



ΕΦΗΜΕΡΙΣ ΤΗΣ ΚΥΒΕΡΝΗΣΕΩΣ

ΤΗΣ ΕΛΛΗΝΙΚΗΣ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑΣ

ΤΕΥΧΟΣ ΠΡΩΤΟ

Αρ. Φύλλου 35

12 Φεβρουαρίου 2014

ΠΡΟΕΔΡΙΚΟ ΔΙΑΤΑΓΜΑ ΥΠ' ΑΡΙΘΜ. 22

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 2013/3/ΕΕ, 2013/4/ΕΕ, 2013/5/ΕΕ, 2013/6/ΕΕ, 2013/7/ΕΕ και 2013/27/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' 101), το δε δεύτερο με το άρθρο 6 παρ. 4 του Ν. 1440/1984 (Α' 70) και τροποποιήθηκε τελικώς με το άρθρο 91 του Ν. 3862/2010 (Α' 113).

β) Των άρθρων 1 περ. δ και 30 του Ν. 721/1977 (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) Των άρθρων 2 και 5 του Ν. 1316/1983 (Α' 3), όπως αντικαταστάθηκαν, το μεν πρώτο με το άρθρο 1 του Ν. 1965/1991 (Α' 146) και συμπληρώθηκε με το άρθρο 47 παρ. 1 του Ν. 2519/1997 (Α' 165), το δε δεύτερο με το άρθρο 25 παρ. 1 του Ν. 3730/2008 (Α' 262).

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).

2. Το Π.Δ. 119/2013 «Διορισμός Αντιπροέδρου της Κυβέρνησης, Υπουργών, Αναπληρωτών Υπουργών και Υφυπουργών» (Α' 153).

3. Το Π.Δ. 118/2013 «Τροποποίηση του Π.Δ. 85/2012 (Α' 141) -Ίδρυση Υπουργείου Υποδομών, Μεταφορών και Δικτύων και Υπουργείου Πολιτισμού και Αθλητισμού και μετονομασία των Υπουργείων Ανάπτυξης, Ανταγωνιστικότητας, Υποδομών, Μεταφορών και Δικτύων και Παιδείας και Θρησκευμάτων, Πολιτισμού και Αθλητισμού σε Υπουργείο Ανάπτυξης και Ανταγωνιστικότητας και σε Υπουργείο Παιδείας και Θρησκευμάτων αντιστοίχως» (Α' 152).

4. Την αριθμ. Υ44/5.7.2012 απόφαση του Πρωθυπουργού «Ανάθεση αρμοδιοτήτων στον Αναπληρωτή Υπουργό

Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων Χαρακόπουλο Μάξιμο» (Β' 2094/6.7.2012).

5. Την με αρ. πρωτ. 46934/12-6-2013 απόφαση του Προέδρου του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων (ΕΟΦ).

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

7. Την αριθμ. 338/2013 γνωμοδότηση του Συμβουλίου της Επικρατείας, μετά από πρόταση των Υπουργών Ανάπτυξης και Ανταγωνιστικότητας και Υγείας και του Αναπληρωτή Υπουργού Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, αποφασίζουμε:

Άρθρο 1

Σκοπός

Με το παρόν διάταγμα τροποποιούνται και συμπληρώνονται διατάξεις του Π.Δ. 205/2001 (Α' 160), όπως τροποποιήθηκε και συμπληρώθηκε με τα Π.Δ. 159/2008 (Α' 219), 52/2009 (Α' 71), 90/2010 (Α' 155), 31/2011 (Α' 81), 34/2012 (Α' 72), 27/2013 (Α' 63) και 54/2013 (Α' 100) σε συμμόρφωση προς τις Οδηγίες:

2013/3/ΕΕ της Επιτροπής της 14ης Φεβρουαρίου 2013 (Ε.Ε. L 44/6/15.2.2013)

2013/4/ΕΕ της Επιτροπής της 14ης Φεβρουαρίου 2013 (Ε.Ε. L 44/10/15.2.2013)

2013/5/ΕΕ της Επιτροπής της 14ης Φεβρουαρίου 2013 (Ε.Ε. L 44/14/15.2.2013)

2013/6/ΕΕ της Επιτροπής της 20ης Φεβρουαρίου 2013 (Ε.Ε. L 48/10/21.2.2013)

2013/7/ΕΕ της Επιτροπής της 21ης Φεβρουαρίου 2013 (Ε.Ε. L 49/66/22.2.2013)

2013/27/ΕΕ της Επιτροπής της 17ης Μαΐου 2013 (Ε.Ε. L 135/10/22.5.2013)

Άρθρο 2

Συμπλήρωση του Παραρτήματος Ι του άρθρου 30 του Π.Δ. 205/2001, όπως ισχύει (Άρθρο 1 των Οδηγιών 2013/4/ΕΕ, 2013/5/ΕΕ, 2013/6/ΕΕ, 2013/7/ΕΕ και 2013/27/ΕΕ της Επιτροπής)

Το Παράρτημα Ι του άρθρου 30 του Π.Δ. 205/2001 (Α' 160) όπως αντικαταστάθηκε με το άρθρο 1 του Π.Δ. 159/2008 (Α' 219), συμπληρώθηκε με τα άρθρα 2 του Π.Δ. 52/2009 (Α' 71), 3 του Π.Δ. 90/2010 (Α' 155), 2 του Π.Δ. 31/2011 (Α' 81), 2 του Π.Δ. 34/2012 (Α' 72), 2 του 27/2013 (Α' 63) και 2 του Π.Δ. 54/2013 (Α' 100) και τροποποιήθηκε με τα άρθρα 3, 4, και 5 του ιδίου ως άνω Π.Δ., συμπληρώνεται ως ακολούθως:

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ

Στο Παράρτημα Ι του άρθρου 30 του π.δ. 205/2001, όπως ισχύει, προστίθενται οι ακόλουθες εγγραφές για τις δραστικές ουσίες:

Αριθ.	Κοινή ονομασία	Ονομασία IUPAC Αριθμοί αναγνώρισης	Ελάχιστος βαθμός καθαρότητα ς της δραστικής ουσίας (*)	Ημερομηνία καταχώρισης	Προθεσμία συμμόρφωσης με το άρθρο 16 παράγραφος 3, πλν των περιπτώσεων εφαρμογής των εξαιρέσεων της υποσημείωσης της παρούσας επικεφαλίδας (**)	Ημερομηνία λήξης της καταχώρισης	Τύπος προϊόντων	Ειδικές διατάξεις (***)
«61	Χλωριούχο διδεκυλοδιμεθυλαμ μόνιο (DDAC) Οδηγία 2013/4/ΕΕ της Επιτροπής της 14 ^{ης} Φεβρουαρίου 2013 (Ε.Ε. Αριθ. L44/10)	Χλωριούχο N,N'- διδεκυλο- N,N'- διμεθυλαμμώνιο Αριθ. ΕΚ: 230-525-2 Αριθ. CAS: 7173-51-5	Βάρος επί ξήρου: 870 g/kg	1η Φεβρουαρίου 2015	31 Ιανουαρίου 2017	31 Ιανουαρίου 2025	8	Η εκτίμηση κινδύνων σε ενωσιακό επίπεδο δεν κύλυνε όλες τις πιθανές χρήσεις και όλα τα σενάρια έκθεσης. Εξαερώθηκαν ορισμένες χρήσεις και ορισμένα σενάρια έκθεσης, όπως η χρήση από μη επαγγελματίες και η έκθεση των τροφίμων ή των ζώοτροφών. Κατά την εξέταση των αιτήσεων έγκρισης προϊόντων σύμφωνα με το άρθρο 5 και το παράρτημα VI, 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 τους ανθρώπινους πληθυσμούς και τα στοιχεία του περιβάλλοντος, που δεν έχουν καλυφθεί αντιπροσωπευτικά από την εκτίμηση κινδύνων σε ενωσιακό επίπεδο. Η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-Τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων μεριμνά ώστε οι εγκρίσεις να υπόκεινται στους ακόλουθους όρους: 1. Για τους βιομηχανικούς και τους επαγγελματίες χρήστες, καθορίζονται ασφαλείς επιχειρησιακές διαδικασίες και τα προϊόντα χρησιμοποιούνται με κατάλληλα μέσα ατομικής προστασίας, εκτός εάν στην αίτηση έγκρισης του προϊόντος καταδεικνύεται ότι είναι εφικτός ο περιορισμός των κινδύνων σε αποδεκτά επίπεδα με άλλα μέσα. 2. Τα προϊόντα δεν χρησιμοποιούνται για την κατεργασία ξύλου με το οποίο ενδέχεται να έρθουν σε απευθείας επαφή παιδιά, εκτός εάν στην αίτηση έγκρισης του προϊόντος καταδεικνύεται ότι είναι εφικτός ο περιορισμός των κινδύνων σε αποδεκτά επίπεδα. 3. Οι επικέτες και, εφόσον παρέχονται, τα δελτία δεδομένων ασφαλείας των συγκεκριμένων προϊόντων υποδεικνύουν τη διεξαγωγή της βιομηχανικής ή επαγγελματικής εφαρμογής σε περικλειστούς χώρους ή σε στεγανές σκληρές επιφάνειες με προστατευτικό τούγιο, την αποθήκευση της πρόσφατα

Αριθ.	Κοινή ονομασία	Ονομασία IUPAC Αριθμοί αναγνώρισης	Ελάχιστος βαθμός καθαρότητας της δραστικής ουσίας (*)	Ημερομηνία καταχώρισης	Προθεσμία συμμόρφωσης με το άρθρο 16 παράγραφος 3, πλν των περιπτώσεων εφαρμογής των εξαιρέσεων της υποσημείωσης της παρούσας επικεφαλίδας (**)	Ημερομηνία λήξης της καταχώρισης	Τύπος προϊόντων	Ειδικές διατάξεις (***)
62	pyriproxyfen Οδηγία 2013/5/ΕΕ της Επιτροπής της 14ης Φεβρουαρίου 2013 (Ε.Ε. Αριθ. L44/14)	4-φαινοξυφαινυλο-(RS)- 2-(2-πυριδύλοξυ) προπυλαθέρας Αριθ. ΕΚ: 429-800-1 Αριθ. CAS: 95737-68-1	970 g/kg	1η Φεβρουαρίου 2015	31 Ιανουαρίου 2017	31 Ιανουαρίου 2025	18	Η εκτίμηση κινδύνων σε ενωσιακό επίπεδο δεν κύλιωκε όλες τις πιθανές χρήσεις και όλα τα σενάρια έκθεσης. Εξαίρεθηκαν ορισμένες χρήσεις και σενάρια έκθεσης, όπως η χρήση από μη επαγγελματίες. Κατά την εξέταση των αιτήσεων έγκρισης προϊόντων σύμφωνα με το άρθρο 5 και το παράρτημα VI, 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 τους ανθρώπινους πληθυσμούς και τα στοιχεία του περιβάλλοντος που δεν έχουν κύλιωφεί αντιπροσωπευτικά από την εκτίμηση κινδύνων σε ενωσιακό επίπεδο. Για τα προϊόντα που περιέχουν την ουσία pyriproxyfen και ενδεχομένως συνεπάγονται την παρουσία καταλοίπων σε τρόφιμα ή ζωοτροφές, η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-Τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων εξακριβώνει κατά πόσο είναι αναγκαίο να καθοριστούν νέα ή τροποποιημένα ανώτατα όρια καταλοίπων (MRL/AOK), σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 470/2009 ή τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 396/2005, και λαμβάνει όλα τα κατάλληλα μέτρα μετριασμού των κινδύνων που εξασφαλίζουν ότι δεν υπερβαίνονται τα ισχύοντα MRL. 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 που εγκρίνονται για επαγγελματική χρήση πρέπει να χρησιμοποιούνται με κατάλληλα μέσα ατομικής προστασίας, εκτός εάν η αίτηση έγκρισης του προϊόντος καταδεικνύει ότι οι κίνδυνοι είναι δυνατόν να περιοριστούν σε αποδεκτά επίπεδα με άλλα μέσα. 2. Δεν εγκρίνονται προϊόντα για άμεση χρήση σε επιφανειακά ύδατα, εκτός εάν η αίτηση έγκρισης του προϊόντος

								καταδεικνύει ότι οι κίνδυνοι είναι δυνατόν να περιοριστούν σε αποδεκτά επίπεδα.
								3. Τα προϊόντα που προορίζονται να χρησιμοποιηθούν σε εγκαταστάσεις επεξεργασίας αποβλήτων υπόκεινται στην εφαρμογή κατάλληλων μέτρων μετριασμού του κινδύνου για να αποφευχθεί η μόλυνση περισχών εκτός του χώρου επεξεργασίας των αποβλήτων.

(*) Η καθαρότητα που εμφανίζεται στη στήλη αυτή είναι ο ελάχιστος βαθμός καθαρότητας της δραστηκής ουσίας που χρησιμοποιήθηκε για την αξιολόγηση σύμφωνα με το άρθρο 11. Η δραστηκή ουσία στο προϊόν που διατίθεται στην αγορά μπορεί να είναι ίσης ή διαφορετικής καθαρότητας, εάν έχει υποστεί τεχνικά ισοδυνάμια με την αξιολογηθείσα ουσία.

(**) Στην περίπτωση των προϊόντων που περιέχουν περισσότερες της μισς δραστικές ουσίες καλυπτόμενες από το άρθρο 16 παράρ. 2, η προβλεπόμενη συμμόρφωση με το άρθρο 16 παράρ. 3 είναι εκείνη που ισχύει για τη τελευταία από τις δραστικές ουσίες, τους οποίους θα καταχωρούνται στο παρόν παράρτημα. Για τα προϊόντα για τα οποία η ημερομηνία της πρώτης έγκρισής είναι μεταγενέστερη από 120 ημέρες πριν από τη λήξη της προβλεπόμενης συμμόρφωσης με το άρθρο 16 παράρ. 3 και έχει υποβληθεί πλήρης αίτηση αμοιβαίας αναγνώρισης σύμφωνα με το άρθρο 4 παράρ. 1, εντός 60 ημερών από την πρώτη έγκρισή, η προβλεπόμενη συμμόρφωση με το άρθρο 16 παράρ. 3 όσον αφορά τη συγκεκριμένη αίτηση παραρ. 3 και έχει υποβληθεί πλήρης αίτηση αμοιβαίας αναγνώρισης σύμφωνα με το άρθρο 4 παράρ. 1, εντός 60 ημερών από την πρώτη έγκρισή, η προβλεπόμενη συμμόρφωση με το άρθρο 16 παράρ. 3 όσον αφορά τη συγκεκριμένη αίτηση παραρ. 3 και έχει υποβληθεί πλήρης αίτηση αμοιβαίας αναγνώρισης. Για τα προϊόντα για τα οποία κρίνεται μέλος έχει προτείνει παρέκκλιση από την αμοιβαία αναγνώριση, σύμφωνα με το άρθρο 4 παράρ. 4, η προβλεπόμενη συμμόρφωση με το άρθρο 16 παράρ. 3 παύσεται σε τριάντα ημέρες από την ημερομηνία της ταφικής της Επιτροπής που εκδίδεται σύμφωνα με το άρθρο 4 παράρ. 4 δεύτερο εδάφιο.

(*) 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.html>.

Αριθ.	Κοινή ονομασία	Ονομασία Π.Υ.Α.Σ. Αριθμοί αναγνώρισης	Ελάχιστος βαθμός καθαρότητας της δραστικής ουσίας (*)	Ημερομηνία καταχώρισης	Προθεσμία συμμόρφωσης με το άρθρο 16 παράγραφος 3, πλν των περιπτώσεων εφαρμογής των εξαιρέσεων της υποσημείωσης της παράστασης επικεφαλίδας (**)	Ημερομηνία λήξης της καταχώρισης	Τύπος προϊόντων	Ειδικές διατάξεις (***)
63	diflubenzuron (διφλουβενζουρόνη) Οδηγία 2013/6/ΕΕ της Επιτροπής της 20 ^{ης} Φεβρουαρίου 2013 (Ε.Ε. Αριθ. L48/10)	1-(4-χλωροφαινύλο)-3- ουρία Αριθ. ΕΚ: 252-529-3 Αριθ. CAS: 35367-38-5	960 g/kg	1η Φεβρουαρίου 2015	31 Ιανουαρίου 2017	31 Ιανουαρίου 2025	18	Η εκτίμηση κινδύνων σε εντοσιακό επίπεδο δεν κάλυψε όλες τις πιθανές χρήσεις και όλα τα σενάρια έκθεσης. Ορισμένες χρήσεις και σενάρια έκθεσης, όπως η υπαίθρια χρήση, η χρήση από μη επαγγελματίες και η έκθεση του ζώικου κεφαλαίου έχουν εξαιρεθεί. Κατά την εξέταση των αιτήσεων έγκρισης προϊόντων σύμφωνα με το άρθρο 5 και το παράρτημα VI, 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 τους ανθρώπινους πληθυσμούς και τα στοιχεία του περιβάλλοντος, που δεν έχουν καλυφθεί αντιπροσωπευτικά από την εκτίμηση κινδύνων σε εντοσιακό επίπεδο. Για τα προϊόντα που περιέχουν την ουσία διφλουβενζουρόνη και ενδεχομένως συνεπάγονται την παρουσία καταλοίπων σε τρόφιμα ή ζωοτροφές, η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-Τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων εξακριβώνει κατά πόσον είναι αναγκαίο να καθοριστούν νέα ή τροποποιημένα ανώτατα όρια καταλοίπων (MRL/AOK), σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 470/2009 ή τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 396/2005, με απόδοση ιδιαίτερης προσοχής στον in vivo γονιδοτοξικό μεταβολίτη PCA, και λαμβάνει όλα τα κατάλληλα μέτρα μετριασμού των κινδύνων, που εξασφαλίζουν ότι δεν υπερβαίνονται τα ισχύοντα MRL. Η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-Τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων μεριμνά ώστε οι εγκρίσεις να υποκεινται στους ακόλουθους όρους, εκτός εάν μπορεί να αποδειχθεί στην αίτηση έγκρισης του προϊόντος ότι είναι δυνατόν να μειωθούν σε αποδεκτό επίπεδο οι κίνδυνοι για τα υδάτινα και τα χερσαία οικοσυστήματα: 1. Οι επαγγελματίες χρήστες φέρουν κατάλληλα μέσα ατομικής προστασίας. 2. Οι πληροφορίες σχετικά με τα προϊόντα πρέπει να περιλαμβάνουν την απαίτηση ότι τα προϊόντα θα

[illegible]

(*) Η καθαρότητα που εμφανίζεται στη στήλη αυτή είναι ο ελάχιστος βαθμός καθαρότητας της δραστικής ουσίας που χρησιμοποιήθηκε για την αξιολόγηση σύμφωνα με το άρθρο 11. Η δραστική ουσία στο προϊόν που διατίθεται στην αγορά μπορεί να είναι (στην ή διαφορετικής καθαρότητας, εάν έχει αποδεχθεί τεχνικά ποσότητα) με την αξιολογηθείσα ουσία.

Στην περίπτωση των προϊόντων που περιέχουν περισσότερες της μίας δραστικές ουσίες, κατανεμημένες από το άρθρο 16 παράγραφος 2, η προθεσμία συμμόρφωσης με το άρθρο 16 παράγραφος 3 είναι εκείνη που ισχύει για την τελευταία από τις υποπεριλαμβανόμενες ουσίες, και όχι κατ'ελάχιστον, η επί μακρότερο προθεσμία συμμόρφωσης.

[illegible]

παράγραφος 4, η πρόσδεση συμφορέσης με το αμινο το πυρρολίνη με το αμινο 4-αυτοπύρολη 4-οξυεπύρολη.

*** Για την τήρηση των κανόνων 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.html>.

Αριθ.	Κοινή ονομασία	Ονομασία IUPAC Αριθμοί αναγνώρισης	Ελάχιστος βαθμός καθαρότητας της δραστικής ουσίας (%)	Ημερομηνία καταχώρισης	Προθεσμία συμμόρφωσης με το άρθρο 16 παράγραφος 3, πλν των περιπτώσεων εφαρμογής των εξαιρέσεων της υποσημείωσης της παρούσας επικεφαλίδας (**)	Ημερομηνία λήξης της καταχώρισης	Τύπος προϊόντων	Ειδικές διατάξεις (***)
64	γλαιοϋόχο αλκυλο (C ₁₂₋₁₈) διμεθυλοβενζολαμμόνιο (C ₁₂₋₁₈ -ADBAC) Οδηγία 2013/7/ΕΕ της Επιτροπής της 21ης Φεβρουαρίου 2013 (Ε.Ε. Αριθ. L49/66)	Ονομασία IUPAC: Δεν έχει εφαρμογή Αριθ. ΕΚ: 270-325-2 Αριθ. CAS: 68424-85-1	Βάρος επί ξηρού: 940 g/kg	1η Φεβρουαρίου 2015	31 Ιανουαρίου 2017 (**)	31 Ιανουαρίου 2025	8	Η εκτίμηση κινδύνων σε ενωσιακό επίπεδο δεν κάλυψε όλες τις πιθανές χρήσεις και όλα τα σενάρια έκθεσης. Εξαμέρθηκαν ορισμένες χρήσεις και ορισμένα σενάρια έκθεσης, όπως η χρήση από μη επαγγελματίες και η έκθεση των τροφίμων ή των ζωοτροφών. Κατά την εξέταση των αιτήσεων έγκρισης προϊόντων σύμφωνα με το άρθρο 5 και το παράρτημα VI, 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 τους ανθρώπινους πληθυσμούς και τα στοιχεία του περιβάλλοντος, που δεν έχουν καλυφθεί αντιπροσωπευτικά από την εκτίμηση κινδύνων σε ενωσιακό επίπεδο. Η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-Τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων μεριμνά ώστε οι έγκρισεις να υποκεινται στους ακόλουθους όρους: 1. για τους βιομηχανικούς και τους επαγγελματίες χρήστες, καθορίζονται ασφαλείς επιχειρησιακές διαδικασίες και τα προϊόντα χρησιμοποιούνται με κατάλληλα μέσα ατομικής προστασίας, εκτός εάν στην αίτηση έγκρισης του προϊόντος καταδεικνύεται ότι είναι εφικτός ο περιορισμός των κινδύνων σε αποδεκτά επίπεδα με άλλα μέσα. 2. τα προϊόντα δεν χρησιμοποιούνται για την κατεργασία ξύλου με το οποίο ενδέχεται να έρθουν σε απευθείας επαφή παιδιά, εκτός εάν στην αίτηση έγκρισης του προϊόντος καταδεικνύεται ότι είναι εφικτός ο περιορισμός των κινδύνων σε αποδεκτά επίπεδα. 3. οι επικίνδυνες και, εφόσον παρέχονται, τα δελτία δεδομένων ασφαλείας των εγκεκριμένων προϊόντων υποδεικνύουν τη διεξαγωγή της βιομηχανικής ή επαγγελματικής εφαρμογής σε περιβάλλοντες χώρους ή σε στεγανές σκληρές επιφάνειες με προστατευτικό τοίχο, την αποθήκευση της πρόσφατα καταργημένης με το προϊόν ξυλείας, μετά την κατεργασία, σε στεγανές σκληρές επιφάνειες, ώστε να αποτρέπονται οι άμεσες απώλειες στο έδαφος ή στα ύδατα, και τη συλλογή για

Αριθ.	Κοινή ονομασία	Ονομασία IUPAC: Αριθμοί αναγνώρισης	Ελάχιστος βαθμός καθαρότητας της δραστικής ουσίας (*)	Ημερομηνία καταχώρισης	Προθεσμία συμμόρφωσης με το άρθρο 16 παράγραφος 3, πλν των πεμπτόσεων εφαρμογής των εξαιρέσεων της υποσημείωσης της παρούσας επικεφαλίδας (**)	Ημερομηνία λήξης της καταχώρισης	Τύπος προϊόντων	Ειδικές διατάξεις (***)
65	chlorfenapyr Οδηγία 2013/27/ΕΕ της Επιτροπής της 17ης Μαΐου 2013 (Ε.Ε. Αριθ. L135/10)	Ονομασία IUPAC: 4- βρωμο-2-(4- χλωροφαινύλ)-1- αιθοξυμεθυλο-5- τροφορομεθυλοσπυρολολο -3-καρβονντρίλιο Αριθ. ΕΚ: Δεν έχει χορηγηθεί Αριθ. CAS: 122453-73-0	940 g/kg	1η Μαΐου 2015	30 Απριλίου 2017	30 Απριλίου 2017	8	Η εκτίμηση κινδύνων σε ενωσιακό επίπεδο δεν κάλυψε όλες τις πιθανές χρήσεις και όλα τα σεναρία έκθεσης. Κατά την εξέταση των αιτήσεων έγκρισης προϊόντων σύμφωνα με το άρθρο 5 και το παράρτημα VI, 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 σεναρία έκθεσης, καθώς και τους κινδύνους για τους ανθρώπινους πληθυσμούς και τα στοιχεία του περιβάλλοντος, που δεν έχουν καλυφθεί αντιπροσωπευτικά από την εκτίμηση κινδύνων σε ενωσιακό επίπεδο. Η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-Τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων μεριμνά ώστε οι εγκρίσεις να υπόκεινται στους ακόλουθους όρους: 1. για τους βιομηχανικούς και τους επαγγελματίες χρήστες, καθορίζονται ασφαλείς επιχειρησιακές διαδικασίες και τα προϊόντα χρησιμοποιούνται με κατάλληλα μέσα ατομικής προστασίας, εκτός εάν στην αίτηση έγκρισης του προϊόντος καταδεικνύεται ότι είναι εφικτός ο περιορισμός των κινδύνων σε αποδεκτά επίπεδα με άλλα μέσα. 2. δεν εγκρίνονται προϊόντα για χρήση από μη επαγγελματίες, εκτός εάν στην αίτηση έγκρισης του προϊόντος καταδεικνύεται ότι είναι εφικτός ο περιορισμός των κινδύνων σε αποδεκτά επίπεδα. 3. οι ετικέτες και, εφόσον παρέχονται, τα δελτία δεδομένων ασφαλείας των εγκεκριμένων προϊόντων υποδεικνύουν τη διεξαγωγή της βιομηχανικής ή επαγγελματικής εφαρμογής σε περιελαστικούς χώρους ή σε στεγανές σκληρές επιφάνειες με προστατευτικό τοιχίο, την αποθήκευση της πρόσφατα καταγεγραμμένης με το προϊόν ξυλίας, μετά την κατεργασία, σε στεγανές σκληρές επιφάνειες, ώστε να αποτρέπονται οι άμεσες απώλειες στο έδαφος ή στα υδάτια, και τη συλλογή για

Άρθρο 3
Τροποποίηση της εγγραφής «αριθ. 14» του Παραρτήματος Ι του άρθρου 30 του π.δ. 205/2001, όπως ισχύει
(Άρθρο 1 της Οδηγίας 2013/3/ΕΕ, της Επιτροπής)

Η εγγραφή «αριθ. 14» του Παραρτήματος Ι του άρθρου 30 του π.δ. 205/2001 (Α'160), όπως η εγγραφή αυτή προστέθηκε με το άρθρο 2 του π.δ. 52/2009 (Α'71), τροποποιείται ως ακολούθως:

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ
Στην εγγραφή «αριθ. 14» του Παραρτήματος Ι του άρθρου 30 του π.δ. 205/2001, όπως ισχύει, προστίθενται τα ακόλουθα:

Αριθ.	Κοινή ονομασία	Ονομασία IUPAC Αριθμοί αναγνώρισης	Ελάχιστος βαθμός καθαρότητα ς της δραστικής ουσίας (%)	Ημερομηνία καταχώρισης	Προβλεπόμενη συμμόρφωσης με το άρθρο 16 παράγραφος 3, πλέον των περιπτώσεων εφαρμογής των εξαιρέσεων της υποσημείωσης της παράστασης επικεφαλίδας (**)	Ημερομηνία λήξης της καταχώρισης	Τύπος προϊόντων	Ειδικές διατάξεις (****)
			«980 g/kg	1 ^η Φεβρουαρίου 2015	31 Ιανουαρίου 2017	31 Ιανουαρίου 2025	18	Η εκτίμηση κινδύνων σε ενωσιακό επίπεδο δεν κάλυψε όλες τις πιθανές χρήσεις. Εξαίρεθηκαν ορισμένες χρήσεις, όπως η υπαίθρια εφαρμογή και η χρήση από μη επαγγελματίες. Κατά την εξέταση των αιτήσεων έγκρισης προϊόντων σύμφωνα με το άρθρο 5 και το παράρτημα VI, η Διεθνή Προστασία 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 τους ανθρώπινους πληθυσμούς και τα στοιχεία του περιβάλλοντος που δεν έχουν καλυφθεί αντιπροσωπευτικά από την εκτίμηση κινδύνων σε ενωσιακό επίπεδο. Δεν εγκρίνονται προϊόντα για εφαρμογή με βούρτσες, εκτός εάν υποβάλλονται στοιχεία που αποδεικνύουν ότι το προϊόν θα ανταποκρίνεται στις απαιτήσεις του άρθρου 5 και του παραρτήματος VI, εν ανάγκη με την εφαρμογή κατάλληλων μέτρων μετριασμού του κινδύνου. Για τα προϊόντα που περιέχουν την ουσία θεαμεδοξύμη και ενδεχομένως συνεπάρχοντα την παρουσία καταλοίπων σε τρῶφιμα ή ζωοτροφές, η Διεθνή Προστασία Φυτικής Παραγωγής-Τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων εξακριβώνει κατά πόσον είναι αναγκαίο να καθοριστούν νέα ή τροποποιημένα ανώτατα όρια καταλοίπων (MRL/AOK) σύμφωνα με τον κανονισμό

(ΕΚ) αριθ. 470/2009 ή τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 396/2005 και λαμβάνει όλα τα κατάλληλα μέτρα μετριασμού των κινδύνων που εξασφαλίζουν ότι δεν υπερβαίνονται τα ισχύοντα MRL. Δεν εγκρίνονται προϊόντα που εφαρμόζονται κατά τρόπο ώστε να είναι αδύνατη η πρόληψη των εκπομπών μέσω εγκατάστασης επεξεργασίας λυμάτων ή απευθείας σε επιφανειακά ύδατα, εκτός εάν υποβάλλονται στοιχεία που αποδεικνύουν ότι το προϊόν ανταποκρίνεται στις απαιτήσεις του άρθρου 5 και του παραρτήματος VI, εν ανάγκη με την εφαρμογή κατάλληλων μέτρων για τον μετριασμό των 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 που εγκρίνονται για επαγγελματική χρήση πρέπει να χρησιμοποιούνται με κατάλληλα μέσα ατομικής προστασίας, εκτός εάν η αίτηση έγκρισης του προϊόντος καταδεικνύει ότι οι κίνδυνοι για τους επαγγελματίες χρήστες είναι δυνατόν να περιοριστούν σε αποδεκτά επίπεδα με άλλα μέσα. 2. Ανάλογα με την περίπτωση, πρέπει να λαμβάνονται μέτρα για την προστασία των μελισσών. Σχετικά με τη συγκεκριμένη δραστική ουσία, θα πρέπει να υποβληθεί πλήρης φάκελος βιοκτόνων προϊόντος σύμφωνα με το άρθρο 8 στην Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-Τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων μέχρι την 1^η Φεβρουαρίου 2015. Η παραπάνω υπηρεσία την 1^η Φεβρουαρίου 2015, τροποποιεί ή ανακαλεί σύμφωνα με την παρ. 3 του άρθρου 16, τις ισχύουσες εγκρίσεις για κάθε βιοκτόνο προϊόν που περιέχει αυτή τη δραστική ουσία.»																													
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

(*) Η καθαρότητα που εμφανίζεται στη στήλη αυτή είναι ο ελάχιστος βαθμός καθαρότητας της δραστικής ουσίας που χρησιμοποιήθηκε για την αξιολόγηση σύμφωνα με το άρθρο 11. Η δραστική ουσία στο προϊόν που διατίθεται στην αγορά μπορεί να είναι ίση ή διαφορετικής καθαρότητας, εάν έχει αποδεχθεί τεχνικά ισοδύναμη με την αξιολογηθείσα ουσία.

(**) Στην περίπτωση των προϊόντων που περιέχουν περισσότερες της μιας δραστικές ουσίες καλυπτόμενες από το άρθρο 16 παράγραφος 2, η προθεσμία συμμόρφωσης με το άρθρο 16 παράγραφος 3 και έχει υποβληθεί πλήρης αίτηση αμοιβαίας αναγνώρισης σύμφωνα με το άρθρο 4 παράγραφος 1, εντός 60 ημερών από την πρώτη έγκριση, η προθεσμία συμμόρφωσης με το άρθρο 16 παράγραφος 3 στον αφορα τη συγκεκριμένη αίτηση παρατείνεται σε 120 ημέρες από την ημερομηνία λήξης της πλήρους αίτησης αμοιβαίας αναγνώρισης. Για τα προϊόντα για τα οποία κράτος μέλος έχει προτείνει παρέκκλιση από την αμοιβαία αναγνώριση, σύμφωνα με το άρθρο 4 παράγραφος 4, η προθεσμία συμμόρφωσης με το άρθρο 16 παράγραφος 3 παρατείνεται σε τριάντα ημέρες από την ημερομηνία της απόφασης της Επιτροπής που εκδίδεται σύμφωνα με το άρθρο 4 παράγραφος 4 δεύτερο εδάφιο.

(***) 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/environ/biocides/index.html>.

Άρθρο 4

Έναρξη ισχύος

(Άρθρο 2 των Οδηγιών 2013/3/ΕΕ, 2013/4/ΕΕ, 2013/5/ΕΕ, 2013/6/ΕΕ, 2013/7/ΕΕ και 2013/27/ΕΕ της Επιτροπής)

1. Οι διατάξεις του άρθρου 2 αρχίζουν να ισχύουν κατά αύξοντα αριθμό δραστικής ουσίας, ως ακολούθως:

61. «Χλωριούχο διδεκυλοδιμεθυλαμμώνιο (DDAC) » την 1η Φεβρουαρίου 2015.

62. «pyriproxifen» την 1η Φεβρουαρίου 2015.

63. «diflubenzuron (διφλουβενζουρόνη)» την 1η Φεβρουαρίου 2015.

64. «χλωριούχο αλκυλο(C₁₂₋₁₆)διμεθυλοβενζυλαμμώνιο (C₁₂₋₁₆-ADBAC)» την 1η Φεβρουαρίου 2015.

65. «chlorfenvinphos» την 1η Μαΐου 2015.

2. Οι διατάξεις του άρθρου 3 αρχίζουν να ισχύουν από την 1η Φεβρουαρίου 2015.

Στους Υπουργούς Ανάπτυξης και Ανταγωνιστικότητας, Υγείας και Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων αναθέτουμε τη δημοσίευση και εκτέλεση του παρόντος διατάγματος.

Αθήνα, 4 Φεβρουαρίου 2014

Ο ΠΡΟΕΔΡΟΣ ΤΗΣ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑΣ

ΚΑΡΟΛΟΣ ΓΡ. ΠΑΠΟΥΛΙΑΣ

ΟΙ ΥΠΟΥΡΓΟΙ

ΑΝΑΠΤΥΞΗΣ ΚΑΙ ΑΝΤΑΓΩΝΙΣΤΙΚΟΤΗΤΑΣ

ΚΩΝΣΤΑΝΤΙΝΟΣ ΧΑΤΖΗΔΑΚΗΣ

ΥΓΕΙΑΣ

ΣΠΥΡΙΔΩΝ - ΑΔΩΝΙΣ ΓΕΩΡΓΙΑΔΗΣ

ΑΝΑΠΛΗΡΩΤΗΣ ΥΠΟΥΡΓΟΣ
ΑΓΡΟΤΙΚΗΣ ΑΝΑΠΤΥΞΗΣ ΚΑΙ ΤΡΟΦΙΜΩΝ

ΜΑΞΙΜΟΣ ΧΑΡΑΚΟΠΟΥΛΟΣ

ΕΘΝΙΚΟ ΤΥΠΟΓΡΑΦΕΙΟ**ΕΦΗΜΕΡΙΣ ΤΗΣ ΚΥΒΕΡΝΗΣΕΩΣ****ΤΙΜΗ ΠΩΛΗΣΗΣ ΦΥΛΛΩΝ ΤΗΣ ΕΦΗΜΕΡΙΔΑΣ ΤΗΣ ΚΥΒΕΡΝΗΣΕΩΣ****Σε έντυπη μορφή:**

- Για τα Φ.Ε.Κ. από 1 έως 16 σελίδες σε 1 € προσαυξανόμενη κατά 0,20 € για κάθε επιπλέον οκτασέλιδο ή μέρος αυτού.
- Για τα φωτοαντίγραφα Φ.Ε.Κ. σε 0,15 € ανά σελίδα.

Σε μορφή DVD/CD:

Τεύχος	Ετήσια έκδοση	Τριμηνιαία έκδοση	Μηνιαία έκδοση	Τεύχος	Ετήσια έκδοση	Τριμηνιαία έκδοση	Μηνιαία έκδοση
Α'	150 €	40 €	15 €	Α.Α.Π.	110 €	30 €	-
Β'	300 €	80 €	30 €	Ε.Β.Ι.	100 €	-	-
Γ'	50 €	-	-	Α.Ε.Δ.	5 €	-	-
Υ.Ο.Δ.Δ.	50 €	-	-	Δ.Δ.Σ.	200 €	-	20 €
Δ'	110 €	30 €	-	Α.Ε.-Ε.Π.Ε.	-	-	100 €

- Η τιμή πώλησης μεμονωμένων Φ.Ε.Κ. σε μορφή cd-rom από εκείνα που διατίθενται σε ψηφιακή μορφή και μέχρι 100 σελίδες, σε 5 € προσαυξανόμενη κατά 1 € ανά 50 σελίδες.

ΕΤΗΣΙΕΣ ΣΥΝΔΡΟΜΕΣ Φ.Ε.Κ.

Τεύχος	Έντυπη μορφή	Τεύχος	Έντυπη μορφή	Τεύχος	Έντυπη μορφή
Α'	225 €	Δ'	160 €	Α.Ε.-Ε.Π.Ε.	2.250 €
Β'	320 €	Α.Α.Π.	160 €	Δ.Δ.Σ.	225 €
Γ'	65 €	Ε.Β.Ι.	65 €	Α.Σ.Ε.Π.	70 €
Υ.Ο.Δ.Δ.	65 €	Α.Ε.Δ.	10 €	Ο.Π.Κ.	-

- Το τεύχος Α.Σ.Ε.Π. (έντυπη μορφή) θα αποστέλλεται σε συνδρομητές ταχυδρομικά, με την επιβάρυνση των 70 €, ποσό το οποίο αφορά τα ταχυδρομικά έξοδα.

- Η καταβολή γίνεται σε όλες τις Δημόσιες Οικονομικές Υπηρεσίες (Δ.Ο.Υ.). Το πρωτότυπο διπλότυπο (έγγραφο αριθμ. πρωτ. 9067/28.2.2005 2η Υπηρεσία Επιτρόπου Ελεγκτικού Συνεδρίου) με φροντίδα των ενδιαφερομένων, πρέπει να αποστέλλεται ή να κατατίθεται στο Εθνικό Τυπογραφείο (Καποδιστρίου 34, Τ.Κ. 104 32 Αθήνα).
- Σημειώνεται ότι φωτοαντίγραφα διπλοτύπων, ταχυδρομικές Επιταγές για την εξόφληση της συνδρομής, δεν γίνονται δεκτά και θα επιστρέφονται.
- Οι οργανισμοί τοπικής αυτοδιοίκησης, τα νομικά πρόσωπα δημοσίου δικαίου, τα μέλη της Ένωσης Ιδιοκτητών Ημερησίου Τύπου Αθηνών και Επαρχίας, οι τηλεοπτικοί και ραδιοφωνικοί σταθμοί, η Ε.Σ.Η.Ε.Α, τα τριτοβάθμια συνδικαλιστικά όργανα και οι τριτοβάθμιες επαγγελματικές ενώσεις δικαιούνται έκπτωσης πενήντα τοις εκατό (50%) επί της ετήσιας συνδρομής.
- Το ποσό υπέρ Τ.Α.Π.Ε.Τ. (5% επί του ποσού συνδρομής), καταβάλλεται ολόκληρο (Κ.Α.Ε. 3512) και υπολογίζεται πριν την έκπτωση.
- Στην Ταχυδρομική συνδρομή του τεύχους Α.Σ.Ε.Π. δεν γίνεται έκπτωση.

Πληροφορίες για δημοσιεύματα που καταχωρίζονται στα Φ.Ε.Κ. στο τηλ.: 210 5279000.

Φωτοαντίγραφα παλαιών Φ.Ε.Κ.: τηλ.: 210 8220885.

Τα φύλλα όλων των τευχών της Εφημερίδας της Κυβερνήσεως διατίθενται δωρεάν σε ηλεκτρονική μορφή από την ιστοσελίδα του Εθνικού Τυπογραφείου (www.et.gr)

Ηλεκτρονική Διεύθυνση: <http://www.et.gr> - e-mail: webmaster.et@et.gr

ΟΙ ΥΠΗΡΕΣΙΕΣ ΕΞΥΠΗΡΕΤΗΣΗΣ ΠΟΛΙΤΩΝ ΛΕΙΤΟΥΡΓΟΥΝ ΚΑΘΗΜΕΡΙΝΑ ΑΠΟ 08:00 ΜΕΧΡΙ 13:30



* 0 1 0 0 0 3 5 1 2 0 2 1 4 0 0 1 6 *

ΑΠΟ ΤΟ ΕΘΝΙΚΟ ΤΥΠΟΓΡΑΦΕΙΟ

ΚΑΠΟΔΙΣΤΡΙΟΥ 34 * ΑΘΗΝΑ 104 32 * ΤΗΛ. 210 52 79 000 * FAX 210 52 21 004