

ΑΝΑΡΤΗΤΕΑ ΣΤΟ ΔΙΑΔΙΚΤΥΟ

**ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ
ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΑΓΡΟΤΙΚΗΣ ΑΝΑΠΤΥΞΗΣ & ΤΡΟΦΙΜΩΝ
ΓΕΝΙΚΗ ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ ΓΕΩΡΓΙΑΣ
Δ/ΝΣΗ ΠΡΟΣΤΑΣΙΑΣ ΦΥΤΙΚΗΣ ΠΑΡΑΓΩΓΗΣ
ΤΜΗΜΑ ΦΥΤΟΠΡΟΣΤΑΤΕΥΤΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ**

Ταχ . Δ/νση: Λ. Συγγρού 150
 Ταχ. Κώδικας: 176 71 - ΚΑΛΛΙΘΕΑ
 TELEFAX: 210 92 12 090
 Πληροφορίες: Π. Τσιοτσιοπούλου
 Τηλέφωνο: 210 928.7215
 Email: tsiotsiopoulou@minagric.gr

**Θέμα: «Πρόγραμμα ελέγχων
 φυτοπροστατευτικών
 προϊόντων για το έτος
 2019»**

Αθήνα, 5-3-2019

Αριθ. πρωτ: 2489/44004

- Προς:**
- 1. Περιφερειακές Ενότητες**
Δ/νσεις Αγροτικής Οικονομίας & Κτηνιατρικής
Έδρες τους
 - 2. Υπουργείο Αγροτικής Ανάπτυξης & Τροφίμων**
Γενική Δ/νση Τροφίμων
 (α) Δ/νση Ποιότητας & Ασφάλειας Τροφίμων
 (β) Περιφερειακά Κέντρα Προστασίας Φυτών,
 Ποιοτικού και Φυτοϋγειονομικού Ελέγχου
Έδρες τους
 - 3. Μπενάκειο Φυτοπαθολογικό Ινστιτούτο**
Τμήμα Χημικού Ελέγχου Γ.Φ. & Φυτ/κής
Εργαστήριο Χημικού Ελέγχου Γ.Φ.
Εκάλης 2,
145 61 - ΚΗΦΙΣΙΑ

Έχοντας υπόψη:

1. Τον Κανονισμό (ΕΚ) 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.
2. Το άρθρο 17 της Οδηγίας 2009/128/EK του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 21^{ης} 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.
3. Τις διατάξεις του άρθρου 7 και του άρθρου 44 του ν. 4036/2012 «Διάθεση γεωργικών φαρμάκων στην αγορά, ορθολογική χρήση αυτών και συναφείς διατάξεις» (Α'8), όπως ισχύει.
4. Τις διατάξεις της με αριθ. 8197/90920/22-7-2013 (ΦΕΚ Β'1883) Κ.Υ.Α. σχετικά με τη θέσπιση Εθνικού Σχεδίου Δράσης με στόχο την εφαρμογή της Οδηγίας 2009/128/EK και την προστασία του ανθρώπου και του περιβάλλοντος, όπως ισχύει.
5. Τη με αριθ. 2015-7475 τελική έκθεση της επιθεώρησης που διενεργήθηκε στη Χώρα από ελεγκτικό κλιμάκιο της Ε.Ε. (FVO) από 14 Σεπτεμβρίου 2015 έως 22 Σεπτεμβρίου 2015 με σκοπό την αξιολόγηση των ελέγχων στη διάθεση στην αγορά και στη χρήση των φυτοπροστατευτικών προϊόντων.
6. Το με αριθ. πρωτ. 8915/11-12-2018 έγγραφο του Εργαστηρίου Χημικού Ελέγχου Γεωργικών Φαρμάκων του Μπενακείου Φυτοπαθολογικού Ινστιτούτου και το με αριθ. πρωτ. 19070/21-12-2018 έγγραφο του

Εργαστηρίου Ποιοτικού Ελέγχου Φυτοπροστατευτικών Προϊόντων του Περιφερειακού Κέντρου Προστασίας Φυτών, Ποιοτικού και Φυτοϋγειονομικού Ελέγχου Θεσσαλονίκης.

7. Το με αριθ. πρωτ. 11507/152941/7-11-2018 έγγραφο της υπηρεσίας μας.

Α Π Ο Φ Α Σ Ι Ζ Ο Υ Μ Ε

Για το **έτος 2019**, το ετήσιο πρόγραμμα ελέγχου φυτοπροστατευτικών προϊόντων, σύμφωνα με το άρθρο 68 του Κανονισμού (ΕΚ) 1107/2009, περιλαμβάνει τα κατωτέρω:

I. Προγραμματισμός Επισήμων Ελέγχων στα γεωργικά φάρμακα

1. Βιομηχανίες φυτοπροστατευτικών προϊόντων

Στις βιομηχανίες φυτοπροστατευτικών προϊόντων θα διενεργηθούν οι παρακάτω έλεγχοι:

1.1. Όσον αφορά την τυποποίηση και συσκευασία των φυτοπροστατευτικών προϊόντων, θα ελεγχθούν:

- Κατά πόσον η βιομηχανία έχει καταχωρηθεί στο Μητρώο Βιομηχανιών και Βιοτεχνιών Γεωργικών Φαρμάκων για τις μορφές σκευασμάτων που τυποποιεί ή συσκευάζει.
- Με δειγματοληπτικό έλεγχο των τιμολογίων προμήθειας δραστικών ουσιών, διαλυτών, χύμα φυτοπροστατευτικών προϊόντων ή ήδη συσκευασμένων φυτοπροστατευτικών προϊόντων (με ή χωρίς ετικέτα επί της συσκευασίας), κατά πόσον πληρούνται οι αναγραφόμενες προϋποθέσεις στην αντίστοιχη άδεια διάθεσης στην αγορά (εταιρεία και εργοστάσιο συσκευασίας).
- Με δειγματοληπτικό έλεγχο των παραχθέντων συσκευασιών φυτοπροστατευτικών προϊόντων κατά πόσον πληρούνται οι αναγραφόμενες προϋποθέσεις στην αντίστοιχη άδεια διάθεσης στην αγορά (μέγεθος και υλικό συσκευασίας).
- Με δειγματοληπτικό έλεγχο των καταστημάτων εμπορίας γεωργικών φαρμάκων στα οποία αποστάλθηκαν τα προϊόντα, κατά πόσον είχαν προχωρήσει σε αναγγελία έναρξης εμπορίας γεωργικών φαρμάκων.

Συχνότητα ελέγχων: Εφόσον στην περιοχή ευθύνης της ελεγκτικής αρχής υπάρχουν βιομηχανίες φυτοπροστατευτικών προϊόντων να διενεργούνται έλεγχοι σε τουλάχιστον πέντε (5) βιομηχανίες ανά αρμόδια αρχή. Η επιλογή των βιομηχανιών γίνεται με βάση το ιστορικό των ελέγχων και τυχόν οδηγίες που εκδίδονται από τη Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής (Σ.Ε.Α.) του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων.

1.2. Όσον αφορά στη διάθεση στην αγορά φυτοπροστατευτικών προϊόντων παραλλήλου εμπορίου

Για τα σκευάσματα παραλλήλου εμπορίου θα διενεργηθούν δειγματοληψίες των φυτοπροστατευτικών προϊόντων για τα οποία έχει χορηγηθεί και είναι σε ισχύ η άδεια παραλλήλου εμπορίου και στη συνέχεια αποστολή τους στο Εργαστήριο Χημικού Ελέγχου Γεωργικών Φαρμάκων του Μπενακείου Φυτοπαθολογικού Ινστιτούτου, μαζί με δύο δείγματα (δύο διαφορετικών παρτίδων) του αντίστοιχου προϊόντος αναφοράς.

Συχνότητα ελέγχων: Σε συνεννόηση με το Εργαστήριο Ελέγχου λαμβάνονται δείγματα από όλα τα φυτοπροστατευτικά προϊόντα παραλλήλου εμπορίου, ώστε κάθε έλεγχος να αναφέρεται σε διαφορετική παρτίδα του σκευάσματος.

1.3. Όσον αφορά τη συσκευασία και την ετικέτα των φυτοπροστατευτικών προϊόντων

Η συσκευασία ή η ετικέτα των γεωργικών φαρμάκων ελέγχεται σε καταστήματα λιανικής ή χονδρικής πώλησης γεωργικών φαρμάκων. Ελέγχονται συσκευασίες και ετικέτες φυτοπροστατευτικών προϊόντων όπου υπήρχαν τροποποιήσεις εγκρίσεων κυκλοφορίας κατά το 2018, ως προς το φάσμα

δράσης και την τελευταία επέμβαση πριν τη συγκομιδή, λόγω τροποποίησης των παραρτημάτων II και III του Κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 396/2005 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου. Θα ελέγχονται τα παρακάτω σκευάσματα φυτοπροστατευτικών προϊόντων με δραστική ουσία:

ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ – ΕΤΙΚΕΤΑ		
Φυτοπροστατευτικά προϊόντα με δραστικές ουσίες:		
1. chlorpyrifos	6. copper oxychloride	11. dimethomorph
2. cypermethrin	7. azoxystrobin	12. spinetoram
3. imidacloprid	8. difenoconazole	13. hexythiazox
4. mepiquat	9. lambda-cyhalothrin	14. boscalid
5. pyraclostrobin	10. fosetyl	

Συχνότητα ελέγχων: Κάθε αρμόδια αρχή οφείλει να προβεί στον έλεγχο τουλάχιστον πέντε (5) ετικετών φυτοπροστατευτικών προϊόντων για το έτος 2019.

Ο έλεγχος των ετικετών των φυτοπροστατευτικών προϊόντων πρέπει να καταχωρίζεται στην ειδική ψηφιακή υπηρεσία «Ελέγχων φυτοπροστατευτικών προϊόντων», σύμφωνα με το άρθρο 5 της με αριθ. 1/32/2-1-2015 (ΦΕΚ Β'26) Κοινής Υπουργικής Απόφασης σχετικά με τον «Καθορισμό συμπληρωματικών μέτρων για την εφαρμογή του Κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1107/2009 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου (ΕΕ L 309 της 24.11.2009, σ. 1)».

1.4. Όσον αφορά το περιεχόμενο των φυτοπροστατευτικών προϊόντων

Ελέγχους στο περιεχόμενο των φυτοπροστατευτικών προϊόντων, μέσω δειγματοληψιών από τις αρμόδιες αρχές και εργαστηριακών αναλύσεων από το Εργαστήριο Χημικού Ελέγχου Γεωργικών Φαρμάκων του Μπενακείου Φυτοπαθολογικού Ινστιτούτου και το Εργαστήριο Ποιοτικού Ελέγχου Φυτοπροστατευτικών Προϊόντων του Περιφερειακού Κέντρου Προστασίας Φυτών, Ποιοτικού και Φυτοϋγειονομικού Ελέγχου Θεσσαλονίκης. Τα δείγματα μπορούν να λαμβάνονται είτε από βιομηχανίες γεωργικών φαρμάκων είτε από άλλους χώρους (π.χ. καταστήματα εμπορίας γεωργικών φαρμάκων). Ιδιαίτερη προσοχή πρέπει να δίνεται από τις ελεγκτικές αρχές κατά τη δειγματοληψία των σκευασμάτων, οι οποίες πρέπει να μεριμνούν ώστε το δείγμα και το αντίδειγμα να είναι της ιδίας παρτίδας. Επίσης οι ελεγκτικές αρχές πρέπει να μεριμνούν ώστε η ημερομηνία λήξης, όπως αναφέρεται στην ετικέτα, των δειγμάτων- σκευασμάτων, να είναι αρκετά μεταγενέστερη της ημερομηνίας δειγματοληψίας, έτσι ώστε αν ο κάτοχος της έγκρισης επιθυμεί να κάνει κατ' ένσταση ανάλυση, αυτό να είναι εφικτό και να μην έχει παρέλθει η ημερομηνία λήξης του σκευάσματος.

Συχνότητα ελέγχων: Κάθε αρμόδια αρχή οφείλει να προβεί στη δειγματοληψία τουλάχιστον δέκα (10) φυτοπροστατευτικών προϊόντων για το έτος 2019. Οι δραστικές ουσίες των δειγματιζόμενων φυτοπροστατευτικών προϊόντων για το έτος 2019 είναι η αναφερόμενη παρακάτω:

A. Εργαστήριο Χημικού Ελέγχου Γεωργικών Φαρμάκων του Μπενακείου Φυτοπαθολογικού Ινστιτούτου

ΠΕΡΙΕΧΟΜΕΝΟ			
Φυτοπροστατευτικά προϊόντα που περιέχουν τις παρακάτω δραστικές ουσίες:			
1	deltamethrin	12	Florasulam
2	chlorantraniliprole	13	Lambda - cyhalothrin

3	Imidacloprid	14	Rimsulfuron
4	Chlorpyrifos-methyl	15	Pyriproxyfen
5	Thiamethoxam	16	Pyraclostrobin
6	Tribenuron-methyl	17	Sulcotrione
7	Tebuconazole	18	phenmedipham
8	Etofenprox	19	Folpet
9	Difenoconazole	20	Alpha-cypermethrin
10	Pendimethalin	21	Azoxystrobin
11	Mesosulfuron methyl		

Το Εργαστήριο Χημικού Ελέγχου Γεωργικών Φαρμάκων του Μπενακείου Φυτοπαθολογικού Ινστιτούτου για το έτος 2019 θα προβεί σε έλεγχο χρωματογραφικού προφίλ των σκευασμάτων του ελέγχου αγοράς, με σκοπό την ταυτοποίηση της εγγυημένης σύνθεσής τους με τα οριζόμενα στη χορήγηση άδειας κυκλοφορίας τους.

Β. Εργαστήριο Ποιοτικού Ελέγχου Φυτοπροστατευτικών Προϊόντων του Περιφερειακού Κέντρου Προστασίας Φυτών, Ποιοτικού και Φυτοϋγειονομικού Ελέγχου Θεσσαλονίκης

ΠΕΡΙΕΧΟΜΕΝΟ			
Φυτοπροστατευτικά προϊόντα που περιέχουν τις παρακάτω δραστικές ουσίες:			
1	Imidacloprid	5	Kresoxim-methyl
2	Cyprodinil	6	Triadimenol
3	Thiabendazole	7	Nicosulfuron
4	Acetamiprid	8	Rimsulfuron

Ο έλεγχος στο περιεχόμενο των φυτοπροστατευτικών προϊόντων πρέπει να καταχωρίζεται στην ειδική ψηφιακή υπηρεσία «Ελέγχων φυτοπροστατευτικών προϊόντων», σύμφωνα με το άρθρο 5 της με αριθ. 1/32/2-1-2015 (ΦΕΚ Β'26) Κοινής Υπουργικής Απόφασης σχετικά με τον «Καθορισμό συμπληρωματικών μέτρων για την εφαρμογή του Κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1107/2009 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου (ΕΕ L 309 της 24.11.2009, σ. 1)».

1.5. Όσον αφορά στη διαφήμιση των φυτοπροστατευτικών προϊόντων

Ελέγχεται ιδιαίτερα το διαφημιστικό υλικό που διανέμεται σε καταστήματα εμπορίας γεωργικών φαρμάκων.

Συχνότητα ελέγχων: Κάθε αρμόδια αρχή οφείλει να προβεί στον έλεγχο τουλάχιστον δέκα (10) διαφημιστικών υλικών φυτοπροστατευτικών προϊόντων για το έτος 2019.

1.6. Όσον αφορά στα εργοστάσια επένδυσης σπόρων με φυτοπροστατευτικά προϊόντα, θα ελέγχονται:

- A. Τα αρχεία προμήθειας και χρήσης φυτοπροστατευτικών προϊόντων.
- B. Δειγματοληπτικά οι συσκευασίες σπόρων εάν έχουν επενδυθεί με εγκεκριμένα για το σκοπό αυτό φυτοπροστατευτικά προϊόντα, σύμφωνα με τα οριζόμενα στην αντίστοιχη άδεια διάθεσης στην

αγορά. Οι Δ.Α.Ο.Κ. των Π.Ε. ελέγχουν, σε συνεργασία με τα Τμήματα Αγροτικής Ανάπτυξης του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, στις εισαγόμενες παρτίδες σπόρων επενδυδεμένων με φυτοπροστατευτικά προϊόντα σε άλλο κράτος, εάν υπάρχει σχετική άδεια από ένα κράτος – μέλος της Ε.Ε.

- Γ. Δειγματοληπτικά στις συσκευασίες σπόρων εάν αναφέρονται οι πληροφορίες που ορίζονται σύμφωνα με τα οριζόμενα στην αντίστοιχη άδεια διάθεσης στην αγορά.
- Δ. Εάν εφαρμόζουν τις βέλτιστες διαθέσιμες τεχνικές, ώστε να εξασφαλίζεται η ελαχιστοποίηση της απελευθέρωσης της σκόνης κατά την εφαρμογή στο σπόρο, την αποθήκευση και τη μεταφορά.

2. Εμπορία Φυτοπροστατευτικών Προϊόντων

Οι επίσημοι έλεγχοι στην εμπορία των φυτοπροστατευτικών προϊόντων κατά το έτος 2019 αφορούν:

- 2.1. Ελέγχους επιχειρήσεων που ασκούν εμπορία χονδρικής πώλησης ή εμπορία λιανικής πώλησης γεωργικών φαρμάκων χωρίς την προβλεπόμενη αναγγελία έναρξης και πληρότητα των υποβληθέντων στοιχείων.
- 2.2. Ελέγχους σε επιχειρήσεις που ήδη ασκούν εμπορία γεωργικών φαρμάκων, όσον αφορά στην εκπλήρωση των όρων και προϋποθέσεων άσκησης της εμπορίας γεωργικών φαρμάκων. Η επιλογή και ο αριθμός των επιχειρήσεων εμπορίας γεωργικών φαρμάκων θα είναι σύμφωνα με τα οριζόμενα στο άρθρο 14 του προεδρικού διατάγματος 159/2013 (ΦΕΚ Β'251).
- 2.3. Ελέγχους στην ηλεκτρονική καταγραφή λιανικής πώλησης γεωργικών φαρμάκων, σύμφωνα με τα οριζόμενα στη με αριθ. πρωτ. 5103/51643/17-4-2014 (ΑΔΑ: ΒΙ04B-PBZ) εγκύκλιο του Γενικού Γραμματέα του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων.
- 2.4. Ελέγχους στην συνταγογράφηση των γεωργικών φαρμάκων.

Συχνότητα ελέγχων στην εμπορία των φυτοπροστατευτικών προϊόντων: Κάθε Διεύθυνση Αγροτικής Οικονομίας και Κτηνιατρικής θα πρέπει να ελέγχει ποσοστό τουλάχιστον 20% των επιχειρήσεων που ασκούν εμπορία χονδρικής πώλησης ή εμπορία λιανικής πώλησης γεωργικών φαρμάκων.

3. Χρήση Φυτοπροστατευτικών Προϊόντων

Οι έλεγχοι στη χρήση των γεωργικών φαρμάκων αφορούν :

- 3.1. Επιτόπιους ελέγχους σε επαγγελματίες χρήστες γεωργικών φαρμάκων και συγκεκριμένα:
 - 3.1.1. Ελέγχους αποθηκευτικών χώρων επαγγελματιών χρηστών γεωργικών φαρμάκων, συμπεριλαμβανομένου της αποθήκευσης μη εγκεκριμένων φυτοπροστατευτικών προϊόντων στα οποία είχε χορηγηθεί προσωρινή έγκριση διάρκειας 120 ημερών με βάση το άρθρο 53 του κανονισμού 1107/2009 και παρήλθε το χρονικό διάστημα έγκρισης.
 - 3.1.2. Ελέγχους αρχείων καταγραφής χρήσης ή/και παραστατικών προμήθειας γεωργικών φαρμάκων. Σε περίπτωση παρουσίας περισσοτέρων της μιας καλλιεργειών θα πρέπει να ελέγχονται όλες οι καλλιεργειες. Δειγματοληπτικά λαμβάνονται τα αρχεία καταγραφής και ελέγχεται εάν η χρήση των αναφερόμενων σκευασμάτων έγινε σύμφωνα με τα οριζόμενα στη σχετική άδεια διάθεσης στην αγορά.
 - 3.1.3. Ελέγχους κατοχής πιστοποιητικού γνώσεων ορθολογικής χρήσης γεωργικών φαρμάκων.

3.2. Δειγματοληψίες φύλλων και βλαστών, λαμβάνοντας υπόψη τα ευρήματα των προηγουμένων χρόνων. Τα δείγματα αυτά θα αποστέλλονται στο Εργαστήριο Υπολειμμάτων Γεωργικών Φαρμάκων του Μπενακείου Φυτοπαθολογικού Ινστιτούτου μετά από συνεννόηση με το εργαστήριο.

Συχνότητα ελέγχων: Διενεργούνται μέχρι πέντε (5) δειγματοληψίες φύλλων και βλαστών, σε συνεννόηση με το ανωτέρω Εργαστήριο Ελέγχου.

3.3 Δειγματοληψίες καρπών. Οι έλεγχοι αυτοί αφορούν δείγματα που λαμβάνονται για τα προγράμματα ελέγχου υπολειμμάτων γεωργικών φαρμάκων.

Συχνότητα ελέγχων: Διενεργούνται δειγματοληψίες σύμφωνα με τα προγράμματα ελέγχου υπολειμμάτων και σε περίπτωση που από τα ευρήματα των εργαστηριακών αναλύσεων προκύπτει μη ορθή χρήση φυτοπροστατευτικών προϊόντων διενεργείται επιτόπιος έλεγχος του επαγγελματία χρήστη φυτοπροστατευτικών προϊόντων.

3.4. Δειγματοληπτικούς ελέγχους **τουλάχιστον σε 20 κατόχους πιστοποιητικού γνώσεων ορθολογικής χρήσης γεωργικών φαρμάκων στην περιοχή ευθύνης της αρμόδιας ελεγκτικής αρχής**, για την εφαρμογή των γενικών αρχών της ολοκληρωμένης φυτοπροστασίας, όπως καθορίζονται στο Παράρτημα Δ' του ν.4036/2012 (ΦΕΚ Α'8) και τη με αριθ. 8197/90920/22-7-2013 (ΦΕΚ Β'1883) Κ.Υ.Α. από τους επαγγελματίες χρήστες γεωργικών φαρμάκων.

Οι έλεγχοι αυτοί εντοπίζονται στην τήρηση των γενικών αρχών της ολοκληρωμένης φυτοπροστασίας και στην εφαρμογή των οδηγιών ολοκληρωμένης φυτοπροστασίας.

Ειδικότερα στην περίπτωση αναρτημένων οδηγιών (έγγραφο μας με αρ. πρωτ. 491/5467/15-01-2016), ο έλεγχος αφορά στην εφαρμογή των ΥΠΟΧΡΕΩΤΙΚΩΝ ΑΡΧΩΝ σύμφωνα με τα αναφερόμενα στην στήλη «ΕΦΑΡΜΟΓΗ / ΥΠΟΧΡΕΩΤΙΚΗ ΓΕΝΙΚΕΣ ΑΡΧΕΣ ΟΛΟΚΛΗΡΩΜΕΝΗΣ ΦΥΤΟΠΡΟΣΤΑΣΙΑΣ» της κάθε οδηγίας.

3.5. Δειγματοληψίες από ψεκαστικό διάλυμα φυτοπροστατευτικών προϊόντων

Οι δειγματοληψίες από ψεκαστικό διάλυμα εφαρμόζονται μόνον εφόσον κρίνεται απαραίτητο για τη διερεύνηση της ορθής χρήσης των φυτοπροστατευτικών προϊόντων σε συνεννόηση με το Εργαστήριο Χημικού Ελέγχου Γεωργικών Φαρμάκων του Μπενακείου Φυτοπαθολογικού Ινστιτούτου, στο οποίο αποστέλλονται τα σχετικά δείγματα.

4. Παράνομα φυτοπροστατευτικά προϊόντα

Έλεγχοι για τη διάθεση στην αγορά των φυτοπροστατευτικών προϊόντων με σκοπό να ελεγχθούν τα οριζόμενα στο άρθρο 28 του Κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1107/2009 από τις αρμόδιες αρχές και συγκεκριμένα:

- 4.1. Η διάθεση στην αγορά μη εγκεκριμένων φυτοπροστατευτικών προϊόντων και ιδιαίτερα σκευασμάτων με ξενόγλωσσες ετικέτες. Επισημαίνεται ότι σε περίπτωση ανεύρεσης σκευασμάτων με ξενόγλωσσες ετικέτες μη κοινοτικής χώρας, θα ενημερώνεται άμεσα η αρμόδια κατά περιοχής τελωνειακή αρχή.
- 4.2. Η διάθεση στην αγορά (συμπεριλαμβανομένης της αποθήκευσης) μη εγκεκριμένων φυτοπροστατευτικών προϊόντων στα οποία είχε χορηγηθεί προσωρινή έγκριση διάρκειας 120 ημερών με βάση το άρθρο 53 του κανονισμού 1107/2009 και παρήλθε το χρονικό διάστημα έγκρισης.
- 4.3. Όπου απαιτείται τεκμηρίωση της παράβασης, διενεργούνται δειγματοληψίες σε συνεννόηση με το Εργαστήριο Χημικού Ελέγχου Γεωργικών Φαρμάκων του Μπενακείου Φυτοπαθολογικού Ινστιτούτου, στο οποίο αποστέλλονται τα σχετικά δείγματα.

Συχνότητα ελέγχων: Οι έλεγχοι διενεργούνται λαμβάνοντας υπόψη το ιστορικό παραβάσεων που σχετίζεται με τα παράνομα φυτοπροστατευτικά προϊόντα στην περιοχή ευθύνης της ελεγκτικής αρχής. Οι έλεγχοι αυτοί διενεργούνται συνδυαστικά μαζί με κάθε έλεγχο σε βιομηχανίες φυτοπροστατευτικών προϊόντων, καταστήματα εμπορίας γεωργικών φαρμάκων ή σε επαγγελματίες γεωργικών φαρμάκων.

5. Φυτοπροστατευτικά προϊόντα πέραν της αναγραφόμενης επί της συσκευασίας ή της ετικέτας τους ημερομηνίας λήξης

Διενεργούνται έλεγχοι σε καταστήματα εμπορίας γεωργικών φαρμάκων. Επιλέγονται σκευάσματα που διατίθενται προς πώληση (όχι ειδικά σημασμένα ως ακατάλληλα), τα οποία κρίνονται ύποπτα για αλλοίωση της σύνθεσής τους. Τέτοια είναι όσα:

- 5.1. Έχει παρέλθει η ημερομηνία λήξης για χρονικό διάστημα τουλάχιστον διπλάσιο από το αναγραφόμενο επί της συσκευασίας.
- 5.2. Παρατηρείται παραμόρφωση της συσκευασίας, διαρροές ή ίζημα που δεν διαλύεται μετά από ανάδευση.

Συχνότητα ελέγχων: Διενεργούνται δειγματοληψίες το πολύ πέντε (5) σκευασμάτων ανά αρμόδια αρχή κατά το έτος 2019 σε συνεννόηση με το Εργαστήριο Χημικού Ελέγχου Γεωργικών Φαρμάκων του Μπενακείου Φυτοπαθολογικού Ινστιτούτου. Τυχόν υπέρβαση του αριθμού αυτού θα εφαρμόζεται μόνον εφόσον αιτιολογείται κατάλληλα και μετά από συνεννόηση με τη Σ.Ε.Α. και το Εργαστήριο Ελέγχου.

II. Έλεγχοι παρακολούθησης της συμμόρφωσης (follow-up controls)

Κατά τον προγραμματισμό όλων των διενεργούμενων ελέγχων που αναφέρονται ανωτέρω, λαμβάνεται μέριμνα να πραγματοποιούνται έλεγχοι παρακολούθησης της συμμόρφωσης (follow-up controls) στις περιπτώσεις επιχειρήσεων και φυσικών προσώπων όπου έχει διαπιστωθεί παράβαση κατά το έτος 2018.

III. Συνδυασμένοι Έλεγχοι

Οι διενεργούμενοι έλεγχοι ενδείκνυται όπου είναι εφικτό να συνδυάζουν περισσότερους του ενός ελέγχους με σκοπό την εξοικονόμηση πόρων και διοικητικού άχθους. Ενδεικτικά αναφέρεται ότι κατά τον έλεγχο ενός καταστήματος εμπορίας γεωργικών φαρμάκων θα πρέπει να λαμβάνονται και δείγματα φυτοπροστατευτικών προϊόντων για τον έλεγχο του περιεχομένου τους, να διενεργούνται και έλεγχοι ετικετών και συσκευασιών φυτοπροστατευτικών προϊόντων κ.ο.κ.

IV. Αναφορά αποτελεσμάτων

Στην καταγραφή των διενεργούμενων ελέγχων και στην συγκεντρωτική αναφορά των αποτελεσμάτων τηρούνται τα τυποποιημένα μορφότυπα Εκθέσεων, σύμφωνα με τον νέο Κανονισμό Επισήμων Ελέγχων 2017/625 (<http://eur-lex.europa.eu/legal-content/EL/TXT/?uri=CELEX:32017R0625>), ο οποίος θα μπει σε πλήρη εφαρμογή τον Δεκέμβριο του 2019, όπως αυτά αναφέρονται στο με αριθ. πρωτ. 2077/29869/26-2-2018 έγγραφο της υπηρεσίας μας.

Τα τυποποιημένα μορφότυπα Εκθέσεων πρόκειται να εκδοθούν και στην Ελληνική γλώσσα από τη Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων και αφορούν:

- Τους επίσημους Ελέγχους στη διάθεση στην αγορά (marketing) των φυτοπροστατευτικών προϊόντων
- Τους επίσημους Ελέγχους στη χρήση (use) των φυτοπροστατευτικών προϊόντων

Οι διευκρινήσεις που επισημάνθηκαν από την Ε.Ε. για την καλύτερη κατανόηση των τυποποιημένων μορφότυπων Εκθέσεων για τους επίσημους ελέγχους στα φυτοπροστατευτικά προϊόντα είναι οι εξής:

- ✓ Κάθε φύλλο εργασίας του προτύπου έχει στην κορυφή τη σύνοψη της ΕΕ, η οποία συλλέγει αυτόματα τις πληροφορίες από καθένα από τα παρακάτω κράτη μέλη. Μπορείτε να φιλτράρετε τη Χώρα μας ως μέλος για να δείτε μόνο το μέρος που μας αφορά. Είναι κλειδωμένα τα κελιά με τύπο ή κείμενο που δεν πρέπει να αντικατασταθούν. Με εξαίρεση το κελί για σχόλια στην κορυφή κάθε φύλλου εργασίας, όπου μπορείτε να πληκτρολογήσετε οποιοδήποτε κείμενο, τα υπόλοιπα κελιά έχουν σχεδιαστεί για να επιτρέπουν μόνο αριθμούς.
- ✓ Το άρθρο 113 του Κανονισμού (ΕΕ) 2017/625 απαιτεί να συμπεριληφθούν στην έκθεση τα αποτελέσματα των επίσημων ελέγχων, τον τύπο και τον αριθμό των περιπτώσεων μη συμμόρφωσης με τους κανόνες και τα μέτρα που λαμβάνονται σύμφωνα με το άρθρο 138 παράγραφος 2. Προκειμένου να καλυφθούν όλα αυτά τα στοιχεία, έγινε προσπάθεια να οργανωθούν τα τυποποιημένα μορφότυπα Εκθέσεων με τέτοιο τρόπο ώστε να διευκολύνεται η διαδικασία, και παρακάτω εξηγείται το σκεπτικό πίσω από τη δομή των προτύπων:
 - Ένας επίσημος έλεγχος σημαίνει ένα αρχείο ελέγχου σε μία επιχείρηση
 - Σε έναν επίσημο έλεγχο, ο έλεγχος μπορεί να επικεντρωθεί σε μία ή περισσότερες απαιτήσεις.
 - Σε έναν επίσημο έλεγχο, η έλλειψη συμμόρφωσης με καθεμία από τις απαιτήσεις που ελέγχονται οδηγεί σε μία μη συμμόρφωση. Ως εκ τούτου, σε έναν επίσημο έλεγχο ένας φορέας εκμετάλλευσης μπορεί να λάβει πολλές μη συμμορφώσεις.
 - Ωστόσο, σε κάθε ενότητα, η πρώτη σειρά προσπαθεί να αντικατοπτρίζει τη σύνοψη των ελεγχόμενων φορέων και για το σκοπό αυτό, θεωρείται ότι, όταν για έναν επίσημο έλεγχο σε έναν φορέα εκμετάλλευσης υπάρχει τουλάχιστον μία μη συμμόρφωση, πρέπει να σημειωθεί ως μία μη συμμόρφωση, ανεξάρτητα από τον αριθμό των συγκεκριμένων μη συμμορφώσεων για κάθε στοιχείο που ελεγχόταν (διαφορετικά, κατά την παραγωγή στατιστικών στοιχείων θα φαινόταν χειρότερη κατάσταση).
 - Τα μέτρα που λαμβάνονται απευθύνονται σε μία επιχείρηση και όχι στην μη συμμόρφωση, έτσι γενικά, τα κελιά πρέπει να πληρούνται μόνο για την πρώτη σειρά.
 - Το πρώτο φύλλο εργασίας είναι μια σύνοψη όλων των τύπων φορέων.

IV. Πιλοτικό πρόγραμμα ελέγχου σπόρων επενδεδυμένων με φυτοπροστατευτικά προϊόντα

Κατά το 2019, οι Διευθύνσεις Αγροτικής Οικονομίας και Κτηνιατρικής των Περιφερειακών Ενοτήτων όπου βρίσκονται εγκαταστάσεις επένδυσης σπόρων με φυτοπροστατευτικά προϊόντα καλούνται να λάβουν τυχαία δείγματα σπόρων, σύμφωνα με τις οδηγίες που εκδίδονται από τη Σ.Ε.Α. και το Εργαστήριο Χημικού Ελέγχου Γεωργικών Φαρμάκων του Μπενακείου Φυτοπαθολογικού Ινστιτούτου, τα οποία θα αποστέλλονται στο Εργαστήριο Χημικού Ελέγχου Γεωργικών Φαρμάκων του Μπενακείου Φυτοπαθολογικού Ινστιτούτου για έλεγχο της συγκέντρωσης του φυτοπροστατευτικού προϊόντος (φορτίο επένδυσης σπόρου - seed loading) και του επιπέδου σκόνης (με την τεχνική Heubach).

Η λήψη δειγμάτων διενεργείται **μόνον από βιομηχανίες** που δραστηριοποιούνται με την επένδυση σπόρων ή από παρτίδες εισαγόμενων σπόρων και πρέπει να συνοδεύονται από αντίστοιχο δείγμα της συγκεκριμένης

παρτίδας του σκευάσματος που χρησιμοποιήθηκε για την επένδυση. Κάθε δείγμα σπόρων πρέπει να είναι βάρους τουλάχιστον 500 γραμ.

Τα αποτελέσματα των εργαστηριακών αναλύσεων θα χρησιμοποιηθούν για τον υπολογισμό της αβεβαιότητας της μεθόδου εργαστηριακής ανάλυσης, όπως αυτή εκφράζεται με την επαναληψιμότητα (repeatability) και την αναπαραγωγιμότητα (reproducibility) και τη βελτίωση της διαδικασίας δειγματοληψίας.

Η ΠΡΟΪΣΤΑΜΕΝΗ ΤΗΣ ΔΙΕΥΘΥΝΣΗΣ

Δρ. Α.ΜΑΥΡΙΔΟΥ