

Βρυξέλλες, 13 Μαρτίου 2026  
(OR. en)

7294/26

**AGRILEG 48**  
**PESTICIDE 10**

### **ΔΙΑΒΙΒΑΣΤΙΚΟ ΣΗΜΕΙΩΜΑ**

---

Αποστολέας:	Για τη Γενική Γραμματέα της Ευρωπαϊκής Επιτροπής, η κα Martine DEPREZ, Διευθύντρια
Ημερομηνία Παραλαβής:	12 Μαρτίου 2026
Αποδέκτης:	κα Thérèse BLANCHET, Γενική Γραμματέας του Συμβουλίου της Ευρωπαϊκής Ένωσης
Αριθ. εγγρ. Επιτρ.:	D108180/05
Θέμα:	ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ (ΕΕ) .../... ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ της XXX για την τροποποίηση των παραρτημάτων II, III και V του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 396/2005 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τα ανώτατα όρια καταλοίπων για τις ουσίες 1,4 διμεθυλοναφθαλίνιο, chlormequat (χλωρομεκουάτ), metribuzin (μετριβουζίνη), metribuzin-desamino-diketo [δεσαμινοδικετομετριβουζίνη (metribuzin-DADK)], terbuthylazine (τερβουθυλαζίνη) και triclopyr (τρικλοπύρ) μέσα ή πάνω σε ορισμένα προϊόντα

---

Διαβιβάζεται συνημμένως στις αντιπροσωπίες το έγγραφο - D108180/05.

σνημμ.: D108180/05



ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ  
ΕΠΙΤΡΟΠΗ

Βρυξέλλες, **XXX**  
PLAN/2025/1086 Rev. 2  
(POOL/E4/2025/1086/1086R2-EN.docx)  
D108180/05  
[...](2026) **XXX** draft

## ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ (ΕΕ) .../... ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ

της **XXX**

για την τροποποίηση των παραρτημάτων II, III και V του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 396/2005 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τα ανώτατα όρια καταλοίπων για τις ουσίες 1,4 διμεθυλοναφθαλίνιο, chlormequat (χλωρομεκουάτ), metribuzin (μετριβουζίνη), metribuzin-desamino-diketo [δεσαμινοδικετομετριβουζίνη (metribuzin-DADK)], terbuthylazine (τερβουθυλαζίνη) και triclopyr (τρικλοπύρ) μέσα ή πάνω σε ορισμένα προϊόντα

(Κείμενο που παρουσιάζει ενδιαφέρον για τον ΕΟΧ)

## ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ (ΕΕ) .../... ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ

της **XXX**

**για την τροποποίηση των παραρτημάτων II, III και V του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 396/2005 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τα ανώτατα όρια καταλοίπων για τις ουσίες 1,4 διμεθυλοναφθαλίνιο, chlormequat (χλωρομεκουάτ), metribuzin (μετριβουζίνη), metribuzin-desamino-diketo [δεσαμινοδικετομετριβουζίνη (metribuzin-DADK)], terbutylazine (τερβουθυλαζίνη) και triclopyr (τρικλοπύρ) μέσα ή πάνω σε ορισμένα προϊόντα**

(Κείμενο που παρουσιάζει ενδιαφέρον για τον ΕΟΧ)

Η ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΠΙΤΡΟΠΗ,

Έχοντας υπόψη τη Συνθήκη για τη λειτουργία της Ευρωπαϊκής Ένωσης,

Έχοντας υπόψη τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 396/2005 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 23ης Φεβρουαρίου 2005, για τα ανώτατα όρια καταλοίπων φυτοφαρμάκων μέσα ή πάνω στα τρόφιμα και τις ζωοτροφές φυτικής και ζωικής προέλευσης και για την τροποποίηση της οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου<sup>1</sup>, και ιδίως το άρθρο 14 παράγραφος 1 στοιχείο α), το άρθρο 18 παράγραφος 1 στοιχείο β) και το άρθρο 49 παράγραφος 2,

Εκτιμώντας τα ακόλουθα:

- (1) Για τις ουσίες 1,4 διμεθυλοναφθαλίνιο, terbutylazine (τερβουθυλαζίνη) και triclopyr (τρικλοπύρ) έχουν καθοριστεί ανώτατα όρια καταλοίπων (στο εξής: ΑΟΚ) στο παράρτημα II του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 396/2005. Για τις ουσίες chlormequat (χλωρομεκουάτ) και metribuzin (μετριβουζίνη) έχουν καθοριστεί ΑΟΚ στο παράρτημα III μέρος Α του εν λόγω κανονισμού.
- (2) Για την ουσία 1,4 διμεθυλοναφθαλίνιο καθορίστηκαν με τον κανονισμό (ΕΕ) 2022/1346 της Επιτροπής<sup>2</sup> προσωρινά ΑΟΚ για τα φυτικά προϊόντα (με εξαίρεση τις πατάτες) με τιμή 0,05 mg/kg. Τα εν λόγω προσωρινά ΑΟΚ καθορίστηκαν με βάση δεδομένα παρακολούθησης που δείχνουν ότι το 1,4-διμεθυλοναφθαλίνιο θα μπορούσε να απαντά φυσικά σε ορισμένες φυτικές ενώσεις. Καθορίστηκαν με ισχύ έως τις 2 Αυγούστου 2024, εν αναμονή της υποβολής δεδομένων παρακολούθησης σχετικά με την παρουσία της εν λόγω ουσίας στα υπό εξέταση προϊόντα.
- (3) Η Ευρωπαϊκή Αρχή Ασφάλειας των Τροφίμων (στο εξής: Αρχή) και οι υπεύθυνοι επιχειρήσεων τροφίμων υπέβαλαν πρόσφατα δεδομένα παρακολούθησης από τα οποία προκύπτει ότι τα κατάλοιπα 1,4-διμεθυλοναφθαλινίου σε φυτικά προϊόντα (με εξαίρεση τις πατάτες) απαντούν σε επίπεδα υψηλότερα από το όριο προσδιορισμού (στο εξής: ΟΠ). Με βάση τα ειδικότερα αυτά στοιχεία, τα προσωρινά ΑΟΚ θα πρέπει να

<sup>1</sup> ΕΕ L 70 της 16.3.2005, σ. 1, ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/2005/396/oj>.

<sup>2</sup> Κανονισμός (ΕΕ) 2022/1346 της Επιτροπής, της 1ης Αυγούστου 2022, για την τροποποίηση των παραρτημάτων II και III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 396/2005 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τα ανώτατα όρια καταλοίπων των ουσιών 1,4-διμεθυλοναφθαλίνιο, 8-υδροξυκινολίνη, pinoxaden (πινοξαδένη) και valifenalate (βαλιφαιναλάτη) μέσα ή πάνω σε ορισμένα προϊόντα (ΕΕ L 202 της 2.8.2022, σ. 31, ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/2022/1346/oj>).

καθοριστούν στα 0,03 mg/kg για τα φυτικά προϊόντα (με εξαίρεση τις πατάτες). Το όριο αυτό αντιστοιχεί στο 99ο εκατοστημόριο των αποτελεσμάτων όλων των δειγμάτων. Τα εν λόγω προσωρινά ΑΟΚ θα πρέπει να επανεξεταστούν επτά έτη μετά τη δημοσίευση του παρόντος κανονισμού.

- (4) Όσον αφορά την ουσία terbutylazine, η Αρχή υπέβαλε το 2019 αιτιολογημένη γνώμη<sup>3</sup> σχετικά με την επανεξέταση των ΑΟΚ για την εν λόγω ουσία σύμφωνα με το άρθρο 12 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 396/2005. Η Αρχή διαπίστωσε ότι ορισμένες πληροφορίες δεν ήταν διαθέσιμες για ορισμένα προϊόντα. Οι διαθέσιμες πληροφορίες ήταν, ωστόσο, επαρκείς ώστε η Αρχή να προτείνει ΑΟΚ που να είναι ασφαλή για τους καταναλωτές. Το 2021 η Επιτροπή καθόρισε νέα ΑΟΚ για την ουσία terbutylazine<sup>4</sup> στο παράρτημα ΙΙ του κανονισμού (ΕΚ) 396/2005 στο επίπεδο που προσδιορίστηκε από την Αρχή. Αναφέρθηκαν κενά στοιχείων στο παράρτημα ΙΙ του εν λόγω κανονισμού και προσδιορίστηκε η ημερομηνία έως την οποία οι ελλείπουσες πληροφορίες έπρεπε να υποβληθούν στην Αρχή από τον αιτούντα προς υποστήριξη των προτεινόμενων ΑΟΚ.
- (5) Το 2023 ο αιτών υπέβαλε τα επιβεβαιωτικά στοιχεία που είχαν ζητηθεί σχετικά με την ουσία terbutylazine στο πλαίσιο της επανεξέτασης των ΑΟΚ για την εν λόγω ουσία σύμφωνα με το άρθρο 12 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 396/2005. Η Αρχή αξιολόγησε τα επιβεβαιωτικά στοιχεία που υποβλήθηκαν και εξέδωσε αιτιολογημένα γνώμη<sup>5</sup>. Η Αρχή κατέληξε επίσης στο συμπέρασμα ότι αντιμετωπίστηκαν τα κενά στοιχείων που είχαν εντοπιστεί κατά την επανεξέταση των ΑΟΚ για το γλυκό καλαμπόκι και τους ηλιόσπορους. Για τους μύες, το λίπος, το ήπαρ, τους νεφρούς και το γάλα βοοειδών και ιπποειδών, η Αρχή κατέληξε στο συμπέρασμα ότι δεν αναμενόταν σημαντική μεταφορά καταλοίπων και, ως εκ τούτου, αντιμετωπίστηκε το κενό στοιχείων που είχε εντοπιστεί. Ως εκ τούτου, είναι σκόπιμο να διατηρηθούν τα υφιστάμενα ΑΟΚ και να απαλειφθούν από το παράρτημα ΙΙ του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 396/2005 οι αντίστοιχες υποσημειώσεις που απαιτούν την υποβολή πρόσθετων πληροφοριών για το γλυκό καλαμπόκι, τους ηλιόσπορους και τους ιστούς βοοειδών και ιπποειδών. Αντιθέτως, η Αρχή κατέληξε στο συμπέρασμα ότι δεν αντιμετωπίστηκαν τα κενά στοιχείων που εντοπίστηκαν κατά την επανεξέταση των ΑΟΚ όσον αφορά το ΑΟΚ για τα λούπινα / τον καρπό λούπινων και για τα σπέρματα βαμβακιού. Ως εκ τούτου, για τα λούπινα / τον καρπό λούπινων και για τα σπέρματα βαμβακιού, είναι σκόπιμο να καθοριστούν ΑΟΚ για την ουσία terbutylazine σε ειδικά ανά προϊόν όρια προσδιορισμού και να απαλειφθούν από το παράρτημα ΙΙ του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 396/2005 οι αντίστοιχες υποσημειώσεις που απαιτούν την υποβολή πρόσθετων πληροφοριών.
- (6) Όσον αφορά την ουσία triclopyr (τρικλοπύρ), η Αρχή υπέβαλε το 2017 αιτιολογημένη γνώμη<sup>6</sup> σχετικά με την αναθεώρηση των ΑΟΚ της εν λόγω ουσίας σύμφωνα με το

<sup>3</sup> Review of the existing maximum residue levels for terbutylazine according to Article 12 of Regulation (EC) No 396/2005 [Επανεξέταση των υφιστάμενων ανώτατων ορίων καταλοίπων για την ουσία terbutylazine σύμφωνα με το άρθρο 12 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 396/2005]. EFSA Journal 2020· 18(1): e05980, <https://doi.org/10.2903/j.efsa.2020.5980>.

<sup>4</sup> Κανονισμός (ΕΕ) 2021/618 της Επιτροπής, της 15ης Απριλίου 2021, για την τροποποίηση των παραρτημάτων ΙΙ και ΙΙΙ του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 396/2005 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τα ανώτατα όρια καταλοίπων για τις ουσίες diclofop, fluopyram, ipconazole και terbutylazine μέσα ή πάνω σε ορισμένα προϊόντα (ΕΕ L 131 της 16.4.2021, ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/2021/618/oj>).

<sup>5</sup> Evaluation of confirmatory data following the Article 12 MRL review for terbutylazine (Αξιολόγηση των επιβεβαιωτικών στοιχείων κατόπιν της επανεξέτασης των ΑΟΚ βάσει του άρθρου 12 για την ουσία terbutylazine), EFSA Journal 2025· 23 (2): e9231, <https://doi.org/10.2903/j.efsa.2025.9231>.

<sup>6</sup> Review of the existing maximum residue levels for triclopyr according to Article 12 of Regulation (EC) No 396/2005 [Επανεξέταση των υφιστάμενων ανώτατων ορίων καταλοίπων για την ουσία triclopyr

άρθρο 12 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 396/2005. Η Αρχή διαπίστωσε ότι ορισμένες πληροφορίες δεν ήταν διαθέσιμες για ορισμένα προϊόντα. Οι διαθέσιμες πληροφορίες ήταν, ωστόσο, επαρκείς ώστε η Αρχή να προτείνει ΑΟΚ που να είναι ασφαλή για τους καταναλωτές. Το 2018 η Επιτροπή καθόρισε νέα ΑΟΚ για την ουσία triclopyr<sup>7</sup> στο παράρτημα II του κανονισμού (ΕΚ) 396/2005 στο επίπεδο που προσδιορίστηκε από την Αρχή. Αναφέρθηκαν κενά στοιχεία στο παράρτημα II του εν λόγω κανονισμού και προσδιορίστηκε η ημερομηνία έως την οποία οι ελλείπουσες πληροφορίες έπρεπε να υποβληθούν στην Αρχή από τον αιτούντα προς υποστήριξη των προτεινόμενων ΑΟΚ.

- (7) Για την ουσία triclopyr, κανένα ενδιαφερόμενο μέρος δεν υπέβαλε αίτηση προς υποστήριξη των επιβεβαιωτικών στοιχείων εντός της ορισθείσας προθεσμίας μετά την επανεξέταση των ΑΟΚ. Ωστόσο, διαπιστώθηκε ότι ορισμένες πληροφορίες οι οποίες δεν ήταν διαθέσιμες κατά την επανεξέταση των ΑΟΚ κατέστησαν διαθέσιμες στην Αρχή σε άλλες αιτήσεις που υποβλήθηκαν στο πλαίσιο διαφορετικών ρυθμιστικών διαδικασιών οι οποίες κινήθηκαν μετά την επανεξέταση των ΑΟΚ. Η Αρχή αξιολόγησε τις διαθέσιμες πληροφορίες και εξέδωσε δήλωσή<sup>8</sup>. Η Αρχή κατέληξε στο συμπέρασμα ότι αντιμετωπίστηκαν τα κενά στοιχεία που είχαν εντοπιστεί κατά την επανεξέταση των ΑΟΚ για την ουσία triclopyr βάσει του άρθρου 12 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 396/2005 όσον αφορά τα μήλα, τα αχλάδια και τα ροδάκινα. Ως εκ τούτου, για τα εν λόγω προϊόντα, είναι σκόπιμο να διατηρηθούν τα υφιστάμενα ΑΟΚ και να απαλειφθούν από το παράρτημα II του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 396/2005 οι αντίστοιχες υποσημειώσεις που απαιτούν την υποβολή πρόσθετων πληροφοριών. Αντιθέτως, η Αρχή κατέληξε στο συμπέρασμα ότι δεν αντιμετωπίστηκαν τα κενά στοιχεία που είχαν εντοπιστεί για την ουσία triclopyr όσον αφορά τα γκρέιπφρουτ, τα πορτοκάλια, τα λεμόνια, τα μανταρίνια, τα βερίκοκα και το ρύζι. Για τα πορτοκάλια, τα λεμόνια και τα μανταρίνια, η Αρχή πρότεινε ΑΟΚ που βασίζεται στη χρήση μετά τη συγκομιδή, το οποίο είχε αξιολογηθεί σε προηγούμενη γνώμη της Αρχής και για το οποίο είχε συναχθεί ότι υποστηριζόταν πλήρως από τα στοιχεία<sup>9</sup>. Κρίνεται σκόπιμο να καθοριστεί το ΑΟΚ για τα εν λόγω προϊόντα στο επίπεδο που συνιστά η Αρχή. Για το ρύζι, ο αιτών υπέβαλε πρόσφατα τα υποστηρικτικά επιβεβαιωτικά στοιχεία τα οποία επί του παρόντος αξιολογούνται. Κρίνεται σκόπιμο να διατηρηθεί, έως την ολοκλήρωση της αξιολόγησης, το υφιστάμενο προσωρινό ΑΟΚ για την ουσία triclopyr στο ρύζι, καθώς και η αντίστοιχη υποσημείωση. Για τα βερίκοκα, κατά παρέκταση από τα ροδάκινα, είναι σκόπιμο να διατηρηθεί το υφιστάμενο ΑΟΚ. Δεδομένου ότι για τα γκρέιπφρουτ δεν υπήρχαν εναλλακτικές ορθές γεωργικές πρακτικές, είναι σκόπιμο να καθοριστούν ΑΟΚ για την ουσία triclopyr στα γκρέιπφρουτ σε ειδικά ανά προϊόν όρια προσδιορισμού και να απαλειφθεί από το παράρτημα II του κανονισμού (ΕΚ) αριθ.

---

σύμφωνα με το άρθρο 12 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 396/2005]. EFSA Journal 2017· 15(3): e04735, <https://doi.org/10.2903/j.efsa.2017.4735>.

<sup>7</sup> Κανονισμός (ΕΕ) 2018/686 της Επιτροπής, της 4ης Μαΐου 2018, για την τροποποίηση των παραρτημάτων II και III του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 396/2005 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τα ανώτατα όρια καταλοίπων για τις ουσίες chlorpyrifos, chlorpyrifos-methyl και triclopyr μέσα ή πάνω σε ορισμένα προϊόντα (ΕΕ L 121 της 16.5.2018, σ. 30, ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/2018/686/oj>).

<sup>8</sup> Statement on the confirmatory data following the Article 12 MRL review for triclopyr [Δήλωση σχετικά με τα επιβεβαιωτικά στοιχεία κατόπιν της επανεξέτασης των ΑΟΚ βάσει του άρθρου 12 για την ουσία triclopyr]. EFSA Journal 2024· 22 (12): e9176, <https://doi.org/10.2903/j.efsa.2024.9176>.

<sup>9</sup> Reasoned opinion on the modification of the existing maximum residue levels for triclopyr in oranges, lemons and mandarins (Αιτιολογημένη γνώμη σχετικά με την τροποποίηση των υφιστάμενων ανώτατων ορίων καταλοίπων για την ουσία triclopyr στα πορτοκάλια, τα λεμόνια και τα μανταρίνια). EFSA Journal 2022·20(8):7545, <https://doi.org/10.2903/j.efsa.2022.7545>.

396/2005 η αντίστοιχη υποσημείωση που απαιτεί την υποβολή πρόσθετων πληροφοριών.

- (8) Το 2021 υποβλήθηκε αίτηση για τροποποίηση των υφιστάμενων ΑΟΚ για την ουσία triclorpyr στους μύες, το λίπος, το ήπαρ, τους νεφρούς, τα βρώσιμα εντόσθια εκτός από το ήπαρ και τους νεφρούς χοίρων, βοοειδών, προβάτων και αιγών και το γάλα βοοειδών, προβάτων και αιγών σύμφωνα με το άρθρο 6 παράγραφος 1 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 396/2005. Όπως ορίζεται στα άρθρα 8 και 9 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 396/2005, η αίτηση αυτή αξιολογήθηκε από το οικείο κράτος μέλος και η έκθεση αξιολόγησης διαβιβάστηκε στην Επιτροπή. Η Επιτροπή διαβίβασε την αίτηση, την έκθεση αξιολόγησης και τους συνοδευτικούς φακέλους στην Αρχή.
- (9) Η Αρχή μελέτησε την αίτηση και την έκθεση αξιολόγησης, εξετάζοντας ιδίως τους κινδύνους για τους καταναλωτές και, κατά περίπτωση, για τα ζώα και εξέδωσε αιτιολογημένες γνώμες σχετικά με τα προτεινόμενα ΑΟΚ<sup>10</sup>. Η Αρχή διαβίβασε την εν λόγω γνώμη στον αιτούντα, στην Επιτροπή και στα κράτη μέλη και τη δημοσιοποίησε.
- (10) Η Αρχή κατέληξε στο συμπέρασμα ότι τα υποβληθέντα στοιχεία ήταν επαρκή για να συναχθούν ή να επιβεβαιωθούν τα προτεινόμενα ΑΟΚ για τα υπό αξιολόγηση προϊόντα. Ως εκ τούτου, κρίνεται σκόπιμο να καθοριστούν τα ζητούμενα ΑΟΚ στα επίπεδα που συνιστά η Αρχή.
- (11) Όσον αφορά την ουσία chlormequat (χλωρομεκουάτ), καθορίστηκαν ΑΟΚ για τα μανιτάρια του είδους πλευρωτός ο οστρεώδης με τον κανονισμό (ΕΕ) 2022/1290 της Επιτροπής<sup>11</sup> και ΑΟΚ για τα καλλιεργούμενα μανιτάρια με τον κανονισμό (ΕΕ) 2017/693 της Επιτροπής<sup>12</sup>, τα οποία ανέρχονται σε 6 mg/kg και σε 0,9 mg/kg, αντιστοίχως. Τα εν λόγω προσωρινά ΑΟΚ καθορίστηκαν με βάση τα δεδομένα παρακολούθησης τα οποία δείχνουν ότι σε μη επεξεργασμένα καλλιεργούμενα μανιτάρια το επίπεδο των καταλοίπων είναι υψηλότερο από το όριο ποσοτικού προσδιορισμού λόγω διασταυρούμενης μόλυνσης των καλλιεργούμενων μανιταριών από άχυρο που έχει υποβληθεί σε επεξεργασία με chlormequat. Καθορίστηκαν με ισχύ έως τις 25 Ιουλίου 2023, εν αναμονή της υποβολής δεδομένων παρακολούθησης σχετικά με την παρουσία της εν λόγω ουσίας στα υπό εξέταση προϊόντα.
- (12) Η Αρχή και οι υπεύθυνοι επιχειρήσεων τροφίμων υπέβαλαν πρόσφατα δεδομένα παρακολούθησης από τα οποία προκύπτει ότι τα κατάλοιπα της ουσίας chlormequat στα μανιτάρια του είδους πλευρωτός ο οστρεώδης και στα καλλιεργούμενα μανιτάρια εξακολουθούν να απαντούν σε επίπεδα υψηλότερα από το όριο προσδιορισμού. Με βάση τα ειδικότερα αυτά δεδομένα, τα προσωρινά ΑΟΚ θα πρέπει να καθοριστούν στα

<sup>10</sup> Modification of the existing maximum residue levels for triclorpyr in animal commodities (Τροποποίηση των υφιστάμενων ανώτατων ορίων καταλοίπων για την ουσία triclorpyr σε προϊόντα ζωικής προέλευσης). EFSA Journal 2023· 21(5): e08007, <https://doi.org/10.2903/j.efsa.2023.8007>.

<sup>11</sup> Κανονισμός (ΕΕ) 2022/1290 της Επιτροπής, της 22ας Ιουλίου 2022, για την τροποποίηση των παραρτημάτων II, III και IV του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 396/2005 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τα ανώτατα όρια καταλοίπων των ουσιών ametoctradin (αμετοκτραδίνη), chlormequat (χλωρομεκουάτ), dodine (δωδίνη), νικοτίνη, profenofos (προφenoφός) και πολυκαυδιακός πυρηνικός πολυεδρικός ιός του Spodoptera exigua (SeMNPV), απομονωθέν στέλεχος BV-0004, μέσα ή πάνω σε ορισμένα προϊόντα (ΕΕ L 196 της 25.7.2022, σ. 74, ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/2022/1290/oj>).

<sup>12</sup> Κανονισμός (ΕΕ) 2017/693 της Επιτροπής, της 7ης Απριλίου 2017, για την τροποποίηση των παραρτημάτων II, III και V του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 396/2005 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τα ανώτατα όρια καταλοίπων για τις ουσίες bitertanol, chlormequat και tebufenpyrad μέσα ή πάνω σε ορισμένα προϊόντα (ΕΕ L 101 της 13.4.2017, σ. 1, ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/2017/693/oj>).

2 mg/kg για τα μανιτάρια του είδους πλευρωτός ο οστρεώδης και στα 0,6 mg/kg για τα καλλιεργούμενα μανιτάρια. Τα επίπεδα αυτά αντιστοιχούν στο 95ο εκατοστημόριο και στο 97,5ο εκατοστημόριο των αποτελεσμάτων όλων των δειγμάτων, αντιστοίχως. Τα εν λόγω προσωρινά ΑΟΚ θα πρέπει να επανεξεταστούν επτά έτη μετά τη δημοσίευση του παρόντος κανονισμού.

- (13) Δεδομένου ότι η ουσία chlormequat χρησιμοποιείται σε τρόφιμα που μπορούν να χρησιμοποιηθούν ως ζωοτροφές, αξιολογήθηκε από την Αρχή η ενδεχόμενη μεταφορά καταλοίπων της ουσίας chlormequat σε τρόφιμα ζωικής προέλευσης<sup>13 14</sup> στο πλαίσιο πρόσφατης αίτησης για ΑΟΚ και της αξιολόγησης εναλλακτικών ΑΟΚ για τα ανώτατα όρια καταλοίπων Codex (στο εξής: CXL) που έχουν ανακληθεί. Η Αρχή επιβεβαίωσε ότι για όλα τα ζωικά προϊόντα (με εξαίρεση τους μύες και τους νεφρούς προβάτων και αιγών) θα επαρκούσε ένα χαμηλότερο ΑΟΚ και συνέστησε ειδικά ΑΟΚ για τα προϊόντα ζωικής προέλευσης. Για το γάλα (βοοειδών, ίππων και άλλων ζώων) και για τους μύες και το λίπος πουλερικών, το υφιστάμενο ΑΟΚ βασίζεται σε ανακληθέν CXL, για το οποίο η Αρχή προσδιόρισε χαμηλότερο εναλλακτικό ΑΟΚ το οποίο είναι ασφαλές για τους καταναλωτές. Ως εκ τούτου, είναι σκόπιμο να μειωθούν αυτά τα ΑΟΚ στα επίπεδα που συνιστά η Αρχή.
- (14) Στις 31 Οκτωβρίου 2024 δεν ανανεώθηκε η έγκριση της δραστικής ουσίας metribuzin (μετριβουζίνη)<sup>15</sup>, με ισχύ από τις 24 Νοεμβρίου 2024. Στο συμπέρασμα της αξιολόγησης της επιστημονικής επανεξέτασης από ομοτίμους της ουσίας metribuzin από ομοτίμους<sup>16</sup> προτάθηκαν δύο χωριστοί ορισμοί του καταλοίπου, ο ένας για την ουσία «metribuzin» και ο άλλος για τον μεταβολίτη της «metribuzin-desamino-diketo [δεσαμινοδικετομετριβουζίνη (metribuzin-DADK)]» για προϊόντα ζωικής προέλευσης, ώστε να καλυφθεί η παρουσία του μεταβολίτη metribuzin-DADK από τη χρήση της ουσίας metribuzin σε προϊόντα φυτικής προέλευσης. Ως εκ τούτου, είναι σκόπιμο να τροποποιηθεί ανάλογα ο ορισμός του καταλοίπου. Δεν υπάρχουν CXL ή ανοχές κατά την εισαγωγή για την εν λόγω ουσία. Ως εκ τούτου, είναι σκόπιμο να μειωθούν τα ΑΟΚ που καθορίζονται για την ουσία metribuzin στο παράρτημα ΙΙΙ του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 396/2005 στο υφιστάμενο ειδικό ανά προϊόν όριο προσδιορισμού σύμφωνα με το άρθρο 17 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 396/2005 σε συνδυασμό με το άρθρο 14 παράγραφος 1 στοιχείο α) του εν λόγω κανονισμού και να καταχωριστούν στο

<sup>13</sup> Assessment of fall-back MRLs for revoked CXLs previously implemented in the EU legislation and review of the JMPR evaluation of the toxicological data related to pyrasulfotole, pyraziflumid, spiropidion and tetraniliprole [Αξιολόγηση εναλλακτικών ΑΟΚ για τα ανακληθέντα CXL που προηγουμένως ενσωματώνονταν στην ενωσιακή νομοθεσία και επανεξέταση της αξιολόγησης από τη μεικτή συνεδρίαση των FAO/ΠΟΥ για τα κατάλοιπα φυτοφαρμάκων (JMPR) των τοξικολογικών δεδομένων που αφορούν τις ουσίες pyrasulfotole (πυρασουλφοτόλη), pyraziflumid (πυραζιφλουμίδη), spiropidion (σπιροπιδιόνη) και tetraniliprole (τετρανιλιπρόλη)]. EFSA Journal 2024· 22(4), 8693, <https://doi.org/10.2903/j.efsa.2024.8693>.

<sup>14</sup> Modification of the existing maximum residue level for chlormequat in oat (Τροποποίηση του υφιστάμενου ανώτατου ορίου καταλοίπων για την ουσία chlormequat στη βρώμη). EFSA Journal 2025· 23(4): e9385, <https://doi.org/10.2903/j.efsa.2025.9385>.

<sup>15</sup> Εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2024/2806 της Επιτροπής, της 31ης Οκτωβρίου 2024, για τη μη ανανέωση της έγκρισης της δραστικής ουσίας metribuzin (μετριβουζίνη), σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1107/2009 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, και για την τροποποίηση των εκτελεστικών κανονισμών (ΕΕ) αριθ. 540/2011 και (ΕΕ) 2015/408 της Επιτροπής (ΕΕ L, 2024/2806, 4.11.2024, ELI: [http://data.europa.eu/eli/reg\\_impl/2024/2806/oj](http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2024/2806/oj)).

<sup>16</sup> Peer review of the pesticide risk assessment of the active substance metribuzin (Επιστημονική επανεξέταση από ομοτίμους της εκτίμησης κινδύνου από φυτοφάρμακα όσον αφορά τη δραστική ουσία metribuzin). EFSA Journal 2023· 21(8):e08140, <https://doi.org/10.2903/j.efsa.2023.8140>.

παράρτημα V του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 396/2005 σύμφωνα με το άρθρο 18 παράγραφος 1 στοιχείο β) του εν λόγω κανονισμού.

- (15) Η Επιτροπή ζήτησε τη γνώμη των εργαστηρίων αναφοράς της Ευρωπαϊκής Ένωσης για τα κατάλοιπα φυτοφαρμάκων όσον αφορά την ανάγκη προσαρμογής ορισμένων ορίων προσδιορισμού. Τα εν λόγω εργαστήρια πρότειναν ειδικά ανά προϊόν όρια προσδιορισμού που είναι δυνατόν να επιτευχθούν κατά την ανάλυση.
- (16) Ζητήθηκε η γνώμη των εμπορικών εταιρών της Ένωσης μέσω του Παγκόσμιου Οργανισμού Εμπορίου και οι παρατηρήσεις τους ελήφθησαν υπόψη.
- (17) Ως εκ τούτου, ο κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 396/2005 θα πρέπει να τροποποιηθεί αναλόγως.
- (18) Προκειμένου να καταστεί δυνατή η κανονική εμπορία, μεταποίηση και κατανάλωση των προϊόντων, ο παρών κανονισμός δεν θα πρέπει να εφαρμόζεται σε προϊόντα που έχουν διατεθεί στην αγορά της Ένωσης πριν από την έναρξη της εφαρμογής των τροποποιημένων ΑΟΚ και για τα οποία, όπως προκύπτει από στοιχεία, διατηρείται υψηλό επίπεδο προστασίας των καταναλωτών. Πριν από την έναρξη της εφαρμογής των νέων ΑΟΚ θα πρέπει να μεσολαβήσει εύλογο χρονικό διάστημα, ώστε να δοθεί η δυνατότητα στα κράτη μέλη, στις τρίτες χώρες και στους υπευθύνους επιχειρήσεων τροφίμων να προσαρμοστούν στις απαιτήσεις που προκύπτουν από τις τροποποιήσεις των σχετικών ΑΟΚ.
- (19) Τα μέτρα που προβλέπονται στον παρόντα κανονισμό είναι σύμφωνα με τη γνώμη της Μόνιμης Επιτροπής Φυτών, Ζώων, Τροφίμων και Ζωοτροφών,

ΕΞΕΔΩΣΕ ΤΟΝ ΠΑΡΟΝΤΑ ΚΑΝΟΝΙΣΜΟ:

#### *Άρθρο 1*

Τα παραρτήματα II, III, IV και V του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 396/2005 τροποποιούνται σύμφωνα με το παράρτημα του παρόντος κανονισμού.

#### *Άρθρο 2*

Ο κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 396/2005, ως είχε πριν από την τροποποίησή του από τον παρόντα κανονισμό, εξακολουθεί να εφαρμόζεται στα προϊόντα τα οποία έχουν διατεθεί στην αγορά της Ένωσης πριν από την/τις ... [Υπηρεσία Εκδόσεων: να συμπληρωθεί η ημερομηνία που αντιστοιχεί σε 6 μήνες από την ημερομηνία έναρξης ισχύος του παρόντος κανονισμού].

#### *Άρθρο 3*

Ο παρών κανονισμός αρχίζει να ισχύει την εικοστή ημέρα από τη δημοσίευσή του στην *Επίσημη Εφημερίδα της Ευρωπαϊκής Ένωσης*.

Εφαρμόζεται από την/τις ... [Υπηρεσία Εκδόσεων: να συμπληρωθεί η ημερομηνία που αντιστοιχεί σε 6 μήνες από την ημερομηνία έναρξης ισχύος του παρόντος κανονισμού].

Ο παρών κανονισμός είναι δεσμευτικός ως προς όλα τα μέρη του και ισχύει άμεσα σε κάθε κράτος μέλος.

Βρυξέλλες,

*Για την Επιτροπή  
Η Πρόεδρος  
Ursula VON DER LEYEN*