

## ΣΥΣΤΑΣΕΙΣ

## ΕΠΙΤΡΟΠΗ

## ΣΥΣΤΑΣΗ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ

της 4ης Φεβρουαρίου 2008

σχετικά, αφενός, με ένα συντονισμένο κοινοτικό πρόγραμμα παρακολούθησης για το 2008 με σκοπό την εξασφάλιση της συμμόρφωσης με τις ανώτατες περιεκτικότητες για τα κατάλοιπα φυτοφαρμάκων μέσα και επάνω στα σιτηρά και σε ορισμένα άλλα προϊόντα φυτικής προέλευσης και, αφετέρου, με τα εθνικά προγράμματα παρακολούθησης για το 2009

[κοινοποιηθείσα υπό τον αριθμό E(2008) 369]

(Κείμενο που παρουσιάζει ενδιαφέρον για τον ΕΟΧ)

(2008/103/ΕΚ)

Η ΕΠΙΤΡΟΠΗ ΤΩΝ ΕΥΡΩΠΑΪΚΩΝ ΚΟΙΝΟΤΗΤΩΝ,

Έχοντας υπόψη:

τη συνθήκη για την ίδρυση της Ευρωπαϊκής Κοινότητας, και ιδίως το άρθρο 211,

την οδηγία 86/362/ΕΟΚ του Συμβουλίου, της 24ης Ιουλίου 1986, που αφορά τον καθορισμό των ανωτάτων περιεκτικότητων για τα κατάλοιπα φυτοφαρμάκων μέσα και πάνω στα σιτηρά<sup>(1)</sup>, και ιδίως το άρθρο 7 παράγραφος 2 στοιχείο β),

την οδηγία 90/642/ΕΟΚ του Συμβουλίου, της 27ης Νοεμβρίου 1990, που αφορά τον καθορισμό των ανωτάτων περιεκτικότητων για τα κατάλοιπα φυτοφαρμάκων επάνω ή μέσα σε ορισμένα προϊόντα φυτικής προέλευσης, συμπεριλαμβανομένων των οπωροκηπευτικών<sup>(2)</sup>, και ιδίως το άρθρο 4 παράγραφος 2 στοιχείο β),

Εκτιμώντας τα ακόλουθα:

(1) Στις οδηγίες 86/362/ΕΟΚ και 90/642/ΕΟΚ προβλέπεται ότι η Επιτροπή θα εφαρμόσει σταδιακά ένα σύστημα που θα επιτρέπει την εκτίμηση της διατροφικής έκθεσης στα φυτοφάρμακα. Για να είναι δυνατές εκτιμήσεις που να ανταποκρίνονται στην πραγματικότητα, πρέπει να διατίθενται στοιχεία σχετικά με τον έλεγχο των καταλοίπων φυτοφαρμάκων σε ορισμένα τρόφιμα που αποτελούν βασικά συστατικά του ευρωπαϊκού διατροφολογίου. Αναγνωρίζεται εν γένει ότι τα βασικά συστατικά του ευρωπαϊκού διατροφολογίου περιλαμβάνουν περίπου 20-30 προϊόντα τροφίμων. Λαμβανομένων υπόψη των διαθέσιμων πόρων σε εθνικό επίπεδο για την παρακολούθηση των καταλοίπων φυτοφαρμάκων, τα κράτη μέλη είναι σε θέση να προβαίνουν στην ανάλυση δειγμάτων από οκτώ μόνον προϊόντα ετησίως, στο πλαίσιο του προ-

γράμματος συντονισμένης παρακολούθησης. Οι χρήσεις των φυτοφαρμάκων εμφανίζουν μεταβολές στο πλαίσιο τριετών χρονικών κύκλων. Συνεπώς κάθε φυτοφάρμακο πρέπει γενικά να παρακολουθείται σε 20-30 προϊόντα τροφίμων επί σειρά τριετών κύκλων.

- (2) Η παρακολούθηση των καταλοίπων φυτοφαρμάκων που καλύπτονται από την παρούσα σύσταση πρέπει να γίνει το 2008, διότι έτσι θα δοθεί η δυνατότητα να χρησιμοποιηθούν τα εν λόγω στοιχεία για την εκτίμηση της πραγματικής διατροφικής έκθεσης σε αυτά. Δεδομένου ότι η παρακολούθηση πρέπει να καλύπτει τριετείς χρονικούς κύκλους και να επιτρέψει στα κράτη μέλη να υποβάλουν τα προγράμματά τους παρακολούθησης για το 2009, η παρούσα σύσταση πρέπει επίσης να θεσπίσει κατευθύνσεις για την παρακολούθηση που πρόκειται να πραγματοποιηθεί το 2009 και το 2010.
- (3) Βάσει διωνυμικής κατανομής πιθανοτήτων μπορεί να υπολογιστεί ότι η εξέταση 642 δειγμάτων επιτρέπει με βεβαιότητα μεγαλύτερη του 99 % την ανίχνευση δείγματος που περιέχει κατάλοιπα φυτοφαρμάκων άνω του ορίου προσδιορισμού (LOD), με την προϋπόθεση ότι τουλάχιστον το 1 % των προϊόντων φυτικής προέλευσης περιέχει κατάλοιπα άνω του ορίου αυτού. Η λήψη των εν λόγω δειγμάτων πρέπει να κατανεμηθεί μεταξύ των κρατών μελών με βάση τον πληθυσμό και τον αριθμό των καταναλωτών, με ελάχιστο όριο 12 δείγματα ανά προϊόν και ανά έτος.
- (4) Στον ιστοχώρο της Επιτροπής έχουν δημοσιευθεί κατευθυντήριες γραμμές σχετικά με τις «διαδικασίες ποιοτικού ελέγχου για την ανάλυση καταλοίπων φυτοφαρμάκων»<sup>(3)</sup>. Έχει συμφωνηθεί ότι οι εν λόγω κατευθυντήριες γραμμές πρέπει να εφαρμόζονται όσο το δυνατόν περισσότερο από τα εργαστήρια ανάλυσης των κρατών μελών και να αναθεωρούνται συνεχώς υπό το φως της πείρας που αποκτάται από τα προγράμματα παρακολούθησης.

<sup>(1)</sup> ΕΕ L 221 της 7.8.1986, σ. 37. Οδηγία όπως τροποποιήθηκε τελευταία με την οδηγία 2007/73/ΕΚ της Επιτροπής (ΕΕ L 329 της 14.12.2007, σ. 40).

<sup>(2)</sup> ΕΕ L 350 της 14.12.1990, σ. 71. Οδηγία όπως τροποποιήθηκε τελευταία με την οδηγία 2007/73/ΕΚ.

<sup>(3)</sup> Έγγραφο SANCO/3131/2007, 31 Οκτωβρίου 2007 ([http://europa.eu.int/comm/food/plant/protection/resources/qualcontrol\\_en.pdf](http://europa.eu.int/comm/food/plant/protection/resources/qualcontrol_en.pdf)).

- (5) Η οδηγία 2002/63/ΕΚ της Επιτροπής, της 11ης Ιουλίου 2002, για την καθιέρωση κοινοτικών μεθόδων δειγματοληψίας για τον επίσημο έλεγχο των υπολειμμάτων φυτοφαρμάκων μέσα και πάνω σε προϊόντα φυτικής και ζωικής προέλευσης και την κατάργηση της οδηγίας 79/700/ΕΟΚ<sup>(1)</sup>, ενσωματώνει τις δειγματοληπτικές μεθόδους και τις διαδικασίες που συνιστά η Επιτροπή του Κώδικα Τροφίμων.
- (6) Όσον αφορά την ανάλυση των ζωικών προϊόντων που αναμένεται να διενεργείται από το 2009 και μετά, τα επίσημα εργαστήρια πρέπει, για να προσαρμοστούν στην παρούσα σύσταση, να γνωρίζουν εκ των προτέρων ποια φυτοφάρμακα και προϊόντα ζωικής προέλευσης πρόκειται να εξετάζονται και οι εν λόγω συνδυασμοί επισημαίνονται στο παράρτημα Ι με ένα: δ).
- (7) Οι οδηγίες 86/362/ΕΟΚ και 90/642/ΕΟΚ απαιτούν από τα κράτη μέλη να διευκρινίζουν τα κριτήρια που εφαρμόζουν κατά την κατάρτιση των εθνικών προγραμμάτων παρακολούθησης. Οι πληροφορίες αυτές πρέπει να περιλαμβάνουν τα κριτήρια που εφαρμόζονται στον καθορισμό των αριθμών δειγμάτων που πρέπει να λαμβάνονται και των αναλύσεων που πρέπει να διενεργούνται καθώς και τα εφαρμοζόμενα επίπεδα υποβολής εκθέσεων, τα κριτήρια με τα οποία καθορίστηκαν τα επίπεδα υποβολής εκθέσεων και λεπτομέρειες της πιστοποίησης στο πλαίσιο του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 882/2004 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 29ης Απριλίου 2004, για τη διενέργεια επισημών ελέγχων της συμμόρφωσης προς τη νομοθεσία περί ζωοτροφών και τροφίμων και προς τους κανόνες για την υγεία και την καλή διαβίωση των ζώων<sup>(2)</sup>. Όσον αφορά την πιστοποίηση των εργαστηρίων, πρέπει να ληφθεί υπόψη η παρέκκλιση που προβλέπεται στο άρθρο 18 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 2076/2005 της Επιτροπής, της 5ης Δεκεμβρίου 2005, για τη θέσπιση μεταβατικών διατάξεων σχετικά με την εφαρμογή των κανονισμών του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου (ΕΚ) αριθ. 853/2004, (ΕΚ) αριθ. 854/2004 και (ΕΚ) αριθ. 882/2004 και για την τροποποίηση των κανονισμών (ΕΚ) αριθ. 853/2004 και (ΕΚ) αριθ. 854/2004<sup>(3)</sup>. Πρέπει επίσης να επισημαίνονται ο αριθμός και η κατηγορία των παραβάσεων, καθώς και τα λαμβανόμενα μέτρα.
- (8) Τα ανώτατα όρια καταλοίπων για τις παιδικές τροφές έχουν καθοριστεί σύμφωνα με το άρθρο 6 της οδηγίας 91/321/ΕΟΚ της Επιτροπής, της 14ης Μαΐου 1991, σχετικά με τα παρασκευάσματα για βρέφη και τα παρασκευάσματα δεύτερης βρεφικής ηλικίας<sup>(4)</sup> και με το άρθρο 7 της οδηγίας 2006/125/ΕΚ της Επιτροπής, της 5ης Δεκεμβρίου 2006, για τις μεταποιημένες τροφές με βάση τα δημητριακά και τις παιδικές τροφές για βρέφη και μικρά παιδιά<sup>(5)</sup>.
- (9) Οι πληροφορίες σχετικά με τα αποτελέσματα των προγραμμάτων παρακολούθησης ενδείκνυται ιδιαίτερα για επεξεργασία, αποθήκευση και διαβίβαση με ηλεκτρονικές/μηχανογρα-

φικές μεθόδους. Έχουν αναπτυχθεί μορφότευποι για τη διαβίβαση δεδομένων μέσω ηλεκτρονικού ταχυδρομείου από τα κράτη μέλη προς την Επιτροπή. Τα κράτη μέλη πρέπει επομένως να είναι σε θέση να αποστέλλουν τις εκθέσεις τους στην Επιτροπή σε τυποποιημένο μορφότευπο. Η περαιτέρω ανάπτυξη του εν λόγω τυποποιημένου μορφότευπου πραγματοποιείται αποτελεσματικότερα με την εξέλιξη των κατευθυντήριων γραμμών από την Επιτροπή.

- (10) Τα μέτρα που προβλέπονται στην παρούσα σύσταση είναι σύμφωνα με τη γνώμη της μόνιμης επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων,

#### ΣΥΝΙΣΤΑ:

1. Τα κράτη μέλη καλούνται, κατά τη διάρκεια του έτους 2008, να λαμβάνουν και να αναλύουν δείγματα για τους συνδυασμούς προϊόντων/καταλοίπων φυτοφαρμάκων που καθορίζονται στο παράρτημα Ι, εκτός των ζωικών προϊόντων «δ» για τα οποία η σχετική διαδικασία θα εφαρμόζεται από το 2009 και μετά. Ο αριθμός δειγμάτων κάθε προϊόντος ορίζεται ανά προϊόν στο παράρτημα ΙΙ, απεικονίζοντας, ως ενδείκνυται, το εθνικό, το κοινοτικό και το τρίτης χώρας μερίδιο της αγοράς του κράτους μέλους.

Η παρτίδα προς δειγματοληψία επιλέγεται τυχαία, σύμφωνα με προσέγγιση παρακολούθησης.

Η δειγματοληπτική διαδικασία, συμπεριλαμβανομένου του αριθμού των μονάδων, πρέπει να είναι σύμφωνη με την οδηγία 2002/63/ΕΚ.

2. Τα δείγματα που λαμβάνονται και αναλύονται από κάθε κράτος μέλος σύμφωνα με τα παραρτήματα Ι και ΙΙ, πρέπει να περιλαμβάνουν τουλάχιστον:

α) δέκα δείγματα από παιδικές τροφές με βάση, κυρίως, τα λαχανικά, τα φρούτα και τα δημητριακά·

β) ένα δείγμα, όπου διαθέσιμο, από προϊόντα που προέρχονται από βιολογική καλλιέργεια που απεικονίζει το μερίδιο αγοράς των βιολογικών προϊόντων σε κάθε κράτος μέλος.

3. Τα κράτη μέλη καλούνται να υποβάλλουν, έως τις 31 Αυγούστου 2009 το αργότερο, εκθέσεις σχετικά με τα αποτελέσματα των αναλύσεων των δειγμάτων που υποβλήθηκαν σε δοκιμές για το συνδυασμό προϊόντων/καταλοίπων φυτοφαρμάκων που αναφέρονται στο παράρτημα Ι, αναφέροντας:

α) τις μεθόδους ανάλυσης που χρησιμοποιήθηκαν και τα επίπεδα αναφοράς που επιτεύχθηκαν, σύμφωνα με τις διαδικασίες ποιοτικού ελέγχου που καθορίζονται στις «Διαδικασίες ποιοτικού ελέγχου για την ανάλυση των καταλοίπων φυτοφαρμάκων»·

β) τον αριθμό και τις κατηγορίες των παραβάσεων καθώς και τα μέτρα που ελήφθησαν σχετικά.

<sup>(1)</sup> ΕΕ L 187 της 16.7.2002, σ. 30.

<sup>(2)</sup> ΕΕ L 165 της 30.4.2004, σ. 1, όπως διορθώθηκε στην ΕΕ L 191 της 28.5.2004, σ. 1. Κανονισμός όπως τροποποιήθηκε τελευταία με τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1791/2006 του Συμβουλίου (ΕΕ L 363 της 20.12.2006, σ. 1).

<sup>(3)</sup> ΕΕ L 338 της 22.12.2005, σ. 83. Κανονισμός όπως τροποποιήθηκε τελευταία με τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1246/2007 (ΕΕ L 281 της 25.10.2007, σ. 21).

<sup>(4)</sup> ΕΕ L 175 της 4.7.1991, σ. 35. Οδηγία όπως τροποποιήθηκε τελευταία με την οδηγία 2006/82/ΕΚ (ΕΕ L 362 της 20.12.2006, σ. 94).

<sup>(5)</sup> ΕΕ L 339 της 6.12.2006, σ. 16.

4. Η έκθεση πρέπει να συντάσσεται σε μορφότυπο —συμπεριλαμβανομένου του ηλεκτρονικού— που να συμμορφώνεται με τις οδηγίες που έχουν δοθεί στα κράτη μέλη από τη μόνιμη επιτροπή για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων, όσον αφορά την εφαρμογή των συστάσεων της Επιτροπής σχετικά με τα συντονισμένα κοινοτικά προγράμματα παρακολούθησης.

Τα αποτελέσματα σχετικά με δείγματα που λαμβάνονται από παιδικές τροφές και προϊόντα που προέρχονται από βιολογική καλλιέργεια πρέπει να αναφέρονται σε χωριστά δελτία.

5. Τα κράτη μέλη καλούνται να διαβιβάσουν στην Επιτροπή και στα υπόλοιπα κράτη μέλη, έως τις 31 Αυγούστου 2008 το αργότερο, τα στοιχεία που απαιτούνται δυνάμει του άρθρου 7 παράγραφος 3 της οδηγίας 86/362/ΕΟΚ και του άρθρου 4 παράγραφος 3 της οδηγίας 90/642/ΕΟΚ σχετικά με την περίοδο παρακολούθησης 2007, για να εξασφαλιστεί, τουλάχιστον με δειγματοληπτικό έλεγχο, η τήρηση των ανώτατων περιεκτικοτήτων σε κατάλοιπα φυτοφαρμάκων· στα στοιχεία αυτά πρέπει να περιλαμβάνονται τα εξής:

α) τα αποτελέσματα των εθνικών τους προγραμμάτων σχετικά με τα κατάλοιπα φυτοφαρμάκων·

β) στοιχεία σχετικά με τις διαδικασίες ποιοτικού ελέγχου που εφαρμόζουν τα εργαστήριά τους και ιδιαίτερα στοιχεία σχετικά με πτυχές των κατευθυντήριων γραμμών για τις διαδικασίες ποιοτικού ελέγχου που αφορούν την ανάλυση των καταλοίπων φυτοφαρμάκων, τις οποίες δεν ήταν σε θέση να εφαρμόσουν ή των οποίων η εφαρμογή ήταν προβληματική·

γ) στοιχεία για τη διαπίστευση, σύμφωνα με το άρθρο 12 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 882/2004, συμπεριλαμβανομένου του

πεδίου της διαπίστευσης, του φορέα διαπίστευσης και ενός αντιγράφου του πιστοποιητικού διαπίστευσης, των εργαστηρίων που πραγματοποιούν τις αναλύσεις·

δ) στοιχεία σχετικά με τις δοκιμές επάρκειας και τις δακτυλιοειδείς δοκιμές δακτυλίου στις οποίες συμμετείχε το εργαστήριο.

6. Τα κράτη μέλη καλούνται να στείλουν στην Επιτροπή, έως τις 30 Σεπτεμβρίου 2008 το αργότερο, το προτεινόμενο εθνικό πρόγραμμά τους για τον έλεγχο των ανώτατων ορίων περιεκτικότητας σε κατάλοιπα φυτοφαρμάκων, τα οποία καθορίζονται με τις οδηγίες 90/642/ΕΟΚ και 86/362/ΕΟΚ για το 2009, συμπεριλαμβανομένων των εξής στοιχείων:

α) τα κριτήρια που εφαρμόζονται για τον καθορισμό του αριθμού δειγμάτων που πρέπει να ληφθούν και των αναλύσεων που πρέπει να διεξαχθούν·

β) τα ισχύοντα όρια αναφοράς και τα κριτήρια βάσει των οποίων καθορίστηκαν τα εν λόγω όρια και

γ) λεπτομερή στοιχεία για τη διαπίστευση, δυνάμει του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 882/2004, των εργαστηρίων που διεξάγουν τις αναλύσεις.

Βρυξέλλες, 4 Φεβρουαρίου 2008.

Για την Επιτροπή  
Μάρκος ΚΥΠΡΙΑΝΟΥ  
Μέλος της Επιτροπής

## ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Ι

## ΣΥΝΔΥΑΣΜΟΙ ΦΥΤΟΦΑΡΜΑΚΩΝ/ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ ΠΡΟΣ ΠΑΡΑΚΟΛΟΥΘΗΣΗ

	2008	2009 (*)	2010 (*)
Acephate	α)	β)	γ)
Acetamiprid	α)	β)	γ)
Aldicarb	α)	β)	γ)
Amitraz		β)	γ)
Azinphos-methyl	α)	β)	γ)
Azoxystrobin	α)	β)	γ)
Benomyl + carbendazim (εκφραζόμενα ως carbendazim)	α)	β)	γ)
Bifenthrin	α)	β) δ)	β) δ)
Άθροισμα βρωμιούχων		β)	γ)
Bromopropylate	α)	β)	γ)
Bupirimate	α)	β)	γ)
Buprofezin	α)	β)	γ)
Captan (Καπτάνη)	α)	β)	γ)
Folpet	α)	β)	γ)
Carbaryl	α)	β)	γ)
Chlofentezin	α)	β)	γ)
Chlormequat (**)	α)	β)	γ)
Chlorothalonil	α)	β)	γ)
Chlorpropham	α)	β)	γ)
Chlorpyrifos	α)	β) δ)	β) δ)
Chlorpyrifos-methyl	α)	β) δ)	β) δ)
Cypermethrin	α)	β) δ)	β) δ)
Cyprodinil	α)	β)	γ)
Deltamethrin	α)	β) δ)	β) δ)
Diazinon (Διαζινόνη)	α)	β) δ)	β) δ)
Dichlofluanid	α)	β)	γ)
Dichlorvos	α)	β)	γ)
Dicofol	α)	β)	γ)
Dimethoate + Omethoate (σύνολο εκφραζόμενο ως dimethoate)	α)	β)	γ)
Dinocap		β)	γ)
Διφαινυλαμίνη	α)	β)	γ)
Endosulfan	α)	β) δ)	β) δ)
Fenarimol	α)	β)	γ)
Fenhexamid	α)	β)	γ)
Fenitrothion	α)	β)	γ)
Fludioxonil	α)	β)	γ)
Flusilazole	α)	β)	γ)

	2008	2009 (*)	2010 (*)
Glyphosate (***)			γ)
Hexaconazole	α)	β)	γ)
Hexythiazox	α)	β)	γ)
Imazalil	α)	β)	γ)
Imidacloprid	α)	β)	γ)
Indoxacarb	α)	β)	γ)
Iprodione	α)	β)	γ)
Iprovalicarb	α)	β)	γ)
Kresoxim-methyl	α)	β)	γ)
λ-cyhalothrin	α)	β)	γ)
Malathion	α)	β)	γ)
Ομάδα Maneb	α)	β)	γ)
Mepanipyrim	α)	β)	γ)
Mepiquat (**)	α)	β)	γ)
Metalaxyl	α)	β)	γ)
Methamidophos	α)	β)	γ)
Methidathion	α)	β)	γ)
Methiocarb	α)	β)	γ)
Methomyl/Thiodicarb (άθροισμα εκφρασμένο ως methomyl)	α)	β)	γ)
Myclobutanil	α)	β)	γ)
Oxydemeton-methyl	α)	β)	γ)
Παραδειο	α)	β) δ)	β) δ)
Penconazole	α)	β)	γ)
Phosalone	α)	β)	γ)
Pirimicarb	α)	β)	γ)
Pirimiphos-methyl	α)	β) δ)	β) δ)
Prochloraz	α)	β)	γ)
Procymidone	α)	β)	γ)
Profenofos	α)	β) δ)	β) δ)
Propargite	α)	β)	γ)
Pyrethrins	α)		
Pyrimethanil	α)	β)	γ)
Pyriproxyfen	α)	β)	γ)
Oxamyl	α)	β)	γ)
Quinoxifen	α)	β)	γ)
Spiroxamine	α)	β)	γ)
Tebuconazole	α)	β)	γ)
Thiophanate-methyl	α)	β)	γ)
Tebufenozide	α)	β)	γ)
Trifloxystrobin	α)	β)	γ)

	2008	2009 (*)	2010 (*)
Thiabendazole	α)	β)	γ)
Tolcloflos-methyl	α)	β)	γ)
Tolyfluanid	α)	β)	γ)
Triademefon + Triadimenol (εκφρασμένο ως άθροισμα triadimenol και triademefon)	α)	β)	γ)
Vinclozolin	α)	β)	γ)
Boscalid		β)	γ)
Carbofuran		β)	γ)
Chlorfenvinphos		β) δ)	β) δ)
Cyfluthrin (συμπεριλ. beta-)		β)	γ)
Difenoconazole		β)	γ)
Dimethomorph		β)	γ)
Ethion		β)	γ)
Fenoxycarb		β)	γ)
Fipronil		β)	γ)
Flufenoxuron		β)	γ)
Formetanate		β)	γ)
Linuron		β)	γ)
Monocrotophos		β)	γ)
Μεθυλοπαράδειο		β)	γ)
Phosmet		β)	γ)
Pyridaben		β)	γ)
Tebufenpyrad		β)	γ)
Teflubenzuron		β)	γ)
Tetradifon		β)	γ)
Thiacloprid		β)	γ)
Triazophos		β)	γ)
Propamocarb		β)	γ)
Haloxfop			γ)
Fluazifop			γ)
2,4-D			γ)
Abamectin (σύνολο)		β)	γ)
Acrinathrin			γ)
Bitertanol			γ)
Chlorfenapyr			γ)
Clothianidin			γ)
Dicloran			γ)
Epoxiconazole			γ)
Fenazaquin			γ)
Fenpropimorph			γ)
Fenthion (σύνολο)			γ)

	2008	2009 (*)	2010 (*)
Fenvalerate/Esfenvalerate (σύνολο)			γ)
Lufenuron			γ)
Methoxyfenozide			γ)
Oxadixyl			γ)
Pendimethalin			γ)
Phenthoate			γ)
Propiconazole			γ)
Propryzamide (Προπυζαμίδη)			γ)
Spinosad (σύνολο)			γ)
Tetraconazole			γ)
Thiamethoxam (Θειαμεθοξάμη)			γ)
Trifluralin			γ)
Aldrin		δ)	δ)
Azinphos-ethyl		δ)	δ)
Chlordane-cis		δ)	δ)
Chlordane-trans		δ)	δ)
Oxychlordane		δ)	δ)
Chlorfenvinphos (σύνολο ισομερών)		δ)	δ)
Chlorobenzilate		δ)	δ)
Cyfluthrin (σύνολο ισομερών)		δ)	δ)
DDD-p,p'		δ)	δ)
DDE-p,p'		δ)	δ)
DDT-o,p'		δ)	δ)
DDT-p,p'		δ)	δ)
Deltamethrin		δ)	δ)
Diazinon (Διαζινόνη)		δ)	δ)
Dieldrin		δ)	δ)
Endosulfan-alpha		δ)	δ)
Endosulfan-beta		δ)	δ)
Endosulfan θειικό άλας		δ)	δ)
Ενδρίνη		δ)	δ)
Fenthion		δ)	δ)
Fenvalerat/Esfenvalerat (Σύνολο ισομερών RS/SR και RR/SS)		δ)	δ)
Formothion		δ)	δ)
HCB		δ)	δ)
HCH-alpha		δ)	δ)
HCH-beta		δ)	δ)
HCH-gamma (lindane)		δ)	δ)
Heptachlor		δ)	δ)
Heptachlor epoxide (cis)		δ)	δ)

	2008	2009 (*)	2010 (*)
Heptachlor epoxide trans)		δ)	δ)
Methacrifos		δ)	δ)
Methidathion		δ)	δ)
4,4'-Methoxychlor		δ)	δ)
Nitrofen		δ)	δ)
Παραθείο		δ)	δ)
Μεθυλοπαραθείο		δ)	δ)
Parlar 26 (Camphechlor)		δ)	δ)
Parlar 50 (Camphechlor)		δ)	δ)
Parlar 62 (Camphechlor)		δ)	δ)
Permethrin (σύνολο ισομερών)		δ)	δ)
Pirimiphos-methyl		δ)	δ)
Profenofos		δ)	δ)
Pyrazophos		δ)	δ)
Quintozene		δ)	δ)
Resmethrin (σύνολο ισομερών)		δ)	δ)
Tecnazene		δ)	δ)
Triazophos		δ)	δ)

α) Φασόλια (νωπά ή κατεψυγμένα χωρίς τους λοβούς), καρότα, αγγούρια, πορτοκάλια ή μανταρίνια, αχλάδια, γεώμηλα, ρύζι, σπανάκι (νωπό ή κατεψυγμένο).

β) Μελιτζάνες, μπανάνες, κουνουπίδια, επιτραπέζια σταφύλια, χυμός πορτοκαλιού (!), μπιζέλια (νωπά ή κατεψυγμένα χωρίς τους λοβούς), πιπεριές (γλυκές), σιτάρι.

γ) Μήλα, κεφαλωτά λάχανα, πράσα, μαρούλια, τομάτες, ροδάκινα συμπεριλαμβανομένων των νεκταρινιών και παρόμοιων υβριδίων· σίκαλη ή βρώμη, φράουλες.

δ) Βούτυρο, ζαμπόν (καπνιστό ή αποξηραμένο), αυγό (σε υγρή ή ξηρά μορφή).

(\*) Ενδεικτικά για το 2009 και το 2010, με την επιφύλαξη των προγραμμάτων που θα προταθούν για τα έτη αυτά.

(\*\*) Οι ουσίες chlofomequat και periquat πρέπει να αναλύονται στα δημητριακά (εκτός του ρυζιού), στα καρότα, στα καρποφόρα λαχανικά και στα αχλάδια.

(\*\*\*) Άλλα σιτηρά.

(!) Όσον αφορά το χυμό πορτοκαλιού, τα κράτη μέλη πρέπει να προσδιορίζουν την πηγή (συμπυκνωμένος ή φρέσκος).



## ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ II

Αριθμός δειγμάτων κάθε προϊόντος που πρέπει να λαμβάνεται και να αναλύεται από κάθε κράτος μέλος.

Κωδικός χώρας	Δείγματα	Κωδικός χώρας	Δείγματα
AT	12 (*) 15 (**)	IE	12 (*) 15 (**)
BE	12 (*) 15 (**)	LU	12 (*) 15 (**)
BG	12 (*) 15 (**)	LT	12 (*) 15 (**)
CY	12 (*) 15 (**)	LV	12 (*) 15 (**)
CZ	12 (*) 15 (**)	MT	12 (*) 15 (**)
DE	93	NL	17
DK	12 (*) 15 (**)	PT	12 (*) 15 (**)
ES	45	PL	45
EE	12 (*) 15 (**)	RO	17
EL	12 (*) 15 (**)	SE	12 (*) 15 (**)
FR	66	SI	12 (*) 15 (**)
FI	12 (*) 15 (**)	SK	12 (*) 15 (**)
HU	12 (*) 15 (**)	UK	66
IT	65		

Συνολικός ελάχιστος αριθμός δειγμάτων: 642

(\*) Ελάχιστος αριθμός δειγμάτων για κάθε μέθοδο που εφαρμόζεται σε ένα μεμονωμένο κατάλοιπο.

(\*\*) Ελάχιστος αριθμός δειγμάτων για κάθε μέθοδο που εφαρμόζεται σε πολλά κατάλοιπα.