

A BIZOTTSÁG 2008/44/EK IRÁNYELVE

(2008. április 4.)

a 91/414/EGK tanácsi irányelvnek a bentiavalikarb, a boszkalid, a karvon, a fluoxasztróbin, a *Paecilomyces lilacinus* és a protiokonazol hatóanyagként való felvételének céljából történő módosításáról

(EGT-vonatkozású szöveg)

AZ EURÓPAI KÖZÖSSÉGEK BIZOTTSÁGA,

adat- és információszolgáltatási követelményeket illetően elvben kielégítőnek tekinthető.

tekintettel az Európai Közösséget létrehozó szerződésre,

tekintettel a növényvédő szerek forgalomba hozataláról szóló, 1991. július 15-i 91/414/EGK tanácsi irányelvre ⁽¹⁾ és különösen annak 6. cikke (1) bekezdésére,

mivel:

- (4) A 91/414/EGK irányelv 6. cikkének (2) bekezdésével összhangban 2002. március 25-én a Bayer AG kérelmet nyújtott be az Egyesült Királyság számára, hogy vegye fel a fluoxasztróbin nevű hatóanyagot a 91/414/EGK irányelv I. mellékletébe. A 2003/35/EK határozat megerősítette, hogy a dosszié teljes abban az értelemben, hogy a 91/414/EGK irányelv II. és III. mellékletében foglalt adat- és információszolgáltatási követelményeket illetően elvben kielégítőnek tekinthető.
- (5) A 91/414/EGK irányelv 6. cikkének (2) bekezdésével összhangban 2002. szeptember 15-én a Prophyta kérelmet nyújtott be Belgium számára, hogy vegye fel a *Paecilomyces lilacinus* nevű hatóanyag 251. törzsét (a továbbiakban: *Paecilomyces lilacinus*) a 91/414/EGK irányelv I. mellékletébe. A 2003/305/EK bizottsági határozat ⁽⁵⁾ megerősítette, hogy a dosszié teljes abban az értelemben, hogy a 91/414/EGK irányelv II. és III. mellékletében foglalt adat- és információszolgáltatási követelményeket illetően elvben kielégítőnek tekinthető.
- (6) A 91/414/EGK irányelv 6. cikkének (2) bekezdésével összhangban 2002. március 25-én a Bayer CropScience kérelmet nyújtott be az Egyesült Királyság számára, hogy vegye fel a protiokonazol nevű hatóanyagot a 91/414/EGK irányelv I. mellékletébe. A 2003/35/EK határozat megerősítette, hogy a dosszié teljes abban az értelemben, hogy a 91/414/EGK irányelv II. és III. mellékletében foglalt adat- és információszolgáltatási követelményeket illetően elvben kielégítőnek tekinthető.
- (7) A 91/414/EGK irányelv 6. cikke (2) és (4) bekezdésének rendelkezéseivel összhangban a kérelmezők által javasolt felhasználási módok tekintetében e hatóanyagok emberi egészségre és környezetre gyakorolt hatásainak vizsgálata megtörtént. A kijelölt referens tagállamok 2004. április 13-án (bentiavalikarb), 2002. november 22-én (boszkalid), 2000. október 16-án (karvon), 2003. szeptember 2-án (fluoxasztróbin), 2004. november 3-án (*Paecilomyces lilacinus*) és 2004. október 18-án (protiokonazol) benyújtották értékelőjelentés-tervezeteiket.
- (1) A 91/414/EGK irányelv 6. cikke (2) bekezdésével összhangban 2002. április 19-én a Kumiai Chemicals Industry Co Ltd. kérelmet nyújtott be Belgium számára, hogy vegye fel a bentiavalikarb nevű hatóanyagot a 91/414/EGK irányelv I. mellékletébe. A 2003/35/EK bizottsági határozat ⁽²⁾ megerősítette, hogy a dosszié teljes abban az értelemben, hogy a 91/414/EGK irányelv II. és III. mellékletében foglalt adat- és információszolgáltatási követelményeket illetően elvben kielégítőnek tekinthető.
- (2) A 91/414/EGK irányelv 6. cikkének (2) bekezdésével összhangban 2001. április 26-án a BASF AG kérelmet nyújtott be Németország számára, hogy vegye fel a boszkalid nevű hatóanyagot a 91/414/EGK irányelv I. mellékletébe. A 2002/268/EK bizottsági határozat ⁽³⁾ megerősítette, hogy a dosszié teljes abban az értelemben, hogy a 91/414/EGK irányelv II. és III. mellékletében foglalt adat- és információszolgáltatási követelményeket illetően elvben kielégítőnek tekinthető.
- (3) A 91/414/EGK irányelv 6. cikke (2) bekezdésével összhangban 1997. március 26-án a Luxan B.V. kérelmet nyújtott be Hollandia számára, hogy vegye fel a karvon nevű hatóanyagot a 91/414/EGK irányelv I. mellékletébe. Az 1999/610/EK bizottsági határozat ⁽⁴⁾ megerősítette, hogy a dosszié teljes abban az értelemben, hogy a 91/414/EGK irányelv II. és III. mellékletében foglalt

⁽¹⁾ HL L 230., 1991.8.19., 1. o. A legutóbb a 2008/41/EK bizottsági irányelvvel (HL L 89., 2008.4.1., 12. o.) módosított irányelv.

⁽²⁾ HL L 11., 2003.1.16., 52. o.

⁽³⁾ HL L 92., 2002.4.9., 34. o.

⁽⁴⁾ HL L 242., 1999.9.14., 29. o.

⁽⁵⁾ HL L 112., 2003.5.6., 10. o.

- (8) Értékelő munkacsoportja keretén belül az EFSA és a tagállamok az értékelő jelentéseket szakértői értékelésnek vetették alá, majd 2007. június 15-én az EFSA fluoxasztróbinról ⁽¹⁾, *Paecilomyces lilacinus*-ról ⁽²⁾ készített tudományos jelentései, valamint július 12-én az EFSA bentiavalikarbról ⁽³⁾ és protiokonazolról ⁽⁴⁾ készített tudományos jelentései formájában benyújtották a Bizottsághoz. E jelentéseket, valamint a boszkalidról és a karvonról készült értékelőjelentés-tervezeteket a Bizottság a tagállamokkal közösen az Élelmiszerlánc- és Állat-egészségügyi Állandó Bizottság keretében felülvizsgálta, és 2008. január 22-én a bentiavalikarbról, a boszkalidról, a karvonról, a fluoxasztróbinról, a *Paecilomyces lilacinus*-ról és a protiokonazolról készített bizottsági felülvizsgálati jelentések formájában véglegesítette.
- (9) A különböző vizsgálatokból kiderült, hogy az érintett hatóanyagokat tartalmazó növényvédő szerek várhatóan általánosságban megfelelnek a 91/414/EGK irányelv 5. cikke (1) bekezdésének a) és b) pontjában, illetve (3) bekezdésében meghatározott követelményeknek, különösen a bizottsági felülvizsgálati jelentésben megvizsgált és részletezett felhasználási módok tekintetében. Ezért helyénvaló a bentiavalikarbot, a boszkalidot, a karvont, a fluoxasztróbinat, a *Paecilomyces lilacinus*-t és a protiokonazolról az irányelv I. mellékletébe felvenni annak érdekében, hogy az e hatóanyagokat tartalmazó növényvédő szerekre az engedélyeket az irányelv rendelkezéseinek megfelelően valamennyi tagállamban megadhassák.
- (10) E következtetés sérelme nélkül a fluoxasztróbin és a protiokonazol érintő egyes sajátos vonatkozásokban indokolt további információkra szert tenni. A 91/414/EGK irányelv 6. cikkének (1) bekezdése szerint valamely hatóanyag I. mellékletbe való felvételét feltételekhez lehet kötni. Ezért indokolt előírni, hogy a fluoxasztróbinat a felszíni víz és a nem patkánytól származó metabolitok tekintetében elvégzett kockázatelemzés megerősítése céljából, a protiokonazol pedig a triazol metabolitszármazékai és a magedvő madarak és emlősök tekintetében elvégzett kockázatelemzés megerősítése céljából további vizsgálatoknak vessék alá, és a róluk szóló tanulmányokat a kérelmezők nyújtsák be.
- (11) A 91/414/EGK irányelvben előírt kötelezettségek sérelme nélkül az I. mellékletbe való felvételt követően a tagállamok

moknak hat hónapos időszakot kell engedélyezni arra, hogy felülvizsgálják a bentiavalikarbot, boszkalidot, karvont, fluoxasztróbinat, *Paecilomyces lilacinus*-t vagy protiokonazol tartalmazó növényvédő szerekre már kiadott ideiglenes hatályú engedélyeket ezzel biztosítva, hogy a 91/414/EGK irányelvben és különösen annak 13. cikkében rögzített követelmények, valamint az I. mellékletben foglalt idevágó feltételek teljesüljenek. A tagállamoknak a 91/414/EGK irányelv rendelkezéseivel összhangban a jelenlegi ideiglenes hatályú engedélyeket teljes körű engedélyekké kell átalakítaniuk, illetve módosítaniuk kell, vagy vissza kell vonniuk. A fenti határidőtől eltérve a III. melléklet szerinti teljes dossziénak, amely tartalmazza minden egyes növényvédő szer valamennyi tervezett felhasználását, a 91/414/EGK irányelvben meghatározott egységes alapelvekkel összhangban történő benyújtására és értékelésére hosszabb időt kell biztosítani.

- (12) A 91/414/EGK irányelvet ezért ennek megfelelően módosítani kell.
- (13) Az ezen irányelvben előírt intézkedések összhangban vannak az Élelmiszerlánc- és Állat-egészségügyi Állandó Bizottság véleményével,

ELFOGADTA EZT AZ IRÁNYELVET:

1. cikk

A 91/414/EGK irányelv I. melléklete az ezen irányelv mellékletében meghatározottak szerint módosul.

2. cikk

(1) A tagállamok az irányelv előírásainak betartásához szükséges törvényi, rendeleti és közigazgatási rendelkezéseket legkésőbb 2009. január 31-ig elfogadják és kihadják. Az említett rendelkezések szövegét, valamint a rendelkezések és az ezen irányelv közötti megfelelési táblázatot haladéktalanul eljuttatják a Bizottsághoz.

A tagállamoknak az említett rendelkezéseket 2009. február 1-jétől kell alkalmazniuk.

Amikor a tagállamok elfogadják ezeket a rendelkezéseket, hivatkozni kell bennük erre az irányelvre, vagy hivatalos kihirdetésük alkalmával ilyen hivatkozást kell fűzni hozzájuk. A hivatkozás módját a tagállamok határozzák meg.

(2) A tagállamok megküldik a Bizottságnak nemzeti joguk azon főbb rendelkezéseinek szövegét, amelyeket az irányelv tárgykörében fogadnak el.

⁽¹⁾ Az EFSA 102. tudományos jelentése (2007), 1–84. o., A fluoxasztróbin hatóanyagú növényvédő szereknél felmerülő kockázatok felméréséről szóló szakértői értékelésből levont következtetések (véglegesítve: 2007. június 13-án).

⁽²⁾ Az EFSA 103. tudományos jelentése (2007), 1–35. o., A *Paecilomyces lilacinus* (251. törzs) hatóanyagú növényvédő szereknél felmerülő kockázatok felméréséről szóló szakértői értékelésből levont következtetések (véglegesítve: 2007. június 13-án).

⁽³⁾ Az EFSA 107. tudományos jelentése (2007), 1–81. o., A bentiavalikarb hatóanyagú növényvédő szereknél felmerülő kockázatok felméréséről szóló szakértői értékelésből levont következtetések (véglegesítve: 2007. július 12-én).

⁽⁴⁾ Az EFSA 106. tudományos jelentése (2007), 1–98. o., A protiokonazol hatóanyagú növényvédő szereknél felmerülő kockázatok felméréséről szóló szakértői értékelésből levont következtetések (véglegesítve: 2007. július 12-én).

3. cikk

(1) A tagállamok a 91/414/EGK irányelvvel összhangban 2009. január 31-ig szükség szerint módosítják vagy visszavonják a bentiavalikarbot, boszkalidot, karvont, fluoxasztróbin, *Paecilomyces lilacinus*-t vagy protiokonazolt tartalmazó növényvédő szerek hatályos engedélyeit. A határidő előtt a tagállamok meggyőződnek arról, hogy az irányelv I. mellékletében a bentiavalikarbra, a boszkalidra, a karvonra, a fluoxasztróbinra, a *Paecilomyces lilacinus*-ra és a protiokonazolra vonatkozó feltételek a hatóanyagra vonatkozó bejegyzés B. részében találhatók kivételével teljesülnek, valamint hogy az engedély birtokosa rendelkezik olyan dossziéval, vagy hozzáfér olyan dossziéhez, amely megfelel az irányelv II. mellékletében előírt feltételeknek az irányelv 13. cikkének (2) bekezdésében szereplő feltételekkel összhangban.

(2) Az (1) bekezdéstől eltérően valamennyi olyan engedélyezett növényvédő szer esetében, amely bentiavalikarbot, boszkalidot, karvont, fluoxasztróbin, *Paecilomyces lilacinus*-t vagy protiokonazolt tartalmaz oly módon, hogy az az egyedi hatóanyag, vagy több hatóanyag egyike, de a hatóanyagok mindegyike legkésőbb 2008. július 31-ig felvételre került a 91/414/EGK irányelv I. mellékletében található jegyzékbe, a tagállamok a 91/414/EGK irányelv VI. mellékletében előírt egységes alapelvekkel összhangban az irányelv III. mellékletében foglalt követelményeknek megfelelő dosszié alapján újból elvégzik a termék értékelését, a bentiavalikarbra, a boszkalidra, a karvonra, a fluoxasztróbinra, a *Paecilomyces lilacinus*-ra vagy a protiokonazolra vonatkozóan az irányelv I. mellékletének B. részében megadott követelmények figyelembevételével. Ezen értékelés alapján a tagállamok meghatározzák, hogy a termék megfelel-e a 91/414/EGK irányelv 4. cikke (1) bekezdésének b), c), d) és e) pontjában megállapított feltételeknek.

E meghatározást követően a tagállamok:

- a) a bentiavalikarbot, boszkalidot, karvont, fluoxasztróbin, *Paecilomyces lilacinus*-t vagy protiokonazolt egyedi hatóanyagként tartalmazó termék esetében szükség szerint legkésőbb 2010. január 31-ig módosítják vagy visszavonják az engedélyt; vagy
- b) a bentiavalikarbot, boszkalidot, karvont, fluoxasztróbin, *Paecilomyces lilacinus*-t vagy protiokonazolt több hatóanyag egyikeként tartalmazó termék esetében szükség esetén 2010. január 31-ig vagy amennyiben az későbbre esik, a kérdéses anyagot vagy anyagokat a 91/414/EGK irányelv I. mellékletébe felvő irányelvben vagy irányelvekben az ilyen módosítás, illetve visszavonás céljából meghatározott időpontig módosítják vagy visszavonják az engedélyt.

4. cikk

Ez az irányelv 2008. augusztus 1-jén lép hatályba.

5. cikk

Ennek az irányelvnek a tagállamok a címzettjei.

Kelt Brüsszelben, 2008. április 4-én.

a Bizottság részéről

Androulla VASSILIOU

a Bizottság tagja

MELLÉKLET

Az I. mellékletben a táblázat vége a következő sorokkal egészül ki:

Szám	Közismert elnevezés, azonosítószámok	IUPAC-név	Tisztaság (*)	Hatálybalépés	A jegyzéken szereplés lejárata	Különleges rendelkezések
„169	Bentiavalikarb CAS-szám: 413615-35-7 CIPAC-szám: 744	[(S)-1-{[(R)-1-(6-fluor-1,3-benzotiazol-2-il) etil]karbamoi}]2-metilpropil]karbaminsav	≥ 910 g/kg A következő gyártási szennyeződések toxikológiai veszélyt jelennek, és a technikai anyagban nem léphetnek túl egy adott mennyiséget: 6,6'-difluoro-2,2'-dibenzotiazol: < 3,5 mg/kg bis(2-amino-5-fluorofenil) diszulfid: < 14 mg/kg	2008. augusztus 1.	2018. július 31.	A. rész Felhasználása csak gombaölő szerként engedélyezhető. B. rész A VI. mellékletben meghatározott egységes elvek érvényesítése érdekében figyelembe kell venni az Élelmiszerlánc- és Állat-egészségügyi Állandó Bizottság által 2008. január 22-én véglegesített felülvizsgálati jelentést és különösen annak I. és II. függelékének boszkalidról szóló következtetéseit. Ebben az átfogó értékelésben a tagállamoknak különös figyelmet kell fordítaniuk a következőkre: — a szerrel foglalkozók biztonságára, — a nem célzott ízeltlábú organizmusok védelmére. Az alkalmazás feltételei között szükség esetén kockázat-csökkentő intézkedéseknek is szerepelniük kell. Amikor a tagállamok olyan kérelmeket bírálnak el, amelyek arra irányulnak, hogy engedélyezzék a bentiavalikarbot tartalmazó növényvédő szerek üvegházakon kívüli felhasználását, különös figyelmet kell fordítaniuk a 4. cikk (1) bekezdésének b) pontjában meghatározott kritériumokra, és mielőtt ilyen engedélyt adnak ki, meg kell győződniük róla, hogy az összes szükséges adat és információ rendelkezésre áll. A tagállamok a 13. cikk (5) bekezdésével összhangban tájékoztatják a Bizottságot a kereskedelmi forgalomba hozatalra gyártott technikai anyag specifikációjáról.

Szám	Közismert elnevezés, azonosítószámok	IUPAC-név	Tisztaság (*)	Hatálybalépés	A jegyzéken szereplés lejárata	Különleges rendelkezések
170	Boszkalid CAS-szám: 188425-85-6 CIPAC-szám: 673	2-klór-N-(4'-klórbifenil-2-il)nikotinamid	≥ 960 g/kg	2008. augusztus 1.	2018. július 31.	A. rész Felhasználása csak gombaölő szerként engedélyezhető. B. rész A VI. mellékletben meghatározott egységes elvek érvényesítése érdekében figyelembe kell venni az Élelmiszerlánc- és Állat-egészségügyi Állandó Bizottság által 2008. január 22-én véglegesített felülvizsgálati jelentést és különösen annak I. és II. függelékének boszkalidról szóló következtetéseit. Ebben az átfogó értékelésben a tagállamoknak különös figyelmet kell fordítaniuk a következőkre: — a szerrel foglalkozók biztonságára, — a madarak és a talajban élő organizmusok hosszú távú veszélyeztetettségére, — a talajban történő felhalmozódás veszélyére, ha az anyagot évelő növényekhez vagy vetésforgó rendszerben a következő terméshöz használják. Az alkalmazás feltételei között szükség esetén kockázat-csökkentő intézkedéseknek is szerepelniük kell.
171	Karvon CAS-szám: 99-49-0 (d/l keverék) CIPAC-szám: 602	5-izopropenil-2-metilciklohex-2-én-1-on	≥ 930 g/kg aránnyal legalább 100:1 d/l	2008. augusztus 1.	2018. július 31.	A. rész Felhasználása kizárólag növekedésszabályozóként engedélyezhető. B. rész A VI. mellékletben meghatározott egységes elvek érvényesítése érdekében figyelembe kell venni az Élelmiszerlánc- és Állat-egészségügyi Állandó Bizottság által 2008. január 22-én véglegesített felülvizsgálati jelentést és különösen annak I. és II. függelékének karvonról szóló következtetéseit. Ebben az átfogó értékelésben a tagállamoknak különös figyelmet kell fordítaniuk a szerrel foglalkozók veszélyeztettségére. Az alkalmazás feltételei között szükség esetén kockázat-csökkentő intézkedéseknek is szerepelniük kell.

Szám	Közzismert elnevezés, azonosítószámok	IUPAC-név	Tisztaság (*)	Hatálybalépés	A jegyzéken szereplés lejárata	Különleges rendelkezések
172	Fluoxasztrobin CAS-szám: 361 377-29-9 CIPAC-szám: 746	(E)-[2-[6-(2-klórfenoxi)-5-fluorpirimidin-4-iloxi]fenil](5,6-dihidro-1,4,2-dioxazin-3-il)metanon O-metiloxim	≥ 940 g/kg	2008. augusztus 1.	2018. július 31.	A. rész Felhasználása csak gombaölő szerként engedélyezhető. B. rész A VI. mellékletben meghatározott egységes elvek érvényesítése érdekében figyelembe kell venni az Élelmiszerlánc- és Állat-egészségügyi Állandó Bizottság által 2008. január 22-én véglegesített felülvizsgálati jelentést és különösen annak I. és II. függelékének fluoxasztrobinról szóló következtetéseit. Ebben az átfogó értékelésben a tagállamoknak különös figyelmet kell fordítaniuk a következőkre: — a szerrel foglalkozók, különösen a higítatlan koncentrátumokkal foglalkozók biztonságára. Az alkalmazás feltételei között megfelelő védintézkedéseknek is szerepelniük kell, mint pl. védőálarc viselésének előírása, — a vízi organizmusok védelmére. Adott esetben kockázat-csökkentő intézkedéseket, mint pl. pufferrónak kialakítása kell alkalmazni, — a fluoxasztrobin metabolitjainak maradványszintjére, ha a kezelt területekről származó szalmát takarmányozásra használják. A felhasználás feltételeinek adott esetben takarmányozási korlátozásokat kell tartalmazniuk, — a talaj felszínén történő felhalmozódás veszélyére, ha az anyagot évelő növényekhez vagy vetésforgó rendszerben a következő terméshöz használják. Az alkalmazás feltételei között szükség esetén kockázat-csökkentő intézkedéseknek is szerepelniük kell. Az érintett tagállamok a következők benyújtását kérelmezik: — adatok, amelyek átfogó vízi kockázatfelmérést tesznek lehetővé figyelembe véve a permetlé szóródását, a vízelvezést, a szennyvízelvezetést és az esetleges kockázat-csökkentő intézkedések hatékonyságát, — adatok a nem patkánytól származó metabolitok toxicitására, ha a kezelt területekről származó szalmát takarmányozásra használják. Biztosítaniuk kell, hogy a kérelmező, aki kezdeményezte a fluoxasztrobin e mellékletbe való felvételét, ezen irányelv hatálybalépésétől számított két éven belül ilyen tanulmányokat nyújtson be a Bizottsághoz.

Szám	Közismert elnevezés, azonosítószámok	IUPAC-név	Tisztaság (*)	Hatálybalépés	A jegyzéken szereplés lejárata	Különleges rendelkezések
173	<i>Paeclomyces lilacinus</i> (Thom) Samson 1974 251. törzs (AGAL: n° 89/030550) CIPAC-szám: 753	Nem alkalmazható		2008. augusztus 1.	2018. július 31.	A. rész Felhasználása csak fonálféregölőként engedélyezhető. B. rész A VI. mellékletben meghatározott egységes elvek érvényesítése érdekében figyelembe kell venni az Élelmiszerlánc- és Állat-egészségügyi Állandó Bizottság által 2008. január 22-én véglegesített felülvizsgálati jelentést és különösen annak I. és II. függelékének <i>Paeclomyces lilacinus</i> -ról szóló következtetéseit. Ebben az átfogó értékelésben a tagállamoknak különös figyelmet kell fordítaniuk a következőkre: — a szerrel foglalkozók biztonságára (bár nem volt szükség a szerrel foglalkozók megengedett expozíciós szintjének a meghatározására, mivel a mikroorganizmusokat általános szabályként potenciális érzékenyítőanyagoknak kell tekinteni), — a lomblakó nem célzott ízeltlábúak védelmére. Az alkalmazás feltételei között szükség esetén kockázat-csökkentő intézkedéseknek is szerepelniük kell.
174	Protiokonazol CAS-szám: 178928-70-6 CIPAC-szám: 745	(RS)-2-[2-(1-klórciklopropil)-3-(2-klórfenil)-2-hidroxipropil]-2,4-dihidro-1,2,4-triazol-3-tion	≥ 970 g/kg A következő gyártási szennyeződések toxikológiai veszélyt jelentenek, és a technikai anyagban nem léphetnek túl egy adott mennyiséget: — Toluén: < 5 g/kg — Protiokonazol-destio (2-(1-klórciklopropil)-1-(2-klórfenil)-3-(1,2,4-triazol-1-il)-propán-2-ol): < 0,5 g/kg (LOD)	2008. augusztus 1.	2018. július 31.	A. rész Felhasználása csak gombaölő szerként engedélyezhető. B. rész A VI. mellékletben meghatározott egységes elvek érvényesítése érdekében figyelembe kell venni az Élelmiszerlánc- és Állat-egészségügyi Állandó Bizottság által 2008. január 22-én véglegesített felülvizsgálati jelentést és különösen annak I. és II. függelékének protiokonazolról szóló következtetéseit. Ebben az átfogó értékelésben a tagállamoknak különös figyelmet kell fordítaniuk a következőkre: — permetezéses alkalmazáskor a szerrel foglalkozók biztonságára. Az alkalmazás feltételei között megfelelő védtételeknek is szerepelniük kell, — a vízi organizmusok védelmére. Adott esetben kockázat-csökkentő intézkedéseket, mint pl. pufferezőanyag kiakktatása, kell alkalmazni, — a madarak és kisemlősök védelmére. Adott esetben kockázat-csökkentő intézkedéseket kell alkalmazni.

Szám	Közismert elnevezés, azonosítószámok	IUPAC-név	Tisztaság (*)	Hatálybalépés	A jegyzéken szereplés lejárata	Különleges rendelkezések
						Az alkalmazás feltételei között szükség esetén kockázat-csökkentő intézkedéseknek is szerepelniük kell. Az érintett tagállamok a következők benyújtását kérelmezik: — információkat, amelyek lehetővé teszik az elsődleges természetben, a vetésforgóból származó természetben és állati eredetű termékekben előforduló triazol metabolizármazékainak való fogyasztói expozíció értékelését, — a protiokonazol és a triazol metabolizármazékai hatásmechanizmusának összehasonlítását, amely lehetővé teszi a két vegyületnek való együttes expozíció által létrejött toxicitás értékelését, — a protiokonazol vetőmagkezeléshez történő használataból kifolyólag a magedvő madarak és emlősök hosszú távú kockázataira további megoldásokat kínáló információkat. Biztosítaniuk kell, hogy a kérelmező, aki kezdeményezte a protiokonazol e mellékletbe való felvételét, ezen irányelv hatálybalépésétől számított két éven belül ilyen tanulmányokat nyújtson be a Bizottsághoz."

(*) A hatóanyagok azonosítóival és specifikációival kapcsolatos további információk a vizsgálati jelentésben található.