

ΑΠΟΦΑΣΗ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ

της 19ης Νοεμβρίου 2001

για την έγκριση αποφάσεων εισαγωγής στην Κοινότητα δυνάμει του κανονισμού (ΕΟΚ) αριθ. 2455/92 του Συμβουλίου για τις εξαγωγές και εισαγωγές ορισμένων επικίνδυνων χημικών ουσιών, και την τροποποίηση της απόφασης 2000/657/ΕΚ

[κοινοποιηθείσα υπό τον αριθμό E(2001) 3376]

(Κείμενο που παρουσιάζει ενδιαφέρον για τον ΕΟΧ)

(2001/852/ΕΚ)

Η ΕΠΙΤΡΟΠΗ ΤΩΝ ΕΥΡΩΠΑΪΚΩΝ ΚΟΙΝΟΤΗΤΩΝ,

Έχοντας υπόψη:

τη συνθήκη για την ίδρυση της Ευρωπαϊκής Κοινότητας,

τον κανονισμό (ΕΟΚ) αριθ. 2455/92 του Συμβουλίου, της 23ης Ιουλίου 1992, για τις εξαγωγές και εισαγωγές ορισμένων επικίνδυνων χημικών ουσιών⁽¹⁾, όπως τροποποιήθηκε τελευταία από τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 2247/98 της Επιτροπής⁽²⁾, 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 συναίνεσης 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 συγκατάθεσης του Ρότερνταμ μετά από ενημέρωση (ΣΜΕ) για ορισμένα επικίνδυνα χημικά προϊόντα και φυτοφάρμακα στις διεθνείς εμπορικές συναλλαγές, η οποία υπεγράφη στις 10 Σεπτεμβρίου 1998 και ιδίως το ψήφισμα για το προσωρινό καθεστώς.
- (3) Δύο επιπλέον χημικά προϊόντα (αιθυλενοδιχλωρίδιο και αιθυλενοξείδιο) έχουν προστεθεί στην προσωρινή διαδικασία ΣΜΕ, ως φυτοφάρμακα, για τα οποία η Επιτροπή έχει λάβει πληροφορίες από την προσωρινή γραμματεία υπό τη μορφή καθοδηγητικού εγγράφου για τη λήψη απόφασης.
- (4) Η Επιτροπή, ενεργώντας ως κοινή οριζόμενη αρχή, καλείται να διαβιβάζει τις σχετικές με τα χημικά προϊόντα αποφάσεις στη γραμματεία της προσωρινής διαδικασίας ΣΜΕ, εξ ονόματος της 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 να διασφαλίζει ότι οι απαντήσεις δεν θίγουν την ισχύουσα κοινοτική νομοθε-

σία. Όμως, η Επιτροπή λαμβάνει επίσης υπόψη τις απαγορεύσεις ή τους σοβαρούς περιορισμούς των κρατών μελών, εν αναμονή κοινοτικής απόφασης.

- (7) Οι ουσίες αιθυλενοδιχλωρίδιο και αιθυλενοξείδιο, απαγορεύονται ή υπόκεινται σε 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 χρησιμοποίησεως φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν ορισμένες δραστικές ουσίες⁽³⁾, όπως τροποποιήθηκε τελευταία με την πράξη προσχωρήσεως της Αυστρίας, Φινλανδίας και Σουηδίας. Συνεπώς πρέπει να ληφθεί τελική απόφαση για την εισαγωγή αυτών των ουσιών.
- (8) Οι ουσίες λινδάνιο (Lindane) και παραθείο (αιθυλοπαραθείο) υπόκεινται στην κοινοτική νομοθεσία ιδίως στην οδηγία 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου, της 15ης Ιουλίου 1991, σχετικά με τη διάθεση στην αγορά φυτοπροστατευτικών προϊόντων⁽⁴⁾, όπως τροποποιήθηκε τελευταία από την οδηγία 2001/49/ΕΚ της Επιτροπής⁽⁵⁾ και στην οδηγία 98/8/ΕΚ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 16ης Φεβρουαρίου 1998, για τη διάθεση βιοκτόνων στην αγορά⁽⁶⁾, όπου αμφότερες προβλέπουν μεταβατική περίοδο κατά τη διάρκεια της οποίας τα κράτη μέλη δύναται να λαμβάνουν αποφάσεις, σε εθνικό επίπεδο, για ουσίες και προϊόντα που εμπίπτουν στα πεδία εφαρμογής τους, εν αναμονή κοινοτικής απόφασης.
- (9) Με την απόφαση 2000/801/ΕΚ της Επιτροπής, της 20ής Δεκεμβρίου 2000, σχετικά με τη μη καταχώρηση της lindane στο παράρτημα I της οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου και την απόσυρση των εγκρίσεων για τα φυτοπροστατευτικά προϊόντα που περιέχουν αυτή τη δραστική ουσία⁽⁷⁾ και την απόφαση 2001/520/ΕΚ της Επιτροπής, της 9ης Ιουλίου 2001, σχετικά με τη μη καταχώρηση του παραθείου στο παράρτημα I της οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου και την απόσυρση των εγκρίσεων για τα φυτοπροστατευτικά προϊόντα που περιέχουν αυτή τη δραστική ουσία⁽⁸⁾, οι ουσίες αυτές αφαιρέθηκαν τώρα από το παράρτημα I της οδηγίας 91/414/ΕΟΚ και οι εγκρίσεις για τα φυτοπροστατευτικά προϊόντα που περιέχουν τις ουσίες αυτές ανακλήθηκαν. Όμως, οι συγκεκριμένες ουσίες περιλαμβάνονται, επίσης, στο κοινοτικό πρόγραμμα αξιολόγησης των υφιστάμενων ουσιών, δυνάμει της οδηγίας 98/8/ΕΚ, και υπολογίζεται ότι η τελική απόφαση θα ληφθεί κατά το 2008 όταν θα έχει ολοκληρωθεί η αξιολόγηση της χρήσης τους ως βιοκτόνων.

⁽³⁾ ΕΕ L 33 της 8.2.1979, σ. 36.⁽⁴⁾ ΕΕ L 230 της 19.8.1991, σ. 1.⁽⁵⁾ ΕΕ L 176 της 29.6.2001, σ. 61.⁽⁶⁾ ΕΕ L 123 της 24.4.1998, σ. 1.⁽⁷⁾ ΕΕ L 324 της 21.12.2000, σ. 42.⁽⁸⁾ ΕΕ L 187 της 10.7.2001, σ. 47.⁽¹⁾ ΕΕ L 251 της 29.8.1992, σ. 13.⁽²⁾ ΕΕ L 282 της 20.10.1998, σ. 12.

- (10) Οι προβλεπόμενες στην απόφαση 2000/657/ΕΚ της Επιτροπής ⁽¹⁾ αποφάσεις εισαγωγής των φυτοπροστατευτικών παρασκευασμάτων λινδάνιο (Lindane) και παραθείο (αιθυλοπαραθείο), οι οποίες είχαν υποβληθεί ως προσωρινές αποφάσεις, εν αναμονή κοινοτικής απόφασης, πρέπει, συνεπώς, να τροποποιηθούν αναλόγως.
- (11) 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 ⁽²⁾,

έντυπα απάντησης της χώρας εισαγωγής που επισυνάπτονται στο παράρτημα I.

Άρθρο 2

Το παράρτημα της απόφασης 2000/657/ΕΚ τροποποιείται σύμφωνα με το παράρτημα II της παρούσας απόφασης.

Βρυξέλλες, 19 Νοεμβρίου 2001.

ΑΠΟΦΑΣΙΖΕΙ:

Άρθρο 1

Εγκρίνονται οι τελικές αποφάσεις εισαγωγής των χημικών ουσιών αιθυλενοδιχλωρίδιο και αιθυλενοξείδιο, όπως παρατίθενται στα

Για την Επιτροπή
Margot WALLSTRÖM
Μέλος της Επιτροπής

⁽¹⁾ ΕΕ L 257 της 27.10.2000, σ. 44.

⁽²⁾ ΕΕ 196 της 16.8.1967, σ. 1.

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Ι

Τελικές αποφάσεις εισαγωγής για τις χημικές ουσίες αιθυλενοδιχλωρίδιο και αιθυλενοξείδιο



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

ΧΩΡΑ: Ευρωπαϊκή Κοινότητα (Κράτη μέλη: Βέλγιο, Δανία, Γερμανία, Ελλάδα, Ισπανία, Γαλλία, Ιρλανδία, Ιταλία, Λουξεμβούργο, Κάτω Χώρες, Αυστρία, Πορτογαλία, Φινλανδία, Σουηδία, Ηνωμένο Βασίλειο)

ΤΜΗΜΑ 1. ΤΑΥΤΟΤΗΤΑ ΤΟΥ ΧΗΜΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

1.1.	Κοινή ονομασία	Αιθυλενοδιχλωρίδιο (1,2-διχλωροαιθάνιο)
1.2.	Αριθμός CAS	107-06-2
1.3.	Τύπος σκευάσματος και περιεκτικότητα δραστικού συστατικού	Υγρό

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

- Φυτοφάρμακο
 Βιομηχανικό χημικό προϊόν
 Ιδιαίτερα επικίνδυνο σκεύασμα φυτοφαρμάκου

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. Η προηγούμενη απάντηση ήταν τελική απόφαση. <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι Η προηγούμενη απάντηση ήταν προσωρινή απάντηση. <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι Ημερομηνία έκδοσης της προηγούμενης απάντησης: _____	

ΤΜΗΜΑ 4. ΑΠΑΝΤΗΣΗ ΣΧΕΤΙΚΑ ΜΕ ΤΗ ΜΕΛΛΟΝΤΙΚΗ ΕΙΣΑΓΩΓΗ

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

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

5.1.	<input checked="" type="checkbox"/> Δεν χορηγείται συγκατάθεση για εισαγωγή Απαγορεύεται ταυτόχρονα η εισαγωγή του χημικού προϊόντος απ' όλες τις πηγές; <input checked="" type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι 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"/> Συγκατάθεση για εισαγωγή	

5.3.	<input type="checkbox"/> Συγκατάθεση 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
	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.	Εθνικό νομοθετικό ή διοικητικό μέτρο στο οποίο βασίζεται η τελική απόφαση	
	Περιγραφή του εθνικού νομοθετικού ή διοικητικού μέτρου:	
	Το αιθυλενοδιχλωρίδιο (1,2-διχλωροαιθάνιο) 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 ουσιών (ΕΕ L 251 της 29.8.1992, σ. 13) όπως τροποποιήθηκε από τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 3135/94 (ΕΕ L 332 της 22.12.1994, σ. 1), ως απαγορευμένο για χρήση φυτοπροστατευτικό προϊόν.	
	Απαγορεύεται η χρήση ή διάθεση στην αγορά όλων των φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν 1,2-διχλωροαιθάνιο ως δραστικό συστατικό σύμφωνα με την οδηγία 79/117/ΕΟΚ του Συμβουλίου, της 21ης Δεκεμβρίου 1978, περί απαγορεύσεως της θέσεως σε κυκλοφορία και της χρησιμοποίησεως φυτοφαρμακευτικών προϊόντων που περιέχουν ορισμένες δραστικές ουσίες (ΕΕ L 33 της 8.2.1979, σ. 36), όπως τροποποιήθηκε από την οδηγία 87/181/ΕΟΚ του Συμβουλίου, της 9ης Μαρτίου 1987 (ΕΕ L 71 της 14.3.1987, σ. 33).	
	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)	
5.5.	Παρατηρήσεις	
	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 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 type="checkbox"/> Συγκατάθεση 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
	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

6.4.	Ενδείξεις δραστηριοποίησης για τη λήψη τελικής απόφασης	
	Εξετάζεται σοβαρά η λήψη τελικής απόφασης;	<input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι
	Κατά την περίοδο που εξετάζεται η λήψη τελικής απόφασης αναλαμβάνεται η ακόλουθη διοικητική δράση:	
	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: Ευρωπαϊκή Κοινότητα και κράτη μέλη	
6.5.	Αιτούμενες πληροφορίες ή συνδρομή για τη λήψη τελικής απόφασης	
	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:	
6.6.	Παρατηρήσεις	
	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 εγχώρια κατανάλωση; <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι
		Προορίζεται για εξαγωγή; <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι
	Άλλες παρατηρήσεις	

ΤΜΗΜΑ 7. ΣΥΜΠΛΗΡΩΜΑΤΙΚΕΣ ΣΥΝΑΦΕΙΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ

Το αιθυλενοδιχλωρίδιο (1,2-διχλωροαιθάνιο) ταξινομείται βάσει της οδηγίας 67/548/ΕΟΚ της 27ης Ιουνίου 1967 περί προσεγγίσεως των νομοθετικών, κανονιστικών και διοικητικών διατάξεων περί ταξινόμησης, συσκευασίας και επισήμανσεως των επικίνδυνων ουσιών (ΕΕ 196 της 16.8.1967, σ. 1) ως F· R 11 - Carc. Cat.2· R 45 - Xn· R 22 - Xi· R 36/37/38.

R 45: Μπορεί να προκαλέσει καρκίνο. R 11: Πολύ εύφλεκτο. R 22: Επιβλαβές σε περίπτωση καταπόσεως. R 36/37/38: Ερεθίζει τα μάτια, το αναπνευστικό σύστημα και το δέρμα.

Το αιθυλενοδιχλωρίδιο (1,2-διχλωροαιθάνιο) έχει ταξινομηθεί από την ΕΚ ως καρκινογόνο κατηγορίας 2 (πιθανώς καρκινογόνο για τον άνθρωπο).

ΤΜΗΜΑ 8. ΟΡΙΣΜΕΝΗ ΕΘΝΙΚΗ ΑΡΧΗ

Οργανισμός	Ευρωπαϊκή Επιτροπή, Γενική Διεύθυνση Περιβάλλοντος
Διεύθυνση	Rue de la Loi 200 B-1049 Βρυξέλλες



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

ΧΩΡΑ: Ευρωπαϊκή Κοινότητα (Κράτη μέλη: Βέλγιο, Δανία, Γερμανία, Ελλάδα, Ισπανία, Γαλλία, Ιρλανδία, Ιταλία, Λουξεμβούργο, Κάτω Χώρες, Αυστρία, Πορτογαλία, Φινλανδία, Σουηδία, Ηνωμένο Βασίλειο)

ΤΜΗΜΑ 1. ΤΑΥΤΟΤΗΤΑ ΤΟΥ ΧΗΜΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ		
1.1.	Κοινή ονομασία	Αιθυλενοξείδιο
1.2.	Αριθμός CAS	75-21-8
1.3.	Τύπος σκευάσματος και περιεκτικότητα δραστικού συστατικού	Υγροποιημένο αέριο

ΤΜΗΜΑ 2. Η ΠΑΡΕΧΟΜΕΝΗ ΜΕ ΤΟ ΠΑΡΟΝ ΕΝΤΥΠΟ ΑΠΑΝΤΗΣΗ ΓΙΑ ΤΗΝ ΕΙΣΑΓΩΓΗ ΙΣΧΥΕΙ ΓΙΑ ΤΗΝ/ΤΙΣ ΑΚΟΛΟΥΘΗ/ΕΣ ΚΑΤΗΓΟΡΙΑ/ΙΕΣ	
<input checked="" type="checkbox"/>	Φυτοφάρμακο
<input type="checkbox"/>	Βιομηχανικό χημικό προϊόν
<input type="checkbox"/>	Ιδιαίτερα επικίνδυνο σκεύασμα φυτοφαρμάκου

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. Η προηγούμενη απάντηση ήταν τελική απόφαση. <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι Η προηγούμενη απάντηση ήταν προσωρινή απάντηση. <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι Ημερομηνία έκδοσης της προηγούμενης απάντησης: _____

ΤΜΗΜΑ 4. ΑΠΑΝΤΗΣΗ ΣΧΕΤΙΚΑ ΜΕ ΤΗ ΜΕΛΛΟΝΤΙΚΗ ΕΙΣΑΓΩΓΗ	
<input checked="" type="checkbox"/> Τελική απόφαση (Συμπληρώστε το τμήμα 5, σελίδα 2)	Ή <input type="checkbox"/> Προσωρινή απάντηση (Συμπληρώστε το τμήμα 6, σελίδες 3-4)

ΤΜΗΜΑ 5. ΤΕΛΙΚΗ ΑΠΟΦΑΣΗ, ΣΥΜΦΩΝΑ ΜΕ ΤΑ ΕΘΝΙΚΑ, ΝΟΜΟΘΕΤΙΚΑ Ή ΔΙΟΙΚΗΤΙΚΑ ΜΕΤΡΑ	
5.1.	<input checked="" type="checkbox"/> Δεν χορηγείται συγκατάθεση για εισαγωγή Απαγορεύεται ταυτόχρονα η εισαγωγή του χημικού προϊόντος απ' όλες τις πηγές; <input checked="" type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι Απαγορεύεται ταυτόχρονα η εγχώρια παραγωγή του χημικού προϊόντος για εγχώρια κατα- <input checked="" type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι νάλωση;
5.2.	<input type="checkbox"/> Συγκατάθεση για εισαγωγή

5.3.	<input type="checkbox"/> Συγκατάθεση 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 Ταυτίζονται οι όροι που διέπουν την εγχώρια παραγωγή του χημικού προϊόντος για εγχώρια κατανάλωση με τους όρους που διέπουν όλες έτις εισαγωγές; <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι						
5.4.	Εθνικό νομοθετικό ή διοικητικό μέτρο στο οποίο βασίζεται η τελική απόφαση Περιγραφή του εθνικού νομοθετικού ή διοικητικού μέτρου: Το αιθυλενοξείδιο 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 ουσιών (ΕΕ L 251 της 29.8.1992, σ. 13) όπως τροποποιήθηκε από τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 3135/94 (ΕΕ L 332 της 22.12.1994, σ. 1), ως απαγορευμένο για χρήση φυτοπροστατευτικού προϊόν. Απαγορεύεται η χρήση ή διάθεση στην αγορά όλων των φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν αιθυλενοξείδιο ως δραστικό συστατικό σύμφωνα με την οδηγία 79/117/ΕΟΚ του Συμβουλίου, της 21ης Δεκεμβρίου 1978, περί απαγορεύσεως της θέσεως σε κυκλοφορία και της χρησιμοποίησεως προϊόντων που περιέχουν ορισμένες δραστικές ουσίες (ΕΕ L 33 της 8.2.1979, σ. 36), όπως τροποποιήθηκε από την οδηγία 86/355/ΕΟΚ (ΕΕ L 212 της 2.8.1986, σ. 33). 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)						
5.5.	Παρατηρήσεις 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: <table border="1"> <tr> <td>Προορίζεται για εγχώρια κατανάλωση;</td> <td><input type="checkbox"/> Ναι</td> <td><input type="checkbox"/> Όχι</td> </tr> <tr> <td>Προορίζεται για εξαγωγή;</td> <td><input type="checkbox"/> Ναι</td> <td><input type="checkbox"/> Όχι</td> </tr> </table> Άλλες παρατηρήσεις:	Προορίζεται για εγχώρια κατανάλωση;	<input type="checkbox"/> Ναι	<input type="checkbox"/> Όχι	Προορίζεται για εξαγωγή;	<input type="checkbox"/> Ναι	<input type="checkbox"/> Όχι
Προορίζεται για εγχώρια κατανάλωση;	<input type="checkbox"/> Ναι	<input type="checkbox"/> Όχι					
Προορίζεται για εξαγωγή;	<input type="checkbox"/> Ναι	<input type="checkbox"/> Όχι					

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 type="checkbox"/> Συγκατάθεση 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 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

6.4.	Ενδείξεις δραστηριοποίησης για τη λήψη τελικής απόφασης		
	Εξετάζεται σοβαρά η λήψη τελικής απόφασης;	<input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι	
<p>Κατά την περίοδο που εξετάζεται η λήψη τελικής απόφασης αναλαμβάνεται η ακόλουθη διοικητική δράση: Απαιτούμενος κατά προσέγγιση χρόνος πριν από τη λήψη τελικής απόφασης: _____</p> <p>Πλήρης ονομασία και διεύθυνση του/της αρμόδιου/ας οργανισμού/αρχής που δραστηριοποιείται για τη λήψη τελικής απόφασης: Ευρωπαϊκή Κοινότητα και κράτη μέλη</p>			
6.5.	Αιτούμενες πληροφορίες ή συνδρομή για τη λήψη τελικής απόφασης		
	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:		
6.6.	Παρατηρήσεις		
	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 σήμερα στη χώρα;	<input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι	
	Μορφοποιείται το συγκεκριμένο χημικό προϊόν σήμερα 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 7. ΣΥΜΠΛΗΡΩΜΑΤΙΚΕΣ ΣΥΝΑΦΕΙΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ

Το αιθυλενοξείδιο ταξινομείται βάσει της οδηγίας 67/548/ΕΟΚ της 27ης Ιουνίου 1967 περί προσεγγίσεως των νομοθετικών, κανονιστικών και διοικητικών διατάξεων περί ταξινόμησης, συσκευασίας και επισήμανσεως των επικίνδυνων ουσιών (ΕΕ 196 της 16.8.1967, σ. 1) ως F+· R 12 — Carc. Cat.2· R 45 - Muta. Cat. 2· R 46 — T· R 23 - Xi· R 36/37/38. R 45: Μπορεί να προκαλέσει καρκίνο. R 46: Μπορεί να προκαλέσει κληρονομικές γενετικές βλάβες. R 12: Εξαιρετικά εύφλεκτο. R 23: Τοξικό όταν εισπνέεται. R 36/37/38: Ερεθίζει τα μάτια, το αναπνευστικό σύστημα και το δέρμα.

Το αιθυλενοξείδιο έχει ταξινομηθεί από την ΕΚ ως καρκινογόνο κατηγορίας 2 (πιθανώς καρκινογόνο για τον άνθρωπο). Το αιθυλενοξείδιο έχει ταξινομηθεί επίσης από την ΕΚ ως μεταλλαξιογόνο κατηγορίας 2 (πιθανώς μεταλλαξιογόνο για τον άνθρωπο).

ΤΜΗΜΑ 8. ΟΡΙΣΜΕΝΗ ΕΘΝΙΚΗ ΑΡΧΗ

Οργανισμός	Ευρωπαϊκή Επιτροπή — Γενική Διεύθυνση Περιβάλλοντος
Διεύθυνση	Rue de la Loi 200 B-1049 Βρυξέλλες

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ II

Αναθεωρημένες αποφάσεις εισαγωγής για τις χημικές ουσίες λινδάνιο (Lindane) και παραθείο (αιθυλοπαραθείο) που αντικαθιστούν τις προηγούμενες προσωρινές αποφάσεις εισαγωγής οι οποίες παρατίθενται στην απόφαση 2000/657/EK της Επιτροπής

Στο παράρτημα της απόφασης 2000/657/EK οι αποφάσεις εισαγωγής των χημικών ουσιών λινδάνιο (Lindane) και παραθείο (αιθυλοπαραθείο), αντικαθίστανται από τις αναθεωρημένες προσωρινές αποφάσεις που παρατίθενται στα ακόλουθα έντυπα απάντησης της χώρας εισαγωγής.



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

ΧΩΡΑ: Ευρωπαϊκή Κοινότητα (Κράτη μέλη: Βέλγιο, Δανία, Γερμανία, Ελλάδα, Ισπανία, Γαλλία, Ιρλανδία, Ιταλία, Λουξεμβούργο, Κάτω Χώρες, Αυστρία, Πορτογαλία, Φινλανδία, Σουηδία, Ηνωμένο Βασίλειο)

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. Η προηγούμενη απάντηση ήταν τελική απόφαση. <input type="checkbox"/> Ναι <input checked="" type="checkbox"/> Όχι Η προηγούμενη απάντηση ήταν προσωρινή απάντηση. <input checked="" type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι 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) Ή 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 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
5.2.	<input type="checkbox"/> Συγκατάθεση για εισαγωγή

5.3.	<input type="checkbox"/> Συγκατάθεση 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 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.	Εθνικό νομοθετικό ή διοικητικό μέτρο στο οποίο βασίζεται η τελική απόφαση 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.	Παρατηρήσεις 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 <table border="1" style="width: 100%;"> <tr> <td rowspan="2" style="width: 40%;">Εάν η απάντηση είναι καταφατική σε μία από τις δύο τελευταίες ερωτήσεις:</td> <td>Προορίζεται για εγχώρια κατανάλωση;</td> <td><input type="checkbox"/> Ναι</td> <td><input type="checkbox"/> Όχι</td> </tr> <tr> <td>Προορίζεται για εξαγωγή;</td> <td><input type="checkbox"/> Ναι</td> <td><input type="checkbox"/> Όχι</td> </tr> </table> Άλλες παρατηρήσεις		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
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						

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 καταχώρηση της lindane στο παράρτημα I 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 περιέχουν 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	

6.4.	Ενδείξεις δραστηριοποίησης για τη λήψη τελικής απόφασης	
	Εξετάζεται σοβαρά η λήψη τελικής απόφασης;	<input checked="" type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι
	Κατά την περίοδο που εξετάζεται η λήψη τελικής απόφασης αναλαμβάνεται η ακόλουθη διοικητική δράση:	
	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).	
	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.	
	Απαιτούμενος κατά προσέγγιση χρόνος πριν από τη λήψη τελικής απόφασης: μέχρι το 2008 (όταν θα έχει ολοκληρωθεί η αξιολόγηση για τη χρήση ως βιοκτόνου).	
	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)	
6.5.	Αιτούμενες πληροφορίες ή συνδρομή για τη λήψη τελικής απόφασης	
	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:	
6.6.	Παρατηρήσεις	
	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 εγχώρια κατανάλωση; <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι
		Προορίζεται για εξαγωγή; <input type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι
	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 196 της 16.8.1967, σ. 1), ως: Τ· 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

Οργανισμός	Ευρωπαϊκή Επιτροπή, Γενική Διεύθυνση Περιβάλλοντος
Διεύθυνση	Rue de la Loi 200 B-1049 Βρυξέλλες



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

ΧΩΡΑ: (Κράτη μέλη: Βέλγιο, Δανία, Γερμανία, Ελλάδα, Ισπανία, Γαλλία, Ιρλανδία, Ιταλία, Λουξεμβούργο, Κάτω Χώρες, Αυστρία, Πορτογαλία, Φινλανδία, Σουηδία, Ηνωμένο Βασίλειο)

ΤΜΗΜΑ 1. ΤΑΥΤΟΤΗΤΑ ΤΟΥ ΧΗΜΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

1.1.	Κοινή ονομασία	Παραθείο
1.2.	Αριθμός CAS	56-38-2
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)

- 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. Η προηγούμενη απάντηση ήταν τελική απόφαση. <input type="checkbox"/> Ναι <input checked="" type="checkbox"/> Όχι Η προηγούμενη απάντηση ήταν προσωρινή απάντηση. <input checked="" type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι Ημερομηνία έκδοσης της προηγούμενης απάντησης: 27.10.2000 _____	

ΤΜΗΜΑ 4. ΑΠΑΝΤΗΣΗ ΣΧΕΤΙΚΑ ΜΕ ΜΕΛΛΟΝΤΙΚΗ ΕΙΣΑΓΩΓΗ

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

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

5.1.	<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	
5.2.	<input type="checkbox"/> Συγκατάθεση για εισαγωγή	

5.3.	<input type="checkbox"/> Συγκατάθεση για εισαγωγή υπό ειδικούς όρους			
	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.	Εθνικό νομοθετικό ή διοικητικό μέτρο στο οποίο βασίζεται η τελική απόφαση			
	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.	Παρατηρήσεις: 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 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 2001/520/ΕΚ της Επιτροπής, της 9ης Ιουλίου 2001 (ΕΕ L 187 της 10.7.2001, σ. 47), σχετικά με τη μη καταχώρηση του παραθείου στο παράρτημα I της οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου και την ανάκληση 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, Ιταλία, Λουξεμβούργο, Αυστρία, Πορτογαλία και Ηνωμένο Βασίλειο.			
	Κράτη μέλη που δεν παρέχουν συγκατάθεση για εισαγωγή: Δανία, Ιρλανδία, 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	

6.4.	Ενδείξεις δραστηριοποίησης για τη λήψη τελικής απόφασης	
	Εξετάζεται σοβαρά η λήψη τελικής απόφασης;	<input checked="" type="checkbox"/> Ναι <input type="checkbox"/> Όχι
	<p>Το παραθείο 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 2001/520/ΕΚ της Επιτροπής (ΕΕ L 187 της 10.7.2001, σ. 47).]</p> <p>Ωστόσο, το παραθείο περιλαμβάνεται στο κοινωτικό 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 Επιτροπή και κράτη μέλη (βλέπε διεύθυνση στο τμήμα 8).</p>	
6.5.	Αιτούμενες πληροφορίες ή συνδρομή για τη λήψη τελικής απόφασης	
	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:	
6.6.	Παρατηρήσεις	
	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
	Παρασκάζεται 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 7. ΣΥΜΠΛΗΡΩΜΑΤΙΚΕΣ ΣΥΝΑΦΕΙΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ

Το παραθείο 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 196 της 16.8.1967, σ. 1) ως: T+· R 27/28 (Πολύ τοξικό· πολύ τοξικό σε επαφή με το δέρμα και σε περίπτωση καταπόσεως) — N· R 50-53 (επικίνδυνο για το περιβάλλον· πολύ τοξικό για τους υδρόβιους οργανισμούς, μπορεί να προκαλέσει μακροχρόνιες δυσμενείς επιπτώσεις στο υδάτινο περιβάλλον).

ΤΜΗΜΑ 8. ΟΡΙΣΜΕΝΗ ΕΘΝΙΚΗ ΑΡΧΗ

Οργανισμός	Ευρωπαϊκή Επιτροπή — Γενική Διεύθυνση Περιβάλλον
Διεύθυνση	Rue de la Loi/Wetstraat, 200 B-1049 Βρυξέλλες