

ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΑΓΡΟΤΙΚΗΣ ΑΝΑΠΤΥΞΗΣ ΚΑΙ ΤΡΟΦΙΜΩΝ – ΓΕΝ. Δ/ΝΣΗ
ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΗΣ – Δ/ΝΣΗ ΠΡΟΣΤΑΣΙΑΣ ΤΩΝ ΖΩΩΝ, ΦΑΡΜΑΚΩΝ &
ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΩΝ ΕΦΑΡΜΟΓΩΝ – ΤΜΗΜΑ Γ΄



ΚΩΔΙΚΟΠΟΙΗΣΗ
ΔΙΑΤΑΞΕΩΝ ΕΘΝΙΚΗΣ
ΝΟΜΟΘΕΣΙΑΣ

ΕΓΚΡΙΣΗ & ΔΙΑΘΕΣΗ ΜΕΣΩΝ
ΣΗΜΑΝΣΗΣ ΒΟΟΕΙΔΩΝ,
ΑΙΓΟΠΡΟΒΑΤΩΝ & ΧΟΙΡΩΝ

ΚΩΔΙΚΟΠΟΙΗΣΗ ΔΙΑΤΑΞΕΩΝ ΤΗΣ:

Αριθ. **170285/29.08.2011** απόφασης των Υπουργών Οικονομικών, Ανάπτυξης, Ανταγωνιστικότητας και Ναυτιλίας και Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων «Συμπληρωματικά μέτρα για την εφαρμογή των Κανονισμών (ΕΚ) 21/2004 και 1782/2003 του Συμβουλίου και 1760/2000 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, σχετικά με τη θέσπιση διαδικασιών έγκρισης μέσω σήμανσης στο πλαίσιο του εθνικού συστήματος αναγνώρισης και καταγραφής των βοοειδών, αιγοπροβάτων και χοίρων» (Β'2236)

Όπως τροποποιήθηκε και συμπληρώθηκε με την:

Αριθ. 17/891/03.01.2018 απόφαση Υπουργού Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων (ΦΕΚ Β' 425) «Τροποποίηση της αριθ. 170285/29.08.2011 απόφασης των Υπουργών Οικονομικών, Ανάπτυξης, Ανταγωνιστικότητας και Ναυτιλίας και Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων «Συμπληρωματικά μέτρα για την εφαρμογή των Κανονισμών (ΕΚ) 21/2004 και 1782/2003 του Συμβουλίου και 1760/2000 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, σχετικά με τη θέσπιση διαδικασιών έγκρισης μέσω σήμανσης στο πλαίσιο του εθνικού συστήματος αναγνώρισης και καταγραφής των βοοειδών, αιγοπροβάτων και χοίρων»

Άρθρο 1

Σκοπός

Με την παρούσα απόφαση θεσπίζονται τα αναγκαία συμπληρωματικά μέτρα για την εφαρμογή των Κανονισμών (ΕΚ) 21/2004 και 1782/2003 του Συμβουλίου και 1760/2000 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, σχετικά με τις διαδικασίες χορήγησης έγκρισης μέσων σήμανσης που διατίθενται στην ελληνική αγορά, στο πλαίσιο εφαρμογής του εθνικού συστήματος αναγνώρισης και καταγραφής των βοοειδών, αιγοπροβάτων και χοίρων, για τη διασφάλιση της τήρησης των προδιαγραφών που καθορίζονται από την ισχύουσα κοινοτική και εθνική νομοθεσία.

Άρθρο 2

Ορισμοί

Για τους σκοπούς της παρούσας απόφασης νοούνται ως:

1. **Ζώα:** βοοειδή, αιγοπρόβατα και χοίροι.
2. **Μέσα σήμανσης:** τα μέσα που χρησιμοποιούνται για την αναγνώριση των ζώων, διακρίνονται δε σε:
 - α) συμβατικά μέσα σήμανσης: τα ενώτια που τοποθετούνται στα αυτιά του ζώου και φέρουν τυπωμένο τον αναγνωριστικό αριθμό αυτού.
 - β) ηλεκτρονικά μέσα σήμανσης: η ηλεκτρονική συσκευή αναγνώρισης (identifier) που συνίσταται σε έναν παθητικό πομποδέκτη, μόνο ανάγνωσης (transponder), που δεν περιέχει εσωτερική πηγή ισχύος, ενσωματώνεται σε ενδοστομαχικό βύλο ή ενώτιο και φέρει κωδικοποιημένες τις πληροφορίες που αφορούν στον αναγνωριστικό αριθμό του ζώου στο οποίο τοποθετείται. Για να ληφθούν υπόψη μελλοντικές εξελίξεις στον τομέα της ηλεκτρονικής αναγνώρισης βοοειδών, αιγοπροβάτων και χοίρων, δύναται ο εννοιολογικός ορισμός να επεκταθεί και σε άλλα είδη ηλεκτρονικών μέσων σήμανσης, εφόσον αυτά προβλεφθούν στην κοινοτική και εθνική νομοθεσία.
 - γ) συσκευές ανάγνωσης ηλεκτρονικών μέσων σήμανσης: η συσκευή ανάγνωσης (reader) που συνίσταται σε έναν πομποδέκτη (transceiver), που αφού ενεργοποιεί τον πομποδέκτη του ηλεκτρονικού μέσου σήμανσης, λαμβάνει και εμφανίζει τις πληροφορίες που περιέχει ο κωδικός αυτού.
3. **Αιτών:** κάθε φυσικό ή νομικό πρόσωπο που κατασκευάζει μέσα σήμανσης ή εκπροσωπεί νόμιμα κατασκευάστρια εταιρία της αλλοδαπής και ενδιαφέρεται να θέσει το προϊόν στην ελληνική αγορά.
4. **Ενδιάμεσος διανομέας:** *κάθε φυσικό ή νομικό πρόσωπο δραστηριοποιούμενο στο σύνολο ή σε μέρος της επικράτειας, το οποίο, σε συμφωνία με τον αιτούντα, παραλαμβάνει και αναλαμβάνει για λογαριασμό του την εκτέλεση επικυρωμένων παραγγελιών εγκεκριμένων στο όνομα του αιτούντος μέσων σήμανσης, εξαιρουμένων των καταστημάτων λιανικής διάθεσης.*

Άρθρο 3

Σύσταση Επιτροπών

1. *Συνιστάται στο Υπουργείο Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων τριμελής επιτροπή ελέγχων, η οποία συγκροτείται από:*

α) έναν υπάλληλο του κλάδου ΠΕ3 Κτηνιατρικού της Διεύθυνσης Προστασίας των Ζώων, Φαρμάκων και Κτηνιατρικών Εφαρμογών (Π.Ζ.Φ.Κ.Ε.), ως πρόεδρο,

β) έναν υπάλληλο του κλάδου ΠΕ3 Κτηνιατρικού της Διεύθυνσης Υγείας Ζώων, ως μέλος και

γ) έναν υπάλληλο του κλάδου ΠΕ3 Κτηνιατρικού της Διεύθυνσης Κτηνιατρικής Δημόσιας Υγείας, ως μέλος.

Με απόφαση του Υπουργού Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων ορίζονται τα τακτικά και αναπληρωματικά μέλη της επιτροπής. Το έργο της επιτροπής ελέγχων καθορίζεται στα άρθρα 4 και 7.

2. *Συνιστάται στο Υπουργείο Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων πενταμελής επιτροπή εξέτασης ενστάσεων, η οποία συγκροτείται από:*

α) έναν υπάλληλο του κλάδου ΠΕ3 Κτηνιατρικού της Διεύθυνσης Π.Ζ.Φ.Κ.Ε., ως πρόεδρο,

β) έναν υπάλληλο του κλάδου ΠΕ3 Κτηνιατρικού της Διεύθυνσης Υγείας των Ζώων, ως μέλος,

γ) έναν υπάλληλο του κλάδου ΠΕ3 Κτηνιατρικού της Διεύθυνσης Κτηνιατρικής Δημόσιας Υγείας, ως μέλος,

δ) έναν υπάλληλο του κλάδου ΠΕ3 Κτηνιατρικού της Διεύθυνσης Κτηνιατρικού Κέντρου Αθηνών, ως μέλος και

ε) έναν υπάλληλο του κλάδου ΠΕ9 Διοικητικού της Διεύθυνσης Νομοθετικής Πρωτοβουλίας και Διαχείρισης Παραβάσεων, ως μέλος.

Με απόφαση του Υπουργού Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων ορίζονται τα τακτικά και αναπληρωματικά μέλη της επιτροπής. Το έργο της επιτροπής εξέτασης ενστάσεων καθορίζεται στο άρθρο 9.

3. Οι επιτροπές του παρόντος άρθρου συνεδριάζουν εντός του κανονικού ωραρίου λειτουργίας των Δημοσίων Υπηρεσιών και το έργο τους είναι μη αμοιβόμενο.

Άρθρο 4

Διαδικασία

1. Ο αιτών, ο οποίος προτίθεται να διαθέσει στην Ελληνική αγορά μέσα σήμανσης βοοειδών, αιγοπροβάτων και χοίρων, υποβάλλει στην Διεύθυνση Κ.Α.Φ.Ε. του Υ.Α.Α. & Τ αίτηση που συνοδεύεται από φάκελο σύμφωνα με τα οριζόμενα στο Παράρτημα Ι της παρούσας.

2. Η αίτηση μετά του φακέλου λαμβάνει ως αριθμό πρωτοκόλλου την ημερομηνία της υποβολής της. Ημερομηνία υποβολής της αίτησης θεωρείται η ημερομηνία υποβολής του πλήρους φακέλου.

3. Η Διεύθυνση Κ.Α.Φ.Ε. διαβιβάζει την αίτηση μετά του φακέλου στην τριμελή επιτροπή η οποία προβαίνει:

- α) στην εξέταση της αίτησης και του φακέλου ως προς την πληρότητα και την ορθότητα τους. Στην περίπτωση που ο φάκελος δεν είναι πλήρης, ενημερώνει εγγράφως με απόδειξη παραλαβής τον αιτούντα για τις ελλείψεις προκειμένου να προσκομισθούν τα ελλείποντα έγγραφα ή δείγματα, εντός προθεσμίας 15 εργάσιμων ημερών από την ημερομηνία παραλαβής της έγγραφης ειδοποίησης. Αν δεν ανταποκριθεί ο αιτών εντός αυτής της προθεσμίας, η επιτροπή απέχει από τη διαδικασία εξέτασης και εισηγείται στην Διεύθυνση Κ.Α.Φ.Ε. για την απόρριψη της αίτησης.
- β) στην εξέταση των δικαιολογητικών και πιστοποιητικών,
- γ) στη μακροσκοπική εξέταση των δειγμάτων των μέσων σήμανσης, ως προς την τήρηση των προδιαγραφών που καθορίζονται από την ισχύουσα κοινοτική και εθνική νομοθεσία,
- δ) στην αποστολή μέρους του δείγματος σε εργαστήριο, εφόσον κρίνει αναγκαίο, για την επιβεβαίωση τήρησης ορισμένων από τις ποιοτικές τεχνικές προδιαγραφές,
- ε) στη διεξαγωγή σχετικών δοκιμαστικών τοποθετήσεων, εφόσον κρίνει αναγκαίο, για την επιβεβαίωση τήρησης ορισμένων από τις τεχνικές προδιαγραφές,
- στ) στη σύνταξη σχετικής έκθεσης για την χορήγηση έγκρισης ή την απόρριψη αίτησης χορήγησης έγκρισης μέσω σήμανσης και στην αποστολή αυτής στην Διεύθυνση Κ.Α.Φ.Ε.
4. Η χορήγηση ή μη έγκρισης μέσω σήμανσης εκτελείται με απόφαση του Προϊσταμένου της Γενικής Διεύθυνσης Κτηνιατρικής του Υ.Α.Α. & Τ, στον οποίο υποβάλλονται η έκθεση της τριμελούς επιτροπής και η σχετική εισήγηση της Διεύθυνσης Κ.Α.Φ.Ε. Κατ' εξαίρεση, η Διεύθυνση Κ.Α.Φ.Ε. με απόφαση της προβαίνει στην απόρριψη αίτησης χορήγησης έγκρισης μέσω σήμανσης, ύστερα από σχετική έκθεση της τριμελούς επιτροπής, μόνον στην περίπτωση μη εμπρόθεσμης υποβολής των αιτούμενων συμπληρωματικών εγγράφων ή δειγμάτων. Οι αποφάσεις της παρούσας παραγράφου αποστέλλονται με αποδεικτικό παραλαβής στον ενδιαφερόμενο, με μέριμνα της Διεύθυνσης Κ.Α.Φ.Ε.
5. Το χρονικό διάστημα που μεσολαβεί μεταξύ υποβολής της αίτησης και της απάντησης στον ενδιαφερόμενο δεν υπερβαίνει τους 2 μήνες από την ημερομηνία υποβολής του πλήρους φακέλου.

Άρθρο 5

Κωδικός Αριθμός Έγκρισης

- 1. Η Διεύθυνση Π.Ζ.Φ.Κ.Ε. τηρεί αρχείο όλων των αιτήσεων, φακέλων και δειγμάτων μέσω σήμανσης που υποβάλλονται για έγκριση.*
- 2. Όλες οι εγκρίσεις των μέσων σήμανσης λαμβάνουν κωδικό αριθμό έγκρισης και καταγράφονται σε μητρώο που τηρείται για τον σκοπό αυτό από την Διεύθυνση Π.Ζ.Φ.Κ.Ε. και καταχωρίζεται στο Ολοκληρωμένο Πληροφοριακό Σύστημα (ΟΠΣ) Κτηνιατρικής του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων. Κατάλογος των εγκεκριμένων μέσων σήμανσης αναρτάται στον ιστότοπο του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων (www.minagric.gr).*

3. Ο κωδικός αριθμός έγκρισης αποτελείται από το πρόθεμα EN ακολουθούμενος από τριψήφιο αύξοντα αριθμό καταχώρησης της έγκρισης. Δεν επιτρέπεται η διάθεση των ενωτίων, κάθε είδους, τύπου ή σχήματος, τα οποία εγκρίνονται ως μέσα σήμανσης, εάν δεν φέρουν σε σημείο της επιφάνειάς τους (εσωτερικής ή εξωτερικής του αρσενικού ή θηλυκού μέρους) εμφανώς τυπωμένο τον κωδικό αριθμό έγκρισης, με την επιφύλαξη των ειδικότερων προδιαγραφών της κείμενης νομοθεσίας που αφορούν στα εντυπωμένα σε αυτά στοιχεία αναγνώρισης για το κάθε είδος ζώου.
4. Το μητρώο της παρ. 2 περιλαμβάνει για κάθε χορηγηθείσα έγκριση τα εξής στοιχεία:
 - α) τον κωδικό αριθμό έγκρισης του μέσου σήμανσης,
 - β) την ημερομηνία της έγκρισης,
 - γ) το είδος, τον τύπο και, κατά περίπτωση για τα ενώτια (συμβατικά ή ηλεκτρονικά), το σχήμα τους,
 - δ) το ονοματεπώνυμο ή την επωνυμία του κατασκευαστή,
 - ε) το ονοματεπώνυμο ή την επωνυμία, τη διεύθυνση ή έδρα, το ΑΦΜ, το τηλέφωνο, το fax και τη διεύθυνση ηλεκτρονικού ταχυδρομείου του αιτούντος,
 - στ) τα στοιχεία της περ. ε' των πιθανών ενδιάμεσων διανομέων που ο αιτών έχει γνωστοποιήσει.
5. Τα φυσικά ή νομικά πρόσωπα, στο όνομα των οποίων έχουν χορηγηθεί σχετικές εγκρίσεις μέσων σήμανσης, καθώς και οι τυχόν γνωστοποιηθέντες ενδιάμεσοι διανομείς αυτών, ενημερώνουν εγγράφως τη Διεύθυνση Π.Ζ.Φ.Κ.Ε. για κάθε μεταβολή που αφορά στα στοιχεία που καθορίζονται στο μέρος Α του Παραρτήματος 1 της παρ. 2 του άρθρου 12, εντός προθεσμίας δεκαπέντε (15) ημερών.
6. Σε περίπτωση τροποποίησης της ενωσιακής ή εθνικής νομοθεσίας όσον αφορά στις τεχνικές προδιαγραφές ή στα απαιτούμενα δικαιολογητικά και πιστοποιητικά, η Διεύθυνση Π.Ζ.Φ.Κ.Ε. δύναται να εισηγείται, σύμφωνα με τα οριζόμενα στο άρθρο 8, την προσωρινή ανάκληση των ήδη χορηγηθεισών εγκρίσεων, έως ότου διαπιστωθεί η συμμόρφωση των ενδιαφερομένων στα νέα δεδομένα.
7. Οι χορηγηθείσες εγκρίσεις μέσων σήμανσης ανακαλούνται, σύμφωνα με τις παρ. 2 και 3 του άρθρου 8, μετά από την υποβολή, κατά περίπτωση, σχετικής αίτησης της κατασκευάστριας εταιρίας (της ημεδαπής ή της αλλοδαπής) ή του νόμιμου εκπροσώπου προς τη Διεύθυνση Π.Ζ.Φ.Κ.Ε.

Άρθρο 6

Υποχρεώσεις Διαθετών και Διακινητών Εγκεκριμένων Μέσων Σήμανσης

1. Τα φυσικά ή νομικά πρόσωπα, στο όνομα των οποίων έχουν χορηγηθεί σχετικές εγκρίσεις μέσων σήμανσης οφείλουν να:
 - α) προμηθεύουν τους κατόχους ζώων με εγκεκριμένα μέσα σήμανσης, τα οποία τηρούν επακριβώς τις προδιαγραφές των κατατεθειμένων στον προς έγκριση φάκελο προτύπων, συμπεριλαμβανομένης της απαίτησης εκτύπωσης του κωδικού αριθμού έγκρισης σύμφωνα με την παρ. 3 του άρθρου 5,

- β) προμηθεύουν τους κατόχους ζώων με εγκεκριμένα μέσα σήμανσης, κατόπιν παραγγελίας επικυρωμένης από την κτηνιατρική αρχή της οικείας Περιφερειακής Ενότητας,
- γ) παρέχουν στη Διεύθυνση Π.Ζ.Φ.Κ.Ε. ή/και στις κτηνιατρικές αρχές των Περιφερειακών Ενοτήτων δείγματα των εγκεκριμένων μέσων σήμανσης και κάθε πληροφορία που αφορά στη διάθεσή τους, όταν αυτό τους ζητηθεί,
- δ) τηρούν λεπτομερώς ημερολογιακό αρχείο όλων των παραληφθέντων εντύπων παραγγελιών μέσων σήμανσης για πέντε (5) τουλάχιστον έτη, φέροντας την ευθύνη διαχείρισής τους ώστε να αποτρέπεται η ανεπιθύμητη επαναχρησιμοποίησή τους και επιδεικνύοντάς το για έλεγχο από τις αρμόδιες κτηνιατρικές αρχές, όταν αυτό τους ζητηθεί,
- ε) επιστρέφουν άμεσα ανεκτέλεστες στους κατόχους ζώων τις τυχόν επικυρωμένες παραγγελίες μέσων σήμανσης που εκκρεμούν, εάν για τον οποιοδήποτε λόγο αδυνατούν να τις εκτελέσουν,
- στ) μεριμνούν για την τήρηση των ανωτέρω από τους ενδιαμέσους διανομείς που έχουν γνωστοποιήσει, επωμιζόμενοι από κοινού την ευθύνη πιθανής μη συμμόρφωσης.
2. Οι διατάξεις των περ. α' έως ε' της παρ. 1 εφαρμόζονται και από τους ενδιαμέσους διανομείς που έχουν γνωστοποιηθεί.
3. Οι κτηνιατρικές αρχές των Περιφερειακών Ενοτήτων γνωστοποιούν στους κατόχους ζώων τα φυσικά ή νομικά πρόσωπα στο όνομα των οποίων έχουν χορηγηθεί οι σχετικές εγκρίσεις μέσων σήμανσης, καθώς και τους τυχόν ενδιαμέσους διανομείς, ώστε να προμηθεύονται μόνον εγκεκριμένα μέσα σήμανσης στο πλαίσιο εφαρμογής του συστήματος αναγνώρισης και καταγραφής των ζώων τους.
4. Τα καταστήματα λιανικής οφείλουν να:
- α) προμηθεύονται αποκλειστικά τα μέσα σήμανσης από τα φυσικά ή νομικά πρόσωπα, στο όνομα των οποίων έχουν χορηγηθεί σχετικές εγκρίσεις ή/και από τους ενδιαμέσους διανομείς αυτών,
- β) διακινούν αποκλειστικά μέσα σήμανσης εγκεκριμένα σύμφωνα με τις διαδικασίες των άρθρων 4 και 5,
- γ) παρέχουν στη Διεύθυνση Π.Ζ.Φ.Κ.Ε. ή/και στις κτηνιατρικές αρχές των Περιφερειακών Ενοτήτων κάθε πληροφορία που αφορά στη διακίνηση των μέσων σήμανσης από τα καταστήματά τους, όταν αυτό τους ζητηθεί,
- δ) τηρούν λεπτομερώς αρχείο των παραστατικών που σχετίζονται με τα μέσα σήμανσης που διακινούν, για τρία (3) τουλάχιστον έτη, επιδεικνύοντάς το για έλεγχο από τις αρμόδιες κτηνιατρικές αρχές, όταν αυτό τους ζητηθεί.

Άρθρο 7

Έλεγχοι

1. Οι κτηνιατρικές αρχές των Περιφερειακών Ενοτήτων, με εντολή της Διεύθυνσης Π.Ζ.Φ.Κ.Ε. και σε συνεργασία με αυτήν, προβαίνουν στοχευμένα:
- α) σε έλεγχο τήρησης των υποχρεώσεων των διαθετών και διακινητών εγκεκριμένων μέσων σήμανσης του άρθρου 6, προκειμένου να διαπιστωθεί η συμμόρφωσή τους,

β) σε δειγματοληψία μέσω σήμανσης, πλην των συσκευών ανάγνωσης, προκειμένου να εξεταστούν τα χαρακτηριστικά τους για να διαπιστωθεί εάν τηρούν τις προδιαγραφές,

γ) στους απαραίτητους διοικητικούς και επιτόπιους ελέγχους, σε περιπτώσεις καταγγελιών που αφορούν στη διακίνηση μη εγκεκριμένων μέσω σήμανσης ή εγκεκριμένων μέσω σήμανσης που δεν πληρούν τις ισχύουσες τεχνικές προδιαγραφές ή ηλεκτρονικών μέσω σήμανσης και συσκευών ανάγνωσης που παρουσιάζουν δυσλειτουργία εντός των ορίων των απαιτούμενων εγγυήσεων λόγω κακής κατασκευής.

- 2. Η δειγματοληψία της περ. β' της παρ. 1 δύναται να διεξάγεται στις εγκαταστάσεις των φυσικών ή νομικών προσώπων στο όνομα των οποίων έχουν χορηγηθεί οι σχετικές εγκρίσεις μέσω σήμανσης, στους ενδιάμεσους διανομείς, στα καταστήματα λιανικής διάθεσης, στις εκμεταλλεύσεις και στα σφαγεία της χώρας. Συντάσσεται πρωτόκολλο παραλαβής δείγματος που υπογράφεται από τον υπάλληλο ή τους υπαλλήλους που εκτελούν τη δειγματοληψία.*
- 3. Τα ευρήματα των ελέγχων της παρ. 1 του παρόντος άρθρου διαβιβάζονται δια της Διεύθυνσης Π.Ζ.Φ.Κ.Ε. στην επιτροπή ελέγχων της παρ. 1 του άρθρου 3 για αξιολόγηση και σύνταξη σχετικής έκθεσης. Ομοίως, κάθε δείγμα μέσω σήμανσης διαβιβάζεται στην επιτροπή ελέγχων προκειμένου να ελεγχθεί αν διαθέτει κωδικό έγκρισης και να εξεταστεί ως προς την τήρηση των μακροσκοπικών τεχνικών προδιαγραφών. Τα δείγματα δύναται να αποστέλλονται από την επιτροπή ελέγχων δια της Διεύθυνσης Π.Ζ.Φ.Κ.Ε. σε εργαστήρια δοκιμών για την εξέταση μέρους ή του συνόλου των προδιαγραφών.*

Άρθρο 8

Κυρώσεις

- 1. Όταν κατά τους διενεργούμενους ελέγχους του άρθρου 7 της παρούσας διαπιστώνεται η μη τήρηση των απαιτήσεων και των διαδικασιών που προβλέπονται από τις διατάξεις της παρούσας, επιβάλλονται οι κατωτέρω διοικητικές κυρώσεις:
 - α) ανάκληση της σχετικής έγκρισης,*
 - β) επιβολή διοικητικού προστίμου.**
- 2. Οι ανακλήσεις των σχετικών εγκρίσεων μέσω σήμανσης είναι προσωρινές ή οριστικές, σύμφωνα με όσα καθορίζονται στο Παράρτημα 2 της παρούσας, και καταγράφονται στο μητρώο που αναφέρεται στο άρθρο 5 της παρούσας.*
- 3. Η προσωρινή ή οριστική ανάκληση μέσω σήμανσης εκτελείται με απόφαση του Προϊσταμένου της Γενικής Διεύθυνσης Κτηνιατρικής του Υ.Α.Α. & Τ, στον οποίο υποβάλλονται η έκθεση της τριμελούς επιτροπής, το πόρισμα των εργαστηριακών εξετάσεων, εφόσον υφίσταται και η σχετική εισήγηση της Διεύθυνσης Κ.Α.Φ.Ε.*
- 4. α) Με απόφαση του Γενικού Γραμματέα του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, μετά από εισήγηση της Διεύθυνσης Π.Ζ.Φ.Κ.Ε., επιβάλλεται διοικητικό πρόστιμο σύμφωνα με την αντιστοιχία που ορίζεται στον ακόλουθο πίνακα:*

<i>α/α</i>	<i>Περιγραφή μη συμμόρφωσης</i>	<i>Αναφορά στην παρούσα</i>	<i>Διοικητικό πρόστιμο (ευρώ)</i>
<i>1.</i>	<i>Η με κάθε τρόπο άρνηση, παρακώλυση ή κωλυσιεργία κατά την άσκηση του ελέγχου και η μη παροχή ή παροχή ψευδών ή ελλιπών ή ανακριβών πληροφοριών και στοιχείων</i>	<i>Άρθρο 6, παρ. 1 και 4</i>	<i>10.000-20.000</i>
<i>2.</i>	<i>Διάθεση ή/και διακίνηση στην αγορά μέσου σήμανσης που δεν έχει λάβει σχετική έγκριση</i>	<i>Άρθρο 6, παρ. 1 και 4</i>	<i>10.000-20.000</i>
<i>3.</i>	<i>Διάθεση ή/και διακίνηση στην αγορά εγκεκριμένου μέσου σήμανσης που, ωστόσο, δεν πληροί τις ισχύουσες τεχνικές προδιαγραφές, σε σύγκριση με τα κατατεθειμένα στον προς έγκριση φάκελο πρότυπα</i>	<i>Άρθρο 6, παρ.1</i>	<i>5.000-10.000</i>
<i>4.</i>	<i>Διάθεση ή/και διακίνηση στην αγορά εγκεκριμένου μέσου σήμανσης που δεν φέρει σε σημείο της επιφάνειάς του κωδικό αριθμό έγκρισης</i>	<i>Άρθρο 5, παρ. 3</i>	<i>5.000-10.000</i>
<i>5.</i>	<i>Διάθεση ή/και διακίνηση στην αγορά μέσου σήμανσης που δεν αντιστοιχεί σε προηγούμενη αρμοδίως επικυρωμένη παραγγελία</i>	<i>Άρθρο 6, παρ. 1 και 4</i>	<i>5.000-10.000</i>
<i>6.</i>	<i>Μη τήρηση ή ελλιπής τήρηση αρχείου σχετικά με τα διατιθέμενα/διακινούμενα μέσα σήμανσης</i>	<i>Άρθρο 6, παρ. 1 και 4</i>	<i>3.000-5.000</i>
<i>7.</i>	<i>Μη γνωστοποίηση ή μη έγκαιρη γνωστοποίηση μεταβολών</i>	<i>Άρθρο 5 παρ. 5</i>	<i>1.000-3.000</i>

β) Κατά την επιμέτρηση των διοικητικών προστίμων, εντός του προβλεπόμενου εύρους, λαμβάνονται υπόψη ιδίως η σοβαρότητα της παράβασης, η διάρκεια της και το μέγεθος της επιχείρησης. Σε περίπτωση διαπίστωσης μη συμμορφώσεων που εμπίπτουν σε διαφορετικές περιπτώσεις του ανωτέρω πίνακα, υπολογίζεται το διοικητικό πρόστιμο για καθεμία μη συμμόρφωση χωριστά και στη συνέχεια στο μεγαλύτερο χρηματικό πρόστιμο προστίθενται το 50% του δεύτερου σε σειρά μεγαλύτερου, το 25% του τρίτου μεγαλύτερου και ακολούθως το 10% για καθένα από τα επόμενα.

γ) Όταν κατά τη διαπίστωση μη συμμόρφωσης στο δίκτυο διάθεσης και διακίνησης μέσων σήμανσης, τεκμηριώνεται η εμπλοκή περισσότερων φυσικών ή νομικών προσώπων, διοικητικές κυρώσεις επιβάλλονται, αντίστοιχα προς τις περιπτώσεις του πίνακα της περ. α', σε κάθε ένα από αυτά.

δ) Όταν διαπιστώνεται μη συμμόρφωση καθ' υποτροπή, εντός τριών (3) ετών από τη διαπίστωση της προηγούμενης, επιβάλλεται διοικητικό πρόστιμο διπλάσιο του αρχικώς επιβληθέντος.

ε) Η αποπληρωμή του διοικητικού προστίμου εντός εξήντα (60) ημερών από την επίδοση της απόφασης επιβολής του, συνεπάγεται έκπτωση πενήντα τοις εκατό (50%).

5. Οι αποφάσεις του παρόντος άρθρου αποστέλλονται με αποδεικτικό παραλαβής στον ενδιαφερόμενο με μέριμνα της Διεύθυνσης Κ.Α.Φ.Ε.
6. Τα διοικητικά πρόστιμα του παρόντος άρθρου αποτελούν έσοδα του Κρατικού Προϋπολογισμού, εισπράττονται σύμφωνα με τις διατάξεις του κώδικα περί εισπράξεως δημοσίων εσόδων και εμφανίζονται στον ΚΑΕ 3739.

Άρθρο 9

Ενστάσεις

1. Ο ενδιαφερόμενος έχει δικαίωμα υποβολής ένστασης κατά της απόφασης του Γενικού Γραμματέα του Υ.Α.Α. & Τ, σε περίπτωση επιβολής διοικητικού προστίμου, ή της απόφασης του Προϊσταμένου της Γενικής Διεύθυνσης Κτηνιατρικής, σε περίπτωση μη χορήγησης έγκρισης και ανάκλησης έγκρισης μέσω σήμανσης, εντός προθεσμίας 15 εργάσιμων ημερών από την ημερομηνία παραλαβής της. Με την ένσταση που υποβάλλει, έχει τη δυνατότητα προσκόμισης τυχόν συμπληρωματικών στοιχείων.
2. *Η ένσταση εξετάζεται από την επιτροπή εξέτασης ενστάσεων της παρ. 2 του άρθρου 3, η οποία αφού λάβει υπόψη τα προσκομιζόμενα στην ένσταση συμπληρωματικά στοιχεία και διεξάγει συμπληρωματικούς, ενδεχομένως, ελέγχους ή εξετάσεις, εισηγείται στην Διεύθυνση Π.Ζ.Φ.Κ.Ε. την ολική ή μερική αποδοχή της ένστασης ή την απόρριψη αυτής.*
3. Η Διεύθυνση Κ.Α.Φ.Ε. υποβάλλει στον Γενικό Γραμματέα ή στον Προϊστάμενο της Γενικής Διεύθυνσης Κτηνιατρικής του Υ.Α.Α. & Τ, κατά περίπτωση, τον τελικό φάκελο ο οποίος περιλαμβάνει :
 - α) *την έκθεση της επιτροπής εξέτασης ενστάσεων,*
 - β) *την ένσταση με τα συμπληρωματικά στοιχεία,*
 - γ) *την εισήγηση της Διεύθυνσης Κ.Α.Φ.Ε. για ολική ή μερική αποδοχή της ένστασης ή την απόρριψη αυτής.*

Η απόφαση του Γενικού Γραμματέα ή του Προϊσταμένου της Γενικής Διεύθυνσης Κτηνιατρικής του Υ.Α.Α. & Τ αποστέλλεται με αποδεικτικό παραλαβής στον ενδιαφερόμενο με μέριμνα της Διεύθυνσης Κ.Α.Φ.Ε. Η υποβολή ένστασης κατά των αποφάσεων επιβολής των διοικητικών κυρώσεων του άρθρου 8 της παρούσας, δεν αναστέλλει την εκτέλεση αυτών. *Εάν η υποβληθείσα ένσταση κατά της απόφασης επιβολής διοικητικού προστίμου, το οποίο στο μεταξύ έχει αποπληρωθεί, γίνει ολικώς ή μερικώς αποδεκτή, εκδίδεται από τη βεβαιούσα αρχή υπέρ του ενιστάμενου, ατομικό φύλλο έκπτωσης του επιβληθέντος διοικητικού προστίμου.*

Άρθρο 10

Δαπάνες

1. Η δαπάνη που προκύπτει από την εφαρμογή της παρούσας απόφασης, όσον αφορά στις εργαστηριακές εξετάσεις των μέσων σήμανσης, βαρύνει τον αιτούντα, ή το φυσικό ή νομικό πρόσωπο που έχει θέσει τα προς έλεγχο μέσα σήμανσης στην ελληνική αγορά.

2. Στην περίπτωση ηλεκτρονικών μέσων σήμανσης και συσκευών ανάγνωσης που έχουν διακινηθεί στην επικράτεια και παρουσιάζουν δυσλειτουργία εντός των ορίων των απαιτούμενων εγγυήσεων, λόγω κακής κατασκευής, ο υπεύθυνος κατασκευαστής υποχρεούται να αντικαταστήσει τον εν λόγω εξοπλισμό με δική του δαπάνη.

Άρθρο 11

Καταργούμενες Διατάξεις

Από την έναρξη ισχύος της παρούσας καταργούνται:

- α) Η αριθ. 243780/17.02.2005 απόφαση των Υπουργών Οικονομίας και Οικονομικών και Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων «Έγκριση ενωτίων ζώων σε εκτέλεση των Κανονισμών (ΕΚ) 21/2004 του Συμβουλίου, 1760/2000 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου και 1782/20036 του Συμβουλίου» (Β' 256).
- β) Το άρθρο 7 της αριθ. 261077/18.01.2007 απόφασης του Υπουργού Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων «Λεπτομέρειες εφαρμογής της υπ' αριθμ. 263493/27.07.2004 κοινής υπουργικής απόφασης (Β' 1253) "συμπληρωματικά μέτρα για την εφαρμογή του συστήματος αναγνώρισης και καταγραφής των εκμεταλλεύσεων αιγοπροβάτων και του ζωικού τους κεφαλαίου σε εφαρμογή του Καν (ΕΚ) 21/2004 του Συμβουλίου" σχετικά με την ηλεκτρονική σήμανση με στομαχικό βώλο» (Β' 125).

Άρθρο 12

Γενικές Διατάξεις

1. Με απόφαση του Υπουργού Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων είναι δυνατό να συμπληρώνεται και να τροποποιείται το Παράρτημα 1 της παρούσας και να ρυθμίζεται κάθε λεπτομέρεια για την εφαρμογή της παρούσας.
2. Παρατίθενται στην παρούσα τα Παραρτήματα 1 και 2, τα οποία αποτελούν αναπόσπαστο τμήμα αυτής και τα οποία έχουν ως εξής:

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 1

ΑΙΤΗΣΗ ΚΑΙ ΥΠΟΒΑΛΛΟΜΕΝΟΣ ΦΑΚΕΛΟΣ ΓΙΑ ΧΟΡΗΓΗΣΗ ΕΓΚΡΙΣΗΣ ΜΕΣΩΝ ΣΗΜΑΝΣΗΣ

A. ΑΙΤΗΣΗ

1. Το φυσικό ή νομικό πρόσωπο που κατασκευάζει μέσα σήμανσης ή εκπροσωπεί νόμιμα κατασκευάστρια εταιρία της αλλοδαπής, υποβάλλει αίτηση που έχει τον εξής μορφότυπο:

ΑΙΤΗΣΗ ΧΟΡΗΓΗΣΗΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ ΜΕΣΩΝ ΣΗΜΑΝΣΗΣ ΖΩΙΚΟΥ ΚΕΦΑΛΑΙΟΥ

Αιτούμαι τη χορήγηση έγκρισης για τα κάτωθι μέσα σήμανσης:

<u>Είδος μέσου σήμανσης</u>	<u>Είδος ζώου & Περιγραφή (π.χ. τύπος, σχήμα, τεχνολογία διαβίβασης δεδομένων κ.ά.)</u>	<u>Εμπορική ονομασία</u>
ΕΠΩΝΥΜΙΑ ή ΟΝΟΜΑΤΕΠΩΝΥΜΟ (1)	<input type="checkbox"/> συμβατικό ενώτιο:
ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ ή ΕΔΡΑ (1)	<input type="checkbox"/> ενδοστομαχικός βώλος:
ΑΡ. ΤΗΛΕΦΩΝΟΥ (1)	<input type="checkbox"/> ηλεκτρονικό ενώτιο:
ΑΡ. ΤΗΛΕΜΟΙΟΤΥΠΙΑΣ (fax) (1)	<input type="checkbox"/> συσκευή ανάγνωσης:
ΔΙΕΥΘ. ΗΛΕΚΤΡ. ΑΛΛΗΛΟΓΡΑΦΙΑΣ (1)		
ΑΦΜ (2)		

(1) Σε περίπτωση υποβολής της αίτησης από φυσικό ή νομικό πρόσωπο που εκπροσωπεί νόμιμα κατασκευάστρια εταιρία της αλλοδαπής, συμπληρώνονται τα στοιχεία του αιτούντος και του κατασκευαστή

(2) Συμπληρώνεται το ΑΦΜ του αιτούντος

Ο/Η αιτών/ούσα
(Υπογραφή / σφραγίδα)

Ημερομηνία:/...../.....

2. Με την ανωτέρω αίτηση απαιτείται η επισύναψη:

α. Για τα νομικά πρόσωπα που κατασκευάζουν μέσα σήμανσης ή εκπροσωπούν νόμιμα κατασκευάστρια εταιρία της αλλοδαπής, των αναγκαίων κατά περίπτωση αποδεικτικών εγγράφων της νόμιμης εκπροσώπησής του νομικού προσώπου.

β. Αποδεικτικού εγγράφου νόμιμης εκπροσώπησης της κατασκευάστριας εταιρίας από τον αιτούντα, σε περίπτωση που η αίτηση υποβάλλεται από φυσικό ή νομικό πρόσωπο που εκπροσωπεί νόμιμα κατασκευάστρια εταιρία της αλλοδαπής.

γ. Δήλωσης γνωστοποίησης των πιθανών ενδιάμεσων διανομέων στην Ελλάδα, εξαιρουμένων των λιανοπωλητών (στη δήλωση αναγράφονται το ονοματεπώνυμο ή η επωνυμία, η ταχυδρομική διεύθυνση ή η έδρα, το ΑΦΜ, το τηλέφωνο, το fax και η διεύθυνση ηλεκτρονικού ταχυδρομείου κάθε πιθανού ενδιάμεσου διανομέα).

δ. Υπεύθυνης Δήλωσης τήρησης των υποχρεώσεων της παρ. 1 του άρθρου 6 της παρούσας από τον αιτούντα και τον κάθε τυχόν ενδιάμεσο διανομέα.

B. ΣΥΝΟΔΕΥΤΙΚΟΣ ΦΑΚΕΛΟΣ

Ο φάκελος που συνοδεύει την αίτηση περιλαμβάνει τα δείγματα των προς έγκριση μέσων σήμανσης και τα σχετικά δικαιολογητικά και πιστοποιητικά, που έχουν ως εξής:

I) Δείγματα μέσων σήμανσης

1. συμβατικά μέσα σήμανσης: δύο ομάδες δειγμάτων ενωτίων (δείγμα και αντιδείγμα), τουλάχιστον με δέκα (10) ενώτια η κάθε ομάδα, για κάθε τύπο ή σχήμα.
2. ηλεκτρονικά μέσα σήμανσης: δύο ομάδες δειγμάτων ηλεκτρονικών μέσων σήμανσης (δείγμα και αντιδείγμα), τουλάχιστον με πέντε (5) ενδοστομαχικούς βώλους ή ηλεκτρονικά ενώτια η κάθε ομάδα, για κάθε τύπο ή σχήμα.
3. συσκευές ανάγνωσης: ένα (1) δείγμα συσκευής ανάγνωσης για κάθε τύπο, εξαιρουμένων των συσκευών που είναι για μόνιμη εγκατάσταση.

II) Δικαιολογητικά - Πιστοποιητικά

1. Για τα συμβατικά μέσα σήμανσης:

α) Πλήρη και αναλυτική περιγραφή των ποιοτικών και τεχνικών χαρακτηριστικών των ενωτίων σχετικά με:

(i) τα μακροσκοπικά χαρακτηριστικά (σχήμα, διαστάσεις, απόσταση των δύο μερών μετά την ενθυλάκωση, μέγεθος γραμματοσειράς, χρώμα, κ.λπ.)

(ii) το υλικό κατασκευής,

(iii) τις μη τοξικές και αντιμικροβιακές ιδιότητες,

(iv) τις ιδιότητες αυτού ως προς την αντοχή στις θερμοκρασίες που ορίζονται, την αντοχή των έντυπων στοιχείων και την τύπωση με μέθοδο LASER, την μη περιεκτικότητα του χρώματος σε κάδμιο και μόλυβδο σε ανιχνεύσιμα επίπεδα, σύμφωνα με τις τυποποιημένες εργαστηριακές μεθόδους ανάλυσης,

- (v) την αντοχή σε έλξη, σύμφωνα με την ισχύουσα νομοθεσία, για κάθε είδος ζώου,
- (vi) το υλικό σύνθεσης της κεφαλής του ενωτίου και τις αντιοξειδωτικές του ιδιότητες,
- (vii) τη δυνατότητα ελεύθερης περιστροφής των δύο μερών του ενωτίου μετά την ενθυλάκωση.

β) Αντίγραφα πιστοποιητικών, ενός ή περισσότερων, για τα στοιχεία 1 α (iv) έως 1 α (v) ανωτέρω, από εργαστήριο κρατικό, πανεπιστημιακό ή ιδιωτικό της Ελλάδας ή του εξωτερικού ότι τηρούνται οι προαναφερόμενες προδιαγραφές.

γ) Υπεύθυνη Δήλωση του αιτούντος ότι αναλαμβάνει την υποχρέωση να διαθέτει ενώτια αντικατάστασης σύμφωνα με την ισχύουσα ενωσιακή και εθνική νομοθεσία.

2. Για τα ηλεκτρονικά μέσα σήμανσης – ενδοστομαχικοί βώλοι:

α) Πλήρη και αναλυτική περιγραφή των ποιοτικών και τεχνικών χαρακτηριστικών των ενδοστομαχικών βώλων σχετικά με:

- (i) τα μακροσκοπικά χαρακτηριστικά (σχήμα, διαστάσεις, βάρος),
- (ii) το υλικό κατασκευής,
- (iii) το πρωτόκολλο διαβίβασης δεδομένων που χρησιμοποιεί ο πομποδέκτης (HDX ή FDX-B)

β) Αντίγραφο πιστοποιητικού συμμόρφωσης (conformance test) με τα πρότυπα ISO 11784 και ISO 11785, σύμφωνα με τις διαδικασίες δοκιμής που ορίζονται στο σημείο 7 του προτύπου ISO 24631-1. Το πιστοποιητικό εκδίδεται από εργαστήριο δοκιμών που λειτουργεί, έχει αξιολογηθεί και διαπιστευθεί για τις εν λόγω δοκιμές, σύμφωνα με πρότυπο EN ISO/IEC 17025.

γ) Αντίγραφο πιστοποιητικού επίτευξης ελάχιστης απόδοσης (performance test), όσον αφορά τις αποστάσεις ανάγνωσης που ορίζονται στο στοιχείο γ) του τμήματος Α.6 του παραρτήματος του Κανονισμού (ΕΚ) 21/2004, σύμφωνα με τις διαδικασίες δοκιμής που ορίζονται στο πρότυπο ISO 24631-3, σημεία 7.6.5 και 7.6.7 για πομποδέκτες τεχνολογίας HDX και σημεία 7.6.4 και 7.6.6 για πομποδέκτες τεχνολογίας FDX-B. Το πιστοποιητικό εκδίδεται από εργαστήριο δοκιμών που λειτουργεί, έχει αξιολογηθεί και διαπιστευθεί για τις εν λόγω δοκιμές, σύμφωνα με πρότυπο EN ISO/IEC 17025.

δ) Δήλωση της ελάχιστης ηλικίας/σωματικού βάρους του ζώου στο οποίο είναι δυνατό να τοποθετηθεί

ε) Εγγύηση καλής λειτουργίας για όλη τη διάρκεια ζωής του ζώου.

στ) Υπεύθυνη Δήλωση του αιτούντος ότι αναλαμβάνει την υποχρέωση να διαθέτει ενδοστομαχικούς βώλους αντικατάστασης σύμφωνα με την ισχύουσα ενωσιακή και εθνική νομοθεσία.

3. Για τα ηλεκτρονικά μέσα σήμανσης – ηλεκτρονικά ενώτια:

Τα δικαιολογητικά-πιστοποιητικά που αναφέρονται κατωτέρω αφορούν τον ένα και μοναδικό συνδυασμό θηλυκού-αρσενικού μέρους του ηλεκτρονικού ενωτίου, για τον οποίο έχουν αποσταλεί τα αντίστοιχα δείγματα και ζητείται η χορήγηση έγκρισης. Για οποιοδήποτε άλλο πιθανό συνδυασμό ζητείται η χορήγηση έγκρισης από τον αιτούντα,

απαιτούνται, κάθε φορά, αντίστοιχα δείγματα και φάκελος δικαιολογητικών-πιστοποιητικών, κατά περίπτωση.

3.1 Θηλυκό μέρος

α) Πλήρη και αναλυτική περιγραφή των ποιοτικών και τεχνικών χαρακτηριστικών σχετικά με:

- (i) τα μακροσκοπικά χαρακτηριστικά (σχήμα, διαστάσεις, μέγεθος γραμματοσειράς, χρώμα, κ.λπ.)
- (ii) το υλικό κατασκευής,
- (iii) τις μη τοξικές και αντιμικροβιακές ιδιότητες,
- (iv) τις ιδιότητες αυτού ως προς την αντοχή στις θερμοκρασίες που ορίζονται, την αντοχή των έντυπων στοιχείων και την τύπωση με μέθοδο LASER, την μη περιεκτικότητα του χρώματος σε κάδμιο και μόλυβδο σε ανιχνεύσιμα επίπεδα, σύμφωνα με τις τυποποιημένες εργαστηριακές μεθόδους ανάλυσης,
- (v) το πρωτόκολλο διαβίβασης δεδομένων που χρησιμοποιεί ο πομποδέκτης (HDX ή FDX-B).

β) Αντίγραφο πιστοποιητικού συμμόρφωσης (*conformance test*) με τα πρότυπα ISO 11784 και ISO 11785, σύμφωνα με τις διαδικασίες δοκιμής που ορίζονται στο σημείο 7 του προτύπου ISO 24631-1. Το πιστοποιητικό εκδίδεται από εργαστήριο δοκιμών που λειτουργεί, έχει αξιολογηθεί και διαπιστευθεί για τις εν λόγω δοκιμές, σύμφωνα με πρότυπο EN ISO/IEC 17025.

γ) Αντίγραφο πιστοποιητικού επίτευξης ελάχιστης απόδοσης (*performance test*), όσον αφορά τις αποστάσεις ανάγνωσης που ορίζονται στο στοιχείο γ) του τμήματος Α.6 του παραρτήματος του Κανονισμού (ΕΚ) 21/2004, σύμφωνα με τις διαδικασίες δοκιμής που ορίζονται στο πρότυπο ISO 24631-3, σημεία 7.6.5 και 7.6.7 για πομποδέκτες τεχνολογίας HDX και σημεία 7.6.4 και 7.6.6 για πομποδέκτες τεχνολογίας FDX-B. Το πιστοποιητικό εκδίδεται από εργαστήριο δοκιμών που λειτουργεί, έχει αξιολογηθεί και διαπιστευθεί για τις εν λόγω δοκιμές, σύμφωνα με πρότυπο EN ISO/IEC 17025.

δ) Αντίγραφα πιστοποιητικών, ενός ή περισσότερων για το στοιχείο 3.1 (iv) ανωτέρω, από εργαστήριο κρατικό, πανεπιστημιακό ή ιδιωτικό της Ελλάδας ή του εξωτερικού ότι τηρούνται οι προαναφερόμενες προδιαγραφές.

ε) Εγγύηση καλής λειτουργίας για όλη τη διάρκεια ζωής του ζώου.

3.2 Αρσενικό μέρος

α) Πλήρη και αναλυτική περιγραφή των ποιοτικών και τεχνικών χαρακτηριστικών σχετικά με:

- (i) τα μακροσκοπικά χαρακτηριστικά (σχήμα, διαστάσεις, μέγεθος γραμματοσειράς, χρώμα, κ.λπ.)
- (ii) το υλικό κατασκευής,
- (iii) τις μη τοξικές και αντιμικροβιακές ιδιότητες,
- (iv) τις ιδιότητες αυτού ως προς την αντοχή στις θερμοκρασίες που ορίζονται, την αντοχή των έντυπων στοιχείων και την τύπωση με μέθοδο LASER, την μη περιεκτικότητα του χρώματος σε κάδμιο και μόλυβδο σε ανιχνεύσιμα επίπεδα, σύμφωνα με τις τυποποιημένες εργαστηριακές μεθόδους ανάλυσης,

(v) το υλικό σύνθεσης της κεφαλής του αρσενικού μέρους και τις αντιοξειδωτικές του ιδιότητες, αν πρόκειται για κεφαλή με μεταλλική απόληξη.

β) Αντίγραφο πιστοποιητικών, ενός ή περισσοτέρων για το στοιχείο 3.2 (iv) ανωτέρω, από εργαστήριο κρατικό, πανεπιστημιακό ή ιδιωτικό της Ελλάδας ή του εξωτερικού ότι τηρούνται οι προαναφερόμενες προδιαγραφές.

3.3 Θηλυκό και αρσενικό μέρος

α) Πλήρη και αναλυτική περιγραφή των ποιοτικών και τεχνικών χαρακτηριστικών σχετικά με:

(i) την απόσταση των δύο μερών μετά την ενθυλάκωση,

(ii) τη δυνατότητα ελεύθερης περιστροφής των δύο μερών του ενωτίου μετά την ενθυλάκωση,

(iii) την αντοχή σε έλξη, σύμφωνα με την ισχύουσα νομοθεσία, για κάθε είδος ζώου.

β) Αντίγραφο πιστοποιητικού, ενός ή περισσοτέρων για το στοιχείο 3.3 α (iii) ανωτέρω, από εργαστήριο κρατικό, πανεπιστημιακό ή ιδιωτικό της Ελλάδας ή του εξωτερικού ότι τηρούνται οι προβλεπόμενες προδιαγραφές.

γ) Υπεύθυνη Δήλωση του αιτούντος ότι αναλαμβάνει την υποχρέωση να διαθέτει ηλεκτρονικά ενώτια αντικατάστασης σύμφωνα με την ισχύουσα ενωσιακή και εθνική νομοθεσία.

4. Για τις συσκευές ανάγνωσης:

α) Πλήρη και αναλυτική περιγραφή των ποιοτικών και τεχνικών χαρακτηριστικών των συσκευών ανάγνωσης σχετικά με:

(i) την εμπορική ονομασία και την έκδοση της συσκευής ανάγνωσης και του περιφερειακού εξοπλισμού που πιθανά τη συνοδεύει (π.χ. εξωτερική κεραία),

(ii) το είδος της συσκευής (σταθερή ή κινητή),

(iii) τα χαρακτηριστικά του πομποδέκτη-transceiver (με ή χωρίς συγχρονισμό),

(iv) τα μακροσκοπικά χαρακτηριστικά (σκιαγράφημα ή φωτογραφία, διαστάσεις, βάρος) της συσκευής και του περιφερειακού εξοπλισμού (π.χ. εξωτερική κεραία),

(v) τη δυνατότητα απεικόνισης τουλάχιστον των εξής στοιχείων: κωδικός επανασήμανσης, πεδίο ενημέρωσης χρήστη, κωδικός της χώρας, εθνικός κωδικός ηλεκτρονικής αναγνώρισης,

(vi) τη δυνατότητα τροφοδοσίας ρεύματος ή/και λειτουργίας με μπαταρίες,

(vii) τη δυνατότητα αποθήκευσης και επεξεργασίας μεταβιβαζόμενων δεδομένων ή/και διεπαφής (communication interface) με συστήματα επεξεργασίας δεδομένων

β) Αντίγραφο πιστοποιητικού συμμόρφωσης με τα πρότυπα ISO 11784 και ISO 11785, σύμφωνα με το πρότυπο 24631-2 και ανάγνωσης από τις ελάχιστες αποστάσεις που ορίζονται στο στοιχείο γ) του τμήματος A.6 του παραρτήματος του Κανονισμού (ΕΚ) 21/2004.

γ) Εγγύηση καλής λειτουργίας των συσκευών ανάγνωσης τουλάχιστον για δύο (2) έτη.

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 2

ΜΗ ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΕΙΣ ΠΟΥ ΕΠΙΣΥΡΟΥΝ ΑΝΑΚΛΗΣΕΙΣ ΕΓΚΡΙΣΕΩΝ ΜΕΣΩΝ ΣΗΜΑΝΣΗΣ

A/ A	ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΜΗ ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΗΣ	ΑΝΑΦΟΡΑ ΣΤΗΝ ΠΑΡΟΥΣΑ ΑΠΟΦΑΣΗ	ΕΙΔΟΣ ΑΝΑΚΛΗΣΗΣ
1.	Μη τήρηση έστω και μίας από τις τεχνικές προδιαγραφές των μέσων σήμανσης	Άρθρο 6	Οριστική
2.	Δυσλειτουργία των ηλεκτρονικών μέσων σήμανσης και των συσκευών ανάγνωσης λόγω κακής κατασκευής, διαπιστούμενης για πρώτη φορά σε ποσοστό μικρότερο του 1% του σχετικού εξοπλισμού που έχει διακινηθεί στην επικράτεια κατά τη διάρκεια του έτους ελέγχου	Άρθρο 7 και 10	Προσωρινή (διάρκειας 1 έτους)
3.	Δυσλειτουργία των ηλεκτρονικών μέσων σήμανσης και των συσκευών ανάγνωσης λόγω κακής κατασκευής, διαπιστούμενης καθ' υποτροπή ή σε ποσοστό μεγαλύτερο του 1% του σχετικού εξοπλισμού που έχει διακινηθεί στην επικράτεια κατά τη διάρκεια του έτους ελέγχου	Άρθρο 7 και 10	Οριστική
4.	Μη τήρηση των υποχρεώσεων που καθορίζονται στην παράγραφο 1 του άρθρου 6 της παρούσας	Άρθρα 6 και 7	Προσωρινή (διάρκειας 6 μηνών)
5.	Μη υποβολή απαραίτητων συμπληρωματικών δικαιολογητικών και πιστοποιητικών σε περίπτωση τροποποίησης της κοινοτικής και εθνικής νομοθεσίας, όσον αφορά τις τεχνικές προδιαγραφές των μέσων σήμανσης	Άρθρο 5	Προσωρινή (εωσότου διαπιστωθεί συμμόρφωση)
6.	Παράλειψη γνωστοποίησης των μεταβολών που αναφέρονται στις παραγράφους 3δ και 3ε του άρθρου 5 της παρούσας	Άρθρο 5	Προσωρινή (εωσότου διαπιστωθεί συμμόρφωση)

Άρθρο 13

Έναρξης Ισχύος – Μεταβατική διάταξη

- 1. Η απόφαση αυτή αρχίζει να ισχύει από την ημερομηνία δημοσίευσής της στην Εφημερίδα της Κυβερνήσεως.*
- 2. Τα φυσικά ή νομικά πρόσωπα που ήδη διαθέτουν στην ελληνική αγορά εγκεκριμένα μέσα για τη σήμανση των ζώων, υποχρεούνται, εντός τριών (3) μηνών από τη δημοσίευση της παρούσας στην Εφημερίδα της Κυβερνήσεως, να συμμορφωθούν με τις διατάξεις αυτής.*

Η απόφαση αυτή να δημοσιευθεί στην Εφημερίδα της Κυβερνήσεως.