



ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ
ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΑΓΡΟΤΙΚΗΣ ΑΝΑΠΤΥΞΗΣ & ΤΡΟΦΙΜΩΝ
ΓΕΝΙΚΗ Δ/ΝΣΗ ΦΥΤΙΚΗΣ ΠΑΡΑΓΩΓΗΣ
Δ/ΝΣΗ ΠΡΟΣΤΑΣΙΑΣ ΦΥΤΙΚΗΣ ΠΑΡΑΓΩΓΗΣ
ΤΜΗΜΑ ΓΕΩΡΓΙΚΩΝ ΦΑΡΜΑΚΩΝ
Ταχ. Δ/ση: Λ. Συγγρού 150
Ταχ. Κώδικας: 176 71 - ΚΑΛΛΙΘΕΑ
ΤΕΛΕΦΑΧ: 210 92 12 090
Πληροφορίες: Δ. Βλάχος
Τηλέφωνο: 210 928.72.38
E-mail: syg032@minagric.gr

Αθήνα, 12-7-2013

Αριθ. Πρωτ: 7923/87577

Προς: 1. Εταιρείες φυτοπροστατευτικών προϊόντων
και βιοκτόνων
Έδρες τους

2. ΕΣΥΦ
Πατησίων 53,
104 33 – Αθήνα

3. Σύνδεσμος Αεροζόλ Ελλάδος
Ελευθερίας & Μελομένης
15ο χλμ. Ε.Ο. Αθηνών-Λαμίας
145 64 Κηφισιά

Κοιν.: 1. Γενικό Χημείο του Κράτους
Διεύθυνση Περιβάλλοντος
Τμήμα Β' Επικίνδυνων Ουσιών,
Παρασκευασμάτων και Αντικειμένων
Αν. Τσόχα 16,
115 21 – ΑΘΗΝΑ

2. Μπενάκειο Φυτοπαθολογικό Ινστιτούτο
Τμήμα Ελέγχου Γεωργικών Φαρμάκων
Στ. Δέλτα 8,
145 61 – ΚΗΦΙΣΙΑ

3. Περιφερειακές Ενότητες
Δ/σεις Αγροτικής Οικονομίας &
Κτηνιατρικής
Έδρες τους

4. Π.Κ.Π.Φ. & Π.Ε.
Έδρες τους

Ε Γ Κ Υ Κ Λ Ι Ο Σ

Θέμα: «Εναρμόνιση της ταξινόμησης και σήμανσης των σκευασμάτων φυτοπροστατευτικών προϊόντων και βιοκτόνων σύμφωνα με τις διατάξεις του Κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1272/2008 για την ταξινόμηση, την επισήμανση και τη συσκευασία των ουσιών και των μειγμάτων, όπως τροποποιήθηκε και ισχύει»

1. Σκοπός-πεδίο εφαρμογής

Η παρούσα εγκύκλιος ρυθμίζει την διαδικασία που ακολουθείται από την Συντονιστική Εθνική Αρχή για την προσαρμογή στις διατάξεις του Κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1272/2008 για την ταξινόμηση, την επισήμανση και τη συσκευασία των ουσιών και των μιγμάτων, όπως τροποποιήθηκε και ισχύει, γνωστός ως Κανονισμός CLP (Classification-Labeling-Packaging).

Με τον Κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1272/2008 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 16ης Δεκεμβρίου 2008, ρυθμίζονται θέματα σχετικά με την ταξινόμηση, την επισήμανση και τη συσκευασία ουσιών και μιγμάτων, στα οποία συμπεριλαμβάνονται τα φυτοπροστατευτικά προϊόντα και σύμφωνα με τα άρθρα 60 και 61 αυτού από την 1^η Ιουνίου 2015 καταργούνται η οδηγία 67/548/ΕΟΚ και η οδηγία 1999/45/ΕΚ.

Η διαδικασία αυτή εφαρμόζεται για τα φυτοπροστατευτικά προϊόντα και για τα βιοκτόνα αρμοδιότητας Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων. Αφορά δε σκευάσματα: α) που έχουν ήδη λάβει άδεια διάθεσης στην αγορά, β) που έχει υποβληθεί φάκελος και βρίσκονται σε διαδικασία αδειοδότησης και γ) που πρόκειται να υποβληθεί φάκελος για τη χορήγηση άδειας διάθεσης στην αγορά.

2. Αρμόδιες αρχές

Σύμφωνα με τη με αριθ. 3017130/2798/2009 (ΦΕΚ 1843Β) Υπουργική Απόφαση το Γενικό Χημείο του Κράτους – Διεύθυνση Περιβάλλοντος, ορίζεται ως η Επισπεύδουσα Εθνική Αρχή για τον Κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1272/2008.

Σύμφωνα με το άρθρο 3 παράγραφος 1(i) του ν.4036/2012 (ΦΕΚ Α'8) σχετικά με τη διάθεση γεωργικών φαρμάκων στην αγορά, ορθολογική χρήση αυτών και συναφείς διατάξεις, η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων ορίζεται ως Συντονιστική Εθνική Αρχή (Σ.Ε.Α.) για την εφαρμογή των διατάξεων του Κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1107/2009 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 21ης Οκτωβρίου 2009, σχετικά με τη διάθεση φυτοπροστατευτικών προϊόντων στην αγορά και την κατάργηση των Οδηγιών 79/117/ΕΟΚ και 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου.

Σύμφωνα με το άρθρο 3 παράγραφος 4 του ν.4036/2012 (ΦΕΚ Α'8) 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 του ίδιου νόμου είναι το Μπενάκειο Φυτοπαθολογικό Ινστιτούτο.

3. Χρονοδιάγραμμα εφαρμογής

Στο με αριθ. πρωτ. 3002053/333/23-01-2009 (συνημμένο 1) έγγραφο της Δ/νσης Περιβάλλοντος του Γ.Χ.Κ. παρατίθενται το παρακάτω χρονοδιάγραμμα για την εφαρμογή των οριζόμενων στον Κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1272/2008:

Χρονική περίοδος	Δραστικές Ουσίες	Σκευάσματα φυτοπροστατευτικών προϊόντων και βιοκτόνων
20.01.2009 - 01.12.2010	1. Ταξινόμηση, συσκευασία και επισήμανση σύμφωνα με οδηγία 67/548/ΕΟΚ όπως τροποποιήθηκε και ισχύει υποχρεωτική 2. Ταξινόμηση, συσκευασία και επισήμανση σύμφωνα με Καν. 1272/2008 προαιρετική	1. Ταξινόμηση, συσκευασία και επισήμανση σύμφωνα με Κ.Υ.Α. 265/2002 (ΦΕΚ1214Β) υποχρεωτική 2. Ταξινόμηση, συσκευασία και επισήμανση σύμφωνα με Καν. 1272/2008 προαιρετική
01.12.2010 - 01.06.2015	1. Ταξινόμηση σύμφωνα με οδηγία 67/548/ΕΟΚ όπως τροποποιήθηκε και ισχύει και με τον Καν. 1272/2008 2. Συσκευασία και επισήμανση σύμφωνα με	1. Ταξινόμηση, συσκευασία και επισήμανση σύμφωνα με Κ.Υ.Α. 265/2002 (ΦΕΚ1214Β) υποχρεωτική 2. Ταξινόμηση, συσκευασία και

	Καν. 1272/2008	επισήμανση σύμφωνα με καν. 1272/2008 προαιρετική
01.06.2015 -	Ταξινόμηση, συσκευασία και επισήμανση σύμφωνα με καν. 1272/2008	Ταξινόμηση, συσκευασία και επισήμανση σύμφωνα με καν. 1272/2008

Σύμφωνα με το άρθρο 61, παράγραφος 4 του Κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1272/2008:

- ✓ οι (δραστικές) ουσίες που ταξινομούνται, επισημαίνονται και συσκευάζονται σύμφωνα με την οδηγία 67/548/ΕΟΚ και διατίθενται ήδη στην αγορά πριν από την 1η Δεκεμβρίου 2010, δεν χρειάζεται να αναεπισημαίνονται και να ανασυσκευάζονται σύμφωνα με τον παρόντα κανονισμό πριν από την 1η Δεκεμβρίου 2012.
- ✓ Τα μείγματα που ταξινομούνται, επισημαίνονται και συσκευάζονται σύμφωνα με την οδηγία 1999/45/ΕΚ και διατίθενται ήδη στην αγορά πριν από την 1η Ιουνίου 2015, δεν χρειάζεται να αναεπισημαίνονται και να ανασυσκευάζονται σύμφωνα με τον παρόντα κανονισμό πριν από την 1η Ιουνίου 2017.

4. Διαδικασία εφαρμογής

Στα φυτοπροστατευτικά προϊόντα και στα βιοκτόνα αρμοδιότητας Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων η κοινοποίηση διενεργείται από τον κάτοχο της άδειας διάθεσης στην αγορά, σύμφωνα με τα οριζόμενα στον Κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1272/2008, όπως τροποποιήθηκε και ισχύει. Καθοδήγηση για τη ταξινόμηση και σήμανση παρέχεται από την αρμόδια αρχή, Διεύθυνση Περιβάλλοντος του Γενικού Χημείου του Κράτους στην ιστοσελίδα: http://www.gcsf.gr/index.asp?a_id=450&txt=y&show_sub=1.

Για την διάθεση στην αγορά φυτοπροστατευτικών προϊόντων και βιοκτόνων αρμοδιότητας Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, είναι απαραίτητη η χορήγηση άδειας με Απόφαση του Υπουργού Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, στην οποία συμπεριλαμβάνεται η ταξινόμηση, επισήμανση και συσκευασία. Για την τροποποίηση αυτής είναι απαραίτητη η έκδοση τροποποιητικών αποφάσεων για την προσαρμογή στα οριζόμενα στον Κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1272/2008, όπως τροποποιήθηκε και ισχύει.

Σύμφωνα με το ανωτέρω χρονοδιάγραμμα, μετά τις 1-6-2015, όλα τα φυτοπροστατευτικά προϊόντα και τα βιοκτόνα αρμοδιότητας Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων που διατίθενται στην αγορά θα πρέπει να είναι σύμφωνα με τα οριζόμενα στον Κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1272/2008, όπως τροποποιήθηκε και ισχύει.

Η διαδικασία που θα ακολουθηθεί είναι η παρακάτω:

A. Προϊόντα στα οποία έχει χορηγηθεί άδεια διάθεσης στην αγορά

Οι κάτοχοι αδειών διάθεσης στην αγορά φυτοπροστατευτικών προϊόντων ή βιοκτόνων αρμοδιότητας ΥΠΑΑΤ υποχρεούνται να αποστείλουν **μέχρι 31-3-2014**, την προτεινόμενη από τους ίδιους ταξινόμηση, επισήμανση και συσκευασία, σύμφωνα με τα οριζόμενα στον Κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1272/2008, όπως τροποποιήθηκε και ισχύει. Τα υποβαλλόμενα στοιχεία γίνονται αποδεκτά ως ακριβή με ευθύνη των κατόχων αδειών διάθεσης στην αγορά, εκτός εάν αυτοί δεν εδρεύουν στη χώρα μας οπότε τελούν υπό την ευθύνη των υπευθύνων για τη διάθεση στην αγορά. Το Μπενάκειο Φυτοπαθολογικό Ινστιτούτο μπορεί μετά από αίτημα της ΣΕΑ να διενεργεί δειγματοληπτικούς ελέγχους στα υποβαλλόμενα στοιχεία.

Θα θέλαμε να επισημάνουμε ότι οι κάτοχοι των εγκρίσεων κατά την υποβολή της πρότασης τους για ταξινόμηση και σήμανση σύμφωνα με τον Κανονισμό 1272/2008/ΕΚ θα πρέπει να τροποποιούν τις φράσεις και τα σύμβολα κινδύνου που καλύπτονται από τον εν λόγω Κανονισμό. Οι λοιπές φράσεις που υπάρχουν στην απόφαση χορήγησης άδειας διάθεσης στην αγορά και οι οποίες απορρέουν από την οδηγία 91/414/ΕΟΚ ή έχουν προστεθεί από την υπηρεσία προκειμένου να προφυλαχθεί ο άνθρωπος και το περιβάλλον θα πρέπει στην νέα πρόταση **να μεταφερθούν αυτούσιες χωρίς καμία αλλαγή στην ετικέτα.**

Η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων θα προχωρήσει στην έκδοση συγκεντρωτικών τροποποιητικών αποφάσεων του Υπουργού Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων για την προσαρμογή στα οριζόμενα στον Κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1272/2008, όπως τροποποιήθηκε και ισχύει. Η αρχική έκδοση αποφάσεων θα γίνει μετά τις 31-12-2013 με σκοπό τη διευκόλυνση των ενδιαφερομένων με όσες αιτήσεις έχουν υποβληθεί μέχρι 31-12-2013 και η τελική μετά τις 31-3-2014. Οι ενδιαφερόμενοι δύνανται επίσης να ενσωματώνουν την προτεινόμενη ταξινόμηση, επισήμανση και συσκευασία, σύμφωνα με τα οριζόμενα στον Κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1272/2008 σε άλλες αιτήσεις που έχουν υποβάλει για τροποποίηση άλλων στοιχείων των αδειών διάθεσης στην αγορά και ανάλογα να εκδίδονται τροποποιητικές αποφάσεις.

Οι ανωτέρω αποφάσεις τροποποίησης θα έχουν υποχρεωτική ισχύ από 1-6-2015 και προαιρετική ισχύ νωρίτερα της ημερομηνίας αυτής. Σε κάθε περίπτωση προϊόντα που διατίθενται στην αγορά μετά τις 1-6-2015 πρέπει να συμμορφώνονται με τα οριζόμενα στον Κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1272/2008, όπως τροποποιήθηκε και ισχύει και συνεπώς **οι υπεύθυνοι για τη διάθεση στην αγορά** πρέπει να προβούν στις απαραίτητες ενέργειες έτσι ώστε να μην υφίσταται στις 1-6-2015 απόθεμα προϊόντων στις εγκαταστάσεις τους με ετικέτες και σήμανση που δεν συμμορφώνεται με τον Κανονισμό CLP. Τυχόν αποθέματα στην αγορά (με ημερομηνία παρασκευής πριν τις 1-6-2015), μπορούν να διατίθενται από τα καταστήματα εμπορίας γεωργικών φαρμάκων μέχρι 1-6-2017 (αναλόγως της ημερομηνίας λήξης τους).

Οι κάτοχοι των εγκρίσεων προκειμένου να εναρμονίσουν την άδεια διάθεσης στην αγορά που κατέχουν με τις απαιτήσεις του Κανονισμού (ΕΚ) 1272/2008 θα πρέπει να υποβάλλουν τα ακόλουθα:

- i. Αίτηση στην οποία θα αναφέρεται η προτεινόμενη τροποποίηση της άδειας διάθεσης στην αγορά κυκλοφορίας, σύμφωνα με το συνημμένο υπόδειγμα. Η αίτηση θα υποβάλλεται υποχρεωτικά και σε ηλεκτρονική μορφή στο e-mail: clp@minagric.gr. Δεν απαιτείται υποβολή στο e-mail: clp@minagric.gr εφόσον η προτεινόμενη ταξινόμηση, επισήμανση και συσκευασία, σύμφωνα με τα οριζόμενα στον Κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1272/2008 έχει ήδη ενσωματωθεί σε υποβληθείσα αίτηση τροποποίησης για άλλο σκοπό.
- ii. η υποβολή παραβόλου αξίας τριακοσίων ευρώ (300 €) ανά σκεύασμα, σύμφωνα με τα οριζόμενα στο άρθρο 1, περίπτωση Α1 24) της με αριθ. 9158/92269/2012 (Β'2535) Απόφασης του Υπουργού Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων.

Β. Υπό έγκριση προϊόντα για τα οποία έχει ήδη υποβληθεί αίτηση και είναι στη διαδικασία αξιολόγησης

Οι αιτήσεις που έχουν ήδη υποβληθεί στην ΣΕΑ για χορήγηση άδειας διάθεσης στην αγορά θα αξιολογηθούν με βάση την πρόταση που έχει κάνει ο ενδιαφερόμενος. Σε περίπτωση που η αίτηση περιλαμβάνει πρόταση για ταξινόμηση τόσο με την Κ.Υ.Α. 265/2002 (ΦΕΚ1214Β) όσο και με τον Κανονισμό 1272/2008, τότε η αξιολόγηση και η έκδοση της απόφασης χορήγησης άδειας διάθεσης στην αγορά του φυτοπροστατευτικού προϊόντος και βιοκτόνου θα γίνεται σύμφωνα με τον Κανονισμό Κανονισμό 1272/2008.

Εάν η πρόταση του ενδιαφερόμενου έχει γίνει μόνο με βάση την Κ.Υ.Α. 265/2002 (ΦΕΚ1214Β) τότε η αξιολόγηση και η έκδοση της απόφασης χορήγησης άδειας διάθεσης στην αγορά του φυτοπροστατευτικού προϊόντος και βιοκτόνου αρμοδιότητας Υ.Π.Α.Α.Τ. θα γίνεται σύμφωνα με αυτήν. Στην περίπτωση αυτή μετά τη χορήγηση της άδειας διάθεσης στην αγορά ο κάτοχος της άδειας οφείλει να προβεί στην αίτηση για τροποποίηση της χορηγηθείσας άδειας, σύμφωνα με τα οριζόμενα στην περίπτωση Α ανωτέρω που αφορά τα εγκεκριμένα σκευάσματα. Εναλλακτικά ο ενδιαφερόμενος μπορεί να συμπληρώσει την αίτησή του με την προτεινόμενη ταξινόμηση, επισήμανση και συσκευασία, σύμφωνα με τα οριζόμενα στον Κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1272/2008 και αναλόγως να αξιολογηθεί.

Γ. Νέοι φάκελοι για χορήγηση άδειας διάθεσης στην αγορά

Οι ενδιαφερόμενοι για χορήγηση άδειας διάθεσης στην αγορά φυτοπροστατευτικών προϊόντων ή βιοκτόνων αρμοδιότητας ΥΠΑΑΤ μπορούν προαιρετικά να υποβάλουν στο φάκελο κάθε σκευάσματος την προτεινόμενη από τους ίδιους ταξινόμηση, επισήμανση και συσκευασία, σύμφωνα με τα οριζόμενα στον Κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1272/2008, όπως τροποποιήθηκε και ισχύει.

Η προαιρετική υποβολή των στοιχείων ισχύει για φακέλους που θα υποβληθούν μέχρι 31-12-2013.

Από 1-1-2014 είναι υποχρεωτική η προτεινόμενη από τους ενδιαφερόμενους στο φάκελο του σκευάσματος για χορήγηση άδειας διάθεσης στην αγορά φυτοπροστατευτικών προϊόντων ή βιοκτόνων αρμοδιότητας ΥΠΑΑΤ ταξινόμηση, σήμανση και συσκευασία, να είναι σύμφωνα με τα οριζόμενα στον Κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1272/2008, όπως τροποποιήθηκε και ισχύει.

Από 1-1-2014 θα αναφέρεται σε όλες τις αποφάσεις χορήγησης άδειας διάθεσης στην αγορά ότι η ταξινόμηση, επισήμανση και συσκευασία, σύμφωνα με τα οριζόμενα στον Κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1272/2008 θα έχει υποχρεωτική ισχύ από 1-6-2015 και προαιρετική ισχύ νωρίτερα της ημερομηνίας αυτής. Σε κάθε περίπτωση προϊόντα που διατίθενται στην αγορά μετά τις 1-6-2015 πρέπει να συμμορφώνονται με τα οριζόμενα στον Κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1272/2008, όπως τροποποιήθηκε και ισχύει και συνεπώς οι υπεύθυνοι για τη διάθεση στην αγορά πρέπει να προβούν στις απαραίτητες ενέργειες έτσι ώστε να μην υφίσταται στις 1-6-2015 απόθεμα προϊόντων που δεν συμμορφώνεται με τον Κανονισμό CLP.

5. Κυρώσεις

Σε περίπτωση διαπίστωσης παραβάσεων των οριζόμενων στον Κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1272/2008 επιβάλλονται οι κυρώσεις που προβλέπονται στη 3015811/2663/2010 (Β'1410) Κοινή Υπουργική Απόφαση.

Η υποβολή γνωστοποίησης από τους ενδιαφερόμενους η οποία προδήλως περιλαμβάνει στοιχεία ή πληροφορίες οι οποίες έχουν παραποιηθεί π.χ. δεν έχουν μεταφερθεί στην νέα πρόταση για ταξινόμηση και σήμανση όλες τις φράσεις της απόφασης με την οποία χορηγήθηκε η αρχική άδεια διάθεσης στην αγορά, θα θεωρείται από την ΣΕΑ σύμφωνα με το άρθρο 44.3 β) ως παραπλάνηση της υπηρεσίας και θα ανακαλείται η άδεια.

Ο ΓΕΝΙΚΟΣ ΓΡΑΜΜΑΤΕΑΣ

Μ. ΚΟΡΑΣΙΔΗΣ



ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ
ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΑΓΡΟΤΙΚΗΣ ΑΝΑΠΤΥΞΗΣ ΚΑΙ ΤΡΟΦΙΜΩΝ
ΓΕΝΙΚΗ Δ/ΝΣΗ ΦΥΤΙΚΗΣ ΠΑΡΑΓΩΓΗΣ
Δ/ΝΣΗ ΠΡΟΣΤΑΣΙΑΣ ΦΥΤΙΚΗΣ ΠΑΡΑΓΩΓΗΣ
ΤΜΗΜΑ ΓΕΩΡΓΙΚΩΝ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

ΕΝΤΥΠΟ ΑΙΤΗΣΗΣ ΤΡΟΠΟΠΟΙΗΣΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΔΙΑΘΕΣΗΣ ΣΤΗΝ ΑΓΟΡΑ
ΓΙΑ ΤΗΝ ΤΑΞΙΝΟΜΗΣΗ, ΕΠΙΣΗΜΑΝΣΗ ΚΑΙ ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ,
ΣΥΜΦΩΝΑ ΜΕ ΤΑ ΟΡΙΖΟΜΕΝΑ ΣΤΟΝ ΚΑΝΟΝΙΣΜΟ (ΕΚ) ΑΡΙΘ. 1272/2008

ΤΜΗΜΑ 1: ΓΕΝΙΚΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ

1.1 Εμπορικό όνομα

1.2 Αριθμός άδειας διάθεσης στην αγορά

1.3 Δραστική(ές) ουσία(ες)/περιεκτικότητα

1.4 Κατηγορία π.χ. εντομοκτόνο,
ζιζανιοκτόνο κ.λ.π.

1.8 Στοιχεία κατόχου άδειας διάθεσης στην αγορά

Επωνυμία ΝΠΙΔ

Όνοματεπώνυμο φυσικού προσώπου

Τίτλος

Ταχυδρομική Δ/νση

Τηλέφωνο

Fax

E-mail

1.9.2 Υπεύθυνος επικοινωνίας

Όνοματεπώνυμο:

Θέση στην επιχείρηση ή ΝΠΙΔ ή σχέση με αυτήν:

Ταχυδρομική διεύθυνση:

Χώρα:

Τηλέφωνο επικοινωνίας:

Fax:

Email:

Ημερομηνία:

Υπογραφή:

Αιτούμαι την τροποποίηση της ανωτέρω άδειας διάθεσης στην αγορά ως προς την ταξινόμηση, επισήμανση και συσκευασία, σύμφωνα με τα οριζόμενα στον Κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1272/2008, όπως τροποποιήθηκε και ισχύει και **δηλώνω υπεύθυνα** ότι η νέα ταξινόμηση, επισήμανση και συσκευασία είναι η εξής:

1 ΕΙΚΟΝΟΓΡΑΜΜΑΤΑ
ΚΙΝΔΥΝΟΥ

--	--

2 ΔΗΛΩΣΕΙΣ
ΕΠΙΚΙΝΔΥΝΟΤΗΤΑΣ

--

3 ΔΗΛΩΣΕΙΣ
ΠΡΟΦΥΛΑΞΗΣ

--

Ο αιτών