

Bilag til f. t. l. vedr. kemiske stoffer og produkter

- 5.6. Stofskifteundersøgelser af pattedyr
 - 5.6.1. Absorptions-, distributions- og ekskretionsundersøgelser — efter indgivelse både oralt og gennem huden
 - 5.6.2. Belysning af stofskifteveje
- 5.7. Neurotoksicitetsundersøgelser — herunder i givet fald forsinket neurotoksicitetsprøve på voksne høns
- 5.8. Supplerende undersøgelser
 - 5.8.1. Giftvirkninger af metabolitter fra behandlede planter i tilfælde, hvor disse er forskellige fra metabolitter, som er konstateret i animalske undersøgelser
 - 5.8.2. Mekanistiske undersøgelser, som måtte være nødvendige til klarlæggelse af virkninger konstateret ved toksicitetsforsøg
- 5.9. Giftvirkninger på hus- og kæledyr
- 5.10. Medicinske data
 - 5.10.1. Medicinsk overvågning af fremstillingsvirksomhedens personale
 - 5.10.2. Direkte observation, f.eks. kliniske tilfælde og forgiftningstilfælde
 - 5.10.3. Helbredsjournaler, både fra industri og landbrug
 - 5.10.4. Observationer af befolkningens udsættelse samt i givet fald epidemiologiske undersøgelser
 - 5.10.5. Diagnose af forgiftning (bestemmelse af det aktive stof og metabolitter), specifikke tegn på forgiftning, kliniske tests
 - 5.10.6. Overfølsomhed og allergifremkaldende evne
 - 5.10.7. Foreslået behandling: førstehjælp, modgift, medicinsk behandling
 - 5.10.8. Prognose for forventede forgiftningsvirkninger
- 5.11. Sammenfatning af pattedyrstoksikologi og konklusioner (herunder »no observable adverse effect level« (NOAEL), »no observable effect level« (NOEL) og »acceptable daily intake« (ADI)). Samlet evaluering af alle toksikologiske data og andre oplysninger om det aktive stof
6. *Restkoncentrationer i eller på behandlede produkter, levedsmidler og foder*
 - 6.1. Identifikation af nedbrydnings- og reaktionsprodukter samt metabolitter i behandlede planter eller produkter
 - 6.2. Adfærd af restkoncentrationer af det aktive stof og dets metabolitter fra anvendelsestidspunktet til høst eller udtagning af oplagrede produkter — optagning og fordeling i og i givet fald på planter, forsvindingskinetik, binding til plantebestanddele osv.
 - 6.3. Generel materialebalance for det aktive stof. Tilstrækkelige data om restkoncentrationer fra kontrollerede forsøg til at påvise, at restkoncentrationer, som kan forventes i forbindelse med de påtænkte behandlinger, ikke giver anledning til bekymring for menneskers og dyrs sundhed
 - 6.4. Vurdering af potentiel og faktisk udsættelse gennem spisevaner og på andre måder, f.eks. data om restkoncentrationsovervågning for produkter i fordelingskæden eller data for udsættelse gennem luft, vand mv.
 - 6.5. Fodrings- og stofskifteundersøgelser af husdyrbesætninger (om der findes restkoncentrationer i eller på afgrøder eller dele af afgrøder, som anvendes til foder) med henblik på en vurdering af restkoncentrationer i foder af animalsk oprindelse
 - 6.6. Virkning af industriforarbejdning og/eller tilberedning i husholdninger på restkoncentrationernes art og mængde
 - 6.7. Sammenfatning og evaluering af restkoncentrationers adfærd i henhold til de i punkt 6.1 til 6.6 omhandlede data