

## ΟΔΗΓΙΑ 2007/7/ΕΚ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ

της 14ης Φεβρουαρίου 2007

για την τροποποίηση ορισμένων παραρτημάτων των οδηγιών του Συμβουλίου 86/362/ΕΟΚ και 90/642/ΕΟΚ όσον αφορά τα ανώτατα όρια υπολειμμάτων των ουσιών ατραζίνη, λ-cyhalothrin, phenmedipham, methomyl, linuron, penconazole, pymetrozine, bifenthrin και abamectin

(Κείμενο που παρουσιάζει ενδιαφέρον για τον ΕΟΧ)

Η ΕΠΙΤΡΟΠΗ ΤΩΝ ΕΥΡΩΠΑΪΚΩΝ ΚΟΙΝΟΤΗΤΩΝ,

αποδεκτή, ιδίως όσον αφορά την εκτιμώμενη λήψη μέσω της διατροφής.

Έχοντας υπόψη:

τη συνθήκη για την ίδρυση της Ευρωπαϊκής Κοινότητας,

(3) Τα ΑΟΥ για τα φυτοφάρμακα που καλύπτονται από τις οδηγίες 86/363/ΕΟΚ και 90/642/ΕΟΚ πρέπει να παρακολουθούνται συνεχώς, μπορούν δε να τροποποιηθούν προκειμένου να ληφθούν υπόψη νέες ή τροποποιημένες χρήσεις. Έχουν κοινοποιηθεί στην Επιτροπή πληροφορίες για νέες ή τροποποιημένες χρήσεις που θα οδηγήσουν σε αλλαγές όσον αφορά τα όρια υπολειμμάτων για τις ουσίες λ-cyhalothrin, phenmedipham, methomyl, linuron, penconazole και pymetrozine..

την οδηγία 86/362/ΕΟΚ του Συμβουλίου, της 24ης Ιουλίου 1986, που αφορά τον καθορισμό των ανωτάτων περιεκτικότητας για τα κατάλοιπα φυτοφαρμάκων μέσα και πάνω στα σιτηρά<sup>(1)</sup>, και ιδίως το άρθρο 10,

την οδηγία 90/642/ΕΟΚ του Συμβουλίου, της 27ης Νοεμβρίου 1990, που αφορά τον καθορισμό των ανωτάτων περιεκτικότητας για τα κατάλοιπα φυτοφαρμάκων επάνω ή μέσα σε ορισμένα προϊόντα φυτικής προέλευσης, συμπεριλαμβανομένων των σπυροκηπευτικών<sup>(2)</sup>, και ιδίως το άρθρο 7,

(4) Η διά βίου έκθεση των καταναλωτών στα εν λόγω φυτοφάρμακα μέσω τροφίμων που ενδέχεται να περιέχουν υπολείμματα των φυτοφαρμάκων αυτών αξιολογήθηκε και εκτιμήθηκε σύμφωνα με τις διαδικασίες και τις πρακτικές που χρησιμοποιούνται στην Κοινότητα, λαμβανομένων υπόψη των κατευθυντήριων γραμμών που έχει δημοσιεύσει η Παγκόσμια Οργάνωση Υγείας<sup>(4)</sup>. Στην αξιολόγηση αυτή ελήφθη υπόψη ότι η abamectin χρησιμοποιείται επίσης ως κτηνιατρικό φάρμακο προοριζόμενο για ζώα παραγωγής τροφίμων και ότι για την εν λόγω ουσία καθορίστηκαν ανώτατα όρια υπολειμμάτων σύμφωνα με τις διατάξεις του κανονισμού (ΕΟΚ) αριθ. 2377/90 του Συμβουλίου, της 26ης Ιουνίου 1990, για τη θέσπιση κοινοτικής διαδικασίας για τον καθορισμό ανωτάτων ορίων καταλοίπων κτηνιατρικών φαρμάκων στα τρόφιμα ζωικής προέλευσης<sup>(5)</sup>. Με βάση αυτές τις αξιολογήσεις και εκτιμήσεις, πρέπει να καθοριστούν, για το εν λόγω φυτοφάρμακο, ΑΟΥ που να εξασφαλίζουν ότι δεν θα υπάρξει υπέρβαση της αποδεκτής ημερήσιας λήψης.

την οδηγία 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου, της 15ης Ιουλίου 1991, σχετικά με τη διάθεση στην αγορά φυτοπροστατευτικών προϊόντων<sup>(3)</sup>, και ιδίως το άρθρο 4 παράγραφος 1 στοιχείο στ),

Εκτιμώντας τα ακόλουθα:

(1) Σύμφωνα με την οδηγία 91/414/ΕΟΚ, αρμόδια για την έγκριση της χρήσης φυτοπροστατευτικών προϊόντων σε συγκεκριμένες καλλιέργειες είναι τα κράτη μέλη. Οι εν λόγω εγκρίσεις πρέπει να βασίζονται στην αξιολόγηση των συνεπειών που έχουν τα εν λόγω προϊόντα στην υγεία του ανθρώπου, στην υγεία των ζώων και στο περιβάλλον. Μεταξύ των στοιχείων που πρέπει να λαμβάνονται υπόψη στις εν λόγω αξιολογήσεις συγκαταλέγονται η έκθεση του χειριστή και των παρευρισκομένων, οι συνέπειες για το χερσαίο και το υδάτινο περιβάλλον και τον αέρα, καθώς επίσης και οι συνέπειες που έχει για τον άνθρωπο και τα ζώα η κατανάλωση υπολειμμάτων τα οποία βρίσκονται πάνω σε καλλιέργειες στις οποίες χρησιμοποιήθηκαν φυτοφάρμακα.

(5) Όσον αφορά τις ουσίες λ-cyhalothrin, methomyl, linuron και pymetrozine, για τις οποίες υπάρχει δόση αναφοράς οξείας έκθεσης (ΔΑΟΕ), η οξεία έκθεση των καταναλωτών μέσω καθενός από τα προϊόντα διατροφής που ενδέχεται να περιέχουν κατάλοιπα των φυτοφαρμάκων αυτών αξιολογήθηκε και εκτιμήθηκε σύμφωνα με τις διαδικασίες και τις πρακτικές που χρησιμοποιούνται σήμερα στην Κοινότητα, λαμβανομένων υπόψη των κατευθυντήριων γραμμών που

(2) Τα ανώτατα όρια υπολειμμάτων (ΑΟΥ) αντικατοπτρίζουν τη χρήση των ελάχιστων ποσοτήτων φυτοφαρμάκων που είναι αναγκαίες για την αποτελεσματική προστασία των φυτών και οι οποίες εφαρμόζονται κατά τρόπον ώστε η ποσότητα του υπολείμματος να είναι η ελάχιστη δυνατή και τοξικολογικά

(1) ΕΕ L 221 της 7.8.1986, σ. 37. Οδηγία όπως τροποποιήθηκε τελευταία με την οδηγία 2006/92/ΕΚ της Επιτροπής (ΕΕ L 311 της 10.11.2006, σ. 31).

(2) ΕΕ L 350 της 14.12.1990, σ. 71. Οδηγία όπως τροποποιήθηκε τελευταία με την οδηγία 2006/92/ΕΚ.

(3) ΕΕ L 230 της 19.8.1991, σ. 1. Οδηγία όπως τροποποιήθηκε τελευταία με την οδηγία 2006/136/ΕΚ της Επιτροπής (ΕΕ L 349 της 12.12.2006, σ. 42).

(4) Κατευθυντήριες γραμμές για την πρόβλεψη της λήψης υπολειμμάτων φυτοφαρμάκων μέσω της διατροφής (αναθεωρημένες), οι οποίες καταρτίστηκαν από το GEMS/Food Programme σε συνεργασία με την επιτροπή του Codex για τα υπολείμματα φυτοφαρμάκων και δημοσιεύθηκαν από την Παγκόσμια Οργάνωση Υγείας το 1997 (WHO/FSE/FOS/97.7).

(5) ΕΕ L 224 της 18.8.1990, σ. 1. Κανονισμός όπως τροποποιήθηκε τελευταία με τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1831/2006 της Επιτροπής (ΕΕ L 354 της 14.12.2006, σ. 5).

έχει δημοσιεύσει η Παγκόσμια Οργάνωση Υγείας <sup>(1)</sup>. Συνεκτιμήθηκαν οι απόψεις της επιστημονικής επιτροπής φυτών (ΕΕΦ), και ιδίως οι συμβουλές και οι συστάσεις της σχετικά με την προστασία των καταναλωτών από τρόφιμα που έχουν υποβληθεί σε επεξεργασία με φυτοφάρμακα. Με βάση την αξιολόγηση της λήψης μέσω της διατροφής, πρέπει να καθοριστούν, για τα εν λόγω φυτοφάρμακα, ΑΟΥ που να εξασφαλίζουν ότι δεν θα υπάρξει υπέρβαση της ΔΑΟΕ. Στην περίπτωση των άλλων ουσιών, η αξιολόγηση των διαθέσιμων πληροφοριών έδειξε ότι δεν απαιτείται ΔΑΟΕ και ότι, συνεπώς, δεν χρειάζεται βραχυπρόθεσμη αξιολόγηση.

- (6) Όσον αφορά την ατραζίνη στα σιτηρά, επισημαίνεται ότι μετά την έκδοση της οδηγίας 2006/61/ΕΚ της Επιτροπής, της 7ης Ιουλίου 2006, για την τροποποίηση των παραρτημάτων των οδηγιών 86/362/ΕΟΚ, 86/363/ΕΟΚ και 90/642/ΕΟΚ του Συμβουλίου σχετικά με τα ανώτατα όρια υπολειμμάτων για ατραζίνη, αζινοφός-αιθύλ, σουφλουθρίνη, etherphon, φενθίο, μεταμιδοφός, μεθομύλ, παρακουάτ και τριαζωφός <sup>(2)</sup>, προέκυψαν νέες πληροφορίες που δείχνουν ότι ένα υψηλότερο ΑΟΥ από αυτό που εισήχθη από την εν λόγω οδηγία στην οδηγία 86/362/ΕΟΚ είναι ασφαλές για τους καταναλωτές. Επομένως, το ΑΟΥ που εισήχθη από την οδηγία 2006/61/ΕΚ πρέπει να αντικατασταθεί από υψηλότερο ΑΟΥ.
- (7) Τα ΑΟΥ πρέπει να καθορίζονται στο κατώτατο όριο αναλυτικού προσδιορισμού, όταν οι εγκεκριμένες χρήσεις φυτοπροστατευτικών προϊόντων δεν οδηγούν σε ανιχνεύσιμα επίπεδα υπολειμμάτων φυτοφαρμάκων μέσα ή επάνω στα τρόφιμα ή όταν δεν υπάρχουν εγκεκριμένες χρήσεις ή όταν οι χρήσεις για τις οποίες έχουν χορηγηθεί έγκριση τα κράτη μέλη δεν συνοδεύονται από τα αναγκαία στοιχεία ή όταν οι χρήσεις σε τρίτες χώρες που οδηγούν σε υπολείμματα μέσα ή επάνω σε τρόφιμα τα οποία μπορεί να τεθούν σε κυκλοφορία στην κοινοτική αγορά δεν συνοδεύονται από τα αναγκαία στοιχεία.
- (8) Επομένως, πρέπει να καθοριστούν νέα ΑΟΥ για τα φυτοφάρμακα αυτά.
- (9) Ο καθορισμός ή η τροποποίηση των προσωρινών ΑΟΥ σε κοινοτικό επίπεδο δεν εμποδίζει τα κράτη μέλη να ορίσουν προσωρινά ΑΟΥ για τις ουσίες rhenmedipham, linuron, penconazole και rymetrozine, σύμφωνα με το άρθρο 4 παράγραφος 1 στοιχείο στ) της οδηγίας 91/414/ΕΟΚ και το παράρτημα VI της εν λόγω οδηγίας. Κρίνεται ότι μια περίοδος τεσσάρων ετών είναι επαρκής για να επιτραπούν περαιτέρω χρήσεις των εν λόγω ουσιών. Μετά την περίοδο αυτή, το προσωρινό κοινοτικό ΑΟΥ πρέπει να καταστεί οριστικό.
- (10) (Επομένως, η οδηγία 90/642/ΕΟΚ πρέπει να τροποποιηθεί ανάλογα.

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

ΕΞΕΛΩΣΕ ΤΗΝ ΠΑΡΟΥΣΑ ΟΔΗΓΙΑ:

#### Άρθρο 1

Το παράρτημα II της οδηγίας 86/362/ΕΟΚ τροποποιείται σύμφωνα με το παράρτημα I της παρούσας οδηγίας.

#### Άρθρο 2

Το παράρτημα II της οδηγίας 90/642/ΕΟΚ τροποποιείται σύμφωνα με το παράρτημα II της παρούσας οδηγίας.

#### Άρθρο 3

1. Όσον αφορά το άρθρο 1, τα κράτη μέλη θεσπίζουν και δημοσιεύουν, το αργότερο έως τις 20 Ιανουαρίου 2007, τις αναγκαίες νομοθετικές, κανονιστικές και διοικητικές διατάξεις για να συμμορφωθούν με την παρούσα οδηγία. Ανακοινώνουν αμέσως στην Επιτροπή το κείμενο των εν λόγω διατάξεων καθώς και πίνακα αντιστοιχίας μεταξύ των διατάξεων αυτών και των διατάξεων της παρούσας οδηγίας.

Εφαρμόζουν τις διατάξεις αυτές από τις 21 Ιανουαρίου 2007.

2. Όσον αφορά το άρθρο 2, τα κράτη μέλη θεσπίζουν και δημοσιεύουν, το αργότερο έως τις 15 Αυγούστου 2007, τις αναγκαίες νομοθετικές, κανονιστικές και διοικητικές διατάξεις για να συμμορφωθούν με την παρούσα οδηγία. Ανακοινώνουν αμέσως στην Επιτροπή το κείμενο των εν λόγω διατάξεων καθώς και πίνακα αντιστοιχίας μεταξύ των διατάξεων αυτών και της παρούσας οδηγίας.

Εφαρμόζουν τις διατάξεις αυτές από τις 16 Αυγούστου 2007.

3. Κατά τη θέσπισή τους από τα κράτη μέλη, οι διατάξεις που αναφέρονται στις παραγράφους 1 και 2 πρέπει να περιέχουν παραπομπή στην παρούσα οδηγία ή να συνοδεύονται από την παραπομπή αυτή κατά την επίσημη δημοσίευσή τους. Ο τρόπος της παραπομπής αποφασίζεται από τα κράτη μέλη.

4. Τα κράτη μέλη ανακοινώνουν στην Επιτροπή το κείμενο των ουσιαστών διατάξεων εσωτερικού δικαίου τις οποίες θεσπίζουν στον τομέα που διέπεται από την παρούσα οδηγία.

#### Άρθρο 4

Η παρούσα οδηγία αρχίζει να ισχύει την εικοστή ημέρα από τη δημοσίευσή της στην Επίσημη Εφημερίδα της Ευρωπαϊκής Ένωσης.

<sup>(1)</sup> Γνώμη σχετικά με θέματα που αφορούν την τροποποίηση των παραρτημάτων των οδηγιών 86/362/ΕΟΚ, 86/363/ΕΟΚ και 90/642/ΕΟΚ του Συμβουλίου (γνώμη την οποία διατύπωσε η ΕΕΦ στις 14 Ιουλίου 1998). Γνώμη σχετικά με τα μεταβλητά υπολείμματα φυτοφαρμάκων στα σπυροκκηπευτικά (γνώμη την οποία διατύπωσε η ΕΕΦ στις 14 Ιουλίου 1998) [http://europa.eu.int/comm/food/fs/sc/scrp/outcome\\_ppp\\_en.html](http://europa.eu.int/comm/food/fs/sc/scrp/outcome_ppp_en.html)

<sup>(2)</sup> ΕΕ L 206 της 27.7.2006, σ. 12.

*Άρθρο 5*

Η παρούσα οδηγία απευθύνεται στα κράτη μέλη.

Βρυξέλλες, 14 Φεβρουαρίου 2007.

Για την Επιτροπή  
Μάρκος ΚΥΠΡΙΑΝΟΥ  
Μέλος της Επιτροπής

---

## ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Ι

Στο παράρτημα II τμήμα Α της οδηγίας 86/362/ΕΟΚ, η καταχώριση για την ουσία ατραζίνη αντικαθίσταται από τα εξής:

Κατάλοπα φυτοφαρμάκων	Ανώτατη περιεκτικότητα σε mg/kg
«Ατραζίνη	0,1 (*) ΣΙΤΗΡΑ

(\*) Σημαίνει ότι το ανώτατο όριο υπολειμμάτων καθορίστηκε προσωρινά έως την 1η Ιανουαρίου 2008 εν αναμονή της υποβολής στοιχείων από τον αιτούντα. Αν δεν παραληφθούν στοιχεία έως την ημερομηνία αυτή, το ΑΟΥ θα ανακληθεί με οδηγία ή κανονισμό.»



Ομάδες προϊόντων και παραδείγματα μεμονωμένων προϊόντων για τα οποία ισχύουν τα ανώτατα όρια υπολειμμάτων	Υπολείμματα φυτοφαρμάκων και ανώτατα όρια υπολειμμάτων (mg/kg)							
	λ-cyhalothrin	Phenmedipham	Methomyl/Thiodicarb (άθροισμα εκφραζόμενο ως methomyl)	Linuron	Penconazole	Pymetrozine	Bifenthrin	Abamectin [άθροισμα avermectin B1a, avermectinB1b και delta-8,9 ισομερούς του avermectinB1a]
Καρύδια πεκάν								
Κουκουάρια								
Φιστίκια								
Κοινά καρύδια								
Άλλα								
iii) ΜΗΛΟΕΙΔΗ	0,1	0,05 (*) (P)	0,2		0,2	0,02 (*)	0,3	0,01 (*)
Μήλα								
Αχλάδια								
Κυδώνια								
Άλλα								
iv) ΠΥΡΗΝΟΚΑΡΠΑ		0,05 (*) (P)					0,2	0,01 (*)
Βερίκοκα	0,2		0,2		0,1	0,05		
Κεράσια			0,1					
Ροδάκια (συμπεριλαμβάνονται τα νεκταρίνια και τα παρόμοια υβρίδια)	0,2		0,2		0,1	0,05		
Δαμάσκηνα			0,5					
Άλλα	0,1		0,05 (*)		0,05 (*)	0,02 (*)		
v) ΜΟΥΡΑ ΚΑΙ ΜΙΚΡΟΙ ΚΑΡΠΟΙ								
α) Επιτραπέζια και οиноποιήσιμα σταφύλια	0,2	0,05 (*) (P)			0,2	0,02 (*)	0,2	0,01 (*)
Επιτραπέζια σταφύλια			0,05 (*)					
Οινοποιήσιμα σταφύλια			1					
β) Φράουλες (εκτός από τις άγριες)	0,5	0,1 (P)	0,05 (*)		0,05 (*)	<b>0,5</b>	0,5	0,1









Ομάδες προϊόντων και παραδείγματα μεμονωμένων προϊόντων για τα οποία ισχύουν τα ανώτατα όρια υπολειμμάτων	Υπολείμματα φυτοφαρμάκων και ανώτατα όρια υπολειμμάτων (mg/kg)							
	λ-cyhalothrin	Phemmedipham	Methomyl/Thiodicarb (άθροισμα εκφραζόμενο ως methomyl)	Linuron	Penconazole	Pymetrozine	Bifenthrin	Abamectin [άθροισμα avermectin B1a, avermectinB1b και delta-8,9 ισομερούς του avermectinB1a]
γ) Κολοκυνθοειδή με μη βρώσιμο φλοιό	0,05		0,05 (*)		0,1	0,2	0,05 (*)	0,01 (*)
Πεπόνια								
Κολοκύθες								
Καρπούζια								
Άλλα								
δ) Γλυκό καλαμπόκι	0,05		0,05 (*)		0,05 (*)	0,02 (*)	0,05 (*)	0,01 (*)
iv) ΚΡΑΜΒΕΣ		0,05 (*) (p)		0,05 (*) (p)	0,05 (*)			0,01 (*)
α) Ανθοκράμβες	0,1					0,02 (*)	0,2	
Μπρόκολα (περιλαμβανομένης της ποικιλίας Calabrese)			0,2					
Κουνουπίδια								
Άλλα			0,05 (*)					
β) Κεφαλωτές κράμβες			0,05 (*)				1	
Λαχανάκια Βρυξελλών	0,05							
Λάχανα	0,2					0,05		
Άλλα	0,02 (*)					0,02 (*)		
γ) Φυλλώδεις κράμβες	1		0,05 (*)			0,2	0,05 (*)	
Λάχανο του είδους "Κίνας"								
Λαχανίδες								
Άλλα								
δ) Γογγυλοκράμβες	0,02 (*)		0,05 (*)			0,02 (*)	0,05 (*)	





Ομάδες προϊόντων και παραδείγματα μεμονωμένων προϊόντων για τα οποία ισχύουν τα ανώτατα όρια υπολειμμάτων	Υπολείμματα φυτοφαρμάκων και ανώτατα όρια υπολειμμάτων (mg/kg)							
	λ-cyhalothrin	Phenmedipham	Methomyl/Thiodicarb (άθροισμα εκφραζόμενο ως methomyl)	Linuron	Penconazole	Pymetrozine	Bifenthrin	Abamectin [άθροισμα avermectin B1a, avermectinB1b και delta-8,9 ισομερούς του avermectinB1a]
Μπιζέλια								
Λούπινα								
Άλλα								
<b>4. Ελαιούχοι σπόροι</b>	0,02 (*)	0,1 (*) (P)		0,1 (*) (P)	0,05 (*)		0,1 (*)	0,02 (*)
Λιναρόσπορος								
Φιστίκια			0,1					
Σπόροι παπαρούνας								
Σπόροι σησαμιού								
Σπόροι ηλιανθού								
Σπόροι ελαιοκράμβης								
Σπόροι σόγιας			0,1					
Σπόροι σιναπιού								
Βαμβακόσπορος			0,1			0,05		
Σπόροι κάνναβης								
Άλλα			0,05 (*)			0,02 (*)		
<b>5. Πατάτες</b>	0,02 (*)	0,05 (*) (P)	0,05 (*)	0,05 (*) (P)	0,05 (*)	0,02 (*)	0,05 (*)	0,01 (*)
Πρώιμες πατάτες								
Όψιμες πατάτες								
<b>6. Τσάι (φύλλα και στελέχη του φυτού <i>Camellia sinensis</i>, αποξηραμένα, τα οποία έχουν ή δεν έχουν υποστεί ζύμωση)</b>	1	0,1 (*) (P)	0,1 (*)	0,1 (*) (P)	0,1 (*)	0,1 (*)	5	0,02 (*)
<b>7. Λυκίσκος (αποξηραμένος), συμπεριλαμβανομένων των δισκίων λυκίσκου και της μη συμπυκνωμένης σκόνης</b>	10	0,1 (*) (P)	10	0,1 (*) (P)	0,5	15	10	0,05

(\*) Υποδηλώνει το κατώτατο όριο αναλυτικού προσδιορισμού.

(P) Σημαίνει ότι το ανώτατο όριο υπολειμμάτων καθορίστηκε προσωρινά, σύμφωνα με το άρθρο 4 παράγραφος 1 στοιχείο στ) της οδηγίας 91/414/ΕΟΚ. Το όριο αυτό, αν δεν τροποποιηθεί, θα καταστεί οριστικό από τις 7 Μαρτίου 2011.»