

Το έγγραφο αυτό συνιστά βοήθημα τεκμηρίωσης και δεν δεσμεύει τα κοινοτικά όργανα

► B

**ΑΠΟΦΑΣΗ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ**

της 16ης Οκτωβρίου 2000

για την έγκριση αποφάσεων εισαγωγής στην Κοινότητα ορισμένων χημικών ουσιών σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΟΚ) αριθ. 2455/92 του Συμβουλίου για τις εξαγωγές και εισαγωγές ορισμένων επικίνδυνων χημικών ουσιών

*[κοινοποιηθείσα υπό τον αριθμό E(2000) 2685]*

(Κείμενο που παρουσιάζει ενδιαφέρον για τον ΕΟΧ)

(2000/657/ΕΚ)

(ΕΕ L 275 της 27.10.2000, σ. 44)

Τροποποιείται από:

|   | Επίσημη Εφημερίδα |        |            |
|---|-------------------|--------|------------|
|   | αριθ.             | σελίδα | ημερομηνία |
| ► <u>M1</u> Απόφαση 2001/852/ΕΚ της Επιτροπής της 19ης Νοεμβρίου 2001                         | L 318             | 28     | 4.12.2001  |
| ► <u>M2</u> όπως τροποποιήθηκε από την απόφαση 2003/508/ΕΚ της Επιτροπής της 7ης Ιουλίου 2003 | L 174             | 10     | 12.7.2003  |
| ► <u>M3</u> Απόφαση 2003/508/ΕΚ της Επιτροπής της 7ης Ιουλίου 2003                            | L 174             | 10     | 12.7.2003  |
| ► <u>M4</u> Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 886/2004 της Επιτροπής της 4ης Μαρτίου 2004                 | L 168             | 14     | 1.5.2004   |



## ΑΠΟΦΑΣΗ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ

της 16ης Οκτωβρίου 2000

για την έγκριση αποφάσεων εισαγωγής στην Κοινότητα ορισμένων χημικών ουσιών σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΟΚ) αριθ. 2455/92 του Συμβουλίου για τις εξαγωγές και εισαγωγές ορισμένων επικίνδυνων χημικών ουσιών

[κοινοποιηθείσα υπό τον αριθμό E(2000) 2685]

(Κείμενο που παρουσιάζει ενδιαφέρον για τον ΕΟΧ)

(2000/657/ΕΚ)

Η ΕΠΙΤΡΟΠΗ ΤΩΝ ΕΥΡΩΠΑΪΚΩΝ ΚΟΙΝΟΤΗΤΩΝ,

Έχοντας υπόψη:

τη συνθήκη για την ίδρυση της Ευρωπαϊκής Κοινότητας,

τον κανονισμό (ΕΟΚ) αριθ. 2455/92, της 23ης Ιουλίου 1992, για τις εξαγωγές και εισαγωγές ορισμένων επικίνδυνων χημικών ουσιών<sup>(1)</sup>, όπως τροποποιήθηκε τελευταία από τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 2247/98<sup>(2)</sup>, και ιδίως το άρθρο 5 παράγραφος 2,

Εκτιμώντας τα ακόλουθα:

- (1) Ο κανονισμός (ΕΟΚ) αριθ. 2455/92 προβλέπει ότι η Επιτροπή αποφασίζει, για κάθε χημική ουσία που υπόκειται στη διαδικασία συγκατάθεσης μετά από ενημέρωση (ΣΜΕ), κατά πόσον η Κοινότητα παρέχει τη συγκατάθεσή της, πιθανόν υπό ειδικούς όρους, ή όχι, για την εισαγωγή της.
- (2) Το UNEP (Πρόγραμμα των Ηνωμένων Εθνών για το Περιβάλλον) και ο FAO (Οργανισμός Επισιτισμού και Γεωργίας των Ηνωμένων Εθνών) έχουν οριστεί να παρέχουν υπηρεσίες γραμματείας για τη λειτουργία της προσωρινής διαδικασίας ΣΜΕ που καθορίστηκε με την τελική πράξη της διάσκεψης των πληρεξουσίων της σύμβασης για τη διαδικασία ΣΜΕ για ορισμένα επικίνδυνα χημικά προϊόντα και γεωργικά φάρμακα στις διεθνείς εμπορικές συναλλαγές, η οποία υπεγράφη στο Ρότερνταμ στις 10 Σεπτεμβρίου 1998, και ιδίως το ψήφισμα για το προσωρινό καθεστώς.
- (3) Επιπλέον χημικά, προϊόντα έχουν προστεθεί στην προσωρινή διαδικασία ΣΜΕ, όπως γεωργικά φάρμακα ή σκευάσματα γεωργικών φαρμάκων, για τα οποία η Επιτροπή έχει λάβει πληροφορίες από την προσωρινή γραμματεία της σύμβασης του Ρότερνταμ υπό τη μορφή εγγράφων προσανατολισμού για τη λήψη απόφασης.
- (4) Η Επιτροπή, ενεργώντας ως κοινή οριζόμενη αρχή, διαβιβάζει την παρούσα απόφαση εισαγωγής στη γραμματεία της προσωρινής διαδικασίας ΣΜΕ, εξ ονόματος της Ευρωπαϊκής Κοινότητας και των κρατών μελών της.
- (5) Η προσωρινή γραμματεία ζητεί οι συμμετέχοντες στη διαδικασία ΣΜΕ να χρησιμοποιούν το ειδικό έντυπο απάντησης της χώρας εισαγωγής για να γνωστοποιούν τις αποφάσεις τους για την εισαγωγή.
- (6) Η Επιτροπή, οσάκις είναι εφικτό, καλείται να χρησιμοποιεί τις ισχύουσες κοινοτικές διαδικασίες και διασφαλίζει ότι οι απαντήσεις δεν θίγουν την ισχύουσα κοινοτική νομοθεσία. Όμως, η Επιτροπή λαμβάνει επίσης υπόψη τις απαγορεύσεις ή τους σοβαρούς περιορισμούς των κρατών μελών, εν αναμονή κοινοτικής απόφασης.
- (7) Οι ουσίες Binaracryl, Captafol, εξαχλωροβενζόλιο, πενταχλωροφαινόλη και τοξοφαίνιο, απαγορεύονται ή υπόκεινται σε

<sup>(1)</sup> ΕΕ L 251 της 29.8.1992, σ. 13.

<sup>(2)</sup> ΕΕ L 282 της 20.10.1998, σ. 12.

## ▼B

αυστηρούς περιορισμούς σε κοινοτικό επίπεδο, ιδίως από την οδηγία 79/117/ΕΟΚ του Συμβουλίου, της 21ης Δεκεμβρίου 1978, περί απαγορεύσεως της θέσεως σε κυκλοφορία και της χρησιμοποίησης φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν ορισμένες δραστικές ουσίες <sup>(1)</sup>, όπως τροποποιήθηκε τελευταία από την οδηγία 91/188/ΕΟΚ <sup>(2)</sup>, ή από την οδηγία 76/769/ΕΟΚ του Συμβουλίου, της 27ης Ιουλίου 1976, περί προσεγγίσεως των νομοθετικών, κανονιστικών και διοικητικών διατάξεων των κρατών μελών που αφορούν περιορισμούς κυκλοφορίας στην αγορά και χρήσεως μερικών επικινδύνων ουσιών και παρασκευασμάτων <sup>(3)</sup>, όπως τροποποιήθηκε τελευταία από την οδηγία 1999/77/ΕΚ <sup>(4)</sup>. Συνεπώς, πρέπει να ληφθεί τελική απόφαση για την εισαγωγή αυτών των ουσιών.

- (8) Οι ουσίες 2, 4, 5-T, Chlorobenzilate, λινδάνιο, Methamidophos, μεθυλοπαραθείο, Monochrotophos, παραθείο και Phosphamidon υπόκεινται στην κοινοτική νομοθεσία, ιδίως στην οδηγία 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου, της 15ης Ιουλίου 1991, σχετικά με τη διάθεση στην αγορά φυτοπροστατευτικών προϊόντων <sup>(5)</sup>, όπως τροποποιήθηκε τελευταία από την οδηγία 2000/50/ΕΚ <sup>(6)</sup>, ή την οδηγία 98/8/ΕΚ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 16ης Φεβρουαρίου 1998, για τη διάθεση βιοκτόνων στην αγορά <sup>(7)</sup>, όπου αμφότερες προβλέπουν μεταβατική περίοδο κατά τη διάρκεια της οποίας τα κράτη μέλη δύνανται να λαμβάνουν αποφάσεις, σε εθνικό επίπεδο, για ουσίες και προϊόντα που εμπíπτον στα πεδία εφαρμογής τους, εν αναμονή κοινοτικής απόφασης. Συνεπώς, πρέπει να ληφθεί προσωρινή απόφαση για την εισαγωγή αυτών των ουσιών.
- (9) Τα μέτρα που προβλέπονται στην παρούσα απόφαση είναι σύμφωνα με τη γνώμη της επιτροπής που έχει συσταθεί βάσει του άρθρου 29 της οδηγίας 67/548/ΕΚ του Συμβουλίου <sup>(8)</sup>,

ΑΠΟΦΑΣΙΖΕΙ:

*Άρθρο μόνο*

Εγκρίνονται οι αποφάσεις εισαγωγής των χημικών ουσιών 2, 4, 5-T, Binapacryl, Carptafol, Chlorobenzilate, εξαχλωροβενζόλιο, λινδάνιο Methamidophos, μεθυλοπαραθείο, Monochrotophos, παραθείο, πενταχλωροφαινόλη, Phosphamidon και τοξαφαίνιο, σύμφωνα με τα αναφερόμενα στα έντυπα απάντησης της χώρας εισαγωγής που επισυνάπτονται στο παράρτημα της παρούσας απόφασης.

<sup>(1)</sup> ΕΕ L 33 της 8.2.1979, σ. 36.

<sup>(2)</sup> ΕΕ L 92 της 13.4.1991, σ. 42.

<sup>(3)</sup> ΕΕ L 262 της 27.9.1976, σ. 201.

<sup>(4)</sup> ΕΕ L 207 της 6.8.1999, σ. 18.

<sup>(5)</sup> ΕΕ L 230 της 19.8.1991, σ. 1.

<sup>(6)</sup> ΕΕ L 198 της 4.8.2000, σ. 39.

<sup>(7)</sup> ΕΕ L 123 της 24.4.1998, σ. 1.

<sup>(8)</sup> ΕΕ 196 της 16.8.1967, σ. 1.

▼ B

## ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ

## ΕΝΤΥΠΟ ΑΠΑΝΤΗΣΗΣ ΤΗΣ ΧΩΡΑΣ ΕΙΣΑΓΩΓΗΣ

▼ M3

Προσωρινή Γραμματεία της Σύμβασης του Ρότερνταμ για τη Συναίνεση  
Μετά από Ενημέρωση Διαδικασία για ορισμένα επικίνδυνα χημικά  
προϊόντα και φυτοφάρμακα στις διεθνείς εμπορικές συναλλαγές



## ΕΝΤΥΠΟ ΑΠΑΝΤΗΣΗΣ ΤΗΣ ΧΩΡΑΣ ΕΙΣΑΓΩΓΗΣ

ΠΡΟΣΟΧΗ: Βλέπε οδηγίες πριν από τη συμπλήρωση του εντύπου

►<sup>(1)</sup> ΧΩΡΑ: Ευρωπαϊκή Κοινότητα

(Κράτη μέλη: Αυστρία, Βέλγιο, Γαλλία, Γερμανία, Δανία, Ελλάδα, Εσθονία, Ηνωμένο Βασίλειο, Ιταλία, Ιρλανδία, Ισπανία, Κάτω Χώρες, Κύπρος, Λετονία, Λιθουανία, Λουξεμβούργο, Μάλτα, Ουγγαρία, Πολωνία, Πορτογαλία, Σλοβακία, Σλοβενία, Σουηδία, Τσεχική Δημοκρατία, Φινλανδία) ◀

►<sup>(1)</sup> M4



| ΤΜΗΜΑ 1. ΤΑΥΤΟΤΗΤΑ ΤΟΥ ΧΗΜΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ   |   |         |
|--|---|---------|
| 1.1.   | Κοινή ονομασία  | 2,4,5-T |
| 1.2.   | Αριθμός CAS   | 93-76-5 |
| 1.3.   | Τύπος σκευάσματος και περιεκτικότητα δραστικού συστατικού   |         |
| ΤΜΗΜΑ 2. Η ΠΑΡΕΧΟΜΕΝΗ ΜΕ ΤΟ ΠΑΡΟΝ ΕΝΤΥΠΟ ΑΠΑΝΤΗΣΗ ΓΙΑ ΤΗΝ ΕΙΣΑΓΩΓΗ ΙΣΧΥΕΙ ΓΙΑ ΤΗΝ/ΤΙΣ ΑΚΟΛΟΥΘΗ/ΕΣ ΚΑΤΗΓΟΡΙΑ/ΕΣ   |   |         |
| <input checked="" type="checkbox"/> Φυτοφάρμακο<br><input type="checkbox"/> Βιομηχανικό χημικό προϊόν<br><input type="checkbox"/> Ιδιαίτερα επικίνδυνο σκεύασμα φυτοφαρμάκου |   |         |
| ΤΜΗΜΑ 3. ΣΤΟΙΧΕΙΑ ΣΧΕΤΙΚΑ ΜΕ ΠΡΟΗΓΟΥΜΕΝΗ ΑΠΑΝΤΗΣΗ, ΕΑΝ ΥΠΑΡΧΕΙ   |   |         |
| 3.1.   | <input type="checkbox"/> Για πρώτη φορά απάντηση σχετικά με την εισαγωγή του συγκεκριμένου χημικού προϊόντος στη χώρα.  |         |
| 3.2.   | <input checked="" type="checkbox"/> Τροποποίηση προηγούμενης απάντησης.<br>Η προηγούμενη απάντηση ήταν τελική απόφαση. <input type="checkbox"/> Ναι <input checked="" type="checkbox"/> Όχι<br>Η προηγούμενη απάντηση ήταν προσωρινή απάντηση. <input checked="" type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι<br>Ημερομηνία έκδοσης της προηγούμενης απάντησης:<br>27/10/2000   |         |
| ΤΜΗΜΑ 4. ΑΠΑΝΤΗΣΗ ΣΧΕΤΙΚΑ ΜΕ ΜΕΛΛΟΝΤΙΚΗ ΕΙΣΑΓΩΓΗ   |   |         |
| <input checked="" type="checkbox"/> Τελική απόφαση (Συμπληρώστε το τμήμα 5) <input type="checkbox"/> Προσωρινή απάντηση (Συμπληρώστε το τμήμα 6)                             |   |         |
| ΤΜΗΜΑ 5. ΤΕΛΙΚΗ ΑΠΟΦΑΣΗ, ΣΥΜΦΩΝΑ ΜΕ ΤΑ ΕΘΝΙΚΑ ΝΟΜΟΘΕΤΙΚΑ Ή ΔΙΟΙΚΗΤΙΚΑ ΜΕΤΡΑ  |   |         |
| 5.1.   | <input checked="" type="checkbox"/> Δεν χορηγείται συναίνεση για εισαγωγή<br>Απαγορεύεται ταυτόχρονα η εισαγωγή του χημικού προϊόντος απ' όλες τις πηγές; <input checked="" type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι<br>Απαγορεύεται ταυτόχρονα η εγχώρια παραγωγή του χημικού προϊόντος για εγχώρια κατανάλωση; <input checked="" type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι   |         |
| 5.2.   | <input type="checkbox"/> Συναίνεση για εισαγωγή   |         |
| 5.3.   | <input type="checkbox"/> Συναίνεση για εισαγωγή υπό ειδικούς όρους<br>Ισχύουν οι ίδιοι όροι εισαγωγής του χημικού προϊόντος για όλες τις πηγές εισαγωγής; <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι<br>Οι όροι που διέπουν την εγχώρια παραγωγή του χημικού προϊόντος για εγχώρια κατανάλωση είναι οι ίδιοι με τους όρους που διέπουν όλες τις εισαγωγές; <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι   |         |
| 5.4.   | <b>ΕΘΝΙΚΑ ΝΟΜΟΘΕΤΙΚΑ Ή ΔΙΟΙΚΗΤΙΚΑ ΜΕΤΡΑ ΣΤΑ ΟΠΟΙΑ ΒΑΣΙΖΕΤΑΙ Η ΤΕΛΙΚΗ ΑΠΟΦΑΣΗ</b><br><br>Περιγραφή του εθνικού νομοθετικού ή διοικητικού μέτρου:<br>Απαγορεύεται η χρήση ή η διάθεση στην αγορά όλων των φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν 2,4,5-T. Το χημικό προϊόν εξαιρέθηκε από το παράρτημα I της οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου σχετικά με τη διάθεση στην αγορά φυτοπροστατευτικών προϊόντων και, ως εκ τούτου, οι εγκρίσεις για τα φυτοπροστατευτικά προϊόντα πρέπει να ανακληθούν μέχρι την 25η Ιουλίου 2003 [κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 2076/2002 της Επιτροπής, της 20ής Νοεμβρίου 2002 (ΕΕ L 319 της 23.11.2002, σ. 3), σχετικά με την παράταση της περιόδου που αναφέρεται στο άρθρο 8 παράγραφος 2 της οδηγίας 91/414/ΕΟΚ, τη μη καταχώριση ορισμένων δραστικών ουσιών στο παράρτημα I της εν λόγω οδηγίας και την ανάκληση των εγκρίσεων για τα φυτοπροστατευτικά προϊόντα που περιέχουν τις ουσίες αυτές].<br>Πλήρης ονομασία και διεύθυνση του/της αρμόδιου/ας οργανισμού/αρχής για την έκδοση του συγκεκριμένου εθνικού νομοθετικού ή διοικητικού μέτρου:<br>Ευρωπαϊκή Κοινότητα και τα κράτη μέλη της (βλέπε διεύθυνση στο τμήμα 8). |         |

## ▼ M3

|  |  |                              |                              |
|--|--|------------------------------|------------------------------|
| <b>5.5. Παρατηρήσεις</b> Βλέπε σημεία 5.3 και 5.4  |  |                              |                              |
| Έχει υποβληθεί στο παρελθόν αίτηση καταχώρησης του συγκεκριμένου χημικού προϊόντος στη χώρα;   |  | <input type="checkbox"/> Ναι | <input type="checkbox"/> Όχι |
| Είναι καταχωρημένο το συγκεκριμένο χημικό προϊόν σήμερα στη χώρα;  |  | <input type="checkbox"/> Ναι | <input type="checkbox"/> Όχι |
| Παρασκευάζεται το συγκεκριμένο χημικό προϊόν στη χώρα;   |  | <input type="checkbox"/> Ναι | <input type="checkbox"/> Όχι |
| Συντίθεται το συγκεκριμένο χημικό προϊόν στη χώρα;   |  | <input type="checkbox"/> Ναι | <input type="checkbox"/> Όχι |
| Εάν η απάντηση είναι καταφατική σε μία από τις δύο τελευταίες ερωτήσεις:   | Προορίζεται για εγχώρια κατανάλωση;  | <input type="checkbox"/> Ναι | <input type="checkbox"/> Όχι |
|  | Προορίζεται για εξαγωγή;   | <input type="checkbox"/> Ναι | <input type="checkbox"/> Όχι |
| Άλλες παρατηρήσεις   |  |                              |                              |
| <b>ΤΜΗΜΑ 6. ΠΡΟΣΩΡΙΝΗ ΑΠΑΝΤΗΣΗ</b>   |  |                              |                              |
| <b>6.1.</b>  | <input type="checkbox"/> Δεν χορηγείται συναίνεση για εισαγωγή             |                              |                              |
| Απαγορεύεται ταυτόχρονα η εισαγωγή του χημικού προϊόντος απ' όλες τις πηγές;   |  | <input type="checkbox"/> Ναι | <input type="checkbox"/> Όχι |
| Απαγορεύεται ταυτόχρονα η εγχώρια παραγωγή του χημικού προϊόντος για εγχώρια κατανάλωση;   |  | <input type="checkbox"/> Ναι | <input type="checkbox"/> Όχι |
| <b>6.2.</b>  | <input type="checkbox"/> Συναίνεση για εισαγωγή                            |                              |                              |
| <b>6.3.</b>  | <input type="checkbox"/> Συναίνεση για εισαγωγή υπό ειδικούς όρους         |                              |                              |
| Οι ειδικοί όροι είναι:   |  |                              |                              |
| Ισχύουν οι ίδιοι όροι εισαγωγής του χημικού προϊόντος για όλες τις πηγές εισαγωγής;  |  | <input type="checkbox"/> Ναι | <input type="checkbox"/> Όχι |
| Οι όροι που διέπουν την εγχώρια παραγωγή του χημικού προϊόντος για εγχώρια κατανάλωση είναι οι ίδιοι με τους όρους που διέπουν όλες τις εισαγωγές; |  | <input type="checkbox"/> Ναι | <input type="checkbox"/> Όχι |
| <b>6.4.</b>  | <b>ΣΤΟΙΧΕΙΑ ΣΧΕΤΙΚΑ ΜΕ ΤΗ ΔΡΑΣΤΗΡΙΟΠΟΙΗΣΗ ΓΙΑ ΤΗ ΛΗΨΗ ΤΕΛΙΚΗΣ ΑΠΟΦΑΣΗΣ</b> |                              |                              |
| <b>1.1.</b>  | <b>Υπάρχει δραστηριοποίηση για τη λήψη τελικής απόφασης;</b>               | <input type="checkbox"/> Ναι | <input type="checkbox"/> Όχι |
| Απαιτούμενος κατά προσέγγιση χρόνος πριν από τη λήψη τελικής απόφασης: _____   |  |                              |                              |
| Πλήρης ονομασία και διεύθυνση του/της αρμόδιου/ας οργανισμού/αρχής που δραστηριοποιείται για τη λήψη τελικής απόφασης:                             |  |                              |                              |

▼ **M3**

|   |   |
|---|---|
| <b>6.5. ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ Ή ΣΥΝΔΡΟΜΗ ΠΟΥ ΖΗΤΟΥΝΤΑΙ ΓΙΑ ΤΗ ΛΗΨΗ ΤΕΛΙΚΗΣ ΑΠΟΦΑΣΗΣ</b>   |   |
| Από τη Γραμματεία ζητούνται οι ακόλουθες συμπληρωματικές πληροφορίες:<br>Από τη χώρα που κοινοποιεί την τελική κανονιστική δράση ζητούνται οι ακόλουθες συμπληρωματικές πληροφορίες:<br>Από τη Γραμματεία ζητείται η ακόλουθη συνδρομή για την αξιολόγηση του χημικού προϊόντος:  |   |
| <b>6.6. Παρατηρήσεις</b>  |   |
| Έχει υποβληθεί στο παρελθόν αίτηση καταχώρησης του συγκεκριμένου χημικού προϊόντος στη χώρα; <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι  |   |
| Είναι καταχωρημένο το συγκεκριμένο χημικό προϊόν σήμερα στη χώρα; <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι   |   |
| Παρασκευάζεται το συγκεκριμένο χημικό προϊόν στη χώρα; <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι  |   |
| Συντίθεται το συγκεκριμένο χημικό προϊόν στη χώρα; <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι  |   |
| Εάν η απάντηση είναι καταφατική σε μία από τις δύο τελευταίες ερωτήσεις:  | Προορίζεται για εγχώρια κατανάλωση; <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι |
|   | Προορίζεται για εξαγωγή; <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι            |
| Άλλες παρατηρήσεις  |   |
| <b>ΤΜΗΜΑ 7. ΣΥΜΠΛΗΡΩΜΑΤΙΚΕΣ ΣΥΝΑΦΕΙΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ</b>  |   |
| Το 2,4,5-Τ ταξινομείται βάσει της οδηγίας 67/548/ΕΟΚ του Συμβουλίου, της 27ης Ιουνίου 1967, περί προσεγγίσεως των νομοθετικών, κανονιστικών και διοικητικών διατάξεων που αφορούν στην ταξινόμηση, συσκευασία και επισήμανση των επικινδύνων ουσιών (ΕΕ L 196 της 16.8.1967, σ. 1) ως: Χη· R22 (Επιβλαβές· επιβλαβές σε περίπτωση καταπόσεως) — Χι· R 36/37/38 (Ερεθιστικό· ερεθίζει τα μάτια, το αναπνευστικό σύστημα και το δέρμα) — Ν· R50-53 (Επικίνδυνο για το περιβάλλον· πολύ τοξικό για τους υδρόβιους οργανισμούς, μπορεί να προκαλέσει μακροχρόνιες δυσμενείς επιπτώσεις στο υδάτινο περιβάλλον). |   |
| <b>ΤΜΗΜΑ 8. ΟΡΙΣΜΕΝΗ ΕΘΝΙΚΗ ΑΡΧΗ</b>  |   |
| <b>Οργανισμός</b>   | Ευρωπαϊκή Επιτροπή<br>ΓΔ Περιβάλλον   |
| <b>Διεύθυνση</b>  | Rue de la Loi 200<br>B-1049 Bruxelles<br>Belgique   |



| ΤΜΗΜΑ 1. ΤΑΥΤΟΤΗΤΑ ΤΟΥ ΧΗΜΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ   |  |              |
|--|--|--------------|
| 1.1.   | Κοινή ονομασία   | Binaparacryl |
| 1.2.   | Αριθμός CAS  | 485-31-4     |
| 1.3.   | Τύπος σκευάσματος και περιεκτικότητα δραστικού συστατικού  |              |
| ΤΜΗΜΑ 2. Η ΠΑΡΕΚΟΜΗ ΜΕ ΤΟ ΠΑΡΟΝ ΕΝΤΥΠΟ ΑΠΑΝΤΗΣΗ ΓΙΑ ΤΗΝ ΕΙΣΑΓΩΓΗ ΙΣΧΥΕΙ ΓΙΑ ΤΗΝ/ΤΙΣ ΑΚΟΛΟΥΘΗ/ΕΣ ΚΑΤΗΓΟΡΙΑ/ΕΣ   |  |              |
| <input checked="" type="checkbox"/> Γεωργικό φάρμακο<br><input type="checkbox"/> Βιομηχανικό χημικό προϊόν<br><input type="checkbox"/> Πολύ επικίνδυνο σκεύασμα γεωργικού φαρμάκου |  |              |
| ΤΜΗΜΑ 3. ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ ΠΡΟΗΓΟΥΜΕΝΗΣ ΑΠΑΝΤΗΣΗΣ, ΕΑΝ ΥΠΑΡΧΕΙ   |  |              |
| 3.1.   | <input checked="" type="checkbox"/> Απάντηση για την εισαγωγή του συγκεκριμένου χημικού προϊόντος στη χώρα για πρώτη φορά.   |              |
| 3.2.   | <input type="checkbox"/> Τροποποίηση προηγούμενης απάντησης.<br>Η προηγούμενη απάντηση ήταν τελική απόφαση. <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι<br>Η προηγούμενη απάντηση ήταν προσωρινή απάντηση. <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι<br>Ημερομηνία έκδοσης της προηγούμενης απάντησης: _____   |              |
| ΤΜΗΜΑ 4. ΑΠΑΝΤΗΣΗ ΣΧΕΤΙΚΑ ΜΕ ΜΕΛΛΟΝΤΙΚΗ ΕΙΣΑΓΩΓΗ   |  |              |
| <input checked="" type="checkbox"/> Τελική απόφαση (συμπληρώστε το τμήμα 5) <input type="checkbox"/> Προσωρινή απάντηση (συμπληρώστε το τμήμα 6)                                   |  |              |
| ΤΜΗΜΑ 5. ΤΕΛΙΚΗ ΑΠΟΦΑΣΗ, ΣΥΜΦΩΝΑ ΜΕ ΤΑ ΕΘΝΙΚΑ ΝΟΜΟΘΕΤΙΚΑ Ή ΔΙΟΙΚΗΤΙΚΑ ΜΕΤΡΑ  |  |              |
| 5.1.   | <input checked="" type="checkbox"/> Δεν χορηγείται συγκατάθεση για εισαγωγή.<br>Απαγορεύεται ταυτόχρονα η εισαγωγή του χημικού προϊόντος απ' όλες τις πηγές; <input checked="" type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι<br>Απαγορεύεται ταυτόχρονα η εγχώρια παραγωγή του χημικού προϊόντος για οικιακή χρήση; <input checked="" type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι  |              |
| 5.2.   | <input type="checkbox"/> Συγκατάθεση για εισαγωγή.   |              |
| 5.3.   | <input type="checkbox"/> Συγκατάθεση για εισαγωγή υπό ειδικούς όρους.<br>Ισχύουν οι ίδιοι όροι εισαγωγής του χημικού προϊόντος για όλες τις πηγές εισαγωγής; <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι<br>Ισχύουν οι ίδιοι όροι εγχώριας παραγωγής του χημικού προϊόντος για οικιακή χρήση για όλες τις εισαγωγές; <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι   |              |
| 5.4.   | <b>Εθνικό νομοθετικό ή διοικητικό μέτρο στο οποίο βασίζεται η τελική απόφαση</b><br>Περιγραφή του εθνικού νομοθετικού ή διοικητικού μέτρου:<br>Το Binaparacryl περιλαμβάνεται στον κατάλογο του παραρτήματος I του κανονισμού (ΕΟΚ) αριθ. 2455/92 του Συμβουλίου, της 23ης Ιουλίου 1992, για τις εξαγωγές και εισαγωγές ορισμένων επικίνδυνων χημικών προϊόντων (ΕΕ L 251 της 29.8.1992, σ. 13) ως απαγορευμένο για χρήση φυτοπροστατευτικό προϊόν. Απαγορεύεται η χρήση ή διάθεση στην αγορά όλων των φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν binaparacryl ως δραστικό συστατικό σύμφωνα με την οδηγία 79/117/ΕΟΚ του Συμβουλίου, της 21ης Δεκεμβρίου 1978 (ΕΕ L 33 της 8.2.1979, σ. 36), όπως τροποποιήθηκε από την οδηγία 90/533/ΕΟΚ της 15ης Οκτωβρίου 1990 (ΕΕ L 296 της 27.10.1990, σ. 63).<br>Πλήρης ονομασία και διεύθυνση του/της αρμόδιου/ας οργανισμού/αρχής για την έκδοση του συγκεκριμένου εθνικού νομοθετικού ή διοικητικού μέτρου: Ευρωπαϊκή Κοινότητα και κράτη μέλη (βλέπε διεύθυνση στο τμήμα 8) |              |





|  |  |
|--|--|
| <b>5.5. Παρατηρήσεις</b> <small>βλέπε σημεία 5.3 και 5.4</small>                             |  |
| Έχει υποβληθεί στο παρελθόν αίτηση καταχώρισης του συγκεκριμένου χημικού προϊόντος στη χώρα: | <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι  |
| Είναι καταχωρημένο το συγκεκριμένο χημικό προϊόν σήμερα στη χώρα:                            | <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι  |
| Παρασκευάζεται το συγκεκριμένο χημικό προϊόν στη χώρα:                                       | <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι  |
| Μορφοποιείται το συγκεκριμένο χημικό προϊόν στη χώρα:  | <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι  |
| Εάν η απάντηση είναι καταφατική σε μία από τις δύο τελευταίες ερωτήσεις:                     | Προορίζεται για οικιακή χρήση: <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι   |
|  | Προορίζεται για εξαγωγή: <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι   |
| Άλλες παρατηρήσεις   |  |
| <b>ΤΜΗΜΑ 6. ΠΡΟΣΩΡΙΝΗ ΑΠΑΝΤΗΣΗ</b>   |  |
| <b>6.1.</b>  | <input type="checkbox"/> Δεν χορηγείται συγκατάθεση για εισαγωγή.<br>Απαγορεύεται ταυτόχρονα η εισαγωγή του χημικού προϊόντος απ' όλες τις πηγές: <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι<br>Απαγορεύεται ταυτόχρονα η εγχώρια παραγωγή του χημικού προϊόντος για οικιακή χρήση: <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι   |
| <b>6.2.</b>  | <input type="checkbox"/> Συγκατάθεση για εισαγωγή.   |
| <b>6.3.</b>  | <input type="checkbox"/> Συγκατάθεση για εισαγωγή υπό ειδικούς όρους.<br>Οι ειδικοί όροι είναι:<br>Ισχύουν οι ίδιοι όροι εισαγωγής του χημικού προϊόντος για όλες τις πηγές εισαγωγής: <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι<br>Ισχύουν οι ίδιοι όροι εγχώριας παραγωγής του χημικού προϊόντος για οικιακή χρήση για όλες τις εισαγωγές: <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι   |
| <b>6.4.</b>  | <b>Ενδείξεις δραστηριοποίησης για τη λήψη τελικής απόφασης</b><br>Εξετάζεται σοβαρά η λήψη τελικής απόφασης: <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι<br>Κατά την περίοδο που εξετάζεται η λήψη τελικής απόφασης αναλαμβάνεται η ακόλουθη διοικητική δράση:<br>Απαιτούμενος κατά προσέγγιση χρόνος πριν από τη λήψη τελικής απόφασης: _____<br>Πλήρης ονομασία και διεύθυνση του/της αρμόδιου/ας οργανισμού/αρχής που δραστηριοποιείται για τη λήψη τελικής απόφασης: |



|  |  |
|--|--|
| <b>6.5. Απομένους πληροφορίες ή συνδρομή για τη λήψη τελικής απόφασης</b>  |  |
| Από τη Γραμματεία ζητούνται οι ακόλουθες συμπληρωματικές πληροφορίες:<br>Από τη χώρα που κοινοποιεί την τελική κανονιστική δράση ζητούνται οι ακόλουθες συμπληρωματικές πληροφορίες:<br>Από τη Γραμματεία ζητείται η ακόλουθη συνδρομή για την αξιολόγηση του χημικού προϊόντος: |  |
| <b>6.6. Παρατηρήσεις</b>   |  |
| Έχει υποβληθεί στο παρελθόν αίτηση καταχώρησης του συγκεκριμένου χημικού προϊόντος στη χώρα;   | <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι                                |
| Είναι καταχωρημένο το συγκεκριμένο χημικό προϊόν σήμερα στη χώρα;  | <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι                                |
| Παρασκευάζεται το συγκεκριμένο χημικό προϊόν στη χώρα;   | <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι                                |
| Μορφοποιείται το συγκεκριμένο χημικό προϊόν στη χώρα;  | <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι                                |
| Εάν η απάντηση είναι καταφατική σε μία από τις δύο τελευταίες ερωτήσεις:   | Προορίζεται για οικιακή χρήση; <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι |
|  | Προορίζεται για εξαγωγή; <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι       |
| Άλλες παρατηρήσεις   |  |
| <b>ΤΜΗΜΑ 7. ΣΥΜΠΛΗΡΩΜΑΤΙΚΕΣ ΣΥΝΑΦΕΙΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ</b>   |  |
| Το Binacetyl ταξινομείται βάσει της οδηγίας 67/548/ΕΟΚ του Συμβουλίου (ΕΕ 196 της 16.8.1967, σ. 1) ως: Αναπαρ. Κατ. 2- R61 (τοξικότητα επί της αναπαραγωγής κατ. 2- μπορεί να προκαλέσει βλάβες σε έμβρυα) — Χη· R21/22 (επιβλαβές από δέρματος και από στόματος)                |  |
| <b>ΤΜΗΜΑ 8. ΟΡΙΣΜΕΝΗ ΕΘΝΙΚΗ ΑΡΧΗ</b>   |  |
| <b>Οργανισμός</b>  | Ευρωπαϊκή Επιτροπή, ΓΔ Περιβάλλον  |
| <b>Διεύθυνση</b>   | Rue de la Loi 200, B-1049 Βρυξέλλες  |



| ΤΜΗΜΑ 1. ΤΑΥΤΟΤΗΤΑ ΤΟΥ ΧΗΜΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ   |   |          |
|--|---|----------|
| 1.1.   | Κοινή ονομασία  | Cartafol |
| 1.2.   | Αριθμός CAS   | 242-06-1 |
| 1.3.   | Τύπος σκευάσματος και περιεκτικότητα δραστικού συστατικού   |          |
| ΤΜΗΜΑ 2. Η ΠΑΡΕΧΟΜΕΝΗ ΜΕ ΤΟ ΠΑΡΟΝ ΕΝΤΥΠΟ ΑΠΑΝΤΗΣΗ ΓΙΑ ΤΗΝ ΕΙΣΑΓΩΓΗ ΙΣΧΥΕΙ ΓΙΑ ΤΗΝ/ΤΙΣ ΑΚΟΛΟΥΘΗ/Σ ΚΑΤΗΓΟΡΙΑ/ΕΣ  |   |          |
| <input checked="" type="checkbox"/> Γεωργικό φάρμακο<br><input type="checkbox"/> Βιομηχανικό χημικό προϊόν<br><input type="checkbox"/> Πολύ επικίνδυνο σκεύασμα γεωργικού φαρμάκου |   |          |
| ΤΜΗΜΑ 3. ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ ΠΡΟΗΓΟΥΜΕΝΗΣ ΑΠΑΝΤΗΣΗΣ, ΕΑΝ ΥΠΑΡΧΕΙ   |   |          |
| 3.1.   | <input checked="" type="checkbox"/> Απάντηση για την εισαγωγή του συγκεκριμένου χημικού προϊόντος στη χώρα για πρώτη φορά.  |          |
| 3.2.   | <input type="checkbox"/> Τροποποίηση προηγούμενης απάντησης.<br>Η προηγούμενη απάντηση ήταν τελική απόφαση. <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι<br>Η προηγούμενη απάντηση ήταν προσωρινή απάντηση. <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι<br>Ημερομηνία έκδοσης της προηγούμενης απάντησης: _____  |          |
| ΤΜΗΜΑ 4. ΑΠΑΝΤΗΣΗ ΣΧΕΤΙΚΑ ΜΕ ΜΕΛΛΟΝΤΙΚΗ ΕΙΣΑΓΩΓΗ   |   |          |
| <input checked="" type="checkbox"/> Τελική απόφαση (συμπληρώστε το τμήμα 5) <input type="checkbox"/> Προσωρινή απάντηση (συμπληρώστε το τμήμα 6)                                   |   |          |
| ΤΜΗΜΑ 5. ΤΕΛΙΚΗ ΑΠΟΦΑΣΗ, ΣΥΜΦΩΝΑ ΜΕ ΤΑ ΕΘΝΙΚΑ ΝΟΜΟΘΕΤΙΚΑ Ή ΔΙΟΙΚΗΤΙΚΑ ΜΕΤΡΑ  |   |          |
| 5.1.   | <input checked="" type="checkbox"/> Δεν χορηγείται συγκατάθεση για εισαγωγή<br>Απαγορεύεται ταυτόχρονα η εισαγωγή του χημικού προϊόντος απ' όλες τις πηγές: <input checked="" type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι<br>Απαγορεύεται ταυτόχρονα η εγχώρια παραγωγή του χημικού προϊόντος για οικιακή χρήση: <input checked="" type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι  |          |
| 5.2.   | <input type="checkbox"/> Συγκατάθεση για εισαγωγή.  |          |
| 5.3.   | <input type="checkbox"/> Συγκατάθεση για εισαγωγή υπό ειδικούς όρους.<br>Ισχύουν οι ίδιοι όροι εισαγωγής του χημικού προϊόντος για όλες τις πηγές εισαγωγής: <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι<br>Ισχύουν οι ίδιοι όροι εγχώριας παραγωγής του χημικού προϊόντος για οικιακή χρήση για όλες τις εισαγωγές: <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι  |          |
| 5.4.   | <b>Εθνικό νομοθετικό ή διοικητικό μέτρο στο οποίο βασίζεται η τελική απόφαση</b><br>Περιγραφή του εθνικού νομοθετικού ή διοικητικού μέτρου:<br>Το Cartafol περιλαμβάνεται στον κατάλογο του παραρτήματος I του κανονισμού (ΕΟΚ) αριθ. 2455/92 του Συμβουλίου, της 23ης Ιουλίου 1992, για τις εξαγωγές και εισαγωγές ορισμένων επικίνδυνων χημικών προϊόντων (ΕΕ L 251 της 29.8.1992, σ. 13) ως απαγορευμένο για χρήση φυτοπροστατευτικού προϊόν. Απαγορεύεται η χρήση ή διάθεση στην αγορά όλων των φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν Cartafol ως δραστικό συστατικό σύμφωνα με την οδηγία 79/117/ΕΟΚ του Συμβουλίου, της 21ης Δεκεμβρίου 1978 (ΕΕ L 33 της 8.2.1979, σ. 36), όπως τροποποιήθηκε από την οδηγία 90/553/ΕΟΚ της 15ης Οκτωβρίου 1990 (ΕΕ L 296 της 27.10.1990, σ. 63).<br>Πλήρης ονομασία και διεύθυνση του/της αρμόδιου/ας οργανισμού/αρχής για την έκδοση του συγκεκριμένου εθνικού νομοθετικού ή διοικητικού μέτρου: Ευρωπαϊκή Κοινότητα και κράτη μέλη (βλέπε διεύθυνση στο τμήμα 8) |          |



|  |  |
|--|--|
| <b>5.5. Παρατηρήσεις</b> <small>βλέπε σημεία 5.3 και 5.4</small>                             |  |
| Έχει υποβληθεί στο παρελθόν αίτηση καταχώρισης του συγκεκριμένου χημικού προϊόντος στη χώρα: | <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι  |
| Είναι καταχωρημένο το συγκεκριμένο χημικό προϊόν σήμερα στη χώρα:                            | <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι  |
| Παρασκευάζεται το συγκεκριμένο χημικό προϊόν στη χώρα:                                       | <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι  |
| Μορφοποιείται το συγκεκριμένο χημικό προϊόν στη χώρα:  | <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι  |
| Εάν η απάντηση είναι καταφατική σε μία από τις δύο τελευταίες ερωτήσεις:                     | Προορίζεται για οικιακή χρήση: <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι   |
|  | Προορίζεται για εξαγωγή: <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι   |
| Άλλες παρατηρήσεις   |  |
| <b>ΤΜΗΜΑ 6. ΠΡΟΣΩΡΙΝΗ ΑΠΑΝΤΗΣΗ</b>   |  |
| <b>6.1.</b>  | <input type="checkbox"/> Δεν χορηγείται συγκατάθεση για εισαγωγή.<br>Απαγορεύεται ταυτόχρονα η εισαγωγή του χημικού προϊόντος απ' όλες τις πηγές: <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι<br>Απαγορεύεται ταυτόχρονα η εγχώρια παραγωγή του χημικού προϊόντος για οικιακή χρήση: <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι   |
| <b>6.2.</b>  | <input type="checkbox"/> Συγκατάθεση για εισαγωγή.   |
| <b>6.3.</b>  | <input type="checkbox"/> Συγκατάθεση για εισαγωγή υπό ειδικούς όρους.<br>Οι ειδικοί όροι είναι:<br>Ισχύουν οι ίδιοι όροι εισαγωγής του χημικού προϊόντος για όλες τις πηγές εισαγωγής: <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι<br>Ισχύουν οι ίδιοι όροι εγχώριας παραγωγής του χημικού προϊόντος για οικιακή χρήση για όλες τις εισαγωγές: <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι   |
| <b>6.4.</b>  | <b>Ενδείξεις δραστηριοποίησης για τη λήψη τελικής απόφασης</b><br>Εξετάζεται σοβαρά η λήψη τελικής απόφασης: <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι<br>Κατά την περίοδο που εξετάζεται η λήψη τελικής απόφασης αναλαμβάνεται η ακόλουθη διοικητική δράση:<br>Απαιτούμενος κατά προσέγγιση χρόνος πριν από τη λήψη τελικής απόφασης: _____<br>Πλήρης ονομασία και διεύθυνση του/της αρμόδιου/ας οργανισμού/αρχής που δραστηριοποιείται για τη λήψη τελικής απόφασης: |



|  |   |
|--|---|
| <b>6.5. Απαιτούμενες πληροφορίες ή συνδρομή για τη λήψη τελικής απόφασης</b>   |   |
| Από τη Γραμματεία ζητούνται οι ακόλουθες συμπληρωματικές πληροφορίες:<br>Από τη χώρα που κοινοποιεί την τελική κανονιστική δράση ζητούνται οι ακόλουθες συμπληρωματικές πληροφορίες:<br>Από τη Γραμματεία ζητείται η ακόλουθη συνδρομή για την αξιολόγηση του χημικού προϊόντος:   |   |
| <b>6.6. Παρατηρήσεις</b>   |   |
| Έχει υποβληθεί στο παρελθόν αίτηση καταχώρησης του συγκεκριμένου χημικού προϊόντος στη χώρα:   | <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι |
| Είναι καταχωρημένο το συγκεκριμένο χημικό προϊόν σήμερα στη χώρα:  | <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι |
| Παρασκευάζεται το συγκεκριμένο χημικό προϊόν στη χώρα:   | <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι |
| Μορφοποιείται το συγκεκριμένο χημικό προϊόν στη χώρα:  | <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι |
| Εάν η απάντηση είναι καταφατική σε μία από τις δύο τελευταίες ερωτήσεις:   | Προορίζεται για οικιακή χρήση:                            |
|  | Προορίζεται για εξαγωγή:                                  |
| Άλλες παρατηρήσεις   |   |
| <b>ΤΜΗΜΑ 7. ΣΥΜΠΛΗΡΩΜΑΤΙΚΕΣ ΣΥΝΑΦΕΙΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ</b>   |   |
| Το Cartafol ταξινομείται βάσει της οδηγίας 67/548/ΕΟΚ του Συμβουλίου (ΕΕ 196 της 16.8.1967, σ. 1) ως: Καρκ. Κατ. 2· R45 (καρκινογόνο κατ. 2· μπορεί να προκαλέσει καρκίνο) — R43 (ευαισθητοποίηση δέρματος) — N· R50/53 (επικίνδυνο για το περιβάλλον· πολύ τοξικό για υδρόβιους οργανισμούς, μπορεί να προκαλέσει χρόνιες αρνητικές επιδράσεις στο υδάτινο περιβάλλον). |   |
| <b>ΤΜΗΜΑ 8. ΟΡΙΣΜΕΝΗ ΕΘΝΙΚΗ ΑΡΧΗ</b>   |   |
| <b>Όργανισμός</b>  | Ευρωπαϊκή Επιτροπή, ΓΑ Περιβάλλον                         |
| <b>Διεύθυνση</b>   | Rue de la Loi 200, B-1049 Βρυξέλλες                       |





| ΤΜΗΜΑ 1. ΤΑΥΤΟΤΗΤΑ ΤΟΥ ΧΗΜΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ   |   |                 |
|--|---|-----------------|
| 1.1.   | Κοινή ονομασία  | Chlorobenzilate |
| 1.2.   | Αριθμός CAS   | 510-15-6        |
| 1.3.   | Τύπος σκευάσματος και περιεκτικότητα δραστικού συστατικού   |                 |
| ΤΜΗΜΑ 2. Η ΠΑΡΕΧΟΜΕΝΗ ΜΕ ΤΟ ΠΑΡΟΝ ΕΝΤΥΠΟ ΑΠΑΝΤΗΣΗ ΓΙΑ ΤΗΝ ΕΙΣΑΓΩΓΗ ΙΣΧΥΕΙ ΓΙΑ ΤΗΝ/ΤΙΣ ΑΚΟΛΟΥΘΗ/ΕΣ ΚΑΤΗΓΟΡΙΑ/ΕΣ   |   |                 |
| <input checked="" type="checkbox"/> Φυτοφάρμακο<br><input type="checkbox"/> Βιομηχανικό χημικό προϊόν<br><input type="checkbox"/> Ιδιαίτερα επικίνδυνο σκεύασμα φυτοφαρμάκου |   |                 |
| ΤΜΗΜΑ 3. ΣΤΟΙΧΕΙΑ ΣΧΕΤΙΚΑ ΜΕ ΠΡΟΗΓΟΥΜΕΝΗ ΑΠΑΝΤΗΣΗ, ΕΑΝ ΥΠΑΡΧΕΙ   |   |                 |
| 3.1.   | <input type="checkbox"/> Για πρώτη φορά απάντηση σχετικά με την εισαγωγή του συγκεκριμένου χημικού προϊόντος στη χώρα.  |                 |
| 3.2.   | <input checked="" type="checkbox"/> Τροποποίηση προηγούμενης απάντησης.<br>Η προηγούμενη απάντηση ήταν τελική απόφαση. <input type="checkbox"/> Ναι <input checked="" type="checkbox"/> Όχι<br>Η προηγούμενη απάντηση ήταν προσωρινή απάντηση. <input checked="" type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι<br>Ημερομηνία έκδοσης της προηγούμενης απάντησης:<br>27/10/2000   |                 |
| ΤΜΗΜΑ 4. ΑΠΑΝΤΗΣΗ ΣΧΕΤΙΚΑ ΜΕ ΜΕΛΛΟΝΤΙΚΗ ΕΙΣΑΓΩΓΗ   |   |                 |
| <input checked="" type="checkbox"/> Τελική απόφαση (Συμπληρώστε το τμήμα 5) <input type="checkbox"/> Προσωρινή απάντηση (Συμπληρώστε το τμήμα 6)                             |   |                 |
| ΤΜΗΜΑ 5. ΤΕΛΙΚΗ ΑΠΟΦΑΣΗ, ΣΥΜΦΩΝΑ ΜΕ ΤΑ ΕΘΝΙΚΑ ΝΟΜΟΘΕΤΙΚΑ Ή ΔΙΟΙΚΗΤΙΚΑ ΜΕΤΡΑ  |   |                 |
| 5.1.   | <input checked="" type="checkbox"/> Δεν χορηγείται συναίνεση για εισαγωγή<br>Απαγορεύεται ταυτόχρονα η εισαγωγή του χημικού προϊόντος απ' όλες τις πηγές; <input checked="" type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι<br>Απαγορεύεται ταυτόχρονα η εγχώρια παραγωγή του χημικού προϊόντος για εγχώρια κατανάλωση; <input checked="" type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι   |                 |
| 5.2.   | <input type="checkbox"/> Συναίνεση για εισαγωγή   |                 |
| 5.3.   | <input type="checkbox"/> Συναίνεση για εισαγωγή υπό ειδικούς όρους<br>Ισχύουν οι ίδιοι όροι εισαγωγής του χημικού προϊόντος για όλες τις πηγές εισαγωγής; <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι<br>Οι όροι που διέπουν την εγχώρια παραγωγή του χημικού προϊόντος για εγχώρια κατανάλωση είναι οι ίδιοι με τους όρους που διέπουν όλες τις εισαγωγές; <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι   |                 |
| 5.4.   | <b>ΕΘΝΙΚΑ ΝΟΜΟΘΕΤΙΚΑ Ή ΔΙΟΙΚΗΤΙΚΑ ΜΕΤΡΑ ΣΤΑ ΟΠΟΙΑ ΒΑΣΙΖΕΤΑΙ Η ΤΕΛΙΚΗ ΑΠΟΦΑΣΗ</b><br><br>Περιγραφή του εθνικού νομοθετικού ή διοικητικού μέτρου:<br><br>Απαγορεύεται η χρήση ή η διάθεση στην αγορά όλων των φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν chlorobenzilate. Το χημικό προϊόν εξαιρέθηκε από το παράρτημα Ι της οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου σχετικά με τη διάθεση στην αγορά φυτοπροστατευτικών προϊόντων και, ως εκ τούτου, οι εγκρίσεις για τα φυτοπροστατευτικά προϊόντα πρέπει να ανακληθούν μέχρι την 25η Ιουλίου 2003 [κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 2076/2002 της Επιτροπής, της 20ής Νοεμβρίου 2002 (ΕΕ L 319 της 23.11.2002, σ. 3), σχετικά με την παράταση της περιόδου που αναφέρεται στο άρθρο 8 παράγραφος 2 της οδηγίας 91/414/ΕΟΚ, τη μη καταχώριση ορισμένων δραστικών ουσιών στο παράρτημα Ι της εν λόγω οδηγίας και την ανάκληση των εγκρίσεων για τα φυτοπροστατευτικά προϊόντα που περιέχουν τις ουσίες αυτές].<br><br>Πλήρης ονομασία και διεύθυνση του/της αρμόδιου/ας οργανισμού/αρχής για την έκδοση του συγκεκριμένου εθνικού νομοθετικού ή διοικητικού μέτρου:<br>Ευρωπαϊκή Κοινότητα και τα κράτη μέλη της (βλέπε διεύθυνση στο τμήμα 8). |                 |

▼ **M3**

|  |  |                              |                              |
|--|--|------------------------------|------------------------------|
| <b>5.5. Παρατηρήσεις</b> Βλέπε σημεία 5.3 και 5.4  |  |                              |                              |
| Έχει υποβληθεί στο παρελθόν αίτηση καταχώρησης του συγκεκριμένου χημικού προϊόντος στη χώρα;   |  | <input type="checkbox"/> Ναι | <input type="checkbox"/> Όχι |
| Είναι καταχωρημένο το συγκεκριμένο χημικό προϊόν σήμερα στη χώρα;  |  | <input type="checkbox"/> Ναι | <input type="checkbox"/> Όχι |
| Παρασκευάζεται το συγκεκριμένο χημικό προϊόν στη χώρα;   |  | <input type="checkbox"/> Ναι | <input type="checkbox"/> Όχι |
| Συντίθεται το συγκεκριμένο χημικό προϊόν στη χώρα;   |  | <input type="checkbox"/> Ναι | <input type="checkbox"/> Όχι |
| Εάν η απάντηση είναι καταφατική σε μία από τις δύο τελευταίες ερωτήσεις:   | Προορίζεται για εγχώρια κατανάλωση;  | <input type="checkbox"/> Ναι | <input type="checkbox"/> Όχι |
|  | Προορίζεται για εξαγωγή;   | <input type="checkbox"/> Ναι | <input type="checkbox"/> Όχι |
| Άλλες παρατηρήσεις   |  |                              |                              |
| <b>ΤΜΗΜΑ 6. ΠΡΟΣΩΡΙΝΗ ΑΠΑΝΤΗΣΗ</b>   |  |                              |                              |
| <b>6.1.</b>  | <input type="checkbox"/> <b>Δεν χορηγείται συναίνεση για εισαγωγή</b>      |                              |                              |
| Απαγορεύεται ταυτόχρονα η εισαγωγή του χημικού προϊόντος απ' όλες τις πηγές;   |  | <input type="checkbox"/> Ναι | <input type="checkbox"/> Όχι |
| Απαγορεύεται ταυτόχρονα η εγχώρια παραγωγή του χημικού προϊόντος για εγχώρια κατανάλωση;   |  | <input type="checkbox"/> Ναι | <input type="checkbox"/> Όχι |
| <b>6.2.</b>  | <input type="checkbox"/> <b>Συναίνεση για εισαγωγή</b>                     |                              |                              |
| <b>6.3.</b>  | <input type="checkbox"/> <b>Συναίνεση για εισαγωγή υπό ειδικούς όρους</b>  |                              |                              |
| Οι ειδικοί όροι είναι:   |  |                              |                              |
| Ισχύουν οι ίδιοι όροι εισαγωγής του χημικού προϊόντος για όλες τις πηγές εισαγωγής;  |  | <input type="checkbox"/> Ναι | <input type="checkbox"/> Όχι |
| Οι όροι που διέπουν την εγχώρια παραγωγή του χημικού προϊόντος για εγχώρια κατανάλωση είναι οι ίδιοι με τους όρους που διέπουν όλες τις εισαγωγές; |  | <input type="checkbox"/> Ναι | <input type="checkbox"/> Όχι |
| <b>6.4.</b>  | <b>ΣΤΟΙΧΕΙΑ ΣΧΕΤΙΚΑ ΜΕ ΤΗ ΔΡΑΣΤΗΡΙΟΠΟΙΗΣΗ ΓΙΑ ΤΗ ΛΗΨΗ ΤΕΛΙΚΗΣ ΑΠΟΦΑΣΗΣ</b> |                              |                              |
|  | <b>1.2. Υπάρχει δραστηριοποίηση για τη λήψη τελικής απόφασης;</b>          | <input type="checkbox"/> Ναι | <input type="checkbox"/> Όχι |
| Απαιτούμενος κατά προσέγγιση χρόνος πριν από τη λήψη τελικής απόφασης: _____   |  |                              |                              |
| Πλήρης ονομασία και διεύθυνση του/της αρμόδιου/ας οργανισμού/αρχής που δραστηριοποιείται για τη λήψη τελικής απόφασης:                             |  |                              |                              |

## ▼ M3

|   |   |
|---|---|
| <b>6.5. ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ Ή ΣΥΝΔΡΟΜΗ ΠΟΥ ΖΗΤΟΥΝΤΑΙ ΓΙΑ ΤΗ ΛΗΨΗ ΤΕΛΙΚΗΣ ΑΠΟΦΑΣΗΣ</b>   |   |
| Από τη Γραμματεία ζητούνται οι ακόλουθες συμπληρωματικές πληροφορίες:<br>Από τη χώρα που κοινοποιεί την τελική κανονιστική δράση ζητούνται οι ακόλουθες συμπληρωματικές πληροφορίες:<br>Από τη Γραμματεία ζητείται η ακόλουθη συνδρομή για την αξιολόγηση του χημικού προϊόντος:  |   |
| <b>6.6. Παρατηρήσεις</b>  |   |
| Έχει υποβληθεί στο παρελθόν αίτηση καταχώρησης του συγκεκριμένου χημικού προϊόντος στη χώρα; <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι  |   |
| Είναι καταχωρημένο το συγκεκριμένο χημικό προϊόν σήμερα στη χώρα; <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι   |   |
| Παρασκευάζεται το συγκεκριμένο χημικό προϊόν στη χώρα; <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι  |   |
| Συντίθεται το συγκεκριμένο χημικό προϊόν στη χώρα; <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι  |   |
| Εάν η απάντηση είναι καταφατική σε μία από τις δύο τελευταίες ερωτήσεις:  | Προορίζεται για εγχώρια κατανάλωση; <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι |
|   | Προορίζεται για εξαγωγή; <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι            |
| Άλλες παρατηρήσεις  |   |
| <b>ΤΜΗΜΑ 7. ΣΥΜΠΛΗΡΩΜΑΤΙΚΕΣ ΣΥΝΑΦΕΙΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ</b>  |   |
| Το Chlorobenzilate ταξινομείται βάσει της οδηγίας 67/548/ΕΟΚ του Συμβουλίου, της 27ης Ιουνίου 1967, περί προσεγγίσεως των νομοθετικών, κανονιστικών και διοικητικών διατάξεων που αφορούν στην ταξινόμηση, συσκευασία και επισήμανση των επικινδύνων ουσιών (ΕΕ L 196 της 16.8.1967, σ. 1) ως: Χη-R22 (επιβλαβές επιβλαβές σε περίπτωση καταπόσεως ) — Ν: R50-53 (επικίνδυνο για το περιβάλλον· πολύ τοξικό για τους υδρόβιους οργανισμούς, μπορεί να προκαλέσει μακροχρόνιες δυσμενείς επιπτώσεις στο υδάτινο περιβάλλον). |   |
| <b>ΤΜΗΜΑ 8. ΟΡΙΣΜΕΝΗ ΕΘΝΙΚΗ ΑΡΧΗ</b>  |   |
| Οργανισμός  | Ευρωπαϊκή Επιτροπή<br>ΓΔ Περιβάλλον   |
| Διεύθυνση   | Rue de la Loi 200<br>B-1049 Bruxelles<br>Belgique   |





| ΤΜΗΜΑ 1. ΤΑΥΤΟΤΗΤΑ ΤΟΥ ΧΗΜΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ   |   |                  |
|--|---|------------------|
| 1.1.   | Κοινή ονομασία  | Εξαχλωροβενζόλιο |
| 1.2.   | Αριθμός CAS   | 118-74-1         |
| 1.3.   | Τύπος σκευάσματος και περιεκτικότητα δραστικού συστατικού   |                  |
| ΤΜΗΜΑ 2. Η ΠΑΡΕΧΟΜΕΝΗ ΜΕ ΤΟ ΠΑΡΟΝ ΕΝΤΥΠΟ ΑΠΑΝΤΗΣΗ ΓΙΑ ΤΗΝ ΕΙΣΑΓΩΓΗ ΙΣΧΥΕΙ ΓΙΑ ΤΗΝ/ΤΙΣ ΑΚΟΛΟΥΘΗ/ΕΣ ΚΑΤΗΓΟΡΙΑ/ΕΣ   |   |                  |
| <input checked="" type="checkbox"/> Γεωργικό φάρμακο<br><input type="checkbox"/> Βιομηχανικό χημικό προϊόν<br><input type="checkbox"/> Πολύ επικίνδυνο σκεύασμα γεωργικού φαρμάκου |   |                  |
| ΤΜΗΜΑ 3. ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ ΠΡΟΗΓΟΥΜΕΝΗΣ ΑΠΑΝΤΗΣΗΣ, ΕΑΝ ΥΠΑΡΧΕΙ   |   |                  |
| 3.1.   | <input checked="" type="checkbox"/> Απάντηση για την εισαγωγή του συγκεκριμένου χημικού προϊόντος στη χώρα για πρώτη φορά.  |                  |
| 3.2.   | <input type="checkbox"/> Τροποποίηση προηγούμενης απάντησης.<br>Η προηγούμενη απάντηση ήταν τελική απόφαση. <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι<br>Η προηγούμενη απάντηση ήταν προσωρινή απάντηση. <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι<br>Ημερομηνία έκδοσης της προηγούμενης απάντησης: _____  |                  |
| ΤΜΗΜΑ 4. ΑΠΑΝΤΗΣΗ ΣΧΕΤΙΚΑ ΜΕ ΜΕΛΛΟΝΤΙΚΗ ΕΙΣΑΓΩΓΗ   |   |                  |
| <input checked="" type="checkbox"/> Τελική απόφαση (συμπληρώστε το τμήμα 5) <input type="checkbox"/> Προσωρινή απάντηση (συμπληρώστε το τμήμα 6)                                   |   |                  |
| ΤΜΗΜΑ 5. ΤΕΛΙΚΗ ΑΠΟΦΑΣΗ, ΣΥΜΦΩΝΑ ΜΕ ΤΑ ΕΘΝΙΚΑ ΝΟΜΟΘΕΤΙΚΑ Ή ΔΙΟΙΚΗΤΙΚΑ ΜΕΤΡΑ  |   |                  |
| 5.1.   | <input checked="" type="checkbox"/> Δεν χορηγείται συγκατάθεση για εισαγωγή.<br>Απαγορεύεται ταυτόχρονα η εισαγωγή του χημικού προϊόντος απ' όλες τις πηγές: <input checked="" type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι<br>Απαγορεύεται ταυτόχρονα η εγχώρια παραγωγή του χημικού προϊόντος για οικιακή χρήση: <input checked="" type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι   |                  |
| 5.2.   | <input type="checkbox"/> Συγκατάθεση για εισαγωγή.  |                  |
| 5.3.   | <input type="checkbox"/> Συγκατάθεση για εισαγωγή υπό ειδικούς όρους.<br>Ισχύουν οι ίδιοι όροι εισαγωγής του χημικού προϊόντος για όλες τις πηγές εισαγωγής: <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι<br>Ισχύουν οι ίδιοι όροι εγχώριας παραγωγής του χημικού προϊόντος για οικιακή χρήση για όλες τις εισαγωγές: <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι  |                  |
| 5.4.   | <b>Εθνικό νομοθετικό ή διοικητικό μέτρο στο οποίο βασίζεται η τελική απόφαση</b><br><br>Περιγραφή του εθνικού νομοθετικού ή διοικητικού μέτρου:<br>Το εξαχλωροβενζόλιο περιλαμβάνεται στον κατάλογο του παραρτήματος I του κανονισμού (ΕΟΚ) αριθ. 2455/92 του Συμβουλίου, της 23ης Ιουλίου 1992, για τις εξαγωγές και εισαγωγές ορισμένων επικίνδυνων χημικών προϊόντων (ΕΕ L 251 της 29.8.1992, σ. 13) ως απαγορευμένο για χρήση φυτοπροστατευτικό προϊόν. Απαγορεύεται η χρήση ή διάθεση στην αγορά όλων των φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν εξαχλωροβενζόλιο ως δραστικό συστατικό σύμφωνα με την οδηγία 79/117/ΕΟΚ του Συμβουλίου, της 21ης Δεκεμβρίου 1978 (ΕΕ L 33 της 8.2.1979, σ. 36).<br>Πλήρης ονομασία και διεύθυνση του/της αρμόδιου/ας οργανισμού/αρχής για την έκδοση του συγκεκριμένου εθνικού νομοθετικού ή διοικητικού μέτρου: Ευρωπαϊκή Κοινότητα και κράτη μέλη (βλέπε διεύθυνση στο τμήμα 8) |                  |



|  |  |
|--|--|
| <b>5.5. Παρατηρήσεις</b> <small>βλέπε σημεία 5.3 και 5.4</small>                             |  |
| Έχει υποβληθεί στο παρελθόν αίτηση καταχώρησης του συγκεκριμένου χημικού προϊόντος στη χώρα: | <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι  |
| Είναι καταχωρημένο το συγκεκριμένο χημικό προϊόν σήμερα στη χώρα:                            | <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι  |
| Παρασκευάζεται το συγκεκριμένο χημικό προϊόν στη χώρα:                                       | <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι  |
| Μορφοποιείται το συγκεκριμένο χημικό προϊόν στη χώρα:  | <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι  |
| Εάν η απάντηση είναι καταφατική σε μία από τις δύο τελευταίες ερωτήσεις:                     | Προορίζεται για οικιακή χρήση: <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι   |
|  | Προορίζεται για εξαγωγή: <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι   |
| Άλλες παρατηρήσεις   |  |
| <b>ΤΜΗΜΑ 6. ΠΡΟΣΩΡΙΝΗ ΑΠΑΝΤΗΣΗ</b>   |  |
| <b>6.1.</b>  | <input type="checkbox"/> Δεν χορηγείται συγκατάθεση για εισαγωγή.<br>Απαγορεύεται ταυτόχρονα η εισαγωγή του χημικού προϊόντος απ' όλες τις πηγές: <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι<br>Απαγορεύεται ταυτόχρονα η εγχώρια παραγωγή του χημικού προϊόντος για οικιακή χρήση: <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι   |
| <b>6.2.</b>  | <input type="checkbox"/> Συγκατάθεση για εισαγωγή.   |
| <b>6.3.</b>  | <input type="checkbox"/> Συγκατάθεση για εισαγωγή υπό ειδικούς όρους.<br>Οι ειδικοί όροι είναι:<br>Ισχύουν οι ίδιοι όροι εισαγωγής του χημικού προϊόντος για όλες τις πηγές εισαγωγής: <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι<br>Ισχύουν οι ίδιοι όροι εγχώριας παραγωγής του χημικού προϊόντος για οικιακή χρήση για όλες τις εισαγωγές: <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι   |
| <b>6.4.</b>  | <b>Ενδείξεις δραστηριοποίησης για τη λήψη τελικής απόφασης</b><br>Εξετάζεται σοβαρά η λήψη τελικής απόφασης: <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι<br>Κατά την περίοδο που εξετάζεται η λήψη τελικής απόφασης αναλαμβάνεται η ακόλουθη διοικητική δράση:<br>Απαιτούμενος κατά προσέγγιση χρόνος πριν από τη λήψη τελικής απόφασης: _____<br>Πλήρης ονομασία και διεύθυνση του/της αρμόδιου/ας οργανισμού/αρχής που δραστηριοποιείται για τη λήψη τελικής απόφασης: |



|  |  |
|--|--|
| <b>6.5. Αιτούμενες πληροφορίες ή συνδρομή για τη λήψη τελικής απόφασης</b>   |  |
| Από τη Γραμματεία ζητούνται οι ακόλουθες συμπληρωματικές πληροφορίες:<br>Από τη χώρα που κοινοποιεί την τελική κανονιστική δράση ζητούνται οι ακόλουθες συμπληρωματικές πληροφορίες:<br>Από τη Γραμματεία ζητείται η ακόλουθη συνδρομή για την αξιολόγηση του χημικού προϊόντος:   |  |
| <b>6.6. Παρατηρήσεις</b>   |  |
| Έχει υποβληθεί στο παρελθόν αίτηση καταχώρησης του συγκεκριμένου χημικού προϊόντος στη χώρα: <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι   |  |
| Είναι καταχωρημένο το συγκεκριμένο χημικό προϊόν σήμερα στη χώρα: <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι  |  |
| Παρασκευάζεται το συγκεκριμένο χημικό προϊόν στη χώρα: <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι   |  |
| Μορφοποιείται το συγκεκριμένο χημικό προϊόν στη χώρα: <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι  |  |
| Εάν η απάντηση είναι καταφατική σε μία από τις δύο τελευταίες ερωτήσεις:   | Προορίζεται για οικιακή χρήση: <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι |
|  | Προορίζεται για εξαγωγή: <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι       |
| Άλλες παρατηρήσεις   |  |
| <b>ΤΜΗΜΑ 7. ΣΥΜΠΛΗΡΩΜΑΤΙΚΕΣ ΣΥΝΑΦΕΙΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ</b>   |  |
| Το εξαγλωβισμένο ταξινομήται βάσει της οδηγίας 67/548/ΕΟΚ του Συμβουλίου (ΕΕ 196 της 16.8.1967, σ. 1) ως: Καρκ. Κατ- R45 (καρκινογόνο κατ. 2- μπορεί να προκαλέσει καρκίνο) — T- R48/25 (τοξικό- τοξικότητα: κίνδυνος σοβαρής βλάβης για την υγεία από παρατεταμένη έκθεση από στόματος) — N- R50/53 (επικίνδυνο για το περιβάλλον- τοξικό για υδρόβιους οργανισμούς, μπορεί να προκαλέσει χρόνιες αρνητικές επιδράσεις στο υδάτινο περιβάλλον). |  |
| <b>ΤΜΗΜΑ 8. ΟΡΙΣΜΕΝΗ ΕΘΝΙΚΗ ΑΡΧΗ</b>   |  |
| Όργανισμός   | Ευρωπαϊκή Επιτροπή, ΓΔ Περιβάλλον  |
| Διεύθυνση  | Rue de la Loi 200, B-1049 Βρυξέλλες  |

▼ **M1**

Προσωρινή γραμματεία της σύμβασης του Ρότερνταμ για τη συγκατάθεση μετά από ενημέρωση που εφαρμόζεται για ορισμένα επικίνδυνα χημικά προϊόντα και φυτοφάρμακα στις διεθνείς εμπορικές συναλλαγές



**ΕΝΤΥΠΟ  
ΑΠΑΝΤΗΣΗΣ ΤΗΣ ΧΩΡΑΣ ΕΙΣΑΓΩΓΗΣ**

ΠΡΟΣΟΧΗ: Βλέπε οδηγίες πριν από τη συμπλήρωση του εντύπου

►<sup>(1)</sup> ΧΩΡΑ: Ευρωπαϊκή Κοινότητα  
(Κράτη μέλη: Αυστρία, Βέλγιο, Γαλλία, Γερμανία, Δανία, Ελλάδα, Εσθονία, Ηνωμένο Βασίλειο, Ιταλία, Ιρλανδία, Ισπανία, Κάτω Χώρες, Κύπρος, Λετονία, Λιθουανία, Λουξεμβούργο, Μάλτα, Ουγγαρία, Πολωνία, Πορτογαλία, Σλοβακία, Σλοβενία, Σουηδία, Τσεχική Δημοκρατία, Φινλανδία) ◀

| ΤΜΗΜΑ 1. ΤΑΥΤΟΤΗΤΑ ΤΟΥ ΧΗΜΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ |   |                    |
|--|---|--------------------|
| 1.1.                                     | Κοινή ονομασία  | Λινδάνιο (Lindane) |
| 1.2.                                     | Αριθμός CAS   | 58-89-9            |
| 1.3.                                     | Τύπος σκευάσματος και περιεκτικότητα δραστικού συστατικού |                    |

**ΤΜΗΜΑ 2. Η ΠΑΡΕΧΟΜΕΝΗ ΜΕ ΤΟ ΠΑΡΟΝ ΕΝΤΥΠΟ ΑΠΑΝΤΗΣΗ ΓΙΑ ΤΗΝ ΕΙΣΑΓΩΓΗ ΙΣΧΥΕΙ ΓΙΑ ΤΗΝ/ΤΙΣ ΑΚΟΛΟΥΘΗ/ΕΣ ΚΑΤΗΓΟΡΙΑ/ΕΣ**

- Φυτοφάρμακο  
 Βιομηχανικό χημικό προϊόν  
 Ιδιαίτερα επικίνδυνο σκεύασμα φυτοφαρμάκου

**ΤΜΗΜΑ 3. ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ ΠΡΟΗΓΟΥΜΕΝΗΣ ΑΠΑΝΤΗΣΗΣ, ΕΑΝ ΥΠΑΡΧΕΙ**

|      |  |  |  |
|------|--|--|--|
| 3.1. | <input type="checkbox"/> Απάντηση για την εισαγωγή του συγκεκριμένου χημικού προϊόντος στη χώρα για πρώτη φορά.  |  |  |
| 3.2. | <input checked="" type="checkbox"/> Τροποποίηση προηγούμενης απάντησης.<br>Η προηγούμενη απάντηση ήταν τελική απόφαση. <span style="float: right;"><input type="checkbox"/> Ναι <input checked="" type="checkbox"/> Όχι</span><br>Η προηγούμενη απάντηση ήταν προσωρινή απάντηση. <span style="float: right;"><input checked="" type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι</span><br>Ημερομηνία έκδοσης της προηγούμενης απάντησης: 27.10.2000 _____ |  |  |

**ΤΜΗΜΑ ΤΜΗΜΑ 4. ΑΠΑΝΤΗΣΗ ΣΧΕΤΙΚΑ ΜΕ ΤΗ ΜΕΛΛΟΝΤΙΚΗ ΕΙΣΑΓΩΓΗ**

- Τελική απόφαση (Συμπληρώστε το τμήμα 5, σελίδα 2) 'Η  Προσωρινή απάντηση (Συμπληρώστε το τμήμα 6, σελίδες 3-4)

**ΤΜΗΜΑ ΤΜΗΜΑ 5. ΤΕΛΙΚΗ ΑΠΟΦΑΣΗ, ΣΥΜΦΩΝΑ ΜΕ ΤΑ ΕΘΝΙΚΑ ΝΟΜΟΘΕΤΙΚΑ Η ΔΙΟΙΚΗΤΙΚΑ ΜΕΤΡΑ**

|      |  |  |  |
|------|--|--|--|
| 5.1. | <input type="checkbox"/> Δεν χορηγείται συγκατάθεση για εισαγωγή<br>Απαγορεύεται ταυτόχρονα η εισαγωγή του χημικού προϊόντος απ' όλες τις πηγές: <span style="float: right;"><input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι</span><br>Απαγορεύεται ταυτόχρονα η εγχώρια παραγωγή του χημικού προϊόντος για εγχώρια κατανάλωση: <span style="float: right;"><input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι</span> |  |  |
| 5.2. | <input type="checkbox"/> Συγκατάθεση για εισαγωγή  |  |  |

► <sup>(1)</sup> **M4**

## ▼ M1

|                    |   |   |   |
|--------------------|---|---|---|
| 5.3.               | <input type="checkbox"/> Συγκατάθεση για εισαγωγή υπό ειδικούς όρους  |   |   |
|                    | <b>Οι ειδικοί όροι είναι:</b>   |   |   |
|                    | Ισχύουν οι ίδιοι όροι εισαγωγής του χημικού προϊόντος για όλες τις πηγές εισαγωγής;   | <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι |   |
|                    | Ταυτίζονται οι όροι που διέπουν την εγχώρια παραγωγή του χημικού προϊόντος για εγχώρια κατανάλωση με τους όρους που διέπουν όλες τις εισαγωγές; | <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι |   |
| 5.4.               | <b>Εθνικό νομοθετικό ή διοικητικό μέτρο στο οποίο βασίζεται η τελική απόφαση</b>  |   |   |
|                    | Περιγραφή του εθνικού νομοθετικού ή διοικητικού μέτρου:   |   |   |
|                    | Πλήρης ονομασία και διεύθυνση του/της αρμόδιου/ας οργανισμού/αρχής για την έκδοση του συγκεκριμένου εθνικού νομοθετικού ή διοικητικού μέτρου:   |   |   |
| 5.5.               | <b>Παρατηρήσεις</b>   |   |   |
|                    | Έχει υποβληθεί στο παρελθόν αίτηση καταχώρισης του συγκεκριμένου χημικού προϊόντος στη χώρα;  | <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι |   |
|                    | Είναι καταχωρημένο το συγκεκριμένο χημικό προϊόν σήμερα στη χώρα;   | <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι |   |
|                    | Παρασκευάζεται το συγκεκριμένο χημικό προϊόν στη χώρα;  | <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι |   |
|                    | Μορφοποιείται το συγκεκριμένο χημικό προϊόν στη χώρα;   | <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι |   |
|                    | Εάν η απάντηση είναι καταφατική σε μία από τις δύο τελευταίες ερωτήσεις:  | Προορίζεται για εγχώρια κατανάλωση;                       | <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι |
|                    |   | Προορίζεται για εξαγωγή;                                  | <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι |
| Άλλες παρατηρήσεις |   |   |   |

| ΤΜΗΜΑ 6. ΠΡΟΣΩΡΙΝΗ ΑΠΑΝΤΗΣΗ   |   |   |
|---|---|---|
| 6.1.  | <input type="checkbox"/> Δεν χορηγείται συγκατάθεση για εισαγωγή  |   |
|   | Απαγορεύεται ταυτόχρονα η εισαγωγή του χημικού προϊόντος απ' όλες τις πηγές;  | <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι |
|   | Απαγορεύεται ταυτόχρονα η εγχώρια παραγωγή του χημικού προϊόντος για εγχώρια κατανάλωση;  | <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι |
| 6.2.  | <input type="checkbox"/> Συγκατάθεση για εισαγωγή   |   |
| 6.3.  | <input checked="" type="checkbox"/> Συγκατάθεση για εισαγωγή υπό ειδικούς όρους   |   |
|   | Οι ειδικοί όροι είναι:  |   |
|   | <i>Για φυτοπροστατευτικά προϊόντα</i>   |   |
|   | Απαγορεύεται η χρήση και η διάθεση στην αγορά όλων των φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν lindane. [Απόφαση 2000/801/ΕΚ της Επιτροπής της 20ής Δεκεμβρίου 2000 (ΕΕ L 324 της 21.12.2000, σ. 42) σχετικά με τη μη καταχώριση της lindane στο παράρτημα Ι της οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου και την απόσυρση των εγκρίσεων για τα φυτοπροστατευτικά προϊόντα που περιέχουν αυτή τη δραστική ουσία]. |   |
| <i>Για βιοκτόνα</i>   |   |   |
| Κράτη μέλη που παρέχουν συγκατάθεση για εισαγωγή (Για την εισαγωγή απαιτείται προηγούμενη γραπτή άδεια): Βέλγιο, Γερμανία, Ελλάδα, Ισπανία, Γαλλία, Λουξεμβούργο, Πορτογαλία, Ηνωμένο Βασίλειο και Αυστρία. |   |   |
| Κράτη μέλη που δεν παρέχουν συγκατάθεση για εισαγωγή: Δανία, Ιρλανδία, Ιταλία, Κάτω Χώρες, Φινλανδία, Σουηδία.  |   |   |
| Ισχύουν οι ίδιοι όροι εισαγωγής του χημικού προϊόντος για όλες τις πηγές εισαγωγής;   | <input checked="" type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι  |   |
| Ταυτίζονται οι όροι που διέπουν την εγχώρια παραγωγή του χημικού προϊόντος για εγχώρια κατανάλωση με τους όρους που διέπουν όλες τις εισαγωγές;   | <input checked="" type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι  |   |



## ▼ M1

|             |   |   |
|-------------|---|---|
| <b>6.4.</b> | <b>Ενδείξεις δραστηριοποίησης για τη λήψη τελικής απόφασης</b>  |   |
|             | <b>Εξετάζεται σοβαρά η λήψη τελικής απόφασης:</b>   | <input checked="" type="checkbox"/> <b>Ναι</b> <input type="checkbox"/> <b>Όχι</b>                          |
|             | <p>Κατά την περίοδο που εξετάζεται η λήψη τελικής απόφασης αναλαμβάνεται η ακόλουθη διοικητική δράση:</p> <p>Το lindane αφαιρέθηκε από το παράρτημα I της οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου και, ως εκ τούτου, ανακλήθηκαν οι εγκρίσεις για τα φυτοπροστατευτικά προϊόντα που περιέχουν αυτή τη δραστική ουσία. Απόφαση 2000/801/ΕΚ της Επιτροπής (ΕΕ L 324 της 21.12.2000, σ. 42).</p> <p>Ωστόσο, το Lindane περιλαμβάνεται στο κοινοτικό πρόγραμμα για την αξιολόγηση των δραστικών ουσιών βάσει της οδηγίας 98/8/ΕΚ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 16ης Φεβρουαρίου 1998 (ΕΕ L 123 της 24.4.1998, σ. 1) για τη διάθεση βιοκτόνων στην αγορά.</p> <p>Απαιτούμενος κατά προσέγγιση χρόνος πριν από τη λήψη τελικής απόφασης: μέχρι το 2008 (όταν θα έχει ολοκληρωθεί η αξιολόγηση για τη χρήση ως βιοκτόνου).</p> <p>Πλήρης ονομασία και διεύθυνση του/της αρμόδιου/ας οργανισμού/αρχής που δραστηριοποιείται για τη λήψη τελικής απόφασης: Ευρωπαϊκή Κοινότητα και κράτη μέλη (βλέπε διεύθυνση στο τμήμα 8)</p> |   |
| <b>6.5.</b> | <b>Αιτούμενες πληροφορίες ή συνδρομή για τη λήψη τελικής απόφασης</b>   |   |
|             | Από τη γραμματεία ζητούνται οι ακόλουθες συμπληρωματικές πληροφορίες:   |   |
|             | Από τη χώρα που κοινοποιεί την τελική κανονιστική δράση ζητούνται οι ακόλουθες συμπληρωματικές πληροφορίες:   |   |
|             | Από τη γραμματεία ζητείται η ακόλουθη συνδρομή για την αξιολόγηση του χημικού προϊόντος:  |   |
| <b>6.6.</b> | <b>Παρατηρήσεις</b>   |   |
|             | Έχει υποβληθεί στο παρελθόν αίτηση καταχώρησης του συγκεκριμένου χημικού προϊόντος στη χώρα:  | <input type="checkbox"/> <b>Ναι</b> <input type="checkbox"/> <b>Όχι</b>                                     |
|             | Είναι καταχωρημένο το συγκεκριμένο χημικό προϊόν σήμερα στη χώρα:   | <input type="checkbox"/> <b>Ναι</b> <input type="checkbox"/> <b>Όχι</b>                                     |
|             | Παρασκευάζεται το συγκεκριμένο χημικό προϊόν στη χώρα:  | <input type="checkbox"/> <b>Ναι</b> <input type="checkbox"/> <b>Όχι</b>                                     |
|             | Μορφοποιείται το συγκεκριμένο χημικό προϊόν στη χώρα:   | <input type="checkbox"/> <b>Ναι</b> <input type="checkbox"/> <b>Όχι</b>                                     |
|             | Εάν η απάντηση είναι καταφατική σε μία από τις δύο τελευταίες ερωτήσεις:  | Προορίζεται για εγχώρια κατανάλωση: <input type="checkbox"/> <b>Ναι</b> <input type="checkbox"/> <b>Όχι</b> |
|             |   | Προορίζεται για εξαγωγή: <input type="checkbox"/> <b>Ναι</b> <input type="checkbox"/> <b>Όχι</b>            |
|             | Άλλες παρατηρήσεις  |   |

**ΤΜΗΜΑ 7. ΣΥΜΠΛΗΡΩΜΑΤΙΚΕΣ ΣΥΝΑΦΕΙΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ**

Το lindane ταξινομείται βάσει της οδηγίας 67/548/ΕΟΚ της 27ης Ιουνίου 1967 περί προσεγγίσεως των νομοθετικών, κανονιστικών και διοικητικών διατάξεων που αφορούν στην ταξινόμηση, συσκευασία και επισήμανση των επικίνδυνων ουσιών (ΕΕ L 96 της 16.8.1967, σ. 1), ως: T·R 23/24/25·R 36/38·N·R 50/53 (R 23/24/25) Τοξικό όταν εισπνέεται, σε επαφή με το δέρμα και σε περίπτωση καταπόσεως. R 36/38 ερεθίζει τα μάτια και το δέρμα. R 50/53 πολύ τοξικό για τους υδρόβιους οργανισμούς, μπορεί να προκαλέσει μακροχρόνιες δυσμενείς επιπτώσεις στο υδάτινο περιβάλλον).

**ΤΜΗΜΑ 8. ΟΡΙΣΜΕΝΗ ΕΘΝΙΚΗ ΑΡΧΗ**

|                   |  |
|-------------------|--|
| <b>Οργανισμός</b> | Ευρωπαϊκή Επιτροπή, Γενική Διεύθυνση Περιβάλλοντος |
| <b>Διεύθυνση</b>  | Rue de la Loi 200<br>B-1049 Βρυξέλλες              |



| ΤΜΗΜΑ 1. ΤΑΥΤΟΤΗΤΑ ΤΟΥ ΧΗΜΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ   |  |               |
|--|--|---------------|
| 1.1.   | Κοινή ονομασία   | Methamidophos |
| 1.2.   | Αριθμός CAS  | 10265-92-6    |
| 1.3.   | Τύπος σκευάσματος και περιεκτικότητα δραστικού συστατικού  |               |
| ΤΜΗΜΑ 2. Η ΠΑΡΕΧΟΜΕΝΗ ΜΕ ΤΟ ΠΑΡΟΝ ΕΝΤΥΠΟ ΑΠΑΝΤΗΣΗ ΓΙΑ ΤΗΝ ΕΙΣΑΓΩΓΗ ΙΣΧΥΕΙ ΓΙΑ ΤΗΝ/ΤΙΣ ΑΚΟΛΟΥΘΗ/ΕΣ ΚΑΤΗΓΟΡΙΑ/ΕΣ   |  |               |
| <input type="checkbox"/> Γεωργικό φάρμακο<br><input type="checkbox"/> Βιομηχανικό χημικό προϊόν<br><input checked="" type="checkbox"/> Πολύ επικίνδυνο σκεύασμα γεωργικού φαρμάκου |  |               |
| ΤΜΗΜΑ 3. ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ ΠΡΟΗΓΟΥΜΕΝΗΣ ΑΠΑΝΤΗΣΗΣ, ΕΑΝ ΥΠΑΡΧΕΙ   |  |               |
| 3.1.   | <input checked="" type="checkbox"/> Απάντηση για την εισαγωγή του συγκεκριμένου χημικού προϊόντος στη χώρα για πρώτη φορά.   |               |
| 3.2.   | <input type="checkbox"/> Τροποποίηση προηγούμενης απάντησης.<br>Η προηγούμενη απάντηση ήταν τελική απόφαση. <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι<br>Η προηγούμενη απάντηση ήταν προσωρινή απάντηση. <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι<br>Ημερομηνία έκδοσης της προηγούμενης απάντησης: _____   |               |
| ΤΜΗΜΑ 4. ΑΠΑΝΤΗΣΗ ΣΧΕΤΙΚΑ ΜΕ ΜΕΛΛΟΝΤΙΚΗ ΕΙΣΑΓΩΓΗ   |  |               |
| <input type="checkbox"/> Τελική απόφαση (συμπληρώστε το τμήμα 5) 'Η <input checked="" type="checkbox"/> Προσωρινή απάντηση (συμπληρώστε το τμήμα 6)                                |  |               |
| ΤΜΗΜΑ 5. ΤΕΛΙΚΗ ΑΠΟΦΑΣΗ, ΣΥΜΦΩΝΑ ΜΕ ΤΑ ΕΘΝΙΚΑ ΝΟΜΟΘΕΤΙΚΑ Ή ΔΙΟΙΚΗΤΙΚΑ ΜΕΤΡΑ  |  |               |
| 5.1.   | <input type="checkbox"/> Δεν χορηγείται συγκατάθεση για εισαγωγή.<br>Απαγορεύεται ταυτόχρονα η εισαγωγή του χημικού προϊόντος απ' όλες τις πηγές: <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι<br>Απαγορεύεται ταυτόχρονα η εγχώρια παραγωγή του χημικού προϊόντος για οικιακή χρήση: <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι                                 |               |
| 5.2.   | <input type="checkbox"/> Συγκατάθεση για εισαγωγή.   |               |
| 5.3.   | <input type="checkbox"/> Συγκατάθεση για εισαγωγή υπό ειδικούς όρους.<br>Ισχύουν οι ίδιοι όροι εισαγωγής του χημικού προϊόντος για όλες τις πηγές εισαγωγής: <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι<br>Ισχύουν οι ίδιοι όροι εγχώριας παραγωγής του χημικού προϊόντος για οικιακή χρήση για όλες τις εισαγωγές: <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι |               |
| 5.4.   | <b>Εθνικό νομοθετικό ή διοικητικό μέτρο στο οποίο βασίζεται η τελική απόφαση</b><br>Περιγραφή του εθνικού νομοθετικού ή διοικητικού μέτρου:<br>Πλήρης ονομασία και διεύθυνση του/της αρμόδιου/ας οργανισμού/αρχής για την έκδοση του συγκεκριμένου εθνικού νομοθετικού ή διοικητικού μέτρου:   |               |



|  |   |
|--|---|
| <b>5.5. Παρατηρήσεις</b> βλέπε σημεία 5.3 και 5.4  |   |
| Έχει υποβληθεί στο παρελθόν αίτηση καταχώρησης του συγκεκριμένου χημικού προϊόντος στη χώρα; | <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι   |
| Είναι καταχωρημένο το συγκεκριμένο χημικό προϊόν σήμερα στη χώρα;                            | <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι   |
| Παρασκευάζεται το συγκεκριμένο χημικό προϊόν στη χώρα;                                       | <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι   |
| Μορφοποιείται το συγκεκριμένο χημικό προϊόν στη χώρα;  | <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι   |
| Εάν η απάντηση είναι καταφατική σε μία από τις δύο τελευταίες ερωτήσεις:                     | Προορίζεται για οικιακή χρήση;  |
|  | Προορίζεται για εξαγωγή;  |
| Άλλες παρατηρήσεις   |   |
| <b>ΤΜΗΜΑ 6. ΠΡΟΣΩΡΙΝΗ ΑΠΑΝΤΗΣΗ</b>   |   |
| <b>6.1.</b>  | <input type="checkbox"/> Δεν χορηγείται συγκατάθεση για εισαγωγή.   |
|  | Απαγορεύεται ταυτόχρονα η εισαγωγή του χημικού προϊόντος απ' όλες τις πηγές;  |
|  | Απαγορεύεται ταυτόχρονα η εγχώρια παραγωγή του χημικού προϊόντος για οικιακή χρήση;   |
| <b>6.2.</b>  | <input type="checkbox"/> Συγκατάθεση για εισαγωγή.  |
| <b>6.3.</b>  | <input checked="" type="checkbox"/> Συγκατάθεση για εισαγωγή υπό ειδικούς όρους.  |
|  | Οι ειδικοί όροι είναι:  |
|  | Κράτη μέλη που δεν παρέχουν συγκατάθεση για εισαγωγή: Δανία, Ιρλανδία, Σουηδία και τα μέλη της συμφωνίας EOX: Ισλανδία, Λιχτενστάιν και Νορβηγία  |
|  | Κράτη μέλη που παρέχουν συγκατάθεση για εισαγωγή (για την εισαγωγή απαιτείται προηγούμενη γραπτή άδεια): Αυστρία, Βέλγιο, Φινλανδία, Γαλλία, Γερμανία, Ελλάδα, Ιταλία, Λουξεμβούργο, Κάτω Χώρες, Ισπανία, Πορτογαλία και Ηνωμένο Βασίλειο.                                |
|  | Ισχύουν οι ίδιοι όροι εισαγωγής του χημικού προϊόντος για όλες τις πηγές εισαγωγής;   |
|  | Ισχύουν οι ίδιοι όροι εγχώριας παραγωγής του χημικού προϊόντος για οικιακή χρήση για όλες τις εισαγωγές;  |
| <b>6.4.</b>  | <b>Ενδείξεις δραστηριοποίησης για τη λήψη τελικής απόφασης</b>  |
|  | Εξετάζεται σοβαρά η λήψη τελικής απόφασης;  |
|  | Κατά την περίοδο που εξετάζεται η λήψη τελικής απόφασης αναλαμβάνεται η ακόλουθη διοικητική δράση:  |
|  | — το Methamidophos περιλαμβάνεται στο κοινοτικό πρόγραμμα για την αξιολόγηση των δραστικών ουσιών βάσει της οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου, της 15ης Ιουλίου 1991, σχετικά με τη διάθεση στην αγορά φυτοπροστατευτικών προϊόντων (PPP) (ΕΕ L 230 της 19.8.1991, σ. 1), |
|  | — το χημικό προϊόν είναι ήδη απαγορευμένο στα ακόλουθα κράτη μέλη: Δανία, Ιρλανδία, Σουηδία και τα μέλη της συμφωνίας EOX: Ισλανδία, Λιχτενστάιν και Νορβηγία, βάσει της εθνικής νομοθεσίας τους.   |
|  | Απαιτούμενος κατά προσέγγιση χρόνος πριν από τη λήψη τελικής απόφασης: 2003   |
|  | Πλήρης ονομασία και διεύθυνση του/της αρμόδιου/ας οργανισμού/αρχής που δραστηριοποιείται για τη λήψη τελικής απόφασης: Ευρωπαϊκή Κοινότητα και κράτη μέλη (βλέπε διεύθυνση στο τμήμα 8)   |





|  |  |
|--|--|
| <b>6.5. Απαιτούμενες πληροφορίες ή συνδρομή για τη λήψη τελικής απόφασης</b>   |  |
| Από τη Γραμματεία ζητούνται οι ακόλουθες συμπληρωματικές πληροφορίες:<br>Από τη χώρα που κοινοποιεί την τελική κανονιστική δράση ζητούνται οι ακόλουθες συμπληρωματικές πληροφορίες:<br>Από τη Γραμματεία ζητείται η ακόλουθη συνδρομή για την αξιολόγηση του χημικού προϊόντος:   |  |
| <b>6.6. Παρατηρήσεις</b>   |  |
| Έχει υποβληθεί στο παρελθόν αίτηση καταχώρησης του συγκεκριμένου χημικού προϊόντος στη χώρα;   | <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι                                |
| Είναι καταχωρημένο το συγκεκριμένο χημικό προϊόν σήμερα στη χώρα;  | <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι                                |
| Παρασκευάζεται το συγκεκριμένο χημικό προϊόν στη χώρα;   | <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι                                |
| Μορφοποιείται το συγκεκριμένο χημικό προϊόν στη χώρα;  | <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι                                |
| Εάν η απάντηση είναι καταφατική σε μία από τις δύο τελευταίες ερωτήσεις:   | Προορίζεται για οικιακή χρήση; <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι |
|  | Προορίζεται για εξαγωγή; <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι       |
| Άλλες παρατηρήσεις   |  |
| <b>ΤΜΗΜΑ 7. ΣΥΜΠΛΗΡΩΜΑΤΙΚΕΣ ΣΥΝΑΦΕΙΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ</b>   |  |
| Το Methamidophos ταξινομείται βάσει της οδηγίας 67/548/ΕΟΚ του Συμβουλίου (ΕΕ 196 της 16.8.1967, σ. 1) ως: T+ R28 (οξεία τοξικότητα: οξεία τοξικότητα από στόματος) — T- R24 (τοξικό: τοξικότητα από δέρματος) — Xi: R36/38 (ερεθιστικό: ερεθιστικότητα οφθαλμών) — N- R50 (επικίνδυνο για το περιβάλλον: τοξικό για υδρόβιους οργανισμούς). |  |
| <b>ΤΜΗΜΑ 8. ΟΡΙΣΜΕΝΗ ΕΘΝΙΚΗ ΔΡΑΣΗ</b>  |  |
| <b>Όργανισμός</b>  | Ευρωπαϊκή Επιτροπή, ΓΔ Περιβάλλον  |
| <b>Διεύθυνση</b>   | Rue de la Loi 200, B-1049 Βρυξέλλες  |



| ΤΜΗΜΑ 1. ΤΑΥΤΟΤΗΤΑ ΤΟΥ ΧΗΜΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ   |  |
|--|--|
| 1.1.   | Κοινή ονομασία<br>Μεθυλοπαραθείο   |
| 1.2.   | Αριθμός CAS<br>298-00-0  |
| 1.3.   | Τύπος σκευάσματος και περιεκτικότητα δραστικού συστατικού<br>Όλοι οι τύποι σκευάσματος   |
| ΤΜΗΜΑ 2. Η ΠΑΡΕΧΟΜΕΝΗ ΜΕ ΤΟ ΠΑΡΟΝ ΕΝΤΥΠΟ ΑΠΑΝΤΗΣΗ ΓΙΑ ΤΗΝ ΕΙΣΑΓΩΓΗ ΙΣΧΥΕΙ ΓΙΑ ΤΗΝ/ΤΙΣ ΑΚΟΛΟΥΘΗ/ΕΣ ΚΑΤΗΓΟΡΙΑ/ΕΣ   |  |
| <input type="checkbox"/> Φυτοφάρμακο<br><input type="checkbox"/> Βιομηχανικό χημικό προϊόν<br><input checked="" type="checkbox"/> Ιδιαίτερα επικίνδυνο σκεύασμα φυτοφαρμάκου |  |
| ΤΜΗΜΑ 3. ΣΤΟΙΧΕΙΑ ΣΧΕΤΙΚΑ ΜΕ ΠΡΟΗΓΟΥΜΕΝΗ ΑΠΑΝΤΗΣΗ, ΕΑΝ ΥΠΑΡΧΕΙ   |  |
| 3.1.   | <input type="checkbox"/> Για πρώτη φορά απάντηση σχετικά με την εισαγωγή του συγκεκριμένου χημικού προϊόντος στη χώρα.   |
| 3.2.   | <input checked="" type="checkbox"/> Τροποποίηση προηγούμενης απάντησης.<br>Η προηγούμενη απάντηση ήταν τελική απόφαση. <input type="checkbox"/> Ναι <input checked="" type="checkbox"/> Όχι<br>Η προηγούμενη απάντηση ήταν προσωρινή απάντηση. <input checked="" type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι<br>Ημερομηνία έκδοσης της προηγούμενης απάντησης:<br>27/10/2000 _____  |
| ΤΜΗΜΑ 4. ΑΠΑΝΤΗΣΗ ΣΧΕΤΙΚΑ ΜΕ ΜΕΛΛΟΝΤΙΚΗ ΕΙΣΑΓΩΓΗ   |  |
| <input checked="" type="checkbox"/> Τελική απόφαση (Συμπληρώστε το τμήμα 5) <input type="checkbox"/> Προσωρινή απάντηση (Συμπληρώστε το τμήμα 6)                             |  |
| ΤΜΗΜΑ 5. ΤΕΛΙΚΗ ΑΠΟΦΑΣΗ, ΣΥΜΦΩΝΑ ΜΕ ΤΑ ΕΘΝΙΚΑ ΝΟΜΟΘΕΤΙΚΑ Ή ΔΙΟΙΚΗΤΙΚΑ ΜΕΤΡΑ  |  |
| 5.1.   | <input checked="" type="checkbox"/> Δεν χορηγείται συναίνεση για εισαγωγή<br>Απαγορεύεται ταυτόχρονα η εισαγωγή του χημικού προϊόντος απ' όλες τις πηγές; <input checked="" type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι<br>Απαγορεύεται ταυτόχρονα η εγχώρια παραγωγή του χημικού προϊόντος για εγχώρια κατανάλωση; <input checked="" type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι  |
| 5.2.   | <input type="checkbox"/> Συναίνεση για εισαγωγή  |
| 5.3.   | <input type="checkbox"/> Συναίνεση για εισαγωγή υπό ειδικούς όρους<br>Ισχύουν οι ίδιοι όροι εισαγωγής του χημικού προϊόντος για όλες τις πηγές εισαγωγής; <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι<br>Οι όροι που διέπουν την εγχώρια παραγωγή του χημικού προϊόντος για εγχώρια κατανάλωση είναι οι ίδιοι με τους όρους που διέπουν όλες τις εισαγωγές; <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι  |
| 5.4.   | <b>ΕΘΝΙΚΑ ΝΟΜΟΘΕΤΙΚΑ Ή ΔΙΟΙΚΗΤΙΚΑ ΜΕΤΡΑ ΣΤΑ ΟΠΟΙΑ ΒΑΣΙΖΕΤΑΙ Η ΤΕΛΙΚΗ ΑΠΟΦΑΣΗ</b><br>Περιγραφή του εθνικού νομοθετικού ή διοικητικού μέτρου:<br>Απαγορεύεται η χρήση ή η διάθεση στην αγορά όλων των φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν μεθυλοπαραθείο. Το μεθυλοπαραθείο εξαιρέθηκε από το παράρτημα 1 της οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου και, ως εκ τούτου, οι εγκρίσεις για τα φυτοπροστατευτικά προϊόντα που περιέχουν αυτή τη δραστική ουσία πρέπει να ανακληθούν μέχρι τις 9 Σεπτεμβρίου 2003 (Απόφαση 2003/166/ΕΚ της Επιτροπής, της 10ης Μαρτίου 2003, ΕΕ L 67 της 12.2.2003, σ. 18).<br>Πλήρης ονομασία και διεύθυνση του/της αρμόδιου/ας οργανισμού/αρχής για την έκδοση του συγκεκριμένου εθνικού νομοθετικού ή διοικητικού μέτρου:<br>Ευρωπαϊκή Κοινότητα και τα κράτη μέλη της (βλέπε διεύθυνση στο τμήμα 8). |

▼ **M3**

|  |  |                              |                              |
|--|--|------------------------------|------------------------------|
| <b>5.5. Παρατηρήσεις</b> Βλέπε σημεία 5.3 και 5.4  |  |                              |                              |
| Έχει υποβληθεί στο παρελθόν αίτηση καταχώρησης του συγκεκριμένου χημικού προϊόντος στη χώρα;   |  | <input type="checkbox"/> Ναι | <input type="checkbox"/> Όχι |
| Είναι καταχωρημένο το συγκεκριμένο χημικό προϊόν σήμερα στη χώρα;  |  | <input type="checkbox"/> Ναι | <input type="checkbox"/> Όχι |
| Παρασκευάζεται το συγκεκριμένο χημικό προϊόν στη χώρα;   |  | <input type="checkbox"/> Ναι | <input type="checkbox"/> Όχι |
| Συντίθεται το συγκεκριμένο χημικό προϊόν στη χώρα;   |  | <input type="checkbox"/> Ναι | <input type="checkbox"/> Όχι |
| Εάν η απάντηση είναι καταφατική σε μία από τις δύο τελευταίες ερωτήσεις:   | Προορίζεται για εγχώρια κατανάλωση;  | <input type="checkbox"/> Ναι | <input type="checkbox"/> Όχι |
|  | Προορίζεται για εξαγωγή;   | <input type="checkbox"/> Ναι | <input type="checkbox"/> Όχι |
| Άλλες παρατηρήσεις   |  |                              |                              |
| <b>ΤΜΗΜΑ 6. ΠΡΟΣΩΡΙΝΗ ΑΠΑΝΤΗΣΗ</b>   |  |                              |                              |
| <b>6.1.</b>  | <input type="checkbox"/> Δεν χορηγείται συναίνεση για εισαγωγή             |                              |                              |
| Απαγορεύεται ταυτόχρονα η εισαγωγή του χημικού προϊόντος απ' όλες τις πηγές;   |  | <input type="checkbox"/> Ναι | <input type="checkbox"/> Όχι |
| Απαγορεύεται ταυτόχρονα η εγχώρια παραγωγή του χημικού προϊόντος για εγχώρια κατανάλωση;   |  | <input type="checkbox"/> Ναι | <input type="checkbox"/> Όχι |
| <b>6.2.</b>  | <input type="checkbox"/> Συναίνεση για εισαγωγή                            |                              |                              |
| <b>6.3.</b>  | <input type="checkbox"/> Συναίνεση για εισαγωγή υπό ειδικούς όρους         |                              |                              |
| Οι ειδικοί όροι είναι:   |  |                              |                              |
| Ισχύουν οι ίδιοι όροι εισαγωγής του χημικού προϊόντος για όλες τις πηγές εισαγωγής;  |  | <input type="checkbox"/> Ναι | <input type="checkbox"/> Όχι |
| Οι όροι που διέπουν την εγχώρια παραγωγή του χημικού προϊόντος για εγχώρια κατανάλωση είναι οι ίδιοι με τους όρους που διέπουν όλες τις εισαγωγές; |  | <input type="checkbox"/> Ναι | <input type="checkbox"/> Όχι |
| <b>6.4.</b>  | <b>ΣΤΟΙΧΕΙΑ ΣΧΕΤΙΚΑ ΜΕ ΤΗ ΔΡΑΣΤΗΡΙΟΠΟΙΗΣΗ ΓΙΑ ΤΗ ΛΗΨΗ ΤΕΛΙΚΗΣ ΑΠΟΦΑΣΗΣ</b> |                              |                              |
| <b>1.3.</b>  | <b>Υπάρχει δραστηριοποίηση για τη λήψη τελικής απόφασης;</b>               | <input type="checkbox"/> Ναι | <input type="checkbox"/> Όχι |
| Απαιτούμενος κατά προσέγγιση χρόνος πριν από τη λήψη τελικής απόφασης: _____   |  |                              |                              |
| Πλήρης ονομασία και διεύθυνση του/της αρμόδιου/ας οργανισμού/αρχής που δραστηριοποιείται για τη λήψη τελικής απόφασης:                             |  |                              |                              |

## ▼ M3

|  |   |
|--|---|
| <b>6.5. ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ Ή ΣΥΝΔΡΟΜΗ ΠΟΥ ΖΗΤΟΥΝΤΑΙ ΓΙΑ ΤΗ ΛΗΨΗ ΤΕΛΙΚΗΣ ΑΠΟΦΑΣΗΣ</b>  |   |
| Από τη Γραμματεία ζητούνται οι ακόλουθες συμπληρωματικές πληροφορίες:<br>Από τη χώρα που κοινοποιεί την τελική κανονιστική δράση ζητούνται οι ακόλουθες συμπληρωματικές πληροφορίες:<br>Από τη Γραμματεία ζητείται η ακόλουθη συνδρομή για την αξιολόγηση του χημικού προϊόντος:   |   |
| <b>6.6. Παρατηρήσεις</b>   |   |
| Έχει υποβληθεί στο παρελθόν αίτηση καταχώρησης του συγκεκριμένου χημικού προϊόντος στη χώρα; <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι   |   |
| Είναι καταχωρημένο το συγκεκριμένο χημικό προϊόν σήμερα στη χώρα; <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι  |   |
| Παρασκευάζεται το συγκεκριμένο χημικό προϊόν στη χώρα; <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι   |   |
| Συντίθεται το συγκεκριμένο χημικό προϊόν στη χώρα; <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι   |   |
| Εάν η απάντηση είναι καταφατική σε μία από τις δύο τελευταίες ερωτήσεις:   | Προορίζεται για εγχώρια κατανάλωση; <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι |
|  | Προορίζεται για εξαγωγή; <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι            |
| Άλλες παρατηρήσεις   |   |
| <b>ΤΜΗΜΑ 7. ΣΥΜΠΛΗΡΩΜΑΤΙΚΕΣ ΣΥΝΑΦΕΙΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ</b>   |   |
| Το μεθυλοπαραδεϊό ταξινομείται βάσει της οδηγίας 67/548/ΕΟΚ του Συμβουλίου, της 27ης Ιουνίου 1967, περί προσεγγίσεως των νομοθετικών, κανονιστικών και διοικητικών διατάξεων που αφορούν στην ταξινόμηση, συσκευασία και επισήμανση των επικινδύνων ουσιών (ΕΕ L 196 της 16.8.1967, σ. 1) ως: T+ R28 (Πολύ τοξικό· πολύ τοξικό σε περίπτωση καταπόσεως.) — T· R24 (τοξικό· τοξικό σε επαφή με το δέρμα). |   |
| <b>ΤΜΗΜΑ 8. ΟΡΙΣΜΕΝΗ ΕΘΝΙΚΗ ΑΡΧΗ</b>   |   |
| Οργανισμός   | Ευρωπαϊκή Επιτροπή<br>ΓΔ Περιβάλλον   |
| Διεύθυνση  | Rue de la Loi 200<br>B-1049 Bruxelles<br>Belgique   |



| ΤΜΗΜΑ 1. ΤΑΥΤΟΤΗΤΑ ΤΟΥ ΧΗΜΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ  |  |
|---|--|
| 1.1.  | Κοινή ονομασία<br>Monocrotophos  |
| 1.2.  | Αριθμός CAS<br>6923-22-4   |
| 1.3.  | Τύπος σκευάσματος και περιεκτικότητα δραστικού συστατικού<br>Όλοι οι τύποι σκευάσματος   |
| ΤΜΗΜΑ 2. Η ΠΑΡΕΧΟΜΕΝΗ ΜΕ ΤΟ ΠΑΡΟΝ ΕΝΤΥΠΟ ΑΠΑΝΤΗΣΗ ΓΙΑ ΤΗΝ ΕΙΣΑΓΩΓΗ ΙΣΧΥΕΙ ΓΙΑ ΤΗΝ/ΤΙΣ ΑΚΟΛΟΥΘΗ/ΕΣ ΚΑΤΗΓΟΡΙΑ/ΕΣ  |  |
| <input checked="" type="checkbox"/> Φυτοφάρμακο<br><input type="checkbox"/> Βιομηχανικό χημικό προϊόν<br><input checked="" type="checkbox"/> Ιδιαίτερα επικίνδυνο σκεύασμα φυτοφαρμάκου |  |
| ΤΜΗΜΑ 3. ΣΤΟΙΧΕΙΑ ΣΧΕΤΙΚΑ ΜΕ ΠΡΟΗΓΟΥΜΕΝΗ ΑΠΑΝΤΗΣΗ, ΕΑΝ ΥΠΑΡΧΕΙ  |  |
| 3.1.  | <input type="checkbox"/> Για πρώτη φορά απάντηση σχετικά με την εισαγωγή του συγκεκριμένου χημικού προϊόντος στη χώρα.   |
| 3.2.  | <input checked="" type="checkbox"/> Τροποποίηση προηγούμενης απάντησης.<br>Η προηγούμενη απάντηση ήταν τελική απόφαση. <input type="checkbox"/> Ναι <input checked="" type="checkbox"/> Όχι<br>Η προηγούμενη απάντηση ήταν προσωρινή απάντηση. <input checked="" type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι<br>Ημερομηνία έκδοσης της προηγούμενης απάντησης:<br>27/10/2000  |
| ΤΜΗΜΑ 4. ΑΠΑΝΤΗΣΗ ΣΧΕΤΙΚΑ ΜΕ ΜΕΛΛΟΝΤΙΚΗ ΕΙΣΑΓΩΓΗ  |  |
| <input checked="" type="checkbox"/> Τελική απόφαση (Συμπληρώστε το τμήμα 5) <input type="checkbox"/> Προσωρινή απάντηση (Συμπληρώστε το τμήμα 6)  |  |
| ΤΜΗΜΑ 5. ΤΕΛΙΚΗ ΑΠΟΦΑΣΗ, ΣΥΜΦΩΝΑ ΜΕ ΤΑ ΕΘΝΙΚΑ ΝΟΜΟΘΕΤΙΚΑ Ή ΔΙΟΙΚΗΤΙΚΑ ΜΕΤΡΑ   |  |
| 5.1.  | <input checked="" type="checkbox"/> Δεν χορηγείται συναίνεση για εισαγωγή<br>Απαγορεύεται ταυτόχρονα η εισαγωγή του χημικού προϊόντος απ' όλες τις πηγές; <input checked="" type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι<br>Απαγορεύεται ταυτόχρονα η εγχώρια παραγωγή του χημικού προϊόντος για εγχώρια κατανάλωση; <input checked="" type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι  |
| 5.2.  | <input type="checkbox"/> Συναίνεση για εισαγωγή  |
| 5.3.  | <input type="checkbox"/> Συναίνεση για εισαγωγή υπό ειδικούς όρους<br>Ισχύουν οι ίδιοι όροι εισαγωγής του χημικού προϊόντος για όλες τις πηγές εισαγωγής; <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι<br>Οι όροι που διέπουν την εγχώρια παραγωγή του χημικού προϊόντος για εγχώρια κατανάλωση είναι οι ίδιοι με τους όρους που διέπουν όλες τις εισαγωγές; <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι  |
| 5.4.  | <b>ΕΘΝΙΚΑ ΝΟΜΟΘΕΤΙΚΑ Ή ΔΙΟΙΚΗΤΙΚΑ ΜΕΤΡΑ ΣΤΑ ΟΠΟΙΑ ΒΑΣΙΖΕΤΑΙ Η ΤΕΛΙΚΗ ΑΠΟΦΑΣΗ</b><br>Περιγραφή του εθνικού νομοθετικού ή διοικητικού μέτρου:<br>Απαγορεύεται η χρήση ή η διάθεση στην αγορά όλων των φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν μονοκροτοφός. Το χημικό προϊόν εξαιρέθηκε από το παράρτημα Ι της οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου σχετικά με τη διάθεση στην αγορά φυτοπροστατευτικών προϊόντων και, ως εκ τούτου, οι εγκρίσεις για τα φυτοπροστατευτικά προϊόντα πρέπει να ανακληθούν μέχρι την 25η Ιουλίου 2003 [κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 2076/2002 της Επιτροπής, της 20ής Νοεμβρίου 2002 (ΕΕ L 319 της 23.11.2002, σ. 3), σχετικά με την παράταση της περιόδου που αναφέρεται στο άρθρο 8 παράγραφος 2 της οδηγίας 91/414/ΕΟΚ, τη μη καταχώριση ορισμένων δραστικών ουσιών στο παράρτημα Ι της εν λόγω οδηγίας και την ανάκληση των εγκρίσεων για τα φυτοπροστατευτικά προϊόντα που περιέχουν τις ουσίες αυτές].<br>Πλήρης ονομασία και διεύθυνση του/της αρμόδιου/ας οργανισμού/αρχής για την έκδοση του συγκεκριμένου εθνικού νομοθετικού ή διοικητικού μέτρου:<br>Ευρωπαϊκή Κοινότητα και τα κράτη μέλη της (βλέπε διεύθυνση στο τμήμα 8). |

## ▼ M3

|  |  |   |                              |
|--|--|---|------------------------------|
| <b>5.5. Παρατηρήσεις</b> Βλέπε σημεία 5.3 και 5.4  |  |   |                              |
| Έχει υποβληθεί στο παρελθόν αίτηση καταχώρησης του συγκεκριμένου χημικού προϊόντος στη χώρα;   |  | <input type="checkbox"/> Ναι            | <input type="checkbox"/> Όχι |
| Είναι καταχωρημένο το συγκεκριμένο χημικό προϊόν σήμερα στη χώρα;  |  | <input type="checkbox"/> Ναι            | <input type="checkbox"/> Όχι |
| Παρασκευάζεται το συγκεκριμένο χημικό προϊόν στη χώρα;   |  | <input type="checkbox"/> Ναι            | <input type="checkbox"/> Όχι |
| Συντίθεται το συγκεκριμένο χημικό προϊόν στη χώρα;   |  | <input type="checkbox"/> Ναι            | <input type="checkbox"/> Όχι |
| Εάν η απάντηση είναι καταφατική σε μία από τις δύο τελευταίες ερωτήσεις:   | Προορίζεται για εγχώρια κατανάλωση;  | <input type="checkbox"/> Ναι            | <input type="checkbox"/> Όχι |
|  | Προορίζεται για εξαγωγή;   | <input type="checkbox"/> Ναι            | <input type="checkbox"/> Όχι |
| Άλλες παρατηρήσεις   |  |   |                              |
| <b>ΤΜΗΜΑ 6. ΠΡΟΣΩΡΙΝΗ ΑΠΑΝΤΗΣΗ</b>   |  |   |                              |
| <b>6.1.</b>  | <input type="checkbox"/> Δεν χορηγείται συναίνεση για εισαγωγή             |   |                              |
| Απαγορεύεται ταυτόχρονα η εισαγωγή του χημικού προϊόντος απ' όλες τις πηγές;   |  | <input type="checkbox"/> Ναι            | <input type="checkbox"/> Όχι |
| Απαγορεύεται ταυτόχρονα η εγχώρια παραγωγή του χημικού προϊόντος για εγχώρια κατανάλωση;   |  | <input type="checkbox"/> Ναι            | <input type="checkbox"/> Όχι |
| <b>6.2.</b>  | <input type="checkbox"/> Συναίνεση για εισαγωγή                            |   |                              |
| <b>6.3.</b>  | <input type="checkbox"/> Συναίνεση για εισαγωγή υπό ειδικούς όρους         |   |                              |
| Οι ειδικοί όροι είναι:   |  |   |                              |
| Ισχύουν οι ίδιοι όροι εισαγωγής του χημικού προϊόντος για όλες τις πηγές εισαγωγής;  |  | <input checked="" type="checkbox"/> Ναι | <input type="checkbox"/> Όχι |
| Οι όροι που διέπουν την εγχώρια παραγωγή του χημικού προϊόντος για εγχώρια κατανάλωση είναι οι ίδιοι με τους όρους που διέπουν όλες τις εισαγωγές; |  | <input checked="" type="checkbox"/> Ναι | <input type="checkbox"/> Όχι |
| <b>6.4.</b>  | <b>ΣΤΟΙΧΕΙΑ ΣΧΕΤΙΚΑ ΜΕ ΤΗ ΔΡΑΣΤΗΡΙΟΠΟΙΗΣΗ ΓΙΑ ΤΗ ΛΗΨΗ ΤΕΛΙΚΗΣ ΑΠΟΦΑΣΗΣ</b> |   |                              |
|  | <b>1.4. Υπάρχει δραστηριοποίηση για τη λήψη τελικής απόφασης;</b>          | <input type="checkbox"/> Ναι            | <input type="checkbox"/> Όχι |
| Απαιτούμενος κατά προσέγγιση χρόνος πριν από τη λήψη τελικής απόφασης: _____   |  |   |                              |
| Πλήρης ονομασία και διεύθυνση του/της αρμόδιου/ας οργανισμού/αρχής που δραστηριοποιείται για τη λήψη τελικής απόφασης:                             |  |   |                              |

## ▼ M3

|  |   |
|--|---|
| <b>6.5. ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ Ή ΣΥΝΔΡΟΜΗ ΠΟΥ ΖΗΤΟΥΝΤΑΙ ΓΙΑ ΤΗ ΛΗΨΗ ΤΕΛΙΚΗΣ ΑΠΟΦΑΣΗΣ</b>  |   |
| Από τη Γραμματεία ζητούνται οι ακόλουθες συμπληρωματικές πληροφορίες:<br>Από τη χώρα που κοινοποιεί την τελική κανονιστική δράση ζητούνται οι ακόλουθες συμπληρωματικές πληροφορίες:<br>Από τη Γραμματεία ζητείται η ακόλουθη συνδρομή για την αξιολόγηση του χημικού προϊόντος:   |   |
| <b>6.6. Παρατηρήσεις</b>   |   |
| Έχει υποβληθεί στο παρελθόν αίτηση καταχώρησης του συγκεκριμένου χημικού προϊόντος στη χώρα; <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι   |   |
| Είναι καταχωρημένο το συγκεκριμένο χημικό προϊόν σήμερα στη χώρα; <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι  |   |
| Παρασκευάζεται το συγκεκριμένο χημικό προϊόν στη χώρα; <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι   |   |
| Συντίθεται το συγκεκριμένο χημικό προϊόν στη χώρα; <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι   |   |
| Εάν η απάντηση είναι καταφατική σε μία από τις δύο τελευταίες ερωτήσεις:   | Προορίζεται για εγχώρια κατανάλωση; <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι |
|  | Προορίζεται για εξαγωγή; <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι            |
| Άλλες παρατηρήσεις   |   |
| <b>ΤΜΗΜΑ 7. ΣΥΜΠΛΗΡΩΜΑΤΙΚΕΣ ΣΥΝΑΦΕΙΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ</b>   |   |
| Monocrotrofos ταξινομείται βάσει της οδηγίας 67/548/ΕΟΚ του Συμβουλίου, της 27ης Ιουνίου 1967, περί προσεγγίσεως των νομοθετικών, κανονιστικών και διοικητικών διατάξεων που αφορούν στην ταξινόμηση, συσκευασία και επισήμανση των επικινδύνων ουσιών (ΕΕ L 196 της 16.8.1967, σ. 1) ως: Muta. Cat.3· R68 (Μεταλλαξιγόνο κατηγορίας 3· πιθανοί κίνδυνοι μόνιμων επιδράσεων) — T+· R26/28 (Πολύ τοξικό· πολύ τοξικό όταν εισπνέεται και σε περίπτωση καταπόσεως) — T· R24 (Τοξικό· τοξικό σε επαφή με το δέρμα) — N· R50-53 (Επικίνδυνο για το περιβάλλον· πολύ τοξικό για τους υδρόβιους οργανισμούς, μπορεί να προκαλέσει μακροχρόνιες δυσμενείς επιπτώσεις στο υδάτινο περιβάλλον). |   |
| <b>ΤΜΗΜΑ 8. ΟΡΙΣΜΕΝΗ ΕΘΝΙΚΗ ΑΡΧΗ</b>   |   |
| <b>Οργανισμός</b>  | Ευρωπαϊκή Επιτροπή<br>ΓΔ Περιβάλλον   |
| <b>Διεύθυνση</b>   | Rue de la Loi 200<br>B-1049 Bruxelles<br>Belgique   |

▼ M1▼ M2

| ΤΜΗΜΑ 1. ΤΑΥΤΟΤΗΤΑ ΤΟΥ ΧΗΜΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ   |   |                           |
|--|---|---------------------------|
| 1.1.   | Κοινή ονομασία  | Παραδείο                  |
| 1.2.   | Αριθμός CAS   | 56-38-2                   |
| 1.3.   | Τύπος σκευάσματος και περιεκτικότητα δραστικού συστατικού   | Όλοι οι τύποι σκευάσματος |
| ΤΜΗΜΑ 2. Η ΠΑΡΕΧΟΜΕΝΗ ΜΕ ΤΟ ΠΑΡΟΝ ΕΝΤΥΠΟ ΑΠΑΝΤΗΣΗ ΓΙΑ ΤΗΝ ΕΙΣΑΓΩΓΗ ΙΣΧΥΕΙ ΓΙΑ ΤΗΝ/ΤΙΣ ΑΚΟΛΟΥΘΗ/ΕΣ ΚΑΤΗΓΟΡΙΑ/ΕΣ   |   |                           |
| <input type="checkbox"/> Φυτοφάρμακο<br><input type="checkbox"/> Βιομηχανικό χημικό προϊόν<br><input checked="" type="checkbox"/> Ιδιαίτερα επικίνδυνο σκεύασμα φυτοφαρμάκου |   |                           |
| ΤΜΗΜΑ 3. ΣΤΟΙΧΕΙΑ ΣΧΕΤΙΚΑ ΜΕ ΠΡΟΗΓΟΥΜΕΝΗ ΑΠΑΝΤΗΣΗ, ΕΑΝ ΥΠΑΡΧΕΙ   |   |                           |
| 3.1.   | <input type="checkbox"/> Για πρώτη φορά απάντηση σχετικά με την εισαγωγή του συγκεκριμένου χημικού προϊόντος στη χώρα.  |                           |
| 3.2.   | <input checked="" type="checkbox"/> Τροποποίηση προηγούμενης απάντησης.<br>Η προηγούμενη απάντηση ήταν τελική απόφαση. <input type="checkbox"/> Ναι <input checked="" type="checkbox"/> Όχι<br>Η προηγούμενη απάντηση ήταν προσωρινή απάντηση. <input checked="" type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι<br>Ημερομηνία έκδοσης της προηγούμενης απάντησης:<br>27/11/2001   |                           |
| ΤΜΗΜΑ 4. ΑΠΑΝΤΗΣΗ ΣΧΕΤΙΚΑ ΜΕ ΜΕΛΛΟΝΤΙΚΗ ΕΙΣΑΓΩΓΗ   |   |                           |
| <input checked="" type="checkbox"/> Τελική απόφαση (Συμπληρώστε το τμήμα 5) 'Η <input type="checkbox"/> Προσωρινή απάντηση (Συμπληρώστε το τμήμα 6)                          |   |                           |
| ΤΜΗΜΑ 5. ΤΕΛΙΚΗ ΑΠΟΦΑΣΗ, ΣΥΜΦΩΝΑ ΜΕ ΤΑ ΕΘΝΙΚΑ ΝΟΜΟΘΕΤΙΚΑ Ή ΔΙΟΙΚΗΤΙΚΑ ΜΕΤΡΑ  |   |                           |
| 5.1.   | <input checked="" type="checkbox"/> Δεν χορηγείται συναίνεση για εισαγωγή<br>Απαγορεύεται ταυτόχρονα η εισαγωγή του χημικού προϊόντος απ' όλες τις πηγές; <input checked="" type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι<br>Απαγορεύεται ταυτόχρονα η εγχώρια παραγωγή του χημικού προϊόντος για εγχώρια κατανάλωση; <input checked="" type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι   |                           |
| 5.2.   | <input type="checkbox"/> Συναίνεση για εισαγωγή   |                           |
| 5.3.   | <input type="checkbox"/> Συναίνεση για εισαγωγή υπό ειδικούς όρους<br>Ισχύουν οι ίδιοι όροι εισαγωγής του χημικού προϊόντος για όλες τις πηγές εισαγωγής; <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι<br>Οι όροι που διέπουν την εγχώρια παραγωγή του χημικού προϊόντος για εγχώρια κατανάλωση είναι οι ίδιοι με τους όρους που διέπουν όλες τις εισαγωγές; <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι   |                           |
| 5.4.   | <b>ΕΘΝΙΚΑ ΝΟΜΟΘΕΤΙΚΑ Ή ΔΙΟΙΚΗΤΙΚΑ ΜΕΤΡΑ ΣΤΑ ΟΠΟΙΑ ΒΑΣΙΖΕΤΑΙ Η ΤΕΛΙΚΗ ΑΠΟΦΑΣΗ</b><br>Περιγραφή του εθνικού νομοθετικού ή διοικητικού μέτρου:<br>Απαγορεύεται η χρήση ή η διάθεση στην αγορά όλων των φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν παραδείο. Το παραδείο εξαιρέθηκε από το παράρτημα I της οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου και, ως εκ τούτου, οι εγκρίσεις για τα φυτοπροστατευτικά προϊόντα που περιέχουν αυτή τη δραστική ουσία έχουν ανακληθεί. (Απόφαση 2001/520/ΕΚ της Επιτροπής, της 9ης Ιουλίου 2001, ΕΕ L 187 της 10.7.2001, σ. 47).<br>Πλήρης ονομασία και διεύθυνση του/της αρμόδιου/ας οργανισμού/αρχής για την έκδοση του συγκεκριμένου εθνικού νομοθετικού ή διοικητικού μέτρου:<br>Ευρωπαϊκή Κοινότητα και τα κράτη μέλη της (βλέπε διεύθυνση στο τμήμα 8). |                           |



▼ **M2**

|  |  |   |                              |
|--|--|---|------------------------------|
| <b>5.5. Παρατηρήσεις</b> Βλέπε σημεία 5.3 και 5.4  |  |   |                              |
| Έχει υποβληθεί στο παρελθόν αίτηση καταχώρησης του συγκεκριμένου χημικού προϊόντος στη χώρα;   |  | <input type="checkbox"/> Ναι            | <input type="checkbox"/> Όχι |
| Είναι καταχωρημένο το συγκεκριμένο χημικό προϊόν σήμερα στη χώρα;  |  | <input type="checkbox"/> Ναι            | <input type="checkbox"/> Όχι |
| Παρασκευάζεται το συγκεκριμένο χημικό προϊόν στη χώρα;   |  | <input type="checkbox"/> Ναι            | <input type="checkbox"/> Όχι |
| Συντίθεται το συγκεκριμένο χημικό προϊόν στη χώρα;   |  | <input type="checkbox"/> Ναι            | <input type="checkbox"/> Όχι |
| Εάν η απάντηση είναι καταφατική σε μία από τις δύο τελευταίες ερωτήσεις:   | Προορίζεται για εγχώρια κατανάλωση;  | <input type="checkbox"/> Ναι            | <input type="checkbox"/> Όχι |
|  | Προορίζεται για εξαγωγή;   | <input type="checkbox"/> Ναι            | <input type="checkbox"/> Όχι |
| Άλλες παρατηρήσεις   |  |   |                              |
| <b>ΤΜΗΜΑ 6. ΠΡΟΣΩΡΙΝΗ ΑΠΑΝΤΗΣΗ</b>   |  |   |                              |
| <b>6.1.</b>  | <input type="checkbox"/> Δεν χορηγείται συναίνεση για εισαγωγή             |   |                              |
| Απαγορεύεται ταυτόχρονα η εισαγωγή του χημικού προϊόντος απ' όλες τις πηγές;   |  | <input type="checkbox"/> Ναι            | <input type="checkbox"/> Όχι |
| Απαγορεύεται ταυτόχρονα η εγχώρια παραγωγή του χημικού προϊόντος για εγχώρια κατανάλωση;   |  | <input type="checkbox"/> Ναι            | <input type="checkbox"/> Όχι |
| <b>6.2.</b>  | <input type="checkbox"/> Συναίνεση για εισαγωγή                            |   |                              |
| <b>6.3.</b>  | <input type="checkbox"/> Συναίνεση για εισαγωγή υπό ειδικούς όρους         |   |                              |
| Οι ειδικοί όροι είναι:   |  |   |                              |
| Ισχύουν οι ίδιοι όροι εισαγωγής του χημικού προϊόντος για όλες τις πηγές εισαγωγής;  |  | <input checked="" type="checkbox"/> Ναι | <input type="checkbox"/> Όχι |
| Οι όροι που διέπουν την εγχώρια παραγωγή του χημικού προϊόντος για εγχώρια κατανάλωση είναι οι ίδιοι με τους όρους που διέπουν όλες τις εισαγωγές; |  | <input checked="" type="checkbox"/> Ναι | <input type="checkbox"/> Όχι |
| <b>6.4.</b>  | <b>ΣΤΟΙΧΕΙΑ ΣΧΕΤΙΚΑ ΜΕ ΤΗ ΔΡΑΣΤΗΡΙΟΠΟΙΗΣΗ ΓΙΑ ΤΗ ΛΗΨΗ ΤΕΛΙΚΗΣ ΑΠΟΦΑΣΗΣ</b> |   |                              |
| <b>1.6. Υπάρχει δραστηριοποίηση για τη λήψη τελικής απόφασης;</b>  |  | <input type="checkbox"/> Ναι            | <input type="checkbox"/> Όχι |
| Απαιτούμενος κατά προσέγγιση χρόνος πριν από τη λήψη τελικής απόφασης: _____   |  |   |                              |
| Πλήρης ονομασία και διεύθυνση του/της αρμόδιου/ας οργανισμού/αρχής που δραστηριοποιείται για τη λήψη τελικής απόφασης:                             |  |   |                              |

## ▼ M2

|   |   |
|---|---|
| <b>6.5. ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ Ή ΣΥΝΔΡΟΜΗ ΠΟΥ ΖΗΤΟΥΝΤΑΙ ΓΙΑ ΤΗ ΛΗΨΗ ΤΕΛΙΚΗΣ ΑΠΟΦΑΣΗΣ</b>   |   |
| Από τη Γραμματεία ζητούνται οι ακόλουθες συμπληρωματικές πληροφορίες:<br>Από τη χώρα που κοινοποιεί την τελική κανονιστική δράση ζητούνται οι ακόλουθες συμπληρωματικές πληροφορίες:<br>Από τη Γραμματεία ζητείται η ακόλουθη συνδρομή για την αξιολόγηση του χημικού προϊόντος:  |   |
| <b>6.6. Παρατηρήσεις</b>  |   |
| Έχει υποβληθεί στο παρελθόν αίτηση καταχώρησης του συγκεκριμένου χημικού προϊόντος στη χώρα; <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι  |   |
| Είναι καταχωρημένο το συγκεκριμένο χημικό προϊόν σήμερα στη χώρα; <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι   |   |
| Παρασκευάζεται το συγκεκριμένο χημικό προϊόν στη χώρα; <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι  |   |
| Συντίθεται το συγκεκριμένο χημικό προϊόν στη χώρα; <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι  |   |
| Εάν η απάντηση είναι καταφατική σε μία από τις δύο τελευταίες ερωτήσεις:  | Προορίζεται για εγχώρια κατανάλωση; <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι |
|   | Προορίζεται για εξαγωγή; <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι            |
| Άλλες παρατηρήσεις  |   |
| <b>ΤΜΗΜΑ 7. ΣΥΜΠΛΗΡΩΜΑΤΙΚΕΣ ΣΥΝΑΦΕΙΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ</b>  |   |
| Το παραθείο ταξινομείται βάσει της οδηγίας 67/548/ΕΟΚ του Συμβουλίου, της 27ης Ιουνίου 1967, περί προσεγγίσεως των νομοθετικών, κανονιστικών και διοικητικών διατάξεων που αφορούν στην ταξινόμηση, συσκευασία και επισήμανση των επικινδύνων ουσιών (ΕΕ L 196 της 16.8.1967, σ. 1) ως: T+ R27/28 (Πολύ τοξικό· πολύ τοξικό σε επαφή με το δέρμα και σε περίπτωση καταπόσεως.) — N· R50-53 (Επικίνδυνο για το περιβάλλον· πολύ τοξικό για τους υδρόβιους οργανισμούς, μπορεί να προκαλέσει μακροχρόνιες δυσμενείς επιπτώσεις στο υδάτινο περιβάλλον). |   |
| <b>ΤΜΗΜΑ 8. ΟΡΙΣΜΕΝΗ ΕΘΝΙΚΗ ΑΡΧΗ</b>  |   |
| Οργανισμός  | Ευρωπαϊκή Επιτροπή<br>ΓΔ Περιβάλλον   |
| Διεύθυνση   | Rue de la Loi 200<br>B-1049 Bruxelles<br>Belgique   |



| <b>ΤΜΗΜΑ 1. ΤΑΥΤΟΤΗΤΑ ΤΟΥ ΧΗΜΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ</b>  |   |                   |
|--|---|-------------------|
| <b>1.1.</b>  | Κοινή ονομασία  | Πενταχλωροφαινόλη |
| <b>1.2.</b>  | Αριθμός CAS   | 87-86-5           |
| <b>1.3.</b>  | Τύπος σκευάσματος και περιεκτικότητα δραστικού συστατικού   |                   |
| <b>ΤΜΗΜΑ 2. Η ΠΑΡΕΧΟΜΕΝΗ ΜΕ ΤΟ ΠΑΡΟΝ ΕΝΤΥΠΟ ΑΠΑΝΤΗΣΗ ΓΙΑ ΤΗΝ ΕΙΣΑΓΩΓΗ ΙΣΧΥΕΙ ΓΙΑ ΤΗΝ/ΤΙΣ ΑΚΟΛΟΥΘΗ/ΣΣ ΚΑΤΗΓΟΡΙΑ/ΕΣ</b>  |   |                   |
| <input checked="" type="checkbox"/> Γεωργικό φάρμακο<br><input type="checkbox"/> Βιομηχανικό χημικό προϊόν<br><input type="checkbox"/> Πολύ επικίνδυνο σκεύασμα γεωργικού φαρμάκου |   |                   |
| <b>ΤΜΗΜΑ 3. ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ ΠΡΟΗΓΟΥΜΕΝΗΣ ΑΠΑΝΤΗΣΗΣ, ΕΑΝ ΥΠΑΡΧΕΙ</b>  |   |                   |
| <b>3.1.</b>  | <input checked="" type="checkbox"/> Απάντηση για την εισαγωγή του συγκεκριμένου χημικού προϊόντος στη χώρα για πρώτη φορά.  |                   |
| <b>3.2.</b>  | <input type="checkbox"/> Τροποποίηση προηγούμενης απάντησης.<br>Η προηγούμενη απάντηση ήταν τελική απόφαση. <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι<br>Η προηγούμενη απάντηση ήταν προσωπική απάντηση. <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι<br>Ημερομηνία έκδοσης της προηγούμενης απάντησης: _____                  |                   |
| <b>ΤΜΗΜΑ 4. ΑΠΑΝΤΗΣΗ ΣΧΕΤΙΚΑ ΜΕ ΜΕΛΛΟΝΤΙΚΗ ΕΙΣΑΓΩΓΗ</b>  |   |                   |
| <input checked="" type="checkbox"/> Τελική απόφαση (συμπληρώστε το τμήμα 5)    Ή <input type="checkbox"/> Προσωρινή απάντηση (Συμπληρώστε το τμήμα 6)                              |   |                   |
| <b>ΤΜΗΜΑ 5. ΤΕΛΙΚΗ ΑΠΟΦΑΣΗ, ΣΥΜΦΩΝΑ ΜΕ ΤΑ ΕΘΝΙΚΑ ΝΟΜΟΘΕΤΙΚΑ Ή ΔΙΟΙΚΗΤΙΚΑ ΜΕΤΡΑ</b>   |   |                   |
| <b>5.1.</b>  | <input type="checkbox"/> Δεν χορηγείται συγκατάθεση για εισαγωγή<br>Απαγορεύεται ταυτόχρονα η εισαγωγή του χημικού προϊόντος απ' όλες τις πηγές: <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι<br>Απαγορεύεται ταυτόχρονα η εγχώρια παραγωγή του χημικού προϊόντος για οικιακή χρήση: <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι |                   |
| <b>5.2.</b>  | <input type="checkbox"/> Συγκατάθεση για εισαγωγή.  |                   |



|  |   |  |   |   |                          |   |
|--|---|--|---|---|--------------------------|---|
| <p><b>5.3.</b></p>   | <p><b>X Συγκατάθεση για εισαγωγή υπό ειδικούς όρους.</b></p> <p>Κράτη μέλη που δεν παρέχουν συγκατάθεση για εισαγωγή: Αυστρία, Βέλγιο, Δανία, Φινλανδία, Γερμανία, Ελλάδα, Ιταλία, Λουξεμβούργο, Κάτω Χώρες, Σουηδία και τα μέλη της συμφωνίας ΕΟΧ: Ισλανδία, Λιχτενστάιν και Νορβηγία.</p> <p>Κράτη μέλη που παρέχουν συγκατάθεση για εισαγωγή για περιορισμένες χρήσεις κατά παρέκκλιση μέχρι τις 31 Δεκεμβρίου 2008: Γαλλία, Ιρλανδία, Πορτογαλία και Ηνωμένο Βασίλειο.</p> <p>Κράτος μέλος που παρέχει συγκατάθεση για εισαγωγή για περιορισμένες χρήσεις κατά παρέκκλιση μέχρι την 1η Ιανουαρίου 2004: Ισπανία.</p> <p>Ισχύουν οι ακόλουθοι όροι:</p> <p>Ουσίες και παρασκευάσματα που περιέχουν PCP, άλατα ή εστέρες της μπορούν να διατίθενται στην αγορά για χρήση σε βιομηχανικές εγκαταστάσεις που δεν επιτρέπουν την εκπομπή ή/και εκροή PCP σε ποσότητες μεγαλύτερες από τις οριζόμενες από την ισχύουσα νομοθεσία:</p> <p>α) στην επεξεργασία ξύλου. Το επεξεργασμένο ξύλο δεν δύναται να χρησιμοποιείται στο εσωτερικό κτηρίων ή για την κατασκευή ή επανεπεξεργασία δοχείων που προορίζονται για ανάπτυξη οργανισμών, συσκευασιών που ενδεχομένως έρχονται σε επαφή με πρώτες ύλες, ενδιάμεσων ή τελειωμένων προϊόντων που προορίζονται για κατανάλωση από τον άνθρωπο ή τα ζώα·</p> <p>β) στον εμποτισμό ινών και υφασμάτων μεγάλης αντοχής που σε καμία περίπτωση δεν προορίζονται για ιματισμό και ρουχισμό ή είδη διακόσμησης·</p> <p>γ) για ειδικές εξαιρέσεις επιτρεπόμενες κατά περίπτωση.</p> <p>Σε κάθε περίπτωση, η PCP που χρησιμοποιείται μόνη ή ως συστατικό παρασκευασμάτων στο πλαίσιο των ανωτέρω εξαιρέσεων πρέπει να έχει συνολική περιεκτικότητα σε εξαχλωροδιβενζο-π-διοξίνη (HCDD) μικρότερη των 2 ppm και μπορεί να διατίθεται στην αγορά μόνο σε συσκευασίες άνω των 20 λίτρων και να μην πωλείται στο κοινό.</p> <p>Με την επιφύλαξη άλλων απαιτήσεων επίσημησης, η συσκευασία τέτοιων παρασκευασμάτων πρέπει να αναγράφει σαφώς και ανεξίτηλα: «Αποκλειστικά για βιομηχανική και επαγγελματική χρήση».</p> <p>Ισχύουν οι ίδιοι όροι εισαγωγής του χημικού προϊόντος για όλες τις πηγές εισαγωγής; <span style="float: right;">X Ναι <input type="checkbox"/> Όχι</span></p> <p>Ισχύουν οι ίδιοι όροι εγχώριας παραγωγής του χημικού προϊόντος για οικιακή χρήση για όλες τις εισαγωγές; <span style="float: right;">X Ναι <input type="checkbox"/> Όχι</span></p> |  |   |   |                          |   |
| <p><b>5.4.</b></p>   | <p><b>Εθνικό νομοθετικό ή διοικητικό μέτρο στο οποίο βασίζεται η τελική απόφαση</b></p> <p>Περιγραφή του εθνικού νομοθετικού ή διοικητικού μέτρου:</p> <p>Η πενταχλωροφαινόλη περιλαμβάνεται στον κατάλογο του παραρτήματος I του κανονισμού (ΕΟΚ) αριθ. 2455/92 του Συμβουλίου, της 23ης Ιουλίου 1992, για τις εξαγωγές και εισαγωγές ορισμένων επικίνδυνων χημικών προϊόντων (ΕΕ L 251 της 29.8.1992, σ. 13) ως αυστηρά απαγορευμένη χημική ουσία. Η διάθεση στην αγορά και η χρήση προϊόντων που περιέχουν πενταχλωροφαινόλη, άλατα και εστέρες της απαγορεύονται από την οδηγία 76/769/ΕΟΚ της 27ης Ιουλίου 1976 (ΕΕ L 262 της 27.9.1976, σ. 201), όπως τροποποιήθηκε από την οδηγία 91/173/ΕΟΚ της 21ης Μαρτίου 1991 (ΕΕ L 85 της 5.4.1991, σ. 34) και την οδηγία 1999/51/ΕΚ (ΕΕ L 142 της 5.6.1999, σ. 22).</p> <p>Πλήρης ονομασία και διεύθυνση του/της αρμόδιου/ας οργανισμού/αρχής για την έκδοση του συγκεκριμένου εθνικού νομοθετικού ή διοικητικού μέτρου: Ευρωπαϊκή Κοινότητα και κράτη μέλη (βλέπε διεύθυνση στο τμήμα 8)</p>   |  |   |   |                          |   |
| <p><b>5.5.</b></p>   | <p><b>Παρατηρήσεις</b> <span style="float: right;">(βλέπε σημεία 5.3 και 5.4)</span></p> <p>Έχει υποβληθεί στο παρελθόν αίτηση καταχώρησης του συγκεκριμένου χημικού προϊόντος στη χώρα; <span style="float: right;"><input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι</span></p> <p>Είναι καταχωρημένο το συγκεκριμένο χημικό προϊόν σήμερα στη χώρα; <span style="float: right;"><input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι</span></p> <p>Παρασκευάζεται το συγκεκριμένο χημικό προϊόν στη χώρα; <span style="float: right;"><input type="checkbox"/> Ναι <input checked="" type="checkbox"/> Όχι</span></p> <p>Μορφοποιείται το συγκεκριμένο χημικό προϊόν στη χώρα; <span style="float: right;"><input type="checkbox"/> Ναι <input checked="" type="checkbox"/> Όχι</span></p> <table border="1" style="width: 100%;"> <tr> <td rowspan="2" style="width: 50%;">Εάν η απάντηση είναι καταφατική σε μία από τις δύο τελευταίες ερωτήσεις:</td> <td style="width: 50%;">Προορίζεται για οικιακή χρήση;</td> <td style="text-align: right;"><input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι</td> </tr> <tr> <td>Προορίζεται για εξαγωγή;</td> <td style="text-align: right;"><input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι</td> </tr> </table> <p>Άλλες παρατηρήσεις</p>   | Εάν η απάντηση είναι καταφατική σε μία από τις δύο τελευταίες ερωτήσεις: | Προορίζεται για οικιακή χρήση;                            | <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι | Προορίζεται για εξαγωγή; | <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι |
| Εάν η απάντηση είναι καταφατική σε μία από τις δύο τελευταίες ερωτήσεις: | Προορίζεται για οικιακή χρήση;  |  | <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι |   |                          |   |
|  | Προορίζεται για εξαγωγή;  | <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι                |   |   |                          |   |



| <b>ΤΜΗΜΑ 6. ΠΡΟΣΩΡΙΝΗ ΑΠΑΝΤΗΣΗ</b> |   |
|------------------------------------|---|
| <b>6.1.</b>                        | <input type="checkbox"/> Δεν χορηγείται συγκατάθεση για εισαγωγή.<br>Απαγορεύεται ταυτόχρονα η εισαγωγή του χημικού προϊόντος απ' όλες τις πηγές; <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι<br>Απαγορεύεται ταυτόχρονα η εγχώρια παραγωγή του χημικού προϊόντος για οικιακή χρήση; <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι  |
| <b>6.2.</b>                        | <input type="checkbox"/> Συγκατάθεση για εισαγωγή.  |
| <b>6.3.</b>                        | <input type="checkbox"/> Συγκατάθεση για εισαγωγή υπό ειδικούς όρους.<br>Οι ειδικοί όροι είναι:<br>Ισχύουν οι ίδιοι όροι εισαγωγής του χημικού προϊόντος για όλες τις πηγές εισαγωγής; <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι<br>Ισχύουν οι ίδιοι όροι εγχώριας παραγωγής του χημικού προϊόντος για οικιακή χρήση για όλες τις εισαγωγές; <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι  |
| <b>6.4.</b>                        | <b>Ενδείξεις δραστηριοποίησης για τη λήψη τελικής απόφασης</b><br><b>Εξετάζεται σοβαρά η λήψη τελικής απόφασης;</b> <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι<br>Κατά την περίοδο που εξετάζεται η λήψη τελικής απόφασης αναλαμβάνεται η ακόλουθη διοικητική δράση:<br>Απαιτούμενος κατά προσέγγιση χρόνος πριν από τη λήψη τελικής απόφασης: _____<br>Πλήρης ονομασία και διεύθυνση του/της αρμόδιου/ας οργανισμού/αρχής που δραστηριοποιείται για τη λήψη τελικής απόφασης: |
| <b>6.5.</b>                        | <b>Αιτούμενες πληροφορίες ή συνδρομή για τη λήψη τελικής απόφασης</b><br>Από τη Γραμματεία ζητούνται οι ακόλουθες συμπληρωματικές πληροφορίες:<br>Από τη χώρα που κοινοποιεί την τελική κανονιστική δράση ζητούνται οι ακόλουθες συμπληρωματικές πληροφορίες:<br>Από τη Γραμματεία ζητείται η ακόλουθη συνδρομή για την αξιολόγηση του χημικού προϊόντος:   |



|   |   |
|---|---|
| <b>6.6. Παρατηρήσεις</b>  |   |
| Έχει υποβληθεί στο παρελθόν αίτηση καταχώρησης του συγκεκριμένου χημικού προϊόντος στη χώρα;  | <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι |
| Είναι καταχωρημένο το συγκεκριμένο χημικό προϊόν σήμερα στη χώρα;   | <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι |
| Παρασκευάζεται το συγκεκριμένο χημικό προϊόν στη χώρα;  | <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι |
| Μορφοποιείται το συγκεκριμένο χημικό προϊόν στη χώρα;   | <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι |
| Εάν η απάντηση είναι καταφατική σε μία από τις δύο τελευταίες ερωτήσεις:  | Προορίζεται για οικιακή χρήση;                            |
|   | Προορίζεται για εξαγωγή;                                  |
| Άλλες παρατηρήσεις  |   |
| <b>ΤΜΗΜΑ 7. ΣΥΜΠΛΗΡΩΜΑΤΙΚΕΣ ΣΥΝΑΦΕΙΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ</b>  |   |
| <p>Η πενταχλωροφαινόλη ταξινομείται βάσει της οδηγίας 67/548/ΕΟΚ του Συμβουλίου (ΕΕ 196 της 16.8.1967, σ. 1) ως: Καρκ. Κατ. 3- R40 (καρκινογόνο κατ. 3· πιθανοί κίνδυνοι μη αντιστρεπτών επιδράσεων) — T+· R26 (οξεία τοξικότητα· οξεία αναπνευστική τοξικότητα) — T· R24/25 (τοξικό· τοξικότητα από δέρματος και από στόματος) — Xi· R36/37/38 (ερεθιστικό· ερεθιστικότητα οφθαλμών, αναπνευστική και δέρματος) — N· R50/53 (επικίνδυνο για το περιβάλλον· πολύ τοξικό για υδρόβιους οργανισμούς, μπορεί να προκαλέσει χρόνιες αρνητικές επιδράσεις στο υδάτινο περιβάλλον).</p> |   |
| <b>ΤΜΗΜΑ 8. ΟΡΙΣΜΕΝΗ ΕΘΝΙΚΗ ΑΡΧΗ</b>  |   |
| <b>Οργανισμός</b>   | Ευρωπαϊκή Επιτροπή, ΓΔ Περιβάλλον                         |
| <b>Διεύθυνση</b>  | Rue de la Loi 200, B-1049 Βρυξέλλες                       |



| ΤΜΗΜΑ 1. ΤΑΥΤΟΤΗΤΑ ΤΟΥ ΧΗΜΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ   |   |
|--|---|
| 1.1.   | Κοινή ονομασία<br>Φωσφαμίδονη   |
| 1.2.   | Αριθμός CAS<br>513171-6/23783-98-4/297-99-4   |
| 1.3.   | Τύπος σκευάσματος και περιεκτικότητα δραστικού συστατικού<br>Όλοι οι τύποι σκευάσματος  |
| ΤΜΗΜΑ 2. Η ΠΑΡΕΧΟΜΕΝΗ ΜΕ ΤΟ ΠΑΡΟΝ ΕΝΤΥΠΟ ΑΠΑΝΤΗΣΗ ΓΙΑ ΤΗΝ ΕΙΣΑΓΩΓΗ ΙΣΧΥΕΙ ΓΙΑ ΤΗΝ/ΤΙΣ ΑΚΟΛΟΥΘΗ/ΕΣ ΚΑΤΗΓΟΡΙΑ/ΕΣ   |   |
| <input type="checkbox"/> Φυτοφάρμακο<br><input type="checkbox"/> Βιομηχανικό χημικό προϊόν<br><input checked="" type="checkbox"/> Ιδιαίτερα επικίνδυνο σκεύασμα φυτοφαρμάκου |   |
| ΤΜΗΜΑ 3. ΣΤΟΙΧΕΙΑ ΣΧΕΤΙΚΑ ΜΕ ΠΡΟΗΓΟΥΜΕΝΗ ΑΠΑΝΤΗΣΗ, ΕΑΝ ΥΠΑΡΧΕΙ   |   |
| 3.1.   | <input type="checkbox"/> Για πρώτη φορά απάντηση σχετικά με την εισαγωγή του συγκεκριμένου χημικού προϊόντος στη χώρα.  |
| 3.2.   | <input checked="" type="checkbox"/> Τροποποίηση προηγούμενης απάντησης.<br>Η προηγούμενη απάντηση ήταν τελική απόφαση. <input type="checkbox"/> Ναι <input checked="" type="checkbox"/> Όχι<br>Η προηγούμενη απάντηση ήταν προσωρινή απάντηση. <input checked="" type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι<br>Ημερομηνία έκδοσης της προηγούμενης απάντησης:<br>27/10/2000 _____   |
| ΤΜΗΜΑ 4. ΑΠΑΝΤΗΣΗ ΣΧΕΤΙΚΑ ΜΕ ΜΕΛΛΟΝΤΙΚΗ ΕΙΣΑΓΩΓΗ   |   |
| <input checked="" type="checkbox"/> Τελική απόφαση (Συμπληρώστε το τμήμα 5) <input type="checkbox"/> Προσωρινή απάντηση (Συμπληρώστε το τμήμα 6)                             |   |
| ΤΜΗΜΑ 5. ΤΕΛΙΚΗ ΑΠΟΦΑΣΗ, ΣΥΜΦΩΝΑ ΜΕ ΤΑ ΕΘΝΙΚΑ ΝΟΜΟΘΕΤΙΚΑ Ή ΔΙΟΙΚΗΤΙΚΑ ΜΕΤΡΑ  |   |
| 5.1.   | <input checked="" type="checkbox"/> Δεν χορηγείται συναίνεση για εισαγωγή<br>Απαγορεύεται ταυτόχρονα η εισαγωγή του χημικού προϊόντος απ' όλες τις πηγές; <input checked="" type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι<br>Απαγορεύεται ταυτόχρονα η εγχώρια παραγωγή του χημικού προϊόντος για εγχώρια κατανάλωση; <input checked="" type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι   |
| 5.2.   | <input type="checkbox"/> Συναίνεση για εισαγωγή   |
| 5.3.   | <input type="checkbox"/> Συναίνεση για εισαγωγή υπό ειδικούς όρους<br>Ισχύουν οι ίδιοι όροι εισαγωγής του χημικού προϊόντος για όλες τις πηγές εισαγωγής; <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι<br>Οι όροι που διέπουν την εγχώρια παραγωγή του χημικού προϊόντος για εγχώρια κατανάλωση είναι οι ίδιοι με τους όρους που διέπουν όλες τις εισαγωγές; <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι   |
| 5.4.   | <b>ΕΘΝΙΚΑ ΝΟΜΟΘΕΤΙΚΑ Ή ΔΙΟΙΚΗΤΙΚΑ ΜΕΤΡΑ ΣΤΑ ΟΠΟΙΑ ΒΑΣΙΖΕΤΑΙ Η ΤΕΛΙΚΗ ΑΠΟΦΑΣΗ</b><br>Περιγραφή του εθνικού νομοθετικού ή διοικητικού μέτρου:<br>Απαγορεύεται η χρήση ή η διάθεση στην αγορά όλων των φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν φωσφαμίδονη. Το χημικό προϊόν εξαιρέθηκε από το παράρτημα I της οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου σχετικά με τη διάθεση στην αγορά φυτοπροστατευτικών προϊόντων και, ως εκ τούτου, οι εγκρίσεις για τα φυτοπροστατευτικά προϊόντα πρέπει να ανακληθούν μέχρι την 25η Ιουλίου 2003 [κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 2076/2002 της Επιτροπής, της 20ής Νοεμβρίου 2002 (ΕΕ L 319 της 23.11.2002, σ. 3), σχετικά με την παράταση της περιόδου που αναφέρεται στο άρθρο 8 παράγραφος 2 της οδηγίας 91/414/ΕΟΚ, τη μη καταχώριση ορισμένων δραστικών ουσιών στο παράρτημα I της εν λόγω οδηγίας και την ανάκληση των εγκρίσεων για τα φυτοπροστατευτικά προϊόντα που περιέχουν τις ουσίες αυτές].<br>Πλήρης ονομασία και διεύθυνση του/της αρμόδιου/ας οργανισμού/αρχής για την έκδοση του συγκεκριμένου εθνικού νομοθετικού ή διοικητικού μέτρου:<br>Ευρωπαϊκή Κοινότητα και τα κράτη μέλη της (βλέπε διεύθυνση στο τμήμα 8). |



## ▼ M3

|  |  |                              |                              |
|--|--|------------------------------|------------------------------|
| <b>5.5. Παρατηρήσεις</b> Βλέπε σημεία 5.3 και 5.4  |  |                              |                              |
| Έχει υποβληθεί στο παρελθόν αίτηση καταχώρησης του συγκεκριμένου χημικού προϊόντος στη χώρα;   |  | <input type="checkbox"/> Ναι | <input type="checkbox"/> Όχι |
| Είναι καταχωρημένο το συγκεκριμένο χημικό προϊόν σήμερα στη χώρα;  |  | <input type="checkbox"/> Ναι | <input type="checkbox"/> Όχι |
| Παρασκευάζεται το συγκεκριμένο χημικό προϊόν στη χώρα;   |  | <input type="checkbox"/> Ναι | <input type="checkbox"/> Όχι |
| Συντίθεται το συγκεκριμένο χημικό προϊόν στη χώρα;   |  | <input type="checkbox"/> Ναι | <input type="checkbox"/> Όχι |
| Εάν η απάντηση είναι καταφατική σε μία από τις δύο τελευταίες ερωτήσεις:   | Προορίζεται για εγχώρια κατανάλωση;  | <input type="checkbox"/> Ναι | <input type="checkbox"/> Όχι |
|  | Προορίζεται για εξαγωγή;   | <input type="checkbox"/> Ναι | <input type="checkbox"/> Όχι |
| Άλλες παρατηρήσεις   |  |                              |                              |
| <b>ΤΜΗΜΑ 6. ΠΡΟΣΩΡΙΝΗ ΑΠΑΝΤΗΣΗ</b>   |  |                              |                              |
| <b>6.1.</b>  | <input type="checkbox"/> Δεν χορηγείται συναίνεση για εισαγωγή             |                              |                              |
| Απαγορεύεται ταυτόχρονα η εισαγωγή του χημικού προϊόντος απ' όλες τις πηγές;   |  | <input type="checkbox"/> Ναι | <input type="checkbox"/> Όχι |
| Απαγορεύεται ταυτόχρονα η εγχώρια παραγωγή του χημικού προϊόντος για εγχώρια κατανάλωση;   |  | <input type="checkbox"/> Ναι | <input type="checkbox"/> Όχι |
| <b>6.2.</b>  | <input type="checkbox"/> Συναίνεση για εισαγωγή                            |                              |                              |
| <b>6.3.</b>  | <input type="checkbox"/> Συναίνεση για εισαγωγή υπό ειδικούς όρους         |                              |                              |
| Οι ειδικοί όροι είναι:   |  |                              |                              |
| Ισχύουν οι ίδιοι όροι εισαγωγής του χημικού προϊόντος για όλες τις πηγές εισαγωγής;  |  | <input type="checkbox"/> Ναι | <input type="checkbox"/> Όχι |
| Οι όροι που διέπουν την εγχώρια παραγωγή του χημικού προϊόντος για εγχώρια κατανάλωση είναι οι ίδιοι με τους όρους που διέπουν όλες τις εισαγωγές; |  | <input type="checkbox"/> Ναι | <input type="checkbox"/> Όχι |
| <b>6.4.</b>  | <b>ΣΤΟΙΧΕΙΑ ΣΧΕΤΙΚΑ ΜΕ ΤΗ ΔΡΑΣΤΗΡΙΟΠΟΙΗΣΗ ΓΙΑ ΤΗ ΛΗΨΗ ΤΕΛΙΚΗΣ ΑΠΟΦΑΣΗΣ</b> |                              |                              |
| <b>1.5.</b>  | <b>Υπάρχει δραστηριοποίηση για τη λήψη τελικής απόφασης;</b>               | <input type="checkbox"/> Ναι | <input type="checkbox"/> Όχι |
| Απαιτούμενος κατά προσέγγιση χρόνος πριν από τη λήψη τελικής απόφασης: _____   |  |                              |                              |
| Πλήρης ονομασία και διεύθυνση του/της αρμόδιου/ας οργανισμού/αρχής που δραστηριοποιείται για τη λήψη τελικής απόφασης:                             |  |                              |                              |



## ▼ M3

|  |   |
|--|---|
| <b>6.5. ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ Ή ΣΥΝΔΡΟΜΗ ΠΟΥ ΖΗΤΟΥΝΤΑΙ ΓΙΑ ΤΗ ΛΗΨΗ ΤΕΛΙΚΗΣ ΑΠΟΦΑΣΗΣ</b>  |   |
| Από τη Γραμματεία ζητούνται οι ακόλουθες συμπληρωματικές πληροφορίες:  |   |
| Από τη χώρα που κοινοποιεί την τελική κανονιστική δράση ζητούνται οι ακόλουθες συμπληρωματικές πληροφορίες:  |   |
| Από τη Γραμματεία ζητείται η ακόλουθη συνδρομή για την αξιολόγηση του χημικού προϊόντος:   |   |
| <b>6.6. Παρατηρήσεις</b>   |   |
| Έχει υποβληθεί στο παρελθόν αίτηση καταχώρησης του συγκεκριμένου χημικού προϊόντος στη χώρα; <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι   |   |
| Είναι καταχωρημένο το συγκεκριμένο χημικό προϊόν σήμερα στη χώρα; <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι  |   |
| Παρασκευάζεται το συγκεκριμένο χημικό προϊόν στη χώρα; <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι   |   |
| Συντίθεται το συγκεκριμένο χημικό προϊόν στη χώρα; <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι   |   |
| Εάν η απάντηση είναι καταφατική σε μία από τις δύο τελευταίες ερωτήσεις:   | Προορίζεται για εγχώρια κατανάλωση; <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι |
|  | Προορίζεται για εξαγωγή; <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι            |
| Άλλες παρατηρήσεις   |   |
| <b>ΤΜΗΜΑ 7. ΣΥΜΠΛΗΡΩΜΑΤΙΚΕΣ ΣΥΝΑΦΕΙΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ</b>   |   |
| Φωσφαμιδόνη ταξινομείται βάσει της οδηγίας 67/548/ΕΟΚ του Συμβουλίου, της 27ης Ιουνίου 1967, περί προσεγγίσεως των νομοθετικών, κανονιστικών και διοικητικών διατάξεων που αφορούν στην ταξινόμηση, συσκευασία και επισήμανση των επικινδύνων ουσιών (ΕΕ L 196 της 16.8.1967, σ. 1) ως: Muta. Cat. 3· R68 (Μεταλλαξιγόνο κατηγορίας 3· πιθανοί κίνδυνοι μόνιμων επιδράσεων) — T+· R28 (Πολύ τοξικό· πολύ τοξικό σε περίπτωση καταπόσεως) — T· R24 (Τοξικό· τοξικό σε επαφή με το δέρμα) — N· R50-53 (Επικίνδυνο για το περιβάλλον· πολύ τοξικό για τους υδρόβιους οργανισμούς, μπορεί να προκαλέσει μακροχρόνιες δυσμενείς επιπτώσεις στο υδάτινο περιβάλλον). |   |
| <b>ΤΜΗΜΑ 8. ΟΡΙΣΜΕΝΗ ΕΘΝΙΚΗ ΑΡΧΗ</b>   |   |
| <b>Οργανισμός</b>  | Ευρωπαϊκή Επιτροπή<br>ΓΔ Περιβάλλον   |
| <b>Διεύθυνση</b>   | Rue de la Loi 200<br>B-1049 Bruxelles<br>Belgique   |



| ΤΜΗΜΑ 1. ΤΑΥΤΟΤΗΤΑ ΤΟΥ ΧΗΜΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ   |   |            |
|--|---|------------|
| 1.1.   | Κοινή ονομασία  | Τοξαφαίριο |
| 1.2.   | Αριθμός CAS   | 8001-35-2  |
| 1.3.   | Τύπος σκευάσματος και περιεκτικότητα δραστικού συστατικού   |            |
| ΤΜΗΜΑ 2. Η ΠΑΡΕΧΟΜΕΝΗ ΜΕ ΤΟ ΠΑΡΟΝ ΕΝΤΥΠΟ ΑΠΑΝΤΗΣΗ ΓΙΑ ΤΗΝ ΕΙΣΑΓΩΓΗ ΙΣΧΥΕΙ ΓΙΑ ΤΗΝ/ΤΙΣ ΑΚΟΛΟΥΘΗ/ΕΣ ΚΑΤΗΓΟΡΙΑ/ΕΣ   |   |            |
| <input checked="" type="checkbox"/> Γεωργικό φάρμακο<br><input type="checkbox"/> Βιομηχανικό χημικό προϊόν<br><input type="checkbox"/> Πολύ επικίνδυνο σκεύασμα γεωργικού φαρμάκου |   |            |
| ΤΜΗΜΑ 3. ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ ΠΡΟΗΓΟΥΜΕΝΗΣ ΑΠΑΝΤΗΣΗΣ, ΕΑΝ ΥΠΑΡΧΕΙ   |   |            |
| 3.1.   | <input checked="" type="checkbox"/> Απάντηση για την εισαγωγή του συγκεκριμένου χημικού προϊόντος στη χώρα για πρώτη φορά.  |            |
| 3.2.   | <input type="checkbox"/> Τροποποίηση προηγούμενης απάντησης.<br>Η προηγούμενη απάντηση ήταν τελική απόφαση. <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι<br>Η προηγούμενη απάντηση ήταν προσωρινή απάντηση. <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι<br>Ημερομηνία έκδοσης της προηγούμενης απάντησης: _____  |            |
| ΤΜΗΜΑ 4. ΑΠΑΝΤΗΣΗ ΣΧΕΤΙΚΑ ΜΕ ΜΕΛΛΟΝΤΙΚΗ ΕΙΣΑΓΩΓΗ   |   |            |
| <input checked="" type="checkbox"/> Τελική απόφαση (συμπληρώστε το τμήμα 5) <input type="checkbox"/> Προσωρινή απάντηση (συμπληρώστε το τμήμα 6)                                   |   |            |
| ΤΜΗΜΑ 5. ΤΕΛΙΚΗ ΑΠΟΦΑΣΗ, ΣΥΜΦΩΝΑ ΜΕ ΤΑ ΕΘΝΙΚΑ ΝΟΜΟΘΕΤΙΚΑ Ή ΔΙΟΙΚΗΤΙΚΑ ΜΕΤΡΑ  |   |            |
| 5.1.   | <input checked="" type="checkbox"/> Δεν χορηγείται συγκατάθεση για εισαγωγή.<br>Απαγορεύεται ταυτόχρονα η εισαγωγή του χημικού προϊόντος απ' όλες τις πηγές: <input checked="" type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι<br>Απαγορεύεται ταυτόχρονα η εγχώρια παραγωγή του χημικού προϊόντος για οικιακή χρήση: <input checked="" type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι   |            |
| 5.2.   | <input type="checkbox"/> Συγκατάθεση για εισαγωγή.  |            |
| 5.3.   | <input type="checkbox"/> Συγκατάθεση για εισαγωγή υπό ειδικούς όρους.<br>Ισχύουν οι ίδιοι όροι εισαγωγής του χημικού προϊόντος για όλες τις πηγές εισαγωγής: <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι<br>Ισχύουν οι ίδιοι όροι εγχώριας παραγωγής του χημικού προϊόντος για οικιακή χρήση για όλες τις εισαγωγές: <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι  |            |
| 5.4.   | <b>Εθνικό νομοθετικό ή διοικητικό μέτρο στο οποίο βασίζεται η τελική απόφαση</b><br>Περιγραφή του εθνικού νομοθετικού ή διοικητικού μέτρου:<br>Το τοξαφαίριο περιλαμβάνεται στον κατάλογο του παραρτήματος 1 του κανονισμού (ΕΟΚ) αριθ. 2455/92 του Συμβουλίου, της 23ης Ιουλίου 1992, για τις εξαγωγές και εισαγωγές ορισμένων επικίνδυνων χημικών προϊόντων (ΕΕ L 251 της 29.8.1992, σ. 13) ως απαγορευμένο για χρήση φυτοπροστατευτικού προϊόν. Απαγορεύεται η χρήση ή διάθεση στην αγορά όλων των φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν τοξαφαίριο ως δραστικό συστατικό σύμφωνα με την οδηγία 79/117/ΕΟΚ της 21ης Δεκεμβρίου 1978 (ΕΕ L 33 της 8.2.1979, σ. 36), όπως τροποποιήθηκε από την οδηγία 83/13/ΕΟΚ της 14ης Μαρτίου 1983 (ΕΕ L 91 της 9.4.1983, σ. 35).<br>Πλήρης ονομασία και διεύθυνση του/της αρμόδιου/ας οργανισμού/αρχής για την έκδοση του συγκεκριμένου εθνικού νομοθετικού ή διοικητικού μέτρου: Ευρωπαϊκή Κοινότητα και κράτη μέλη (βλέπε διεύθυνση στο τμήμα 8) |            |



|  |  |
|--|--|
| <b>5.3. Παρατηρήσεις</b> βλέπε σημεία 5.3 και 5.4  |  |
| Έχει υποβληθεί στο παρελθόν αίτηση καταχώρησης του συγκεκριμένου χημικού προϊόντος στη χώρα; | <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι  |
| Είναι καταχωρημένο το συγκεκριμένο χημικό προϊόν σήμερα στη χώρα;                            | <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι  |
| Παρασκευάζεται το συγκεκριμένο χημικό προϊόν στη χώρα;                                       | <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι  |
| Μορφοποιείται το συγκεκριμένο χημικό προϊόν στη χώρα;  | <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι  |
| Εάν η απάντηση είναι καταφατική σε μία από τις δύο τελευταίες ερωτήσεις:                     | Προορίζεται για οικιακή χρήση; <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι   |
|  | Προορίζεται για εισαγωγή; <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι  |
| Άλλες παρατηρήσεις   |  |
| <b>ΤΜΗΜΑ 6. ΠΡΟΣΩΡΙΝΗ ΑΠΑΝΤΗΣΗ</b>   |  |
| <b>6.1.</b>  | <input type="checkbox"/> Δεν χορηγείται συγκατάθεση για εισαγωγή.<br>Απαγορεύεται ταυτόχρονα η εισαγωγή του χημικού προϊόντος απ' όλες τις πηγές; <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι<br>Απαγορεύεται ταυτόχρονα η εγχώρια παραγωγή του χημικού προϊόντος για οικιακή χρήση; <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι   |
| <b>6.2.</b>  | <input type="checkbox"/> Συγκατάθεση για εισαγωγή.   |
| <b>6.3.</b>  | <input type="checkbox"/> Συγκατάθεση για εισαγωγή υπό ειδικούς όρους.<br>Οι ειδικοί όροι είναι:<br>Ισχύουν οι ίδιοι όροι εισαγωγής του χημικού προϊόντος για όλες τις πηγές εισαγωγής; <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι<br>Ισχύουν οι ίδιοι όροι εγχώριας παραγωγής του χημικού προϊόντος για οικιακή χρήση για όλες τις εισαγωγές; <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι   |
| <b>6.4.</b>  | <b>Ενδείξεις δραστηριοποίησης για τη λήψη τελικής απόφασης</b><br>Εξετάζεται σοβαρά η λήψη τελικής απόφασης; <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι<br>Κατά την περίοδο που εξετάζεται η λήψη τελικής απόφασης αναλαμβάνεται η ακόλουθη διοικητική δράση:<br>Απαιτούμενος κατά προσέγγιση χρόνος πριν από τη λήψη τελικής απόφασης: _____<br>Πλήρης ονομασία και διεύθυνση του/της αρμόδιου/ας οργανισμού/αρχής που δραστηριοποιείται για τη λήψη τελικής απόφασης: |



|  |  |
|--|--|
| <b>6.5. Απαιτούμενες πληροφορίες ή συνδρομή για τη λήψη τελικής απόφασης</b>   |  |
| Από τη Γραμματεία ζητούνται οι ακόλουθες συμπληρωματικές πληροφορίες:<br>Από τη χώρα που κοινοποιεί την τελική κανονιστική δράση ζητούνται οι ακόλουθες συμπληρωματικές πληροφορίες:<br>Από τη Γραμματεία ζητείται η ακόλουθη συνδρομή για την αξιολόγηση του χημικού προϊόντος:   |  |
| <b>6.6. Παρατηρήσεις</b>   |  |
| Έχει υποβληθεί στο παρελθόν αίτηση καταχώρησης του συγκεκριμένου χημικού προϊόντος στη χώρα:   | <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι                                |
| Είναι καταχωρημένο το συγκεκριμένο χημικό προϊόν σήμερα στη χώρα:  | <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι                                |
| Παρασκευάζεται το συγκεκριμένο χημικό προϊόν στη χώρα:   | <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι                                |
| Μορφοποιείται το συγκεκριμένο χημικό προϊόν στη χώρα:  | <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι                                |
| Εάν η απάντηση είναι καταφατική σε μία από τις δύο τελευταίες ερωτήσεις:   | Προορίζεται για οικιακή χρήση: <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι |
|  | Προορίζεται για εξαγωγή: <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι       |
| Άλλες παρατηρήσεις   |  |
| <b>ΤΜΗΜΑ 7. ΣΥΜΠΛΗΡΩΜΑΤΙΚΕΣ ΣΥΝΑΦΕΙΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ</b>   |  |
| Το τοξοφαίνιο ταξινομείται βάσει της οδηγίας 67/548/ΕΟΚ του Συμβουλίου (ΕΕ 196 της 16.8.1967, σ. 1) ως Καρκ. κατ. 3- R40 (καρκινογόνο κατ. 3- πιδανοί κίνδυνοι μη αντιστρεπτών επιδράσεων) — T- R25 (τοξικό· τοξικότητα από δέρματος) — Xi- R21 (επιβλαβές· επιβλαβές από δέρματος) — Xi- R37/38 (ερεθιστικό· ερεθιστικότητα αναπνευστική και δέρματος) — N- R50/53 (επικίνδυνο για το περιβάλλον· πολύ τοξικό για υδρόβιους οργανισμούς, μπορεί να προκαλέσει χρόνιες αρνητικές επιδράσεις στο υδάτινο περιβάλλον). |  |
| <b>ΤΜΗΜΑ 8. ΟΡΙΣΜΕΝΗ ΕΘΝΙΚΗ ΑΡΧΗ</b>   |  |
| <b>Όργανισμός</b>  | Ευρωπαϊκή Επιτροπή, ΓΔ Περιβάλλον  |
| <b>Διεύθυνση</b>   | Rue de la Loi 200, B-1049 Βρυξέλλες  |