο του άρθρου 10 παράγραφος 5 στοιχείο i) της οδηγίας 98/8/ΕΚ πριν να ανανεωθεί η εγγραφή της στο παρόν παράρτημα. Οι άδειες να χορηγούνται υπό τις εξής προϋποθέσεις: 1. Η ονομαστική συγκέντρωση της ενεργού ουσίας στα προϊόντα εκτός από τις σκόνες ιχνηλάτησης, δεν θα υπερβαίνουν τα 375 mg/kg και θα χορηγούνται άδειες αποκλειστικά και μόνο για προϊόντα που είναι έτοιμα προς

«21	Ftenpropimorph	-4(+/-)-cis-4-[3-(π- τριπ.βουτυλοφαινυλο)- 2- μεθυλοστροπυλο]- 2,6- διμεθυλομορφολίνη Αριθ. ΕΚ: 266-719-9 Αριθ. CAS: 67564-91	930 g/kg	1η Ιουλίου 2011	30 Ιουνίου 2013	30 Ιουνίου 2021	8	χρήση. 2. Τα προϊόντα θα περιέχουν αποτρεπτικά παράγοντα και, εν ανάγκη, χρωστική. 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. 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. Τα προϊόντα μπορούν να εγκρίνονται μόνον εφόσον η σχετική αίτηση καταδεικνύει ότι είναι εφικτός ο περιορισμός των κινδύνων σε αποδεκτά επίπεδα. Οι εγκρίσεις υπόκεινται στους ακόλουθους όρους: 1. Λαμβανομένων υπόψη των παραδοχών της εκτίμησης κινδύνων, τα εγκεκριμένα για βιομηχανική χρήση προϊόντα πρέπει να χρησιμοποιούνται με κατάλληλα μέσα αταμικής 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
-----	----------------	--	----------	--------------------	-----------------	--------------------	---	---