

378L0631

29.7.78

Επίσημη Έφημερίδα των Ευρωπαϊκών Κοινοτήτων

Άριθ. Ν 206/13

ΟΔΗΓΙΑ ΤΟΥ ΣΥΜΒΟΥΛΙΟΥ

της 26ης Ιουνίου 1978

περί προσεγγίσεως των νομοθεσιών των Κρατών μελών που άφορούν την ταξινόμηση, τη συσκευασία και την επισήμανση των επικινδύνων παρασκευασμάτων (γεωργικών φαρμάκων)

(78/631/ΕΟΚ)

ΤΟ ΣΥΜΒΟΥΛΙΟ ΤΩΝ ΕΥΡΩΠΑΪΚΩΝ ΚΟΙΝΟΤΗΤΩΝ,

Έχοντας υπόψη:

τή συνθήκη περί ιδρύσεως της Ευρωπαϊκής Οικονομικής Κοινότητας, και ιδίως τό άρθρο 100,

τήν πρόταση της Έπιτροπής,

τή γνώμη της Συνελεύσεως⁽¹⁾,τή γνώμη της Οικονομικής και Κοινωνικής Έπιτροπής⁽²⁾,

Έκτιμώντας:

ότι οί επικίνδυνες ουσίες και παρασκευάσματα αποτελούν άντικείμενο ρυθμίσεων στά Κράτη μέλη· ότι αυτές οί ρυθμίσεις παρουσιάζουν διαφορές ιδίως, στον τομέα της έπισημάνσεως που άφορā τίς ένδείξεις των κινδύνων αλλά δμοίως και την ταξινόμηση άνάλογα μέ τό βαθμό κινδύνου· ότι αυτές οί διαφορές συνιστούν ένα έμπόδιο στίς συναλλαγές και έχουν άμεση επίδραση στην καθιέρωση και λειτουργία της Κοινής Άγοράς·

ότι ενδιαφέρει κατά συνέπεια, νά εξαλειφθεί τό έμπόδιο αυτό και ότι γιά νά έπιτευχθεί αυτός ό στόχος, είναι άναγκαία μία προσέγγιση των νομοθετικών διατάξεων που υπάρχουν επί του θέματος αυτού στά Κράτη μέλη·

ότι μία ρύθμιση που άφορā τίς επικίνδυνες ουσίες έχει ήδη πραγματοποιηθεί μέ την οδηγία 67/548/ΕΟΚ του Συμβουλίου της 27ης Ιουνίου 1967 περί προσεγγίσεως των νομοθετικών, κανονιστικών και διοικητικών διατάξεων που άφορούν την ταξινόμηση, συσκευασία και επισήμανση των επικινδύνων ουσιών⁽³⁾ όπως έτροποποιήθη τελευταία από την οδηγία 76/907/

ΕΟΚ⁽⁴⁾ ή όποία περιλαμβάνει τίς δραστικές ουσίες των γεωργικών φαρμάκων· ότι είναι άναγκαίο νά εισαχθεί μία παρόμοια ρύθμιση γιά τά επικίνδυνα παρασκευάσματα τά όποία αποτελούνται από περισσότερες ουσίες·

ότι ένας μεγάλος άριθμός από αυτές τίς επικίνδυνες ουσίες και παρασκευάσματα χρησιμοποιείται γιά την προστασία των φυτών και του ξύλου καθώς έπίσης γιά τον άγώνα, ενάντιον των παρασίτων· ότι ό άριθμός των χρησιμοποιούμενων στον τομέα αυτό παρασκευασμάτων υπερβαίνει τον άριθμό των χρησιμοποιούμενων στον αυτό τομέα αυτόουσίων ουσιών· ότι πρόκειται κυρίως γιά παρασκευάσματα διαφόρου βαθμού τοξικότητας, σέ τρόπο ώστε μία τοξικολογική ταξινόμηση συνδυασμένη μέ μία ρύθμιση της έπισημάνσεως (σύμβολα και ένδείξεις των κινδύνων, συμβουλές προφυλάξεως) καθώς έπίσης διατάξεις που άφορούν στην συσκευασία, είναι άπαραίτητες γιά νά αποφευχθούν οί ζημιές που δύναται νά προέλθουν από την διάθεση στην άγορά των γεωργικών φαρμάκων, ιδίως γιά την δημοσία υγεία·

ότι ή παρούσα οδηγία ρυθμίζει την ταξινόμηση, τη συσκευασία και την επισήμανση των γεωργικών φαρμάκων· ότι είναι έξάλλου άναγκαίο νά εισαχθούν στίς μεταγενέστερες οδηγίες ειδικές διατάξεις σχετικές μέ την έγκριση, τη διανομή και τη χρήση των γεωργικών αυτών φαρμάκων· ότι οί διατάξεις αυτές θά περιέχουν συμπληρωματικές προδιαγραφές σχετικές μέ την επισήμανση και ένδεχομένως πληροφορίες ιατρικής φύσεως σχετικές μέ τίς πρώτες βοήθειες,

ότι ή παρούσα οδηγία πρέπει νά έχει σάν κύριο άντικειμενικό σκοπό την βελτίωση της προστασίας του πληθυσμού, ιδίως των προσώπων τά όποία χειρίζονται αυτά τά παρασκευάσματα,

ότι αυτή δύναται έξ άλλου νά συνεισφέρει στην προστασία των καταναλωτών έκ του γεγονότος ότι καθορίζονται οί ένδείξεις οί σχετικές μέ τούς κινδύνους,

ότι δύναται νά αποδειχθεί ότι επικίνδυνα παρασκευά-

(1) ΕΕ άριθ. Α 30 της 7.2.1977, σ. 35.

(2) ΕΕ άριθ. Α 114 της 11.5.1977, σ. 20.

(3) ΕΕ άριθ. 196 της 16.8.1967, σ. 1.

(4) ΕΕ άριθ. Ν 360 της 30.12.1976, σ. 1.

σματα που χρησιμοποιούνται ως γεωργικά φάρμακα αν και ανταποκρίνονται στις προδιαγραφές της παρούσης οδηγίας, εκθέτουν σε κίνδυνο την υγεία ή την ασφάλεια· ότι πρέπει κατά συνέπεια να προβλεφθεί μία διαδικασία προοριζόμενη να μετριάσει τον κίνδυνο αυτό,

ΕΞΕΔΩΣΕ ΤΗΝ ΠΑΡΟΥΣΑ ΟΔΗΓΙΑ:

Άρθρο 1

1. Υπό την επιφύλαξη της εφαρμογής άλλων κοινοτικών διατάξεων επί αυτού του θέματος, η παρούσα οδηγία αφορά την προσέγγιση των νομοθεσιών των Κρατών μελών των σχετικών μέ:

- την ταξινόμηση ανάλογα με τους κινδύνους,
- την συσκευασία και
- την επισήμανση τη σχετική με τις ενδείξεις των κινδύνων·

των επικινδύνων παρασκευασμάτων (γεωργικών φαρμάκων), κατωτέρω ονομαζομένων «γεωργικά φάρμακα», υπό τη μορφή με την οποία προσφέρονται στον χρησιμοποιούντα και τα οποία προορίζονται να χρησιμοποιηθούν ως γεωργικά φάρμακα.

2. Η παρούσα οδηγία δεν εφαρμόζεται:

- α) στα φάρμακα, ναρκωτικά και ραδιενεργά παρασκευάσματα·
- β) στη μεταφορά των γεωργικών φαρμάκων σιδηροδρομικώς, οδικώς, διά χειρσαίων υδατίνων οδών, διά θαλάσσης και αεροπορικώς·
- γ) στα γεωργικά φάρμακα που προορίζονται για εξαγωγή προς τρίτες χώρες·
- δ) στα γεωργικά φάρμακα υπό διαμετακόμιση που υπόκεινται σε τελωνειακό έλεγχο εφόσον δεν έχουν υποστεί καμία μετατροπή.

3. Στην παρούσα οδηγία εφαρμόζονται οι όρισμοί που αναφέρονται στο άρθρο 2 της οδηγίας 67/548/ΕΟΚ.

Άρθρο 2

Ός γεωργικά φάρμακα κατά την έννοια της παρούσης οδηγίας, νοούνται τα παρασκευάσματα που προορίζονται:

- 1. να καταστρέφουν τους επιβλαβείς οργανισμούς στα φυτά και στα φυτικά προϊόντα ή να προλαμβάνουν τη δράση τους, ή
- 2. να προωθούν ή να ρυθμίζουν τη φυτική παραγωγή, εξαιρέσει των λιπασμάτων και μέσων δελτιώσεως του έδαφους, ή
- 3. να συντηρούν τα φυτικά προϊόντα, εις αυτά περιλαμβανομένων και των προϊόντων προστασίας του ξύλου, εφόσον δεν υφίστανται ιδιαίτερες κοινοτικές προδιαγραφές σε ό,τι αφορά τα συντηρητικά,

εξαιρέσει των προϊόντων επικαλύψεως επιφανείας που δεν περιέχουν καμία συντηρητική ουσία που να διεισδύει στο φυτικό προϊόν, ή

- 4. να καταστρέφουν τα ανεπιθύμητα φυτά, ή
- 5. να καταστρέφουν όρισμένα μέρη των φυτών ή να προλαμβάνουν μία ανεπιθύμητη αύξηση των φυτών, ή
- 6. να καθιστούν άβλαβείς ή να καταστρέφουν τους επιβλαβείς οργανισμούς τους διαφόρους εκείνων που προσβάλλουν τα ανεπιθύμητα φυτά και οργανισμούς ή να προλαμβάνουν τη δράση τους.

Άρθρο 3

1. Τα γεωργικά φάρμακα, ταξινομούνται διά προσδιορισμού της πραγματικής δξείας τοξικότητας του παρασκευάσματος εκπεφρασμένης σε DL₅₀ κατά τη χορήγηση διά του στόματος ή υποδερμικώς στον έπιμυ ή CL₅₀ διά της αναπνευστικής οδού στον έπιμυ.

α) Σε ό,τι αφορά την DL₅₀ κατά τη χορήγηση διά του στόματος, οι ακόλουθες τιμές χρησιμεύουν ως τιμές αναφοράς:

- 1) για τα στερεά (εξαιρέσει των προσελκυστικών παρασκευασμάτων και των γεωργικών φαρμάκων υπό μορφή δισκίων):

5 χιλιοστόγραμμα ανά χιλιόγραμμα βάρους του σώματος ή λιγότερο, για την κατηγορία των λίαν τοξικών γεωργικών φαρμάκων,

πλέον των 6 έως 50 χιλιοστόγραμμα ανά χιλιόγραμμα βάρους του σώματος, για την κατηγορία των τοξικών γεωργικών φαρμάκων, πλέον των 50 ως 500 χιλιοστόγραμμα ανά χιλιόγραμμα βάρους του σώματος, για την κατηγορία των επιβλαβών γεωργικών φαρμάκων,

- 2) για τα υγρά (συμπεριλαμβανομένων και των προσελκυστικών παρασκευασμάτων και των γεωργικών φαρμάκων υπό μορφή δισκίων):

25 χιλιοστόγραμμα ανά χιλιόγραμμα βάρους του σώματος ή λιγότερο για την κατηγορία των λίαν τοξικών γεωργικών φαρμάκων,

πλέον των 25 ως 200 χιλιοστόγραμμα ανά χιλιόγραμμα βάρους του σώματος, για την κατηγορία των τοξικών φαρμάκων,

πλέον των 25 ως 200 χιλιοστόγραμμα ανά χιλιόγραμμα βάρους του σώματος, για την κατηγορία των επιβλαβών γεωργικών φαρμάκων.

- β) Για τα αέρια γεωργικά φάρμακα ή για αυτά τα όποια διατίθενται στο εμπόριο υπό μορφή υγροποιημένου αερίου και για τα απολυμαντικά καπνισμού και τα αεροζόλ, οι κατωτέρω τιμές της CL₅₀ που προσδιορίζονται με αναπνευστική δοκιμασία διαρκείας τεσσάρων ωρών στον έπιμυ, χρησιμεύουν ως τιμές αναφοράς:

0,5 χιλιοστόγραμμα ανά λίτρο αέρος ή λιγότερο

γιά την κατηγορία των λίαν τοξικών γεωργικών φαρμάκων,

πλέον των 0,5 χιλιοστογράμμων ανά λίτρο αέρος έως 2 χιλιοστόγραμμα ανά λίτρο αέρος, γιά την κατηγορία των τοξικών γεωργικών φαρμάκων,

πλέον των 2 χιλιοστογράμμων ανά λίτρο αέρος έως 20 χιλιοστόγραμμα ανά λίτρο αέρος, γιά την κατηγορία των επιβλαβών γεωργικών φαρμάκων.

Γιά τά γεωργικά φάρμακα υπό μορφή κόνεως, των οποίων ή διάμετρος των σωματιδίων δέν υπερβαίνει τά 50 μικρά, οί τιμές πρέπει νά προσδιορίζονται μέ αναπνευστική δοκιμή. Έντούτεις, όταν αυτά τά γεωργικά φάρμακα έχουν ήδη διατεθεί στό εμπόριο ή εύρίσκονται στό στάδιο της έγκρίσεως κατά την ήμερομηνία υίοθετήσεως της παρούσης οδηγίας, δύνανται νά ταξινομηθοῦν σύμφωνα μέ τίς διατάξεις πού προβλέπονται, γιά τά υγρά γεωργικά φάρμακα πού αναφέρονται στό έδάφιο α).

- γ) Γιά τά γεωργικά φάρμακα πού μπορούν νά απορροφηθοῦν από τό δέρμα, καί όταν ή τιμή της DL_{50} διά έπιδερμικής όδοῦ είναι τέτοια ώστε θά έχετε τά γεωργικά φάρμακα σέ κατηγορία αὐστηρότερη από εκείνη την όποία θά έδεικνε ή τιμή της DL_{50} κατά ή χορήγηση διά του στόματος ή της CL_{50} διά της αναπνευστικής όδοῦ. Λαμβάνονται υπόψη οί κατωτέρω τιμές αναφοράς, προσδιοριζόμενες διά της έπιδερμικής όδοῦ στόν έπίμυ και/ή στην περίπτωση όπου ένα Κράτος μέλος τό απαιτεί στόν κόνιλο:

- 1) γιά τά στερεά (μέ εξαίρεση τά προσελκυστικά παρασκευάσματα (δολώματα) καί τά γεωργικά φάρμακα υπό μορφή δισκίων):

10 χιλιοστόγραμμα ανά χιλιόγραμμο βάρους του σώματος ή λιγότερο, γιά την κατηγορία των λίαν τοξικών γεωργικών φαρμάκων,

πλέον των 10 έως 100 χιλιοστόγραμμα ανά χιλιόγραμμο βάρους του σώματος, γιά την κατηγορία των τοξικών γεωργικών φαρμάκων,

πλέον των 100 έως 1 000 χιλιοστόγραμμα ανά χιλιόγραμμο βάρους του σώματος, γιά την κατηγορία των επιβλαβών γεωργικών φαρμάκων,

- 2) γιά τά υγρά (συμπεριλαμβανομένων καί των προσελκυστικών παρασκευασμάτων καί των γεωργικών φαρμάκων υπό μορφή δισκίων):

50 χιλιοστόγραμμα ανά χιλιόγραμμο βάρους του σώματος ή λιγότερο, γιά την κατηγορία των λίαν τοξικών γεωργικών φαρμάκων,

πλέον των 50 έως 400 χιλιοστόγραμμα βάρους του σώματος, γιά την κατηγορία των τοξικών γεωργικών φαρμάκων,

πλέον των 400 έως 4 000 χιλιοστόγραμμα ανά χιλιόγραμμο βάρους του σώματος, γιά την κατηγορία των επιβλαβών γεωργικών φαρμάκων.

Οί προδιαγραφές δοκιμές πραγματοποιούνται

σύμφωνα μέ τίς διεθνώς άνεγνωρισμένες μεθόδους ή μέ ή μέθοδο πού προβλέπεται στην οδηγία 67/548/ΕΟΚ έφόσον συντρέχει περίπτωση.

2. Κατά παρέκκλιση της παραγράφου 1, τά γεωργικά φάρμακα πού περιέχουν μία δραστική ούσία δύνανται νά ταξινομηθοῦν μέ ύπολογισμό σύμφωνα μέ τά παραρτήματα I καί III:

- α) όταν εξαίτίας των συστατικών τους ή ταξινόμηση στίς κατηγορίες «λίαν τοξικό» ή «τοξικό» καί «επιβλαβές» είναι εμφανής· ή
β) όταν διαπιστώνεται μία μεγάλη όμοιότητα στην σύνθεση ενός γεωργικού φαρμάκου μέ ένα άλλο γεωργικό φάρμακο πού έχει ήδη ταξινομηθεί καί πού τά τοξικολογικά δεδομένα αυτού του τελευταίου είναι επαρκώς γνωστά.

Στήν περίπτωση αυτή, πρέπει νά υπάρχουν βάσιμες πιθανότητες πού νά επιτρέπουν νά γίνει αποδεκτό ότι ή ταξινόμηση πού έγινε βάσει ύπολογισμού, δέν απέχει ούσιωδώς από αυτή ή όποία θά γινόταν μέ έκτέλεση της βιολογικής δοκιμής πού προβλέπεται στην παράγραφο 1.

3. Τά Κράτη μέλη δύνανται νά αποδεχθοῦν γιά την ταξινόμηση των γεωργικών φαρμάκων, πού περιέχουν πολλές δραστικές ούσιες καί προσορίζονται αποκλειστικά νά διατεθοῦν στην αγορά, στην έθνική τους επικράτεια, ή μέθοδο ύπολογισμού πού προβλέπεται στό παράρτημα II, μέ τούς περιορισμούς πού προβλέπονται στην παράγραφο 2.

4. Όταν ή ακρίβεια της ταξινόμησης άμφισβητείται, ή αρμοδία αρχή δύναται, νά απαιτήσει νά αντικατασταθεί ό ύπολογισμός από τοξικολογικές δοκιμές σύμφωνα μέ την παράγραφο 1.

5. Συμπληρωματικά τοξικολογικά δεδομένα δύνανται νά ληφθοῦν υπόψη γιά την ταξινόμηση του γεωργικού φαρμάκου όταν:

- α) τά γεγονότα δικαιολογούν την ύπόθεση ότι ένα γεωργικό φάρμακο παρουσιάζει κίνδυνο γιά τόν άνθρωπο υπό την έννοια ότι ή κανονική του χρήση δύναται νά προκαλέσει βλάβες στην υγεία ή
β) γιά ένα ειδικό γεωργικό φάρμακο, ό έπίμυ δέν είναι τό καταλληλότερο γιά ή δοκιμή ζωο, καί ένα άλλο είδος, π.χ., είναι σαφώς πιό ευαίσθητο ή παρουσιάζει αντιδράσεις πλησιέστερες πρός αυτές του ανθρώπου· ή
γ) δέν πρέπει νά λαμβάνονται υπόψη οί τιμές της DL_{50} γιά χορήγηση διά του στόματος ή διά της έπιδερμικής όδοῦ του γεωργικού φαρμάκου ως κυρία βάση ταξινόμησης (σέ όρισμένες περιπτώσεις, ιδίως γιά τά αεροζόλ, άλλα ειδικά παρασκευάσματα, τά υπό μορφή κόνεως καί τά άπολυμαντικά καπνισμού).

Έξάλλου άν μπορεί νά αποδειχθεί ότι γεωργικό φάρμακο είναι λιγότερο τοξικό ή επιβλαβές από ό,τι

ἀφήνει νά ὑποτεθεῖ ἡ τοξικότης τῶν συστατικῶν του, θά πρέπει νά λαμβάνεται ὁμοίως τοῦτο ὑπόψη κατά τήν ταξινομήσή του.

Ἄρθρο 4

Τά Κράτη μέλη λαμβάνουν ὅλα τά ἀναγκαῖα μέτρα ὥστε τά γεωργικά φάρμακα νά μήν δύνανται νά διατεθοῦν στήν ἀγορά παρὰ μόνον ἂν ἀνταποκρίνονται στήν παρούσα ὁδηγία.

Ἄρθρο 5

1. Τά Κράτη μέλη λαμβάνουν ὅλα τά ἀναγκαῖα μέτρα ὥστε τά γεωργικά φάρμακα νά μήν δύνανται, νά διατεθοῦν στήν ἀγορά παρὰ μόνον ἂν οἱ συσκευασίες τους ἀνταποκρίνονται στούς ἀκολουθοῦντες ὁρους:

- α) οἱ συσκευασίες πρέπει νά ἔχουν σχεδιασθεῖ καί κατασκευασθεῖ μέ τρόπο πού νά ἐμποδίζεται κάθε ἀπώλεια τοῦ περιεχομένου. Ἡ διάταξη αὕτη δέν ἐφαρμόζεται ὅταν ἀπαιτοῦνται εἰδικές διατάξεις ἀσφαλείας·
- β) τά ὑλικά ἀπό τά ὁποῖα συνίστανται οἱ συσκευασίες καί τά συστήματα κλεισίματος, δέν πρέπει νά προσδίδονται ἀπό τό περιεχόμενο, οὔτε νά μποροῦν νά σχηματίσουν μέ αὐτό τό τελευταῖο ἐπιβλαβεῖς ἢ ἐπικίνδυνες ἐνώσεις·
- γ) οἱ συσκευασίες καί τά συστήματα κλεισίματος πρέπει, σέ ὅλα τά μέρη, νά εἶναι στερεά καί ἀνθεκτικά κατά τρόπο πού νά ἀποκλείεται κάθε χαλάρωση καί νά ἀνταποκρίνονται κατά τρόπο ἱκανοποιητικό στίς κανονικές ἀπαιτήσεις χειρισμοῦ·
- δ) οἱ περιέκτες πού διαθέτουν σύστημα κλεισίματος πρέπει νά σχεδιάζονται κατά τρόπο ὥστε ὁ περιέκτης νά δύναται νά ξανακλείσει γιά πολλές λήψεις χωρὶς ἀπώλεια τοῦ περιεχομένου.

2. Τά Κράτη μέλη δύνανται ἐξάλλου νά ὀρίσουν ὅπως:

- οἱ συσκευασίες κλείνονται ἐξαρχῆς μέ σφραγίδα κατά τρόπο ὥστε ἡ σφραγίδα νά καταστρέφεται ἀνεπανόρθωτα ὅταν ἡ συσκευασία ἀνοίγεται γιά πρώτη φορά,
- οἱ περιέκτες χωρητικότητος κατώτερης ἢ ἴσης τῶν 3 λίτρων πού περιέχουν γεωργικά φάρμακα προοριζόμενα γιά οἰκιακή χρήση πρέπει νά εἶναι ἐφοδιασμένοι μέ συστήματα κλεισίματος ἀσφαλείας γιά τά παιδιά.

Ἄρθρο 6

1. Τά Κράτη μέλη λαμβάνουν ὅλα τά ἀναγκαῖα μέτρα ὥστε τά γεωργικά φάρμακα νά μήν δύνανται νά διατεθοῦν στήν ἀγορά παρὰ μόνον ἂν οἱ συσκευασίες τους, σέ ὅ,τι ἀφορᾷ τήν ἐπισήμανση, ἀνταποκρίνονται στούς κατωτέρω ὁρους.

2. Κάθε συσκευασία πρέπει νά φέρει κατά τρόπο εὐανάγνωστο καί ἀνεξίτηλο τίς ἀκόλουθες ἐνδείξεις:

α) τήν ἐμπορική ὀνομασία ἢ τό εἶδος τοῦ παρασκευάσματος,

β) — τό ὄνομα καί τή διεύθυνση τοῦ κατασκευαστοῦ ἢ παντός ἄλλου προσώπου τό ὁποῖο διαθέτει τό ἐν λόγω παρασκεύασμα στήν ἀγορά γιά τά γεωργικά φάρμακα πού δέν ὑπόκεινται σέ ἔγκριση,

— τό ὄνομα καί τή διεύθυνση τοῦ κατόχου τῆς ἐγκρίσεως καί τόν ἀριθμό καταγραφῆς τοῦ παρασκευάσματος καί ἂν πρόκειται γιά ἕνα ἄλλο πρόσωπο, τό ὄνομα καί τή διεύθυνση τοῦ προσώπου τό ὁποῖο διαθέτει τό ἐν λόγω παρασκεύασμα στήν ἀγορά, γιά τά γεωργικά φάρμακα πού ὑπόκεινται σέ ἔγκριση.

γ) τά ὀνόματα τῶν δραστικῶν οὐσιῶν καί τίς ἀντίστοιχες περιεκτικότητες τοῦ παρασκευάσματος ἐκφραζόμενες:

— σέ ἐπὶ τοῖς ἑκατό τοῦ βάρους γιά τά γεωργικά φάρμακα τά ὁποῖα εἶναι στερεά προϊόντα, ἀεροζόλ, πτητικά ὑγρά (μέγιστο σημεῖο ζέσεως 50 βαθμοὶ Κελσίου) ἢ ἱξώδη (κατώτερο ὅριο 1 Pa.s σέ 20° C),

— ἐπὶ τοῖς ἑκατό κατά βάρος καί σέ γραμμάρια ἀνά λίτρο σέ 2 βαθμούς Κελσίου γιά τά ἄλλα ὑγρά,

— ἐπὶ τοῖς ἑκατό κατ' ὄγκον γιά τά ἀέρια,

δ) τήν ὀνομασία ὅλων τῶν λίαν τοξικῶν, τοξικῶν, ἐπιβλαβῶν καί διαβρωτικῶν οὐσιῶν πού περιέχονται στό παρασκεύασμα, ἐκτός ἀπό τίς δραστικές οὐσίες, τῶν ὁποίων ἡ συγκέντρωση ὑπερβαίνει τό 0,2% γιά τίς λίαν τοξικές καί τοξικές οὐσίες, 5% γιά τίς ἐπιβλαβεῖς οὐσίες καί 5% γιά τίς διαβρωτικές οὐσίες.

Σέ ὅ,τι ἀφορᾷ τοὺς διαλύτες πρέπει νά λαμβάνονται ὑπόψη τά ὅρια συγκεντρώσεως πού προβλέπονται στό ἄρθρο 5 παράγραφος 2 τῆς ὁδηγίας 73/173/ΕΟΚ τοῦ Συμβουλίου τῆς 4ης Ἰουνίου 1973 περί προσεγγίσεως τῶν νομοθετικῶν, κανονιστικῶν καί διοικητικῶν διατάξεων τῶν Κρατῶν μελῶν πού ἀφοροῦν τήν ταξινομήση, συσκευασία καί ἐπισήμανση τῶν ἐπικινδύνων παρασκευασμάτων (διαλυτῶν)(¹).

Ἡ ὀνομασία πρέπει νά ἀναγράφεται ὅπως ἀναφέρεται στήν ὀνοματολογία τοῦ καταλόγου πού περιλαμβάνεται στό παράρτημα I τῆς ὁδηγίας 67/548/ΕΟΚ.

ε) ἡ καθαρὴ ποσότητα τοῦ παρασκευάσματος, ἐκφραζομένη σέ νόμιμες μονάδες μετρήσεως.

στ) ὁ χαρακτηριστικός ἀριθμὸς τῆς παρτίδος.

ζ) τά σύμβολα καί ἐνδείξεις κινδύνου τοῦ παρασκευάσματος πού προβλέπονται στό ἄρθρο 6 παράγραφος 2 γ) τῆς ὁδηγίας 67/548/ΕΟΚ σέ συνδυασμὸ μέ τό παράρτημα αὐτῆς V,

(¹) ΕΕ ἀριθ. Ν 189 τῆς 11.7.1973, σ. 7.

η) υπόμνηση των ειδικών κινδύνων κατά την έννοια της παρούσης οδηγίας που προέρχονται από αυτούς τους κινδύνους,

θ) για τα λίαν τοξικά, τοξικά και επιδραστή γεωργικά φάρμακα, ή ένδειξη ότι η συσκευασία δεν δύναται να επαναχρησιμοποιηθεί εκτός από την περίπτωση περιεκτών ειδικώς προοριζομένων να επαναχρησιμοποιηθούν, ή να ξαναγεμισθούν από τον κατασκευαστή ή τον διανομέα.

3. Οι υπομνήσεις των ειδικών κινδύνων καθορίζονται από τις αρμόδιες υπηρεσίες για τα γεωργικά φάρμακα τα οποία υπόκεινται σε έγκριση, στίς άλλες δε περιπτώσεις από τον κατασκευαστή ή κάθε άλλο πρόσωπο το οποίο διαθέτει το εν λόγω παρασκεύασμα στην αγορά. Οι υπομνήσεις αυτές πρέπει να επιλέγονται υποχρεωτικά, μεταξύ αυτών οι οποίες περιέχονται στο παράρτημα IV της παρούσης οδηγίας και δύναται να συμπληρούνται, αν είναι αναγκαίο, από υπομνήσεις που αναφέρονται στο παράρτημα III της οδηγίας 67/548/ΕΟΚ.

4. Όδηγίες προφυλάξεως που αφορούν τη χρήση των γεωργικών φαρμάκων πρέπει να αναγράφονται επί της ετικέτας ή επί της συσκευασίας και στην περίπτωση που αυτό θα ήταν πρακτικώς αδύνατο, επί μίας άλλης ετικέτας σταθερά στερεωμένης επί της συσκευασίας. Οι οδηγίες αυτές επιλέγονται από τις αρμόδιες υπηρεσίες για τα γεωργικά φάρμακα τα οποία υπόκεινται σε έγκριση, στίς άλλες δε περιπτώσεις, από τον κατασκευαστή, ή κάθε άλλο πρόσωπο το οποίο θέτει το εν λόγω παρασκεύασμα στην αγορά. Οι οδηγίες προφυλάξεως πρέπει να είναι σύμφωνες με τις υποδείξεις του παραρτήματος IV της οδηγίας 67/548/ΕΟΚ και του παραρτήματος V της παρούσης οδηγίας.

5. Υπό την επιφύλαξη κοινοτικής ρυθμίσεως σχετικής με την έγκριση των γεωργικών φαρμάκων, οι αρμόδιες αρχές δύναται να καθορίζουν συμπληρωματικές ενδείξεις, που να αφορούν τους ειδικούς κινδύνους και οδηγίες προφυλάξεως για τα γεωργικά φάρμακα τα οποία υπόκεινται σε έγκριση.

6. Ένδειξεις όπως «μή τοξικό», «μή επιδραστή» ή κάθε άλλη ανάλογη ένδειξη δεν πρέπει να αναγράφονται επί της ετικέτας ή επί της συσκευασίας των γεωργικών φαρμάκων που υπόκεινται στην παρούσα οδηγία.

Άρθρο 7

1. Όταν οι ενδείξεις που επιβάλλονται από το άρθρο 6 εύρισκονται επί μίας ετικέτας, αυτή πρέπει να στερεώνεται σταθερά επί μίας ή περισσότερων όψεων της συσκευασίας, κατά τρόπο ώστε οι ενδείξεις αυτές να μπορούν να διαβάζονται οριζόντια όταν η συσκευασία τοποθετείται κατά κανονικό τρόπο. Οι διαστάσεις της ετικέτας πρέπει να αντιστοιχούν στα ακόλουθα μεγέθη:

Χωρητικότητας της συσκευασίας:

Διαστάσεις (σε χιλιοστά)

— μικρότερη ή ίση με 3 λίτρα

— αν είναι δυνατόν τουλάχιστον 52×74

— μεγαλύτερη των 3 λίτρων και μικρότερη ή ίση των 50 λίτρων

τουλάχιστον 74×105

— μεγαλύτερη των 50 λίτρων και μικρότερη ή ίση των 500 λίτρων

τουλάχιστον 105×148

— μεγαλύτερη των 500 λίτρων

τουλάχιστον 148×210.

Κάθε σύμβολο πρέπει να καλύπτει τουλάχιστον το ένα δέκατο της επιφάνειας της ετικέτας χωρίς εντούτοις να είναι μικρότερο από ένα τετραγωνικό εκατοστό. Η ετικέτα πρέπει να προσκολλάται σε όλη της την επιφάνεια επί της συσκευασίας που περιέχει άπει-θείας το παρασκεύασμα.

2. Δεν απαιτείται ετικέτα όταν η συσκευασία αυτή καθ' εαυτή φέρει κατά τρόπο εμφανή τις ενδείξεις σύμφωνα με τις λεπτομέρειες της παραγράφου 1.

3. Το χρώμα και η εμφάνιση της ετικέτας — και στην περίπτωση της παραγράφου 2, της συσκευασίας — πρέπει να είναι τέτοια ώστε το σύμβολο κινδύνου και το πορτοκαλοκίτρινο φόντο του να διακρίνονται ευκρινώς.

4. Τα Κράτη μέλη δύναται να επιβάλουν για τη σύνταξη του κειμένου της επισήμανσης τη χρησιμοποίηση της ή των εθνικών ή επισήμων γλωσσών για τη διάθεση στην αγορά του εδάφους τους των γεωργικών φαρμάκων.

5. Οι απαιτήσεις της παρούσης οδηγίας για την επισήμανση θεωρούνται ότι πληρούνται, όταν επί της συσκευασίας μεταφορᾶς εμφανίζεται ένα σύμβολο σύμφωνο προς τις διατάξεις που προβλέπονται από τους διεθνείς κανονισμούς στον τομέα της μεταφορᾶς των επικινδύνων ουσιών, καθώς επίσης και προς εκείνες του άρθρου 6 παράγραφος 2 α) έως ζ), θ) και ι) και παράγραφος 4.

Άρθρο 8

1. Τα Κράτη μέλη δύναται να αποδεχθούν:

α) όπως, επί των συσκευασιών των οποίων οι πολύ περιορισμένες διαστάσεις ή ο τρόπος κατασκευής δεν επιτρέπουν μία επισήμανση σύμφωνα με το άρθρο 7 παράγραφος 1 και 2, ή επισήμανση που ορίζεται στο άρθρο 6 να δύναται να πραγματοποιείται κατά έναν άλλο κατάλληλο τρόπο.

β) όπως, κατά παρέκκλιση των άρθρων 6 και 7, οι συσκευασίες των γεωργικών φαρμάκων, άλλων απ' αυτά που ταξινομούνται ως λίαν τοξικά και τοξικά, δύναται να επισημαίνονται κατά διάφορο τρόπο αν αυτές οι συσκευασίες περιέχουν περιορισμένες ποσότητες που δεν παρουσιάζουν κίνδυνο

γιατά πρόσωπα που χειρίζονται τα παρασκευάσματα και για τους τρίτους.

2. Άν ένα Κράτος μέλος κάνει χρήση των διευκολύνσεων που προβλέπονται στην παράγραφο 1, ενημερώνει περί αυτού άμέσως την Έπιτροπή.

Άρθρο 9

Τά Κράτη μέλη δέν δύνανται νά άπαγορεύουν, νά περιορίσουν ή νά έμποδίσουν, για λόγους ταξινομήσεως, συσκευασίας ή έπισημάνσεως κατά την έννοια της παρούσης οδηγίας, τή διάθεση στην άγορά των γεωργικών φαρμάκων άν αυτά ανταποκρίνονται στίς προδιαγραφές της παρούσης οδηγίας.

Άρθρο 10

1. Άν ένα Κράτος μέλος διαπιστώσει, βάσει λεπτομερούς αίτιολογήσεως, ότι ένα γεωργικό φάρμακο, άν και σύμφωνο προς τίς προδιαγραφές της παρούσης οδηγίας, παρουσιάζει κίνδυνο για την ασφάλεια ή την ύγεία, δύνανται προσωρινά νά άπαγορεύσει ή νά ύποβάλει σέ ιδιαίτερους όρους έπί του έδάφους του τή διάθεση στην άγορά αυτού του γεωργικού φαρμάκου. Ένημερώνει περί αυτού άμέσως την Έπιτροπή και τά άλλα Κράτη μέλη, καθορίζοντας έπακριδώς τούς λόγους που δικαιολογούν την άπόφασή του.

2. Η Έπιτροπή προδάνει εντός προθεσμίας, έξι έβδομάδων, σέ διαβουλευσεις μέ τά ενδιαφερόμενα Κράτη μέλη, κατόπιν δέ έκφέρει χωρίς καθυστέρηση τή γνώμη της και λαμβάνει τά κατάλληλα μέτρα.

3. Άν ή Έπιτροπή έχει τή γνώμη ότι είναι αναγκαίες τεχνικές προσαρμογές στην παρούσα οδηγία, οί προσαρμογές αυτές θεσπίζονται είτε άπό την Έπιτροπή, είτε άπό τό Συμβούλιο, σύμφωνα μέ τή διαδικασία που προβλέπεται άπό τό άρθρο 8δ, της οδηγίας 67/548/ΕΟΚ. Στην περίπτωση αυτή, τό Κράτος μέλος τό όποιο υίοθέτησε μέτρα προστασίας δύνανται νά τά διατηρήσει μέχρι τή θέση σέ ισχύ των προσαρμογών αυτών.

Άρθρο 11

1. Καθιερώνονται, σύμφωνα μέ τή διαδικασία του άρθρου 8δ της οδηγίας 67/548/ΕΟΚ:

- ό κατάλογος των δραστικών ουσιών μέ την ένδειξη των συμβατικών τιμών της DL₅₀ και της CL₅₀ (παράρτημα ΙΙΙ),
- ενημέρωση του καταλόγου των δραστικών ουσιών για την ταξινόμηση των γεωργικών φαρμάκων που περιέχουν περισσότερες δραστικές ούσιες σύμφωνα μέ τή μέθοδο ύπολογισμού που προβλέπεται στο παράρτημα ΙΙ.

2. Άποφασίζονται, σύμφωνα μέ την ίδια διαδικασία, οί αναγκαίες τροποποιήσεις για τή προσαρμογή στην τεχνική πρόοδο των παραρτημάτων της παρούσης οδηγίας.

Άρθρο 12

1. Τά Κράτη μέλη θέτουν σέ ισχύ, την 1η Ιανουαρίου 1981 τίς νομοθετικές, κανονιστικές και διοικητικές διατάξεις που είναι αναγκαίες για νά συμμορφωθούν προς την παρούσα οδηγία και ενημερώνουν άμέσως περί αυτού την Έπιτροπή.

2. Τά Κράτη μέλη κοινοποιούν στην Έπιτροπή τό κείμενο των ούσιωδών διατάξεων έσωτερικού δικαίου που θεσπίζουν στον τομέα που διέπεται άπό την παρούσα οδηγία.

Άρθρο 13

Η παρούσα οδηγία άπευθύνεται στά Κράτη μέλη.

Έγινε στο Λουξεμβούργο, στίς 26 Ιουνίου 1978.

Γιά τό Συμβούλιο

Ο Πρόεδρος

K. B. ANDERSEN

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ I

ΤΑΞΙΝΟΜΗΣΗ ΜΕ ΥΠΟΛΟΓΙΣΜΟ ΤΩΝ ΓΕΩΡΓΙΚΩΝ ΦΑΡΜΑΚΩΝ ΠΟΥ ΠΕΡΙΕΧΟΥΝ ΜΙΑ ΜΟΝΟ ΔΡΑΣΤΙΚΗ ΟΥΣΙΑ

(βλέπε άρθρο 3 παράγραφος (2))

Τά γεωργικά φάρμακα που περιέχουν μία δραστική ουσία και ένα ή περισσότερους φορείς και/ή βοηθητικά αδρανή στοιχεία ταξινομούνται με υπολογισμό εφαρμόζοντας τον ακόλουθο τύπο:

$$\frac{L \times 100}{C} = A$$

όπου

L = LD₅₀ της δραστικής ουσίας για χορήγηση διά του στόματος στον έπιμυ,

C = συγκέντρωση της δραστικής ουσίας σε επί τοις εκατό κατά βάρος,

A = τιμή προσδιορίζουσα την ταξινόμηση του γεωργικού φαρμάκου σύμφωνα με το άρθρο 3 παράγραφος (1) εδάφιο (α).

Στην περίπτωση όπου η δραστική ουσία αναγράφεται στο παράρτημα III, η τιμή της LD₅₀ ή όποια λαμβάνεται υπόψη για τον υπολογισμό, είναι αυτή η οποία περιλαμβάνεται στο εν λόγω παράρτημα.

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ II

ΤΑΞΙΝΟΜΗΣΗ ΜΕ ΥΠΟΛΟΓΙΣΜΟ ΤΩΝ ΓΕΩΡΓΙΚΩΝ ΦΑΡΜΑΚΩΝ ΠΟΥ ΠΕΡΙΕΧΟΥΝ ΠΕΡΙΣΣΟΤΕΡΕΣ ΑΠΟ ΜΙΑ ΔΡΑΣΤΙΚΕΣ ΟΥΣΙΕΣ

(βλέπε άρθρο 3 παράγραφος (3))

1. Για να εφαρμοστεί η μέθοδος υπολογισμού που επιτρέπει την ταξινόμηση των γεωργικών φαρμάκων τα οποία περιέχουν περισσότερες από μία δραστικές ουσίες, οι επικίνδυνες ουσίες που περιλαμβάνονται στη σύνθεσή τους υποδιαιρούνται σε κλάσεις και υποκλάσεις σύμφωνα με τον κατάλογο του σημείου 5.

2. Για να ταξινομηθούν τα γεωργικά φάρμακα εφαρμόζεται ο τύπος:

$$\Sigma (P \times I)$$

όπου:

P: παριστά την επί τοις εκατό αναλογία κατά βάρος κάθε μιᾶς από τις επικίνδυνες ουσίες που περιέχονται στο γεωργικό φάρμακο.

I: παριστά το χαρακτηριστικό δείκτη της υποκλάσεως στην οποία ανήκει κάθε μία των ουσιών. Ο δείκτης αυτός αποδίδεται για κάθε μία εκατοστιαία μονάδα της εν λόγω ουσίας.

Η τιμή I γράφεται ειδικότερα ως:

I₁: για την ταξινόμηση ως τοξικών ή επιβλαβών των στερεών γεωργικών φαρμάκων,

I₂: για την ταξινόμηση ως τοξικών ή επιβλαβών των υγρών ή αερίων γεωργικών φαρμάκων.

Οί τιμές των δεικτών I_1 και I_2 δεικνύονται στον άμέσως επόμενο πίνακα:

ΠΙΝΑΚΑΣ ΔΕΙΚΤΩΝ ΤΑΞΙΝΟΜΗΣΕΩΣ

Κλάση στην οποία ανήκει η ουσία	Δείκτης για την ταξινόμηση των γεωργικών φαρμάκων			
	στερεά		ύγρα ή αέρια	
	I_1	%	I_2	%
Κλάση I				
I/α	500	(= 1%)	500	(= 1%)
I/β	100	(= 5%)	125	(= 4%)
I/γ	15	(= 33%)	25	(= 20%)
Κλάση II				
II/α	5	(= 100%)	10	(= 50%)
II/β	2	(= 100%)	4	(= 100%)
II/γ	1	(= 100%)	2	(= 100%)
II/δ	0,5	(= 100%)	1	(= 100%)

3. Θεωρούνται ως τοξικά τα γεωργικά φάρμακα που περιέχουν μία ή περισσότερες ουσίες που αναφέρονται στο σημείο 5, αν το άθροισμα των γινομένων που λαμβάνονται πολλαπλασιάζοντας την επί τοις εκατό κατά βάρος αναλογία P των διαφόρων ουσιών των ευρισκομένων εντός του γεωργικού φαρμάκου επί τους αντίστοιχους δείκτες I_1 ή I_2 είναι ανώτερο από 500 ήτοι,

— για τα στερεά γεωργικά φάρμακα $\Sigma(P \times I_1) > 500$,

— για τα υγρά ή αέρια γεωργικά φάρμακα $\Sigma(P \times I_2) > 500$.

4. Θεωρούνται ως επιβλαβή τα γεωργικά φάρμακα που περιέχουν μία ή περισσότερες ουσίες που αναφέρονται στο σημείο 5. Αν το άθροισμα των γινομένων που λαμβάνονται με τον υπολογισμό που δεικνύεται στο σημείο 3 είναι μικρότερο ή ίσο από 500 και ανώτερο από 25 για τα στερεά γεωργικά φάρμακα ή κατώτερο ή ίσο των 500 και ανώτερο από 40 για τα υγρά ή αέρια γεωργικά φάρμακα, ήτοι:

— για τα στερεά γεωργικά φάρμακα $25 < \Sigma(P \times I_1) \leq 500$,

— για τα υγρά ή αέρια γεωργικά φάρμακα $40 < \Sigma(P \times I_2) \leq 500$.

Αν το αποτέλεσμα αυτού του πολλαπλασιασμού είναι ίσο ή μικρότερο από 25 για τα στερεά γεωργικά φάρμακα και ίσο ή μικρότερο από 40 για τα υγρά ή αέρια γεωργικά φάρμακα, το γεωργικό φάρμακο δεν ταξινομείται.

5. ΚΑΤΑΛΟΓΟΣ ΤΩΝ ΔΡΑΣΤΙΚΩΝ ΟΥΣΙΩΝ ΥΠΟΔΙΑΙΡΟΥΜΕΝΩΝ ΣΕ ΚΛΑΣΕΙΣ ΚΑΙ ΥΠΟΚΛΑΣΕΙΣ

Τοξικές ουσίες

Οί ουσίες που φέρουν την ένδειξη (NT) δεν μπορούν να μεταφερθούν στις άλλες κλάσεις.

ΚΛΑΣΗ I/α

Αριθμός αναφοράς σύμφωνα με την οδηγία 67/548/ΕΟΚ	Όνοματολογία σύμφωνα με την οδηγία 67/548/ΕΟΚ	
006-006-00-X	Υδροκνάνιο και άλατα αυτού	(NT)
015-004-00-8	Φωσφίδιο του άργιου	
603-015-00-6	Αλλυλική αλκοόλη	(NT)
006-017-00-X	Αλντικάρμπ	(NT)
613-011-00-6	Αμιτρόλ	
006-008-00-0	Αντού	(NT)
	Αρσενικό και ενώσεις αυτού	(NT)

Αριθμός αναφοράς σύμφωνα με την οδηγία 67/548/ΕΟΚ	Όνοματολογία σύμφωνα με την οδηγία 67/548/ΕΟΚ
015-056-00-1	Άζινοφός - Αιθύλ (NT)
015-039-00-9	Άζινοφός - Μεθύλ (NT)
602-002-00-3	Μεθυλοδρωμίδιο (NT)
015-044-00-6	Καρμποφenoθειό (NT)
015-071-00-3	Χλωροφαινιδινφός (NT)
607-059-00-7	Κουματετραλύν (NT)
613-004-00-8	Κριμιντίν (NT)
015-070-00-8	Κυανθοάτ (NT)
015-028-00-9	Ντεμετόν-0 (NT)
015-030-00-X	Ντεμετόν-0-Μεθύλ
015-029-00-4	Ντεμετόν-S (NT)
015-031-00-5	Ντεμετόν-S-Μεθύλ
015-078-00-1	Ντεμετόν-S-Μεθύλ-Σουλφόν
015-073-00-4	Δικροτοφός (dinocetyl)
006-029-00-5	Ντιοξακάρμπ
015-060-00-3	Ντισουλφυτόν
609-020-00-X	DNOC
015-049-00-3	Ένδοθειό
602-051-00-X	Έντρίν (NT)
015-047-00-2	Έθειό
015-088-00-6	Ντιαλιφόρ (NT)
050-003-00-6	Όξεική φεντίνη
050-004-00-1	Όδροξειδίο φεντίνης
607-078-00-0	Φλουεनेτίλ (NT)
015-091-00-2	Φονοφός (NT)
006-031-00-6	Φορμετανάτ
	Φθορακεταμίδιο (NT)
602-053-00-0	Ίσοδενζάν
006-009-00-6	Ίζολάν (NT)
015-045-00-1	Μεκαρμπάν
	Όδράργυρος καί παράγωγα αυτού
015-094-00-9	Μεφοσφολάν (NT)
015-095-00-4	Μεταμυδοφός
015-069-00-2	Μεθινταθειό
015-020-00-5	Μεβινφός (NT)
015-072-00-9	Μονοκροτοφός
614-001-00-4	Νικοτίνη (NT)
015-046-00-7	Όξυντεμετόν-Μεθύλ
015-096-00-X	Όξυντισουλφυτόν (NT)
613-006-00-9	Παρακουάτ
015-034-00-1	Παραθειό
015-035-00-7	Παραθειό-Μεθύλ
015-022-00-6	Φοσφαμιντόν (NT)
	Φοσφολάν (NT)
015-033-00-6	Φοράτ (NT)
006-037-00-9	Προμεκάρμπ (NT)
015-032-00-0	Προθοάτ (NT)
015-026-00-8	Σραντάν (NT)
	Σουλφoστέπ (NT)
	Θάλλιο καί ενώσεις αυτού
	TEPP (NT)
	Διθειάνθρακας (NT)
602-008-00-5	Τετραχλωράνθρακας (NT)
015-024-00-7	Τριαμιφός (NT)

ΚΛΑΣΗ I/6

602-048-00-3	Άλντρίν
006-018-00-5	Άμινοκάρμπ
602-049-00-9	Ντιελντρίν
602-052-00-5	Ένδοσουλφάν
602-046-00-2	Έπταχλώρ
	Έπταχλώρ - έποξειδίο
604-002-00-8	Πενταχλωροφαινόλη

ΚΛΑΣΗ I/γ

Αριθμός αναφοράς σύμφωνα με την οδηγία 67/548/ΕΟΚ	Όνοματολογία σύμφωνα με την οδηγία 67/548/ΕΟΚ
607-057-00-5 015-019-00-X 609-025-00-7 607-055-00-5 613-015-00-8 607-079-00-6 605-005-00-7 015-066-00-6 015-006-00-9 015-098-00-0 607-056-00-0	Κουμαχλώρ Διχλωρβός Ντιμετιλάν Ντινισέμπ Ένδοθάλ-νάτριο Φεναξαφλόρ Κελεβάν Μεταλδεϋδη Όμεθοάτ Φωσφοροϋχος ψευδάργυρος Τριχλωρονάτ Βαρφαρίν

ΚΛΑΣΗ II/α

	Όξεικός μόλυβδος
--	------------------

ΚΛΑΣΗ II/β

602-044-00-1 015-084-00-4 602-012-00-7 006-010-00-1 006-028-00-X 613-006-00-3 615-001-00-7 050-002-00-0 015-059-00-8 006-016-00-4	Καμφεχλώρ Χλωρπυριφός 1,2-Διχλωροαιθάνιο Ντιμετάν Ντινομπουτόν Ντικουάτ Ίσοκυανικός μεθυλεστέρας Υδροξειδίο του τρικυκλο-εξυλοκασσσιτέρου Θειομετόν Βαμιδοθειό Προποξούρ
--	--

ΚΛΑΣΗ II/γ

609-024-00-1 015-086-00-5 602-045-00-7 015-040-00-4 602-010-00-6 609-027-00-8 650-008-00-9 015-048-00-8 602-042-00-0 602-043-00-6 608-007-00-6 602-021-00-6 015-097-00-5 015-067-00-1 015-101-00-5 016-003-00-5 016-005-00-6 016-007-00-7 016-010-00-3	Μπιναπακρύλ Κουμιθοάτ [DD] [DDT] Ντιαζινόν 1,2-διβρωμοαιθάνιο Ντινοετόν Ντραζοξολόν Φενθειό HCH Λιντάν Ίοξυνίλ 1,2-διβρωμο-3-χλωροπροπάνιο Φεντοάτ Φοσαλόν Φοσμέτ Πολυθειοϋχο δάριο Πολυθειοϋχο ασθέστιο Πολυθειοϋχο κάλιο Πολυθειοϋχο νάτριο
--	--

ΚΛΑΣΗ II/δ

Αριθμός αναφοράς σύμφωνα με την οδηγία 67/548/ΕΟΚ	Όνοματολογία σύμφωνα με την οδηγία 67/548/ΕΟΚ
015-080-00-2	Άμιδιθειό
006-011-00-7	Καρμπαρύλ
602-047-00-8	Χλωρντάν
607-039-00-8	2,4, D
015-051-00-4	Ντιμεθοάτ
015-089-00-1	Έθοάτ-μεθύλ
015-057-00-7	Φορμοθειό
613-018-00-4	Μορφαμκουάτ
006-014-00-3	Ναμπάμ
015-055-00-6	Ναλέντ
	Φωσνιχλώρ
015-100-00-X	Φοξίνη
	[RM/60]
607-041-00-9	2,4,5-T
	Θιράμ
	Τρικλορφόν
015-054-00-0	Φενιτροθειό
650-007-00-3	(Χλωρντιμεφόρμ)

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ III

ΚΑΤΑΛΟΓΟΣ ΤΩΝ ΔΡΑΣΤΙΚΩΝ ΟΥΣΙΩΝ ΜΕ ΤΗΝ ΕΝΔΕΙΞΗ ΤΩΝ ΣΥΜΒΑΤΙΚΩΝ ΤΙΜΩΝ ΤΩΝ LD₅₀ ΚΑΙ ΤΩΝ LC₅₀

(βλέπε άρθρο 11 παράγραφος (1))

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ IV

ΥΠΟΜΝΗΣΕΙΣ ΣΧΕΤΙΚΕΣ ΜΕ ΤΗ ΦΥΣΗ ΤΩΝ ΕΙΔΙΚΩΝ ΚΙΝΔΥΝΩΝ ΠΟΥ ΑΠΟΔΙΔΟΝΤΑΙ ΣΤΑ ΓΕΩΡΓΙΚΑ ΦΑΡΜΑΚΑ

(βλέπε άρθρο 6 παράγραφος 3)

Επί της ετικέτας των γεωργικών φαρμάκων που θεωρούνται ως επικίνδυνα κατά την έννοια της παρούσης οδηγίας, πρέπει να αναγράφονται ανάλογα με τη φύση των κινδύνων μία ή περισσότερες ενδείξεις που αφορούν τη φύση των αντίστοιχων ειδικών κινδύνων.

Αν απαιτούνται περισσότερες ενδείξεις αυτές δύνανται να συνδυαστούν σύμφωνα με το παράρτημα III της οδηγίας 67/548/ΕΟΚ.

Ένδειξεις των κινδύνων	Αριθμός του παραστήματος της οδηγίας 67/548/ΕΟΚ	Υπομνήσεις σχετικές με τη φύση ειδικών κινδύνων
Λίαν τοξικό (T)	R 26 R 27 R 28	Λίαν τοξικό κατά την εισπνοή Λίαν τοξικό κατά την επαφή με το δέρμα Λίαν τοξικό σε περίπτωση καταπόσεως
Τοξικό (T)	R 23 R 24 R 25	Τοξικό κατά την εισπνοή Τοξικό κατά την επαφή με το δέρμα Τοξικό σε περίπτωση καταπόσεως
Έπιδλαβές (Xn)	R 20 R 21 R 22	Έπιδλαβές κατά την εισπνοή Έπιδλαβές κατά την επαφή με το δέρμα Έπιδλαβές σε περίπτωση καταπόσεως
Έρεθιστικό (Xi)	R 36 R 37 R 38	Έρεθιστικό για τα μάτια Έρεθιστικό για τις αναπνευστικές οδούς Έρεθιστικό για το δέρμα
Διαβρωτικό (C)	R 34 R 35	Προκαλεί εγκαύματα Προκαλεί βαριά εγκαύματα
Ευκόλως εύφλεκτο (F)	R 11 R 12 R 13 R 15	Λίαν εύφλεκτο Έξαιρετικώς εύφλεκτο Υγροποιημένο αέριο υπερβολικά εύφλεκτο Κατά την επαφή με νερό, ελευθερώνονται λίαν εύφλεκτα αέρια
Έκρηκτικό (E)	R 16	Δύναται να εκραγεί σε μίγμα με καύσιμες ουσίες

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ V

ΟΔΗΓΙΕΣ ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΩΣ

(βλέπε άρθρο 6 παράγραφος 4)

Για τα γεωργικά φάρμακα τα οποία ταξινομούνται ως λίαν τοξικά, τοξικά, επιβλαβή, διαβρωτικά ή ερεθιστικά, οι ακόλουθες οδηγίες προφυλάξεως είναι υποχρεωτικές:

Αριθμός του παραρτήματος IV της οδηγίας 67/548/ΕΟΚ	Τυποποιημένες ενδείξεις
S 2 S 20/21 S 13	Νά διατηρείται μακριά από τα παιδιά Δέν πρέπει νά τρώτε, πίνετε ή καπνίζετε κατά τή χρήση Νά διατηρείται μακριά από τρόφιμα καί ποτά συμπεριλαμβανομένων καί εκείνων πού προορίζονται για τά ζώα

Για τα επιβλαβή γεωργικά φάρμακα:

S 44	Σέ περίπτωση άδιαθεσίας, συμβουλευθείτε ένα γιατρό (άν είναι δυνατό δείξτε του τήν ετικέτα)
------	---

Για τα λίαν τοξικά καί τοξικά γεωργικά φάρμακα:

S 45	Σέ περίπτωση άτυχήματος ή άδιαθεσίας συμβουλευθείτε άμέσως ένα γιατρό (άν είναι δυνατό δείξτε του τήν ετικέτα)
------	--

Ανάλογα μέ τήν ειδική φύση τών κινδύνων πού προέρχονται από τό γεωργικό φάρμακο πρέπει νά αναγράφονται επιπροσθέτως οι ακόλουθες οδηγίες προφυλάξεως:

S 22	Μήν αναπνέετε τίς σκόνες
S 23	Μήν αναπνέετε τά άέρια/άτμούς/καπνούς/άεροζόλ
S 27	Βγάλτε άμέσως κάθε ένδυμα λερωμένο ή πιτσιλισμένο
S 36	Φορέστε ένα κατάλληλο προστατευτικό ένδυμα
S 37	Φορέστε κατάλληλα γάντια
S 42	Κατά τή διάρκεια καπνισμών/ραντισμάτων, φορέστε μία κατάλληλη αναπνευστική συσκευή

Όταν τό γεωργικό φάρμακο ταξινομείται ως διαβρωτικό πρέπει νά αναγράφονται επιπροσθέτως οι ακόλουθες οδηγίες προφυλάξεως:

S 28	Μετά από έπαφή μέ τό δέρμα, πλυθείτε άμέσως καί άφθονα μέ ... (προϊόντα κατάλληλα ένδεικνύμενα από τόν κατασκευαστή)
S 37	Φορέστε κατάλληλα γάντια
S 39	Φορέστε συσκευή προστασίας τών όφθαλμών/του προσώπου

Όταν τό γεωργικό φάρμακο περιέχει έστέρες φωσφορικού όξεος, ή ακόλουθη οδηγία προφυλάξεως πρέπει νά αναγράφεται επιπροσθέτως:

S 28	Μετά από έπαφή μέ τό δέρμα, πλυθείτε άμέσως καί άφθονα μέ ... (προϊόντα κατάλληλα ένδεικνύμενα από τόν κατασκευαστή)
------	--

Αν απαιτούνται πολλές ενδείξεις, μπορούν νά συνδυάζονται σύμφωνα μέ τό παράρτημα IV της οδηγίας 67/548/ΕΟΚ.