



ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ  
ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΑΓΡΟΤΙΚΗΣ ΑΝΑΠΤΥΞΗΣ & ΤΡΟΦΙΜΩΝ

Αθήνα, 16/05/2018

Αρ.Πρωτ. 5171/70387

ΓΕΝΙΚΗ ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ ΓΕΩΡΓΙΑΣ  
ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ ΠΡΟΣΤΑΣΙΑΣ ΦΥΤΙΚΗΣ ΠΑΡΑΓΩΓΗΣ  
ΤΜΗΜΑ ΦΥΤΟΠΡΟΣΤΑΤΕΥΤΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

Ταχ. Δ/ση : Λεωφ. Α. Συγγρού 150,  
Καλλιθέα 176 71, ΑΘΗΝΑ  
Πληροφορίες : Π. Θεοδωρής  
Τηλέφωνο : 210 928 7225  
FAX : 210 92012090  
E-mail : [ptheodoris@minagric.gr](mailto:ptheodoris@minagric.gr)

**ΘΕΜΑ: “Καθορισμός των αναγκαίων συμπληρωματικών μέτρων για την εφαρμογή των διατάξεων του άρθρου 53 «Επείγουσες καταστάσεις φυτοπροστασίας» του Κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1107/2009 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου”**

## ΑΠΟΦΑΣΗ

### Ο ΥΦΥΠΟΥΡΓΟΣ ΑΓΡΟΤΙΚΗΣ ΑΝΑΠΤΥΞΗΣ ΚΑΙ ΤΡΟΦΙΜΩΝ

Έχοντας υπόψη

1. Τις διατάξεις

α) Του άρθρου 90 του Κώδικα Νομοθεσίας για την Κυβέρνηση και τα Κυβερνητικά Όργανα, όπως κυρώθηκε με το άρθρο πρώτο του π.δ. 63/2005 (Α΄ 98).

β) Των σημείων (α) και (ξ) της παρ. 1 του άρθρου 50 του ν. 4036/2012, σχετικά με τη διάθεση γεωργικών φαρμάκων στην αγορά, ορθολογική χρήση αυτών και συναφείς διατάξεις (Α΄ 8).

γ) Της παραγράφου 2 περ. (α΄) του άρθρου 62 του ν. 4235/2014 (Α΄ 32), όπως αυτή τροποποιήθηκε με την παράγραφο 2 του άρθρου 46 του ν. 4384/2016 (Α΄ 78).

δ) Το π.δ. 125/2016 «Διορισμός Υπουργών, Αναπληρωτών Υπουργών και Υφυπουργών» (Α΄ 210).

ε) Το π.δ. 97/2017 (ΦΕΚ Α΄ 138) «Οργανισμός Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων».

στ) Την με αριθ. 11226/133908/30-11-2016 απόφαση του Πρωθυπουργού και του Υπουργού Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων «Ανάθεση αρμοδιοτήτων στον Υφυπουργό Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων Βασίλειο Κόκκαλη» (Β΄ 3903), όπως τροποποιήθηκε από την 638/128269/30-11-2017 (Β΄ 3903) απόφαση του Πρωθυπουργού και του Υπουργού Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων.

ζ) Την με αριθ. 8503/94606/30-7-2013 (Β΄ 2016) Κοινή Υπουργική Απόφαση των Υπουργών Οικονομικών και Αγροτικής Ανάπτυξης & Τροφίμων ‘Καθορισμός παραβόλων

για τα φυτοπροστατευτικά προϊόντα και τον έλεγχο των υπολειμμάτων αυτών, όπως τροποποιήθηκε και ισχύει.

2. η) Την με αριθ. 11324/113170/1-11-2012 Κοινή Υπουργική Απόφαση «Καθορισμός αρμοδίων αρχών για την εφαρμογή του ν. 4036/2012 (Α' 8)» (Β' 3225), όπως τροποποιήθηκε και ισχύει. Την Οδηγία 2009/128/ΕΚ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 21ης Οκτωβρίου 2009 σχετικά με τον καθορισμό πλαισίου κοινοτικής δράσης με σκοπό την επίτευξη ορθολογικής χρήσης των γεωργικών φαρμάκων (L 309/24.11.2009) και ειδικότερα το άρθρο 14 και το παράρτημα ΙΙΙ αυτής.
3. Τον Κανονισμό (ΕΚ) 396/2005 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 23ης Φεβρουαρίου 2005 για τα ανώτατα όρια καταλοίπων φυτοφαρμάκων μέσα η πάνω στα τρόφιμα και τις ζωοτροφές φυτικής και ζωικής προέλευσης, όπως ισχύει.
4. Τον Κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1107/2009 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 21<sup>ης</sup> Οκτωβρίου 2009 σχετικά με τη διάθεση φυτοπροστατευτικών προϊόντων στην αγορά και την κατάργηση των οδηγιών 79/117/ΕΟΚ και 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου (L 309/24.11.2009), και ειδικότερα το άρθρο 53 αυτού, το οποίο προβλέπει ότι: «1. Κατά παρέκκλιση από το άρθρο 28, σε ειδικές περιπτώσεις ένα κράτος μέλος μπορεί να αδειοδοτήσει, για χρονικό διάστημα που δεν υπερβαίνει τις 120 ημέρες, τη διάθεση φυτοπροστατευτικών προϊόντων στην αγορά, για περιορισμένη και ελεγχόμενη χρήση, σε περίπτωση που το μέτρο αυτό κρίνεται αναγκαίο λόγω κινδύνου, ο οποίος δεν μπορεί να αντιμετωπισθεί με άλλα εύλογα μέσα. Το συγκεκριμένο κράτος μέλος ενημερώνει αμέσως τα άλλα κράτη μέλη και την Επιτροπή σχετικά με τα λαμβανόμενα μέτρα, παρέχοντας αναλυτικές πληροφορίες για την κατάσταση και τα τυχόν μέτρα που ελήφθησαν προκειμένου να εξασφαλισθεί η ασφάλεια των καταναλωτών.».
5. Το γεγονός ότι ο Κανονισμός (ΕΚ) 1107/2009 στο άρθρο 53 εισάγει και απαιτεί συγκεκριμένες και αυστηρές προϋποθέσεις της παράκαμψης του άρθρου 28. Ενδεικτικώς αναφέρονται οι λέξεις : «σε ειδικές περιπτώσεις», «αναγκαίο λόγω κινδύνου που δεν μπορεί να αντιμετωπιστεί με άλλα μέσα».
6. Το γεγονός ότι ο Κανονισμός (ΕΚ) 1107/2009 στη παράγραφο 2 του άρθρου 53 εισάγει την υποχρέωση κάθε κράτους-μέλους και μάλιστα αμελλητί για ενημέρωση μεταξύ των κρατών-μελών και της Επιτροπής για τα λαμβανόμενα μέτρα προς χάριν της ασφάλειας των καταναλωτών.
7. Το γεγονός ότι, εν προκειμένω από το άρθρο 53 του Κανονισμού (ΕΚ) 1107/2009 η ασφάλεια των καταναλωτών προτάσσεται έναντι άλλου δικαιώματος.
8. Το γεγονός ότι, η κατά παρέκκλιση χορήγηση αδειοδότηση διάθεσης φυτοπροστατευτικού προϊόντος στην αγορά για χρονικό διάστημα που δεν υπερβαίνει τις 120 ημέρες πρέπει να συμβαδίζει με την αρχή του υγιούς ανταγωνισμού και της πρόσβασης απ' τους δικαιούχους σ' αυτήν θέτοντας κανόνες ίσης και δίκαιης μεταχείρισης στους εν δυνάμει δικαιούχους.
9. Το γεγονός ότι, οιαδήποτε κρίση περί αποδοχής ή μη της αίτησης για χορήγηση της κατ' εξαίρεση άδειας πρέπει να αιτιολογείται επαρκώς.
10. Το γεγονός ότι από τις διατάξεις της παρούσας δεν προκαλείται δαπάνη σε βάρος του κρατικού προϋπολογισμού.

## ΑΠΟΦΑΣΙΖΟΥΜΕ

### Άρθρο 1 Σκοπός

Με την παρούσα απόφαση θεσπίζονται τα αναγκαία συμπληρωματικά μέτρα για την εφαρμογή των διατάξεων του άρθρου 53 «Επείγουσες καταστάσεις φυτοπροστασίας» του Κανονισμού (ΕΚ) 1107/2009, για την κατά παρέκκλιση από το άρθρο 28 του ίδιου κανονισμού αδειοδότηση της διάθεσης φυτοπροστατευτικού προϊόντος (φ.π.) στην αγορά, σε ειδικές περιπτώσεις και για χρονικό διάστημα που δεν υπερβαίνει τις 120 ημέρες, για περιορισμένη και ελεγχόμενη χρήση, σε περίπτωση που το μέτρο αυτό κρίνεται αναγκαίο λόγω κινδύνου, ο οποίος δεν μπορεί να αντιμετωπισθεί με άλλα εύλογα μέσα.

### Άρθρο 2 Πεδίο εφαρμογής

Το σύνολο των χρήσεων που περιλαμβάνονται στο πεδίο εφαρμογής της παρ. 1 του άρθρου 2, του Κανονισμού (ΕΚ) 1107/2009, για συγκεκριμένο συνδυασμό «πεδίου εφαρμογής – στόχων» του φάσματος δράσης ενός φ.π.

Η παρούσα δύναται να εφαρμόζεται σε όλη την επικράτεια της χώρας, με την επιφύλαξη της τήρησης των όρων του άρθρου 4.

### Άρθρο 3 Καθορισμός κινδύνου που δεν μπορεί να αντιμετωπιστεί με άλλα εύλογα μέσα

Α. Ως κίνδυνος που δεν μπορεί να αντιμετωπιστεί με άλλα εύλογα μέσα ορίζεται κάθε περίπτωση κατά την οποία συντρέχουν μία ή περισσότερες από τις παρακάτω συνθήκες :

1. Η απουσία εγκεκριμένων χρήσεων φ.π. και μη χημικών μεθόδων, περιλαμβανομένων των μακροοργανισμών, κατά την έννοια του σημείου 8 του άρθρου 3 του Κανονισμού (ΕΚ) 1107/2009, αντιμετώπισης του κινδύνου για συγκεκριμένο συνδυασμό «πεδίου εφαρμογής-στόχων» του φάσματος δράσης ενός φ.π.
2. Η ανάγκη χρονικού διαστήματος προσαρμογής σε αγρονομικές ή κοινωνικές συνθήκες που μπορεί να προέλθουν από την κατάργηση μιας ευρέως διαδεδομένης χρήσης στο παρελθόν.
3. Η πιθανότητα ανάπτυξης ανθεκτικότητας οργανισμών στόχων, βάσει του τρόπου δράσης των ήδη εγκεκριμένων φ.π., καθώς και κάθε τεκμηριωμένη περίπτωση ανεπτυγμένης ανθεκτικότητας σε εγκεκριμένα φ.π., σύμφωνα με διεθνείς και εθνικές βάσεις δεδομένων και καταγραφών, όπως HRAC, IRAC, FRAC, Γάλανθος.
4. Η μη ύπαρξη εγκεκριμένων φ.π. με δραστικές ουσίες (δ.ο.) ως «προσελκυστικά», κατά την έννοια του Μέρους Α της καταχώρισής τους, ή όπως αλλιώς ορίζεται στην ισχύουσα ενωσιακή νομοθεσία, ή/και η μη ύπαρξη εγκεκριμένων φ.π. με δραστικές

ουσίες χαμηλού κινδύνου, κατά την έννοια του άρθρου 47 του Κανονισμού (ΕΚ) 1107/2009.

5. Η ανάγκη κάλυψης αναγκών φυτοπροστασίας μιας καλλιέργειας σε διαφορετικό βλαστικό στάδιο από αυτό που δύνανται να καλύψουν τα εγκεκριμένα φ.π., και η ανάγκη αντιμετώπισης οργανισμού στόχου σε διαφορετικό στάδιο ανάπτυξης από αυτό που δύνανται να καλύψουν τα εγκεκριμένα φ.π.
6. Η ανάγκη κάλυψης επίσημων φυτοϋγειονομικών απαιτήσεων για εξαγωγές φυτών, φυτικών προϊόντων και άλλων αντικειμένων σε τρίτες χώρες.
7. Η ανάγκη προστασίας φυτών, φυτικών προϊόντων και άλλων αντικειμένων έναντι επιβλαβών οργανισμών καραντίνας, κατόπιν σχετικής εισήγησης του αρμόδιου Τμήματος της Δ/σης Προστασίας Φυτικής Παραγωγής του ΥΠΑΑΤ.
8. Η ανάγκη αντιμετώπισης επιβλαβών οργανισμών φυτών ή φυτικών αντικειμένων με διαπιστωμένη αύξηση αυτών πέραν από τη δυνατότητα διαχείρισής τους, βάσει καταγραφών και επίσημων επισκοπήσεων, μετά από εισήγηση του αρμόδιου Τμήματος της Δ/σης Προστασίας Φυτικής Παραγωγής.

Β) Ως «Εύλογα μέσα» νοούνται:

1. Τα εγκεκριμένα φ.π., σύμφωνα με τον Κανονισμό(ΕΚ) 1107/2009, για τους αναφερόμενους επιβλαβείς οργανισμούς.
2. Οι «μη χημικές μέθοδοι», όπως ορίζονται στο σημείο 8 του άρθρου 3 τουΚανονισμού (ΕΚ) 1107/2009 και περιλαμβάνουν επιπλέον τα εγκεκριμένα σκευάσματα που περιέχουν μακροοργανισμούς του άρθρου 48 του ν. 4036/2012 (Α' 8).

#### **Άρθρο 4**

#### **Καθορισμός περιορισμένης χρήσης**

Η κατά παρέκκλιση άδεια διάθεσης στην αγορά δύναται περιοριστικά να αφορά σε χρήση φ.π.:

1. Από ομάδες παραγωγών, Οργανώσεις Παραγωγών, Ενώσεις Οργανώσεων Παραγωγών ή συνεταιρισμούς παραγωγών φυτικών προϊόντων που δραστηριοποιούνται στη χώρα. Η αίτηση υποβάλλεται από τον νόμιμο εκπρόσωπό τους, ενώ η αιτούμενη χρήση θα περιορίζεται εντός των γεωγραφικών ορίων των Περιφερειακών Ενοτήτων (ΠΕ) όπου διαπιστώθηκε ο κίνδυνος και δραστηριοποιούνται οι αιτούντες.
2. Από συγκεκριμένους επαγγελματίες χρήστες. Η αίτηση υποβάλλεται από τους ίδιους ή από εξουσιοδοτημένο εκπρόσωπό τους, ενώ η αιτούμενη χρήση θα περιορίζεται αποκλειστικά στους ίδιους.
3. Για κίνδυνο σύμφωνα με τις περιπτώσεις 7 ή/και 8 του άρθρου 3.

## **Άρθρο 5**

### **Καθορισμός ελεγχόμενης χρήσης**

1. Η κατά παρέκκλιση άδεια διάθεσης στην αγορά ενός φ.π., σύμφωνα με το άρθρο 4.2, αναφέρει ονομαστικά τα φυσικά ή νομικά πρόσωπα που δύνανται να προμηθευτούν και να χρησιμοποιήσουν το εν λόγω φ.π. Τα στοιχεία αυτών, συμπεριλαμβανομένου του Αριθμού Φορολογικού Μητρώου (ΑΦΜ) καθενός, εμπεριέχονται στην αίτηση που υποβάλλεται για χορήγηση της σχετικής κατά παρέκκλιση άδειας διάθεσης στην αγορά και διαβιβάζονται στη Διεύθυνση Ηλεκτρονικής Διακυβέρνησης του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων προκειμένου να ενημερωθεί η ψηφιακή υπηρεσία της ηλεκτρονικής καταγραφής της λιανικής πώλησης γεωργικών φαρμάκων.
2. Όταν η κατά παρέκκλιση άδεια διάθεσης στην αγορά ενός φ.π. αφορά σε σκεύασμα που στερείται άδεια διάθεσης στην αγορά της χώρας, τότε:
  - 2.1. Η υπεύθυνη εταιρία για τη παραγωγή, την εμπορία και τη διάθεση στην αγορά του εν λόγω φ.π. υποχρεούται να γνωστοποιήσει στη Διεύθυνση Αγροτικής Οικονομίας και Κτηνιατρικής (ΔΑΟΚ) της κάθε ΠΕ όπου διατέθηκε το προϊόν και συνολικά στη Δ/ση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, μέσα σε χρονικό διάστημα δύο (2) μηνών από τη λήξη του χρονικού διαστήματος ισχύος της κατά παρέκκλιση άδειας διάθεσης στην αγορά:
    - α) τις ποσότητες του σκευάσματος, τις οποίες έχουν διαθέσει στην αγορά,
    - β) τις ποσότητες που έχουν επιστραφεί, καθώς και
    - γ) τυχόν αδιάθετες ποσότητες.
  - 2.2. Κάθε επαγγελματίας χρήστης γεωργικών φαρμάκων κάτοχος του σκευάσματος υποχρεούται να παραδώσει στον προμηθευτή, μέσα σε χρονικό διάστημα δέκα πέντε (15) ημερών από τη λήξη του χρονικού διαστήματος ισχύος της κατά παρέκκλιση άδειας διάθεσης στην αγορά, κάθε μη χρησιμοποιημένη συσκευασία του σκευάσματος.
  - 2.3. Κάθε επιχείρηση λιανικής ή χονδρικής πώλησης γεωργικών φαρμάκων υποχρεούται να παραδώσει στον προμηθευτή της, μετά τη λήξη του χρονικού διαστήματος ισχύος της κατά παρέκκλιση άδειας διάθεσης στην αγορά, κάθε αδιάθετη ή επιστραφείσα συσκευασία του σκευάσματος. Μέχρι την επιστροφή, τυχόν αποθέματα φ.π. που βρίσκονται σε καταστήματα χονδρικής και λιανικής πώλησης γεωργικών φαρμάκων διατηρούνται σύμφωνα με τις διατάξεις του άρθρου 10 σημείο η) του π.δ. 159/2013 (Α' 251).

## **Άρθρο 6**

### **Απαραίτητες προϋποθέσεις**

1. Οι αιτήσεις για την κατά παρέκκλιση διάθεση στην αγορά φ.π. θα πρέπει να αντιστοιχούν σε Ορθές Γεωργικές Πρακτικές που καλύπτονται από τα Ανώτατα Όρια Υπολειμμάτων (ΑΟΥ), σύμφωνα με τον Κανονισμό (ΕΚ) 396/2005. Από τη προϋπόθεση συμμόρφωσης

- με τα καθορισμένα ΑΟΥ δύνανται να εξαιρούνται οι περιπτώσεις 6, 7 και 8 του άρθρου 3 της παρούσας
2. Όλες οι αιτήσεις πρέπει να αφορούν σε φ.π. για το οποίο στα αρχεία της Διεύθυνσης Προστασίας Φυτικής Παραγωγής υπάρχει φάκελος για άδεια διάθεσης στην αγορά σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές της παραγράφου 6 του άρθρου 29 του Κανονισμού (ΕΚ) 1107/2009, και ειδικότερα:
    - 2.1. Για δραστικές που έχουν αποσυρθεί από την αγορά της ΕΕ, η αιτούμενη χρήση δύναται να αφορά σε φ.π. που είχε έγκριση στη χώρα μας στην ίδια ή σε πλέον ασφαλέστερη για τον χρήστη μορφή.
    - 2.2. Για δραστικές που βρίσκονται υπό αξιολόγηση και δεν υπήρξαν ποτέ εγκεκριμένες στην χώρα μας, ως φάκελος για άδεια διάθεσης στην αγορά σύμφωνα με τις ενιαίες αρχές της παραγράφου 6 του άρθρου 29 του Κανονισμού (ΕΚ) 1107/2009 θεωρούνται τα στοιχεία του αντιπροσωπευτικού φ.π. που συμπληρώνει την αίτηση έγκρισής της (άρθρο 8 του Κανονισμού (ΕΚ) 1107/2009 ) και επιπλέον, εκτός των περιπτώσεων της παραγράφου 4 του άρθρου 3, θα συνεκτιμάται και η ύπαρξη θετικής εισήγησης από το Κράτος Μέλος Εισηγητή για την έγκριση της δραστικής ουσίας.
  3. Η αίτηση απορρίπτεται όταν αφορά σε μη εγκεκριμένο φ.π., ενώ υπάρχει εγκεκριμένο στη χώρα μας φ.π. με ίδια δραστική ουσία.

## **Άρθρο 7**

### **Διαδικασία Υποβολής Αίτησης**

1. Η αίτηση υποβάλλεται σε έντυπη και ηλεκτρονική μορφή, στην Δ/ση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής του ΥΠΑΑΤ. Στις περιπτώσεις 1 & 2 του άρθρου 4 η αίτηση κοινοποιείται με ευθύνη των αιτούντων στις ΔΑΟΚ, στις περιοχές αρμοδιότητας των οποίων αιτείται η χρήση. Οι συγκεκριμένες ΔΑΟΚ οφείλουν εντός χρονικού διαστήματος τριών (3) εβδομάδων να ενημερώσουν τη Δ/ση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής του ΥΠΑΑΤ σχετικά με την ύπαρξη και τη σημαντικότητα του κινδύνου, καθώς και τη δυνατότητα εφαρμογής μη χημικών μεθόδων αντιμετώπισής του.
2. Αιτήσεις για κατά παρέκκλιση έγκριση φ.π. θα πρέπει να υποβάλλονται τουλάχιστον δύο (2) μέχρι πέντε (5) μήνες πριν την αιτούμενη έναρξη της περιόδου χρήσης. Διάστημα μεταξύ της αίτησης και της αιτούμενης έναρξης της περιόδου χρήσης μικρότερο της δίμηνης προθεσμίας θα αφορά μόνο περιπτώσεις που αιτιολογημένα δεν μπορούν να προβλεφθούν.
3. Το αναθεωρημένο έντυπο 4 της αίτησης για τις κατά παρέκκλιση εγκρίσεις διάθεσης στην αγορά σύμφωνα με το άρθρο 53 του Κανονισμού (ΕΚ) 1107/2009 αποτελεί το Παράρτημα Ι της παρούσας. Το έντυπο υποβάλλεται τόσο εγγράφως όσο και σε ηλεκτρονική μορφή. Το έντυπο δύναται να επικαιροποιείται με απόφαση της Διεύθυνσης Προστασίας Φυτικής Παραγωγής.
4. Όταν η αιτούμενη Ορθή Γεωργική Πρακτική χρήζει αξιολόγησης ως προς τα Υπολείμματα, κοινοποιείται με ευθύνη των αιτούντων στο Μπενάκειο Φυτοπαθολογικό



Ινστιτούτο (ΜΦΙ), το οποίο εντός τριών (3) εβδομάδων αποστέλλει την αξιολόγησή του στην Δ/ση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής του ΥΠΑΑΤ, σύμφωνα με τη παρ. 4 του άρθρου 3 του ν. 4036/2012 (Α' 8).

5. Οι αιτούντες δύνανται να απευθύνονται στους κατόχους ή τους υπεύθυνους της άδειας διάθεσης στην αγορά των αιτούμενων φ.π., με σκοπό τη ηλεκτρονική συμπλήρωση της αίτησης στην διαδικτυακή πλατφόρμα αιτήσεων της Ευρωπαϊκής Επιτροπής “Plant Protection Products Application Management System” (PPPAMS), η ορθή συμπλήρωση της οποίας αποτελεί αναπόσπαστο κομμάτι της αίτησης. Επιπλέον, οι κάτοχοι ή υπεύθυνοι της διάθεσης στην αγορά των αιτούμενων φ.π. δύνανται να επικουρούν του αιτούντες, όπου αυτό κρίνεται αναγκαίο, τόσο για τη συμπλήρωση των στοιχείων του Παραρτήματος 1 του σχεδίου κατευθυντήριας οδηγίας SANCO/10087/2013, που δεν περιλαμβάνονται στην αίτηση στο PPPAMS, όσο και του Εντύπου 1 στις περιπτώσεις που το αιτούμενο φ.π. δεν κυκλοφορεί στην αγορά. Σε περίπτωση που το φ.π. κυκλοφορεί ήδη στην αγορά, συμπληρώνονται τα σημεία 3, 5, 6, 7, 11 και 13 του Εντύπου 1 για την αιτούμενη κατά παρέκκλιση χρήση. Ο κάτοχος ή ο υπεύθυνος άδειας διάθεσης του φ.π. στην αγορά φέρει την ευθύνη για τα στοιχεία που κατατίθενται σύμφωνα με το άρθρο 9.1 του ν. 4036/2012 (Α' 8).
6. Στις περιπτώσεις 1 & 2 του άρθρου 4, το τμήμα Γ του αναθεωρημένου εντύπου 4 αναρτάται στην ιστοσελίδα του ΥΠΑΑΤ, για περίοδο δύο (2) εβδομάδων από την υποβολή της αίτησης, ώστε εάν και άλλοι ενδιαφερόμενοι εκδηλώσουν ενδιαφέρον, να μπορούν να συμπεριληφθούν και αυτοί, με συμπληρωματική αίτηση, ως χρήστες ή να υποβληθούν αντιρρήσεις ή σχόλια ενδιαφερομένων φορέων.
  - 6.1. Τα ως άνω δεδομένα δύνανται να δημοσιοποιούνται, να συλλέγονται και να χρησιμοποιούνται με την συγκατάθεση των ως άνω χρηστών, σε κάθε περαιτέρω διαδικασία με τις αρμόδιες υπηρεσίες, με την επιφύλαξη του Ν. 2472/1997 (με τις τροποποιήσεις του Ν. 3625/2007) και του Ν. 3471/2006 για την προστασία δεδομένων προσωπικού χαρακτήρα, όπως κάθε φορά ισχύει.

## **Άρθρο 8**

### **Κριτήρια Λήψης απόφασης**

Για την εξέταση και τη λήψη της απόφασης της κατά παρέκκλιση έγκρισης διάθεσης στην αγορά λαμβάνονται υπόψη και συνεκτιμώνται :

1. Η πληρότητα κάθε αίτησης ως προς τα απαιτούμενα δικαιολογητικά.
2. Οι εισηγήσεις των αρμόδιων αρχών Δ/ση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής, ΔΑΟΚ ή/και ΜΦΙ (παρ. Α.7,8 του άρθρου 3).
3. Εάν το αιτούμενο φ.π. ή/και η αιτούμενη χρήση δύνανται βάσει των διαδικασιών του Κανονισμού (ΕΚ) 1107/2009 να πληρούν στο μέλλον τις απαιτήσεις για την άδεια διάθεσης στην αγορά σύμφωνα με τα άρθρα 33, ή 40 ή 51 του Κανονισμού (ΕΚ) 1107/2009.

4. Τα αίτια απαγόρευσης ή μη έγκρισης χρήσης δ.ο. που περιέχεται στο αιτούμενο φ.π. όπως αυτά καταγράφονται στην Έκθεση Αξιολόγησης (Review Report) της Ευρωπαϊκής Επιτροπής και στο σχετικό νομικό κείμενο (οδηγία μη καταχώρισης ή κανονισμός απαγόρευσης διάθεσης στην αγορά). Ειδικότερα, όταν τα αίτια της μη έγκρισης της δ.ο. σχετίζονται με πιθανές αρνητικές επιπτώσεις για την ασφάλεια του καταναλωτή.
5. Η ύπαρξη αποτελεσμάτων ερευνητικών προγραμμάτων για την αντιμετώπιση του αιτούμενου κινδύνου.
6. Η τυχόν θετική ή αρνητική κρίση άλλου κράτους μέλους της ΕΕ με αιτιολογημένη απάντηση.
7. Τα αναφερόμενα στη παρ. 6 του άρθρου 7.

Η απόφαση περί αποδοχής ή απόρριψης της αίτησης οφείλει να αναφέρει ότι έλαβε υπόψιν όλα τα ως άνω κριτήρια και να αιτιολογεί πλήρως την κρίση της.

### **Άρθρο 9**

#### **Επέκταση της άδειας στην ίδια καλλιεργητική περίοδο/περίοδο χρήσης**

1. Μετά την έκδοση Υπουργικών Αποφάσεων για την αδειοδότηση φ.π. σύμφωνα με το άρθρο 53 του Κανονισμού (ΕΚ) 1107/2009 για αντιμετώπιση ενός κινδύνου, δεν θα χορηγείται άλλη άδεια για την αντιμετώπιση του ίδιου κινδύνου, στην ίδια καλλιεργητική περίοδο ή/και περίοδο χρήσης και περιοχή.
2. Στη περίπτωση ελεγχόμενης χρήσης εντός ορίων ΠΕ (περίπτωση 1 του άρθρου 4), η επέκταση, μετά την έκδοση της ή των σχετικής/-ών ΥΑ και σε άλλη ΠΕ είναι δυνατή μόνο με υποβολή εκ νέου αίτησης με πληρωμή του σχετικού παράβολου. Η περίοδος χρήσης δεν επεκτείνεται πέραν της αρχικά εγκριθείσας, εκτός εάν αιτιολογείται τεκμηριωμένα (π.χ. οψιμότητα της καλλιεργητικής περιόδου ή/και περιόδου χρήσης στην καινούργια ΠΕ).

### **Άρθρο 10**

#### **Επανάληψη της άδειας σε επόμενη καλλιεργητική περίοδο ή/και περίοδο χρήσης**

Οι κατά παρέκκλιση αδειοδοτήσεις δύνανται να επαναλαμβάνονται σε επόμενη καλλιεργητική περίοδο ή/και περίοδο χρήσης:

1. Στις περιπτώσεις χρήσεων που πληρούν τα κριτήρια εφαρμογής άλλης διαδικασίας έγκρισης σύμφωνα με τον Κανονισμό (ΕΚ) 1107/2009, δίνεται η δυνατότητα επανάληψης μέχρι δύο (2) έτη από την ημερομηνία λήξης της πρώτης κατά παρέκκλιση άδειας, με σκοπό την σύνταξη σχετικού φακέλου. Σε περίπτωση που πριν το τρίτο έτος υποβληθεί η αίτηση βάσει άλλου άρθρου του Κανονισμού (ΕΚ) 1107/2009, η κατά παρέκκλιση αδειοδότηση δύνανται να επαναλαμβάνεται, σύμφωνα με την παρούσα, για το χρονικό



διάστημα από την κατάθεση του φακέλου μέχρι την τελική απόφαση.

2. Στις περιπτώσεις χρήσεων που δεν πληρούν τα κριτήρια άλλης διαδικασίας έγκρισης, η δυνατότητα επανάληψης θα πρέπει κάθε φορά να αιτιολογείται με νεότερα δεδομένα ως προς την προοπτική συμβατικής έγκρισης της χρήσης και των εναλλακτικών της.

Η παρούσα απόφαση ισχύει για αιτήσεις που θα υποβληθούν μετά τις 18 Σεπτεμβρίου 2018.

Η απόφαση αυτή να δημοσιευθεί στην Εφημερίδα της Κυβερνήσεως.

**Ο ΥΦΥΠΟΥΡΓΟΣ  
ΑΓΡΟΤΙΚΗΣ ΑΝΑΠΤΥΞΗΣ & ΤΡΟΦΙΜΩΝ**

**ΒΑΣΙΛΕΙΟΣ ΚΟΚΚΑΛΗΣ**