

ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΠΙΤΡΟΠΗ

ΕΚΤΕΛΕΣΤΙΚΗ ΑΠΟΦΑΣΗ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ

της 26ης Αυγούστου 2021

για τη διόρθωση της εκτελεστικής απόφασης (ΕΕ) 2020/2182 περί καθορισμού της τελικής απάντησης, εξ ονόματος της Ένωσης, για τις μελλοντικές εισαγωγές ορισμένων χημικών προϊόντων σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 649/2012 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου

(2021/C 348 I/02)

Η ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΠΙΤΡΟΠΗ,

Έχοντας υπόψη τη Συνθήκη για τη λειτουργία της Ευρωπαϊκής Ένωσης,

Έχοντας υπόψη τον κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 649/2012 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 4ης Ιουλίου 2012, σχετικά με τις εξαγωγές και εισαγωγές επικίνδυνων χημικών προϊόντων ⁽¹⁾, και ιδίως το άρθρο 13 παράγραφος 1 δεύτερο και τρίτο εδάφιο,

Αφού ζήτησε τη γνώμη της επιτροπής που συστάθηκε δυνάμει του άρθρου 133 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1907/2006 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 18ης Δεκεμβρίου 2006, για την καταχώριση, την αξιολόγηση, την αδειοδότηση και τους περιορισμούς των χημικών προϊόντων (REACH) και για την ίδρυση του Ευρωπαϊκού Οργανισμού Χημικών Προϊόντων, καθώς και για την τροποποίηση της οδηγίας 1999/45/ΕΚ και για την κατάργηση του κανονισμού (ΕΟΚ) αριθ. 793/93 του Συμβουλίου και του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1488/94 της Επιτροπής, καθώς και της οδηγίας 76/769/ΕΟΚ του Συμβουλίου και των οδηγιών της Επιτροπής 91/155/ΕΟΚ, 93/67/ΕΟΚ, 93/105/ΕΚ και 2000/21/ΕΚ ⁽²⁾,

Εκτιμώντας τα ακόλουθα:

- (1) Η επαλήθευση αποκάλυψε δύο σφάλματα στην εκτελεστική απόφαση (ΕΕ) 2020/2182 της Επιτροπής ⁽³⁾, με την οποία τροποποιήθηκε επίσης το παράρτημα της εκτελεστικής απόφασης της Επιτροπής, της 15ης Μαΐου 2014 ⁽⁴⁾.
- (2) Η εκτελεστική απόφαση της Επιτροπής της 15 Μαΐου 2014 περιείχε μόνο ένα παράρτημα. Το άρθρο 2 της εκτελεστικής απόφασης (ΕΕ) 2020/2182 παραπέμπει εσφαλμένα στο παράρτημα II της εκτελεστικής απόφασης της 15ης Μαΐου 2014.
- (3) Η απάντηση για την εισαγωγή του azinphos-methyl που παρατίθεται στο παράρτημα της εκτελεστικής απόφασης της Επιτροπής της 15ης Μαΐου 2014 δεν συμπεριλήφθηκε εκ παραδρομής στο παράρτημα II της εκτελεστικής απόφασης (ΕΕ) 2020/2182 και, ως εκ τούτου, διεγράφη από το παράρτημα της εκτελεστικής απόφασης της Επιτροπής της 15ης Μαΐου 2014. Δεν υπήρχε πρόθεση να διαγραφεί η απάντηση για την εισαγωγή της ουσίας azinphos-methyl από το παράρτημα της εν λόγω εκτελεστικής απόφασης και, ως εκ τούτου, θα πρέπει να καταχωριστεί εκ νέου στο εν λόγω παράρτημα.
- (4) Επομένως, η εκτελεστική απόφαση (ΕΕ) 2020/2182 θα πρέπει να τροποποιηθεί αναλόγως.
- (5) Δεδομένου ότι η εκτελεστική απόφαση (ΕΕ) 2020/2182 εφαρμόζεται από την 18η Δεκεμβρίου 2020, η διόρθωσή της θα πρέπει επίσης να ισχύσει από την εν λόγω ημερομηνία, δεδομένου ότι δεν θα πρέπει να υπάρχει καμία αμφιβολία σχετικά με τη συνεχιζόμενη και αδιάλειπτη ισχύ της απάντησης για την εισαγωγή της ουσίας azinphos-methyl,

⁽¹⁾ ΕΕ L 201 της 27.7.2012, σ. 60.

⁽²⁾ ΕΕ L 396 της 30.12.2006, σ. 1.

⁽³⁾ Εκτελεστική απόφαση (ΕΕ) 2020/2182 της Επιτροπής, της 18ης Δεκεμβρίου 2020, περί καθορισμού της τελικής απάντησης, εξ ονόματος της Ένωσης, για τις μελλοντικές εισαγωγές ορισμένων χημικών προϊόντων σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 649/2012 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου και για την τροποποίηση της εκτελεστικής απόφασης της Επιτροπής, της 15ης Μαΐου 2014, για την έκδοση αποφάσεων εισαγωγής ορισμένων χημικών προϊόντων στην Ένωση σύμφωνα με τον εν λόγω κανονισμό (ΕΕ L 433 της 22.12.2020, σ. 55).

⁽⁴⁾ Εκτελεστική απόφαση της Επιτροπής, της 15ης Μαΐου 2014, για την έκδοση αποφάσεων εισαγωγής ορισμένων χημικών προϊόντων στην Ένωση σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 649/2012 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου (ΕΕ C 152 της 20.5.2014, σ. 2).

ΑΠΟΦΑΣΙΖΕΙ:

Άρθρο 1

Το άρθρο 2 της εκτελεστικής απόφασης (ΕΕ) 2020/2182 της Επιτροπής αντικαθίσταται από το ακόλουθο κείμενο:

«Το παράρτημα της εκτελεστικής απόφασης της Επιτροπής, της 15ης Μαΐου 2014, για την έκδοση αποφάσεων εισαγωγής ορισμένων χημικών προϊόντων στην Ένωση σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 649/2012 αντικαθίσταται από το παράρτημα II της παρούσας απόφασης.»

Άρθρο 2

Το παράρτημα II της εκτελεστικής απόφασης (ΕΕ) 2020/2182 της Επιτροπής αντικαθίσταται από το παράρτημα της παρούσας απόφασης.

Άρθρο 3

Η παρούσα απόφαση εφαρμόζεται από τις 18 Δεκεμβρίου 2020.

Βρυξέλλες, 26ης Αυγούστου 2021.

Για την Επιτροπή
Virginijus SINKEVIČIUS
Μέλος της Επιτροπής

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ

«ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ II

Απάντηση για την εισαγωγή του azinphos-methyl



ROTTERDAM CONVENTION

SECRETARIAT FOR THE ROTTERDAM CONVENTION
ON THE PRIOR INFORMED CONSENT PROCEDURE
FOR CERTAIN HAZARDOUS CHEMICALS AND PESTICIDES
IN INTERNATIONAL TRADE



ΑΠΑΝΤΗΤΙΚΟ ΈΝΤΥΠΟ ΓΙΑ ΤΙΣ ΕΙΣΑΓΩΓΕΣ

Χώρα:

Ευρωπαϊκή Ένωση

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

Ηνωμένο Βασίλειο – Το Ηνωμένο Βασίλειο αποχώρησε από την Ευρωπαϊκή Ένωση την 1η Φεβρουαρίου 2020. Στη διάρκεια της μεταβατικής περιόδου, η οποία λήγει στις 31 Δεκεμβρίου 2020 εκτός εάν παραταθεί, το δίκαιο της Ένωσης εξακολουθεί να εφαρμόζεται ως προς το Ηνωμένο Βασίλειο και εντός αυτού, με ορισμένες περιορισμένες εξαιρέσεις, και κάθε αναφορά στα κράτη μέλη στο δίκαιο της Ένωσης νοείται ότι περιλαμβάνει το Ηνωμένο Βασίλειο.

ΤΜΗΜΑ 1

ΤΑΥΤΟΤΗΤΑ ΤΟΥ ΧΗΜΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

1.1 Κοινή ονομασία

Azinphos-methyl

1.2 Αριθμός CAS

86-50-0

1.3 Κατηγορία



Φυτοφάρμακο



Βιομηχανική χρήση



Πολύ επικίνδυνο σκεύασμα φυτοφαρμάκου

ΤΜΗΜΑ 2

ΣΤΟΙΧΕΙΑ ΠΡΟΗΓΟΥΜΕΝΗΣ ΑΠΑΝΤΗΣΗΣ, ΕΑΝ ΥΠΑΡΧΕΙ

2.1 Πρώτη απάντηση για τις εισαγωγές του συγκεκριμένου χημικού προϊόντος στη χώρα2.2 Τροποποίηση προηγούμενης απάντησης.

Ημερομηνία της προηγούμενης απάντησης:

ΤΜΗΜΑ 3 ΑΠΑΝΤΗΣΗ ΣΧΕΤΙΚΗ ΜΕ ΜΕΛΛΟΝΤΙΚΗ ΕΙΣΑΓΩΓΗ

Τελική απόφαση (να συμπληρωθεί το τμήμα 4 κατωτέρω) Ή



Προσωρινή απάντηση (συμπληρώνεται το τμήμα 5 κατωτέρω)

ΤΜΗΜΑ 4 ΤΕΛΙΚΗ ΑΠΟΦΑΣΗ, ΣΥΜΦΩΝΑ ΜΕ ΤΑ ΕΘΝΙΚΑ ΝΟΜΟΘΕΤΙΚΑ Ή ΔΙΟΙΚΗΤΙΚΑ ΜΕΤΡΑ4.1 Δεν παρέχεται συναίνεση για εισαγωγή

Απαγορεύεται ταυτόχρονα η εισαγωγή του χημικού προϊόντος από όλες τις πηγές;



Ναι



Όχι

Απαγορεύεται ταυτόχρονα η εγχώρια παραγωγή του χημικού προϊόντος για εγχώρια κατανάλωση;



Ναι



Όχι

4.2 Παρέχεται συναίνεση για εισαγωγή4.3 Παρέχεται συναίνεση για εισαγωγή μόνο υπό ειδικούς όρους

Οι ειδικοί όροι είναι οι εξής:

Ισχύουν οι ίδιοι όροι εισαγωγής του χημικού προϊόντος για όλες τις πηγές εισαγωγής;



Ναι



Όχι

Η εγχώρια παραγωγή του χημικού προϊόντος για εγχώρια κατανάλωση υπόκειται στους ίδιους όρους με εκείνους που ισχύουν για όλες τις εισαγωγές;



Ναι



Όχι

4.4 **Εθνικό νομοθετικό ή διοικητικό μέτρο στο οποίο βασίζεται η τελική απόφαση**

Περιγραφή του εθνικού νομοθετικού ή διοικητικού μέτρου:

Απαγορεύεται η διάθεση στην αγορά ή η χρήση φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν azinphos-methyl, δεδομένου ότι αυτή η δραστική ουσία δεν έχει εγκριθεί δυνάμει του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1107/2009 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 21ης Οκτωβρίου 2009, σχετικά με τη διάθεση φυτοπροστατευτικών προϊόντων στην αγορά και την κατάργηση των οδηγιών 79/117/ΕΟΚ και 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου (ΕΕ L 309 της 24.11.2009, σ. 1).

ΤΜΗΜΑ 5 ΠΡΟΣΩΡΙΝΗ ΑΠΑΝΤΗΣΗ5.1 Δεν παρέχεται συναίνεση για εισαγωγή

Απαγορεύεται ταυτόχρονα η εισαγωγή του χημικού προϊόντος από όλες τις πηγές;



Ναι



Όχι

Απαγορεύεται ταυτόχρονα η εγχώρια παραγωγή του χημικού προϊόντος για εγχώρια κατανάλωση;



Ναι



Όχι

5.2 Παρέχεται συναίνεση για εισαγωγή

5.3 **Παρέχεται συναίνεση για εισαγωγή μόνο υπό ειδικούς όρους**

Οι ειδικοί όροι είναι οι εξής:

Ισχύουν οι ίδιοι όροι εισαγωγής του χημικού προϊόντος για όλες τις πηγές εισαγωγής;

 Ναι Όχι

Η εγχώρια παραγωγή του χημικού προϊόντος για εγχώρια κατανάλωση υπόκειται στους ίδιους όρους με εκείνους που ισχύουν για όλες τις εισαγωγές;

 Ναι Όχι5.4 **Στοιχεία σχετικά με την εξέταση του ενδεχομένου να ληφθεί τελική απόφαση**

Εξετάζεται σοβαρά το ενδεχόμενο να ληφθεί τελική απόφαση;

 Ναι Όχι5.5 **Αιτούμενες πληροφορίες ή βοήθεια για τη λήψη τελικής απόφασης**

Ζητούνται από τη Γραμματεία οι ακόλουθες συμπληρωματικές πληροφορίες:

Ζητούνται από τη χώρα που κοινοποίησε την οριστική ρυθμιστική πράξη οι ακόλουθες συμπληρωματικές πληροφορίες:

Ζητείται από τη Γραμματεία η ακόλουθη βοήθεια για την αξιολόγηση του χημικού προϊόντος:

ΤΜΗΜΑ 6**ΣΥΝΑΦΕΙΣ ΣΥΜΠΛΗΡΩΜΑΤΙΚΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ, ΜΕΤΑΞΥ ΑΛΛΩΝ:**

Έχει καταχωριστεί το συγκεκριμένο χημικό προϊόν στη χώρα;

 Ναι Όχι

Παρασκευάζεται το συγκεκριμένο χημικό προϊόν στη χώρα;

 Ναι Όχι**Εάν η απάντηση σε μία από τις δύο αυτές ερωτήσεις είναι καταφατική:**

Προορίζεται για εγχώρια κατανάλωση;

 Ναι Όχι

Προορίζεται για εξαγωγή;

 Ναι Όχι**Άλλες παρατηρήσεις**

Σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1272/2008 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 16ης Δεκεμβρίου 2008, για την ταξινόμηση, την επισήμανση και τη συσκευασία των ουσιών και των μειγμάτων, την τροποποίηση και την κατάργηση των οδηγιών 67/548/ΕΟΚ και 1999/45/ΕΚ και την τροποποίηση του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1907/2006 (ΕΕ L 353 της 31.12.2008, σ.1), με τον οποίο εφαρμόζεται στην ΕΕ το Παγκοσμίως Εναρμονισμένο Σύστημα των Ηνωμένων Εθνών για την ταξινόμηση και την επισήμανση των χημικών προϊόντων, το χημικό προϊόν azinphos-methyl ταξινομείται ως:

Οξεία Τοξ. 2* – Η 300 - Θανατηφόρο σε περίπτωση κατάποσης.

Οξεία Τοξ. 2* – Η 330 - Θανατηφόρο σε περίπτωση εισπνοής.

Οξεία Τοξ. 3* — Η 311 — Τοξικό σε επαφή με το δέρμα.

Ευαισθ. Δέρμ. 1 – Η 317 - Ενδέχεται να προκαλέσει δερματική αλλεργική αντίδραση.

Υδατ. Περ. Οξεία Τοξ. 1 – Η 400 - Πολύ τοξικό για τους υδρόβιους οργανισμούς.

Υδατ. Περ. Χρόνια Τοξ. 1 – Η 410 - Πολύ τοξικό για τους υδρόβιους οργανισμούς με μακροχρόνιες επιπτώσεις.

(* = Η παρούσα ταξινόμηση θεωρείται ως ελάχιστη ταξινόμηση)

Σύμφωνα με την οδηγία 67/548/ΕΟΚ του Συμβουλίου, το azinphos-methyl ταξινομείται ως εξής:

T+ R26/28 – Πολύ τοξικό όταν εισπνέεται και σε περίπτωση κατάποσης.

T R24 - Τοξικό σε επαφή με το δέρμα.

R 43 - Ενδέχεται να προκαλέσει ευαισθητοποίηση κατά την επαφή με το δέρμα.

N (επικίνδυνο για το περιβάλλον)- R50/53 - Πολύ τοξικό για τους υδρόβιους οργανισμούς, μπορεί να προκαλέσει μακροχρόνιες δυσμενείς επιπτώσεις στο υδάτινο περιβάλλον.

ΤΜΗΜΑ 7

ΟΡΙΣΘΕΙΣΑ ΕΘΝΙΚΗ ΑΡΧΗ

Οργανισμός	Ευρωπαϊκή Επιτροπή, Γενική Διεύθυνση Περιβάλλοντος
Διεύθυνση	Rue de la Loi 200, B-1049 Brussels, Βέλγιο
Όνοματεπώνυμο αρμοδίου	Dr. Juergen Helbig
Ιδιότητα αρμοδίου	Υπεύθυνος πολιτικής
Τηλέφωνο	32 2 298 85 21
Φαξ	32 2 296 76 16
Διεύθυνση ηλεκτρονικού ταχυδρομείου	Juergen.Helbig@ec.europa.eu

Ημερομηνία, υπογραφή της ορισθείσας εθνικής αρχής και επίσημη σφραγίδα: _____

ΤΟ ΣΥΜΠΛΗΡΩΜΕΝΟ ΕΝΤΥΠΟ ΑΠΟΣΤΕΛΛΕΤΑΙ ΣΤΗΝ ΑΚΟΛΟΥΘΗ ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ:

Secretariat for the Rotterdam Convention

Food and Agriculture Organization

of the United Nations (FAO)

Viale delle Terme di Caracalla

I - 00100 Rome, Italy

Τηλ.: (+39 06) 5705 3441

Φαξ: (+39 06) 5705 6347

Διεύθυνση ηλεκτρονικού ταχυδρομείου: pic@pic.int

Ή

Secretariat for the Rotterdam Convention

United Nations Environment

Programme (UNEP)

11-13, Chemin des Anémones

CH - 1219 Châtelaine, Geneva, Switzerland

Τηλ.: (+41 22) 917 8177

Φαξ: (+41 22) 917 8082

Διεύθυνση ηλεκτρονικού ταχυδρομείου: pic@pic.int

Απάντηση για την εισαγωγή του εμπορικού πενταβρωμοδιφαινυλαιθέρα



ROTTERDAM CONVENTION

SECRETARIAT FOR THE ROTTERDAM CONVENTION
ON THE PRIOR INFORMED CONSENT PROCEDURE
FOR CERTAIN HAZARDOUS CHEMICALS AND PESTICIDES
IN INTERNATIONAL TRADE



ΑΠΑΝΤΗΤΙΚΟ ΈΝΤΥΠΟ ΓΙΑ ΤΙΣ ΕΙΣΑΓΩΓΕΣ

Χώρα:

Ευρωπαϊκή Ένωση

Κράτη μέλη: Αυστρία, Βέλγιο, Βουλγαρία, Γαλλία, Γερμανία, Δανία, Ελλάδα, Εσθονία, Ιρλανδία, Ισπανία, Ιταλία, Κάτω Χώρες, Κροατία, Κύπρος, Λετονία, Λιθουανία, Λουξεμβούργο, Μάλτα, Ουγγαρία, Πολωνία, Πορτογαλία, Ρουμανία, Σλοβακία, Σλοβενία, Σουηδία, Τσεχική Δημοκρατία, Φινλανδία

Ηνωμένο Βασίλειο – Το Ηνωμένο Βασίλειο αποχώρησε από την Ευρωπαϊκή Ένωση την 1η Φεβρουαρίου 2020. Στη διάρκεια της μεταβατικής περιόδου, η οποία λήγει στις 31 Δεκεμβρίου 2020 εκτός εάν παραταθεί, το δίκαιο της Ένωσης εξακολουθεί να εφαρμόζεται ως προς το Ηνωμένο Βασίλειο και εντός αυτού, με ορισμένες περιορισμένες εξαιρέσεις, και κάθε αναφορά στα κράτη μέλη στο δίκαιο της Ένωσης νοείται ότι περιλαμβάνει το Ηνωμένο Βασίλειο.

ΤΜΗΜΑ 1

ΤΑΥΤΟΤΗΤΑ ΤΟΥ ΧΗΜΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

1.1 Κοινή ονομασία

Εμπορικός πενταβρωμοδιφαινυλαιθέρας συμπεριλαμβανομένων των εξής:

- Τετραβρωμοδιφαινυλαιθέρας
- Πενταβρωμοδιφαινυλαιθέρας

1.2 Αριθμός CAS

40088-47-9 - Τετραβρωμοδιφαινυλαιθέρας
32534-81-9 - Πενταβρωμοδιφαινυλαιθέρας

1.3 Κατηγορία

Φυτοφάρμακο

Βιομηχανική χρήση

Πολύ επικίνδυνο σκεύασμα φυτοφαρμάκου

ΤΜΗΜΑ 2

ΣΤΟΙΧΕΙΑ ΠΡΟΗΓΟΥΜΕΝΗΣ ΑΠΑΝΤΗΣΗΣ, ΕΑΝ ΥΠΑΡΧΕΙ

2.1 Πρώτη απάντηση για τις εισαγωγές του συγκεκριμένου χημικού προϊόντος στη χώρα2.2 Τροποποίηση προηγούμενης απάντησης.

Ημερομηνία της προηγούμενης απάντησης: ...18 Ιουνίου 2014.....

ΤΜΗΜΑ 3

ΑΠΑΝΤΗΣΗ ΣΧΕΤΙΚΗ ΜΕ ΜΕΛΛΟΝΤΙΚΗ ΕΙΣΑΓΩΓΗ



Τελική απόφαση (να συμπληρωθεί το τμήμα 4 κατωτέρω) Ή



Προσωρινή απάντηση (συμπληρώνεται το τμήμα 5 κατωτέρω)

ΤΜΗΜΑ 4

ΤΕΛΙΚΗ ΑΠΟΦΑΣΗ, ΣΥΜΦΩΝΑ ΜΕ ΤΑ ΕΘΝΙΚΑ ΝΟΜΟΘΕΤΙΚΑ Ή ΔΙΟΙΚΗΤΙΚΑ ΜΕΤΡΑ

4.1



Δεν παρέχεται συναίνεση για εισαγωγή

Απαγορεύεται ταυτόχρονα η εισαγωγή του χημικού προϊόντος από όλες τις πηγές;



Ναι



Όχι

Απαγορεύεται ταυτόχρονα η εγχώρια παραγωγή του χημικού προϊόντος για εγχώρια κατανάλωση;



Ναι



Όχι

4.2



Παρέχεται συναίνεση για εισαγωγή

4.3



Παρέχεται συναίνεση για εισαγωγή μόνο υπό ειδικούς όρους

Οι ειδικοί όροι είναι οι εξής:

Σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) 2019/1021 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 20ής Ιουνίου 2019, για τους έμμορους οργανικούς ρύπους (ΕΕ L 169 της 25.6.2019, σ. 45), η διάθεση στην αγορά και η χρήση του εμπορικού πενταβρωμοδιφαινυλαιθέρα επιτρέπεται μόνο σύμφωνα με την οδηγία 2011/65/ΕΕ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 8 Ιουνίου 2011, για τον περιορισμό της χρήσης ορισμένων επικίνδυνων ουσιών σε ηλεκτρικό και ηλεκτρονικό εξοπλισμό (ΕΕ L 174 της 1.7.2011, σ. 88), όπου εφαρμόζονται οι ακόλουθες διατάξεις:

Η εισαγωγή εμπορικού πενταβρωμοδιφαινυλαιθέρα επιτρέπεται μόνο για διάθεση στην αγορά και χρήση σε καλώδια ή ανταλλακτικά για την επισκευή, την επαναχρησιμοποίηση, την αναπροσαρμογή των λειτουργικών δυνατοτήτων ή την αναβάθμιση της ικανότητας των εξής:

- α) ηλεκτρικού και ηλεκτρονικού εξοπλισμού (ΗΗΕ) που έχει διατεθεί στην αγορά πριν από την 1η Ιουλίου 2006·
- β) ιατροτεχνολογικών προϊόντων που έχουν διατεθεί στην αγορά πριν από τις 22 Ιουλίου 2014·
- γ) ιατροτεχνολογικών προϊόντων για διάγνωση in vitro που έχουν διατεθεί στην αγορά πριν από τις 22 Ιουλίου 2016·
- δ) οργάνων παρακολούθησης και ελέγχου που έχουν διατεθεί στην αγορά πριν από τις 22 Ιουλίου 2014·
- ε) οργάνων παρακολούθησης και ελέγχου που έχουν διατεθεί στην αγορά πριν από τις 22 Ιουλίου 2017·
- στ) κάθε άλλου ΗΗΕ ο οποίος ήταν εκτός του πεδίου εφαρμογής της οδηγίας 2002/95/ΕΚ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου (ΕΕ L 37 της 13.2.2003, σ. 19) και ο οποίος έχει διατεθεί στην αγορά πριν από τις 22 Ιουλίου 2019·
- ζ) ΗΗΕ που έχει εξαιρεθεί και διατεθεί στην αγορά πριν από τη λήξη ισχύος της εξαίρεσης αυτής, σε ό,τι αφορά τη σχετική εξαίρεση.

Τα ανταλλακτικά ορίζονται ως χωριστό μέρος ενός ΗΗΕ το οποίο μπορεί να αντικαταστήσει ένα μέρος ενός ΗΗΕ. Ο ΗΗΕ δεν μπορεί να λειτουργήσει σύμφωνα με τον προορισμό του χωρίς αυτό το μέρος του ΗΗΕ. Η λειτουργικότητα του ΗΗΕ αποκαθίσταται ή βελτιώνεται όταν το μέρος αντικαθίσταται με ένα ανταλλακτικό.

Ισχύουν οι ίδιοι όροι εισαγωγής του χημικού προϊόντος για όλες τις πηγές εισαγωγής;



Ναι



Όχι

Η εγχώρια παραγωγή του χημικού προϊόντος για εγχώρια κατανάλωση υπόκειται στους ίδιους όρους με εκείνους που ισχύουν για όλες τις εισαγωγές;

 Ναι

 Όχι

4.4 Εθνικό νομοθετικό ή διοικητικό μέτρο στο οποίο βασίζεται η τελική απόφαση

Περιγραφή του εθνικού νομοθετικού ή διοικητικού μέτρου:

Η παρασκευή, η διάθεση στην αγορά και η χρήση τετραβρωμοδιφαινυλαιθέρα και πενταβρωμοδιφαινυλαιθέρα απαγορεύονται στην Ένωση, με την επιφύλαξη ορισμένων εξαιρέσεων, βάσει του κανονισμού (ΕΕ) 2019/1021 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 20ής Ιουνίου 2019, για τους έμμονους οργανικούς ρύπους (ΕΕ L 169 της 25.6.2019, σ. 45).

ΤΜΗΜΑ 5

ΠΡΟΣΩΡΙΝΗ ΑΠΑΝΤΗΣΗ

5.1 Δεν παρέχεται συναίνεση για εισαγωγή

Απαγορεύεται ταυτόχρονα η εισαγωγή του χημικού προϊόντος από όλες τις πηγές;

 Ναι

 Όχι

Απαγορεύεται ταυτόχρονα η εγχώρια παραγωγή του χημικού προϊόντος για εγχώρια κατανάλωση;

 Ναι

 Όχι

5.2 Παρέχεται συναίνεση για εισαγωγή

5.3 Παρέχεται συναίνεση για εισαγωγή μόνο υπό ειδικούς όρους

Οι ειδικοί όροι είναι οι εξής:

Ισχύουν οι ίδιοι όροι εισαγωγής του χημικού προϊόντος για όλες τις πηγές εισαγωγής;

 Ναι

 Όχι

Η εγχώρια παραγωγή του χημικού προϊόντος για εγχώρια κατανάλωση υπόκειται στους ίδιους όρους με εκείνους που ισχύουν για όλες τις εισαγωγές;

 Ναι

 Όχι

5.4 Στοιχεία σχετικά με την εξέταση του ενδεχομένου να ληφθεί τελική απόφαση

Εξετάζεται σοβαρά το ενδεχόμενο να ληφθεί τελική απόφαση;

 Ναι

 Όχι

5.5 Αιτούμενες πληροφορίες ή βοήθεια για τη λήψη τελικής απόφασης

Ζητούνται από τη Γραμματεία οι ακόλουθες συμπληρωματικές πληροφορίες:

Ζητούνται από τη χώρα που κοινοποίησε την οριστική ρυθμιστική πράξη οι ακόλουθες συμπληρωματικές πληροφορίες:

Ζητείται από τη Γραμματεία η ακόλουθη βοήθεια για την αξιολόγηση του χημικού προϊόντος:

ΤΜΗΜΑ 6 ΣΥΝΑΦΕΙΣ ΣΥΜΠΛΗΡΩΜΑΤΙΚΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ, ΜΕΤΑΞΥ ΑΛΛΩΝ:

Έχει καταχωριστεί το συγκεκριμένο χημικό προϊόν στη χώρα;

Ναι

Όχι

Παρασκευάζεται το συγκεκριμένο χημικό προϊόν στη χώρα;

Ναι

Όχι

Εάν η απάντηση σε μία από τις δύο αυτές ερωτήσεις είναι καταφατική:

Προορίζεται για εγχώρια κατανάλωση;

Ναι

Όχι

Προορίζεται για εξαγωγή;

Ναι

Όχι

Άλλες παρατηρήσεις

Σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1272/2008 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 16ης Δεκεμβρίου 2008, για την ταξινόμηση, την επισήμανση και τη συσκευασία των ουσιών και των μειγμάτων, την τροποποίηση και την κατάργηση των οδηγιών 67/548/ΕΟΚ και 1999/45/ΕΚ και την τροποποίηση του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1907/2006 (ΕΕ L 353 της 31.12.2008, σ.1), με τον οποίο εφαρμόζεται στην Ένωση το Παγκοσμίως Εναρμονισμένο Σύστημα των Ηνωμένων Εθνών για την ταξινόμηση και την επισήμανση των χημικών προϊόντων, ο πενταβρωμοδιφαινυλαιθέρας ταξινομείται ως:

Γαλουχ. – Η 362 – Ενδέχεται να βλάψει τα βρέφη που τρέφονται με μητρικό γάλα.

STOT RE 2 * – Η 373 - Ενδέχεται να προκαλέσει βλάβες στα όργανα ύστερα από παρατεταμένη ή επανειλημμένη έκθεση.

Υδατ. Περ. Οξεία Τοξ. 1 – Η 400 - Πολύ τοξικό για τους υδρόβιους οργανισμούς.

Υδατ. Περ. Χρόνια Τοξ. 1 – Η 410 - Πολύ τοξικό για τους υδρόβιους οργανισμούς με μακροχρόνιες επιπτώσεις.

(* = Η παρούσα ταξινόμηση θεωρείται ελάχιστη ταξινόμηση)

ΤΜΗΜΑ 7

ΟΡΙΣΘΕΙΣΑ ΕΘΝΙΚΗ ΑΡΧΗ

Οργανισμός	Ευρωπαϊκή Επιτροπή, Γενική Διεύθυνση Περιβάλλοντος
Διεύθυνση	Rue de la Loi 200, B-1049 Brussels, Βέλγιο
Ονοματεπώνυμο αρμοδίου	Dr. Juergen Helbig
Ιδιότητα αρμοδίου	Συντονιστής πολιτικής για τα διεθνή χημικά προϊόντα
Τηλέφωνο	32 2 298 85 21
Φαξ	32 2 296 76 16
Διεύθυνση ηλεκτρονικού ταχυδρομείου	Juergen.Helbig@ec.europa.eu

Ημερομηνία, υπογραφή της ορισθείσας εθνικής αρχής και επίσημη σφραγίδα: _____

ΤΟ ΣΥΜΠΛΗΡΩΜΕΝΟ ΕΝΤΥΠΟ ΑΠΟΣΤΕΛΛΕΤΑΙ ΣΤΗΝ ΑΚΟΛΟΥΘΗ ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ:

Secretariat for the Rotterdam Convention

Food and Agriculture Organization

of the United Nations (FAO)

Viale delle Terme di Caracalla

I - 00100 Rome, Italy

Τηλ.: (+39 06) 5705 3441

Φαξ: (+39 06) 5705 6347

Διεύθυνση ηλεκτρονικού ταχυδρομείου: pic@pic.int

Secretariat for the Rotterdam Convention

United Nations Environment

Programme (UNEP)

11-13, Chemin des Anémones

CH - 1219 Châtelaine, Geneva, Switzerland

Τηλ.: (+41 22) 917 8177

Φαξ: (+41 22) 917 8082

Διεύθυνση ηλεκτρονικού ταχυδρομείου: pic@pic.int

Απάντηση για την εισαγωγή του εμπορικού οκταβρωμοδιφαινυλαιθέρα



ROTTERDAM CONVENTION

SECRETARIAT FOR THE ROTTERDAM CONVENTION
ON THE PRIOR INFORMED CONSENT PROCEDURE
FOR CERTAIN HAZARDOUS CHEMICALS AND PESTICIDES
IN INTERNATIONAL TRADE



ΑΠΑΝΤΗΤΙΚΟ ΈΝΤΥΠΟ ΓΙΑ ΤΙΣ ΕΙΣΑΓΩΓΕΣ

Χώρα:

Ευρωπαϊκή Ένωση

Κράτη μέλη: Αυστρία, Βέλγιο, Βουλγαρία, Γαλλία, Γερμανία, Δανία, Ελλάδα, Εσθονία, Ιρλανδία, Ισπανία, Ιταλία, Κάτω Χώρες, Κροατία, Κύπρος, Λετονία, Λιθουανία, Λουξεμβούργο, Μάλτα, Ουγγαρία, Πολωνία, Πορτογαλία, Ρουμανία, Σλοβακία, Σλοβενία, Σουηδία, Τσεχική Δημοκρατία, Φινλανδία

Ηνωμένο Βασίλειο – Το Ηνωμένο Βασίλειο αποχώρησε από την Ευρωπαϊκή Ένωση την 1η Φεβρουαρίου 2020. Στη διάρκεια της μεταβατικής περιόδου, η οποία λήγει στις 31 Δεκεμβρίου 2020 εκτός εάν παραταθεί, το δίκαιο της Ένωσης εξακολουθεί να εφαρμόζεται ως προς το Ηνωμένο Βασίλειο και εντός αυτού, με ορισμένες περιορισμένες εξαιρέσεις, και κάθε αναφορά στα κράτη μέλη στο δίκαιο της Ένωσης νοείται ότι περιλαμβάνει το Ηνωμένο Βασίλειο.

ΤΜΗΜΑ 1

ΤΑΥΤΟΤΗΤΑ ΤΟΥ ΧΗΜΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

1.1 Κοινή ονομασία

Εμπορικός οκταβρωμοδιφαινυλαιθέρας συμπεριλαμβανομένων των εξής:

- Εξαβρωμοδιφαινυλαιθέρας
- Επταβρωμοδιφαινυλαιθέρας

1.2 Αριθμός CAS

36483-60-0 - Εξαβρωμοδιφαινυλαιθέρας
68928-80-3 - Επταβρωμοδιφαινυλαιθέρας

1.3 Κατηγορία

- Φυτοφάρμακο
- Βιομηχανική χρήση
- Πολύ επικίνδυνο σκεύασμα φυτοφαρμάκου

ΤΜΗΜΑ 2

ΣΤΟΙΧΕΙΑ ΠΡΟΗΓΟΥΜΕΝΗΣ ΑΠΑΝΤΗΣΗΣ, ΕΑΝ ΥΠΑΡΧΕΙ

2.1 Πρώτη απάντηση για τις εισαγωγές του συγκεκριμένου χημικού προϊόντος στη χώρα2.2 Τροποποίηση προηγούμενης απάντησης.

Ημερομηνία της προηγούμενης απάντησης: ...18 Ιουνίου 2014.....

ΤΜΗΜΑ 3

ΑΠΑΝΤΗΣΗ ΣΧΕΤΙΚΗ ΜΕ ΜΕΛΛΟΝΤΙΚΗ ΕΙΣΑΓΩΓΗ



Τελική απόφαση (να συμπληρωθεί το τμήμα 4 κατωτέρω) Ή



Προσωρινή απάντηση (συμπληρώνεται το τμήμα 5 κατωτέρω)

ΤΜΗΜΑ 4

ΤΕΛΙΚΗ ΑΠΟΦΑΣΗ, ΣΥΜΦΩΝΑ ΜΕ ΤΑ ΕΘΝΙΚΑ ΝΟΜΟΘΕΤΙΚΑ Ή ΔΙΟΙΚΗΤΙΚΑ ΜΕΤΡΑ

4.1



Δεν παρέχεται συναίνεση για εισαγωγή

Απαγορεύεται ταυτόχρονα η εισαγωγή του χημικού προϊόντος από όλες τις πηγές;



Ναι



Όχι

Απαγορεύεται ταυτόχρονα η εγχώρια παραγωγή του χημικού προϊόντος για εγχώρια κατανάλωση;



Ναι



Όχι

4.2



Παρέχεται συναίνεση για εισαγωγή

4.3



Παρέχεται συναίνεση για εισαγωγή μόνο υπό ειδικούς όρους

Οι ειδικοί όροι είναι οι εξής:

Σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΕ) 2019/1021 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 20ής Ιουνίου 2019, για τους έμμορους οργανικούς ρύπους (ΕΕ L 169 της 25.6.2019, σ. 45), η διάθεση στην αγορά και η χρήση του εμπορικού οκταβρωμοδιφαινυλαιθέρα επιτρέπεται μόνο σύμφωνα με την οδηγία 2011/65/ΕΕ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 8ης Ιουνίου 2011, για τον περιορισμό της χρήσης ορισμένων επικίνδυνων ουσιών σε ηλεκτρικό και ηλεκτρονικό εξοπλισμό (ΕΕ L 174 της 1.7.2011, σ. 88), όπου εφαρμόζονται οι ακόλουθες διατάξεις:

Η εισαγωγή εμπορικού οκταβρωμοδιφαινυλαιθέρα επιτρέπεται μόνο για διάθεση στην αγορά και χρήση σε καλώδια ή ανταλλακτικά για την επισκευή, την επαναχρησιμοποίηση, την αναπροσαρμογή των λειτουργικών δυνατοτήτων ή την αναβάθμιση της ικανότητας των εξής:

- α) ηλεκτρικού και ηλεκτρονικού εξοπλισμού (ΗΗΕ) που έχει διατεθεί στην αγορά πριν από την 1η Ιουλίου 2006·
- β) ιατροτεχνολογικών προϊόντων που έχουν διατεθεί στην αγορά πριν από τις 22 Ιουλίου 2014·
- γ) ιατροτεχνολογικών προϊόντων για διάγνωση in vitro που έχουν διατεθεί στην αγορά πριν από τις 22 Ιουλίου 2016·
- δ) οργάνων παρακολούθησης και ελέγχου που έχουν διατεθεί στην αγορά πριν από τις 22 Ιουλίου 2014·
- ε) οργάνων παρακολούθησης και ελέγχου που έχουν διατεθεί στην αγορά πριν από τις 22 Ιουλίου 2017·
- στ) κάθε άλλου ΗΗΕ ο οποίος ήταν εκτός του πεδίου εφαρμογής της οδηγίας 2002/95/ΕΚ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου (ΕΕ L 37 της 13.2.2003, σ. 19) και ο οποίος έχει διατεθεί στην αγορά πριν από τις 22 Ιουλίου 2019·
- ζ) ΗΗΕ που έχει εξαιρεθεί και διατεθεί στην αγορά πριν από τη λήξη ισχύος της εξαίρεσης αυτής, σε ό,τι αφορά τη σχετική εξαίρεση.

Τα ανταλλακτικά ορίζονται ως χωριστό μέρος ενός ΗΗΕ το οποίο μπορεί να αντικαταστήσει ένα μέρος ενός ΗΗΕ. Ο ΗΗΕ δεν μπορεί να λειτουργήσει σύμφωνα με τον προορισμό του χωρίς αυτό το μέρος του ΗΗΕ. Η λειτουργικότητα του ΗΗΕ αποκαθίσταται ή βελτιώνεται όταν το μέρος αντικαθίσταται με ένα ανταλλακτικό.

Ισχύουν οι ίδιοι όροι εισαγωγής του χημικού προϊόντος για όλες τις πηγές εισαγωγής;

Ναι

Όχι

Η εγχώρια παραγωγή του χημικού προϊόντος για εγχώρια κατανάλωση υπόκειται στους ίδιους όρους με εκείνους που ισχύουν για όλες τις εισαγωγές;

Ναι

Όχι

4.4 Εθνικό νομοθετικό ή διοικητικό μέτρο στο οποίο βασίζεται η τελική απόφαση

Περιγραφή του εθνικού νομοθετικού ή διοικητικού μέτρου:

Η παρασκευή, η διάθεση στην αγορά και η χρήση εξαβρωμοδιφαινυλαιθέρα και επταβρωμοδιφαινυλαιθέρα απαγορεύονται στην Ένωση βάσει του κανονισμού (ΕΕ) 2019/1021 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 20ής Ιουνίου 2019, για τους έμμονους οργανικούς ρύπους (ΕΕ L 169 της 25.6.2019, σ. 45).

ΤΜΗΜΑ 5

ΠΡΟΣΩΡΙΝΗ ΑΠΑΝΤΗΣΗ

5.1 Δεν παρέχεται συναίνεση για εισαγωγή

Απαγορεύεται ταυτόχρονα η εισαγωγή του χημικού προϊόντος από όλες τις πηγές;

Ναι

Όχι

Απαγορεύεται ταυτόχρονα η εγχώρια παραγωγή του χημικού προϊόντος για εγχώρια κατανάλωση;

Ναι

Όχι

5.2 Παρέχεται συναίνεση για εισαγωγή

5.3 Παρέχεται συναίνεση για εισαγωγή μόνο υπό ειδικούς όρους

Οι ειδικοί όροι είναι οι εξής:

Ισχύουν οι ίδιοι όροι εισαγωγής του χημικού προϊόντος για όλες τις πηγές εισαγωγής;

Ναι

Όχι

Η εγχώρια παραγωγή του χημικού προϊόντος για εγχώρια κατανάλωση υπόκειται στους ίδιους όρους με εκείνους που ισχύουν για όλες τις εισαγωγές;

Ναι

Όχι

5.4 Στοιχεία σχετικά με την εξέταση του ενδεχομένου να ληφθεί τελική απόφαση

Εξετάζεται σοβαρά το ενδεχόμενο να ληφθεί τελική απόφαση;

Ναι

Όχι

5.5 Αιτούμενες πληροφορίες ή βοήθεια για τη λήψη τελικής απόφασης

Ζητούνται από τη Γραμματεία οι ακόλουθες συμπληρωματικές πληροφορίες:

Ζητούνται από τη χώρα που κοινοποίησε την οριστική ρυθμιστική πράξη οι ακόλουθες συμπληρωματικές πληροφορίες:

[Empty box]

Ζητείται από τη Γραμματεία η ακόλουθη βοήθεια για την αξιολόγηση του χημικού προϊόντος:

[Empty box]

ΤΜΗΜΑ 6 ΣΥΝΑΦΕΙΣ ΣΥΜΠΛΗΡΩΜΑΤΙΚΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ, ΜΕΤΑΞΥ ΑΛΛΩΝ:

Έχει καταχωριστεί το συγκεκριμένο χημικό προϊόν στη χώρα; Ναι Όχι

Παρασκευάζεται το συγκεκριμένο χημικό προϊόν στη χώρα; Ναι Όχι

Εάν η απάντηση σε μία από τις δύο αυτές ερωτήσεις είναι καταφατική:

Προορίζεται για εγχώρια κατανάλωση; Ναι Όχι

Προορίζεται για εξαγωγή; Ναι Όχι

Άλλες παρατηρήσεις

[Empty box]

ΤΜΗΜΑ 7 ΟΡΙΣΘΕΙΣΑ ΕΘΝΙΚΗ ΑΡΧΗ

Οργανισμός	Ευρωπαϊκή Επιτροπή, Γενική Διεύθυνση Περιβάλλοντος
Διεύθυνση	Rue de la Loi 200, B-1049 Brussels, Βέλγιο
Ονοματεπώνυμο αρμοδίου	Dr. Juergen Helbig
Ιδιότητα αρμοδίου	Συντονιστής πολιτικής για τα διεθνή χημικά προϊόντα
Τηλέφωνο	32 2 298 85 21
Φαξ	32 2 296 76 16
Διεύθυνση ηλεκτρονικού ταχυδρομείου	Juergen.Helbig@ec.europa.eu

Ημερομηνία, υπογραφή της ορισθείσας εθνικής αρχής και επίσημη σφραγίδα: _____

ΤΟ ΣΥΜΠΛΗΡΩΜΕΝΟ ΕΝΤΥΠΟ ΑΠΟΣΤΕΛΛΕΤΑΙ ΣΤΗΝ ΑΚΟΛΟΥΘΗ ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ:

Secretariat for the Rotterdam Convention
Food and Agriculture Organization
of the United Nations (FAO)
Viale delle Terme di Caracalla
I - 00100 Rome, Italy
Τηλ.: (+39 06) 5705 3441
Φαξ: (+39 06) 5705 6347
Διεύθυνση ηλεκτρονικού ταχυδρομείου: pic@pic.int

Η

Secretariat for the Rotterdam Convention
United Nations Environment
Programme (UNEP)
11-13, Chemin des Anémones
CH - 1219 Châtelaine, Geneva, Switzerland
Τηλ.: (+41 22) 917 8177
Φαξ: (+41 22) 917 8082
Διεύθυνση ηλεκτρονικού ταχυδρομείου: pic@pic.int

Απάντηση για την εισαγωγή υπερφθοροοκτανοσουλφονικού οξέος, σουλφονικών υπερφθοροοκτανίων, υπερφθοροοκτανικών σουλφοναμιδίων και υπερφθοροοκτανικών σουλφονυλίων



ROTTERDAM CONVENTION

SECRETARIAT FOR THE ROTTERDAM CONVENTION
ON THE PRIOR INFORMED CONSENT PROCEDURE
FOR CERTAIN HAZARDOUS CHEMICALS AND PESTICIDES
IN INTERNATIONAL TRADE



ΑΠΑΝΤΗΤΙΚΟ ΈΝΤΥΠΟ ΓΙΑ ΤΙΣ ΕΙΣΑΓΩΓΕΣ

Χώρα:

Ευρωπαϊκή Ένωση

Κράτη μέλη: Αυστρία, Βέλγιο, Βουλγαρία, Γαλλία, Γερμανία, Δανία, Ελλάδα, Εσθονία, Ιρλανδία, Ισπανία, Ιταλία, Κάτω Χώρες, Κροατία, Κύπρος, Λετονία, Λιθουανία, Λουξεμβούργο, Μάλτα, Ουγγαρία, Πολωνία, Πορτογαλία, Ρουμανία, Σλοβακία, Σλοβενία, Σουηδία, Τσεχική Δημοκρατία, Φινλανδία

Ηνωμένο Βασίλειο – Το Ηνωμένο Βασίλειο αποχώρησε από την Ευρωπαϊκή Ένωση την 1η Φεβρουαρίου 2020. Στη διάρκεια της μεταβατικής περιόδου, η οποία λήγει στις 31 Δεκεμβρίου 2020 εκτός εάν παραταθεί, το δίκαιο της Ένωσης εξακολουθεί να εφαρμόζεται ως προς το Ηνωμένο Βασίλειο και εντός αυτού, με ορισμένες περιορισμένες εξαιρέσεις, και κάθε αναφορά στα κράτη μέλη στο δίκαιο της Ένωσης νοείται ότι περιλαμβάνει το Ηνωμένο Βασίλειο.

ΤΜΗΜΑ 1

ΤΑΥΤΟΤΗΤΑ ΤΟΥ ΧΗΜΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

1.1 Κοινή ονομασία

Υπερφθοροοκτανοσουλφονικό οξύ, σουλφονικά υπερφθοροοκτανία, υπερφθοροοκτανικά σουλφοναμίδια και υπερφθοροοκτανικά σουλφονύλια

1.2 Αριθμός CAS

Οι σχετικοί αριθμοί CAS είναι οι εξής:

1763-23-1 - Υπερφθοροοκτανοσουλφονικό οξύ

2795-39-3 - Υπερφθοροοκτανοσουλφονικό κάλιο

29457-72-5 - Υπερφθοροοκτανοσουλφονικό λίθιο

29081-56-9 - Υπερφθοροοκτανοσουλφονικό αμμώνιο

70225-14-8 - Υπερφθοροοκτανοσουλφονική διαιθανολαμίνη

56773-42-3 - Υπερφθοροοκτανοσουλφονικό τετρααιθυλαμμώνιο

251099-16-8 - Υπερφθοροοκτανοσουλφονικό διδευκυλοδιμεθυλαμμώνιο

4151-50-2 - Ν-Αιθυλο-υπερφθοροοκτανοσουλφοναμίδιο

31506-32-8 - Ν-Μεθυλο-υπερφθοροοκτανοσουλφοναμίδιο

1691-99-2 - Ν-Αιθυλο-Ν-(2-υδροξυαιθυλο)-υπερφθοροοκτανοσουλφοναμίδιο

24448-09-7 - Ν-(2-Υδροξυαιθυλο)-Ν-μεθυλο-υπερφθοροοκτανοσουλφοναμίδιο

307-35-7 – Υπερφθοροοκτανοσουλφονυλοφθορίδιο

1.3 Κατηγορία

 Φυτοφάρμακο Βιομηχανική χρήση Πολύ επικίνδυνο σκεύασμα φυτοφαρμάκου

ΤΜΗΜΑ 2

ΣΤΟΙΧΕΙΑ ΠΡΟΗΓΟΥΜΕΝΗΣ ΑΠΑΝΤΗΣΗΣ, ΕΑΝ ΥΠΑΡΧΕΙ

2.1 Πρώτη απάντηση για τις εισαγωγές του συγκεκριμένου χημικού προϊόντος στη χώρα2.2 Τροποποίηση προηγούμενης απάντησης.

Ημερομηνία της προηγούμενης απάντησης: ...18 Ιουνίου 2014...

ΤΜΗΜΑ 3

ΑΠΑΝΤΗΣΗ ΣΧΕΤΙΚΗ ΜΕ ΜΕΛΛΟΝΤΙΚΗ ΕΙΣΑΓΩΓΗ



Τελική απόφαση (να συμπληρωθεί το τμήμα 4 κατωτέρω) Ή



Προσωρινή απάντηση (συμπληρώνεται το τμήμα 5 κατωτέρω)

ΤΜΗΜΑ 4

ΤΕΛΙΚΗ ΑΠΟΦΑΣΗ, ΣΥΜΦΩΝΑ ΜΕ ΤΑ ΕΘΝΙΚΑ ΝΟΜΟΘΕΤΙΚΑ Ή ΔΙΟΙΚΗΤΙΚΑ ΜΕΤΡΑ

4.1 Δεν παρέχεται συναίνεση για εισαγωγή

Απαγορεύεται ταυτόχρονα η εισαγωγή του χημικού προϊόντος από όλες τις πηγές;

 Ναι Όχι

Απαγορεύεται ταυτόχρονα η εγχώρια παραγωγή του χημικού προϊόντος για εγχώρια κατανάλωση;

 Ναι Όχι4.2 Παρέχεται συναίνεση για εισαγωγή4.3 Παρέχεται συναίνεση για εισαγωγή μόνο υπό ειδικούς όρους

Οι ειδικοί όροι είναι οι εξής:

Οι εισαγωγές υπερφθοροοκτανοσουλφονικού οξέος και των παραγώγων του (PFOS) πρέπει να συμμορφώνονται προς τον κανονισμό (ΕΕ) 2019/1021 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 20ής Ιουνίου 2019, για τους έμμοτους οργανικούς ρύπους (ΕΕ L 169 της 25.6.2019, σ. 45), ο οποίος καθορίζει τα εξής:

1. Απαγορεύεται η παρασκευή, η διάθεση στην αγορά και η χρήση PFOS είτε ως έχουν είτε σε μείγματα ή ως συστατικά αντικειμένων.

2. Η απαγόρευση αυτή δεν ισχύει για τα PFOS που ανευρίσκονται ως ακούσιες ιχνοποσότητες ρύπων σε ουσίες, μείγματα ή αντικείμενα, υπό την προϋπόθεση ότι:

α) οι συγκεντρώσεις PFOS είναι ίσες ή μικρότερες των 10 mg/kg (0,001 % κατά βάρος), σε ουσίες ή σε μείγματα ή

β) οι συγκεντρώσεις PFOS σε ημιτελή προϊόντα ή αντικείμενα ή μέρη αυτών είναι μικρότερες του 0,1 % κατά βάρος, υπολογιζόμενες επί της μάζας των διακριτών σε επίπεδο δομής ή μικροδομής μερών που περιέχουν PFOS ή, στην περίπτωση των κλωστοϋφαντουργικών προϊόντων ή άλλων επιχρισμένων υλικών, εάν η ποσότητα των PFOS είναι χαμηλότερη από 1 μg/m² του επιχρισμένου υλικού.

3. Εάν η ποσότητα PFOS που εκλύεται στο περιβάλλον ελαχιστοποιηθεί, η παραγωγή και η διάθεση στην αγορά θα επιτρέπονται για τις ακόλουθες ειδικές χρήσεις, υπό τον όρο ότι τα κράτη μέλη θα υποβάλλουν έκθεση ανά τετραετία στην Επιτροπή σχετικά με την πρόοδο της εξάλειψης των PFOS:

- καταστολείς αχλός για μη διακοσμητική σκληρή επιχρωμίωση (με εξασθενές χρώμιο) σε συστήματα κλειστού βρόχου.

Ισχύουν οι ίδιοι όροι εισαγωγής του χημικού προϊόντος για όλες τις πηγές εισαγωγής;

Ναι

Όχι

Η εγχώρια παραγωγή του χημικού προϊόντος για εγχώρια κατανάλωση υπόκειται στους ίδιους όρους με εκείνους που ισχύουν για όλες τις εισαγωγές;

Ναι

Όχι

4.4 Εθνικό νομοθετικό ή διοικητικό μέτρο στο οποίο βασίζεται η τελική απόφαση

Περιγραφή του εθνικού νομοθετικού ή διοικητικού μέτρου:

Η παρασκευή, η διάθεση στην αγορά και η χρήση υπερφθοροοκτανοσουλφονικού οξέος και των παραγώγων του (PFOS) απαγορεύονται στην Ένωση βάσει του κανονισμού (ΕΕ) 2019/1021 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 20ής Ιουνίου 2019, για τους έμμοιους οργανικούς ρύπους (ΕΕ L 169 της 25.6.2019, σ. 45). Το ρυθμιστικό μέτρο επιτρέπει, ωστόσο, συγκεκριμένες εξαιρέσεις, οι οποίες παρατίθενται στο τμήμα 4.3.

ΤΜΗΜΑ 5

ΠΡΟΣΩΡΙΝΗ ΑΠΑΝΤΗΣΗ

5.1 Δεν παρέχεται συναίνεση για εισαγωγή

Απαγορεύεται ταυτόχρονα η εισαγωγή του χημικού προϊόντος από όλες τις πηγές;

Ναι

Όχι

Απαγορεύεται ταυτόχρονα η εγχώρια παραγωγή του χημικού προϊόντος για εγχώρια κατανάλωση;

Ναι

Όχι

5.2 Παρέχεται συναίνεση για εισαγωγή

5.3 Παρέχεται συναίνεση για εισαγωγή μόνο υπό ειδικούς όρους

Οι ειδικοί όροι είναι οι εξής:

Ισχύουν οι ίδιοι όροι εισαγωγής του χημικού προϊόντος για όλες τις πηγές εισαγωγής;

Ναι

Όχι

Η εγχώρια παραγωγή του χημικού προϊόντος για εγχώρια κατανάλωση υπόκειται στους ίδιους όρους με εκείνους που ισχύουν για όλες τις εισαγωγές;

 Ναι Όχι

5.4 **Στοιχεία σχετικά με την εξέταση του ενδεχομένου να ληφθεί τελική απόφαση**

Εξετάζεται σοβαρά το ενδεχόμενο να ληφθεί τελική απόφαση;

 Ναι Όχι

5.5 **Αιτούμενες πληροφορίες ή βοήθεια για τη λήψη τελικής απόφασης**

Ζητούνται από τη Γραμματεία οι ακόλουθες συμπληρωματικές πληροφορίες:

Ζητούνται από τη χώρα που κοινοποίησε την οριστική ρυθμιστική πράξη οι ακόλουθες συμπληρωματικές πληροφορίες:

Ζητείται από τη Γραμματεία η ακόλουθη βοήθεια για την αξιολόγηση του χημικού προϊόντος:

ΤΜΗΜΑ 6

ΣΥΝΑΦΕΙΣ ΣΥΜΠΛΗΡΩΜΑΤΙΚΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ, ΜΕΤΑΞΥ ΑΛΛΩΝ:

Έχει καταχωριστεί το συγκεκριμένο χημικό προϊόν στη χώρα;

 Ναι Όχι

Παρασκευάζεται το συγκεκριμένο χημικό προϊόν στη χώρα;

 Ναι Όχι

Εάν η απάντηση σε μία από τις δύο αυτές ερωτήσεις είναι καταφατική:

Προορίζεται για εγχώρια κατανάλωση;

 Ναι Όχι

Προορίζεται για εξαγωγή;

 Ναι Όχι

Άλλες παρατηρήσεις

Σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1272/2008 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 16ης Δεκεμβρίου 2008, για την ταξινόμηση, την επισήμανση και τη συσκευασία των ουσιών και των μειγμάτων, την τροποποίηση και την κατάργηση των οδηγιών 67/548/ΕΟΚ και 1999/45/ΕΚ και την τροποποίηση του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1907/2006 (ΕΕ L 353 της 31.12.2008, σ.1), με τον οποίο εφαρμόζεται στην Ένωση το Παγκοσμίως Εναρμονισμένο Σύστημα των Ηνωμένων Εθνών για την ταξινόμηση και την επισήμανση των χημικών προϊόντων, το υπερφθοροοκτανοσουλφονικό οξύ (αριθ. CAS 1763-23-1) ταξινομείται ως:

Οξεία Τοξ. 4 * – H302 - Επιβλαβές σε περίπτωση κατάποσης.

Οξεία Τοξ. 4 * – H332 - Επιβλαβές σε περίπτωση εισπνοής.

Καρκιν. 2 – H351 - Ύποπτο για πρόκληση καρκίνου.

Γαλουχ. - H362 - Ενδέχεται να βλάψει τα βρέφη που τρέφονται με μητρικό γάλα.

STOT RE 1 - H372 - Προκαλεί βλάβες στα όργανα ύστερα από παρατεταμένη ή επανειλημμένη έκθεση.

Aquatic Chronic 2 – H411 - Τοξικό για τους υδρόβιους οργανισμούς, με μακροχρόνιες επιπτώσεις.

Αναπαρ. 1B - H360D - Ενδέχεται να βλάψει το έμβρυο.
 (* = Η παρούσα ταξινόμηση θεωρείται ελάχιστη ταξινόμηση)

ΤΜΗΜΑ 7**ΟΡΙΣΘΕΙΣΑ ΕΘΝΙΚΗ ΑΡΧΗ**

Οργανισμός	Ευρωπαϊκή Επιτροπή, Γενική Διεύθυνση Περιβάλλοντος
Διεύθυνση	Rue de la Loi 200, B-1049 Brussels, Βέλγιο
Όνοματεπώνυμο αρμοδίου	Dr. Juergen Helbig
Ιδιότητα αρμοδίου	Συντονιστής πολιτικής για τα διεθνή χημικά προϊόντα
Τηλέφωνο	32 2 298 85 21
Φαξ	32 2 296 76 16
Διεύθυνση ηλεκτρονικού ταχυδρομείου	Juergen.Helbig@ec.europa.eu

Ημερομηνία, υπογραφή της ορισθείσας εθνικής αρχής και επίσημη σφραγίδα: _____

ΤΟ ΣΥΜΠΛΗΡΩΜΕΝΟ ΕΝΤΥΠΟ ΑΠΟΣΤΕΛΛΕΤΑΙ ΣΤΗΝ ΑΚΟΛΟΥΘΗ ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ:

Secretariat for the Rotterdam Convention
 Food and Agriculture Organization
 of the United Nations (FAO)
 Viale delle Terme di Caracalla
 I - 00100 Rome, Italy
 Τηλ.: (+39 06) 5705 3441
 Φαξ: (+39 06) 5705 6347
 Διεύθυνση ηλεκτρονικού ταχυδρομείου: pic@pic.int

Ή

Secretariat for the Rotterdam Convention
 United Nations Environment
 Programme (UNEP)
 11-13, Chemin des Anémones
 CH - 1219 Châtelaine, Geneva, Switzerland
 Τηλ.: (+41 22) 917 8177
 Φαξ: (+41 22) 917 8082
 Διεύθυνση ηλεκτρονικού ταχυδρομείου: pic@pic.int