

ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ (ΕΚ) αριθ. 901/2009 ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ

της 28ης Σεπτεμβρίου 2009

για ένα συντονισμένο πολυετές κοινοτικό πρόγραμμα ελέγχου για τα έτη 2010, 2011 και 2012, ώστε να εξασφαλιστεί συμμόρφωση με τα ανώτατα όρια και να εκτιμηθεί η έκθεση του καταναλωτή στα υπολείμματα φυτοφαρμάκων μέσα και πάνω στα τρόφιμα φυτικής και ζωικής προέλευσης

(Κείμενο που παρουσιάζει ενδιαφέρον για τον ΕΟΧ)

Η ΕΠΙΤΡΟΠΗ ΤΩΝ ΕΥΡΩΠΑΪΚΩΝ ΚΟΙΝΟΤΗΤΩΝ,

Έχοντας υπόψη:

τη συνθήκη για την ίδρυση της Ευρωπαϊκής Κοινότητας,

τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 396/2005 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 23ης Φεβρουαρίου 2005, για τα ανώτατα όρια καταλοίπων φυτοφαρμάκων μέσα ή πάνω στα τρόφιμα και τις ζωοτροφές φυτικής και ζωικής προέλευσης και για την τροποποίηση της οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου⁽¹⁾, και ιδίως το άρθρο 29,

Εκτιμώντας τα ακόλουθα:

- (1) Με τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1213/2008 της Επιτροπής⁽²⁾ θεσπίστηκε το πρώτο συντονισμένο πολυετές κοινοτικό πρόγραμμα για τα έτη 2009, 2010 και 2011.
- (2) Τριάντα τρόφιμα αποτελούν τα κύρια συστατικά του διατροφολογίου στην Κοινότητα. Εφόσον οι χρήσεις των φυτοφαρμάκων παρουσιάζουν σημαντικές αλλαγές σε περίοδο τριών χρόνων, τα τριάντα αυτά τρόφιμα πρέπει να ελέγχονται ανά τριετία για φυτοφάρμακα, με σκοπό να αξιολογηθεί η έκθεση των καταναλωτών και η εφαρμογή της κοινοτικής νομοθεσίας.
- (3) Βάσει διωνυμικής κατανομής πιθανοτήτων μπορεί να υπολογιστεί ότι η εξέταση 642 δειγμάτων επιτρέπει με βεβαιότητα μεγαλύτερη του 99 % την ανίχνευση δείγματος που περιέχει υπολείμματα φυτοφαρμάκων άνω του ορίου προσδιορισμού (LOD), με την προϋπόθεση ότι τουλάχιστον το 1 % των προϊόντων περιέχει υπολείμματα άνω του ορίου αυτού. Η συλλογή των εν λόγω δειγμάτων πρέπει να καταναμηθεί μεταξύ των κρατών μελών με βάση τον πληθυσμό, με ελάχιστο όριο 12 δείγματα ανά προϊόν και ανά έτος.
- (4) Όταν ο ορισμός των υπολειμμάτων φυτοφαρμάκων περιλαμβάνει άλλες δραστικές ουσίες, μεταβολίτες ή προϊόντα αποδόμησης, τα στοιχεία για τους μεταβολίτες αυτούς θα πρέπει να αναφέρονται ξεχωριστά.
- (5) Οι οδηγίες σχετικά με τη «Μέθοδο επικύρωσης και τις διαδικασίες ποιοτικού ελέγχου για την ανάλυση των υπολειμμάτων φυτοφαρμάκων στα τρόφιμα και τις ζωοτροφές» (Method Validation and Quality Control Procedures for Pesticide Residue Analysis in food and feed) δημοσιεύεται στον δικτυακό τόπο της Επιτροπής⁽³⁾.

- (6) Για τις διαδικασίες δειγματοληψίας εφαρμόζεται 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 κατάρτιση της οδηγίας 79/700/ΕΟΚ⁽⁴⁾, η οποία ενσωματώνει τις δειγματοληπτικές μεθόδους και τις διαδικασίες που συνιστά η Επιτροπή του Κώδικα Τροφίμων.
- (7) Είναι επίσης αναγκαίο να εξεταστεί κατά πόσον τηρούνται τα ανώτατα όρια υπολειμμάτων για τις παιδικές τροφές που προβλέπονται στο άρθρο 10 της οδηγίας 2006/141/ΕΚ της Επιτροπής, της 22ας Δεκεμβρίου 2006, σχετικά με τα παρασκευάσματα για βρέφη και τα παρασκευάσματα δεύτερης βρεφικής ηλικίας⁽⁵⁾, 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 παιδιά μικρής ηλικίας⁽⁶⁾.
- (8) Είναι αναγκαίο να εκτιμηθούν τυχόν αιθροιστικές, σωρευτικές και συνεργειακές επιπτώσεις των φυτοφαρμάκων. Η εκτίμηση αυτή πρέπει να αρχίσει με ορισμένες οργανοφωσφορικές, καρβαμιδικές, τριαζολικές ενώσεις καθώς και με ορισμένα πυρεθροειδή, όπως ορίζονται στο παράρτημα I.
- (9) Τα κράτη μέλη υποβάλλουν μέχρι τις 31 Αυγούστου κάθε έτος τις πληροφορίες για το προηγούμενο ημερολογιακό έτος.
- (10) Με σκοπό να αποφευχθεί οποιαδήποτε σύγχυση λόγω της επικάλυψης των διαδοχικών πολυετών προγραμμάτων, ο κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 1213/2008 θα πρέπει να καταργηθεί για λόγους ασφάλειας δικαίου. Ωστόσο, θα πρέπει να εξακολουθήσει να ισχύει για τα δείγματα που ελέγχθηκαν το 2009.
- (11) Τα μέτρα που προβλέπονται στον παρόντα κανονισμό είναι σύμφωνα με τη γνώμη της μόνιμης επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων.

ΕΞΕΛΩΣΕ ΤΟΝ ΠΑΡΟΝΤΑ ΚΑΝΟΝΙΣΜΟ:

Άρθρο 1

Τα κράτη μέλη, τα έτη 2010, 2011 και 2012, λαμβάνουν και αναλύουν δείγματα για τον συνδυασμό προϊόντων/υπολειμμάτων φυτοφαρμάκων, όπως ορίζεται στο παράρτημα I.

Ο αριθμός των δειγμάτων κάθε προϊόντος ορίζεται στο παράρτημα II.

⁽¹⁾ ΕΕ L 70 της 16.3.2005, σ. 1.⁽²⁾ ΕΕ L 328 της 6.12.2008, σ. 9.⁽³⁾ Έγγραφο SANCO/3131/2007, της 31ης Οκτωβρίου 2007, http://europa.eu.int/comm/food/plant/protection/resources/qualcontrol_en.pdf⁽⁴⁾ ΕΕ L 187 της 16.7.2002, σ. 30.⁽⁵⁾ ΕΕ L 401 της 30.12.2006, σ. 1.⁽⁶⁾ ΕΕ L 339 της 6.12.2006, σ. 16.

Άρθρο 2

1. Η παρτίδα προς δειγματοληψία επιλέγεται τυχαία.

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

2. Τα δείγματα που λαμβάνονται και αναλύονται περιλαμβάνουν τουλάχιστον:

- α) δέκα δείγματα από παιδικές τροφές·
- β) ένα δείγμα, κατά περίπτωση, από προϊόντα που προέρχονται από βιολογική καλλιέργεια που απεικονίζει το μερίδιο αγοράς των βιολογικών προϊόντων σε κάθε κράτος μέλος.

Άρθρο 3

1. Τα κράτη μέλη υποβάλλουν τα αποτελέσματα της ανάλυσης των δειγμάτων που υποβλήθηκαν σε δοκιμές το 2010, 2011 και 2012 μέχρι τις 31 Αυγούστου 2011, 2012 και 2013 αντίστοιχα.

Εκτός από αυτά τα αποτελέσματα, τα κράτη μέλη παρέχουν τις ακόλουθες πληροφορίες:

- α) τις αναλυτικές μεθόδους που χρησιμοποιήθηκαν και τα επίπεδα αναφοράς που επιτεύχθηκαν, σύμφωνα με τις οδηγίες για τη μέθοδο επικύρωσης και τις διαδικασίες ποιοτικού ελέγχου για την ανάλυση των υπολειμμάτων φυτοφαρμάκων στα τρόφιμα και τις ζωοτροφές·

Ο παρών κανονισμός είναι δεσμευτικός ως προς όλα τα μέρη του και ισχύει άμεσα σε κάθε κράτος μέλος.

Βρυξέλλες, 28 Σεπτεμβρίου 2009.

β) το όριο προσδιορισμού που εφαρμόστηκε στα εθνικά και κοινοτικά προγράμματα ελέγχου·

γ) τις λεπτομέρειες του καθεστώτος διαπίστευσης των εργαστηρίων αναλύσεων τα οποία εμπλέκονται στους ελέγχους·

δ) όταν το επιτρέπει η εθνική νομοθεσία, τις λεπτομέρειες των εκτελεστικών μέτρων που έχουν ληφθεί·

ε) στην περίπτωση υπέρβασης των ΑΟΥ, δήλωση των πιθανών λόγων υπέρβασης, καθώς και τυχόν ενδεδειγμένες παρατηρήσεις για εναλλακτικές δυνατότητες διαχείρισης κινδύνου.

2. Όταν ο ορισμός των υπολειμμάτων φυτοφαρμάκου περιλαμβάνει άλλες δραστικές ουσίες, μεταβολίτες ή/και προϊόντα αποδόμησης ή αντίδρασης, τα κράτη μέλη υποβάλλουν εκθέσεις για τα αποτελέσματα των αναλύσεων σύμφωνα με τον νομικό ορισμό του υπολείμματος. Κατά περίπτωση, τα αποτελέσματα κάθε κύριου ισομερούς ή μεταβολίτη που αναφέρεται στον ορισμό του υπολείμματος υποβάλλονται ξεχωριστά.

Άρθρο 4

Ο κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 1213/2008 καταργείται.

Ωστόσο, εξακολουθεί να ισχύει για τα δείγματα που ελέγχθηκαν το 2009.

Άρθρο 5

Ο παρών κανονισμός αρχίζει να ισχύει την 1η Ιανουαρίου 2010.

Για την Επιτροπή
Ανδρούλλα ΒΑΣΙΛΕΙΟΥ
Μέλος της Επιτροπής

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Ι

Συνδυασμοί φυτοφαρμάκων/προϊόντων προς παρακολούθηση

	2010	2011	2012
2,4-D (άθροισμα 2,4-D και των εστέρων της εκφραζόμενο ως 2,4-D) (*)	(γ)	(α)	(β)
4,4'-Methoxychlor	(ε)	(στ)	(δ)
Αβαμεκτίνη (άθροισμα αβερμεκτίνης B1a, αβερμεκτίνης B1b και δέλτα-8,9 ισομερούς αβερμεκτίνης B1a)	(γ)	(α), (στ)	(β) (δ)
Acephate	(γ)	(α)	(β)
Acetamiprid	(γ)	(α)	(β)
Acrinathrin (*)	(γ)	(α)	(β)
Aldicarb (άθροισμα aldicarb, του σουλφοξειδίου και της σουλφόνης της, εκφραζόμενο ως aldicarb)	(γ)	(α)	(β)
Αμιπράζη (amitraz συμπεριλαμβανομένων των μεταβολιτών που περιέχουν το τμήμα 2,4- διμεθυλανιλίνη, εκφραζόμενο ως αμιπράζη)	(Αχλά- δια)	(α)	(β)
Amitrole (*)	(γ)	(α)	(β)
Azinphos-ethyl (*)	(ε)	(στ)	(δ)
Azinphos-methyl	(γ)	(α)	(β)
Azoxystrobin	(γ)	(α)	(β)
Benfuracarb (*)	(γ)	(α)	(β)
Bifenthrin	(γ) (ε)	(α) (στ)	(β) (δ)
Bitertanol	(γ)	(α)	(β)
Boscalid	(γ)	(α)	(β)
Ιόντα βρωμιδίου (*) (βλέπε παρατήρηση κατωτέρω)	(γ)	(α)	(β)
Bromopropylate	(γ)	(α)	(β)
Bromuconazole (άθροισμα διαστερεοϊσομερών) (*)	(γ)	(α)	(β)
Bupirimate	(γ)	(α)	(β)
Buprofezin	(γ)	(α)	(β)
Cadusafos (*)	(γ)	(α)	(β)
Camphechlor (άθροισμα parlar Nr. 26, 50 και 62) (*)	(ε)	(στ)	(δ)
Captan (Καπτάνη)	(γ)	(α)	(β)
Carbaryl	(γ)	(α)	(β)
Carbendazim (άθροισμα benomyl και carbendazim, εκφραζόμενο ως carbendazim)	(γ)	(α)	(β)
Carbofuran (άθροισμα Carbofuran και 3-υδροξυ-Carbofuran εκφραζόμενο ως Carbofu- ran)	(γ)	(α)	(β)
Carbosulfan (*)	(γ)	(α)	(β)
Chlordane (άθροισμα cis- και trans-ισομερών και oxychlordane εκφραζόμενο ως chlordane)	(ε)	(στ)	(δ)
Chlorfenapyr	(γ)	(α)	(β)
Chlorfenvinphos	(γ)	(α)	(β)
Chlormequat (**)	(γ)	(α)	(β)
Chlorobenzilate (*)	(ε)	(στ)	(δ)

	2010	2011	2012
Chlorothalonil	(γ)	(α)	(β)
Chlorpropham (Chlorpropham και 3-Chloroaniline εκφραζόμενες ως Chlorpropham) (βλέπε παρατήρηση κατωτέρω)	(γ)	(α)	(β)
Chlorpyrifos	(γ) (ε)	(α), (στ)	(β) (δ)
Chlorpyrifos-methyl	(γ) (ε)	(α), (στ)	(β) (δ)
clofentezin (άρθροισμα όλων των ενώσεων που περιέχουν το τμήμα 2-Chlorbenzoyl-εκφρα- ζόμενο ως Clofentezin)	(γ)	(α)	(β)
Clothianidin	(γ)	(α)	(β)
Cyfluthrin [Cyfluthrin συμπεριλαμβανομένων άλλων μειγμάτων συστατικών ισομερών (άρθροισμα ισομερών)]	(γ) (ε)	(α), (στ)	(β) (δ)
Cypermethrin [Cypermethrin συμπεριλαμβανομένων άλλων μειγμάτων συστατικών ισομε- ρών (άρθροισμα ισομερών)]	(γ) (ε)	(α), (στ)	(β) (δ)
cyproconazole (*)	(γ)	(α)	(β)
Cyprodinil	(γ)	(α)	(β)
DDT [άρθροισμα p,p'-DDT, o,p'-DDT, p-p'-DDE και p,p'-DDD (TDE) εκφραζόμενο ως DDT]	(ε)	(στ)	(δ)
Deltametrin (cis-deltametrin)	(γ) (ε)	(α), (στ)	(β) (δ)
Διαζινόνη	(γ) (ε)	(α), (στ)	(β)
Dichlofluanid	(γ)	(α)	(β)
Dichlorvos	(γ)	(α)	(β)
Dicloran	(γ)	(α)	(β)
Dicofol (άρθροισμα ισομερών p,p' και o,p')	(γ)	(α)	(β)
Dieldrin (άρθροισμα Aldrin και dieldrin εκφραζόμενο ως dieldrin)	(ε)	(στ)	(δ)
Difenoconazole	(γ)	(α)	(β)
Dimethoate (άρθροισμα Dimethoate και Omethoate εκφραζόμενο ως dimethoate)	(γ)	(α)	(β)
Dimethoate	(γ)	(α)	(β)
Omethoate	(γ)	(α)	(β)
Dimethomorph	(γ)	(α)	(β)
Dinocap (άρθροισμα ισομερών dinocap και των αντίστοιχων φαινολών τους εκφραζόμενο ως dinocap) (*)	(γ)	(α)	(β)
Διφαινυλαμίνη	(γ)	(α)	(β)
Endosulfan (άρθροισμα ισομερών α και β και θειικού endosulfan, εκφραζόμενο ως endosulfan)	(γ) (ε)	(α), (στ)	(β) (δ)
Endrin	(ε)	(στ)	(δ)
Epoiconazole	(γ)	(α)	(β)
Ethephon (*)	(γ)	(α)	(β)
Ethion	(γ)	(α)	(β)
Etofenprox (F) (*)	(γ)	(α)	(β)

	2010	2011	2012
Ethoprophos (*)	(γ)	(α)	(β)
Fenamiphos (άθροισμα fenamiphos και του σουλφοξειδίου και της σουλφόνης του εκφραζόμενο ως fenamiphos) (*)	(γ)	(α)	(β)
Fenarimol	(γ)	(α)	(β)
Fenazaquin	(γ)	(α)	(β)
Fenbutatin oxide (F) (*)	(γ)	(α)	(β)
Fenbuconazole (*)	(γ)	(α)	(β)
Fenhexamid	(γ)	(α)	(β)
Fenitrothion	(γ)	(α)	(β)
Fenoxycarb	(γ)	(α)	(β)
Fenpropathrin (*)	(γ)	(α)	(β)
Fenpropimorph	(γ)	(α)	(β)
Fenthion (άθροισμα fenthion και του ανάλογου οξυγόνου του, των σουλφοξειδίων και της σουλφόνης τους εκφραζόμενο ως μητρικό προϊόν)	(γ) (ε)	(α), (στ)	(δ)
Fenvalerat/Esfenvalerat (σύνολο)(σύνολο ισομερών RS/SR και RR/SS)	(γ) (ε)	(α), (στ)	(δ)
Fipronil (σύνολο Fipronil + του μεταβολίτη σουλφόνης (MB46136) εκφραζόμενο ως Fipronil)	(γ)	(α)	(β)
Fluazifop [Fluazifop-P-butyl (fluazifop acid (ελεύθερο και σύζευγμα))] (*)	(γ)	(α)	(β)
Fludioxonil	(γ)	(α)	(β)
Flufenoxuron	(γ)	(α)	(β)
Fluquinconazole (*)	(γ)	(α)	(β)
Flusilazole	(γ)	(α)	(β)
Flutriafol (*)	(γ)	(α)	(β)
Folpet	(γ)	(α)	(β)
Formetanate (άθροισμα Formetanate και των αλάτων της εκφραζόμενο ως Formetanate υδροχλωρικό)	(γ)	(α)	(β)
Fosthiazate (*)	(γ)	(α)	(β)
Glyphosate (***)	(γ)	(α)	(β)
Haloxifop συμπεριλαμβάνοντας το haloxifop-R (Haloxifop-R μεθυλικός εστέρας, haloxifop-R και συζεύγματα haloxifop-R εκφραζόμενο ως haloxifop-R) (F) (R) (*)	(γ)	(α)	(β)
HCB	(ε)	(στ)	(δ)
Heptachlor (άθροισμα heptachlor και επαχλωρεποξειδίου εκφραζόμενο ως heptachlor)	(ε)	(στ)	(δ)
Hexachlorcyclohexan (HCH), ισομερές α	(ε)	(στ)	(δ)
Hexachlorcyclohexan (HCH), ισομερές β	(ε)	(στ)	(δ)
Hexachlorocyclohexane (HCH) (ισομερές γ) (Lindane)	(ε)	(στ)	(δ)
Hexaconazole	(γ)	(α)	(β)
Hexythiazox	(γ)	(α)	(β)

	2010	2011	2012
Imazalil	(γ)	(α)	(β)
Imidacloprid	(γ)	(α)	(β)
Indoxacarb (Indoxacarb ως άθροισμα ισομερών S και R)	(γ)	(α)	(β)
Iprodione	(γ)	(α)	(β)
Iprovalicarb	(γ)	(α)	(β)
Kresoxim-methyl	(γ)	(α)	(β)
Lambda-cyhalothrin [Lambda-cyhalothrin, συμπεριλαμβανομένων άλλων μειγμάτων των ισομερών συστατικών (άθροισμα ισομερών)]	(γ)	(α)	(β)
Linuron	(γ)	(α)	(β)
Lufenuron	(γ)	(α)	
Malathion (άθροισμα Malathion και Malaoxon εκφραζόμενο ως Malathion)	(γ)	(α)	(β)
Ομάδα Maneb (άθροισμα εκφραζόμενο ως CS2: Maneb, Mancozeb, Metiram, Propineb, Thiram, Ziram)	(γ)	(α)	(β)
Μεpanipyrim και μεταβολίτης της [2-ανιλίνο-4-(2-υδροξυπροπυλ)-6-μεθυλπυριμιδίνη] εκφραζόμενο ως mepanipyrim]	(γ)	(α)	(β)
Μερίquat (**)	(γ)	(α)	(β)
Metalaxyl (Metalaxyl συμπεριλαμβανομένων των μειγμάτων συστατικών ισομερών συμπεριλαμβανομένης της Metalaxyl-M (άθροισμα ισομερών))	(γ)	(α)	(β)
Metconazole (*)	(γ)	(α)	(β)
Methamidophos	(γ)	(α)	(β)
Methidathion	(γ) (ε)	(α), (στ)	(β) (δ)
Methiocarb (άθροισμα Methiocarb και σουλφοξειδίου Methiocarb και σουλφόνης, εκφραζόμενο ως Methiocarb)	(γ)	(α)	(β)
Methomyl (άθροισμα Methomyl και Thiodicarb εκφραζόμενο ως Methomyl)	(γ)	(α)	(β)
Methoxyfenozide	(γ)	(α)	(β)
Monocrotophos	(γ)	(α)	(β)
Myclobutanil	(γ)	(α)	(β)
Oxadixyl	(γ)	(α)	(β)
Oxamyl	(γ)	(α)	(β)
Oxydemeton-methyl (άθροισμα Oxydemeton-Methyl και Demeton-S-Methylsulfone εκφραζόμενο ως Oxydemeton-Methyl)	(γ)	(α)	(β)
Paclobutrazole (*)	(γ)	(α)	(β)
Παραθείο	(γ) (ε)	(α) (στ)	(β) (δ)
Parathion-Methyl (άθροισμα Parathion-Methyl και Paraoxon-Methyl εκφραζόμενο ως Parathion-Methyl)	(γ) (ε)	(α) (στ)	(β) (δ)
Pencycuron	(γ)	(α)	(β)
Penconazole	(γ)	(α)	(β)

	2010	2011	2012
Pendimethalin	(γ)	(α)	(β)
Permethrin (άθροισμα cis και trans-permethrin)	(ε)	(στ)	(δ)
Phenthoate (*)	(γ)	(α)	(β)
Phosalone	(γ)	(α)	(β)
Phosmet (Phosmet και Phosmet oxon εκφραζόμενο ως Phosmet)	(γ)	(α)	(β)
Phoxim (*)	(γ)	(α)	(β)
Pyraclostrobin (F)	(γ)	(α)	(β)
Pirimicarb (άθροισμα Pirimicarb και Desmethylpirimicarb εκφραζόμενο ως Pirimicarb)	(γ)	(α)	(β)
Pirimiphos-methyl	(γ) (ε)	(α) (στ)	(β) (δ)
Prochloraz (Άθροισμα Prochloraz + και των μεταβολιτών της που περιέχουν το τμήμα 2,4,6-τριχλωροφαινόλη, εκφραζόμενο ως Prochloraz)	(γ)	(α)	(β)
Procymidone (Προκυμιδόνη)	(γ)	(α)	(β)
Profenofos	(γ) (ε)	(α) (στ)	(β) (δ)
Propamocarb (Άθροισμα Propamocarb και του αλατός της εκφραζόμενο ως Propamocarb) (*)	(γ)	(α)	(β)
Propargite	(γ)	(α)	(β)
Propiconazole	(γ)	(α)	(β)
Propyzamide	(γ)	(α)	(β)
Prothioconazole (Prothioconazole-desthio) (*)	(γ)	(α)	(β)
Pyrazophos	(ε)	(στ)	(δ)
Pyrethrins (*)	(γ)	(α)	(β)
Pyridaben	(γ)	(α)	(β)
Pyrimethanil	(γ)	(α)	(β)
Pyriproxyfen	(γ)	(α)	(β)
Quinoxifen	(γ)	(α)	(β)
Quintozene (άθροισμα Quintozen και Pentachloraniline, εκφραζόμενο ως Quintozene) (*)	(ε)	(στ)	(ε)
Resmethrin (σύνολο ισομερών) (*)	(ε)	(στ)	(δ)
Spinosad (άθροισμα Spinosyn A και Spinosyn D, εκφραζόμενο ως Spinosad)	(γ)	(α)	(β)
Spiroxamine	(γ)	(α)	(β)
Tauflualinate	(γ)	(α)	(β)
Tebuconazole	(γ)	(α)	(β)
Tebufenozide	(γ)	(α)	(β)
Tebufenpyrad	(γ)	(α)	(β)
Tecnazene (*)	(ε)	(στ)	(δ)
Τεφλουβενζουρόνη	(γ)	(α)	(β)
Tefluthrin (*)	(γ)	(α)	(β)

	2010	2011	2012
Tetraconazole	(γ)	(α)	(β)
Tetradifon	(γ)	(α)	(β)
Θειαβενδαζόλη	(γ)	(α)	(β)
Thiamethoxam (άρθροισμα Thiamethoxam και Clothianidin εκφραζόμενο ως Thiamethoxam)	(γ)	(α)	(β)
Thiacloprid	(γ)	(α)	(β)
Thiophanate-methyl	(γ)	(α)	(β)
Tolclofos-methyl	(γ)	(α)	(β)
Tolyfluanid (άρθροισμα Tolyfluanid και Dimethylaminosulfotoluidide εκφραζόμενο ως Tolyfluanid)	(γ)	(α)	(β)
Triadimefon και Triadimenol (άρθροισμα triadimefon και triadimenol)	(γ)	(α)	(β)
Triazophos	(γ) (ε)	(α), (στ)	(β) (δ)
Trichlorfon (*)	(γ)	(α)	(β)
Trifloxystrobin	(γ)	(α)	(β)
Triflumuron (F) (*)	(γ)	(α)	(β)
Trifluralin (Τριφλουραλίνη)	(γ)	(α)	(β)
Triticonazole (*)	(γ)	(α)	(β)
Vinclozolin (άρθροισμα Vinclozolin και όλων των μεταβολιτών της που περιέχουν το τμήμα 3,5-διχλωροαναλίνη, εκφραζόμενο ως Vinclozolin)	(γ)	(α)	(β)
Zoxamide (*)	(γ)	(α)	(β)

- (α) Φασόλια (νωπά ή κατεψυγμένα χωρίς τους λοβούς), καρότα, αγγούρια, πορτοκάλια ή μανταρίνια, αχλάδια, πατάτες, ρύζι και σπανάκι (νωπό ή κατεψυγμένο).
- (β) Μελιτζάνες, μπανάνες, κουνουπίδια, επιτραπέζια σταφύλια, χυμός πορτοκαλιού⁽¹⁾, μπιζέλια (νωπά/κατεψυγμένα χωρίς τους λοβούς), πιπεριές (γλυκές), και σιτάρι.
- (γ) Μήλα, κεφαλωτά λάχανα, πράσα, μαρούλια, ντομάτες, ροδάκινα συμπεριλαμβανομένων των νεκταρινιών και παρόμοιων υβριδίων· σίκαλη ή βρώμη και φράουλες.
- (δ) Βούτυρο, αυγό.
- (ε) Γάλα, χοιρινό κρέας.
- (στ) Κρέας πουλερικών, σκώτι (βοοειδή και άλλα μυρμηκαστικά, χοίροι και πουλερικά).
- (F) Λιποδιαλυτό.

(*) Οι αναλύσεις πραγματοποιούνται προαιρετικά το 2010. Εάν αποφασιστεί να μην πραγματοποιηθούν αναλύσεις, η απόφαση αυτή πρέπει να τεκμηριωθεί με αξιολόγηση κινδύνου/οφέλους εκ μέρους του κράτους μέλους.

Παρατήρηση για τα ιόντα βρωμιδίου: Τα ιόντα βρωμιδίου αναλύονται υποχρεωτικά στα μαρούλια και στις ντομάτες το 2010, στο ρύζι και στο σπανάκι το 2011 και στις γλυκές πιπεριές το 2012 και προαιρετικά, στα υπόλοιπα προϊόντα που προβλέπονται για κάθε χρόνο. Εάν αποφασιστεί να μην πραγματοποιηθούν αναλύσεις για κάποια από τα προβλεπόμενα προϊόντα, η απόφαση αυτή πρέπει να τεκμηριωθεί με αξιολόγηση κινδύνου/οφέλους εκ μέρους του κράτους μέλους.

Αναλύσεις για την αμιτράζη πραγματοποιούνται μόνο στα αχλάδια το 2010.

Ο ορισμός των υπολειμμάτων chlorprotham για τις πατάτες (μόνο chlorprotham) πρέπει να ληφθεί υπόψη το 2011.

(**) Οι ουσίες chlorprotham και periquat πρέπει να αναλύονται στα δημητριακά (εκτός του ρυζιού) και στα αχλάδια.

(***) Μόνο δημητριακά.

(1) Όσον αφορά τον 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.

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

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

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

ΣΥΝΟΛΙΚΟΣ ΕΛΑΧΙΣΤΟΣ ΑΡΙΘΜΟΣ ΔΕΙΓΜΑΤΩΝ: 642