

ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ (ΕΚ) αριθ. 1213/2008 ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ

της 5ης Δεκεμβρίου 2008

για ένα συντονισμένο πολυετές κοινοτικό πρόγραμμα ελέγχου για τα έτη 2009, 2010 και 2011 ώστε να εξασφαλιστεί συμμόρφωση με τα ανώτατα όρια και να εκτιμηθεί η έκθεση του καταναλωτή στα υπολείμματα φυτοφαρμάκων μέσα και πάνω στα τρόφιμα φυτικής και ζωικής προέλευσης

(Κείμενο που παρουσιάζει ενδιαφέρον για τον ΕΟΧ)

Η ΕΠΙΤΡΟΠΗ ΤΩΝ ΕΥΡΩΠΑΪΚΩΝ ΚΟΙΝΟΤΗΤΩΝ,

Έχοντας υπόψη:

τη συνθήκη για την ίδρυση της Ευρωπαϊκής Κοινότητας,

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⁽¹⁾, και ιδίως το άρθρο 29,

Εκτιμώντας τα ακόλουθα:

- (1) Σύμφωνα με τις οδηγίες 76/895/ΕΟΚ, 86/362/ΕΟΚ, 86/363/ΕΟΚ και 90/642/ΕΟΚ, η Επιτροπή εξέδωσε συστάσεις σχετικά με ένα συντονισμένο κοινοτικό πρόγραμμα ελέγχου των υπολειμμάτων φυτοφαρμάκων μέσα και πάνω στα δημητριακά και ορισμένα άλλα προϊόντα φυτικής προέλευσης. Την 1η Σεπτεμβρίου 2008 οι οδηγίες αυτές αντικαταστάθηκαν από τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 396/2005. Βάσει του κανονισμού αυτού, το κοινοτικό πρόγραμμα ελέγχου των υπολειμμάτων φυτοφαρμάκων είναι να καλύψει, εκτός από τα τρόφιμα φυτικής προέλευσης, και τα τρόφιμα ζωικής προέλευσης και θα λάβει τη μορφή δεσμευτικής πράξης. Επομένως, πρέπει να εκδοθεί ως κανονισμός. Το πρόγραμμα δεν πρέπει να θίγει την οδηγία 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου, της 29ης Απριλίου 1996, σχετικά με τη λήψη μέτρων ελέγχου για ορισμένες ουσίες και τα κατάλοιπά τους σε ζώα και στα προϊόντα τους και με την κατάργηση των οδηγιών 85/358/ΕΟΚ και 86/469/ΕΟΚ και των αποφάσεων 89/187/ΕΟΚ και 91/664/ΕΟΚ⁽²⁾.
- (2) Τριάντα τρόφιμα αποτελούν τα κύρια συστατικά του διατροφολογίου στην Κοινότητα. Εφόσον οι χρήσεις των φυτοφαρμάκων παρουσιάζουν σημαντικές αλλαγές σε περίοδο τριών χρόνων, τα τριάντα αυτά τρόφιμα πρέπει να ελέγχονται ανά τριετία για φυτοφάρμακα, με σκοπό να αξιολογηθεί η έκθεση των καταναλωτών και η εφαρμογή της κοινοτικής νομοθεσίας.
- (3) Βάσει διωνυμικής κατανομής πιθανοτήτων μπορεί να υπολογιστεί ότι η εξέταση 642 δειγμάτων επιτρέπει με βεβαιότητα μεγαλύτερη του 99 % την ανίχνευση δείγματος που περιέχει

υπολείμματα φυτοφαρμάκων άνω του ορίου προσδιορισμού (LOD), με την προϋπόθεση ότι τουλάχιστον το 1 % των προϊόντων περιέχει υπολείμματα άνω του ορίου αυτού. Η συλλογή των εν λόγω δειγμάτων πρέπει να καταναλωθεί μεταξύ των κρατών μελών με βάση τον πληθυσμό, με ελάχιστο όριο 12 δείγματα ανά προϊόν και ανά έτος.

- (4) Όταν ο ορισμός των υπολειμμάτων φυτοφαρμάκων περιλαμβάνει άλλες δραστικές ουσίες, μεταβολίτες ή προϊόντα αποδόμησης, τα στοιχεία για τους μεταβολίτες αυτούς πρέπει να αναφέρονται ξεχωριστά.
- (5) Οι οδηγίες σχετικά με τη «Μέθοδο επικύρωσης και τις διαδικασίες ποιοτικού ελέγχου για την ανάλυση των υπολειμμάτων φυτοφαρμάκων στα τρόφιμα και τις ζωοτροφές» (Method Validation and Quality Control Procedures for Pesticide Residue Analysis in food and feed) δημοσιεύεται στον ιστοχώρο της Επιτροπής⁽³⁾.
- (6) Για τις διαδικασίες δειγματοληψίας εφαρμόζεται η οδηγία 2002/63/ΕΚ της Επιτροπής, της 11ης Ιουλίου 2002, για την καθιέρωση κοινοτικών μεθόδων δειγματοληψίας για τον επίσημο έλεγχο των υπολειμμάτων φυτοφαρμάκων μέσα και πάνω σε προϊόντα φυτικής και ζωικής προέλευσης και την κατάργηση της οδηγίας 79/700/ΕΟΚ⁽⁴⁾, η οποία ενσωματώνει τις δειγματοληπτικές μεθόδους και τις διαδικασίες που συνιστά η επιτροπή του κώδικα τροφίμων.
- (7) Είναι επίσης αναγκαίο να εκτιμηθεί αν τα ανώτατα όρια υπολειμμάτων για τις παιδικές τροφές έχουν καθοριστεί σύμφωνα με το άρθρο 10 της οδηγίας 2006/141/ΕΟΚ της Επιτροπής, της 22ας Δεκεμβρίου 2006, σχετικά με τα παρασκευάσματα για βρέφη και τα παρασκευάσματα δεύτερης βρεφικής ηλικίας και την τροποποίηση της οδηγίας 1999/21/ΕΚ⁽⁵⁾, και με το άρθρο 7 της οδηγίας 2006/125/ΕΚ της Επιτροπής, της 5ης Δεκεμβρίου 2006, για τις μεταποιημένες τροφές με βάση τα δημητριακά και τις παιδικές τροφές για βρέφη και μικρά παιδιά⁽⁶⁾.
- (8) Είναι αναγκαίο να εκτιμηθούν τυχόν αδραιοτικές, σωρευτικές και συνεργειακές επιπτώσεις των φυτοφαρμάκων. Η εκτίμηση αυτή πρέπει να αρχίσει με ορισμένες οργανοφωσφορικές, καρβαμιδικές, τριαζολικές ενώσεις καθώς και με ορισμένα πυρεθροειδή, όπως ορίζονται στο παράρτημα Ι.

⁽³⁾ Έγγραφο SANCO/3131/2007, 31 Οκτωβρίου 2007, http://europa.eu.int/comm/food/plant/protection/resources/qualcontrol_en.pdf

⁽⁴⁾ ΕΕ L 187 της 16.7.2002, σ. 30.

⁽⁵⁾ ΕΕ L 401 της 30.12.2006, σ. 1.

⁽⁶⁾ ΕΕ L 339 της 6.12.2006, σ. 16.

⁽¹⁾ ΕΕ L 70 της 16.3.2005, σ. 1.

⁽²⁾ ΕΕ L 125 της 23.5.1996, σ. 10.

- (9) Τα κράτη μέλη υποβάλλουν έως τις 31 Αυγούστου κάθε έτος τις πληροφορίες για το προηγούμενο ημερολογιακό έτος.
- (10) Τα μέτρα που προβλέπονται στον παρόντα κανονισμό είναι σύμφωνα με τη γνώμη της μόνιμης επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων,

ΕΞΕΔΩΣΕ ΤΟΝ ΠΑΡΟΝΤΑ ΚΑΝΟΝΙΣΜΟ:

Άρθρο 1

Τα κράτη μέλη, τα έτη 2009, 2010 και 2011, λαμβάνουν και αναλύουν δείγματα για το συνδυασμό προϊόντων/υπολειμμάτων φυτοφαρμάκων, όπως ορίζεται στο παράρτημα I.

Ο αριθμός των δειγμάτων κάθε προϊόντος ορίζεται στο παράρτημα II.

Άρθρο 2

1. Η παρτίδα προς δειγματοληψία επιλέγεται τυχαία.

Η δειγματοληπτική διαδικασία, συμπεριλαμβανομένου του αριθμού των μονάδων, είναι σύμφωνη με την οδηγία 2002/63/ΕΚ.

2. Τα δείγματα που λαμβάνονται και αναλύονται περιλαμβάνουν τουλάχιστον:

- α) δέκα δείγματα από παιδικές τροφές με βάση, κυρίως, τα λαχανικά, τα φρούτα ή τα δημητριακά·
- β) ένα δείγμα, κατά περίπτωση, από προϊόντα που προέρχονται από βιολογική καλλιέργεια που απεικονίζει το μερίδιο αγοράς των βιολογικών προϊόντων σε κάθε κράτος μέλος.

Άρθρο 3

1. Τα κράτη μέλη υποβάλλουν τα αποτελέσματα της ανάλυσης των δειγμάτων που υποβλήθηκαν σε δοκιμές το 2009, 2010 και 2011 έως τις 31 Αυγούστου 2010, 2011 και 2012 αντίστοιχα.

Εκτός από αυτά τα αποτελέσματα, τα κράτη μέλη παρέχουν τις ακόλουθες πληροφορίες:

- α) τις αναλυτικές μεθόδους που χρησιμοποιήθηκαν και τα επίπεδα αναφοράς που επιτεύχθηκαν, σύμφωνα με τις οδηγίες για τη μέθοδο επικύρωσης και τις διαδικασίες ποιοτικού ελέγχου για την ανάλυση των υπολειμμάτων φυτοφαρμάκων στα τρόφιμα και τις ζωοτροφές·
- β) το όριο προσδιορισμού που εφαρμόστηκε στα εθνικά και κοινοτικά προγράμματα ελέγχου·
- γ) τις λεπτομέρειες του καθεστώτος διαπίστευσης των εργαστηρίων αναλύσεων τα οποία εμπλέκονται στους ελέγχους·
- δ) όταν το επιτρέπει η εθνική νομοθεσία, τις λεπτομέρειες των εκτελεστικών μέτρων που έχουν ληφθεί·
- ε) στην περίπτωση υπέρβασης των ΑΟΚ, δήλωση των πιθανών λόγων υπέρβασης, καθώς και τυχόν ενδεδειγμένες παρατηρήσεις για εναλλακτικές δυνατότητες διαχείρισης κινδύνου.

2. Όταν ο ορισμός των υπολειμμάτων φυτοφαρμάκου περιλαμβάνει άλλες δραστικές ουσίες, μεταβολίτες ή/και προϊόντα αποδόμησης ή αντίδρασης, τα κράτη μέλη υποβάλλουν εκθέσεις για τα αποτελέσματα των αναλύσεων σύμφωνα με το νομικό ορισμό του υπολείμματος. Κατά περίπτωση, τα αποτελέσματα κάθε κύριου ισομερούς ή μεταβολίτη που αναφέρεται στον ορισμό του υπολείμματος υποβάλλονται ξεχωριστά.

Άρθρο 4

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

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

Βρυξέλλες, 5 Δεκεμβρίου 2008.

Για την Επιτροπή
Ανδρούλλα ΒΑΣΙΛΕΙΟΥ
Μέλος της Επιτροπής

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Ι

Συνδυασμοί φυτοφαρμάκων/προϊόντων προς παρακολούθηση

	2009	2010	2011
2,4-D (άθροισμα 2,4-D και των εστέρων της εκφραζόμενου ως 2,4-D)		(γ)	(α)
4,4'-Methoxychlor	(δ)	(ε)	(στ)
Αβαμεκτίνη (άθροισμα αβαμεκτίνης B1a, αβαμεκτίνης B1b και δέλτα-8,9 ισομερούς αβαμεκτίνης B1a)	(β) (δ)	(γ) (ε)	(α) (στ)
Accephate	(β)	(γ)	(α)
Acetamiprid	(β)	(γ)	(α)
Acrinathrin		(γ)	(α)
Aldicarb (άθροισμα aldicarb, του σουλφοξειδίου και της σουλφόνης της, εκφραζόμενο ως aldicarb)	(β)	(γ)	(α)
Αμιπράζη (amitraz συμπεριλαμβανομένων των μεταβολιτών που περιέχουν το τμήμα 2,4- διμεθυλανιλίνη, εκφραζόμενο ως αμιπράζη)		(γ)	(α)
Amitrole (***)	(β)	(γ)	(α)
Azinphos-ethyl (***)	(δ)	(ε)	(στ)
Azinphos-methyl	(β)	(γ)	(α)
Azoxystrobin	(β)	(γ)	(α)
Benfuracarb (***)	(β)	(γ)	(α)
Bifenthrin	(β) (δ)	(γ) (ε)	(α) (στ)
Bitertanol		(γ)	(α)
Boscalid	(β)	(γ)	(α)
Ιόντα βρωμιδίου		(γ)	(α)
Bromopropylate	(β)	(γ)	(α)
Bromuconazole (άθροισμα διαστερεοϊσομερών) (***)	(β)	(γ)	(α)
Bupirimate	(β)	(γ)	(α)
Buprofezin	(β)	(γ)	(α)
Cadusafos (***)	(β)	(γ)	(α)
Campfechlor (άθροισμα parlar Nr. 26, 50 και 62) (***)	(δ)	(ε)	(στ)
Captan (Καπτάνη)	(β)	(γ)	(α)
Carbaryl	(β)	(γ)	(α)
Carbendazim (άθροισμα benomyl και carbendazim, εκφραζόμενο ως carbendazim)	(β)	(γ)	(α)
Carbofuran (άθροισμα Carbofuran και 3-υδροξυ-Carbofuran εκφραζόμενο ως Carbofuran)	(β)	(γ)	(α)
Carbosulfan (***)	(β)	(γ)	(α)
Chlordane (άθροισμα cis- και trans-ισομερών και oxychlordane εκφραζόμενου ως chlordane)	(δ)	(ε)	(στ)
Chlorfenapyr		(γ)	(α)

	2009	2010	2011
Chlorfenvinphos	(β)	(γ)	(α)
Chlormequat (*)	(β)	(γ)	(α)
Chlorobenzilate (***)	(δ)	(ε)	(στ)
Chlorothalonil	(β)	(γ)	(α)
Chlorpropham (Chlorpropham και 3-Chloroaniline εκφραζόμενες ως Chlorpropham)	(β)	(γ)	(α)
Chlorpyrifos	(β) (ε)	(γ) (ε)	(α) (στ)
Chlorpyrifos-methyl	(β) (ε)	(γ) (ε)	(α) (στ)
clofentezin (άρθροισμα όλων των ενώσεων που περιέχουν το τμήμα 2-Chlorbenzoyl-εκφραζόμενου ως Clofentezin)	(β)	(γ)	(α)
Clothianidin (άρθροισμα Thiamethoxam και Clothianidin εκφραζόμενου ως Thiamethoxam)		(γ)	(α)
Cyfluthrin [Cyfluthrin συμπεριλαμβανομένων άλλων μειγμάτων συστατικών ισομερών (άρθροισμα ισομερών)]	(β) (ε)	(γ) (ε)	(α) (στ)
Cypermethrin [Cypermethrin συμπεριλαμβανομένων άλλων μειγμάτων συστατικών ισομερών (άρθροισμα ισομερών)]	(β) (ε)	(γ) (ε)	(α) (στ)
cyproconazole (***)	(β)	(γ)	(α)
Cyprodinil	(β)	(γ)	(α)
DDT (άρθροισμα p,p'-DDT, o,p'-DDT, p-p'-DDE και p,p'-DDD (TDE) εκφραζόμενο ως DDT)	(δ)	(ε)	(στ)
Deltametrin (cis-deltametrin) (α)	(β) (ε)	(γ)	(α) (στ)
Diazinon (Διαζινόνη)	(β)	(γ) (ε)	(α) (στ)
Dichlofluanid	(β)	(γ)	(α)
Dichlorvos	(β)	(γ)	(α)
Dicloran		(γ)	(α)
Dicofol (άρθροισμα ισομερών p, p' και o,p')	(β)	(γ)	(α)
Dieldrin (άρθροισμα Aldrin και dieldrin εκφραζόμενο ως dieldrin)	(δ)	(ε)	(στ)
Difenoconazole	(β)	(γ)	(α)
Dimethoate (άρθροισμα Dimethoate και Omethoate εκφραζόμενο ως dimethoate)	(β)	(γ)	(α)
Dimethomorph	(β)	(γ)	(α)
Dinocap (άρθροισμα ισομερών dinocap και των αντίστοιχων φαινολών τους εκφραζόμενο ως dinocap)		(γ)	(α)
Διφαινυλαμίνη	(β)	(γ)	(α)
Endosulfan (άρθροισμα ισομερών α και β και θεικού endosulfan, εκφραζόμενο ως endosulfan)	(β) (ε)	(γ) (ε)	(α) (στ)
Ενδρίνη	(δ)	(ε)	(στ)
Epoiconazole		(γ)	(α)
Ethion	(β)	(γ)	(α)
Ethoprophos (***)	(β)	(γ)	(α)
Fenamiphos (άρθροισμα fenamiphos και του σουλφοξειδίου και της σουλφόνης του εκφραζόμενο ως fenamiphos) (***)	(β)	(γ)	(α)
Fenarimol	(β)	(γ)	(α)

	2009	2010	2011
Fenazaquin		(γ)	(α)
Fenbuconazole (***)	(β)	(γ)	(α)
Fenhexamid	(β)	(γ)	(α)
Fenitrothion	(β)	(γ)	(α)
Fenoxycarb	(β)	(γ)	(α)
Fenpropathrin (***)	(β)	(γ)	(α)
Fenpropimorph		(γ)	(α)
Fenthion (άθροισμα fenthion και του ανάλογου οξυγόνου του, του σουλφοξειδίου και της σουλφόνης της εκφραζόμενο ως μητρικό προϊόν)	(δ)	(γ) (έ)	(α) (στ)
Fenvalerat/Esfenvalerat (σύνολο)(σύνολο ισομερών RS/SR και RR/SS)	(δ)	(γ) (έ)	(α) (στ)
Fipronil (σύνολο Fipronil + του μεταβολίτη σουλφόνης (MB46136) εκφραζόμενο ως Fipronil)	(β)	(γ)	(α)
Fluazifop [Fluazifop-P-butyl (fluazifop acid (ελεύθερο και σύζευγμα)]		(γ)	(α)
Fludioxonil	(β)	(γ)	(α)
Flufenoxuron	(β)	(γ)	(α)
Fluquiconazole (***)	(β)	(γ)	(α)
Flusilazole	(β)	(γ)	(α)
Flutriafol (***)	(β)	(γ)	(α)
Folpet	(β)	(γ)	(α)
Formetanate (άθροισμα Formetanate και των αλάτων της εκφραζόμενο ως Formetanate υδροχλωρικό)	(β)	(γ)	(α)
Fosthiazate (***)	(β)	(γ)	(α)
Glyphosate (**)		(γ)	(α)
Haloxifop συμπεριλαμβάνοντας το haloxifop-R (Haloxifop-R μεθυλικός εστέρας, haloxifop-R και συζεύγματα haloxifop-R εκφραζόμενο ως haloxifop-R) (F) (R)		(γ)	(α)
HCB	(δ)	(έ)	(στ)
Heptachlor (άθροισμα heptachlor και επταχλωρεποξειδίου εκφραζόμενο ως heptachlor)	(δ)	(έ)	(στ)
Hexachlorcyclohexan (HCH), ισομερές α	(δ)	(έ)	(στ)
Hexachlorcyclohexan (HCH), ισομερές β	(δ)	(έ)	(στ)
Hexachlorocyclohexane (HCH) (ισομερές γ) (Lindane)	(δ)	(έ)	(στ)
Hexaconazole	(β)	(γ)	(α)
Hexythiazox	(β)	(γ)	(α)
Imazalil	(β)	(γ)	(α)
Imidacloprid	(β)	(γ)	(α)
Indoxacarb (Indoxacarb ως άθροισμα ισομερών S και R)	(β)	(γ)	(α)
Iprodione	(β)	(γ)	(α)
Iprovalicarb	(β)	(γ)	(α)

	2009	2010	2011
Kresoxim-methyl	(β)	(γ)	(α)
Lambda-cyhalothrin [Lambda-cyhalothrin, συμπεριλαμβανομένων άλλων μειγμάτων των ισομερών συστατικών (άθροισμα ισομερών)]	(β)	(γ)	(α)
Linuron	(β)	(γ)	(α)
Lufenuron		(γ)	(α)
Malathion (άθροισμα Malathion και Malaoxon εκφραζόμενο ως Malathion)	(β)	(γ)	(α)
Ομάδα Maneb (άθροισμα εκφραζόμενο ως CS2: Maneb, Mancozeb, Metiram, Propineb, Thiram, Ziram)	(β)	(γ)	(α)
Μερανιργιμ και των μεταβολιτών της (2-ανιλίνο-4-(2-υδροξυπροπυλ)-6-μεθυλπυριμιδίνη) εκφραζόμενα ως μερανιργιμ) εκφραζόμενο ως μερανιργιμ)	(β)	(γ)	(α)
Μερίquat (*)	(β)	(γ)	(α)
Metalaxyl [Metalaxyl συμπεριλαμβανομένων των μειγμάτων συστατικών ισομερών συμπεριλαμβανομένης της Metalaxyl-M (άθροισμα ισομερών)]	(β)	(γ)	(α)
Metconazole (***)	(β)	(γ)	(α)
Methamidophos	(β)	(γ)	(α)
Methidathion	(β) (δ)	(γ) (ε)	(α) (στ)
Methiocarb (άθροισμα Methiocarb και σουλφοξειδίου Methiocarb και σουλφόνης, εκφραζόμενο ως Methiocarb)	(β)	(γ)	(α)
Methomyl (άθροισμα Methomyl και Thiodicarb εκφραζόμενο ως Methomyl)	(β)	(γ)	(α)
Methoxyfenozide		(γ)	(α)
Monocrotophos	(β)	(γ)	(α)
Myclobutanil	(β)	(γ)	(α)
Oxadixyl		(γ)	(α)
Oxamyl	(β)	(γ)	(α)
Oxydemeton-methyl (άθροισμα Oxydemeton-Methyl και Demeton-S-Methylsulfone εκφραζόμενο ως Oxydemeton-Methyl)	(β)	(γ)	(α)
Paclobutrazole (***)	(β)	(γ)	(α)
Παραθείο	(β) (δ)	(γ) (ε)	(α) (στ)
Parathion-Methyl (άθροισμα Parathion-Methyl και Paraoxon-Methyl εκφραζόμενο ως Parathion-Methyl)	(β) (δ)	(γ) (ε)	(α) (στ)
Penconazole	(β)	(γ)	(α)
Pendimethalin		(γ)	(α)
Permethrin (άθροισμα cis και trans-permethrin)	(δ)	(ε)	(στ)
Phenthoate		(γ)	(α)
Phosalone	(β)	(γ)	(α)
Phosmet (Phosmet και Phosmet oxon εκφραζόμενο ως Phosmet)	(β)	(γ)	(α)
phoxim (***)	(β)	(γ)	(α)
Pirimicarb (άθροισμα Pirimicarb και Desmethylpirimicarb εκφραζόμενο ως Pirimicarb)	(β)	(γ)	(α)
Pirimiphos-methyl	(β) (δ)	(γ) (ε)	(α) (στ)

	2009	2010	2011
Prochloraz (άρθροισμα Prochloraz + και των μεταβολιτών της που περιέχουν το τμήμα 2,4,6-τριχλωροφαινόλη, εκφραζόμενο ως Prochloraz)	(β)	(γ)	(α)
Procymidone	(β)	(γ)	(α)
Profenofos	(β) (δ)	(γ) (ε)	(α) (στ)
Propamocarb (άρθροισμα Propamocarb και του αλατός της εκφραζόμενο ως Propamocarb)	(β)	(γ)	(α)
Propargite	(β)	(γ)	(α)
Propiconazole		(γ)	(α)
Propyzamide		(γ)	(α)
Prothioconazole (Prothioconazole-desthio) (***)	(β)	(γ)	(α)
Pyrazophos	(δ)	(ε)	(στ)
Pyrethrins			(α)
Pyridaben	(β)	(γ)	(α)
Pyrimethanil	(β)	(γ)	(α)
Pyriproxyfen	(β)	(γ)	(α)
Quinoxifen	(β)	(γ)	(α)
Quintozene (άρθροισμα Quintozen και Pentachloraniline, εκφραζόμενο ως Quintozene)		(ε)	(στ)
Resmethrin (άρθροισμα ισομερών)	(δ)	(ε)	(στ)
Spinosad (άρθροισμα Spinosyn A και Spinosyn D, εκφραζόμενο ως Spinosad)		(γ)	(α)
Spiroxamine	(β)	(γ)	(α)
Tebuconazole	(β)	(γ)	(α)
Tebufenozide	(β)	(γ)	(α)
Tebufenpyrad	(β)	(γ)	(α)
Tecnazene		(ε)	(στ)
Teflubenzuron	(β)	(γ)	(α)
Tefluthrin (***)	(β)	(γ)	(α)
Tetraconazole		(γ)	(α)
Tetradifon	(β)	(γ)	(α)
Thiabendazole	(β)	(γ)	(α)
Thiacloprid	(β)	(γ)	(α)
Thiophanate-methyl	(β)	(γ)	(α)
Tolcloflos-methyl	(β)	(γ)	(α)
Tolylfluanid (άρθροισμα Tolylfluanid και Dimethylaminosulfotoluidide εκφραζόμενο ως Tolylfluanid)	(β)	(γ)	(α)
Triadimefon και Triadimenol (άρθροισμα triadimefon και triadimenol)	(β)	(γ)	(α)
Triazophos	(β) (δ)	(γ) (ε)	(α) (στ)

	2009	2010	2011
Trichlorfon (***)	(β)	(γ)	(α)
Trifloxystrobin	(β)	(γ)	(α)
Trifluralin		(γ)	(α)
Triticonazole (***)	(β)	(γ)	(α)
Vinclozolin (άθροισμα vinclozolin και όλων των μεταβολιτών της που περιέχουν το τμήμα 3,5-δichλωροανα- λίνη, εκφραζόμενο ως vinclozolin)	(β)	(γ)	(α)

(α) Φασόλια (νωπά ή κατεψυγμένα χωρίς τους λοβούς), καρότα, αγγούρια, πορτοκάλια ή μανταρίνια, αχλάδια, γεώμηλα, ρύζι και σπανάκι (νωπό ή κατεψυγμένο).

(β) Μελιτζάνες, μπανάνες, κουνουπίδια, επιτραπέζια σταφύλια, χυμός πορτοκαλιού [τα κράτη μέλη πρέπει να προσδιορίζουν την πηγή (συμπυκνωμένος ή φρέσκος)], μπιζέλια (νωπά/κατεψυγμένα χωρίς τους λοβούς), πιπεριές (γλυκές), και σιτάρι.

(γ) Μήλα, κεφαλωτά λάχανα, πράσα, μαρούλια, τομάτες, ροδάκινα συμπεριλαμβανομένων των νεκταρινιών και παρόμοιων υβριδίων, σίκαλη ή βρώμη και φράουλες.

(δ) Βούτυρο, αβγό.

(ε) Γάλα, χοιρινό κρέας.

(στ) Κρέας πουλερικών, σκώτι (βοοειδή και άλλα μηρυκαστικά, χοίροι και πουλερικά).

(*) Οι ουσίες chlormequat και periquat πρέπει να αναλύονται στα δημητριακά (εκτός του ρυζιού), τα καρότα, τα καρποφόρα λαχανικά και τα αχλάδια.

(**) Μόνο δημητριακά.

(***) Αναλύονται σε εθελοντική βάση το 2009.

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ II

Αριθμός δειγμάτων κάθε προϊόντος που πρέπει να λαμβάνεται και να αναλύεται από κάθε κράτος μέλος.

Κράτος μέλος	Δείγματα	Κράτος μέλος	Δείγματα
BE	12 (*) 15 (**)	LU	12 (*) 15 (**)
BG	12 (*) 15 (**)	HU	12 (*) 15 (**)
CZ	12 (*) 15 (**)	MT	12 (*) 15 (**)
DK	12 (*) 15 (**)	NL	17
DE	93	AT	12 (*) 15 (**)
EE	12 (*) 15 (**)	PL	45
EL	12 (*) 15 (**)	PT	12 (*) 15 (**)
ES	45	RO	17
FR	66	SI	12 (*) 15 (**)
IE	12 (*) 15 (**)	SK	12 (*) 15 (**)
IT	65	FI	12 (*) 15 (**)
CY	12 (*) 15 (**)	SE	12 (*) 15 (**)
LV	12 (*) 15 (**)	UK	66
LT	12 (*) 15 (**)		

ΣΥΝΟΛΙΚΟΣ ΕΛΑΧΙΣΤΟΣ ΑΡΙΘΜΟΣ ΔΕΙΓΜΑΤΩΝ: 642

(*) Ελάχιστος αριθμός δειγμάτων για κάθε μέθοδο που εφαρμόζεται σε ένα μεμονωμένο υπόλειμμα.

(**) Ελάχιστος αριθμός δειγμάτων για κάθε μέθοδο που εφαρμόζεται σε πολλά υπολείμματα.