

ΣΧΕΔΙΟ ΝΟΜΟΥ

ΔΙΑΘΕΣΗ ΦΥΤΟΠΡΟΣΤΑΤΕΥΤΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ ΣΤΗΝ ΑΓΟΡΑ,

ΟΡΘΟΛΟΓΙΚΗ ΧΡΗΣΗ ΤΩΝ ΓΕΩΡΓΙΚΩΝ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

ΚΑΙ ΆΛΛΕΣ ΔΙΑΤΑΞΕΙΣ

ΠΕΡΙΕΧΟΜΕΝΑ

ΜΕΡΟΣ ΠΡΩΤΟ

Γενικές Διατάξεις

Άρθρο 1 Σκοπός – Αντικείμενο

ΜΕΡΟΣ ΔΕΥΤΕΡΟ

**Αναγκαία Συμπληρωματικά Μέτρα Εφαρμογής του
Κανονισμού (ΕΚ) Αριθμ. 1107/2009, 396/2005 και Οδηγίας
2009/128.**

ΚΕΦΑΛΑΙΟ Α'

Πεδίο Εφαρμογής – Αρμόδια Αρχή

Άρθρο 2 Πεδίο Εφαρμογής

**Άρθρο 3 Συντονιστική Εθνική Αρχή (ΣΕΑ) και Αρμόδιες
Αρχές**

ΚΕΦΑΛΑΙΟ Β'

Αναγκαία Μέτρα Εφαρμογής των Κανονισμών (ΕΚ)

Αριθμ.1107/2009 και 396/2005 και των Εφαρμοστικών αυτών

Άρθρο 4 Άδεια διάθεσης στην αγορά

Άρθρο 5 Επιστημονική Επιτροπή Γεωργικών Φαρμάκων

Άρθρο 6 Παράβολα που αφορούν την αδειοδότηση των φυτοπροστατευτικών προϊόντων

Άρθρο 7 Έλεγχοι γεωργικών φαρμάκων

Άρθρο 8 Όργανα ελέγχων γεωργικών φαρμάκων και αρμοδιότητες

Άρθρο 9 Διοικητικές κυρώσεις επί παραβάσεων σε θέματα γεωργικών φαρμάκων

Άρθρο 10 Ποινικές κυρώσεις επί παραβάσεων σε θέματα γεωργικών φαρμάκων

Άρθρο 11 Υπεύθυνα φυσικά πρόσωπα για τις κυρώσεις

Άρθρο 12 Έλεγχοι υπολειμμάτων γεωργικών φαρμάκων

Άρθρο 13 Διοικητικές κυρώσεις επί παραβάσεων σε θέματα υπολειμμάτων γεωργικών φαρμάκων

Άρθρο 14 Ποινικές κυρώσεις επί παραβάσεων σε θέματα υπολειμμάτων γεωργικών φαρμάκων

ΜΕΡΟΣ ΤΡΙΤΟ

Προσαρμογή της Εθνικής Νομοθεσίας στην

Οδηγία 2009/128/ΕΚ

Τμήμα Πρώτο

Μέτρα Άμεσης Εφαρμογής της Οδηγίας 2009/128/ΕΚ

Κεφάλαιο Α'

Γενικές Διατάξεις

Άρθρο 15 Αντικείμενο

Άρθρο 16 Πεδίο Εφαρμογής

Άρθρο 17 Ορισμοί

Άρθρο 18 Εθνικά Σχέδια Δράσης

Κεφάλαιο Β'

Κατάρτιση, Πωλήσεις Γεωργικών Φαρμάκων, Ενημέρωση και

Ευαισθητοποίηση

Άρθρο 19 Κατάρτιση

**Άρθρο 20 Απαιτήσεις για τις πωλήσεις γεωργικών
φαρμάκων**

Άρθρο 21 Ενημέρωση και ευαισθητοποίηση

ΚΕΦΑΛΑΙΟ Γ'

Εξοπλισμός Εφαρμογής Γεωργικών Φαρμάκων

**Άρθρο 22 Επιθεώρηση του χρησιμοποιούμενου εξοπλισμού
εφαρμογής γεωργικών φαρμάκων**

ΚΕΦΑΛΑΙΟ Δ'

Ειδικές Πρακτικές και Χρήσεις

Άρθρο 23 Αεροψεκασμοί

Άρθρο 24 Ενημέρωση του κοινού

**Άρθρο 25 Ειδικά Μέτρα για την Προστασία του υδάτινου
περιβάλλοντος και του πόσιμου νερού**

**Άρθρο 26 Μείωση της χρήσης γεωργικών φαρμάκων ή των
κινδύνων τους σε ειδικές περιοχές**

**Άρθρο 27 Χειρισμός και Αποθήκευση των Γεωργικών
Φαρμάκων και Διαχείριση των Συσκευασιών τους
και του Εναπομείναντος Γεωργικού Φαρμάκου**

Άρθρο 28 Ολοκληρωμένη φυτοπροστασία

ΚΕΦΑΛΑΙΟ Ε'

Δείκτες, Υποβολή Εκθέσεων και Ανταλλαγή Πληροφοριών

Άρθρο 29 Δείκτες

ΚΕΦΑΛΑΙΟ ΣΤ'

Τελικές Διατάξεις

Άρθρο 30 Κυρώσεις

Άρθρο 31 Τέλη και επιβαρύνσεις

Τμήμα Δεύτερο

Εθνικά Μέτρα Συμμόρφωσης προς τις Απαιτήσεις της

Οδηγίας 2009/128/EK

Άρθρο 32 Κατάρτιση των Εθνικών Σχεδίων Δράσης

**Άρθρο 33 Πρόγραμμα Κατάρτισης στην Ορθολογική Χρήση
των Γεωργικών Φαρμάκων**

**Άρθρο 34 Μητρώο Βιομηχανιών και Βιοτεχνιών Παρασκευής
Γεωργικών Φαρμάκων**

Άρθρο 35 Άδεια Εμπορίας Γεωργικών Φαρμάκων

**Άρθρο 36 Κατάλογος Εγκεκριμένων Φυτοπροστατευτικών
Προϊόντων – Ηλεκτρονική Καταγραφή της
Διακίνησης**

**Άρθρο 37 Διαδικασίες Ενημέρωσης του Κοινού για τα
Γεωργικά Φάρμακα**

Άρθρο 38 Σύστημα Επιθεώρησης του Εξοπλισμού

Εφαρμογής Γεωργικών Φαρμάκων

Άρθρο 39 Εφαρμογή Γεωργικών Φαρμάκων με Αεροψεκασμό

**Άρθρο 40 Θέσπιση Ειδικών Μέτρων για την Προστασία των
Υδάτινων Πόρων**

**Άρθρο 41 Μέτρα μείωσης της χρήσης γεωργικών φαρμάκων
ή των κινδύνων τους σε ειδικές περιοχές**

**Άρθρο 42 Χειρισμός, εφαρμογή και αποθήκευση των
σκευασμάτων γεωργικών φαρμάκων**

Άρθρο 43 Ολοκληρωμένη Φυτοπροστασίας

**Άρθρο 44 Έλεγχοι στην Ορθολογική Χρήση των Γεωργικών
Φαρμάκων**

**Άρθρο 45 Διοικητικές Κυρώσεις επί Παραβάσεων σε Θέματα
Ορθολογικής Χρήσης Γεωργικών Φαρμάκων**

**Άρθρο 46 Ποινικές Κυρώσεις Επί Παραβάσεων σε Θέματα
Ορθολογικής Χρήσης Γεωργικών Φαρμάκων**

ΜΕΡΟΣ ΤΕΤΑΡΤΟ

Άλλες Διατάξεις

Άρθρο 47 Παρακολούθηση Τιμών Γεωργικών Φαρμάκων

**Άρθρο 48 Σκευάσματα φυτοπροστασίας που περιέχουν
μακρο-οργανισμούς**

**Άρθρο 49 Κυρώσεις επί Παραβάσεων σε Θέματα
Καταπολεμήσεων εντόμων και τρωκτικών σε
κατοικημένες περιοχές.**

Άρθρο 50 Εξουσιοδοτικές Διατάξεις

**Άρθρο 51 Τροποποίηση των διατάξεων του ν. 721/1977 για
τα βιοκτόνα προϊόντα**

ΜΕΡΟΣ ΠΕΜΠΤΟ

Άρθρο 52 Καταργούμενες Διατάξεις

Άρθρο 53 Έναρξη ισχύος

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑΤΑ

- A. Παράβολα αδειοδότησης**
- B. Περιεχόμενο κατάρτισης**
- Γ. Μέτρα διασφάλισης της ανθρώπινης υγείας και της
προστασίας του περιβάλλοντος κατά την εφαρμογή των
γεωργικών φαρμάκων**
- Δ. Γενικές Αρχές της ολοκληρωμένης φυτοπροστασίας**

ΜΕΡΟΣ ΠΡΩΤΟ
ΓΕΝΙΚΕΣ ΔΙΑΤΑΞΕΙΣ

Άρθρο 1
Σκοπός – Αντικείμενο

1. Σκοπός του παρόντος νόμου είναι:

- α) η λήψη των αναγκαίων συμπληρωματικών μέτρων για την εφαρμογή των διατάξεων:
 - i) του Κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1107/2009 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 21^{ης} Οκτωβρίου 2009, σχετικά με τη διάθεση φυτοπροστατευτικών προϊόντων στην αγορά και την κατάργηση των οδηγιών 79/117/EOK και 91/414/EOK του Συμβουλίου και των εφαρμοστικών Κανονισμών αυτού ,
 - ii) του Κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 396/2005 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 23ης Φεβρουαρίου 2005, για τα ανώτατα όρια υπολειμμάτων φυτοπροστατευτικών προϊόντων μέσα η πάνω στα τρόφιμα και τις ζωτροφές φυτικής και ζωικής προέλευσης και για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/EOK του Συμβουλίου και των εφαρμοστικών Κανονισμών αυτού
- β) η ενσωμάτωση στην ελληνική νομοθεσία των διατάξεων της Οδηγίας 2009/128/ΕΚ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 21 Οκτωβρίου 2009, σχετικά με την κοινή θέση του Συμβουλίου που αφορά τον καθορισμό πλαισίου κοινοτικής

δράσης με σκοπό την επίτευξη ορθολογικής χρήσης των γεωργικών φαρμάκων, των εφαρμοστικών μέτρων αυτής και η λήψη εθνικών μέτρων συμμόρφωσης προς τις απαιτήσεις της εν λόγω Οδηγίας .

γ) η θέσπιση άλλων διατάξεων σχετικών με τα γεωργικά φάρμακα.

ΜΕΡΟΣ ΔΕΥΤΕΡΟ

ΑΝΑΓΚΑΙΑ ΣΥΜΠΛΗΡΩΜΑΤΙΚΑ ΜΕΤΡΑ ΕΦΑΡΜΟΓΗΣ ΤΩΝ ΚΑΝΟΝΙΣΜΩΝ (ΕΚ) ΑΡΙΘ.. 1107/2009 ΚΑΙ 396/2005 ΚΑΙ ΤΗΣ ΟΔΗΓΙΑΣ 2009/128

ΚΕΦΑΛΑΙΟ Α'

ΠΕΔΙΟ ΕΦΑΡΜΟΓΗΣ – ΑΡΜΟΔΙΑ ΑΡΧΗ

Άρθρο 2

Πεδίο Εφαρμογής

Το μέρος αυτό του παρόντος νόμου εφαρμόζεται στα γεωργικά φάρμακα που είναι φυτοπροστατευτικά προϊόντα και βιοκτόνα.

Άρθρο 3

Συντονιστική Εθνική Αρχή (ΣΕΑ) και Αρμόδιες Αρχές

1. Η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων ορίζεται ως Συντονιστική Εθνική Αρχή (ΣΕΑ) για την εφαρμογή των διατάξεων:

- i) του Κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1107/2009 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 21^{ης} Οκτωβρίου 2009, σχετικά με τη διάθεση φυτοπροστατευτικών προϊόντων στην αγορά και την κατάργηση των οδηγιών 79/117/EOK και 91/414/EOK του Συμβουλίου.
- ii) του Κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 396/2005 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 23ης Φεβρουαρίου 2005, για τα ανώτατα όρια υπολειμμάτων φυτοπροστατευτικών προϊόντων μέσα η πάνω στα τρόφιμα και τις ζωοτροφές φυτικής και ζωικής προέλευσης και για την τροποποίηση της Οδηγίας 91/414/EOK του Συμβουλίου.
- iii) της Οδηγίας 2009/128/EK του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 21 Οκτωβρίου 2009, σχετικά με την κοινή θέση του Συμβουλίου για την Ορθολογική χρήση των γεωργικών φαρμάκων

2. Η ΣΕΑ είναι υπεύθυνη για το συντονισμό των αρμόδιων αρχών για την εφαρμογή του παρόντος νόμου, την συνεργασία με την Επιτροπή της Ευρωπαϊκής Ένωσης, την Ευρωπαϊκή Αρχή για την Ασφάλεια των Τροφίμων, τις Αρμόδιες Αρχές των άλλων Κρατών Μελών, τους παρασκευαστές, τους παραγωγούς, τους

επαγγελματίες χρήστες και διάφορους φορείς που εμπλέκονται σε θέματα γεωργικών φαρμάκων.

3. Με απόφαση του Υπουργού Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων ή με Κοινή Αποφαση του Υπουργού Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων και του κατά περίπτωση συναρμόδιου Υπουργού καθορίζονται οι αρμόδιες αρχές για την εφαρμογή του παρόντος νόμου και οι αρμοδιότητές τους.

4. Αρμόδια Αρχή για την αξιολόγηση των υποβληθέντων στοιχείων, ως απαιτούνται για τη χορήγηση άδειας κυκλοφορίας φυτοπροστατευτικών προϊόντων στην αγορά σύμφωνα με τις διατάξεις του άρθρου 4 είναι το Μπενάκειο Φυτοπαθολογικό Ινστιτούτο.

Με απόφαση του Υπουργού Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων ή Κοινών Υπουργικών Αποφάσεων στην περίπτωση συναρμοδιότητας, μπορεί να ορίζονται κι άλλες Αρμόδιες Αρχές αξιολόγησης, που πληρούν τις επιστημονικές προϋποθέσεις, σε περίπτωση που κριθεί αναγκαίο.

ΚΕΦΑΛΑΙΟ Β'

ΑΝΑΓΚΑΙΑ ΜΕΤΡΑ ΕΦΑΡΜΟΓΗΣ ΤΩΝ ΚΑΝΟΝΙΣΜΩΝ (ΕΚ) ΑΡΙΘ.. 1107/2009 ΚΑΙ 396/2005 ΚΑΙ ΤΩΝ ΕΦΑΡΜΟΣΤΙΚΩΝ

ΑΥΤΩΝ

Άρθρο 4

Άδεια διάθεσης στην αγορά

1. Για τη διάθεση των φυτοπροστατευτικών προϊόντων στην αγορά απαιτείται άδεια από την Συντονιστική Εθνική Αρχή (ΣΕΑ).
2. Ο αιτών που επιθυμεί να διαθέσει ένα φυτοπροστατευτικό προϊόν στη Χώρα υποβάλλει αίτηση στην ΣΕΑ είτε αυτοπροσώπως ή μέσω εκπροσώπου του. Προκειμένου για αιτούντα που δεν έχει έδρα στη Χώρα, υποχρεούται να ορίσει υπεύθυνο φυσικό ή νομικό πρόσωπο για την διάθεση στην αγορά του προϊόντος στη Χώρα.
3. Προκειμένου για αίτηση που αφορά την έκδοση από την ΣΕΑ άδειας παράλληλου εμπορίου ή άδειας πειραματισμού αυτή υποβάλλεται από φυσικό ή νομικό πρόσωπο με έδρα τη Χώρα.
4. Με απόφαση του Υπουργού Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων χορηγείται, ανανεώνεται, τροποποιείται ή ανακαλείται η άδεια διάθεσης των φυτοπροστατευτικών προϊόντων στην αγορά στο πλαίσιο του Κανονισμού (ΕΚ) 1107/2009.
5. Για τη χορήγηση άδειας διάθεσης στην αγορά φυτοπροστατευτικού προϊόντος απαιτείται η υποβολή από τον ενδιαφερόμενο φακέλου ο οποίος περιλαμβάνει αίτηση και όλα τα τεχνικά στοιχεία και μελέτες όπως προβλέπονται στον Κανονισμό

1107/2009 και των σχετικών εφαρμοστικών Κανονισμών καθώς και των εθνικών απαιτήσεων που καθορίζονται με απόφαση του Υπουργού Αγροτικής Ανάπτυξης & Τροφίμων και δημοσιεύονται στην Εφημερίδα της Κυβερνήσεως και ισχύουν κατά την ημερομηνία υποβολής της αίτησης.

6. Οι αιτήσεις για χορήγηση άδειας διάθεσης στην αγορά αναρτώνται στην ιστοσελίδα της ΣΕΑ. Τηρείται σειρά προτεραιότητας κατά κατηγορία αιτήσεων (όπως νέα προϊόντα, πανομοιότυπα) με βάση την ημερομηνία πληρότητας των αιτήσεων.

7. Η αξιολόγηση των υποβληθέντων στοιχείων γίνεται από την Αρμόδια Αρχή που προβλέπεται στο Άρθρο 3, παράγραφος 4 του παρόντος Νόμου, προκειμένου να διαπιστωθεί ότι πληρούνται τα κριτήρια ασφάλειας για τον άνθρωπο και το περιβάλλον.

8. Η αξιολόγηση των σκευασμάτων και η χορήγηση άδειας διάθεσης στην αγορά ολοκληρώνεται εντός του προβλεπομένου στον Κανονισμό 1107/2009 χρονικού διαστήματος από την ημερομηνία πληρότητας για κάθε κατηγορία αίτησης και ενημερώνεται σχετικά ο ενδιαφερόμενος.

9. Πριν από την ολοκλήρωση της αξιολόγησης και την έκδοση της σχετικής απόφασης η ΣΕΑ παρέχει τη δυνατότητα στον ενδιαφερόμενο εντός ορισμένης προθεσμίας να εκφράσει και/ή να υποβάλει τις απόψεις του.

10. Με απόφαση του Υπουργού Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων εκδίδεται απόφαση άδειας διάθεσης στην αγορά φυτοπροστατευτικού προϊόντος

11. Η ΣΕΑ τηρεί Μητρώο κατόχων άδειας διάθεσης στην αγορά φυτοπροστατευτικών προϊόντων και βιοκτόνων και το αναρτά στην ιστοσελίδα που διαθέτει. Σε κάθε κάτοχο άδειας χορηγείται ειδικός κωδικός αριθμός καταχώρησης στο Μητρώο. Οι κάτοχοι αδειών διάθεσης στην αγορά φυτοπροστατευτικών προϊόντων και βιοκτόνων υποχρεούνται να αναγράφουν τον ειδικό κωδικό αριθμό σε κάθε έγγραφο επικοινωνίας με την ΣΕΑ τις Αρμόδιες Αρχές ή τις Αρμόδιες Αρχές άλλων Κρατών Μελών της Ευρωπαϊκής Ένωσης.

12. Όλες οι άδειες διάθεσης στην αγορά φυτοπροστατευτικών προϊόντων αναρτώνται στην ιστοσελίδα της ΣΕΑ. Οι άδειες είναι διαθέσιμες, ύστερα από υποβολή σχετικού αιτήματος, καθώς και οι εκθέσεις αξιολόγησης πλην των εμπιστευτικών πληροφοριών. Οι δαπάνες για την αναπαραγωγή αντιγράφων των εκθέσεων αξιολόγησης βαρύνουν τους αιτούντες.

Άρθρο 5

Επιστημονική Επιτροπή Γεωργικών Φαρμάκων

1. Συνιστάται στο Υπουργείο Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, Επιστημονική Επιτροπή Γεωργικών Φαρμάκων (Ε.Ε.Γ.Φ.) ως γνωμοδοτικό όργανο για θέματα γεωργικών φαρμάκων που είναι φυτοπροστατευτικά προϊόντα και βιοκτόνα.
2. Η Επιστημονική Επιτροπή Γεωργικών Φαρμάκων συγκροτείται από:

- a) τον Προϊστάμενο της αρμόδιας Γενικής Διεύθυνσης ως πρόεδρο.

β) τον Προϊστάμενο της Διεύθυνσης Προστασίας Φυτικής Παραγωγής ως μέλος .

γ) τον Προϊστάμενο της Διεύθυνσης Βιολογικής Γεωργίας ως μέλος.

δ) έναν ειδικό με διδακτορικό τίτλο και τουλάχιστον τριετή εμπειρία σε θέματα τοξικολογίας και έκθεσης του χρήστη ως μέλος.

ε) έναν ειδικό με διδακτορικό τίτλο και τουλάχιστον τριετή εμπειρία σε θέματα οικοτοξικολογίας ως μέλος.

στ) έναν ειδικό με διδακτορικό τίτλο και τουλάχιστον τριετή εμπειρία σε θέματα τύχης και συμπεριφοράς στο περιβάλλον ως μέλος.

ζ) έναν ειδικό με διδακτορικό τίτλο και τουλάχιστον τριετή εμπειρία σε θέματα υπολειμμάτων στα τρόφιμα και τις ζωοτροφές ως μέλος.

η) έναν ειδικό με διδακτορικό τίτλο και τουλάχιστον τριετή εμπειρία σε θέματα βιολογικής αποτελεσματικότητας ως μέλος.

θ) ένα ειδικό με διδακτορικό τίτλο και τουλάχιστον τριετή εμπειρία σε θέματα χημικού ελέγχου ως μέλος.

ι) έναν εκπρόσωπο των περιβαλλοντικών οργανώσεων ως μέλος.

ια) έναν εκπρόσωπο των επαγγελματικών οργανώσεων των αγροτών ως μέλος.

ιβ) έναν εκπρόσωπο του ΕΣΥΦ ως μέλος.

3. Χρέη Γραμματέα της Ε.Ε.Γ.Φ. εκτελεί ένας εκ των υπαλλήλων της Διεύθυνσης Προστασίας Φυτικής Παραγωγής

4. Τα μέλη της Επιστημονικής Επιτροπής Γεωργικών Φαρμάκων με τους αναπληρωτές τους καθώς και ο Γραμματέας

ορίζονται με απόφαση του Υπουργού Αγροτικής Ανάπτυξης & Τροφίμων. Τα μέλη των περιπτώσεων δ – θ είναι κατά προτίμηση μέλη ΔΕΠ. Τα μέλη των περιπτώσεων ι – ιβ συμμετέχουν χωρίς δικαίωμα ψήφου..

5. Η θητεία των μελών της Επιτροπής είναι διετής. Η συμμετοχή του κάθε μέλους δεν μπορεί να υπερβαίνει τις δύο θητείες.

6. Οι αρμοδιότητες της Ε.Ε.Γ.Φ. είναι:

α) η παροχή επιστημονικής γνωμάτευσης σε θέματα γενικού ενδιαφέροντος των γεωργικών φαρμάκων κατόπιν σχετικού ερωτήματος του Υπουργού Αγροτικής Ανάπτυξης & Τροφίμων μετά από εισήγηση της ΣΕΑ.

β) η παροχή επιστημονικής γνωμάτευσης όσον αφορά ενστάσεις σε θέματα άδειας διάθεσης στην αγορά γεωργικών φαρμάκων, που σχετίζονται με την πραγματοποιηθείσα από την Αρμόδια Αρχή αξιολόγηση της αποτελεσματικότητας καθώς και της ασφάλειας για τον άνθρωπο και το περιβάλλον.

7. Η Επιστημονική Επιτροπή συνεδριάζει μετά από πρόσκληση του Προέδρου και είναι σε απαρτία όταν παρίστανται τουλάχιστον 5 μέλη.

8. Η Επιτροπή αποφαίνεται επί των θεμάτων της ημερήσιας διάταξης μετά από εισήγηση της ΣΕΑ . Οι αποφάσεις λαμβάνονται με πλειοψηφία των μελών που παρίστανται

9. Ο Πρόεδρος της Ε.Ε.Γ.Φ. μπορεί να καλεί να εκθέτουν τη γνώμη τους ενώπιον της Ε.Ε.Γ.Φ., όποιον άλλο μπορεί να έχει έγκυρη γνώμη επί των θεμάτων γεωργικών φαρμάκων.

10. Με απόφαση του Υπουργού Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων ορίζονται τα θέματα λειτουργίας της Ε.Ε.Γ.Φ.

Άρθρο 6

Παράβολα που αφορούν την αδειοδότηση των φυτοπροστατευτικών προϊόντων

1. Η αίτηση για έγκριση δραστικής, αντιφυτοτοξικής ή συνεργιστικής ουσίας καθώς και η αίτηση για άδεια διάθεσης στην αγορά φυτοπροστατευτικών προϊόντων, σύμφωνα με τον Κανονισμό (ΕΚ) 1107/2009, πρέπει να συνοδεύεται από το οικείο παράβολο για την εξέταση της.
2. Καθορίζονται οι κατηγορίες των παραβόλων για την αδειοδότηση και τον καθορισμό ανωτάτων ορίων υπολειμμάτων σύμφωνα με το Παράρτημα Α του παρόντος νόμου
3. Το ύψος των παραβόλων είναι αναλογικό και ανταποδοτικό, καθορίζεται και αναπροσαρμόζεται με κοινή απόφαση των Υπουργών Οικονομικών και Αγροτικής Ανάπτυξης & Τροφίμων. Τα παράβολα κατατίθενται υπέρ του Ταμείου Γεωργίας και Κτηνοτροφίας του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης & Τροφίμων και διατίθενται αποκλειστικά για τους σκοπούς του παρόντος νόμου.
4. Απαγορεύεται η θέσπιση και η επιβολή άλλου παραβόλου οιασδήποτε μορφής για τον ίδιο σκοπό.

Άρθρο 7

Έλεγχοι γεωργικών φαρμάκων

Η ΣΕΑ καταρτίζει και συντονίζει ετήσια ή πολυετή προγράμματα ελέγχου των γεωργικών φαρμάκων προκειμένου να διαπιστωθεί ότι τηρούνται στην πράξη οι όροι και οι προϋποθέσεις χορήγησης άδειας κυκλοφορίας στα γεωργικά φάρμακα, ώστε να διασφαλιστεί η ασφάλεια των χρηστών, των καταναλωτών, και του περιβάλλοντος

Άρθρο 8

Όργανα ελέγχων γεωργικών φαρμάκων και αρμοδιότητες

1) Ο έλεγχος των γεωργικών φαρμάκων διενεργείται από τις αρμόδιες υπηρεσίες των οικείων Περιφερειών και Περιφερειακών Ενοτήτων και με παράλληλη δυνατότητα άσκησης ελέγχων από τα Περιφερειακά Κέντρα Προστασίας Φυτών & Ποιοτικού Ελέγχου του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων.

Η ΣΕΑ τηρεί αρχείο των εντεταλμένων για τους ελέγχους υπαλλήλων μετά από πρόταση των Περιφερειών και Περιφερειακών Ενοτήτων και των Περιφερειακών Κέντρων Προστασίας Φυτών & Ποιοτικού Ελέγχου του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων.

Η ΣΕΑ θεσπίζει πρόγραμμα κατάρτισης σε θέματα ελέγχων των γεωργικών φαρμάκων. Η κατάρτιση αυτή συνίσταται σε αρχική εκπαίδευση και διαρκή επιμόρφωση για την απόκτηση και την επικαιροποίηση των γνώσεων των υπαλλήλων των αρμοδίων οργάνων και υπηρεσιών που υλοποιούν τα σχετικά προγράμματα

ελέγχων. Η κατάρτιση σχεδιάζεται και υλοποιείται κατά τις κείμενες εθνικές και κοινοτικές διατάξεις.

2) Με την επιφύλαξη ειδικών νόμων που καθιερώνουν υποχρέωση εχεμύθειας, όλα τα φυσικά ή νομικά πρόσωπα ιδιωτικού δικαίου υποχρεούνται να παρέχουν πληροφορίες και συνδρομή στους εντεταλμένους για την διεξαγωγή ελέγχων υπαλλήλους κατά την εκτέλεση των καθηκόντων τους.

3) Για τη διαπίστωση των παραβάσεων του παρόντος νόμου οι εντεταλμένοι για τους ελέγχους υπάλληλοι έχουν την αρμοδιότητα ιδίως:

α) να ελέγχουν κάθε είδους στοιχεία που σχετίζονται με την παραγωγή και εμπορία των γεωργικών φαρμάκων και λοιπά έγγραφα των επιχειρήσεων και ενώσεων επιχειρήσεων, περιλαμβανομένης της ηλεκτρονικής εμπορικής αλληλογραφίας των επιχειρηματιών, διοικητών, διευθυνόντων συμβούλων, διαχειριστών και γενικά εντεταλμένων τη διοίκηση ή διαχείριση προσώπων, καθώς και του προσωπικού των επιχειρήσεων ή ενώσεων επιχειρήσεων, ανεξαρτήτως της μορφής αποθήκευσής τους, και οπουδήποτε και εάν αυτά φυλάσσονται στους χώρους της επιχείρησης, και να λαμβάνουν αντίγραφα ή αποσπάσματά τους,

β) να ενεργούν έρευνες στα γραφεία και τους λοιπούς χώρους και τα μεταφορικά μέσα των επιχειρήσεων ή ενώσεων επιχειρήσεων,

γ) να σφραγίζουν οποιονδήποτε επαγγελματικό χώρο ή έγγραφα, κατά την περίοδο που διενεργείται ο έλεγχος και στο μέτρο των αναγκών αυτού

4. Η σχετική εντολή παρέχεται εγγράφως από τον Προϊστάμενο της οικείας υπηρεσίας της Περιφέρειας ή Περιφερειακής Ενότητας

ή του Προϊσταμένου του Περιφερειακού Κέντρου Προστασίας Φυτών & Ποιοτικού Ελέγχου του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων και περιέχει το αντικείμενο της έρευνας και τις συνέπειες της παρεμπόδισης ή παρακώλυσης αυτής ή άρνησης εμφάνισης των αιτούμενων, στοιχείων και λοιπών εγγράφων ή χορήγησης αντιγράφων ή αποσπασμάτων τους.

5. Για τους ελέγχους που έγιναν, συντάσσεται από αυτόν που τις διεξήγαγε έκθεση, αντίγραφο της οποίας κοινοποιείται στις οικείες επιχειρήσεις και τις ενώσεις επιχειρήσεων.

6. Σε περίπτωση άρνησης ή παρεμπόδισης με οποιονδήποτε τρόπο των εντεταλμένων υπαλλήλων ή των εντεταλμένων οργάνων της Ευρωπαϊκής Επιτροπής στην άσκηση των καθηκόντων τους, αυτοί μπορούν να ζητούν τη συνδρομή των αστυνομικών και εισαγγελικών αρχών. Η συνδρομή αυτή μπορεί να ζητηθεί και προληπτικά.

Άρθρο 9

Διοικητικές κυρώσεις επί παραβάσεων σε θέματα γεωργικών φαρμάκων

1. Αν διαπιστωθεί ότι υποβλήθηκαν πλαστά ή παραπλανητικά στοιχεία στο φάκελο με βάση τον οποίο χορηγήθηκε άδεια διάθεσης στην αγορά σε ένα γεωργικό φάρμακο ή αποκρύπτονται στοιχεία γνωστά κατά την υποβολή του φακέλου, ή δεν γνωστοποιούνται δυνητικά επιβλαβείς ή μη αποδεκτές επιδράσεις στον άνθρωπο, τα ζώα ή το περιβάλλον, σύμφωνα με το άρθρο 56 του Κανονισμού (ΕΚ) 1107/2009 επιβάλλεται πρόστιμο από χίλια (1.000) έως τριάντα χιλιάδες (30.000) ευρώ και απαγορεύεται η

διάθεση του γεωργικού φαρμάκου στην αγορά για τουλάχιστον ένα (1) έτος, ανάλογα με τη σοβαρότητα της περίπτωσης.

2. Όποιος εισάγει, παρασκευάζει, συσκευάζει, αποθηκεύει, μετακινεί ή εμπορεύεται μη εγκεκριμένα στη χώρα γεωργικά φάρμακα ή δραστικές ουσίες με σκοπό την εξαγωγή σε τρίτες χώρες ή την διακίνηση προς άλλο Κράτος Μέλος χωρίς έγκριση της Αρμόδιας Αρχής τιμωρείται με πρόστιμο από δέκα χιλιάδες (10.000) έως πενήντα χιλιάδες (50.000) ευρώ. Τα εν λόγω γεωργικά φάρμακα δεσμεύονται και επανεξάγονται στη χώρα προέλευσης προκειμένου για χώρες εκτός Ευρωπαϊκής Ένωσης (Ε.Ε.) ή επιστρέφονται στο Κράτος Μέλος αποστολής, προκειμένου για χώρες της Ε.Ε. ή καταστρέφονται. Οι δαπάνες βαρύνουν εξ ολοκλήρου τον κάτοχο των κατασχεθέντων προϊόντων.

3. Όποιος εισάγει, παρασκευάζει προς εμπορία, εμπορεύεται, κατέχει, διαθέτει καθ' οποιονδήποτε τρόπο, έστω και δωρεάν, ανταλλάσσει, μεταφέρει, χρησιμοποιεί ή διαφημίζει μέσα στη χώρα γεωργικό φάρμακο, για το οποίο δεν έχει χορηγηθεί άδεια διάθεσης στην αγορά ή η άδεια διάθεσης στην αγορά του έχει ανακληθεί ή δεν έχει χορηγηθεί άδεια παράλληλου εμπορίου ή δεν έχει χορηγηθεί άδεια πειραματισμού, τιμωρείται με πρόστιμο από χίλια (1000) έως τριάντα χιλιάδες (30.000) ευρώ. Τα εν λόγω γεωργικά φάρμακα δεσμεύονται και επανεξάγονται στη χώρα προέλευσης προκειμένου για χώρες εκτός Ευρωπαϊκής Ένωσης (Ε.Ε.) ή επιστρέφονται στο Κράτος Μέλος αποστολής, προκειμένου για χώρες της Ε.Ε. ή καταστρέφονται. Οι δαπάνες βαρύνουν εξ ολοκλήρου τον κάτοχο των κατασχεθέντων προϊόντων.

4. Αν διαπιστωθεί γεωργικό φάρμακο που εμφανίζει μη επιτρεπτές αποκλίσεις στην εγγυημένη σύνθεση ή στις φυσικοχημικές ιδιότητές του σε σχέση με τις οριζόμενες στο φάκελο που αφορά την άδεια που χορηγήθηκε, επιβάλλεται στον υπεύθυνο για την διάθεση στην αγορά πρόστιμο από χίλια (1.000) έως τριάντα χιλιάδες (30.000) ευρώ και μπορεί να απαγορευτεί η διάθεση του γεωργικού φαρμάκου στην αγορά για τουλάχιστον ένα (1) έτος, ανάλογα με τη σοβαρότητα της περίπτωσης. Η ακατάλληλη παρτίδα ή το σύνολο της ποσότητας που κυκλοφορεί στη χώρα, αν δεν είναι δυνατό να διαπιστωθεί αυτή, δεσμεύεται και επανεξάγεται στη χώρα αποστολής προκειμένου για χώρες εκτός Ευρωπαϊκής Ένωσης ή αποστέλλεται στο Κράτος Μέλος αποστολής προκειμένου για χώρες της Ευρωπαϊκής Ένωσης ή καταστρέφεται. Σε περίπτωση που η διαπιστωθείσα παράβαση συνδέεται με κίνδυνο της ανθρώπινης υγείας ή του περιβάλλοντος, η ακατάλληλη παρτίδα υποχρεωτικά καταστρέφεται. Οι δαπάνες συγκέντρωσης, επανεξαγωγής, αποστολής ή καταστροφής βαρύνουν εξ ολοκλήρου τον υπεύθυνο για την παράβαση.

5. Αν διαπιστωθεί συσκευασία ή ετικέτα γεωργικού φαρμάκου με αποκλίσεις ως προς τα οριζόμενα στην άδεια διάθεσης στην αγορά, σύμφωνα με τα προβλεπόμενα κατά τον χρόνο διενέργειας του ελέγχου, επιβάλλεται στον υπεύθυνο για την διάθεση στην αγορά πρόστιμο από τριακόσια (300) έως πενήντα χιλιάδες (50.000) ευρώ και μπορεί να απαγορευτεί η διάθεση του γεωργικού φαρμάκου στην αγορά, ανάλογα με τη σοβαρότητα της περίπτωσης. Η ακατάλληλη παρτίδα ή το σύνολο της ποσότητας που κυκλοφορεί στη χώρα, αν δεν είναι δυνατό να διαπιστωθεί αυτή, δεσμεύεται και διορθώνεται η σήμανση ή επανασυσκευάζεται

με δαπάνες που βαρύνουν εξ ολοκλήρου τον υπεύθυνο για την παράβαση.

6. Όποιος εισάγει, κατέχει, χρησιμοποιεί, διακινεί, διαθέτει κατά οιονδήποτε τρόπο, έστω και δωρεάν, ανταλλάσσει, μεταφέρει γεωργικά φάρμακα πέραν της ημερομηνίας λήξης που προκύπτει από την συσκευασία ή την ετικέτα, τιμωρείται με πρόστιμο από τριακόσια (300) έως τριάντα χιλιάδες (30.000) ευρώ. Τα γεωργικά φάρμακα δεσμεύονται και καταστρέφονται με δαπάνη που βαρύνει αποκλειστικά τον υπεύθυνο για την παράβαση.

7. Όποιος διαφημίζει γεωργικά φάρμακα σε μη επιτρεπόμενα μέσα ή στη διαφήμιση του γεωργικού φαρμάκου αναφέρονται στοιχεία αφιστάμενα των οριζόμενων στην άδεια διάθεσης στην αγορά, τιμωρείται με πρόστιμο από τριακόσια (300) έως τριάντα χιλιάδες (30.000) ευρώ. Το διαφημιστικό υλικό δεσμεύεται και απαγορεύεται κάθε χρήση του.

8. Όποιος διαθέτει στην αγορά σπόρους επενδυμένους με γεωργικά φάρμακα χωρίς να υπάρχει σχετική άδεια από ένα Κράτος Μέλος, τιμωρείται με πρόστιμο από χίλια (1.000) έως πενήντα χιλιάδες (50.000) ευρώ και η παρτίδα του σπόρου αποσύρεται με δαπάνες που βαρύνουν εξ ολοκλήρου τους υπεύθυνους για την παράβαση.

9. Όποιος διαθέτει στην αγορά σπόρους επενδυμένους με γεωργικά φάρμακα χωρίς να τηρεί τους όρους διάθεσης στην αγορά που έχει θέσει η Αρμόδια Αρχή ή δεν φέρει την προβλεπόμενη σήμανση, τιμωρείται με πρόστιμο από χίλια (1.000) έως δέκα χιλιάδες (10.000) ευρώ και η παρτίδα του σπόρου

αποσύρεται με δαπάνες που βαρύνουν εξ ολοκλήρου τους υπεύθυνους για την παράβαση.

10. Όποιος διαθέτει στην αγορά σπόρους επενδυμένους με γεωργικά φάρμακα χωρίς να τηρεί τα οριζόμενα στην έγκριση διάθεσης στην αγορά του γεωργικού φαρμάκου που έχει εκδώσει η Αρμόδια Αρχή ενός Κράτους Μέλους ή τους περιορισμούς που έχει θέσει η Αρμόδια Αρχή, τιμωρείται με πρόστιμο από χίλια (1.000) έως δέκα χιλιάδες (10.000) ευρώ και η παρτίδα του σπόρου δεσμεύεται και η παρτίδα του σπόρου αποσύρεται με δαπάνες που βαρύνουν εξ ολοκλήρου τους υπεύθυνους για την παράβαση.

11. Όποιος διαθέτει στη αγορά σκευάσματα που περιέχουν μακρο-οργανισμούς χωρίς αυτά να έχουν εγγραφεί στο σχετικό κατάλογο που τηρεί η Αρμόδια Αρχή ή διαθέτει στην αγορά τέτοια σκευάσματα χωρίς να τηρούνται οι όροι και οι προϋποθέσεις που έχει θέσει η Αρμόδια Αρχή για την εγγραφή τους, τιμωρείται με πρόστιμο από χίλια (1.000) έως δέκα χιλιάδες (10.000) ευρώ και η παρτίδα του σπόρου αποσύρεται με δαπάνες που βαρύνουν εξ ολοκλήρου τους υπεύθυνους για την παράβαση.

12. Όποιος αρνείται ή παρακωλύει καθ' οιονδήποτε τρόπο τη διενέργεια των ελέγχων από τα εξουσιοδοτημένα ελεγκτικά όργανα ή αρνείται την παροχή στοιχείων και πληροφοριών ή παρέχει ψευδή στοιχεία και πληροφορίες ή αποκρύπτει στοιχεία και πληροφορίες τιμωρείται με πρόστιμο από χίλια (1000) έως πενήντα χιλιάδες (50.000) ευρώ.

13. Για κάθε άλλη παράβαση των διατάξεων του Κανονισμού 1107/2009 και των εκτελεστικών αυτού πράξεων της Ευρωπαϊκής

Ένωσης καθώς και του παρόντος Κεφαλαίου και των εκτελεστικών αυτού κανονιστικών πράξεων επιβάλλεται πρόστιμο από χίλια (1.000) έως πέντε χιλιάδες (5.000) ευρώ.

14. Σε περίπτωση επανάληψης παραβάσεων του παρόντος άρθρου, τα όρια των προστίμων διπλασιάζονται και το επιβαλλόμενο πρόστιμο δεν μπορεί να είναι λιγότερο από το διπλάσιο του προηγουμένως επιβληθέντος και η έγκριση διάθεσης στην αγορά του φυτοπροστατευτικού προϊόντος ανακαλείται για χρονικό διάστημα από ένα (1) έτος έως οριστικά.

15. Για την επιμέτρηση του ύψους των προστίμων του παρόντος άρθρου συνεκτιμώνται τα παρακάτω κριτήρια:

α) η επικινδυνότητα της παράβασης για τον άνθρωπο και το περιβάλλον.

β) ο βαθμός απόκλισης από την άδεια κυκλοφορίας.

γ) οι συνέπειες που προκύπτουν από την παράβαση.

δ) η επανάληψη της παράβασης. Ως επανάληψη νοείται η διαπίστωση παράβασης από το ίδιο πρόσωπο για το ίδιο ή παρεμφερές παράπτωμα μέσα σε διάστημα τριών (3) ετών από την έκδοση προηγούμενης απόφασης διοικητικών κυρώσεων.

ε) τα αναφερόμενα στο υπόμνημα του ενδιαφερόμενου

16. Η υπηρεσία που διενήργησε τον έλεγχο γνωστοποιεί εγγράφως με απόδειξη τη διαπίστωση παράβασης του παρόντος άρθρου στον παραβάτη, ο οποίος καλείται μέσα σε προθεσμία δεκαπέντε (15) ημερών από τη γνωστοποίηση να υποβάλει έγγραφο υπόμνημα με τις απόψεις του. Αμέσως μετά την παρέλευση της ανωτέρω προθεσμίας και ανεξάρτητα από το αν ο

παραβάτης έχει υποβάλει εγγράφως τις απόψεις του, η υπηρεσία που διενήργησε τον έλεγχο διαβιβάζει το φάκελο της υπόθεσης στην Αρμόδια Αρχή.

17. Τα πρόστιμα επιβάλλονται με απόφαση του Υπουργού Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, μετά από εισήγηση της ΣΕΑ. Η άδεια διάθεσης στην αγορά γεωργικών φαρμάκων ανακαλείται με απόφαση του Υπουργού Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων.

18. Αν ο κάτοχος των δεσμευθέντων γεωργικών φαρμάκων αρνείται να τα καταστρέψει, να τα επανεξάγει ή να τα προωθήσει στη χώρα αποστολής, αυτό πραγματοποιείται από την Αρμόδια Αρχή σε συνεργασία με τις αρμόδιες κρατικές υπηρεσίες. Οι δαπάνες καταλογίζονται σε βάρος του υπεύθυνου για την παράβαση και εισπράττονται με τη διαδικασία για την Είσπραξη Δημοσίων Εσόδων.

19. Τα πρόστιμα που επιβάλλονται βεβαιώνονται ως δημόσια έσοδα, εισπράττονται κατά τον Κώδικα Εισπράξεως Δημοσίων Εσόδων (Κ.Ε.Δ.Ε.) και κατατίθενται στο Κεντρικό Ταμείο Γεωργίας και Κτηνοτροφίας. Για την εφαρμογή της διαδικασίας βεβαίωσης μεριμνά η αρμόδια οικονομική υπηρεσία του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων.

20. Κατά της απόφασης επιβολής διοικητικών κυρώσεων ο ενδιαφερόμενος μπορεί να ασκήσει ενώπιον των καθ' ύλη αρμόδιων Διοικητικών Δικαστηρίων τα ένδικα μέσα που προβλέπονται από τον ν.2717/1999 (ΦΕΚ 97^Α) – Κώδικα Διοικητικής Δικονομίας. Η άσκηση προσφυγής δεν αναστέλλει την εφαρμογή των κυρώσεων.

21. Με κοινή απόφαση των Υπουργών Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων και Περιφερειακής Ανάπτυξης και Ανταγωνιστικότητας αναπροσαρμόζονται τα πρόστιμα του παρόντος άρθρου.

Άρθρο 10

Ποινικές κυρώσεις επί παραβάσεων σε θέματα γεωργικών φαρμάκων

1. Αν διαπιστωθεί ότι υποβλήθηκαν πλαστά ή παραπλανητικά στοιχεία στο φάκελο με βάση τον οποίο χορηγήθηκε άδεια διάθεσης στην αγορά σε ένα γεωργικό φάρμακο ή αποκρύπτονται στοιχεία γνωστά κατά την υποβολή του φακέλου, ο υπεύθυνος τιμωρείται και με φυλάκιση από τρις (3) μήνες έως ένα (1) έτος.
2. Όποιος εισάγει, παρασκευάζει, συσκευάζει, αποθηκεύει, μετακινεί ή διαθέτει στην αγορά μη εγκεκριμένα στη χώρα γεωργικά φάρμακα ή δραστικές ουσίες με σκοπό την εξαγωγή σε τρίτες χώρες ή την διακίνηση προς άλλο Κράτος Μέλος χωρίς έγκριση της ΣΕΑ τιμωρείται και με φυλάκιση από τρεις (3) μήνες έως ένα (1) έτος.
3. Όποιος εισάγει, παρασκευάζει προς εμπορία, κατέχει, διαθέτει καθ' οποιονδήποτε τρόπο, έστω και δωρεάν, ανταλλάσσει, μεταφέρει ή χρησιμοποιεί μέσα στη χώρα γεωργικό φάρμακο, για το οποίο δεν έχει χορηγηθεί άδεια διάθεσης στην αγορά ή η άδεια διάθεσης στην αγορά του έχει ανακληθεί ή δεν έχει χορηγηθεί άδεια παράλληλου εμπορίου, τιμωρείται και με φυλάκιση από τρις (3) μήνες έως ένα (1) έτος.
4. Αν διαπιστωθεί γεωργικό φάρμακο που εμφανίζει μη επιτρεπτές αποκλίσεις στην εγγυημένη σύνθεση ή στις

φυσικοχημικές ιδιότητές του σε σχέση με τις οριζόμενες στο φάκελο που αφορά την άδεια διάθεσης στην αγορά που χορηγήθηκε, ο υπεύθυνος για την διάθεση στην αγορά τιμωρείται και με φυλάκιση από τρις (3) μήνες έως δύο (2) έτη.

5. Αν διαπιστωθεί συσκευασία ή ετικέτα γεωργικού φαρμάκου με αποκλίσεις ως προς τα οριζόμενα στην άδεια διάθεσης στην αγορά, σύμφωνα με τα προβλεπόμενα κατά τον χρόνο διενέργειας του ελέγχου, ο υπεύθυνος για την διάθεση στην αγορά τιμωρείται και με φυλάκιση από τρις (3) μήνες έως δύο (2) έτη.

6. Όποιος κατέχει, εισάγει, διακινεί, διαθέτει κατά οιονδήποτε τρόπο, έστω και δωρεάν, ανταλλάσσει, μεταφέρει γεωργικά φάρμακα πέραν της ημερομηνίας λήξης που προκύπτει από την συσκευασία ή την ετικέτα, τιμωρείται και με φυλάκιση από τρις (3) μήνες έως ένα (1) έτος.

7. Όποιος αρνείται ή παρακωλύει καθ' οιονδήποτε τρόπο τη διενέργεια των ελέγχων από τα εξουσιοδοτημένα ελεγκτικά όργανα ή αρνείται την παροχή στοιχείων και πληροφοριών ή παρέχει ψευδή στοιχεία και πληροφορίες ή αποκρύπτει στοιχεία και πληροφορίες τιμωρείται και με φυλάκιση από τρεις (3) μήνες έως ένα (1) έτος.

8. Σε περίπτωση επανάληψης των παραβάσεων του παρόντος άρθρου, ο υπεύθυνος τιμωρείται με τις κυρώσεις σύμφωνα με τις διατάξεις του ισχύοντος ποινικού κώδικα.

Άρθρο 11

Υπεύθυνα φυσικά πρόσωπα για τις κυρώσεις

Υπεύθυνοι για την τήρηση, κατά των οποίων ασκείται η ποινική δίωξη και επιβάλλεται η ποινή, των διατάξεων του Κανονισμού 1107/2009 και των εκτελεστικών αυτού πράξεων της Ευρωπαϊκής Ένωσης καθώς και του παρόντος Κεφαλαίου, είναι στις προσωπικές επιχειρήσεις οι επιχειρηματίες, στις προσωπικές εταιρίες οι ομόρρυθμοι εταίροι, στις εταιρίες περιορισμένης ευθύνης και συνεταιρισμούς οι διαχειριστές και στις ανώνυμες εταιρίες τα μέλη του διοικητικού συμβουλίου. Απαγορεύεται ο διορισμός άλλου υπεύθυνου. Προκειμένου για αποφάσεις που έχουν ληφθεί κατά πλειοψηφία ευθύνονται οι υπερψηφίσαντες. Τα ίδια φυσικά πρόσωπα είναι υπεύθυνα με την προσωπική περιουσία τους και με προσωπική κράτηση, σε ολόκληρο μεταξύ τους και μαζί με το οικείο νομικό πρόσωπο, για την καταβολή των προστίμων που επιβάλλονται σε αυτό σύμφωνα με τις διατάξεις ανωτέρω του παρόντος Κεφαλαίου.

Άρθρο 12

Έλεγχοι υπολειμμάτων γεωργικών φαρμάκων

1. Η ΣΕΑ καταρτίζει προγράμματα ελέγχου υπολειμμάτων γεωργικών φαρμάκων και συντονίζει τα αρμόδια όργανα για την υλοποίηση τους. Με κοινή απόφαση του Υπουργού Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων και των κατά περίπτωση συναρμόδιων Υπουργών ορίζονται τα αρμόδια όργανα και υπηρεσίες που διενεργούν τους ελέγχους και υλοποιούν τα προγράμματα ελέγχου υπολειμμάτων γεωργικών φαρμάκων που καταρτίζει η ΣΕΑ , και

καθορίζονται οι αρμοδιότητες τους και τα θέματα για την εφαρμογή των διατάξεων του παρόντος άρθρου.

2. Θεσπίζεται πρόγραμμα κατάρτισης σε θέματα ελέγχου υπολειμμάτων γεωργικών φαρμάκων. Η κατάρτιση αυτή συνίσταται σε αρχική εκπαίδευση και διαρκή επιμόρφωση για την απόκτηση και την επικαιροποίηση των γνώσεων των υπαλλήλων των αρμοδίων οργάνων και υπηρεσιών που υλοποιούν τα σχετικά προγράμματα ελέγχων. Η κατάρτιση σχεδιάζεται και υλοποιείται από το Ινστιτούτο Επιμόρφωσης του Εθνικού Κέντρου Δημόσιας Διοίκησης και Αποκέντρωσης σε συνεργασία με την ΣΕΑ.

Άρθρο 13

Διοικητικές κυρώσεις επί παραβάσεων σε θέματα υπολειμμάτων γεωργικών φαρμάκων

1. Όποιος παράγει, εισάγει ή εξάγει φυτικά προϊόντα ή προϊόντα πρώτης μεταποίησης που φέρουν υπολείμματα γεωργικών φαρμάκων υψηλότερα από τα ανώτατα επιτρεπτά όρια όπως αυτά ορίζονται στον Κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 396/2005 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, τιμωρείται με πρόστιμο από χίλια (1000) έως πενήντα χιλιάδες (50.000) ευρώ και τα φυτικά προϊόντα δεσμεύονται. Οι προκαλούμενες δαπάνες βαρύνουν τον υπεύθυνο για την παράβαση. Επόμενη διάθεση στην αγορά παρτίδας φυτικών προϊόντων ιδίας προέλευσης επιτρέπεται μόνον εφόσον προηγηθεί έλεγχος υπολειμμάτων από την Αρμόδια Αρχή και διαπιστωθεί ότι τυχόν υπολείμματα δεν υπερβαίνουν τα ανώτατα επιτρεπτά όρια όπως αυτά ορίζονται στον Κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 396/2005. Σε περίπτωση που

διατεθούν προϊόντα στην αγορά πριν προηγηθεί επαναληπτικός έλεγχος υπολειμμάτων επιβάλλεται πρόστιμο από χίλια (1.000) έως εξήντα χιλιάδες (60.000) ευρώ.

2. Στις περιπτώσεις που διαπιστώνεται ότι ο επαγγελματίας χρήστης παράγει και διαθέτει στην αγορά φυτικά προϊόντα που φέρουν υπολείμματα γεωργικών φαρμάκων ανώτερα των επιτρεπομένων ορίων, η Αρμόδια Αρχή εφαρμόζει επιπρόσθετα τις κυρώσεις που απορρέουν από τον Κανονισμό 1782/2003/ΕΚ σχετικά με τη «θέσπιση κοινών κανόνων για τα καθεστώτα άμεσης στήριξης στα πλαίσια της Κοινής Γεωργικής Πολιτικής και για τη θέσπιση ορισμένων καθεστώτων στήριξης για τους γεωργούς»

3. Όποιος διακινεί στην αγορά φυτικά προϊόντα με υπολείμματα γεωργικών φαρμάκων υψηλότερα από τα ανώτατα επιτρεπτά όρια όπως αυτά ορίζονται στον Κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 396/2005 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου και δεν παρέχει ακριβείς και ιχνηλάσιμες πληροφορίες για τον παραγωγό ή τον προμηθευτή των φυτικών προϊόντων τιμωρείται με πρόστιμο από χίλια (1.000) έως τριάντα χιλιάδες (30.000) ευρώ. Στον υπολογισμό της ποινής λαμβάνεται υπόψιν εάν παρέχει ακριβείς και ιχνηλάσιμες πληροφορίες για τον παραγωγό ή προμηθευτή των προϊόντων.

4. Όποιος αρνείται ή παρακωλύει καθ' οιονδήποτε τρόπο τη διενέργεια των ελέγχων από τα εξουσιοδοτημένα ελεγκτικά όργανα ή αρνείται την παροχή στοιχείων και πληροφοριών ή παρέχει ψευδή στοιχεία και πληροφορίες ή αποκρύπτει στοιχεία και πληροφορίες σχετικά με τον έλεγχο υπολειμμάτων τιμωρείται με πρόστιμο από χίλια (1.000) έως εξήντα χιλιάδες (60.000) ευρώ.

5. Σε περίπτωση επανάληψης των παραβάσεων του παρόντος άρθρου, τα όρια των προστίμων διπλασιάζονται και το επιβαλλόμενο πρόστιμο δεν μπορεί να είναι λιγότερο από το διπλάσιο του προηγούμενου επιβληθέντος.

6. Για την επιμέτρηση των προστίμων συνεκτιμώνται τα παρακάτω κριτήρια:

α) η επικινδυνότητα της παράβασης για τον άνθρωπο όπως προκύπτει από ανάλυση του βαθμού διατροφικής επικινδυνότητας.

β) ο βαθμός απόκλισης από τα Ανώτατα Όρια Υπολειμμάτων.

γ) η επανάληψη της παράβασης. Ως επανάληψη νοείται η διαπίστωση παράβασης από το ίδιο πρόσωπο του ίδιου ή παρεμφερούς παραπτώματος μέσα σε διάστημα τριών (3) ετών από την έκδοση προηγούμενης απόφασης διοικητικών κυρώσεων

δ) Το επίπεδο συγκέντρωσης των υπολειμμάτων και ο αριθμός των δραστικών ουσιών των μη επιτρεπτών υπολειμμάτων.

ε) τα αναφερόμενα από τον εμπλεκόμενο.

7. Η υπηρεσία που διενήργησε τον έλεγχο γνωστοποιεί εγγράφως με απόδειξη τη διαπίστωση παράβασης του παρόντος άρθρου στον παραβάτη, ο οποίος καλείται μέσα σε προθεσμία δεκαπέντε (15) ημερών από τη γνωστοποίηση να υποβάλει εγγράφως τις απόψεις του. Αμέσως μετά την παρέλευση της ανωτέρω προθεσμίας και ανεξάρτητα από το αν ο παραβάτης έχει υποβάλει εγγράφως τις απόψεις του, η υπηρεσία που διενήργησε τον έλεγχο διαβιβάζει το φάκελο της υπόθεσης στην ΣΕΑ.

8. Τα πρόστιμα επιβάλλονται με απόφαση του Υπουργού Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, μετά από εισήγηση της ΣΕΑ.

9. Τα πρόστιμα που επιβάλλονται, βεβαιώνονται ως δημόσια έσοδα, εισπράττονται κατά τον Κώδικα Εισπράξεως Δημοσίων Εσόδων (Κ.Ε.Δ.Ε.) και κατατίθενται στο Κεντρικό Ταμείο Γεωργίας και Κτηνοτροφίας. Για την εφαρμογή της διαδικασίας βεβαίωσης μεριμνά η αρμόδια οικονομική υπηρεσία του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων.

10. Κατά της απόφασης επιβολής διοικητικών κυρώσεων ο ενδιαφερόμενος μπορεί να ασκήσει ενώπιον των καθ' ύλη αρμόδιων Διοικητικών Δικαστηρίων τα ένδικα βοηθήματα και μέσα που προβλέπονται από τον ν.2717/1999 (ΦΕΚ 97^Α) – Κώδικα Διοικητικής Δικονομίας. Η άσκηση προσφυγής δεν αναστέλλει την εφαρμογή των κυρώσεων.

11. Με κοινή απόφαση του Υπουργού Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων και του Υπουργού Περιφερειακής Ανάπτυξης και Ανταγωνιστικότητας αναπροσαρμόζονται τα πρόστιμα του παρόντος άρθρου.

Άρθρο 14

Ποινικές κυρώσεις επί παραβάσεων σε θέματα υπολειμμάτων γεωργικών φαρμάκων

1. Όποιος παράγει, εισάγει ή εξάγει φυτικά προϊόντα που φέρουν υπολείμματα γεωργικών φαρμάκων υψηλότερα από τα ανώτατα επιτρεπτά όρια όπως αυτά ορίζονται στον Κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 396/2005 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, τιμωρείται με φυλάκιση τουλάχιστον έξι (6) μηνών.

2. Όποιος διακινεί στην αγορά φυτικά προϊόντα με υπολείμματα φυτοπροστατευτικών προϊόντων υψηλότερα από τα ανώτατα επιτρεπτά όρια όπως αυτά ορίζονται στον Κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 396/2005 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου και δεν παρέχει ακριβείς και ιχνηλάσιμες πληροφορίες για τον παραγωγό ή τον προμηθευτή των φυτικών προϊόντων τιμωρείται με φυλάκιση από τρείς (3) μήνες μέχρι ένα (1) έτος.
3. Όποιος αρνείται ή παρακωλύει καθ' οιονδήποτε τρόπο τη διενέργεια των ελέγχων από τα εξουσιοδοτημένα ελεγκτικά όργανα ή αρνείται την παροχή στοιχείων και πληροφοριών ή παρέχει ψευδή στοιχεία και πληροφορίες ή αποκρύπτει στοιχεία και πληροφορίες σχετικά με τον έλεγχο υπολειμμάτων τιμωρείται με φυλάκιση τουλάχιστον ενός (1) έτους.

ΜΕΡΟΣ ΤΡΙΤΟ

ΠΡΟΣΑΡΜΟΓΗ ΤΗΣ ΕΘΝΙΚΗΣ ΝΟΜΟΘΕΣΙΑΣ ΣΤΗΝ ΟΔΗΓΙΑ 2009/128/ΕΚ

ΤΜΗΜΑ ΠΡΩΤΟ

ΜΕΤΡΑ ΑΜΕΣΗΣ ΕΦΑΡΜΟΓΗΣ ΤΗΣ ΟΔΗΓΙΑΣ 2009/128/ΕΚ

Κεφάλαιο Α'

ΓΕΝΙΚΕΣ ΔΙΑΤΑΞΕΙΣ

Άρθρο 15

(άρθρο 1 της οδηγίας 2009/128/EK)

Αντικείμενο

Στο παρόν μέρος του νόμου θεσπίζονται οι διατάξεις για την επίτευξη ορθολογικής χρήσης των γεωργικών φαρμάκων, με τη μείωση των κινδύνων και των επιπτώσεων της χρήσης γεωργικών φαρμάκων στην υγεία του ανθρώπου και στο περιβάλλον και την προώθηση της χρησιμοποίησης ολοκληρωμένης φυτοπροστασίας και εναλλακτικών προσεγγίσεων ή τεχνικών, όπως οι μη χημικές εναλλακτικές λύσεις αντί των γεωργικών φαρμάκων.

Άρθρο 16

(άρθρο 2 της οδηγίας 2009/128/EK)

Πεδίο Εφαρμογής

1. Οι ρυθμίσεις του παρόντος μέρους εφαρμόζονται στα γεωργικά φάρμακα που είναι φυτοπροστατευτικά προϊόντα, όπως αυτά ορίζονται στο άρθρο 17 σημείο 10 στοιχείο (α) και εφαρμόζονται με την επιφύλαξη κάθε άλλης συναφούς κοινοτικής νομοθετικής πράξης.
2. Κατά παρέκκλιση των διατάξεων του παρόντος μπορεί να εφαρμοστεί η αρχή της πρόληψης με τον περιορισμό ή την απαγόρευση της χρήσης γεωργικών φαρμάκων σε συγκεκριμένες περιστάσεις ή περιοχές.

Άρθρο 17

(άρθρο 3 της οδηγίας 2009/128/EK)

Ορισμοί

Για την εφαρμογή του παρόντος τρίτου μέρους του παρόντος νόμου ισχύουν οι ακόλουθοι ορισμοί:

1. «επαγγελματίας χρήστης», κάθε πρόσωπο που χρησιμοποιεί γεωργικά φάρμακα κατά την επαγγελματική του δραστηριότητα, συμπεριλαμβανομένων των χειριστών, των τεχνικών, των εργοδοτών και των αυτοαπασχολούμενων, τόσο στο γεωργικό τομέα όσο και σε άλλους τομείς.
2. «διανομέας», το φυσικό ή νομικό πρόσωπο που διαθέτει φυτοπροστατευτικά προϊόντα στην αγορά, συμπεριλαμβανομένων των χονδρεμπόρων, των εμπόρων λιανικής, των πωλητών και των προμηθευτών.
3. «σύμβουλος», κάθε πρόσωπο που έχει αποκτήσει επαρκείς γνώσεις και παρέχει συμβουλές σχετικά με τη διαχείριση επιβλαβών οργανισμών και την ασφαλή χρήση γεωργικών φαρμάκων στα πλαίσια επαγγελματικής ιδιότητας ή εμπορικής υπηρεσίας, συμπεριλαμβανομένων τόσο των ανεξάρτητων ιδιωτικών γραφείων παροχής συμβουλών όσο και των δημόσιων, των εμπορικών αντιπροσώπων και, ανάλογα με την περίπτωση, των παραγωγών και εμπόρων λιανικής πωλήσεως τροφίμων.
4. «εξοπλισμός εφαρμογής γεωργικών φαρμάκων», η συσκευή η οποία προορίζεται ειδικά για την εφαρμογή γεωργικών φαρμάκων, που περιλαμβάνει εξαρτήματα που είναι απαραίτητα για την αποτελεσματική λειτουργία του εξοπλισμού αυτού, όπως

ακροφύσια, μανόμετρα, φίλτρα, στραγγιστήρια και συστήματα καθαρισμού βυτίων.

5. «αεροψεκασμός», η εφαρμογή γεωργικών φαρμάκων από αεροσκάφος (αεροπλάνο ή ελικόπτερο).

6. «ολοκληρωμένη φυτοπροστασία», η προσεκτική εξέταση όλων των διαθέσιμων μεθόδων προστασίας των φυτών και η επακόλουθη ενοποίηση των κατάλληλων μέτρων που αποθαρρύνουν την ανάπτυξη πληθυσμών επιβλαβών οργανισμών και διατηρούν τη χρήση φυτοπροστατευτικών προϊόντων και άλλων μορφών επέμβασης σε δικαιολογημένα από οικονομικής και οικολογικής πλευράς επίπεδα και μειώνουν ή ελαχιστοποιούν τους κινδύνους για την ανθρώπινη υγεία και το περιβάλλον.

7. «δείκτης κινδύνου», το αποτέλεσμα μεθόδου υπολογισμού που χρησιμοποιείται για την αξιολόγηση των κινδύνων από τα γεωργικά φάρμακα στην υγεία του ανθρώπου ή/και το περιβάλλον.

8. «μη χημικές μέθοδοι», οι εναλλακτικές μέθοδοι αντί των χημικών φυτοπροστατευτικών προϊόντων για τη φυτοπροστασία και τη διαχείριση των επιβλαβών οργανισμών, βάσει αγρονομικών τεχνικών καθώς και οι φυσικές, μηχανικές ή βιολογικές μέθοδοι ελέγχου των επιβλαβών οργανισμών.

9. «επιφανειακά ύδατα και υπόγεια ύδατα », όπως νοούνται στον ν. 3199/2003 (ΦΕΚ Α' 280) σε συμμόρφωση προς την οδηγία 2000/60/EK.

10. «Γεωργικό φάρμακο», το:

α) φυτοπροστατευτικό προϊόν όπως ορίζεται στον Κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1107/2009 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 21^{ης} Οκτωβρίου 2009,

β) βιοκτόνο όπως ορίζεται στο Προεδρικό Διάταγμα υπ. αριθ. 205/2001 όπως ισχύει σε συμμόρφωση προς την Οδηγία 98/8/ΕΚ στο εθνικό δίκαιο.

Άρθρο 18

(άρθρο 4 της οδηγίας 2009/128/ΕΚ)

Εθνικά Σχέδια Δράσης

1. Θεσπίζονται εθνικά σχέδια δράσης για τον καθορισμό των πιστοτικών και άλλων στόχων, μέτρων και χρονοδιαγραμμάτων τους για τη μείωση των κινδύνων και των επιπτώσεων από τη χρήση των γεωργικών φαρμάκων στην υγεία του ανθρώπου και στο περιβάλλον και για να ενθαρρύνουν την ανάπτυξη και την εισαγωγή ολοκληρωμένης φυτοπροστασίας καθώς και εναλλακτικών προσεγγίσεων ή τεχνικών προκειμένου να μειωθεί η εξάρτηση από τη χρήση γεωργικών φαρμάκων. Οι στόχοι αυτοί μπορούν να καλύπτουν πολλά διαφορετικά πεδία ενδιαφέροντος όπως, προστασία των εργαζομένων, προστασία του περιβάλλοντος, κατάλοιπα, χρήση συγκεκριμένων τεχνικών ή χρήση σε συγκεκριμένες καλλιέργειες.

Τα εθνικά σχέδια δράσης περιλαμβάνουν επίσης δείκτες κινδύνου για την παρακολούθηση της χρήσης φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν δραστικές ουσίες οι οποίες προκαλούν ιδιαίτερη ανησυχία, ιδίως εάν υπάρχουν διαθέσιμες εναλλακτικές

λύσεις. Αποδίδεται ιδιαίτερη προσοχή στα φυτοπροστατευτικά προϊόντα τα οποία περιέχουν δραστικές ουσίες που έχουν εγκριθεί σύμφωνα με το Προεδρικό Διάταγμα 115/1997 σε συμμόρφωση προς την Οδηγία 91/414/EOK του Συμβουλίου και τα οποία, όταν η άδειά τους υποβληθεί για ανανέωση σύμφωνα με τον Κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1107, δεν θα πληρούν τα κριτήρια έγκρισης που ορίζονται στο παράρτημα II σημεία 3.6 έως 3.8 του ανωτέρω κανονισμού που αφορούν τις επιπτώσεις στην υγεία του ανθρώπου, την τύχη και συμπεριφορά στο περιβάλλον και την οικοτοξικότητα.

Βάσει αυτών των δεικτών κινδύνου και λαμβάνοντας υπόψη, κατά περίπτωση, τους στόχους σε σχέση με τον περιορισμό κινδύνων ή χρήσης που είχαν ήδη επιτευχθεί πριν από την εφαρμογή του παρόντος νόμου, καθορίζονται επίσης χρονοδιαγράμματα και στόχοι για τη μείωση της χρήσης, ιδίως εφόσον η μείωση της χρήσης αποτελεί κατάλληλο μέσο για την επίτευξη του περιορισμού των κινδύνων όσον αφορά στοιχεία που καταγράφονται στην παράγραφο 2 του άρθρου 26. Οι στόχοι αυτοί μπορούν να είναι ενδιάμεσοι ή τελικοί. Χρησιμοποιούνται όλα τα αναγκαία μέσα που έχουν σχεδιασθεί για την επίτευξη των στόχων αυτών.

Κατά την κατάρτιση και την αναθεώρηση των εθνικών σχεδίων δράσης, λαμβάνονται υπόψη οι επιπτώσεις στην υγεία, καθώς και ο κοινωνικός, οικονομικός και περιβαλλοντικός αντίκτυπος των προβλεπόμενων μέτρων, οι συγκεκριμένες εθνικές, περιφερειακές και τοπικές συνθήκες, καθώς και οι απόψεις όλων των ενδιαφερομένων φορέων. Στα εθνικά σχέδια δράσης περιγράφονται ο τρόπος εφαρμογής των μέτρων που προκύπτουν

από τα άρθρα 16 έως 26 ώστε να επιτύχουν τους στόχους της πρώτης παραγράφου του παρόντος άρθρου.

Τα εθνικά σχέδια δράσης λαμβάνουν υπόψη σχέδια που προβλέπονται σε άλλες διατάξεις σχετικά με τη χρήση γεωργικών φαρμάκων, όπως σχέδια λήψης μέτρων δυνάμει του ν. 3199/2003 (ΦΕΚ Α' 280) σε συμμόρφωση προς την οδηγία 2000/60/EK.

2. Η ΣΕΑ κοινοποιεί τα εθνικά σχέδια δράσης στην Επιτροπή της Ευρωπαϊκής Ένωσης και των λοιπών κρατών μελών μέχρι τις 14 Δεκεμβρίου 2012.

Τα εθνικά σχέδια δράσης επανεξετάζονται τουλάχιστον ανά πενταετία και οι τυχόν ουσιαστικές τροποποιήσεις τους αναφέρονται στην Επιτροπή της Ευρωπαϊκής Ένωσης αμελλητί.

ΚΕΦΑΛΑΙΟ Β'

ΚΑΤΑΡΤΙΣΗ, ΠΩΛΗΣΕΙΣ ΓΕΩΡΓΙΚΩΝ ΦΑΡΜΑΚΩΝ, ΕΝΗΜΕΡΩΣΗ ΚΑΙ ΕΥΑΙΣΘΗΤΟΠΟΙΗΣΗ

Άρθρο 19

(άρθρο 5 και Παράρτημα I της οδηγίας 2009/128/EK)

Κατάρτιση

1. Η ΣΕΑ μεριμνά ώστε όλοι οι επαγγελματίες χρήστες, διανομείς και σύμβουλοι να έχουν πρόσβαση στη δέουσα κατάρτιση η οποία παρέχεται από φορείς που έχουν ορισθεί με απόφαση του Υπουργού Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων. Η κατάρτιση αυτή συνίσταται σε αρχική και συμπληρωματική κατάρτιση για την

απόκτηση και την επικαιροποίηση των γνώσεων, ανάλογα με την περίπτωση. Η κατάρτιση σχεδιάζεται κατά τρόπο που να εξασφαλίζει ότι οι ανωτέρω χρήστες, διανομείς και σύμβουλοι αποκτούν επαρκείς γνώσεις, λαμβανομένων υπόψη των διαφορετικών ρόλων και ευθυνών τους. Τα θέματα που αφορούν την κατάρτιση περιγράφονται στο Παράρτημα Β

2. Μέχρι τις 26 Νοεμβρίου 2013 θεσπίζεται σύστημα για την χορήγηση πιστοποιητικού. Τα πιστοποιητικά αυτά παρέχουν, τουλάχιστον, απόδειξη επαρκούς γνώσης των θεμάτων του Παραρτήματος Β η οποία αποκτάται από τους επαγγελματίες χρήστες, τους διανομείς και τους συμβούλους, είτε μέσω κατάρτισης είτε με άλλα μέσα. Τα συστήματα χορήγησης πιστοποιητικού περιλαμβάνουν τις απαιτήσεις και τις διαδικασίες για τη χορήγηση, την ανανέωση και την ανάκληση των πιστοποιητικών.

Άρθρο 20

(άρθρο 6 της οδηγίας 2009/128/EK)

Απαιτήσεις για τις πωλήσεις γεωργικών φαρμάκων

1. Οι διανομείς στη Χώρα γεωργικών φαρμάκων υποχρεούνται να απασχολούν επαρκές προσωπικό το οποίο να διαθέτει το πιστοποιητικό της παραγράφου 2 του άρθρου 19. Τα άτομα αυτά πρέπει να είναι διαθέσιμα κατά τον χρόνο πώλησης για να παρέχουν στους πελάτες κατάλληλες πληροφορίες όσον αφορά τη χρήση των γεωργικών φαρμάκων, τους κινδύνους για την υγεία και το περιβάλλον και οδηγίες για την ασφάλεια όσον αφορά τη

διαχείριση των κινδύνων αυτών σχετικά με τα εν λόγω προϊόντα.
(B' 1214) σε συμμόρφωση προς την Οδηγία 1999/45/EK.

2. Η πώληση γεωργικών φαρμάκων εγκεκριμένων για επαγγελματική χρήση περιορίζεται στα πρόσωπα που διαθέτουν το πιστοποιητικό του της παραγράφου 2 του άρθρου 19.

3. Οι διανομείς που διαθέτουν στην αγορά γεωργικά φάρμακα σε μη επαγγελματίες χρήστες υποχρεούνται να παρέχουν γενικές πληροφορίες σχετικά με τους κινδύνους για την ανθρώπινη υγεία και το περιβάλλον από τη χρήση γεωργικών φαρμάκων, ιδίως σχετικά με τις πηγές κινδύνου, την έκθεση, τον ορθό τρόπο αποθήκευσης, το χειρισμό και την εφαρμογή, καθώς και την ασφαλή τους διάθεση σύμφωνα με την ισχύουσα νομοθεσία για τα απόβλητα, καθώς και σχετικά με εναλλακτικές λύσεις χαμηλού κινδύνου. Οι παραγωγοί των γεωργικών φαρμάκων υποχρεούνται να παρέχουν αυτές τις πληροφορίες.

4. Τα μέτρα που προβλέπονται στις παραγράφους 1 και 2 λαμβάνονται μέχρι τις 26 Νοεμβρίου 2015.

Άρθρο 21

(άρθρο 7 της οδηγίας 2009/128/EK)

Ενημέρωση και ευαισθητοποίηση

1. Η ΣΕΑ λαμβάνει μέτρα για να ενημερώνεται το ευρύ κοινό και για να προάγονται και να διευκολύνονται προγράμματα για την πληροφόρηση και την ευαισθητοποίηση και τη διάθεση επακριβών και ισορροπημένων πληροφοριών σχετικά με τα γεωργικά φάρμακα στο ευρύ κοινό, ιδίως όσον αφορά τους κινδύνους και τις

ενδεχόμενες οξείες και χρόνιες επιπτώσεις για την υγεία του ανθρώπου, τους οργανισμούς που δεν αποτελούν στόχο και το περιβάλλον εξαιτίας της χρήσης τους και σχετικά με την ύπαρξη εναλλακτικών λύσεων χωρίς χημικά μέσα.

2. Η ΣΕΑ μεριμνά για την καθιέρωση συστήματος συλλογής πληροφοριών για τα περιστατικά οξείας δηλητηρίασης, καθώς και για την ανάπτυξη χρόνιων δηλητηριάσεων, όπου αυτές είναι διαθέσιμες, σε ομάδες που μπορεί να έχουν παρατεταμένη έκθεση σε γεωργικά φάρμακα, όπως μεταξύ των χειριστών, των εργαζομένων στον αγροτικό τομέα ή προσώπων που κατοικούν κοντά σε περιοχές στις οποίες χρησιμοποιούνται γεωργικά φάρμακα.

3. Η ΣΕΑ για την παρουσίαση των πληροφοριών για την εποπτεία και τη διερεύνηση των επιπτώσεων της χρήσης γεωργικών φαρμάκων στην ανθρώπινη υγεία και το περιβάλλον, ακολουθεί σχετικές οδηγίες της Επιτροπής της Ευρωπαϊκής Ένωσης.

ΚΕΦΑΛΑΙΟ Γ'

ΕΞΟΠΛΙΣΜΟΣ ΕΦΑΡΜΟΓΗΣ ΓΕΩΡΓΙΚΩΝ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Άρθρο 22

(άρθρο 8 και Παράρτημα II της οδηγίας 2009/128/EK)

Επιθεώρηση του χρησιμοποιούμενου εξοπλισμού εφαρμογής γεωργικών φαρμάκων

1. Ο εξοπλισμός εφαρμογής γεωργικών φαρμάκων επαγγελματικής χρήσης υπόκεινται σε τακτική επιθεώρηση. Η

Διεύθυνση Αξιοποίησης Εγγειοβελτιωτικών Έργων και Μηχανολογικού Εξοπλισμού ορίζεται ως Αρμόδια Αρχή. Το διάστημα μεταξύ των επιθεωρήσεων γίνεται ανά πέντε έτη έως το 2020 και ανά τρία έτη στη συνέχεια.

2. Μέχρι τις 26 Νοεμβρίου 2016 διενεργείται τουλάχιστον μια επιθεώρηση του εξοπλισμού εφαρμογής γεωργικών φαρμάκων. Μετά από αυτό το διάστημα, μόνον εξοπλισμός εφαρμογής γεωργικών φαρμάκων ο οποίος έχει υποβληθεί σε έλεγχο με επιτυχή αποτελέσματα χρησιμοποιείται για επαγγελματικούς σκοπούς.

Ο νέος εξοπλισμός επιθεωρείται τουλάχιστον μία φορά εντός πέντε ετών μετά την αγορά και μετά το 2020 ανά τρία έτη.

3. Κατά παρέκκλιση των παραγράφων 1 και 2, και μετά από αξιολόγηση του κινδύνου για την ανθρώπινη υγεία και το περιβάλλον που περιλαμβάνει αξιολόγηση του βαθμού χρήσης του εξοπλισμού, μπορούν:

α) να εφαρμόζονται διαφορετικά χρονοδιαγράμματα και διαστήματα επιθεώρησης για τον εξοπλισμό εφαρμογής γεωργικών φαρμάκων που δεν χρησιμοποιείται για τον ψεκασμό γεωργικών φαρμάκων, για τον φορητό εξοπλισμό εφαρμογής γεωργικών φαρμάκων ή τους επινώτιους ψεκαστήρες και για πρόσθετο εξοπλισμό εφαρμογής ο οποίος χρησιμοποιείται σε πολύ μικρό βαθμό. Για τον εξοπλισμό αυτό τα χρονοδιαγράμματα και τα διαστήματα επιθεώρησης αναγράφονται στο προβλεπόμενο στο άρθρο 18 του παρόντος νόμου εθνικό σχέδιο δράσης.

Ο εξής πρόσθετος εξοπλισμός γεωργικών φαρμάκων δεν θεωρείται ότι παρουσιάζει «πολύ μικρό βαθμό χρήσης»:

- i) εξοπλισμός ψεκασμού τοποθετημένος σε τρένα ή αεροσκάφη.
 - ii) ψεκαστήρες με βραχίονα μεγαλύτερο των 3 μέτρων, περιλαμβανομένων και των ψεκαστήρων των τοποθετημένων πάνω σε μηχανήματα σποράς.
- β) να εξαιρούνται από επιθεώρηση τον φορητό εξοπλισμό εφαρμογής γεωργικών φαρμάκων ή τους επινώτιους ψεκαστήρες. Στην περίπτωση αυτή, η Αρμόδια Αρχή της παραγράφου 1 του παρόντος άρθρου εξασφαλίζει ότι οι χειριστές έχουν ενημερωθεί σχετικά με την ανάγκη τακτικής αλλαγής των εξαρτημάτων και σχετικά με τους συγκεκριμένους κινδύνους που συνδέονται με τον εξοπλισμό αυτόν, καθώς και ότι έχουν εκπαιδευθεί στην ορθή χρήση του εξοπλισμού εφαρμογής, σύμφωνα με το άρθρο 19 παρόντος νόμου.

4. Για να επιτυγχάνεται υψηλό επίπεδο προστασίας για την ανθρώπινη υγεία και το περιβάλλον, κατά τις επιθεωρήσεις εξακριβώνεται αν ο εξοπλισμός εφαρμογής γεωργικών φαρμάκων ανταποκρίνεται στις απαιτήσεις του Παραρτήματος Γ του παρόντος νόμου.

Ο εξοπλισμός εφαρμογής γεωργικών φαρμάκων που ανταποκρίνεται σε εναρμονισμένα από την Επιτροπή της Ευρωπαϊκής Ένωσης πρότυπα, θεωρείται ότι ανταποκρίνεται στις βασικές απαιτήσεις υγείας και ασφάλειας καθώς τις περιβαλλοντικές απαιτήσεις.

5. Οι επαγγελματίες χρήστες διενεργούν τακτικά ρυθμίσεις και τεχνικούς ελέγχους του εξοπλισμού εφαρμογής γεωργικών φαρμάκων σύμφωνα με την κατάλληλη κατάρτιση που έχουν λάβει δυνάμει του άρθρου 19 παρόντος νόμου .

6. Μετά από εισήγηση της Αρμόδιας Αρχής της παραγράφου 1 του παρόντος άρθρου, εκδίδεται ΥΑ που ορίζει τους φορείς που είναι υπεύθυνοι για την υλοποίηση των συστημάτων επιθεώρησης και ενημερώνεται σχετικά η Επιτροπή της Ευρωπαϊκής Ένωσης. Με την ίδια διαδικασία θεσπίζονται συστήματα χορήγησης πιστοποιητικών τα οποία καθιστούν δυνατή την εξακρίβωση της διενέργειας των επιθεωρήσεων και αναγνωρίζει τα πιστοποιητικά που χορηγούνται σε άλλα κράτη μέλη σύμφωνα με τις απαιτήσεις της παραγράφου 4 του παρόντος άρθρου όταν το χρονικό διάστημα από την τελευταία επιθεώρηση που διενεργήθηκε σε άλλο κράτος μέλος είναι ίσο ή μικρότερο από το διάστημα επιθεώρησης που ισχύει για τη χώρα. Επιδιώκεται να αναγνωρίζονται τα πιστοποιητικά που έχουν εκδοθεί σε άλλα κράτη μέλη υπό την προϋπόθεση συμμόρφωσης με τα διαστήματα επιθεώρησης που αναφέρονται στην παράγραφο 1 του παρόντος άρθρου.

ΚΕΦΑΛΑΙΟ Δ' ΕΙΔΙΚΕΣ ΠΡΑΚΤΙΚΕΣ ΚΑΙ ΧΡΗΣΕΙΣ

Άρθρο 23 (άρθρο 9 της οδηγίας 2009/128/EK) Αεροψεκασμοί

1. Απαγορεύεται ο αεροψεκασμός στην Ελλάδα.
2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, ο αεροψεκασμός μπορεί να επιτρέπεται μόνο σε ειδικές περιπτώσεις εφόσον τηρούνται οι ακόλουθοι όροι:

- α) δεν υπάρχουν βιώσιμες εναλλακτικές λύσεις, ή υπάρχουν σαφή πλεονεκτήματα από άποψη περιορισμένου αντίκτυπου στην ανθρώπινη υγεία και στο περιβάλλον σε σύγκριση με την επίγεια εφαρμογή γεωργικών φαρμάκων.
- β) τα χρησιμοποιούμενα γεωργικά φάρμακα έχουν εγκριθεί ρητώς για αεροψεκασμό από την ΣΕΑμετά από ειδική αξιολόγηση των κινδύνων του αεροψεκασμού.
- γ) ο χειριστής που εκτελεί τον αεροψεκασμό διαθέτει το πιστοποιητικό της παραγράφου 2 του άρθρου 19 παρόντος νόμου . Κατά τη μεταβατική περίοδο, εφόσον δεν υπάρχουν ακόμα τα συστήματα χορήγησης πιστοποιητικών, η ΣΕΑ μπορεί να δεχθεί άλλες αποδείξεις επαρκούς γνώσης.
- δ) η επιχείρηση που είναι υπεύθυνη για τη διενέργεια αεροψεκασμών κατέχει πιστοποιητικό από την αρμόδια στην Ελλάδα αρχή για την έγκριση εξοπλισμών και αεροσκαφών για την από αέρος εφαρμογή γεωργικών φαρμάκων.
- ε) αν η προς ψεκασμό περιοχή βρίσκεται κοντά σε περιοχές ανοικτές στο κοινό, η έγκριση από αέρος εφαρμογής περιλαμβάνει και συγκεκριμένα μέτρα διαχείρισης κινδύνων ώστε να εξασφαλίζεται ότι δεν θα υπάρξουν αρνητικές συνέπειες για την υγεία όσων τυχαίνει να βρίσκονται κοντά. Η προς ψεκασμό περιοχή δεν μπορεί να βρίσκεται κοντά σε κατοικημένες περιοχές.
- στ) από το 2013 και έπειτα, τα αεροσκάφη πρέπει να είναι εξοπλισμένα με εξαρτήματα που χρησιμοποιούν τη βέλτιστη διαθέσιμη τεχνολογία για τον περιορισμό της μετακίνησης του ψεκαστικού νέφους.

3. Η ΣΕΑ καθορίζει τις συγκεκριμένες συνθήκες υπό τις οποίες μπορεί να διενεργηθεί αεροψεκασμός, εξετάζει τις αιτήσεις σύμφωνα με την παράγραφο 4 του παρόντος άρθρου και δημοσιοποιεί πληροφορίες σχετικά με τις καλλιέργειες, τις περιοχές, τις περιστάσεις και τις ιδιαίτερες απαιτήσεις εφαρμογής, συμπεριλαμβανομένων των καιρικών συνθηκών, όπου είναι δυνατόν να επιτραπεί ο αεροψεκασμός.

Η ΣΕΑ χορηγεί άδεια στην οποία προσδιορίζονται τα αναγκαία μέτρα για την έγκαιρη προειδοποίηση των κατοίκων και των διερχομένων και για την προστασία του περιβάλλοντος στις περιοχές που γειτνιάζουν με εκείνη στην οποία διενεργείται ο ψεκασμός.

4. Ο επαγγελματίας χρήστης που επιθυμεί να εφαρμόσει γεωργικά φάρμακα με αεροψεκασμό υποβάλλει εγκαίρως αίτηση έγκρισης ενός σχεδίου εφαρμογής στην ΣΕΑ συνοδευόμενη από στοιχεία που αποδεικνύουν ότι συντρέχουν οι προϋποθέσεις των παραγράφων 2 και 3 του παρόντος άρθρου. Η αίτηση εφαρμογής αεροψεκασμού σύμφωνα με το εγκεκριμένο σχέδιο εφαρμογής υποβάλλεται εγκαίρως στην ΣΕΑ. Η αίτηση περιλαμβάνει πληροφορίες σχετικά με την προβλεπόμενη χρονική περίοδο του αεροψεκασμού, καθώς και τις ποσότητες και τους τύπους των χρησιμοποιούμενων γεωργικών φαρμάκων. Η ΣΕΑ σε διάστημα έως δύο μηνών από την ημερομηνία υποβολής αίτησης για διενέργεια αεροψεκασμού αποφαίνεται θετικά ή αρνητικά.

5. Η ΣΕΑ εξασφαλίζει ότι τηρούνται οι όροι των παραγράφων 2 και 3 και διενεργεί για τον σκοπό αυτό κατάλληλο πρόγραμμα παρακολούθησης.

6. Η ΣΕΑ τηρεί αρχείο των αιτήσεων που έχουν υποβληθεί και των εγκρίσεων που έχουν δοθεί σύμφωνα με την παράγραφο 4 του παρόντος άρθρου και δημοσιοποιεί τις συναφείς πληροφορίες που περιλαμβάνονται σε αυτές, όπως η προς ψεκασμό περιοχή, η προβλεπόμενη ημέρα και ώρα του ψεκασμού και το είδος του γεωργικού φαρμάκου, σύμφωνα με την ισχύουσα εθνική ή κοινοτική νομοθεσία.

Άρθρο 24

(άρθρο 10 της οδηγίας 2009/128/EK)

Ενημέρωση του κοινού

Το Εθνικό Σχέδιο δράσης περιλαμβάνει διατάξεις σχετικά με την ενημέρωση των ανθρώπων οι οποίοι θα μπορούσαν να εκτεθούν σε μετακινούμενο ψεκαστικό νέφος.

Άρθρο 25

(άρθρο 11 της οδηγίας 2009/128/EK)

Ειδικά μέτρα για την προστασία του υδάτινου περιβάλλοντος και του πόσιμου νερού

1. Η ΣΕΑ εξασφαλίζει την θέσπιση κατάλληλων μέτρων για την προστασία του υδάτινου περιβάλλοντος και των παροχών πόσιμου νερού από τις επιπτώσεις των γεωργικών φαρμάκων. Τα εν λόγω μέτρα είναι ενισχυτικά και συμβατά με τις σχετικές διατάξεις του ν. 3199/2003 (ΦΕΚ Α' 280) ο οποίος ενσωματώνει την οδηγία 2000/60/EK στο εθνικό δίκαιο και του Κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1107/2009.

2. Τα μέτρα που προβλέπονται στην παράγραφο 1 του παρόντος άρθρου περιλαμβάνουν τα εξής:

- α) προτεραιότητα στη χορήγηση άδειας διάθεσης στην αγορά στα γεωργικά φάρμακα που δεν έχουν ταξινομηθεί ως επικίνδυνα για το υδάτινο περιβάλλον σύμφωνα με την 265/2002 κοινή απόφαση των Υπουργού και Υφυπουργού Οικονομικών και Οικονομίας (Β' 1214) η οποία ενσωματώνει την οδηγία 1999/45/EK στο εθνικό δίκαιο, ούτε περιέχουν επικίνδυνες ουσίες προτεραιότητας όπως ορίζονται ν. 3199/2003 (ΦΕΚ Α' 280) ο οποίος ενσωματώνει την οδηγία 2000/60/EK στο εθνικό δίκαιο.
- β) προτεραιότητα στη χορήγηση άδειας διάθεσης στην αγορά γεωργικών φαρμάκων με ασφαλέστερες τεχνικές εφαρμογής όπως η χρήση του εξοπλισμού εφαρμογής γεωργικών φαρμάκων με χαμηλή διασπορά ψεκασμού ειδικά στις καλλιέργειες κατακόρυφης ανάπτυξης όπως οι οπωρώνες και οι αμπελώνες.
- γ) λήψη μέτρων άμβλυνσης που ελαχιστοποιούν τον κίνδυνο ρύπανσης εκτός της έκτασης εφαρμογής του ψεκασμού από μετακίνηση του ψεκαστικού νέφους, επιφανειακή και υπόγεια απορροή. Στα μέτρα αυτά περιλαμβάνεται η δημιουργία ζωνών ανάσχεσης με κατάλληλο μέγεθος για την προστασία των υδρόβιων οργανισμών που δεν αποτελούν στόχο, καθώς και ζώνες ασφαλείας για τα επιφανειακά και υπόγεια ύδατα που χρησιμοποιούνται για την άντληση πόσιμου νερού, στις οποίες δεν επιτρέπεται η χρήση ή αποθήκευση γεωργικών φαρμάκων.
- δ) περιορισμό στο μέγιστο δυνατό βαθμό ή κατάργηση των εφαρμογών γεωργικών φαρμάκων στην επιφάνεια ή κατά μήκος οδών, σιδηροδρομικών γραμμών, πολύ διαπερατών εδαφών ή

άλλων υποδομών που βρίσκονται κοντά σε επιφανειακά ή υπόγεια ύδατα, καθώς και στην επιφάνεια καλυμμένων εδαφών, όπως αποθηκών, όπου υπάρχει μεγάλος κίνδυνος απορροής στα επιφανειακά ύδατα ή στο αποχετευτικό δίκτυο.

Άρθρο 26

(άρθρο 12 της οδηγίας 2009/128/EK)

Μείωση της χρήσης γεωργικών φαρμάκων ή των κινδύνων τους σε ειδικές περιοχές

Λαμβάνοντας υπόψη τις αναγκαίες απαιτήσεις υγιεινής, δημόσιας υγείας και βιοποικιλότητας, ή τα αποτελέσματα των σχετικών εκτιμήσεων κινδύνου, η ΣΕΑ μεριμνά ώστε να ελαχιστοποιείται ή να απαγορεύεται η χρήση γεωργικών φαρμάκων σε ειδικές περιοχές. Λαμβάνει τα κατάλληλα μέτρα διαχείρισης κινδύνων και εξετάζεται κατά προτεραιότητα η χρήση φυτοπροστατευτικών προϊόντων χαμηλού κινδύνου, όπως αυτά προσδιορίζονται στον Κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1107/2009, καθώς και η εφαρμογή μέτρων βιολογικού ελέγχου. Αυτές οι ειδικές περιοχές είναι:

α) περιοχές που χρησιμοποιούνται από ευπαθείς ομάδες του πληθυσμού, όπως αυτές προσδιορίζονται στο άρθρο 3 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1107/2009, ή από το ευρύ κοινό όπως δημόσια πάρκα και κήποι, αθλητικές εγκαταστάσεις και εγκαταστάσεις αναψυχής, σχολεία και παιδικές χαρές, καθώς και κοντά σε εγκαταστάσεις υγειονομικής περίθαλψης.

β) προστατευόμενες περιοχές όπως ορίζονται στο ν. 3199/2003 (ΦΕΚ Α' 280) ο οποίος ενσωματώνει την οδηγία 2000/60/ΕΚ στο εθνικό δίκαιο ή σε ειδικές περιοχές σύμφωνα με την 414985/85

κοινή απόφαση των Υπουργών Εθνικής Οικονομίας και Γεωργίας (Β' 757), όπως τροποποιήθηκε με τις 366599/96 (Β'1188) και 294283/97 (Β' 68) κοινές αποφάσεις των Υπουργών Εθνικής Οικονομίας και Γεωργίας η οποία ενωματώνει την οδηγία 79/409/EOK στο εθνικό δίκαιο και την 33318/98 κοινή απόφαση των Υπουργών Εσωτερικών, Δημόσιας Διοίκησης και Αποκέντρωσης, Εθνικής Οικονομίας και Οικονομικών, Ανάπτυξης, Περιβάλλοντος, Χωροταξίας και Δημοσίων Έργων, Γεωργίας, Εμπορικής Ναυτιλίας και Πολιτισμού η οποία ενσωματώνει την οδηγία 92/43/EOK στο εθνικό δίκαιο.

γ) περιοχές στις οποίες έχει πρόσφατα εφαρμοστεί γεωργικό φάρμακο και χρησιμοποιούνται ή είναι προσβάσιμες από τους εργαζομένους στη γεωργία.

Άρθρο 27

(άρθρο 13 της οδηγίας 2009/128/EK)

Χειρισμός και αποθήκευση των γεωργικών φαρμάκων και διαχείριση των συσκευασιών τους και του εναπομείναντος γεωργικού φαρμάκου

1. Η ΣΕΑ διασφαλίζει την θέσπιση των αναγκαίων μέτρων ώστε οι ακόλουθες εργασίες από επαγγελματίες χρήστες, και ενδεχομένως από διανομείς, να μην θέτουν σε κίνδυνο την υγεία του ανθρώπου ή του περιβάλλοντος:

- α) αποθήκευση, χειρισμός, αραίωση και ανάμειξη γεωργικών φαρμάκων πριν από την εφαρμογή.
- β) χειρισμός των συσκευασιών και του εναπομείναντος γεωργικού φαρμάκου.

γ) διάθεση του ψεκαστικού διαλύματος που απομένει μετά την εφαρμογή.

δ) καθαρισμός του εξοπλισμού που χρησιμοποιείται μετά την εφαρμογή.

ε) διαχείριση των κενών συσκευασίας και του εναπομείναντος εντός αυτών γεωργικών σύμφωνα με την ισχύουσα νομοθεσία για τα απόβλητα.

2. Η ΣΕΑ μεριμνά για την θέσπιση των αναγκαίων μέτρων για την αποτροπή των επικίνδυνων εργασιών χειρισμού γεωργικών φαρμάκων που είναι εγκεκριμένα για μη επαγγελματίες χρήστες. Τα μέτρα αυτά μπορούν να περιλαμβάνουν τη χρήση γεωργικών φαρμάκων χαμηλής τοξικότητας, έτοιμα προς χρήση σκευάσματα και περιορισμούς στα μεγέθη των περιεκτών ή των συσκευασιών.

3. Η ΣΕΑ μεριμνά για την λήψη μέτρων ώστε οι χώροι αποθήκευσης γεωργικών φαρμάκων για επαγγελματική χρήση να κατασκευάζονται έτσι ώστε να προλαμβάνεται η ακούσια απελευθέρωση. Δίδεται ιδιαίτερη προσοχή στο χώρο αποθήκευσης, στο μέγεθος και στα κατασκευαστικά υλικά.

Άρθρο 28

(άρθρο 14 και Παράρτημα III της οδηγίας 2009/128/EK)

Ολοκληρωμένη φυτοπροστασία

1. Το Υπουργείο Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων λαμβάνει όλα τα αναγκαία μέτρα για την προώθηση της διαχείρισης επιβλαβών οργανισμών με χαμηλή εισροή γεωργικών φαρμάκων, με προτεραιότητα, όπου αυτό είναι δυνατόν, της χρήσης μη

χημικών μεθόδων, ούτως ώστε οι επαγγελματίες χρήστες γεωργικών φαρμάκων να στραφούν σε πρακτικές και προϊόντα με το χαμηλότερο δυνατό κίνδυνο για την υγεία του ανθρώπου και το περιβάλλον μεταξύ εκείνων που είναι διαθέσιμα για την αντιμετώπιση του ίδιου προβλήματος επιβλαβών οργανισμών. Η διαχείριση επιβλαβών οργανισμών με χαμηλή εισροή γεωργικών φαρμάκων περιλαμβάνει την ολοκληρωμένη φυτοπροστασία καθώς και τη βιολογική καλλιέργεια σύμφωνα με τον Κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 834/2007 του Συμβουλίου, της 28ης Ιουνίου 2007, για τη βιολογική παραγωγή και την επισήμανση των βιολογικών προϊόντων.

2. Το ΥΠΑΑΤ δημιουργεί τις αναγκαίες συνθήκες για την εφαρμογή ολοκληρωμένης φυτοπροστασίας ή στηρίζει τη δημιουργία των συνθηκών αυτών. Ειδικότερα, μεριμνά ώστε οι επαγγελματίες χρήστες να έχουν στη διάθεσή τους τις πληροφορίες και τα μέσα για την παρακολούθηση των επιβλαβών οργανισμών και τη λήψη αποφάσεων, καθώς και πρόσβαση σε συμβουλευτικές υπηρεσίες για την ολοκληρωμένη φυτοπροστασία.

3. Η ΣΕΑ υποβάλλει στην Επιτροπή της Ευρωπαϊκής Ένωσης το αργότερο έως 30 Ιουνίου 2013 έκθεση σχετικά με την εφαρμογή των παραγράφων 1 και 2 του παρόντος άρθρου, αναφέροντας ειδικότερα αν έχουν δημιουργηθεί οι αναγκαίες συνθήκες για την εφαρμογή ολοκληρωμένης φυτοπροστασίας.

4. Στο εθνικό σχέδιο δράσης περιγράφεται ο τρόπος με τον οποίο οι γενικές αρχές της ολοκληρωμένης φυτοπροστασίας, όπως καθορίζονται στο Παράρτημα Δ, θα εφαρμοστούν από όλους

τους επαγγελματίες χρήστες γεωργικών φαρμάκων το αργότερο μέχρι την 1η Ιανουαρίου 2014.

5. Το ΥΠΑΑΤ διασφαλίζει την θέσπιση κατάλληλων κινήτρων για να ενθαρρύνει τους επαγγελματίες χρήστες να εφαρμόζουν ειδικές κατά καλλιέργεια ή τομέα κατευθυντήριες γραμμές ολοκληρωμένης φυτοπροστασίας επί εθελοντικής βάσεως. Τις κατευθυντήριες αυτές γραμμές μπορούν να καταρτίσουν δημόσιες υπηρεσίες ή/και οργανώσεις που αντιπροσωπεύουν συγκεκριμένους επαγγελματίες χρήστες. Το ΥΠΑΑΤ παραπέμπει στις κατευθυντήριες γραμμές που θεωρεί σχετικές και κατάλληλες για τα εθνικά σχέδια δράσης στη χώρα.

ΚΕΦΑΛΑΙΟ Ε'
ΔΕΙΚΤΕΣ, ΥΠΟΒΟΛΗ ΕΚΘΕΣΕΩΝ ΚΑΙ ΑΝΤΑΛΛΑΓΗ
ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΩΝ

Άρθρο 29

(άρθρο 15 και Παράρτημα IV της οδηγίας 2009/128/EK)

Δείκτες

1. Η ΣΕΑ εφαρμόζει εναρμονισμένους δείκτες κινδύνου οι οποίοι θεσπίζονται από την Επιτροπή της Ευρωπαϊκής Ένωσης όπως αναφέρονται στο Παράρτημα Ε του παρόντος νόμου. Ωστόσο, η Αρμόδια Αρχή μπορεί να εξακολουθεί να χρησιμοποιεί υφιστάμενους εθνικούς δείκτες ή να υιοθετεί άλλους κατάλληλους δείκτες επιπλέον των εναρμονισμένων σε επίπεδο Ευρωπαϊκής Ένωσης.

2. Η ΣΕΑ:

- α) υπολογίζει τους εναρμονισμένους δείκτες κινδύνου όπως αναφέρονται στην παράγραφο 1 του παρόντος άρθρου με τη χρησιμοποίηση στατιστικών στοιχείων που συλλέγονται σύμφωνα τον Κανονισμό 1185/2009 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 25^{ης} Νοεμβρίου 2009, σχετικά με τα στατιστικά στοιχεία των γεωργικών φαρμάκων καθώς και άλλων σχετικών στοιχείων.
- β) προσδιορίζει τις τάσεις στη χρήση ορισμένων δραστικών ουσιών.
- γ) προσδιορίζει τα στοιχεία προτεραιότητας, όπως δραστικές ουσίες, καλλιέργειες, περιοχές ή πρακτικές, που χρειάζονται ιδιαίτερη προσοχή ή τις ορθές πρακτικές που μπορούν να χρησιμεύσουν ως παράδειγμα για την επίτευξη των στόχων του παρόντος νόμου για τη μείωση των κινδύνων και των επιπτώσεων από τη χρήση γεωργικών φαρμάκων στην υγεία του ανθρώπου και στο περιβάλλον και για να ενθαρρύνει την ανάπτυξη και την εισαγωγή της ολοκληρωμένης φυτοπροστασίας καθώς και εναλλακτικών προσεγγίσεων ή τεχνικών προκειμένου να μειωθεί η εξάρτηση από τη χρήση γεωργικών φαρμάκων.

3. Η Αρμόδια Αρχή γνωστοποιεί στην Επιτροπή και στα υπόλοιπα κράτη μέλη τα αποτελέσματα των αξιολογήσεων που διενεργεί κατ' εφαρμογή της παραγράφου 2 του παρόντος άρθρου και θέτει τα σχετικά στοιχεία στη διάθεση του κοινού.

**ΚΕΦΑΛΑΙΟ ΣΤ'
ΤΕΛΙΚΕΣ ΔΙΑΤΑΞΕΙΣ**

Άρθρο 30

(άρθρο 17 της οδηγίας 2009/128/EK)

Κυρώσεις

Η ΣΕΑ μεριμνά για την θέσπιση κυρώσεων που επιβάλλονται σε περίπτωση παράβασης των διατάξεων που θεσπίζονται με τα άρθρα που περιλαμβάνονται στο πρώτο τμήμα του δευτέρου μέρους του παρόντος νόμου και λαμβάνει όλα τα αναγκαία μέτρα για να εξασφαλίζεται η εφαρμογή τους. Οι επιβαλλόμενες κυρώσεις είναι αποτελεσματικές, αναλογικές και αποτρεπτικές.

Η ΣΕΑ υποχρεούται να γνωστοποιήσει τις σχετικές διατάξεις στην Επιτροπή της Ευρωπαϊκής Ένωσης το αργότερο στις 14 Δεκεμβρίου 2012 και γνωστοποιεί αμέσως κάθε μεταγενέστερη τροποποίησή τους.

Άρθρο 31

(άρθρο 19 της οδηγίας 2009/128/EK)

Τέλη και επιβαρύνσεις

1. Το ΥΠΑΑΤ μπορεί να ανακτά τα έξοδα στα οποία υποβάλλεται για οποιαδήποτε εργασία προκύπτει από την τήρηση των υποχρεώσεων που επωμίζεται σε εφαρμογή των διατάξεων που περιλαμβάνονται στα άρθρα του πρώτου τμήματος του δευτέρου μέρους του παρόντος νόμου μέσω τέλους ή επιβάρυνσης.

2. Η ΣΕΑ εξασφαλίζει ότι το τέλος ή η επιβάρυνση που αναφέρεται στην παράγραφο 1 του παρόντος άρθρου θεσπίζεται με διαφάνεια και αντιστοιχεί στο πραγματικό κόστος της σχετικής εργασίας.

ΤΜΗΜΑ ΔΕΥΤΕΡΟ

ΕΘΝΙΚΑ ΜΕΤΡΑ ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΗΣ ΠΡΟΣ ΤΙΣ ΑΠΑΙΤΗΣΕΙΣ ΤΗΣ ΟΔΗΓΙΑΣ 2009/128/ΕΚ

Άρθρο 32

Κατάρτιση των Εθνικών Σχεδίων Δράσης

1. Με Κοινή Απόφαση των Υπουργών Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, Περιβάλλοντος, Ενέργειας και Κλιματικής Αλλαγής και Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης θεσπίζεται Εθνικό Σχέδιο Δράσης με στόχο την εφαρμογή της Οδηγίας 2009/128/ΕΚ και την προστασία του ανθρώπου και του περιβάλλοντος.
2. Με Απόφαση του ΥΠΑΑΤ το αργότερο εντός διμήνου από τη δημοσίευση του παρόντος Νόμου, συστήνεται επιτροπή υποβολής πρότασης του Εθνικού Σχεδίου Δράσης. Στην Επιτροπή συμμετέχουν στελέχη του ΥΠΑΑΤ, των συναρμόδιων Υπουργείων, Οργανισμών και Ιδρυμάτων, επιστήμονες με ειδικές γνώσεις, εκπρόσωποι των αγροτών, των διακινητών και παραγωγών φυτοφαρμάκων, των μεταποιητών και διακινητών ειδών διατροφής, της ΟΚΕ, των περιβαλλοντικών και καταναλωτικών οργανώσεων. Η επιτροπή συντάσσει πρόταση Εθνικού Σχεδίου Δράσης το αργότερο σε διάστημα πέντε μηνών από την ημερομηνία σύστασής της. Η Εθνική Συντονιστική Αρχή συντονίζει τις εργασίες

της επιτροπής. Η πρόταση της επιτροπής τίθεται σε δημόσια διαβούλευση για διάστημα ενός μήνα.

3. Η ΣΕΑ είναι αρμόδια για την κατάρτιση και παρακολούθηση της εφαρμογής του Εθνικού Σχεδίου Δράσης, την αναθεώρηση και κοινοποίηση του στην Ευρωπαϊκή Επιτροπή .

4. Στο Εθνικά Σχέδια Δράσης, εκτός των όσων αναφέρονται στο άρθρο 18 λαμβάνεται υπόψη επίσης, τα συμπεράσματα από την αξιολόγηση των στατιστικών στοιχείων που προέρχονται από την εφαρμογή της διαδικασίας πώλησης των γεωργικών φαρμάκων όπως προβλέπεται στο άρθρο 36, και περιλαμβάνουν μέτρα προώθησης της ολοκληρωμένης φυτοπροστασίας και δράσεις σχετικά με την ενημέρωση των ανθρώπων οι οποίοι θα μπορούσαν να εκτεθούν σε μετακινούμενο ψεκαστικό νέφος.

5. Με Κοινή Απόφαση των Υπουργών Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων και Περιφερειακής Ανάπτυξης και Ανταγωνιστικότητας καθορίζονται τα τέλη για την χρηματοδότηση των Εθνικών Σχεδίων Δράσης, η διαδικασία πληρωμής καθώς και η αναπροσαρμογή αυτών.

Άρθρο 33

Πρόγραμμα κατάρτισης στην ορθολογική χρήση των γεωργικών φαρμάκων

1. Θεσπίζεται πρόγραμμα κατάρτισης στην ορθολογική χρήση των γεωργικών φαρμάκων, στο οποίο έχουν πρόσβαση όλοι οι επαγγελματίες χρήστες, διανομείς και σύμβουλοι, λαμβανομένων υπόψιν των διαφορετικών ρόλων και ευθυνών τους. Η κατάρτιση

αυτή συνίσταται σε αρχική και συμπληρωματική για την απόκτηση και την επικαιροποίηση των γνώσεων, ανάλογα με την περίπτωση.

2. Η ΣΕΑ σε συνεργασία με τις άλλες συναρμόδιες υπηρεσίες του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων καθώς και των εποπτευομένων από αυτό νομικών προσώπων καταρτίζει προγράμματα εκπαίδευσης για την ορθολογική χρήση των γεωργικών φαρμάκων.

3. Το υλικό κατάρτισης πιστοποιείται κατά τις κείμενες εθνικές και κοινοτικές διατάξεις.

4. Με απόφαση του Υπουργού Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων ορίζεται το αργότερο έως τις 26 Νοεμβρίου 2013 η διαδικασία χορήγησης πιστοποιητικού το οποίο αποτελεί απόδειξη επαρκούς γνώσης των θεμάτων ορθολογικής χρήσης των γεωργικών φαρμάκων.

Άρθρο 34

Μητρώο βιομηχανιών και βιοτεχνιών παρασκευής γεωργικών φαρμάκων

1. Επιτρέπεται η παρασκευή, τυποποίηση, συσκευασία και αποθήκευση γεωργικών φαρμάκων στη χώρα μας από κάθε βιομηχανία ή βιοτεχνία γεωργικών φαρμάκων εφόσον έχει εγγραφεί στο Μητρώο Βιομηχανιών και Βιοτεχνιών Παρασκευής Γεωργικών Φαρμάκων.

2. Η ΣΕΑ ελέγχει την αίτηση με τα στοιχεία του φακέλου του ενδιαφερομένου για τις δυνατότητες παρασκευής, τυποποίησης, συσκευασίας και αποθήκευσης συγκεκριμένων μορφών γεωργικών

φαρμάκων και εγγράφει την επιχείρηση στο Μητρώο εντός έξι (6) μηνών από την υποβολή της αίτησης.

3. Με Απόφαση του Υπουργού Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων η οποία δημοσιεύεται στην Εφημερίδα της Κυβερνήσεως καθορίζονται οι όροι και οι διαδικασίες για την εγγραφή στο Μητρώο Βιομηχανιών και Βιοτεχνιών παρασκευής γεωργικών φαρμάκων.

4. Η ΣΕΑ τηρεί Μητρώο των βιομηχανιών και βιοτεχνιών παρασκευής γεωργικών φαρμάκων και το αναρτά στην ιστοσελίδα που διαθέτει.

Άρθρο 35

Άδεια εμπορίας γεωργικών φαρμάκων

1. Επιτρέπεται η εμπορία γεωργικών φαρμάκων μόνο από ειδικά καταστήματα που έχουν σχετική άδεια και διαθέτουν υπεύθυνο επιστήμονα.

2. Η άδεια εμπορίας γεωργικών φαρμάκων και σκευασμάτων φυτοπροστασίας που περιέχουν μακρο-οργανισμούς, εκδίδεται από τις κατά τόπους αρμόδιες για θέματα φυτοπροστασίας υπηρεσίες των Περιφερειακών Ενοτήτων των Περιφερειών. Στην άδεια εμπορίας ορίζεται ο κάτοχος, η έδρα του καταστήματος, επιπλέον αποθηκευτικός χώρος καθώς και ο υπεύθυνος επιστήμονας.

3. Η άδεια μπορεί να τροποποιηθεί μετά από αίτηση του ενδιαφερομένου.

4. Η áδεια διακρίνεται σε áδεια εμπορίας χονδρικής πώλησης ή σε áδεια εμπορίας λιανικής πώλησης. Η áδεια χορηγείται σε φυσικά ή νομικά πρόσωπα. Η ΣΕΑ τηρεί Μητρώο κατόχων áδειας εμπορίας χονδρικής πώλησης και Μητρώο κατόχων áδειας λιανικής πώλησης και τα αναρτά στην ιστοσελίδα που διαθέτει. Στους κατόχους χορηγείται από την ΣΕΑ ειδικός κωδικός.
5. Η λιανική πώληση επιτρέπεται μόνο από καταστήματα εμπορίας γεωργικών φαρμάκων που κατέχουν áδεια λιανικής πώλησης.
6. Η χονδρική πώληση επιτρέπεται μόνο σε áλλα καταστήματα χονδρικής ή λιανικής πώλησης.
7. Η πώληση είτε ουσιών σύμφωνα με τον Κανονισμό 1107/2009 είτε σκευασμάτων μεταξύ κατόχων áδειας διάθεσης στην αγορά πρέπει να γνωστοποιείται στην Αρμόδια Αρχή
8. Οι υπεύθυνοι των καταστημάτων λιανικής πώλησης έχουν την υποχρέωση να παρέχουν γενικές πληροφορίες σχετικά με τους πιθανούς κινδύνους για τον άνθρωπο και το περιβάλλον από τη χρήση αυτών ιδίως σχετικά με τις πηγές κινδύνου, την έκθεση του χρήστη, τον ορθό τρόπο αποθήκευσης, το χειρισμό και την εφαρμογή, την ασφαλή διάθεση του ψεκαστικού διαλύματος που απομένει μετά την εφαρμογή, τη διαχείριση των κενών συσκευασίας και κυρίως για τις εναλλακτικές λύσεις χαμηλού κινδύνου.
9. Προϋπόθεση για τη χορήγηση áδειας εμπορίας χονδρικής ή λιανικής πώλησης γεωργικών φαρμάκων σε φυσικά ή νομικά πρόσωπα αποτελεί η απασχόληση υπεύθυνου επιστήμονα με

συνεχή και αυτοπρόσωπη παρουσία στο κατάστημα εμπορίας γεωργικών φαρμάκων.

10. Απαγορεύεται ο υπεύθυνος επιστήμονας να έχει οποιαδήποτε άλλη επαγγελματική απασχόληση η οποία απαιτεί αυτοπρόσωπη παρουσία.

11. Με Προεδρικό Διάταγμα καθορίζεται η διαδικασία έκδοσης αδείας εμπορίας γεωργικών φαρμάκων, οι κατά τόπους αρμόδιες για την έκδοση αρχές, οι όροι και οι προϋποθέσεις που πρέπει να πληρούν τα καταστήματα εμπορίας γεωργικών φαρμάκων και οι υπεύθυνοι επιστήμονες, η διαδικασία ελέγχου της εμπορίας καθώς και οι αρμόδιες αρχές για τη διενέργεια πρωτοβάθμιων και δευτεροβάθμιων ελέγχου στην εμπορία των γεωργικών φαρμάκων.

12. Η αρμόδια για την έκδοση άδειας εμπορίας αρχή, υποχρεούται να τηρεί και να ενημερώνει ιστοσελίδα στο διαδίκτυο με τις απαιτήσεις για την έκδοση της άδειας, τις χορηγηθείσες άδειες εμπορίας, τη διεύθυνση των καταστημάτων και τους αντίστοιχους υπεύθυνους επιστήμονες και να κοινοποιεί τα εν λόγω δεδομένα στην ΣΕΑ το αργότερο εντός 15 ημερών.

13. Με απόφαση των κατά τόπους αρμόδιων υπηρεσιών ορίζονται οι υπάλληλοι που διενεργούν τους απαραίτητους ελέγχους σε θέματα εμπορίας γεωργικών φαρμάκων.

14. Οι κάτοχοι αδειών εμπορίας γεωργικών φαρμάκων οφείλουν να συνεργάζονται με τις αρμόδιες ελεγκτικές αρχές και να παρέχουν πρόσβαση σε κάθε σημείο όπου αποθηκεύονται ή διακινούνται γεωργικά φάρμακα.

Άρθρο 36

Κατάλογος εγκεκριμένων Σκευασμάτων Γεωργικών φαρμάκων – Ηλεκτρονική Καταγραφή της διακίνησης

1. Θεσπίζεται Κατάλογος των εγκεκριμένων Φυτοπροστατευτικών Προϊόντων ο οποίος περιλαμβάνει τα σκευάσματα των γεωργικών φαρμάκων για τα οποία έχει χορηγηθεί άδεια κυκλοφορίας από το Υπουργείο Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων καθώς και τις πληροφορίες που αναγράφονται στις άδειες αυτών.
2. Ο Κατάλογος έχει τη μορφή ηλεκτρονικής βάσης δεδομένων και αναρτάται στην ιστοσελίδα του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων.
3. Αρμόδια για την σύνταξη, ενημέρωση και τήρηση της ηλεκτρονικής εφαρμογής του Καταλόγου ορίζεται η ΣΕΑ .
4. Τα σκευάσματα, η άδεια των οποίων έχει λήξι ή ανακληθεί, αναγράφονται στον Κατάλογο με την ένδειξη «Ανακλήθηκε» και παραπομπή στη σχετική απόφαση. Σε περιπτώσεις χορήγησης, ανανέωσης, ανάκλησης ή τροποποίησης της άδειας, ο αρμόδιος φορέας του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων ενημερώνει τον Κατάλογο άμεσα και το αργότερο εντός δεκαπέντε (15) ημερών.
5. Ο επαγγελματίας χρήστης προμηθεύεται τα σκευάσματα που περιλαμβάνονται στον Κατάλογο μόνο από καταστήματα λιανικής πώλησης που έχουν άδεια για τον σκοπό αυτό. Το κατάστημα λιανικής πώλησης καταγράφει σε ειδικό έντυπο πώλησης ηλεκτρονικά τα ακόλουθα στοιχεία για κάθε επαγγελματία χρήστη:

- α) Τα στοιχεία και ο Αριθμός Φορολογικού Μητρώου (Α.Φ.Μ.) του επαγγελματία χρήστη.
- β) Η τοποθεσία/περιοχή αγροτεμαχίου.
- γ) Ο κωδικός αγροτεμαχίου (εφόσον υπάρχει).
- δ) Το χορηγούμενο σκεύασμα.
- ε) Η ποσότητα του χορηγούμενου σκευάσματος.
- στ) Η καλλιέργεια ή τα φυτικά προϊόντα, για τα οποία χορηγείται το σκεύασμα.
- ζ) Το αίτιο, για το οποίο χορηγείται το σκεύασμα.
- η) Τον αριθμό τιμολογίου/απόδειξης
- θ) Τον ειδικό κωδικό του καταστήματος που εκδίδεται από τη ΣΕΑ.

Προκειμένου για ερασιτέχνες χρήστες στο ειδικό έντυπο αναγράφονται τα ίδια στοιχεία εκτός του στοιχείου γ) ανωτέρω.

6. Η επιλογή των σκευασμάτων γίνεται με βάση την αποτελεσματικότητα, τον τρόπο δράσης, το φάσμα δράσης, την εκλεκτικότητα για το καλλιεργούμενο φυτό, την ασθένεια ή το ζωικό εχθρό ή το ζιζάνιο, τους ειδικούς περιβαλλοντικούς στόχους, τη συνδυαστικότητα με άλλα φυτοπροστατευτικά προϊόντα, την ευχέρεια εφαρμογής, τα αναμενόμενα υπολείμματα στο αγροτικό προϊόν, την υπολειμματική διάρκεια, την τοξικολογική σήμανση, τη συμβατότητα με τη στρατηγική διαχείρισης της ανθεκτικότητας των επιβλαβών οργανισμών, καθώς και την πιθανή επίδραση στην επόμενη καλλιέργεια.

7. Δίνεται προτεραιότητα στη χρήση σκευασμάτων με εκλεκτική δράση.

8. Απαγορεύεται η λιανική πώληση σκευασμάτων χωρίς τη συμπλήρωση του ειδικού εντύπου .
9. Αντίγραφο του ειδικού εντύπου δίδεται στον επαγγελματία χρήστη.
10. Στο ΥΠΑΑΤ δημιουργείται ηλεκτρονική εφαρμογή στην οποία καταχωρίζονται τα Ειδικά Έντυπα Πώλησης. Η καταχώριση γίνεται ηλεκτρονικά από τα καταστήματα λιανικής πώλησης γεωργικών φαρμάκων. Τα στοιχεία αυτά είναι εμπιστευτικά και εμπίπτουν στις διατάξεις περί προστασίας προσωπικών δεδομένων. Η ΣΕΑ δύναται να τα αξιοποιεί για την παραγωγή στατιστικών σχετικά με τη διάθεση στην αγορά και τη χρήση φυτοπροστατευτικών προϊόντων και την κατάρτιση των Εθνικών Σχεδίων Δράσης. Μέχρι την λειτουργία της ηλεκτρονικής εφαρμογής, τα καταστήματα λιανικής πώλησης γεωργικών φαρμάκων υποχρεούνται να καταγράφουν ηλεκτρονικά τα στοιχεία της παραγράφου 5.
11. Με απόφαση του Υπουργού Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων ορίζεται ο φορέας δημιουργίας, ενημέρωσης και τήρησης της ηλεκτρονικής εφαρμογής της παραγράφου 10 καθώς και κάθε σχετική λεπτομέρεια που αφορά τον τύπο και το περιεχόμενο του Ειδικού Εντύπου Πώλησης.
12. Το Υπουργείο Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων χορηγεί στους υπεύθυνους επιστήμονες των καταστημάτων εμπορίας φυτοπροστατευτικών προϊόντων και σκευασμάτων φυτοπροστασίας που περιέχουν μακρο-οργανισμούς άδεια πρόσβασης στην ηλεκτρονική εφαρμογή της παραγράφου 10.

13. Απαγορεύεται η χορήγηση σκευασμάτων τα οποία δεν περιλαμβάνονται στον Εγκεκριμένο Κατάλογο ή δεν είναι σύμφωνα με τα αναγραφόμενα στην ετικέτα.

Άρθρο 37

Διαδικασίες ενημέρωσης του κοινού για τα γεωργικά φάρμακα

1. Οι κατά τόπους αρμόδιες για θέματα φυτοπροστασίας περιφερειακές και τοπικές υπηρεσίες, σε συνεργασία με τη Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, είναι υπεύθυνες για την ενημέρωση και ευαισθητοποίηση του ευρύτερου κοινού για τη χρήση των γεωργικών φαρμάκων και ιδίως όσον αφορά τους κινδύνους και τις ενδεχόμενες οξείες και χρόνιες επιπτώσεις για την υγεία του ανθρώπου, τις ενδεχόμενες επιπτώσεις στους οργανισμούς μη στόχους και το περιβάλλον καθώς επίσης και για την ύπαρξη εναλλακτικών λύσεων φυτοπροστασίας χωρίς χημικά μέσα.

2. Η ενημέρωση γίνεται με έντυπα και ηλεκτρονικά μέσα καθώς και μέσω διαδικτύου. Οι πληροφορίες ανανεώνονται σε τακτά χρονικά διαστήματα προκειμένου να ανταποκρίνονται στις νεότερες επιστημονικές και τεχνικές εξελίξεις. Οι διαδικασίες ενημέρωσης και ευαισθητοποίησης εντάσσονται στο Εθνικό Σχέδιο Δράσης.

3. Το Κέντρο Δηλητηριάσεων του Υπουργείου Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης συλλέγει πληροφορίες και στοιχεία και καταγράφει κατά τρόπο συστηματικό, περιστατικά οξείας

δηλητηρίασης ή άλλων επιπτώσεων από την χρήση γεωργικών φαρμάκων. Αντίγραφο των καταστάσεων των συμβάντων οξείας δηλητηρίασης ή άλλων επιπτώσεων διαβιβάζονται στη Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων προκειμένου να γίνει αξιολόγηση αυτών και να ληφθούν τα ενδεικνυόμενα μέτρα όπως ενημέρωση του κοινού, των κατόχων εγκρίσεων και των πωλητών γεωργικών φαρμάκων, τροποποίηση ή ανάκληση της άδειας κυκλοφορίας. Τα στοιχεία αυτά χρησιμοποιούνται κατά την κατάρτιση των Εθνικών Σχεδίων Δράσης.

Άρθρο 38

Σύστημα επιθεώρησης του εξοπλισμού εφαρμογής γεωργικών φαρμάκων

1. Θεσπίζεται σύστημα επιθεώρησης του εξοπλισμού εφαρμογής γεωργικών φαρμάκων επαγγελματικής χρήσης το οποίο οδηγεί στη χορήγηση πιστοποιητικού καταλληλότητας.
2. Αρμόδια Αρχή για την εποπτεία του συστήματος επιθεώρησης του εξοπλισμού εφαρμογής γεωργικών φαρμάκων επαγγελματικής χρήσης είναι η Διεύθυνση Αξιοποίησης Εγγειοβελτιωτικών Έργων και Μηχανολογικού Εξοπλισμού του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων. Οι κατά τόπους αρμόδιες αρχές των Περιφερειών και Περιφερειακών Ενοτήτων τηρούν Μητρώο Εξοπλισμού Εφαρμογής γεωργικών φαρμάκων στο οποίο καταγράφεται κατά κατηγορία, γεωγραφική περιοχή και χρήστη, ο επαγγελματικός εξοπλισμός εφαρμογής γεωργικών φαρμάκων. Ο νέος εξοπλισμός εφαρμογής γεωργικών φαρμάκων

ο οποίος διατίθεται για χρήση μετά την ημερομηνία που τίθεται σε ισχύ ο παρόν νόμος, εγγράφεται με ευθύνη του αγοραστή, στο Μητρώο Εξοπλισμού Εφαρμογής γεωργικών φαρμάκων της Περιφέρειας στην οποία ανήκει.

3. Με απόφαση του Υπουργού Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων καθορίζονται οι διαδικασίες επιθεώρησης του εξοπλισμού εφαρμογής γεωργικών φαρμάκων.

Άρθρο 39

Εφαρμογή γεωργικών φαρμάκων με αεροψεκασμό

1. Αρμόδια αρχή για την εφαρμογή των διατάξεων του άρθρου 23 όσον αφορά τους αεροψεκασμούς ορίζεται η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων.
2. Η εφαρμογή γεωργικών φαρμάκων με αεροψεκασμό απαγορεύεται. Κατά παρέκκλιση μπορεί να επιτρέπεται μόνο σε ειδικές περιπτώσεις και εφόσον τηρούνται όλοι οι όροι και προϋποθέσεις της παραγράφου 2 του άρθρου 23. Για την απόφαση παρέκκλισης απαιτείται και η σύμφωνη γνώμη της Περιφέρειας.

Άρθρο 40

Θέσπιση ειδικών μέτρων για την προστασία των υδάτινων πόρων

Με Κοινή Απόφαση των Υπουργών Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, Ενέργειας και Κλιματικής Αλλαγής, Υγείας λαμβάνονται μέτρα για την προστασία του υδάτινου περιβάλλοντος και του πόσιμου νερού τα οποία είναι συμβατά με το άρθρο 25 του παρόντος Νόμου.

Άρθρο 41

Μέτρα μείωσης της χρήσης γεωργικών φαρμάκων ή των κινδύνων τους σε ειδικές περιοχές

Λαμβάνονται μέτρα για τη μείωση ή απαγόρευση της χρήσης γεωργικών φαρμάκων ή των πιθανών τους κινδύνων σε ειδικές περιοχές που είναι συμβατά με όσα προβλέπονται στο άρθρο 26. Οι ρυθμίσεις αυτές ενσωματώνονται στο Εθνικό Σχέδιο Δράσης .

Άρθρο 42

Χειρισμός, εφαρμογή και αποθήκευση των σκευασμάτων γεωργικών φαρμάκων

1. Η ορθολογική χρήση των γεωργικών φαρμάκων από τους επαγγελματίες χρήστες και συγκεκριμένα:
 - Ο χειρισμός, η εφαρμογή και η αποθήκευση
 - Η διάθεση του ψεκαστικού διαλύματος που απομένει μετά την εφαρμογή αυτών

- Ο καθαρισμός του εξοπλισμού και των μέσω προσωπικής προστασίας μετά την διενέργεια του ψεκασμού και
- Η διαχείριση των κενών συσκευασίας μετά τη χρήση τους

πρέπει να γίνεται χωρίς κινδύνους για τον άνθρωπο, τα ζώα και το περιβάλλον

2. Στο Εθνικό Σχέδιο Δράσης ενσωματώνονται διαδικασίες ευαισθητοποίησης και τήρησης των υποχρεώσεων των χρηστών καθώς επίσης και των δεσμεύσεων των διανομέων ειδικά σε ζητήματα ασφαλούς αποθήκευσης και απόσυρσης.

Άρθρο 43

Ολοκληρωμένη Φυτοπροστασία

Το Εθνικό Σχέδιο Δράσης περιλαμβάνει ρυθμίσεις προώθησης της ολοκληρωμένης φυτοπροστασίας όπως αυτά προβλέπονται στο Άρθρο 28 του παρόντος Νόμου..

Άρθρο 44

Έλεγχοι στην ορθολογική χρήση των γεωργικών φαρμάκων

Η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων καταρτίζει και συντονίζει ετήσια ή πολυετή προγράμματα ελέγχου στην ορθολογική χρήση των γεωργικών φαρμάκων με σκοπό τη μείωση των επιπτώσεων της χρήσης των γεωργικών φαρμάκων στον άνθρωπο και το περιβάλλον, με εξαίρεση τα προγράμματα ελέγχου του εξοπλισμού εφαρμογής γεωργικών φαρμάκων τα οποία καταρτίζονται και

συντονίζονται από τη Διεύθυνση Αξιοποίησης Εγγειοβελτιωτικών Έργων και Μηχανικού Εξοπλισμού του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων.

Άρθρο 45

Διοικητικές Κυρώσεις επί παραβάσεων σε θέματα ορθολογικής χρήσης γεωργικών φαρμάκων

1. Σε όποιον παρασκευάζει, τυποποιεί, συσκευάζει ή αποθηκεύει με σκοπό την εμπορία, γεωργικά φάρμακα, χωρίς την προβλεπόμενη εγγραφή στο Μητρώο βιομηχανιών και βιοτεχνιών παρασκευής γεωργικών φαρμάκων που τηρεί η αρμόδια αρχή, επιβάλλεται πρόστιμο από χίλια (1.000) έως εκατό χιλιάδες (100.000) ευρώ.
2. Στους παραβάτες των διατάξεων των άρθρων 34 και 38 έως 44 του παρόντος επιβάλλεται πρόστιμο από τριακόσια (300) έως πέντε χιλιάδες (5.000) ευρώ.
3. Σε όποιον χρησιμοποιεί γεωργικά φάρμακα χωρίς να τηρεί τα επί της συσκευασίας ή της ετικέτας τους αναγραφόμενα επιβάλλεται πρόστιμο από τριακόσια (300) έως τριάντα χιλιάδες (30.000) ευρώ.
4. Σε όποιον ασκεί εμπορία χονδρικής πώλησης ή εμπορία λιανικής πώλησης γεωργικών φαρμάκων χωρίς την προβλεπόμενη άδεια, επιβάλλεται πρόστιμο από χίλια (1.000) έως τριάντα χιλιάδες (30.000) ευρώ και τα γεωργικά φάρμακα δεσμεύονται.
5. Όταν δεν πληρούνται οι όροι με τους οποίους χορηγήθηκε η άδεια εμπορίας γεωργικών φαρμάκων και μπορεί να τεθεί σε

κίνδυνο η υγεία των ανθρώπων ή η σταθερότητα των γεωργικών φαρμάκων, αναστέλλεται η λειτουργία της επιχείρησης και σφραγίζεται το κατάστημα μέχρι να εκπληρωθούν οι όροι χορήγησης της άδειας, με απόφαση του οργάνου που χορήγησε την άδεια.

6. Επιβάλλεται πρόστιμο από χίλια (1.000) ως τριάντα (30.000) χιλιάδες ευρώ και μπορεί να αναστέλλεται για τουλάχιστον ένα (1) έτος η άδεια εμπορίας γεωργικών φαρμάκων και τα γεωργικά φάρμακα δεσμεύονται όταν ο ασκών την εμπορία διαθέτει γεωργικά φάρμακα τα οποία δεν έχουν άδεια διάθεσης στην αγορά.

7. Επιβάλλεται πρόστιμο από χίλια (1.000) χιλιάδες ως δέκα (10.000) χιλιάδες ευρώ και αναστέλλεται για τουλάχιστον ένα (1) έτος η άδεια εμπορίας γεωργικών φαρμάκων όταν ο υπεύθυνος επιστήμονας του καταστήματος εμπορίας απουσιάζει κατ' επανάληψη.

8. Σε όποιον διαθέτει προς πώληση γεωργικά φάρμακα σε μη κατόχους άδειας εμπορίας γεωργικών φαρμάκων, επιβάλλεται πρόστιμο από χίλια (1.000) ευρώ έως τριάντα χιλιάδες (30.000) ευρώ.

9. Σε όποιον κατέχει άδεια λιανικής πώλησης γεωργικών φαρμάκων και διαθέτει γεωργικά φάρμακα στον επαγγελματία χρήστη χωρίς την καταγραφή της συναλλαγής στο προβλεπόμενο ειδικό έντυπο, σύμφωνα με το άρθρο 36 του παρόντος νόμου επιβάλλεται πρόστιμο από χίλια (1.000) ευρώ έως πέντε χιλιάδες (5.000) ευρώ.

10. Σε όποιον αρνείται ή παρακωλύει καθ' οιονδήποτε τρόπο τη διενέργεια των ελέγχων από τα εξουσιοδοτημένα ελεγκτικά όργανα ή αρνείται την παροχή στοιχείων και πληροφοριών ή παρέχει ψευδή ή ανακριβή στοιχεία και πληροφορίες ή αποκρύπτει στοιχεία και πληροφορίες επιβάλλεται πρόστιμο από χίλια (1000) έως τριάντα χιλιάδες (30.000) ευρώ.

11. Σε περίπτωση επανάληψης των παραβάσεων του παρόντος άρθρου, τα όρια των προστίμων διπλασιάζονται και το επιβαλλόμενο πρόστιμο δεν μπορεί να είναι λιγότερο από το διπλάσιο του προηγούμενου επιβληθέντος.

12. Για την επιμέτρηση των προστίμων των παραγράφων συνεκτιμώνται τα παρακάτω κριτήρια:

α) η επικινδυνότητα της παράβασης.

β) οι συνέπειες που προκύπτουν από την παράβαση.

γ) ως επανάληψη νοείται ως η διαπίστωση του ίδιου ή παρεμφερούς παραπτώματος από το ίδιο πρόσωπο μέσα σε διάστημα τριών (3) ετών από την έκδοση προηγούμενης απόφασης διοικητικών κυρώσεων.

δ) Τα αναφερόμενα από τον ενδιαφερόμενο στο έγγραφο υπόμνημά του.

13. Η υπηρεσία που διενήργησε τον έλεγχο γνωστοποιεί εγγράφως με απόδειξη τη διαπίστωση παράβασης του παρόντος άρθρου στον παραβάτη, ο οποίος καλείται μέσα σε προθεσμία δεκαπέντε (15) ημερών από τη γνωστοποίηση να υποβάλει εγγράφως τις απόψεις του. Αμέσως μετά την παρέλευση της ανωτέρω προθεσμίας και ανεξάρτητα από το αν ο παραβάτης έχει

υποβάλει εγγράφως τις απόψεις του, η υπηρεσία που διενήργησε τον έλεγχο διαβιβάζει το φάκελο της υπόθεσης στην Αρμόδια Αρχή.

14. Τα πρόστιμα επιβάλλονται με απόφαση του Υπουργού Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, μετά από εισήγηση της Αρμόδιας Αρχής.

15. Με απόφαση του Υπουργού Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, μετά από εισήγηση της Διεύθυνσης Προστασίας Φυτικής Παραγωγής για τις παραβάσεις των παραγράφων 1 έως 11, εκτός των παραβάσεων του άρθρου 38 για τις οποίες εισηγείται η Διεύθυνση Αξιοποίησης Εγγειοβελτιωτικών Έργων και Μηχανικού Εξοπλισμού επιβάλλονται, οι κυρώσεις που προβλέπονται στον παρόν άρθρο.

16. Με κοινή απόφαση των Υπουργών Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων και Περιφερειακής Ανάπτυξης και Ανταγωνιστικότητας αναπτροσαρμόζονται τα πρόστιμα του παρόντος άρθρου. Τα πρόστιμα που επιβάλλονται βεβαιώνονται ως δημόσια έσοδα, εισπράττονται κατά τον Κώδικα Εισπράξεως Δημοσίων Εσόδων (Κ.Ε.Δ.Ε.) και κατατίθενται στο Κεντρικό Ταμείο Γεωργίας και Κτηνοτροφίας. Για την κίνηση της διαδικασίας βεβαίωσης μεριμνά η αρμόδια υπηρεσία του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων.

17. Κατά της απόφασης επιβολής διοικητικών κυρώσεων ο ενδιαφερόμενος μπορεί να ασκήσει ενώπιον των καθ' ύλη αρμόδιων Διοικητικών Δικαστηρίων τα ένδικα μέσα που προβλέπονται από τον ν.2717/1999 (ΦΕΚ 97^A) – Κώδικα

Διοικητικής Δικονομίας. Η áσκηση προσφυγής δεν αναστέλλει την εφαρμογή των κυρώσεων.

Άρθρο 46

Ποινικές κυρώσεις επί παραβάσεων σε θέματα ορθολογικής χρήσης γεωργικών φαρμάκων

1. Όποιος παρασκευάζει, τυποποιεί, συσκευάζει ή αποθηκεύει με σκοπό την εμπορία, γεωργικά φάρμακα, χωρίς την προβλεπόμενη εγγραφή στο Μητρώο βιομηχανιών και βιοτεχνιών παρασκευής γεωργικών φαρμάκων που τηρεί η αρμόδια αρχή, τιμωρείται και με φυλάκιση τουλάχιστον έξι (6) μηνών.
2. Όποιος ασκεί εμπορία γεωργικών φαρμάκων χωρίς áδεια, τιμωρείται και με φυλάκιση τουλάχιστον ενός (1) έτους.
3. Τιμωρείται και με φυλάκιση τουλάχιστον ενός (1) έτους, όποιος ασκεί εμπορία γεωργικών φαρμάκων τα οποία δεν έχουν áδεια διάθεσης στην αγορά.
4. Όποιος διαθέτει προς πώληση γεωργικά φάρμακα σε μη κατόχους áδειας εμπορίας γεωργικών φαρμάκων, τιμωρείται με φυλάκιση από τρεις (3) μήνες μέχρι ένα (1) έτος.
5. Όποιος αρνείται ή παρακωλύει τη διενέργεια των ελέγχων από τα εξουσιοδοτημένα ελεγκτικά όργανα ή αρνείται την παροχή πληροφοριών ή παρέχει ψευδείς ή ανακριβείς πληροφορίες τιμωρείται με φυλάκιση τουλάχιστον ενός (1) έτους.

**ΜΕΡΟΣ ΤΕΤΑΡΤΟ
ΑΛΛΕΣ ΔΙΑΤΑΞΕΙΣ**

Άρθρο 47

Παρακολούθηση Τιμών Γεωργικών Φαρμάκων

Για την ενίσχυση της ανταγωνιστικότητας και της διαφάνειας στην εμπορία των γεωργικών φαρμάκων και των σκευασμάτων φυτοπροστασίας που περιέχουν μακρο-οργανισμούς θεσπίζονται τα παρακάτω:

- α) Οι κάτοχοι αδειών λιανικής πώλησης γεωργικών φαρμάκων και συσκευασμάτων φυτοπροστασίας αναγράφουν επί της συσκευασίας τη λιανική τιμή πώλησης .
- β) Τα καταστήματα λιανικής πώλησης αναρτούν σε εμφανές σημείο και δημοσιοποιούν τον τιμοκατάλογο των διατιθέμενων γεωργικών φαρμάκων.
- γ) Οι κάτοχοι αδειών διάθεσης στην αγορά γεωργικών φαρμάκων υποβάλλουν κατ' έτος στην ΣΕΑ τους επίσημους τιμοκαταλόγους χονδρικής πώλησης και τις ετήσιες μεταβολές τιμών των γεωργικών φαρμάκων και των σκευασμάτων φυτοπροστασίας που περιέχουν μακρο-οργανισμούς που διαθέτουν το αργότερο μέχρι τις 31 Μαρτίου εκάστου έτους.
- δ) Ιδρύεται παρατηρητήριο παρακολούθησης τιμών λιανικής πώλησης γεωργικών φαρμάκων.

Με Απόφαση του Υπουργού Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων καθορίζονται οι τρόποι λειτουργίας του και η συνέργια με αντίστοιχες δομές του ΥΠΑΑΤ ή άλλων Υπουργείων.

Άρθρο 48

Σκευάσματα φυτοπροστασίας που περιέχουν μακρο- οργανισμούς

1. Ως σκευάσματα φυτοπροστασίας που περιέχουν μακρο-οργανισμούς ορίζονται αυτά που περιέχουν αποκλειστικά οργανισμούς οι οποίοι είναι ορατοί δια γυμνού οφθαλμού και χρησιμοποιούνται σε προγράμματα ολοκληρωμένης φυτοπροστασίας
2. Οι Διεύθυνσεις Προστασίας Φυτικής Παραγωγής και Βιολογικής Γεωργίας του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων είναι αρμόδιες για την κατάρτιση εθνικού κατάλογου των σκευασμάτων φυτοπροστασίας που περιέχουν μακρο-οργανισμούς, στον οποίο εγγράφονται τα σκευάσματα, ο μακρο-οργανισμός, το φάσμα δράσης καθώς και ο κάτοχος των στοιχείων. Ο εθνικός κατάλογος αναρτάται στην ιστοσελίδα του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων.
3. Η αίτηση εγγραφής στον εθνικό κατάλογο υποβάλλεται στη Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, είτε αυτοπροσώπως από τον αιτούντα που επιθυμεί να διαθέσει το προϊόν στην αγορά εφόσον έχει έδρα στην Ελλάδα, είτε μέσω εκπροσώπου του και η εγγραφή στον εθνικό κατάλογο πραγματοποιείται εφόσον μετά από αξιολόγηση των υποβληθέντων στοιχείων διαπιστωθεί ότι πληρούνται τα κριτήρια ασφάλειας για τον άνθρωπο και το περιβάλλον καθώς και αποτελεσματικότητας.
4. Με απόφαση του Υπουργού Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων καθορίζονται οι πληροφορίες και μελέτες που

καταθέτουν οι ενδιαφερόμενοι όσον αφορά την εγγραφή των σκευασμάτων φυτοπροστασίας που περιέχουν μακρο-οργανισμούς στον εθνικό κατάλογο η Αρμόδια Αρχή Αξιολόγησης της αίτησης καθώς και οι προϋποθέσεις για την αδειοδότηση μονάδων παρασκευής σκευασμάτων φυτοπροστασίας που περιέχουν μακρο-οργανισμούς.

Άρθρο 49

Κυρώσεις επί παραβάσεων σε θέματα καταπολεμήσεων εντόμων και τρωκτικών σε κατοικημένους χώρους

1. Σε όποιον εφαρμόζει καταπολεμήσεις εντόμων και τρωκτικών σε κατοικημένους χώρους χωρίς την ειδική άδεια επιβάλλεται πρόστιμο από τριακόσια (300) έως τριάντα χιλιάδες (30.000) ευρώ.
2. Σε όποιο κατέχει άδεια να εφαρμόζει καταπολεμήσεις εντόμων και τρωκτικών σε κατοικημένους χώρους επιβάλλεται πρόστιμο από τριακόσια (300) έως δέκα χιλιάδες (10.000) ευρώ και αφαιρείται η άδεια για τουλάχιστον τρεις (3) μήνες, αν:
 - i) χρησιμοποιεί μη εγκεκριμένα βιοκτόνα για το σκοπό αυτό.
 - ii) δεν λαμβάνει όλα τα απαραίτητα μέτρα για να είναι ασφαλής η εφαρμογή των βιοκτόνων αυτών, μεταξύ των οποίων περιλαμβάνεται η παρουσία του υπεύθυνου επιστήμονα για την επίβλεψη του έργου της καταπολέμησης.
3. Σε περίπτωση επανάληψης των παραβάσεων του παρόντος άρθρου, τα όρια των προστίμων διπλασιάζονται και το επιβαλλόμενο πρόστιμο δεν μπορεί να είναι λιγότερο από το διπλάσιο του προηγούμενου επιβληθέντος.

4. Για την επιμέτρηση των προστίμων συνεκτιμώνται τα παρακάτω κριτήρια:

- α) η επικινδυνότητα της παράβασης για τον άνθρωπο
- β) η διάρκεια της παράβασης
- γ) η επανάληψη της παράβασης. Ως επανάληψη νοείται η διαπίστωση του ίδιου ή παρεμφερούς παραπτώματος από το ίδιο πρόσωπο μέσα σε διάστημα τριών (3) ετών από την έκδοση προηγούμενης απόφασης διοικητικών κυρώσεων
- δ) τα αναφερόμενα από τον ενδιαφερόμενο.

5. Η υπηρεσία που διενήργησε τον έλεγχο γνωστοποιεί εγγράφως με απόδειξη τη διαπίστωση παράβασης του παρόντος άρθρου στον παραβάτη, ο οποίος καλείται μέσα σε προθεσμία δεκαπέντε (15) ημερών από τη γνωστοποίηση να υποβάλει εγγράφως τις απόψεις του. Αμέσως μετά την παρέλευση της ανωτέρω προθεσμίας και ανεξάρτητα από το αν ο παραβάτης έχει υποβάλει εγγράφως τις απόψεις του, η υπηρεσία που διενήργησε τον έλεγχο διαβιβάζει το φάκελο της υπόθεσης στην Αρμόδια Αρχή.

6. Τα πρόστιμα επιβάλλονται με απόφαση του Υπουργού Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, μετά από εισήγηση της Αρμόδιας Αρχής. Η άδεια αφαιρείται με απόφαση του Προϊσταμένου της Δ/νσης Προστασίας Φυτικής Παραγωγής

7. Τα πρόστιμα που επιβάλλονται, βεβαιώνονται ως δημόσια έσοδα, εισπράττονται κατά τον Κώδικα Εισπράξεως Δημοσίων Εσόδων (Κ.Ε.Δ.Ε.) και κατατίθενται στο Κεντρικό Ταμείο Γεωργίας και Κτηνοτροφίας. Για την εφαρμογή της διαδικασίας βεβαίωσης

μεριμνά η αρμόδια οικονομική υπηρεσία του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων.

8. Κατά της απόφασης επιβολής διοικητικών κυρώσεων ο ενδιαφερόμενος μπορεί να ασκήσει ενώπιον των καθ' ύλη αρμόδιων Διοικητικών Δικαστηρίων τα ένδικα βιοηθήματα και μέσα που προβλέπονται από τον ν.2717/1999 (ΦΕΚ 97^A) – Κώδικα Διοικητικής Δικονομίας. Η άσκηση προσφυγής δεν αναστέλλει την εφαρμογή των κυρώσεων.

9. Με κοινή απόφαση του Υπουργού Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων και του Υπουργού Περιφερειακής Ανάπτυξης και Ανταγωνιστικότητας αναπροσαρμόζονται τα πρόστιμα του παρόντος άρθρου.

Άρθρο 50

Εξουσιοδοτικές διατάξεις

1. Με Απόφαση του Υπουργού Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων καθορίζονται τα παρακάτω:

- α) Χορηγείται, ανανεώνεται, τροποποιείται ή ανακαλείται η άδεια διάθεσης φυτοπροστατευτικών προϊόντων στην αγορά (αρ 4,4) .
- β) Η σύνθεση της Επιστημονικής Επιτροπής Γεωργικών Φαρμάκων (Αρ.5,4) και θέματα λειτουργίας της (Αρ.5,10).
- γ) Επιβάλλονται διοικητικές κυρώσεις επί παραβάσεων σε θέματα γεωργικών φαρμάκων (Αρ.9,17), υπολειμμάτων γεωργικών φαρμάκων (Αρ.13,8), ορθολογικής χρήσης φυτοφαρμάκων (Άρθρο 45).

- δ) Οι φορείς που παρέχουν κατάρτιση στους επαγγελματίες χρήστες (Αρ.19,1)
- ε) Η σύσταση της επιτροπής υποβολής πρότασης του Εθνικού Σχεδίου Δράσης (Αρ.32,1).
- στ) Η διαδικασία χορήγησης πιστοποιητικού επαρκούς γνώσης ορθολογικής χρήσης γεωργικών φαρμάκων (Άρθρο 33, παρ.4)
- ζ) Οι διαδικασίες εγγραφής στο Μητρώο Βιομηχανιών και Βιοτεχνιών παρασκευής γεωργικών φαρμάκων (Αρ.34,3).
- η) Ο φορέας δημιουργίας, ενημέρωσης και τήρησης της ηλεκτρονικής καταχώρησης των Ειδικών Εντύπων Πώλησης Γεωργικών Φαρμάκων (Αρ.36,11)
- θ) Οι διαδικασίες επιθεώρησης του εξοπλισμού γεωργικών φαρμάκων (Αρ.22,6 και Αρ.38) και οι διοικητικές κυρώσεις (Αρ.45,15).
- ι) Ο τρόπος λειτουργίας του παρατηρητηρίου παρακολούθησης τιμών λιανικής πώλησης γεωργικών φαρμάκων (Αρ.47,δ).
- ια) Οι πληροφορίες και μελέτες που καταθέτουν οι ενδιαφερόμενοι για τα σκευάσματα φυτοπροστασίας που περιέχουν μακροοργανισμούς (Αρ.48,4).
- ιβ) Τα πρόστιμα επί παραβάσεων σε θέματα καταπολεμήσεων εντόμων και τρωκτικών σε κατοικημένους χώρους (Αρ.49,6).

2. Με Κοινή Υπουργική Απόφαση του Υπουργού Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων και του κατά περίπτωση συναρμόδιου Υπουργού καθορίζονται τα παρακάτω:

- α) Καθορίζονται επιπρόσθετες Αρμόδιες Αρχές για την εφαρμογή του Νόμου (Αρ.3,3).

β) Μπορεί να ορίζονται και άλλες Αρμόδιες Αρχές Αξιολόγησης χορήγησης άδειας κυκλοφορίας φυτοπροστατευτικών προϊόντων (Αρ.3,4).

γ) Τα αρμόδια όργανα και υπηρεσίες που διενεργούν τους ελέγχους υπολειμμάτων γεωργικών φαρμάκων (Αρ.12,1).

3. Με Κοινή Υπουργική Απόφαση των Υπουργών Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων και Περιφερειακής Ανάπτυξης και Ανταγωνιστικότητας καθορίζονται τα παρακάτω:

α) Το ύψος και η αναπροσαρμογή των παραβόλων που αφορούν την αδειοδότηση των φυτοπροστατευτικών προϊόντων (Αρ.6,3).

β) Αναπροσαρμόζονται τα πρόστιμα των διοικητικών κυρώσεων επί παραβάσεων σε θέματα γεωργικών φαρμάκων (Αρ.9,21), υπολειμμάτων γεωργικών φαρμάκων (Αρ.13,8), ορθολογικής χρήσης γεωργικών φαρμάκων (Αρ.45,16).

γ) Αναπροσαρμόζονται τα πρόστιμα των παραβάσεων σε θέματα καταπολεμήσεως εντόμων και τρωκτικών σε κατοικημένες περιοχές.

4. Με Κοινή Απόφαση των Υπουργών Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, Περιβάλλοντος, Ενέργειας και Κλιματικής Αλλαγής και Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης καθορίζονται τα παρακάτω:

α) Η θέσπιση του Εθνικού Σχεδίου Δράσης (Αρ.32,1).

β) Τα μέτρα προστασίας του υδάτινου περιβάλλοντος και του πόσιμου νερού (Αρ.40).

5. Με Προεδρικό Διάταγμα καθορίζεται η διαδικασία έκδοσης άδειας καταστημάτων εμπορίας γεωργικών φαρμάκων, οι κατά τόπους αρμόδιες για την έκδοση αρχές, οι όροι και προϋποθέσεις

που πρέπει να πληρούν τα καταστήματα, οι ελεγκτικές διαδικασίες και οι Αρμόδιες Αρχές (Αρ.35,11).

Άρθρο 51

Τροποποίηση των διατάξεων του ν. 721/1977 για τα βιοκτόνα προϊόντα

1. Μετά την περίπτωση δ) του άρθρου 26 του ν. 721/1977 (ΦΕΚ Α' 298) προστίθεται νέα περίπτωση ε) που έχει ως εξής:

«ε) Προϋποθέσεις για τη χορήγηση έγκρισης κυκλοφορίας σε βιοκτόνα σκευάσματα.

1. Σκευάσματα που περιέχουν ένα ή περισσότερα δρώντα συστατικά και έχουν την ίδια περιεκτικότητα και την ίδια μορφή με ήδη κυκλοφορούντα καθώς και σκευάσματα με ένα δρών συστατικό και μικρότερη περιεκτικότητα αλλά την ίδια μορφή με ήδη κυκλοφορούντα.

1α. Τα σκευάσματα αυτά στα βιοκτόνα προιόντα αξιολογούνται για έγκριση κυκλοφορίας με βάση τις υπ' αριθ. 177077/23-11-83 και 112828/29-10-86 αποφάσεις του Υπουργού Γεωργίας, εφόσον ο φάκελος τους είναι πλήρης.

1β. Ο φάκελος θεωρείται πλήρης όταν περιέχει:

1β.α.Συμπληρωμένα τα έντυπα I και II, που περιέχονται στην υπ' αριθμ. 85418/24.8.1988 απόφαση του Υπουργού Γεωργίας.

1β.β. Εξουσιοδότηση του παρασκευαστή, εφόσον πρόκειται για σκεύασμα του εξωτερικού.

1β.γ. Παράβολο

1β.δ. Συμπληρωμένα τα εξής σημεία του εντύπου III που περιέχονται στην υπ' αριθμ. 85418/24.8.1988 απόφαση του Υπουργού Γεωργίας (τα γράμματα σε παρένθεση αντιστοιχούν στα εδάφια της παρ. 3 του άρθρου 3 του Ν. 721/77):

1β.δα. Συνιστώμενες χρήσεις και δόσεις (α)

1β.δβ. Δήλωση ότι δεν προκαλεί φυτοτοξικότητα στις χρήσεις που συνιστάται (β)

1β.δγ. Στοιχεία για τη συνδυαστικότητα (γ)

1β.δδ. Στοιχεία για τη μελισσοτοξικότητα (δ)

1β.δε. Περιγραφή μεθόδου για τον έλεγχο της εγγυημένης σύνθεσης (στ)

1β.δστ. Οξεία LD50 από στόματος, δέρματος και, εφόσον, υπάρχει, από αναπνοής του σκευάσματος (η)

1β.δζ. Παραπομπή στην ελληνική έγκριση του όμοιου σκευάσματος (ια)

1β.δη. Περιγραφή ορθού χειρισμού και προφυλάξεων (ιβ)

1β.ε. Συμπληρωμένα τα έντυπα IVα και IVβ που περιέχονται στην υπ' αριθμ. 85418/24.8.1988 απόφαση του Υπουργού Γεωργίας.

1β.στ. Από το έντυπο V της ίδιας ως άνω υπουργικής απόφασης την οξεία LD50 από στόματος και δέρματος και εφόσον υπάρχει από αναπνοής.

1β.ε. Συμπληρωμένα τα έντυπα IVα και IVβ που περιέχονται στην υπ' αριθμ. 85418/24.8.1988 απόφαση του Υπουργού Γεωργίας.

1β.στ. Από το έντυπο V της ίδιας ως άνω υπουργικής απόφασης την οξεία LD50 από στόματος και δέρματος και εφόσον υπάρχει από αναπνοής.

2.Απλά σκευάσματα ή μίγματα όμοια σε δρώντα συστατικά και περιεκτικότητα με ήδη κυκλοφορούνται αλλά σε διαφορετική μορφή καθώς και απλά σκευάσματα με μικρότερη περιεκτικότητα και διαφορετική μορφή από ήδη κυκλοφορούντα.

Στα σκευάσματα αυτά η έγκριση κυκλοφορίας χορηγείται με τις εξής προϋποθέσεις:

2α. ότι η οξεία τοξικότητα από στόματος ή και δέρματος δεν υπερβαίνει εκείνη του πιο τοξικού σκευάσματος της ίδιας μορφής που κυκλοφορεί στη χώρα μας.

2β. ότι ο παρασκευαστής εγγυάται τη χωρίς παρενέργειες αποτελεσματικότητά του στις εδαφοκλιματικές συνθήκες της χώρας μας στις συνιστώμενες χρήσεις, δόσεις και οδηγίες.

2γ. ότι ο φάκελος του σκευάσματος περιέχει:

2γ.α. Τα στοιχεία που καθορίστηκαν για την περίπτωση I του παρόντος, εκτός από την παραπομπή στο όμοιο που αντικαθίσταται με παραπομπή σε σκεύασμα με το ίδιο δρων συστατικό.

2γ.β. Εγγύηση υπό μορφή δηλώσεως για τη χωρίς παρενέργειες αποτελεσματικότητα στις εδαφοκλιματικές

συνθήκες της χώρας μας στις συνιστώμενες χρήσεις, δόσεις και οδηγίες.

3.Μίγματα που, ενώ ο συνδυασμός των δρώντων συστατικών τους κυκλοφορεί στη χώρα μας, η περιεκτικότητα ή και η μορφή τους είναι διαφορετική

Στα σκευάσματα αυτά η έγκριση κυκλοφορίας χορηγείται με τις εξής προϋποθέσεις:

3α. ότι η οξεία τοξικότητα από στόματος η και δέρματος δεν υπερβαίνει εκείνη του πιο τοξικού σκευάσματος της ίδιας μορφής που κυκλοφορεί στη χώρα μας.

3β. ότι τα υπάρχοντα στο φάκελο στοιχεία εγκρίσεων κυκλοφορίας, πειραμάτων και δήλωσης εξασφαλίζουν την αποτελεσματικότητα του σκευάσματος στις εδαφοκλιματικές συνθήκες της χώρας μας στις αιτούμενες χρήσεις, δόσεις και οδηγίες.

3γ. ότι ο φάκελος του σκευάσματος περιέχει:

3γ.α. Τα οριζόμενα για την περίπτωση 1 του παρόντος εκτός από την παραπομπή στο όμοιο που αντικαθίσταται με την παραπομπή σε σκεύασμα με ίδια δρώντα συστατικά.

3γ.β. Τα όρια για τα υπολείμματα και την τελευταία επέμβαση πριν τη συγκομιδή, όπως και στην περίπτωση 5 του παρόντος.

3γ.γ. Τυχόν υπάρχουσας εγκρίσεις κυκλοφορίας ανάλογων σκευασμάτων ή και πειραματικά δεδομένα από οποιαδήποτε χώρα, δημοσιευμένα ή μη που να αφορούν τη χωρίς

παρενέργειες αποτελεσματικότητας του σκευάσματος για τις συνιστώμενες χρήσεις.

3γ.δ. Δήλωση για τη χωρίς παρενέργειες αποτελεσματικότητα του σκευάσματος στις συνιστώμενες χρήσεις, δόσεις και οδηγίες.

4.Απλά σκευάσματα με περιεκτικότητα μεγαλύτερη και μορφή ίδια ή διαφορετική με ήδη κυκλοφορούντα.

Η έγκριση κυκλοφορίας χορηγείται με τη διαδικασία, τις προϋποθέσεις και την πληρότητα του φακέλου που ορίζονται για την περίπτωση της προηγούμενης παραγράφου (3)

5.Σκευάσματα που είναι μίγμα κυκλοφορούντων στη χώρα μας δρώντων συστατικών σε νέους συνδυασμούς.

Η έγκριση κυκλοφορίας χορηγείται με τις εξής προϋποθέσεις:

5α. ότι υπάρχει έγκριση κυκλοφορίας σε μία προηγούμενη χώρα, ή ότι το επιτρέπουν τα τοξικολογικά στοιχεία του σκευάσματος κρινόμενα από το κατά νόμο αρμόδιο εργαστήριο.

5β. ότι τα πειραματικά δεδομένα εφαρμογής του στη χώρα μας αποδεικνύουν:

5β.α. τη χωρίς παρενέργειες αποτελεσματικότητα του σκευάσματος στις αιτούμενες χρήσεις, δόσεις και τρόπο εφαρμογής.

5β.β. ότι τα υπολείμματα με τις χρήσεις του προηγούμενου εδαφίου

(5β.α) είναι μικρότερα από τα ανεκτά στη χώρα ή, αν δεν έχουν ορισθεί, από τα προτεινόμενα σε εκτέλεση του εδαφίου 5γ.δ. του παρόντος Κεφαλαίου.

5γ. ότι ο φάκελος του σκευάσματος περιέχει:

5γ.α. Τα οριζόμενα για την περίπτωση της παρ. 1, εκτός από την παραπομπή σε όμοια κυκλοφορούν, και επιπλέον:

5γ.β. Τιμές οξείας τοξικότητας που προέρχονται από πειράματα με το ίδιο το σκεύασμα.

5γ.γ. Στοιχεία ερεθιστικότητας ματιών και δέρματος.

5γ.δ. Μέγιστα όρια υπολειμμάτων των δρώντων συστατικών και τυχόν τοξικών προϊόντων μεταβολισμού τους, σε συγκεκριμένες καλλιέργειες, που είτε προτείνονται από τον παρασκευαστή είτε ισχύουν σε άλλες χώρες, είτε είναι προτάσεις Διεθνών Οργανισμών.

5γ.ε Χρονικά διαστήματα από την τελευταία επέμβαση μέχρι τη συγκομιδή, που είτε προτείνονται από τον παρασκευαστή είτε ισχύουν σε άλλες χώρες.

5γ.στ. Τυχόν έγκριση κυκλοφορίας σε προηγμένη χώρα.».

2. Μετά την περίπτωση κστ) του άρθρου 14 του νόμου 721/1977 (Α'298), προστίθεται νέα περίπτωση κζ) που έχει ως εξής:

«κζ). Με κοινές αποφάσεις των Υπουργών Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων και Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης καθορίζονται τα αναγκαία συμπληρωματικά, οργανωτικά και εκτελεστικά μέτρα προς εκτέλεση των διατάξεων των κανονισμών και αποφάσεων των οργάνων της Ευρωπαϊκής Ένωσης για τα βιοκτόνα προϊόντα».

3. Η ισχύς του παρόντος άρθρου αρχίζει από τη δημοσίευση του παρόντος νόμου στην Εφημερίδα της Κυβερνήσεως.

ΜΕΡΟΣ ΠΕΜΠΤΟ

Άρθρο 52

Καταργούμενες διατάξεις

1. Από την έναρξη ισχύος του παρόντος νόμου καταργείται το ν.δ. 220/1973 (ΦΕΚ Α'170) και δεν εφαρμόζονται οι διατάξεις του ν. 721/77 (ΦΕΚ Α'298) στα φυτοπροστατευτικά προϊόντα ως και κάθε άλλη διάταξη που αντίκειται ή ρυθμίζει διαφορετικά τα θέματα του παρόντος νόμου
2. Μέχρι την έναρξη ισχύος των εκτελεστικών διαταγμάτων και των υπουργικών αποφάσεων του παρόντος νόμου, εξακολουθούν να ισχύουν οι κείμενες διατάξεις

Άρθρο 54

Έναρξη ισχύος

Η ισχύς του παρόντος νόμου αρχίζει από 14 Ιουνίου 2011 εκτός εάν ορίζεται διαφορετικά σε επιμέρους διατάξεις του.

ΟΙ ΥΠΟΥΡΓΟΙ

ΕΣΩΤΕΡΙΚΩΝ,
ΑΠΟΚΕΝΤΡΩΣΗΣ ΚΑΙ
ΗΛΕΚΤΡΟΝΙΚΗΣ
ΔΙΑΚΥΒΕΡΝΗΣΗΣ

ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΩΝ

Ιωάννης Ραγκούσης

Γεώργιος Παπακωνσταντίνου

ΠΕΡΙΦΕΡΕΙΑΚΗΣ
ΑΝΑΠΤΥΞΗΣ ΚΑΙ
ΑΝΤΑΓΩΝΙΣΤΙΚΟΤΗΤΑΣ

ΠΕΡΙΒΑΛΛΟΝΤΟΣ,
ΕΝΕΡΓΕΙΑΣ ΚΑΙ ΚΛΙΜΑΤΙΚΗΣ
ΑΛΛΑΓΗΣ

Μιχάλης Χρυσοχοϊδης

Κωνσταντίνα Μπιρμπίλη

**ΠΑΙΔΕΙΑΣ, ΔΙΑ ΒΙΟΥ
ΜΑΘΗΣΗΣ ΚΑΙ
ΘΡΗΣΚΕΥΜΑΤΩΝ**

**ΥΓΕΙΑΣ ΚΑΙ ΚΟΙΝΩΝΙΚΗΣ
ΑΛΛΗΛΕΓΓΥΗΣ**

Αννα Διαμαντοπούλου

Ανδρέας Λοβέρδος

**ΑΓΡΟΤΙΚΗΣ ΑΝΑΠΤΥΞΗΣ ΚΑΙ
ΤΡΟΦΙΜΩΝ**

ΠΡΟΣΤΑΣΙΑΣ ΤΟΥ ΠΟΛΙΤΗ

Κώστας Σκανδαλίδης

Χρήστος Παπουτσής

**ΔΙΚΑΙΟΣΥΝΗΣ, ΔΙΑΦΑΝΕΙΑΣ
ΚΑΙ ΑΝΘΡΩΠΙΝΩΝ
ΔΙΚΑΙΩΜΑΤΩΝ**

Χαράλαμπος Καστανίδης

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Α

Παράβολα αδειοδότησης

Καθορίζονται οι παρακάτω κατηγορίες παραβόλων:

Α. ΦΥΤΟΠΡΟΣΤΑΤΕΥΤΙΚΑ ΠΡΟΪΟΝΤΑ

- 1) Παράβολο για τον έλεγχο πληρότητας φακέλου δραστικής ουσίας όταν η χώρα μας είναι κράτος μέλος εισηγητής
- 2) Παράβολο για την αξιολόγηση δραστικών ουσιών όταν η χώρα μας είναι κράτος μέλος-εισηγητής,
- 3) Παράβολο για την αξιολόγηση αντιφυτοδικών ουσιών όταν η χώρα μας είναι κράτος μέλος-εισηγητής,
- 4) Παράβολο για την αξιολόγηση συνεργιστικών ουσιών όταν η χώρα μας είναι κράτος μέλος-εισηγητής,
- 5) Παράβολο για την αξιολόγηση δραστικών ουσιών χαμηλού κινδύνου όταν η χώρα μας είναι κράτος μέλος-εισηγητής,
- 6) Παράβολο για την αξιολόγηση δραστικών ουσιών όταν η χώρα μας είναι κράτος μέλος-συν-εισηγητής,
- 7) Παράβολο για την αξιολόγηση αντιφυτοδικών ουσιών όταν η χώρα μας είναι κράτος μέλος-συν-εισηγητής,
- 8) Παράβολο για την αξιολόγηση συνεργιστικών ουσιών όταν η χώρα μας είναι κράτος μέλος-συν-εισηγητής,
- 9) Παράβολο για την αξιολόγηση δραστικών ουσιών χαμηλού κινδύνου όταν η χώρα μας είναι κράτος μέλος-συν-εισηγητής,
- 10) Παράβολο για την τροποποίηση των όρων έγκρισης δραστικών ουσιών όταν η χώρα μας είναι κράτος μέλος-εισηγητής,

- 11) Παράβολο για την τροποποίηση των όρων έγκρισης αντιφυτοτοξικών ουσιών όταν η χώρα μας είναι κράτος μέλος-εισηγητής,
- 12) Παράβολο για την τροποποίηση των όρων έγκρισης συνεργιστικών ουσιών όταν η χώρα μας είναι κράτος μέλος-εισηγητής,
- 13) Παράβολο για την ανανέωση έγκρισης δραστικών ουσιών χαμηλού κινδύνου όταν η χώρα μας είναι κράτος μέλος-εισηγητής,
- 14) Παράβολο για την ανανέωση έγκρισης αντιφυτοτοξικών ουσιών όταν η χώρα μας είναι κράτος μέλος-εισηγητής,
- 15) Παράβολο για την την ανανέωση έγκρισης συνεργιστικών ουσιών όταν η χώρα μας είναι κράτος μέλος-εισηγητής,
- 16) Παράβολο για τον έλεγχο της ισοδυναμίας της τεχνικά καθαρής δραστικής ουσίας και /ή για τον έλεγχο της ισοδυναμίας των προστατευομένων μελετών των στοιχείων ήδη εγκεκριμένων δραστικών ουσιών και δραστικών ουσιών χαμηλού κινδύνου όταν η χώρα μας είναι κράτος μέλος-εισηγητής,
- 17) Παράβολο για την χορήγηση άδειας διάθεσης στην αγορά φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν εγκεκριμένες δραστικές ουσίες,
- 18) Παράβολο για την χορήγηση άδειας διάθεσης στην αγορά με αμοιβαία αναγνώριση φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν εγκεκριμένες δραστικές ουσίες,
- 19) Παράβολο για την χορήγηση άδειας διάθεσης στην αγορά φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν εγκεκριμένες δραστικές ουσίες, για τα οποία γίνεται αναφορά με επιστολή

πρόσβασης στα στοιχεία που έχουν ήδη κατατεθεί και αξιολογηθεί για άλλο πανομοιότυπο σκεύασμα,

20) Παράβολο για την παράταση άδειας διάθεσης στην αγορά φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν εγκεκριμένες δραστικές ουσίες, σε συνέχεια σχετικής απόφασης της Επιτροπής της Ευρωπαϊκής Ένωσης,

21) Παράβολο για την ανανέωση άδειας διάθεσης στην αγορά φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν εγκεκριμένες δραστικές ουσίες, μετά την παρέλευση της χρονικής ισχύος της άδειας κυκλοφορίας,

22) Παράβολο για τον προκαταρκτικό έλεγχο και τροποποίηση υφιστάμενης άδειας διάθεσης στην αγορά φυτοπροστατευτικών προϊόντων σε συνέχεια έγκρισης όλων των δραστικών ουσιών που περιέχει το σκεύασμα,

23) Παράβολο για τη διεύρυνση του φάσματος δράσης άδειας διάθεσης στην αγορά φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν εγκεκριμένες δραστικές,

24) Παράβολο για τη χορήγηση προσωρινής άδεια διάθεσης στην αγορά φυτοπροστατευτικών προϊόντων τα οποία περιέχουν νέες δραστικές ουσίες για την Ευρωπαϊκή Ένωση,

25) Παράβολο για τη διεύρυνση προσωρινής άδειας διάθεσης στην αγορά φυτοπροστατευτικών προϊόντων τα οποία περιέχουν νέες δραστικές ουσίες για την Ευρωπαϊκή Ένωση,

26) Παράβολο για την παράταση προσωρινής άδειας διάθεσης στην αγορά φυτοπροστατευτικών προϊόντων τα οποία περιέχουν

νέες δραστικές ουσίες για την Ευρωπαϊκή Ένωση σε συνέχεια σχετικής απόφασης της Επιτροπής της Ευρωπαϊκής Ένωσης,

27) Παράβολο για τη χορήγηση άδειας διάθεσης στην αγορά φυτοπροστατευτικών προϊόντων για περιορισμένη και ελεγχόμενη χρήση σε ειδικές περιπτώσεις,

28) Παράβολο για τη διεύρυνση του φάσματος δράσης άδειας διάθεσης στην αγορά φυτοπροστατευτικών προϊόντων για χρήσεις ήσσονος σημασίας,

29) Παράβολο για την τροποποίηση αδειών διάθεσης στην αγορά φυτοπροστατευτικών προϊόντων εκτός του φάσματος δράσης, οι οποίες απαιτούν την αξιολόγηση στοιχείων από τους αξιολογητές,

30) Παράβολο για την τροποποίηση άδειας διάθεσης στην αγορά φυτοπροστατευτικών προϊόντων εκτός του φάσματος δράσης, οι οποίες δεν απαιτούν την αξιολόγηση στοιχείων από τους αξιολογητές,

31) Παράβολο για την χορήγηση άδειας διάθεσης στην αγορά φυτοπροστατευτικών προϊόντων με αμοιβαία αναγνώριση, που περιέχουν εγκεκριμένες δραστικές ουσίες χαμηλού κινδύνου,

32) Παράβολο για την χορήγηση άδειας διάθεσης στην αγορά φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν εγκεκριμένες δραστικές ουσίες χαμηλού κινδύνου, για τα οποία γίνεται αναφορά με επιστολή πρόσβασης στα στοιχεία που έχουν ήδη κατατεθεί και αξιολογηθεί για άλλο όμοιο σκεύασμα,

33) Παράβολο για την παράταση άδειας διάθεσης στην αγορά φυτοπροστατευτικών προϊόντων με δραστικές ουσίες χαμηλού κινδύνου που έχουν εγκριθεί , για την Ευρωπαϊκή Ένωση σε

συνέχεια σχετικής απόφασης της Επιτροπής της Ευρωπαϊκής Ένωσης,

34) Παράβολο για την ανανέωση άδειας διάθεσης στην αγορά φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν δραστικές ουσίες χαμηλού κινδύνου που έχουν εγκριθεί, μετά την παρέλευση της χρονικής ισχύος της άδειας κυκλοφορίας,

35) Παράβολο για τον προκαταρκτικό έλεγχο και την τροποποίηση άδειας διάθεσης στην αγορά φυτοπροστατευτικών προϊόντων σε συνέχεια έγκρισης όλων των δραστικών ουσιών χαμηλού κινδύνου που περιέχει το σκεύασμα,

36) Παράβολο για τη διεύρυνση άδειας διάθεσης στην αγορά φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχει εγκεκριμένες δραστικές ουσίες χαμηλού κινδύνου

37) Παράβολο για τη χορήγηση προσωρινής άδειας διάθεσης στην αγορά φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν νέες δραστικές ουσίες χαμηλού κινδύνου για την Ευρωπαϊκή Ένωση

38) Παράβολο για τη διεύρυνση προσωρινής άδειας διάθεσης στην αγορά φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν νέες δραστικές ουσίες, χαμηλού κινδύνου για την Ευρωπαϊκή Ένωση

39) Παράβολο για την παράταση προσωρινής άδειας διάθεσης στην αγορά φυτοπροστατευτικών προϊόντων, τα οποία περιέχουν νέες δραστικές ουσίες χαμηλού κινδύνου για την Ευρωπαϊκή Ένωση στη συνέχεια σχετικής απόφασης της Επιτροπής της Ευρωπαϊκής Ένωσης,

40) Παράβολο για την τροποποίηση αδειών διάθεσης στην αγορά φυτοπροστατευτικών προϊόντων εκτός του φάσματος δράσης, οι

οποίες απαιτούν την αξιολόγηση στοιχείων από τους αξιολογητές και περιέχουν δραστικές ουσίες χαμηλού κινδύνου,

41) Παράβολο για την τροποποίηση άδειας διάθεσης στην αγορά φυτοπροστατευτικών προϊόντων εκτός του φάσματος δράσης, οι οποίες δεν απαιτούν την αξιολόγηση στοιχείων από τους αξιολογητές και περιέχουν δραστικές ουσίες χαμηλού κινδύνου,

42) Παράβολο για την χορήγηση άδειας παράλληλου εμπορίου γεωργικού φαρμάκου,

43) Παράβολο για τη χορήγηση άδειας διάθεσης στην αγορά προσθέτων,

44) Παράβολο για το έλεγχο και την αξιολόγηση ενστάσεων σε θέματα εγκρίσεων φυτοπροστατευτικών προϊόντων,

45) Παράβολο για την χορήγηση βεβαιώσεων, επικυρωμένων αντιγράφων εγκρίσεων και αξιολογήσεων φυτοπροστατευτικών προϊόντων.

46) Παράβολο για την χορήγηση εγκρίσεων διάθεσης στην αγορά σε σκευάσματα που περιέχουν ουσίες υποψήφιες για αντικατάσταση

47) Παράβολο για την αναγνώριση Πειραματικών Μονάδων διεξαγωγής πειραμάτων αγρού

48) Παράβολο για την ανανέωση της αναγνώρισης Πειραματικών Μονάδων διεξαγωγής πειραμάτων αγρού

49) Παράβολο κατ έτος για την διεξαγωγή πειραμάτων αγρού από τις Πειραματικές Μονάδες

50) Παράβολο για την έκδοση άδειας πειραματισμού

51) Παράβολο για την εγγραφή μακροβιακών σκευασμάτων στον εθνικό κατάλογο

52) Παράβολο για την παραγωγή μακροβιακών σκευασμάτων

B. BIOKTONA PROIONTA

1) Για τον έλεγχο πληρότητας φακέλου που υποβάλλεται όταν η χώρα μας ορίζεται Εισηγητής, προκειμένου μία δραστική ουσία να καταχωρηθεί στα Παρ/ματα I, IA, IB σύμφωνα με το π.δ. 205/2001 (άρθρο 11, παρ. 1β)

2) Για την αξιολόγηση των στοιχείων των φακέλων δραστικών ουσιών, όταν η χώρα μας ορίζεται Εισηγητής, προκειμένου μία δραστική ουσία να καταχωρηθεί στα Παρ/ματα I, IA, IB σύμφωνα με το π.δ. 205/2001 (άρθρο 11, παρ. 2)(υποβάλλεται μετά τον έλεγχο πληρότητας του φακέλου).

3) Για την αξιολόγηση των στοιχείων των φακέλων δραστικών ουσιών, όταν η χώρα μας ορίζεται Εισηγητής, προκειμένου μία δραστική ουσία με μειωμένες απαιτήσεις δεδομένων, (Συνεργιοποίηση, Φερομόνη, SCLPs,

Σημειοχημικό SC, Αλληλοχημικό, Μικροοργανισμός (συμπεριλαμβανομένου ιού & μύκητος) κ.λπ.), να καταχωρηθεί στα Παρ/ματα I, IA, IB με την δημιουργία πλήρους φακέλου, σύμφωνα με το π.δ. 205/2001 (άρθρο 11, παρ. 2) (υποβάλλεται μετά τον έλεγχο πληρότητας του φακέλου).

4) Για τον έλεγχο πληρότητας φακέλου που υποβάλλεται όταν η χώρα μας ορίζεται Εισηγητής, προκειμένου για μία δραστική ουσία, όπως ακριβώς περιγράφεται στο 3), για να καταχωρηθεί στα Παρ/ματα I, IA, IB σύμφωνα με το π.δ. 205/2001 (άρθρο 11, παρ. 1β)

5) Για τον προκαταρκτικό έλεγχο (tautότητα της δραστικής ουσίας κ.λπ.) των στοιχείων ήδη εγκεκριμένων βιοκτόνων προϊόντων με τον ν. 721/1977 ή με το π.δ. 205/2001 (άρθρο 13, παρ. 1) μετά την καταχώρηση της δραστικής ουσίας στο Παρ/μα I, IA, όταν απαιτείται αξιολόγηση (η χώρα μας δεν είναι εισηγητής)

6) Για τον προκαταρκτικό έλεγχο (tautότητα της δραστικής ουσίας κ.λπ.) των στοιχείων ήδη εγκεκριμένων βιοκτόνων προϊόντων με τον ν. 721/1977 ή με το π.δ. 205/2001 (άρθρο 13, παρ. 1) μετά την καταχώρηση στο Παρ/μα I, IA και η χώρα μας είναι εισηγητής όταν απαιτείται αξιολόγηση:

6α) Για τον έλεγχο της ισοδυναμίας της τεχνικά καθαρής ουσίας

6β) Για τον έλεγχο της ισοδυναμίας των προστατευομένων μελετών

Το παράβολο 6α ανωτέρω κατατίθεται σε όλες τις περιπτώσεις ενώ το παράβολο 6β ανωτέρω κατατίθεται μόνο στις περιπτώσεις που αυτό απαιτείται.

- 7) Για την χορήγηση οριστικής έγκρισης κυκλοφορίας βιοκτόνων προϊόντων με δραστικές ουσίες που έχουν καταχωρηθεί στο Παρ/μα I μετά από αξιολόγηση σύμφωνα με τις «Κοινές Αρχές», π.δ. 205/2001 (άρθρο 3, παρ.1)
- 8) Για την χορήγηση οριστικής έγκρισης (καταχώρησης) κυκλοφορίας βιοκτόνων προϊόντων «περιορισμένου κινδύνου», με δραστικές ουσίες που έχουν καταχωρηθεί στο Παρ/μα IA, μετά από αξιολόγηση σύμφωνα με τις «Κοινές Αρχές», π.δ. 205/2001 (άρθρο 3, παρ. 2)
- 9) Για την χορήγηση οριστικής έγκρισης κυκλοφορίας με την διαδικασία του άρθρου 13 παρ. 1, του π.δ. 205/2001, μετά την λήξη της περιόδου προστασίας των στοιχείων (αιτήσεις για τις οποίες γίνεται αναφορά σε άλλη έγκριση)
- 10) Για την χορήγηση οριστικής έγκρισης κυκλοφορίας με δραστικές ουσίες που έχουν καταχωρηθεί στο Παρ/μα I και για τα οποία γίνεται αναφορά (επιστολή πρόσβασης) στα στοιχεία που έχουν ήδη κατατεθεί και αξιολογηθεί για άλλο όμοιο σκεύασμα (π.δ. 205/2001, άρθρο 3)
- 11) Για την χορήγηση οριστικής έγκρισης (καταχώρησης) κυκλοφορίας με δραστικές ουσίες που έχουν καταχωρηθεί στο Παρ/μα IA και για τα οποία γίνεται αναφορά (επιστολή πρόσβασης) στα στοιχεία που έχουν

ήδη κατατεθεί και αξιολογηθεί για άλλο όμοιο σκεύασμα (π.δ. 205/2001, άρθρο 3)

12) Για την παράταση οριστικής έγκρισης κυκλοφορίας βιοκτόνων προϊόντων με δραστικές ουσίες που έχουν καταχωρηθεί στο Παρ/μα I, μετά από αξιολόγηση σύμφωνα με τις «Κοινές Αρχές», (π.δ. 205/2001, άρθρο 3)

13) Για την παράταση οριστικής έγκρισης (καταχώρησης) κυκλοφορίας βιοκτόνων προϊόντων με δραστικές ουσίες που έχουν καταχωρηθεί στο Παρ/μα IA μετά από αξιολόγηση σύμφωνα με τις «Κοινές Αρχές», (π.δ. 205/2001, άρθρο 3)

14) Για την ανανέωση οριστικής έγκρισης κυκλοφορίας βιοκτόνων προϊόντων με δραστικές ουσίες που έχουν καταχωρηθεί στο Παρ/μα I, μετά από αξιολόγηση σύμφωνα με τις «Κοινές Αρχές», (π.δ. 205/2001, άρθρο 3 παρ.6) και παρέλευση της χρονικής διάρκειας της έγκρισης

15) Για την ανανέωση οριστικής έγκρισης (καταχώρησης) κυκλοφορίας βιοκτόνων προϊόντων με δραστικές ουσίες που έχουν καταχωρηθεί στο Παρ/μα IA μετά από αξιολόγηση σύμφωνα με τις «Κοινές Αρχές», (π.δ. 205/2001, άρθρο 3 παρ. 6) και παρέλευση της χρονικής διάρκειας της έγκρισης

16) Για επέκταση της έγκρισης κυκλοφορίας βιοκτόνων προϊόντων σε διαφορετικούς Τύπους Προϊόντων, όπως ορίζονται στο Παρ/μα

V, με δραστικές ουσίες που έχουν καταχωρηθεί στο Παρ/μα I, σύμφωνα με το π.δ. 205/2001

17) Για επέκταση της έγκρισης κυκλοφορίας βιοκτόνων προϊόντων σε διαφορετικούς Τύπους Προϊόντων όπως ορίζονται στο Παρ/μα V, με δραστικές ουσίες που έχουν καταχωρηθεί στο Παρ/μα IA σύμφωνα με το π.δ. 205/2001

18) Για την χορήγηση προσωρινής έγκρισης κυκλοφορίας βιοκτόνων προϊόντων, τα οποία περιέχουν νέες δραστικές ουσίες για την Ευρωπαϊκή Ένωση σύμφωνα με το π.δ. 205/2001 (άρθρο 15 παρ. 2)

19) Για την χορήγηση προσωρινής έγκρισης κυκλοφορίας βιοκτόνων προϊόντων «περιορισμένου κινδύνου», τα οποία περιέχουν νέες δραστικές ουσίες για την Ευρωπαϊκή Ένωση σύμφωνα με το π.δ. 205/2001 (άρθρο 15 παρ. 2)

20) Για την παράταση προσωρινής έγκρισης κυκλοφορίας βιοκτόνων προϊόντων (Παραρτήματος I) τα οποία περιέχουν νέες δραστικές ουσίες για την Ευρωπαϊκή Ένωση σύμφωνα με το π.δ. 205/2001 (άρθρο 15 παρ. 2)

21) Για την παράταση προσωρινής έγκρισης κυκλοφορίας βιοκτόνων προϊόντων «περιορισμένου κινδύνου» (Παραρτήματος IA), τα οποία περιέχουν νέες δραστικές ουσίες για την Ευρωπαϊκή Ένωση σύμφωνα με το π.δ. 205/2001 (άρθρο 15 παρ. 2)

22) Για την έγκριση κυκλοφορίας βιοκτόνων προϊόντων για περιορισμένη και ελεγχόμενη χρήση σε ειδικές περιπτώσεις, σύμφωνα με το π.δ. 205/2001 (άρθρο 15 παρ. 1)

23) Για την χορήγηση έγκρισης κυκλοφορίας σκευασμάτων βιοκτόνων προϊόντων (παρασιτοκτόνων υγειονομικής σημασίας, τρωκτικοκτόνων και άλλων σκευασμάτων):

23α) Με γνωστές για τη χώρα μας δραστικές ουσίες ή συνδυασμό αυτών και σκευάσματα όμοια με κυκλοφορούντα στη χώρα μας (συνοπτική διαδικασία)

23β) Με γνωστές δραστικές ουσίες ή συνδυασμό αυτών και σκευάσματα μη όμοια με κυκλοφορούντα στη χώρα μας, σύμφωνα με τον ν.721/1977: και επιπλέον βιοδοκιμή στο εργαστήριο

23γ) Για την αξιολόγηση των στοιχείων των φακέλων για χορήγηση άδειας πειραματισμού σύμφωνα με την Υ.Α. 85418/24.8.1988, κεφ.

Γ'

23δ) Με νέες για τη χώρα μας δραστικές ουσίες αλλά που κυκλοφορούσαν σε κάποιο Κράτος-Μέλος της ΕΕ μέχρι τις 14.5.2000

23ε) Για την διεύρυνση εγκρίσεων κυκλοφορίας σκευασμάτων βιοκτόνων προϊόντων των περιπτώσεων 1α, 1β, 1γ

23στ) Για την ανανέωση σκευασμάτων βιοκτόνων προϊόντων (παρασιτοκτόνων υγειονομικής σημασίας και τρωκτικοκτόνων

Γ. ΥΠΟΛΕΙΜΜΑΤΑ ΓΕΩΡΓΙΚΩΝ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

1) Οι αιτούντες, σύμφωνα με το Άρθρο 6 του Κανονισμού (ΕΚ) 396/2005, τον καθορισμό ανωτάτων ορίων υπολειμμάτων καταβάλουν παράβολο εξέτασης της αίτησής τους στις περιπτώσεις που απαιτείται αξιολόγηση στοιχείων απαραίτητων για την προετοιμασία της έκθεσης αξιολόγησης που προβλέπεται στο Άρθρο 8 του Κανονισμού (ΕΚ) 396/2005 με σκοπό τον καθορισμό ανωτάτων ορίων υπολειμμάτων τα οποία δεν περιέχονται σε αίτηση για χορήγηση άδειας διάθεσης στην αγορά γεωργικού φαρμάκου στη χώρα μας ή σε αίτηση για χορήγηση άδειας διάθεσης στην αγορά στη νότια ζώνη της Ευρωπαϊκής Ένωσης. Για τον σκοπό αυτό καθορίζονται οι παρακάτω κατηγορίες παραβόλων:

α) Παράβολο για τον έλεγχο πληρότητα αίτησης

β) Παράβολο για την αξιολόγηση στοιχείων (μεθόδων ανάλυσης, τοξικολογίας, υπολειμμάτων) με σκοπό τον καθορισμό ανωτάτων ορίων υπολειμμάτων για δραστική ουσία που δεν έχει καταχωριστεί στο Παράρτημα I του Π.Δ. 115/97 το οποίο ενσωματώνει την Οδηγία 91/414/EOK στο εθνικό δίκαιο,

γ) Παράβολο για την αξιολόγηση στοιχείων (μεθόδων ανάλυσης, τοξικολογίας, υπολειμμάτων) με σκοπό τον καθορισμό ανωτάτων

ορίων υπολειμμάτων για δραστική ουσία που έχει καταχωριστεί στο Παράρτημα Ι του Π.Δ. 115/97 το οποίο ενσωματώνει την Οδηγία 91/414/EOK στο εθνικό δίκαιο,

Δ. ΆΛΛΕΣ ΚΑΤΗΓΟΡΙΕΣ ΠΑΡΑΒΟΛΩΝ

- 1) Παράβολο για την έκδοση άδειας εμπορίας χονδρικής ή λιανικής πώλησης φυτοπροστατευτικών προϊόντων και βιοκτόνων

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Β

Περιεχόμενο κατάρτισης

- α). Η νομοθεσία που διέπει τα γεωργικά φάρμακα και τη χρήση τους.
- β) Κίνδυνοι από την ύπαρξη των παράνομων προϊόντων φυτοπροστασίας και τις μεθόδους αναγνώρισης τέτοιων προϊόντων.
- γ). Πηγές κινδύνου και κίνδυνοι που συνδέονται με τα γεωργικά φάρμακα και τους τρόπους εντοπισμού και ελέγχου αυτών, ειδικότερα δε:
- i) τους κινδύνους για τον άνθρωπο (χειριστές, κάτοικοι, διερχόμενοι, άτομα που εισέρχονται σε χώρους που έχουν υποβληθεί σε εφαρμογή και άτομα που χειρίζονται ή τρώγουν είδη που έχουν υποβληθεί σε εφαρμογή) και τους τρόπους με τον οποίον παράγοντες όπως το κάπνισμα επιτείνουν τους κινδύνους αυτούς.
 - ii) τα συμπτώματα δηλητηρίασης από γεωργικά φάρμακα και την παροχή πρώτων βοηθειών.
 - iii) τους κινδύνους για τα φυτά που δεν αποτελούν στόχο, τα ωφέλιμα έντομα, την άγρια πανίδα και χλωρίδα, τη βιοποικιλότητα και για το περιβάλλον γενικότερα.
- δ) Στοιχεία στρατηγικών και τεχνικών ολοκληρωμένης φυτοπροστασίας, στρατηγικών και τεχνικών ολοκληρωμένης φυτοπροστασίας, αρχές βιολογικής γεωργίας, μέθοδοι βιολογικού ελέγχου επιβλαβών οργανισμών, πληροφορίες για τις γενικές αρχές και για τις ειδικές ανά καλλιέργεια ή ανά τομέα κατευθυντήριες γραμμές για την ολοκληρωμένη φυτοπροστασία.

ε). Εισαγωγή στη συγκριτική αξιολόγηση στο επίπεδο του χρήστη, ώστε να διευκολυνθούν οι επαγγελματίες χρήστες στην επιλογή, για δεδομένη κατάσταση, του πιο ενδεδειγμένου γεωργικού φαρμάκου με τις μικρότερες παρενέργειες στην ανθρώπινη υγεία, τους οργανισμούς που δεν αποτελούν στόχο και το περιβάλλον μεταξύ όλων των εγκεκριμένων προϊόντων για την καταπολέμηση δεδομένου προβλήματος επιβλαβών οργανισμών.

στ). Μέτρα ελαχιστοποίησης των κινδύνων για τον άνθρωπο, τους οργανισμούς που δεν αποτελούν στόχο και για το περιβάλλον: ασφαλείς εργασιακές πρακτικές για την αποθήκευση, τον χειρισμό και την ανάμειξη γεωργικών φαρμάκων, και για τη διάθεση των κενών συσκευασιών, άλλων μολυσμένων υλικών και της περίσσειας γεωργικού φαρμάκου (συμπεριλαμβανομένου του ψεκαστικού διαλύματος), ανεξαρτήτως του εάν είναι πυκνά ή αραιωμένα· συνιστώμενος τρόπος ελέγχου της έκθεσης του χειριστή (μέσα ατομικής προστασίας).

ζ) Προσεγγίσεις με βάση τον κίνδυνο, που λαμβάνουν υπόψη τις τοπικές υδρολογικές παραμέτρους για την απόκτηση ύδατος, όπως το κλίμα, οι τύποι εδάφους και καλλιεργειών και το γεωγραφικό ανάγλυφο.

η). Διαδικασίες προετοιμασίας του εξοπλισμού εφαρμογής γεωργικών φαρμάκων για χρήση, συμπεριλαμβανομένης της βαθμονόμησής του, και για λειτουργία με ελάχιστους κινδύνους για τον χρήστη, άλλα άτομα, ζωικά και φυτικά είδη που δεν αποτελούν στόχο, καθώς και για τη βιοποικιλότητα και το περιβάλλον, περιλαμβανομένων των υδάτινων πόρων.

θ). Χρήση και συντήρηση του εξοπλισμού εφαρμογής γεωργικών φαρμάκων και ειδικές τεχνικές ψεκασμού (π.χ. ψεκαστήρες χαμηλού όγκου και ακροφύσια χαμηλής αερομεταφοράς), καθώς και στόχοι του τεχνικού ελέγχου των χρησιμοποιούμενων ψεκαστήρων και τρόποι βελτίωσης της ποιότητας του ψεκασμού. Ειδικοί κίνδυνοι που συνδέονται με τη χρήση φορητού εξοπλισμού εφαρμογής γεωργικών φαρμάκων ή επινώτιων ψεκαστήρων, καθώς και τα σχετικά μέτρα διαχείρισης κινδύνων.

- ι). Μέτρα έκτακτης ανάγκης για την προστασία της υγείας του ανθρώπου, του περιβάλλοντος και των υδάτινων πόρων, σε περίπτωση τυχαίας διαρροής, μόλυνσης και ακραίων καιρικών φαινομένων που θα μπορούσαν να δημιουργήσουν κίνδυνο απόπλυσης γεωργικών φαρμάκων.
- κ). Ειδική μέριμνα σε περιοχές που προστατεύονται με βάση το ν. 3199/2003 (ΦΕΚ Α' 280) με τον οποίο ενσωματώνεται η Οδηγία 2000/60/ΕΚ στο εθνικό δίκαιο .
- λ). Τεχνικά μέσα παρακολούθησης της υγείας και πρόσβασης σε υπηρεσίες υγείας για την αναφορά κάθε περιστατικού ή υποψίας περιστατικού.
- μ). Τήρηση αρχείου για κάθε χρήση γεωργικών φαρμάκων, σύμφωνα με τη σχετική νομοθεσία.

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Γ

Μέτρα διασφάλισης της ανθρώπινης υγείας και της προστασίας του περιβάλλοντος κατά την εφαρμογή των γεωργικών φαρμάκων

- α) Η επιθεώρηση του εξοπλισμού εφαρμογής γεωργικών φαρμάκων καλύπτει όλες τις παραμέτρους που έχουν σημασία για να επιτευχθεί υψηλό επίπεδο ασφάλειας και προστασίας της υγείας του ανθρώπου και του περιβάλλοντος. Η πλήρης αποτελεσματικότητα της εργασίας εφαρμογής πρέπει να εξασφαλίζεται με τις πρέπουσες επιδόσεις των συστημάτων και λειτουργιών του εξοπλισμού προκειμένου να διασφαλίζεται η υλοποίηση των στόχων που ακολουθούν.
- β) Ο εξοπλισμός εφαρμογής γεωργικών φαρμάκων πρέπει να λειτουργεί αξιόπιστα και να χρησιμοποιείται ορθά σε σχέση με τον προοριζόμενο σκοπό του εξασφαλίζοντας έτσι τη δυνατότητα ακριβούς δοσολογίας και διασποράς των γεωργικών φαρμάκων. Ο εξοπλισμός πρέπει να βρίσκεται σε τέτοια κατάσταση ώστε να πληρώνεται και να εκκενώνεται ακίνδυνα, εύκολα και εντελώς και να αποτρέπεται η διαρροή των γεωργικών φαρμάκων. Πρέπει επίσης να επιτρέπει εύκολο και ολοκληρωτικό καθαρισμό, να εξασφαλίζει ασφαλείς διαδικασίες καθώς επίσης να ελέγχεται και διακόπτεται άμεσα η λειτουργία του από τη θέση του χειριστή. Οι προσαρμογές, εφόσον απαιτούνται, πρέπει να είναι απλές, ακριβείς και να δύνανται να επαναληφθούν.
- γ) Ιδιαίτερη προσοχή πρέπει να αποδίδεται στα εξής:
- ι) Μέρη του συστήματος μετάδοσης της κίνησης. Ο προφυλακτήρας του κινητήριου άξονα λήψης ισχύος και ο

προφυλακτήρας της σύνδεσης εισόδου ισχύος πρέπει να είναι τοποθετημένοι και να βρίσκονται σε καλή κατάσταση, η δε λειτουργία των προστατευτικών μηχανισμών και των τυχόν κινούμενων ή περιστρεφόμενων στοιχείων του συστήματος μετάδοσης της κίνησης δεν πρέπει να επηρεάζεται, ώστε να εξασφαλίζεται η προστασία του χειριστή.

- ii) Αντλία. Η δυναμικότητα της αντλίας πρέπει να είναι προσαρμοσμένη στις ανάγκες του εξοπλισμού, η δε αντλία πρέπει να λειτουργεί σωστά, ώστε να εξασφαλίζει σταθερή και αξιόπιστη παροχή εφαρμογής. Δεν πρέπει να υπάρχουν διαρροές από την αντλία.
- iii) Ανάδευση. Οι αναδευτήρες πρέπει να εξασφαλίζουν την πρέπουσα ανατάραξη, ώστε να επιτυγχάνεται ομοιόμορφη συγκέντρωση σε ολόκληρο τον όγκο του υγρού ψεκαστικού διαλύματος που περιέχεται στο βυτίο.
- iv) Βυτίο ψεκασμού. Τα βυτία ψεκασμού, καθώς και ο δείκτης περιεχομένου του βυτίου, τα συστήματα πλήρωσης, τα στραγγιστήρια και τα φίλτρα, τα συστήματα εκκένωσης και έκπλυσης και τα συστήματα ανάμειξης πρέπει να λειτουργούν έτσι ώστε να περιορίζονται στο ελάχιστο η τυχαία διαφυγή, η ανομοιογενής κατανομή της συγκέντρωσης, η έκθεση του χειριστή και η ποσότητα περιεχομένου που παραμένει εντός του βυτίου.

- v) Συστήματα μετρήσεων, ελέγχου και ρυθμίσεων. Όλα τα συστήματα μέτρησης, εκκίνησης και διακοπής και ρύθμισης της πίεσης ή/και της ταχύτητας ροής πρέπει να έχουν την κατάλληλη ρύθμιση και να λειτουργούν σωστά και χωρίς διαρροές. Ο έλεγχος της πίεσης και ο χειρισμός των συστημάτων ρύθμισης της πίεσης

πρέπει να είναι εφικτά με ευχέρεια κατά την εφαρμογή. Τα συστήματα ρύθμισης της πίεσης πρέπει να διατηρούν σταθερή ενεργό πίεση σε σταθερό αριθμό περιστροφών της αντλίας, ώστε να εξασφαλίζεται σταθερή παροχή εφαρμογής.

vi) Σωληνώσεις και εύκαμπτοι σωλήνες. Οι σωληνώσεις και οι εύκαμπτοι σωλήνες πρέπει να βρίσκονται στην πρέπουσα κατάσταση για να αποτρέπεται η διατάραξη της ροής του υγρού ή η τυχαία διαφυγή σε περίπτωση αστοχίας. Δεν πρέπει να υπάρχουν διαρροές όταν οι σωληνώσεις και οι εύκαμπτοι σωλήνες λειτουργούν υπό τη μέγιστη πίεση που μπορεί να επιτευχθεί στο σύστημα.

vii) Φίλτρα. Για να αποφεύγονται η ανατάραξη και η ανομοιογένεια της ροής ψεκασμού, τα φίλτρα πρέπει να βρίσκονται σε καλή κατάσταση, το δε μέγεθος των βροχίδων του πλέγματός τους πρέπει να αντιστοιχεί στο μέγεθος των ακροφυσίων που φέρει ο ψεκαστήρας. Εφόσον υπάρχει, το σύστημα ένδειξης της απόφραξης φίλτρου πρέπει να λειτουργεί σωστά. viii). Βραχίονας ψεκασμού (προκειμένου για εξοπλισμό που ψεκάζει γεωργικά φάρμακα με τη βοήθεια οριζόντιου βραχίονα που βρίσκεται σε μικρή απόσταση από την καλλιέργεια ή το υλικό που πρέπει να ψεκαστεί) Ο βραχίονας ψεκασμού πρέπει να βρίσκεται σε καλή κατάσταση και να έχει σταθερότητα προς όλες τις κατευθύνσεις. Τα συστήματα στερέωσης και ρύθμισης, καθώς και οι μηχανισμοί απόσβεσης των ακούσιων κινήσεων και αντιστάθμισης των κλίσεων του εδάφους πρέπει να λειτουργούν σωστά.

ix) Ακροφύσια. Τα ακροφύσια πρέπει να λειτουργούν σωστά, ώστε να ελέγχεται η στάλαξη όταν διακόπτεται ο ψεκασμός. Για να

εξασφαλίζεται ομοιογενής ψεκασμός, η παροχή από κάθε επιμέρους ακροφύσιο δεν πρέπει να αποκλίνει σημαντικά από τα δεδομένα των πινάκων παροχής του κατασκευαστή.

χ) Κατανομή. Η εγκάρσια και η κατακόρυφη (στις περιπτώσεις εφαρμογής σε κατακόρυφες καλλιέργειες) κατανομή του ψεκαστικού διαλύματος στην έκταση-στόχο πρέπει να είναι ομοιογενής αναλόγως περιπτώσεως.

χι) Ανεμιστήρας (προκειμένου για εξοπλισμό που κατανέμει γεωργικά φάρμακα με τη βοήθεια ρεύματος αέρα). Ο ανεμιστήρας πρέπει να βρίσκεται σε καλή κατάσταση και να εξασφαλίζει σταθερό και αξιόπιστο ρεύμα αέρα.

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Δ
Γενικές αρχές της ολοκληρωμένης φυτοπροστασίας

- α) Η πρόληψη ή/και η εξάλειψη των επιβλαβών οργανισμών πρέπει να επιτυγχάνεται ή να υποστηρίζεται, μεταξύ άλλων επιλογών, ιδίως με:
- i) αμειψισπορά,
 - ii) χρήση κατάλληλων τεχνικών καλλιέργειας (π.χ., προετοιμασία σποροκλινής με σκοπό το σπάσιμο του ληθάργου των σπόρων των ζιζανίων και την καταπολέμησή τους, ημερομηνίες και πυκνότητες σποράς, συγκαλλιέργεια με εδαφοκάλυψη, άροση συντήρησης, κλάδεμα και άμεση σπορά),
 - iii) χρήση, όπου απαιτείται, ανθεκτικών/ανεκτικών ποικιλιών και τυποποιημένου/πιστοποιημένου υλικού σποράς και φύτευσης,
 - iv) χρήση ισορροπημένων πρακτικών λίπανσης, ασβέστωσης και άρδευσης/αποστράγγισης,
 - v) παρεμπόδιση της διάδοσης επιβλαβών οργανισμών με μέτρα υγιεινής (π.χ. με τακτικό καθαρισμό των μηχανημάτων και του εξοπλισμού),
 - vi) προστασία και ενίσχυση σημαντικών επωφελών οργανισμών, με κατάλληλα μέτρα φυτοπροστασίας ή τη χρήση οικολογικών υποδομών εντός και εκτός των χώρων παραγωγής.
- β) Οι επιβλαβείς οργανισμοί πρέπει να παρακολουθούνται με κατάλληλες μεθόδους και εργαλεία, εφόσον υπάρχουν. Στα κατάλληλα αυτά εργαλεία πρέπει να περιλαμβάνονται επιτόπιες παρατηρήσεις καθώς και συστήματα επιστημονικώς ορθής

προειδοποίησης, πρόβλεψης και έγκαιρης διάγνωσης, εφόσον είναι εφικτό, καθώς και η αξιοποίηση συμβουλών από συμβούλους με επαγγελματική κατάρτιση.

γ) Με βάση τα αποτελέσματα της παρακολούθησης, ο επαγγελματίας χρήστης πρέπει να αποφασίζει αν και πότε πρέπει να εφαρμόσει μέτρα φυτοπροστασίας. Άρτιες και επιστημονικά ορθές τιμές κατωτέρων ορίων είναι βασική προϋπόθεση για τη λήψη αποφάσεων. Για τους επιβλαβείς οργανισμούς, πριν από τις εφαρμογές πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τα επίπεδα κατωτέρων ορίων επέμβασης που έχουν καθοριστεί για την περιοχή, τις συγκεκριμένες εκτάσεις, τις καλλιέργειες και τις ειδικές κλιματολογικές συνθήκες, εφόσον είναι εφικτό.

δ) Ορθολογικές βιολογικές, φυσικές και άλλες μέθοδοι χωρίς χημικά μέσα πρέπει να προτιμούνται από τις μεθόδους με χημικά μέσα, εφόσον παρέχουν ικανοποιητικό έλεγχο των επιβλαβών οργανισμών.

ε) Τα γεωργικά φάρμακα που εφαρμόζονται πρέπει να είναι κατά το δυνατόν ειδικά για το συγκεκριμένο στόχο και να έχουν τις λιγότερες παρενέργειες για την υγεία του ανθρώπου, τους οργανισμούς που δεν αποτελούν στόχο και το περιβάλλον.

στ) Ο επαγγελματίας χρήστης πρέπει να τηρεί τη χρήση των γεωργικών φαρμάκων και άλλων μορφών παρέμβασης στα απαραίτητα επίπεδα, π.χ. με χαμηλές δόσεις, μειωμένη συχνότητα εφαρμογής ή μερική εφαρμογή, εφόσον το επίπεδο κινδύνου για τη βλάστηση είναι αποδεκτό και δεν αυξάνεται ο κίνδυνος ανάπτυξης της ανθεκτικότητας στους πληθυσμούς επιβλαβών οργανισμών.

ζ) Εάν ο κίνδυνος να αναπτυχθεί ανθεκτικότητα σε ένα μέτρο φυτοπροστασίας είναι γνωστός και εάν το επίπεδο επιβλαβών οργανισμών απαιτεί επανειλημμένη εφαρμογή γεωργικών φαρμάκων στις καλλιέργειες, πρέπει να εφαρμόζονται οι διαθέσιμες στρατηγικές διαχείρισης της ανθεκτικότητας προκειμένου να διατηρηθεί η αποτελεσματικότητα των προϊόντων. Σε αυτές μπορεί να περιλαμβάνεται η χρήση πολλαπλών γεωργικών φαρμάκων με διάφορους τρόπους δράσης.

η) Με βάση το ιστορικό χρήσης των γεωργικών φαρμάκων και την παρακολούθηση των επιβλαβών οργανισμών, ο επαγγελματίας χρήστης πρέπει να αξιολογεί την επιτυχία των εφαρμοζόμενων μέτρων φυτοπροστασίας.