

Αριθμός 19

ΟΙ ΠΕΡΙ ΒΙΟΚΤΟΝΩΝ ΝΟΜΟΙ ΤΟΥ 2004 ΕΩΣ 2010

Διάταγμα δυνάμει του άρθρου 5(α)

Για σκοπούς εναρμόνισης με τις πράξεις της Ευρωπαϊκής Κοινότητας με τίτλο –

- Επίσημη  
Εφημερίδα της  
Ε.Ε.: L37,  
10.02.2012,  
σ. 60.
- (α) «Οδηγία 2012/2/ΕΕ της Επιτροπής της 9ης Φεβρουαρίου 2012 για την τροποποίηση της Οδηγίας 98/8/ΕΚ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου με σκοπό την καταχώριση του οξειδίου του χαλκού (II), του υδροξειδίου του χαλκού (II) και του βασικού ανθρακικού χαλκού ως δραστικών ουσιών στο παράρτημα I»,
- Επίσημη  
Εφημερίδα της  
Ε.Ε.: L37,  
10.02.2012,  
σ. 65.
- (β) «Οδηγία 2012/3/ΕΕ της Επιτροπής της 9ης Φεβρουαρίου 2012 για την τροποποίηση της Οδηγίας 98/8/ΕΚ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου με σκοπό την καταχώριση του bendiocarb ως δραστικής ουσίας στο παράρτημα I»,
- Επίσημη  
Εφημερίδα της  
Ε.Ε.: L123,  
09.05.2012,  
σ. 36.
- (γ) «Οδηγία 2012/14/ΕΕ της Επιτροπής της 8ης Μαΐου 2012 για την τροποποίηση της Οδηγίας 98/8/ΕΚ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου με σκοπό την καταχώριση της μεθυλενενύλοκετόνης ως δραστικής ουσίας στο παράρτημα I»,
- Επίσημη  
Εφημερίδα της  
Ε.Ε.: L123,  
09.05.2012,  
σ. 39.
- (δ) «Οδηγία 2012/15/ΕΕ της Επιτροπής της 8ης Μαΐου 2012 για την τροποποίηση της Οδηγίας 98/8/ΕΚ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου με σκοπό την καταχώριση του εκχυλίσματος αζαδιράχτας ως δραστικής ουσίας στο παράρτημα I»,
- Επίσημη  
Εφημερίδα της  
Ε.Ε.: L124,  
11.05.2012,  
σ. 36.
- (ε) «Οδηγία 2012/16/ΕΕ της Επιτροπής της 10ης Μαΐου 2012 για την τροποποίηση της Οδηγίας 98/8/ΕΚ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου με σκοπό την καταχώριση του υδροχλωρικού οξέος ως δραστικής ουσίας στο παράρτημα I»,
- Επίσημη  
Εφημερίδα της  
Ε.Ε.: L177,  
07.07.2012,  
σ. 25.
- (στ) «Οδηγία 2012/20/ΕΕ της Επιτροπής της 6ης Ιουλίου 2012 για την τροποποίηση της Οδηγίας 98/8/ΕΚ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου με σκοπό την καταχώριση του flufenoxuron (φλουφenoξουρόνη) ως δραστικής ουσίας για τον τύπο προϊόντων 8 στο παράρτημα I»,
- Επίσημη  
Εφημερίδα της  
Ε.Ε.: L227,  
23.08.2012,  
σ. 7.
- (ζ) «Οδηγία 2012/22/ΕΕ της Επιτροπής της 22ας Αυγούστου 2012 για την τροποποίηση της Οδηγίας 98/8/ΕΚ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου με σκοπό την καταχώριση του ανθρακικού διδεδυλοδιμεθυλαμμωνίου (DDA Carbonate) ως δραστικής ουσίας στο παράρτημα I»,
- Επίσημη  
Εφημερίδα της  
Ε.Ε.: L326,  
24.11.2012,  
σ. 13.
- (η) «Οδηγία 2012/38/ΕΕ της Επιτροπής της 23ης Νοεμβρίου 2012 για την τροποποίηση της Οδηγίας 98/8/ΕΚ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου με σκοπό την καταχώριση του cis-εικοσιτριεν-9-ίου ως δραστικής ουσίας στο παράρτημα I»,
- Επίσημη  
Εφημερίδα της  
Ε.Ε.: L327,  
27.11.2012,  
σ. 26.
- (θ) «Οδηγία 2012/40/ΕΕ της Επιτροπής της 26ης Νοεμβρίου 2012 σχετικά με τη διόρθωση του παραρτήματος I της Οδηγίας 98/8/ΕΚ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου για τη διάθεση βιοκτόνων στην αγορά»,
- Επίσημη  
Εφημερίδα της  
Ε.Ε.: L327,  
27.11.2012,  
σ. 28.
- (ι) «Οδηγία 2012/41/ΕΕ της Επιτροπής της 26ης Νοεμβρίου 2012 για την τροποποίηση της Οδηγίας 98/8/ΕΚ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου με σκοπό την επέκταση της καταχώρισης της δραστικής ουσίας εννεανικό οξύ στο παράρτημα I ώστε να καλυφθεί ο τύπος προϊόντων 2»,

- Επίσημη Εφημερίδα της Ε.Ε.: L327, 27.11.2012, σ. 31.
- (κ) «Οδηγία 2012/42/ΕΕ της Επιτροπής της 26ης Νοεμβρίου 2012 για την τροποποίηση της Οδηγίας 98/8/ΕΚ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου με σκοπό την καταχώριση του υδροκυανίου ως δραστικής ουσίας στο παράρτημα Ι».
- Επίσημη Εφημερίδα της Ε.Ε.: L327, 27.11.2012, σ. 34.
- (λ) «Οδηγία 2012/43/ΕΕ της Επιτροπής της 26ης Νοεμβρίου 2012 για τροποποίηση ορισμένων επικεφαλίδων του παραρτήματος Ι της οδηγίας 98/8/ΕΚ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου».
- 72(Ι) του 2004  
62(Ι) του 2009  
116(Ι) του 2009  
89(Ι) του 2010.
- Ο Υπουργός Γεωργίας, Φυσικών Πόρων και Περιβάλλοντος ασκώντας τις εξουσίες που του παρέχει το άρθρο 5(α) των περί Βιοκτόνων Νόμων του 2004 έως 2010, εκδίδει το ακόλουθο Διάταγμα:
- Συνοπτικός τίτλος.
1. Το παρόν Διάταγμα θα αναφέρεται ως το περί Βιοκτόνων Διάταγμα του 2013.
- Ερμηνεία.
2. Στο παρόν Διάταγμα – «Νόμος» σημαίνει τους περί Βιοκτόνων Νόμους του 2004 έως 2010.
- Αντικατάσταση πρώτης στήλης Καταλόγου Ι και ΙΑ. Παράρτημα Ι.
3. Η πρώτη σειρά του Πίνακα των Καταλόγων Ι και ΙΑ που καθορίστηκαν με βάση την παράγραφο (α) του άρθρου 5 του Νόμου, αντικαθίσταται με την πρώτη σειρά του Πίνακα του Παραρτήματος Ι του παρόντος Διατάγματος.
- Καταχώριση δραστικών ουσιών. Παράρτημα ΙΙ.
4. Ο Κατάλογος Ι τροποποιείται ως ακολούθως:
- (α) Με την αντικατάσταση των δραστικών ουσιών με αύξοντα αριθμό 24 και 41 με τις δραστικές ουσίες με αύξοντα αριθμό 24 και 41 αντίστοιχα, που περιλαμβάνονται στο Παράρτημα ΙΙ του παρόντος Διατάγματος.
- (β) με την προσθήκη σε αυτόν, των δραστικών ουσιών με αύξοντα αριθμό 50 μέχρι 60, που περιλαμβάνονται στο Παράρτημα ΙΙ του παρόντος Διατάγματος.

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Ι  
(Παράγραφος 3)

Αριθμός	Κοινή ονομασία	Ονομασία IUPAC Αριθμοί αναγνώρισης	Ελάχιστος βαθμός καθαρότητας της δραστικής ουσίας (*)	Ημερομηνία καταχώρισης	Προθεσμία συμμόρφωσης με το άρθρο 16 παράγραφος 3, πλην των περιπτώσεων εφαρμογής των εξαιρέσεων της υποσημείωσης της παρούσας επικεφαλίδας (**)	Ημερομηνία λήξης της καταχώρισης	Τύπος προϊόντων	Ειδικές διατάξεις (***)
<p>(*) Η καθαρότητα που εμφανίζεται στη στήλη αυτή είναι ο ελάχιστος βαθμός καθαρότητας της δραστικής ουσίας που χρησιμοποιήθηκε για την αξιολόγηση σύμφωνα με το άρθρο 11. Η δραστική ουσία στο προϊόν που διατίθεται στην αγορά μπορεί να είναι ίσης ή διαφορετικής καθαρότητας, εάν έχει αποδειχθεί τεχνικά ισοδύναμη με την αξιολογηθείσα ουσία.</p> <p>(**) Στην περίπτωση των προϊόντων που περιέχουν περισσότερες της μιας δραστικές ουσίες καλυπτόμενες από το άρθρο 16 παράγραφος 2, η προθεσμία συμμόρφωσης με το άρθρο 16 παράγραφος 3 είναι εκείνη που ισχύει για την τελευταία από τις δραστικές ουσίες τους που θα καταχωριστεί στο παρόν παράρτημα. Για τα προϊόντα για τα οποία η ημερομηνία της πρώτης έγκρισης είναι μεταγενέστερη από 120 ημέρες πριν από τη λήξη της προθεσμίας συμμόρφωσης με το άρθρο 16 παράγραφος 3 και έχει υποβληθεί πλήρης αίτηση αμοιβαίας αναγνώρισης σύμφωνα με το άρθρο 4 παράγραφος 1, εντός 60 ημερών από την πρώτη έγκριση, η προθεσμία συμμόρφωσης με το άρθρο 16 παράγραφος 3 όσον αφορά τη συγκεκριμένη αίτηση παρατείνεται σε 120 ημέρες από την ημερομηνία λήξης της πλήρους αίτησης αμοιβαίας αναγνώρισης. Για τα προϊόντα για τα οποία κράτος μέλος έχει προτείνει παρεκκλιση από την αμοιβαία αναγνώριση, σύμφωνα με το άρθρο 4 παράγραφος 4, η προθεσμία συμμόρφωσης με το άρθρο 16 παράγραφος 3 παρατείνεται σε τριάντα ημέρες από την ημερομηνία της απόφασης της Επιτροπής που εκδίδεται σύμφωνα με το άρθρο 4 παράγραφος 4 δεύτερο εδάφιο.</p> <p>(***) Για την τήρηση των κοινών αρχών του παραρτήματος VI, το περιεχόμενο και τα συμπεράσματα των εκθέσεων αξιολόγησης διατίθενται στον δικτυακό τόπο της Επιτροπής: <a href="http://ec.europa.eu/comm/environment/biocides/index.htm">http://ec.europa.eu/comm/environment/biocides/index.htm</a></p>								

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ ΙΙ  
(Παράγραφος 4)  
«ΚΑΤΑΛΟΓΟΣ Ι ΜΕ ΒΑΣΗ ΤΗΝ ΠΑΡΑΓΡΑΦΟ (α) ΤΟΥ ΑΡΘΡΟΥ 5  
ΕΓΚΕΚΡΙΜΕΝΕΣ ΔΡΑΣΤΙΚΕΣ ΟΥΣΙΕΣ ΒΙΟΚΤΟΝΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

Αριθμός	Κοινή ονομασία	Ονομασία IUPAC Αριθμοί αναγνώρισης	Ελάχιστος βαθμός καθαρότητας της δραστικής ουσίας (*)	Ημερομηνία καταχώρισης	Προθεσμία συμμόρφωσης με το άρθρο 16 παράγραφος 3, πλην των περιπτώσεων εφαρμογής των εξαιρέσεων της υποσημείωσης της παρούσας επικεφαλίδας (**)	Ημερομηνία λήξης της καταχώρισης	Τύπος προϊόντων	Ειδικές διατάξεις (***)
«24	τετραβορικό νάτριο	τετραβορικό νάτριο Αριθ. ΕΚ: 215-540-4 Αριθ. CAS (άνυδρο): 1330-43-4 Αριθ. CAS (πενταένυδρο): 12179-04-3 Αριθ. CAS (δεκαένυδρο): 1303-96-4	990 g/kg	1η Σεπτεμβρίου 2011	31η Αυγούστου 2013	31η Αυγούστου 2021	8	Κατά την εξέταση των αιτήσεων έγκρισης προϊόντων σύμφωνα με το άρθρο 11 και το παράρτημα VIII του Νόμου, η Αρχή Αρμόδια Αρχή αξιολογεί, εφόσον έχει σημασία για το συγκεκριμένο προϊόν, τους πληθυσμούς οι οποίοι ενδέχεται να εκτεθούν στο προϊόν και τα σενάρια χρήσης ή έκθεσης, που δεν έχουν καλυφθεί αντιπροσωπευτικά από την εκτίμηση κινδύνων σε κοινοτικό επίπεδο.  Κατά την έγκριση των προϊόντων, η Αρχή Αρμόδια Αρχή διενεργεί εκτίμηση κινδύνων και, στη συνέχεια, εξασφαλίζει τη λήψη των κατάλληλων μέτρων ή την επιβολή ειδικών όρων για τον μετριασμό των εντοπισμένων κινδύνων.

