



## ΕΠΑΝΑΛΗΨΗ ΣΤΟ ΟΡΘΟ

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

Ταχ. Δ/ση: Συγγρού 150  
Ταχ. Κώδικας: 176 71  
Fax: 210 92 12 090  
Πληροφορίες: Κ. Μαρκάκης  
Τηλέφωνο: 210 928 7226  
e-mail: [syg061@minagric.gr](mailto:syg061@minagric.gr)

Αθήνα, 24/7/2012  
Αριθ. πρωτ: 7414/74899

ΠΡΟΣ: Κατόχους αδειών διάθεσης  
φυτοπροστατευτικών προϊόντων  
στην αγορά  
Έδρες τους  
(με απόδειξη)  
ΚΟΙΝ.: ΕΣΥΦ  
Πατησίων 53  
10433 Αθήνα

### ΕΓΚΥΚΛΙΟΣ

**ΘΕΜΑ: «Έντυπα αιτήσεων για χορήγηση/ανανέωση/τροποποίηση αδειών διάθεσης στην αγορά φυτοπροστατευτικών προϊόντων σύμφωνα με τον Κανονισμό 1107/2009»**

Από τις 14 Ιουνίου 2011 εφαρμόζεται σε όλα τα ΚΜ της ΕΕ ο Κανονισμός(ΕΕ) 1107/2009 (Κανονισμός) σχετικά με την διάθεση στην αγορά των φυτοπροστατευτικών προϊόντων.

Ο Κανονισμός εισάγει μια σειρά νέων διαδικασιών ιδιαίτερα όσον αφορά την αδειοδότηση των φυτοπροστατευτικών προϊόντων. Η Συντονιστική Αρμόδια Αρχή (ΣΕΑ) προκειμένου να ανταποκριθεί στις απαιτήσεις του Κανονισμού αλλά και να διευκολύνει την εφαρμογή των διατάξεων αυτού στην Ελλάδα, ετοίμασε νέα έντυπα αιτήσεων για χορήγηση/ανανέωση/τροποποίηση αδειών διάθεσης στην αγορά φυτοπροστατευτικών προϊόντων.

Στην συνέχεια περιγράφονται λεπτομερώς τα έντυπα των αιτήσεων καθώς και η ακολουθούμενη διαδικασία για την υποβολή αυτών

#### **1. Κατηγοριοποίηση αιτήσεων**

Σύμφωνα με τον Κανονισμό προβλέπονται, όσον αφορά την αδειοδότηση των φυτοπροστατευτικών προϊόντων, διαφορετικά χρονοδιαγράμματα και διαδικασία ανάλογα με την νομική βάση της αίτησης. Η ΣΕΑ για λόγους αποτελεσματικής διαχείρισης των αιτήσεων θεσπίζει την κατηγοριοποίηση των αιτήσεων ανάλογα με την νομική βάση που επικαλείται ο ενδιαφερόμενος.

Οι κατηγορίες των αιτήσεων με τις υποκατηγορίες αυτών περιγράφονται λεπτομερώς στο Παρ/μα Ι της παρούσας. Στη συνέχεια, προς διευκόλυνση των ενδιαφερομένων, δίνονται λεπτομέρειες όσον αφορά την ακολουθούμενη διαδικασία για την κατάθεση αιτήσεων της κάθε κατηγορίας.

## ΚΑΤΗΓΟΡΙΑ I

Η κατηγορία αυτή περιλαμβάνει αιτήσεις για σκευάσματα τα οποία είναι **νέα** για την Ελλάδα, δηλαδή περιέχουν δραστικές ουσίες οι οποίες δεν έχουν ποτέ αξιολογηθεί στα πλαίσια άλλου σκευάσματος.

Επίσης, περιλαμβάνει αιτήσεις για σκευάσματα τα οποία περιέχουν δραστικές ουσίες οι οποίες έχουν ήδη αξιολογηθεί στη χώρα μας στα πλαίσια άλλων εγκεκριμένων σκευασμάτων ή τα οποία βρίσκονται στη διαδικασία αξιολόγησης για χορήγηση άδειας διάθεσης στην αγορά. Για λόγους απλούστευσης και καλύτερης κατανόησης τα σκευάσματα αυτά ονομάζονται **επακόλουθα**.

Η κατηγορία αυτή χωρίζεται σε διάφορες υποκατηγορίες ως ακολούθως:

**ΥΠΟΚΑΤ. Α:** περιλαμβάνει αιτήσεις για σκευάσματα για τα οποία η αξιολόγηση γίνεται από τη χώρα μας

Η υποκατηγορία αυτή περιλαμβάνει διάφορες αιτήσεις ανάλογα με την νομική βάση που επικαλείται ο ενδιαφερόμενος στην αίτηση του συμπληρώνοντας το αντίστοιχο Έντυπο (βλέπε επίσης κατωτέρω διαδικασία).

Θα θέλαμε ιδιαίτερα να επισημάνουμε ότι στην περίπτωση που ο ενδιαφερόμενος επικαλείται ως νομική βάση τα άρθρα 34 και 38 του Κανονισμού και δεν υποβάλλει πλήρες πακέτο μελετών για το σκεύασμα του, είναι υποχρεωμένος να καταθέτει πλήρες σχέδιο Έκθεσης Αξιολόγησης (dRR) καλύπτοντας όλα τα σημεία που προβλέπονται σε αυτό.

**ΥΠΟΚΑΤ. Β:** περιλαμβάνει αιτήσεις για σκευάσματα για τα οποία η αξιολόγηση έχει γίνει από άλλη χώρα και ο ενδιαφερόμενος αιτείται την αμοιβαία αναγνώριση με βάση τις σχετικές διατάξεις του Κανονισμού

Θα θέλαμε ιδιαίτερα να επισημάνουμε, όπως και στην προηγούμενη υποκατηγορία, ότι στην περίπτωση που ο ενδιαφερόμενος επικαλείται ως νομική βάση τα άρθρα 34 και 38 του Κανονισμού και δεν υποβάλλει πλήρες πακέτο μελετών για το σκεύασμα του, είναι υποχρεωμένος να καταθέτει πλήρες σχέδιο Έκθεσης Αξιολόγησης (dRR) καλύπτοντας όλα τα σημεία που προβλέπονται σε αυτό.

**ΥΠΟΚΑΤ. Γ:** περιλαμβάνει αιτήσεις για σκευάσματα για τα οποία δεν απαιτείται καμία αξιολόγηση στοιχείων διότι το αιτούμενο σκεύασμα είναι πανομοιότυπο με ένα ήδη αδειοδοτηθέν και υποβάλλεται επιστολή πρόσβασης στα προστατευόμενα στοιχεία.

## ΚΑΤΗΓΟΡΙΑ II

Η κατηγορία αυτή περιλαμβάνει αιτήσεις για τροποποίηση υφιστάμενων αδειών διάθεσης στην αγορά. Η κατηγορία αυτή επίσης περιλαμβάνει διάφορες υποκατηγορίες ως ακολούθως:

**ΥΠΟΚΑΤ. Α:** περιλαμβάνει αιτήσεις για σκευάσματα για τα οποία η αξιολόγηση γίνεται από τη χώρα μας

Η υποκατηγορία αυτή τρις περιπτώσεις που μπορούν να συμβούν στην πράξη και οι οποίες περιγράφονται στο Παρ/μα I της παρούσας.

**ΥΠΟΚΑΤ. Β:** περιλαμβάνει αιτήσεις για σκευάσματα για τα οποία η αξιολόγηση έχει γίνει από άλλη χώρα και ο ενδιαφερόμενος αιτείται την αμοιβαία αναγνώριση με βάση τις σχετικές διατάξεις του Κανονισμού.

Η υποκατηγορία αυτή περιλαμβάνει διάφορες περιπτώσεις που μπορεί να συμβούν στην πράξη και οι οποίες περιγράφονται στο Παρ/μα Ι της παρούσας.

### **ΚΑΤΗΓΟΡΙΑ ΙΙΙ**

Η κατηγορία αυτή περιλαμβάνει τις αιτήσεις που αναφέρονται στην ανανέωση αδειών διάθεσης στην αγορά και περιλαμβάνει μόνο δύο περιπτώσεις που μπορούν να συμβούν στην πράξη (βλέπε επίσης Παρ/μα Ι):

- Με αξιολόγηση από την χώρα μας και
- Με αναγνώριση της αξιολόγησης από άλλη χώρα της ΕΕ

### **ΚΑΤΗΓΟΡΙΑ ΙV**

Η κατηγορία αυτή αναφέρεται στις περιπτώσεις που ο κάτοχος της άδειας ζητάει με αίτηση του την ανάκληση ή την τροποποίηση της άδειας διάθεσης στην αγορά.

### **ΚΑΤΗΓΟΡΙΑ V**

Η κατηγορία αυτή περιλαμβάνει τις ειδικές περιπτώσεις του Κανονισμού και οι οποίες είναι:

**ΥΠΟΚΑΤ. Α:** Επέκταση του φάσματος δράσης σε μικρής σημασίας χρήσεις. Στην υποκατηγορία αυτή γίνεται διάκριση μεταξύ των αιτήσεων που η αξιολόγηση γίνεται από την χώρα μας και

**ΥΠΟΚΑΤ. Β:** επέκταση του φάσματος δράσης σε μικρής σημασίας χρήσεις για τις οποίες η αξιολόγηση έχει γίνει από άλλο ΚΜ της ΕΕ και σε αυτές που η αξιολόγηση έχει γίνει από άλλο ΚΜ και η αίτηση αφορά την αμοιβαία αναγνώριση με βάση την αξιολόγηση από το άλλο ΚΜ

**ΥΠΟΚΑΤ. Γ:** αίτηση για χορήγηση άδειας παράλληλου εμπορίου

**ΥΠΟΚΑΤ. Δ:** αίτηση για χορήγηση άδειας διάθεσης στην αγορά για περιορισμένη και ελεγχόμενη χρήση εξαιτίας επειγουσών καταστάσεων φυτοπροστασίας

**ΥΠΟΚΑΤ. Ε:** αίτηση για χορήγηση άδειας πειραματισμού και τέλος

**ΥΠΟΚΑΤ. ΣΤ:** αίτηση για αξιολόγηση της ισοδυναμίας

## **2. Έντυπα αιτήσεων**

Για την διευκόλυνση της διαδικασίας υποβολής αιτημάτων για χορήγηση/ανανέωση/τροποποίηση αδειών διάθεσης στην αγορά φυτοπροστατευτικών προϊόντων καθώς και των αιτημάτων που εμπίπτουν στις ειδικές κατηγορίες του Κανονισμού 1107/2009, η ΣΕΑ συνέταξε τα ακόλουθα Έντυπα αιτήσεων. Τα έντυπα αυτά καλούνται οι ενδιαφερόμενοι να συμπληρώνουν και να καταθέτουν στην ΣΕΑ τόσο ηλεκτρονικά όσο και σε έντυπη μορφή οποτεδήποτε υποβάλουν σχετικό αίτημα.

Στη συνέχεια παρατίθενται σύντομη περιγραφή του κάθε Εντύπου και των περιπτώσεων για τις οποίες απαιτείται η συμπλήρωση και υποβολή του.

### Βασικό Έντυπο Αίτησης

Πρόκειται για ένα νέο έντυπο το οποίο συνοδεύει τον φάκελο που υποβάλλει ο ενδιαφερόμενος για χορήγηση/ανανέωση/τροποποίηση έγκρισης κυκλοφορίας φυτοπροστατευτικού προϊόντος.

Στο έντυπο αυτό οφείλει ο ενδιαφερόμενος να αναγράψει την κατηγορία της αίτησης με βάση την νομική βάση αυτής επιλέγοντας μια από τις κατηγορίες που αναφέρονται στο Παράρτημα I της παρούσας.

Επίσης θα πρέπει να αναγράψει ορισμένες βασικές πληροφορίες που αφορούν την ταυτοποίηση τόσο του σκευάσματος όσο και του αιτούντος.

### Έντυπο 1

Πρόκειται ουσιαστικά για το Έντυπο II το οποίο υπέβαλαν οι ενδιαφερόμενοι στο παρελθόν στα πλαίσια του ΠΔ 115/1997. Το Έντυπο 1 έχει προσαρμοστεί στις απαιτήσεις του Κανονισμού 1107 και οι ενδιαφερόμενοι καλούνται να εξοικειωθούν με αυτό.

Το Έντυπο 1 υποβάλλεται σε όλες τις περιπτώσεις που η αίτηση αφορά την χορήγηση/ανανέωση/τροποποίηση μιας άδειας διάθεσης στην αγορά φυτοπροστατευτικού προϊόντος. Ουσιαστικά υποβάλλεται για όλες τις περιπτώσεις των Κατηγοριών I-IV της παραγράφου 1 ανωτέρω.

Το Έντυπο 1 συνοδεύεται από τρία Παρατήματα τα οποία είναι:

Παράρτημα I: αφορά τις εμπιστευτικές πληροφορίες που υποβάλει ο ενδιαφερόμενος στα πλαίσια της αίτησης του

Παράρτημα II: αφορά την Ορθή Γεωργική Πρακτική (GEP). Η Ορθή Γεωργική Πρακτική πρέπει να υποβάλλεται τόσο στα ελληνικά όσο και στα αγγλικά

Παράρτημα III: αφορά τον κατάλογο των προστατευομένων μελετών. Οι ενδιαφερόμενοι καλούνται κατά την υποβολή της αίτησης τους να υποβάλλουν συμπληρωμένο το Παράρτημα III με τις μελέτες για τις οποίες ζητούν προστασία και οι οποίες ικανοποιούν τα κριτήρια της Εγκυκλίου 5962/62295/29-5-2012.

Παράρτημα IV: υπεύθυνη δήλωση σύμφωνα με το υπόδειγμα που επισυνάπτεται

### Έντυπο 2

Το Έντυπο 2 συμπληρώνεται από τους ενδιαφερόμενους στις περιπτώσεις που ζητείται η επέκταση του φάσματος δράσης ενός ήδη εγκεκριμένου σκευάσματος σε χρήσεις μικρής σημασίας. Θα θέλαμε να επισημάνουμε ότι με τον Κανονισμό 1107/2009 δίδεται πλέον η δυνατότητα υποβολής αίτησης και από τους κατόχους της άδειας διάθεσης στην αγορά του συγκεκριμένου σκευάσματος.

Επίσης στις περιπτώσεις που η αίτηση υποβάλλεται από φυσικά ή νομικά πρόσωπα εκτός του κατόχου της άδειας διάθεσης στην αγορά του σκευάσματος, στην υπεύθυνη δήλωση που υποβάλλεται και συνοδεύει την αίτηση θα πρέπει να δηλώνεται ότι ο αιτών είναι υπεύθυνος για οποιεσδήποτε αρνητικές επιπτώσεις παρατηρηθούν στον άνθρωπο, τα ζώα ή το περιβάλλον από την χρήση του σκευάσματος.

### Έντυπο 3

Το Έντυπο 3 συμπληρώνεται από τους ενδιαφερόμενους στις περιπτώσεις που ζητείται η διάθεση στην αγορά ενός σκευάσματος με την διαδικασία του παράλληλου εμπορίου.

Στο έντυπο αυτό δεν έχουν επέλθει ουσιαστικές αλλαγές σε σχέση με το υφιστάμενο έντυπο αλλά θα πρέπει να τονίσουμε ότι πλέον οι ενδιαφερόμενοι θα πρέπει κατά την υποβολή της αίτησης τους να ακολουθούν την κατευθυντήρια οδηγία SANCO/10524/2012 ,31-5-2012 Vers. 4.

### Έντυπο 3 στα Αγγλικά

### Έντυπο 4

Το Έντυπο 4 συμπληρώνεται από τους ενδιαφερόμενους στις περιπτώσεις που ζητείται η διάθεση στην αγορά και χρήση ενός σκευάσματος προκειμένου να αντιμετωπιστεί κάποιο επείγον πρόβλημα φυτοπροστασίας.

Θα θέλαμε να επισημάνουμε ότι το έντυπο αυτό συμπληρώνεται και υποβάλλεται μόνο από φυσικά ή νομικά πρόσωπα του δημοσίου ή του ιδιωτικού τομέα εκτός των κατόχων άδειας διάθεσης στην αγορά φυτοπροστατευτικών προϊόντων.

#### **Έντυπο 5**

Το Έντυπο 5 συμπληρώνεται από τους ενδιαφερόμενους στις περιπτώσεις που ζητείται η έκδοση από την ΣΕΑ άδειας για την διεξαγωγή πειραμάτων αγρού.

Θα θέλαμε να επισημάνουμε ότι λόγω του αυξανόμενου αριθμού αιτήσεων που υποβάλλονται κάθε χρόνο και προκειμένου η ΣΕΑ να μπορεί να διεκπεραιώνει τις αιτήσεις αυτές έγκαιρα, η αίτηση θα πρέπει να συνοδεύεται από κατάλογο των καλλιεργειών για τις οποίες ζητείται να γίνει ο πειραματισμός. Ο κατάλογος αυτός θα πρέπει να υποβάλλεται ηλεκτρονικά σε μορφή που θα μπορεί να κάνει η ΣΕΑ διαχείριση των υποβαλλομένων πληροφοριών (word ή Excel).

#### **Έντυπο 6**

Το Έντυπο 6 συμπληρώνεται από τους ενδιαφερόμενους στις περιπτώσεις που ζητείται η αξιολόγηση της ισοδυναμίας δραστικών ουσιών είτε στα πλαίσια της αξιολόγησης αίτησης για χορήγηση άδειας διάθεσης στην αγορά ενός σκευάσματος που περιέχει μια πηγή δραστικής ουσίας η οποία δεν έχει ποτέ αξιολογηθεί στην ΕΕ, είτε έχει ήδη αξιολογηθεί αλλά το αίτημα αφορά νέο εργοστάσιο ή αλλαγή των τεχνικών προδιαγραφών της δραστικής ουσίας κ.λ.π.

### **3. Διαδικασία υποβολής αιτήσεων**

Οι ενδιαφερόμενοι οφείλουν να υποβάλλουν, ανάλογα με το αίτημα τους, το αντίστοιχο έντυπο συμπληρωμένο. Τα έντυπα των αιτήσεων συμπληρώνονται ηλεκτρονικά και αποστέλλονται στην ΣΕΑ τόσο ηλεκτρονικά όσο και σε έντυπη μορφή. Από την εφαρμογή της παρούσας εγκυκλίου αιτήσεις που υποβάλλονται στην ΣΕΑ χειρόγραφα δεν γίνονται αποδεκτές και επιστρέφονται.

Το Έντυπο της αίτησης συνοδεύεται από τα αντίστοιχα δικαιολογητικά που προβλέπονται στον Κανονισμό 1107/2009 για την κάθε κατηγορία αίτησης.

Η παρούσα εφαρμόζεται για όλες τις κατηγορίες αιτήσεων που υποβάλλονται στην ΣΕΑ μετά τις XXXX (1 μήνα από την ημερομηνία υπογραφής της παρούσας).

Ο ΠΡΟΪΣΤΑΜΕΝΟΣ ΤΗΣ Δ/ΝΣΗΣ

Σ. ΖΩΓΡΑΦΟΣ

**ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Ι**  
**ΚΑΤΗΓΟΡΙΕΣ ΑΙΤΗΣΕΩΝ**

<b>ΚΑΤΗΓΟΡΙΑ Ι (νέα και επακόλουθα<sup>1</sup> φυτοπροστατευτικά προϊόντα)</b>	
<b>ΥΠΟΚΑΤ. Α (με αξιολόγηση από τη χώρα μας)</b>	
1 (άρθρο 30-προσωρινή)	<input type="checkbox"/> Συμπληρώστε το Έντυπο 1
2 (άρθρο 33-οριστική)	<input type="checkbox"/> Συμπληρώστε το Έντυπο 1
3 (άρθρο 34 και 38, άλλος παρασκευαστής, πλήρης φάκελος)	<input type="checkbox"/> Συμπληρώστε το Έντυπο 1
4 (άρθρο 34 και 38 υποβάλλεται μόνο μέρος του πακέτου μελετών <sup>2</sup> )	<input type="checkbox"/> Συμπληρώστε το Έντυπο 1
5 (άρθρο 47-χαμηλού κινδύνου, προσωρινή)	<input type="checkbox"/> Συμπληρώστε το Έντυπο 1
6 (άρθρο 47- χαμηλού κινδύνου, οριστική)	<input type="checkbox"/> Συμπληρώστε το Έντυπο 1
7 (άρθρο 48-γενετικά τροποποιημένα, προσωρινή)	<input type="checkbox"/> Συμπληρώστε το Έντυπο 1
8 (άρθρο 48- γενετικά τροποποιημένα, οριστική)	<input type="checkbox"/> Συμπληρώστε το Έντυπο 1
9 (άρθρο 50-συγκριτική αξιολόγηση, οριστική)	<input type="checkbox"/> Συμπληρώστε το Έντυπο 1
10 (άρθρο 4.7-απαραίτητη χρήση)	<input type="checkbox"/> Συμπληρώστε το Έντυπο 1
<b>ΥΠΟΚΑΤ. Β (αναγνώριση αξιολόγησης από άλλη χώρα της ΕΕ)</b>	
1 (άρθρο 37.4-μετά από αίτηση και στην Ελλάδα)	<input type="checkbox"/> Συμπληρώστε το Έντυπο 1
2 (άρθρο 40 παρ. 1(α)- χωρίς αρχική αίτηση στην Ελλάδα)	<input type="checkbox"/> Συμπληρώστε το Έντυπο 1
3 (άρθρο 40 παρ. 1(β)- από άλλη ζώνη)	<input type="checkbox"/> Συμπληρώστε το Έντυπο 1

<sup>1</sup> Ως νέα φ/π νοούνται αυτά τα οποία περιέχουν δραστικές ουσίες οι οποίες δεν έχουν ποτέ αξιολογηθεί στη χώρα μας στα πλαίσια άλλου σκευάσματος. Ως επακόλουθα φ/π νοούνται αυτά τα οποία περιέχουν δραστικές ουσίες οι οποίες έχουν ήδη αξιολογηθεί στη χώρα μας στα πλαίσια άλλων εγκεκριμένων σκευασμάτων ή τα οποία βρίσκονται στη διαδικασία αξιολόγησης για χορήγηση άδειας διάθεσης στην αγορά

<sup>2</sup> Σε κάθε περίπτωση υποβάλλεται πλήρης Έκθεση Αξιολόγησης π.χ. η αίτηση δεν περιλαμβάνει στοιχεία υπολειμμάτων διότι η προτεινόμενη ΟΓΠ είναι η ίδια με αυτήν που έχει ήδη αδειοδοτηθεί στα πλαίσια άλλου σκευάσματος και δεν υπάρχει θέμα προστασίας δεδομένων

4 (άρθρο 40 παρ. 1(γ)- θερμοκήπια κ.λ.π.)	<input type="checkbox"/>	Συμπληρώστε το Έντυπο 1
5 (άρθρο 41 παρ. 2(β)-με υποψήφια για αντικατάσταση)	<input type="checkbox"/>	Συμπληρώστε το Έντυπο 1
6 (άρθρο 41 παρ. 2(γ)- προσωρινή έγκριση)	<input type="checkbox"/>	Συμπληρώστε το Έντυπο 1
7 (άρθρο 41 παρ. 2(δ)- απαραίτητη χρήση)	<input type="checkbox"/>	Συμπληρώστε το Έντυπο 1
8 (άρθρο 34- επιστολή πρόσβασης-πανομοιότυπο)	<input type="checkbox"/>	Συμπληρώστε το Έντυπο 1
9 (άρθρο 34 και 38-άλλος παρασκευαστής, πλήρης φάκελος)	<input type="checkbox"/>	Συμπληρώστε το Έντυπο 1
10 (άρθρο 34 και 38 υποβάλλεται μόνο μέρος του πακέτου μελετών <sup>3</sup> )	<input type="checkbox"/>	Συμπληρώστε το Έντυπο 1
<b>ΥΠΟΚΑΤ. Γ (χωρίς να απαιτείται αξιολόγηση)</b>		
1 (άρθρο 34,-επιστολή πρόσβασης-πανομοιότυπο)	<input type="checkbox"/>	Συμπληρώστε το Έντυπο 1
<b>ΚΑΤΗΓΟΡΙΑ II (Τροποποιήσεις υφιστάμενων αδειών)</b>		
<b>ΥΠΟΚΑΤ. Α (τροποποιήσεις με αξιολόγηση από τη χώρα μας )</b>		
1 (άρθρο 33- τροποποίηση φάσματος δράσης)	<input type="checkbox"/>	Συμπληρώστε το Έντυπο 1
2 (άρθρο 33-άλλες τροποποιήσεις για τις οποίες απαιτείται αξιολόγηση )	<input type="checkbox"/>	Συμπληρώστε το Έντυπο 1
3 (άρθρο 33- τροποποίηση ήσσονος σημασίας)	<input type="checkbox"/>	Συμπληρώστε το Έντυπο 1
<b>ΥΠΟΚΑΤ. Β (τροποποιήσεις με αναγνώριση της αξιολόγησης από άλλη χώρα της ΕΕ)</b>		
1 (άρθρο 37.4-τροποποίηση φάσματος δράσης με αίτηση και στην Ελλάδα)	<input type="checkbox"/>	Συμπληρώστε το Έντυπο 1
2 (άρθρο 40 παρ. 1(α)- τροποποίηση φάσματος δράσης χωρίς αρχική αίτηση στην Ελλάδα)	<input type="checkbox"/>	Συμπληρώστε το Έντυπο 1
3 (άρθρο 40 παρ. 1(β)- τροποποίηση φάσματος δράσης από άλλη ζώνη)	<input type="checkbox"/>	Συμπληρώστε το Έντυπο 1
4 (άρθρο 40 παρ. 1(γ)- τροποποίηση	<input type="checkbox"/>	Συμπληρώστε το Έντυπο 1

<sup>3</sup> Σε κάθε περίπτωση υποβάλλεται πλήρης Έκθεση Αξιολόγησης

φάσματος δράσης για θερμοκήπια κ.λ.π.)	
5 (άρθρο 41 παρ. 2(β)- τροποποίηση φάσματος δράσης με υποψήφια για αντικατάσταση)	<input type="checkbox"/> Συμπληρώστε το Έντυπο 1
6 (άρθρο 41 παρ. 2(γ)- τροποποίηση φάσματος δράσης για προσωρινή έγκριση)	<input type="checkbox"/> Συμπληρώστε το Έντυπο 1
7 (άρθρο 41 παρ. 2(δ)- τροποποίηση φάσματος δράσης για απαραίτητη χρήση)	<input type="checkbox"/> Συμπληρώστε το Έντυπο 1
<b>ΚΑΤΗΓΟΡΙΑ III (ανανέωση άδειας διάθεσης στην αγορά)</b>	
<b>ΥΠΟΚΑΤ. Α (με αξιολόγηση από τη χώρα μας)</b>	
1 (άρθρο 43)	<input type="checkbox"/> Συμπληρώστε το Έντυπο 1
<b>ΥΠΟΚΑΤ. Β (με αναγνώριση της αξιολόγησης από άλλη χώρα της ΕΕ)</b>	
1 (άρθρο 43)	<input type="checkbox"/> Συμπληρώστε το Έντυπο 1
<b>ΚΑΤΗΓΟΡΙΑ IV (ανάκληση έγκρισης κυκλοφορίας)</b>	
<b>ΥΠΟΚΑΤ. Α (με αξιολόγηση από τη χώρα μας )</b>	
1 (άρθρο 44)	<input type="checkbox"/>
2 (άρθρο 45)	<input type="checkbox"/> Επισυνάψτε τεκμηριωμένη αιτιολόγηση
<b>ΚΑΤΗΓΟΡΙΑ V (ειδικές περιπτώσεις)</b>	
<b>ΥΠΟΚΑΤ. Α (επέκταση σε μικρής σημασίας χρήσεις με αξιολόγηση από τη χώρα μας, άρθρο 51)</b>	
1	<input type="checkbox"/> Συμπληρώστε το Έντυπο 2
<b>ΥΠΟΚΑΤ. Β (επέκταση σε μικρής σημασίας χρήσεις με αναγνώριση της αξιολόγησης από άλλη χώρα της ΕΕ, άρθρο 51)</b>	
1	<input type="checkbox"/> Συμπληρώστε το Έντυπο 2
<b>ΥΠΟΚΑΤ. Γ (παράλληλο εμπόριο, άρθρο 52)</b>	
1	<input type="checkbox"/> Συμπληρώστε το Έντυπο 3
<b>ΥΠΟΚΑΤ. Δ (επείγουσες καταστάσεις φυτοπροστασίας, άρθρο 53)</b>	
1	<input type="checkbox"/> Συμπληρώστε το Έντυπο 4
<b>ΥΠΟΚΑΤ. Ε (έρευνα και ανάπτυξη, άρθρο 54)</b>	
1	<input type="checkbox"/> Συμπληρώστε το Έντυπο 5
<b>ΥΠΟΚΑΤ. ΣΤ (αξιολόγηση της ισοδυναμίας, άρθρο 38)</b>	
1	<input type="checkbox"/> Συμπληρώστε το Έντυπο 6