



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

Ταχ. Δ/ση: Λ. Συγγρού 150
Ταχ. Κώδικας: 176 71 - ΚΑΛΛΙΘΕΑ
TELEFAX: 210 92 12 090
Πληροφορίες: Διον. Βλάχος
Τηλέφωνο: 210 928.72.38
Email: d.vlachos@minagric.gr

**Θέμα: «Πρόγραμμα ελέγχων
φυτοπροστατευτικών
προϊόντων για το έτος
2021»**

Αθήνα, 28-12-2020

Αριθ. πρωτ: 14232/361413

- Προς:**
- 1. Περιφερειακές Ενότητες
Δ/νσεις Αγροτικής Οικονομίας & Κτηνιατρικής
Έδρες τους**
 - 2. Υπουργείο Αγροτικής Ανάπτυξης & Τροφίμων
Γενική Δ/ση Τροφίμων
Δ/ση Ποιότητας & Ασφάλειας Τροφίμων
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**

- Κοιν.:**
- 1. Γραφείο Γενικού Γραμματέα Α.Α. & Τ.**
 - 2. Γραφείο Προϊσταμένου Γενικής Δ/σης
Γεωργίας**

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/ΕΟΚ και 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου.
2. Το άρθρο 17 της Οδηγίας 2009/128/ΕΚ 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. 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.
5. Το με αριθ. πρωτ. 7175/22-12-2020 έγγραφο του Εργαστηρίου Χημικού Ελέγχου Γεωργικών Φαρμάκων του Μπενακειού Φυτοπαθολογικού Ινστιτούτου.

Α Π Ο Φ Α Σ Ι Ζ Ο Υ Μ Ε

Για το έτος 2021, 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 στην τυποποίηση και συσκευασία των φυτοπροστατευτικών προϊόντων, θα ελεγχθούν:

- Εάν η βιομηχανία έχει καταχωρηθεί στο Μητρώο Βιομηχανιών και Βιοτεχνιών Γεωργικών Φαρμάκων για τις μορφές σκευασμάτων που τυποποιεί ή συσκευάζει.
- Με δειγματοληπτικό έλεγχο πέντε (5) διαφορετικών σκευασμάτων φυτοπροστατευτικών προϊόντων κατά πόσον η προμήθεια της τεχνικά καθαρής δραστικής ουσίας ή του τυποποιημένου (formulated) σκευάσματος έγινε από την επιχείρηση που ορίζεται στην αντίστοιχη ισχύουσα άδεια διάθεσης στην αγορά.
- Στις περιπτώσεις αδειών παραλλήλου εμπορίου με δειγματοληπτικό έλεγχο πέντε (5) διαφορετικών σκευασμάτων φυτοπροστατευτικών προϊόντων κατά πόσον η προμήθεια του έτοιμου σκευάσματος έγινε σύμφωνα με τη χορηγηθείσα άδεια παραλλήλου εμπορίου.
- 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 έλεγχο των αποθηκευμένων φυτοπροστατευτικών προϊόντων σε σχέση με τις αντίστοιχες άδειες διάθεσης στην αγορά και τα παραστατικά.
- Με δειγματοληπτικό έλεγχο των καταστημάτων εμπορίας γεωργικών φαρμάκων στα οποία αποστάλθηκαν τα προϊόντα, κατά πόσον είχαν προχωρήσει σε αναγγελία έναρξης εμπορίας γεωργικών φαρμάκων.

Οι επιχειρήσεις που θα ελεγχθούν εντός του 2021 και οι αρμόδιες αρχές ελέγχου είναι:

Επιχείρηση	Διεύθυνση	Αρμόδια αρχή ελέγχου
Syngenta Hellas Μονοπρόσωπη Α.Ε.Β.Ε.	Λεωφ. Ανθούσας, 153 49, Ανθούσα	Δ.Α.Ο.Κ. της Π.Ε. Ανατολικής Αττικής
ARYSTA LIFESCIENCE ΕΛΛΑΣ Α.Ε.	Ριζαρείου 16, 15233 Χαλάνδρι	Δ.Α.Ο.Κ. της Π.Ε. Βόρειου Τομέα Αθηνών
ΦΑΡΜΑ-ΧΗΜ Α.Β.Ε.Ε.	ΤΘ 1026, ΤΚ 57022, ΒΙ.ΠΕ. Θεσσαλονίκης, Σίνδος	Π.Κ.Π.Φ.Π. & Φ.Ε. Θεσσαλονίκης
ΝΙΤΡΟΦΑΡΜ Α.Ε.	Βιομηχανική Περιοχή Σίνδου Κ35-55 Τ20, Θεσσαλονίκη, Ελλάς, Τ.Κ. 57022	Π.Κ.Π.Φ.Π. & Φ.Ε. Θεσσαλονίκης
SIPCAM ΕΛΛΑΣ Μ.ΕΠΕ	Βασιλέως Κωνσταντίνου 32, Κορωπί ΤΚ 19400	Δ.Α.Ο.Κ. της Π.Ε. Ανατολικής Αττικής

FMC ΧΗΜΙΚΑ ΕΛΛΑΣ Μ.ΕΠΕ	Λεωφόρος Συγγρού 348 17674 Καλλιθέα	Δ.Α.Ο.Κ. της Π.Ε. Νότιου Τομέα Αθηνών
BASF Ελλάς Μονοπρόσωπη Α.Β.Ε.Ε.	Παραδείσου 2 & Κηφισίας, 15125 Μαρούσι, Αθήνα	Δ.Α.Ο.Κ. της Π.Ε. Βόρειου Τομέα Αθηνών

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 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.

Στο πρόγραμμα ελέγχου του 2021 εντάσσονται σκευάσματα παραλλήλου εμπορίου που περιέχουν τις δραστικές ουσίες που αναφέρονται στον πίνακα της παραγράφου 1.4. του παρόντος (έλεγχος όσον αφορά το περιεχόμενο των φυτοπροστατευτικών προϊόντων).

1.3. Όσον αφορά στη 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 με δραστικές ουσίες που αναφέρονται στον πίνακα της παραγράφου 1.4. του παρόντος (έλεγχος όσον αφορά το περιεχόμενο των φυτοπροστατευτικών προϊόντων).

Ο έλεγχος μπορεί να διενεργηθεί είτε επιτόπου με αντιπαραβολή με την άδεια διάθεσης στην αγορά, όπως ισχύει, είτε λαμβάνοντας φωτογραφίες του σκευάσματος και μεταγενέστερη αντιπαραβολή τους με την άδεια διάθεσης στην αγορά, όπως ισχύει.

Ιδιαίτερη προσοχή δίδεται όπου υφίστανται τροποποιήσεις της άδειας διάθεσης στην αγορά των φυτοπροστατευτικών προϊόντων. Θα πρέπει να ελεγχθεί εάν η ετικέτα και η συσκευασία έχουν προσαρμοστεί στα οριζόμενα στην αντίστοιχη απόφαση τροποποίησης. Στην περίπτωση αυτή ελέγχεται η ημερομηνία παρασκευής του φυτοπροστατευτικού προϊόντος που αναγράφεται στη συσκευασία ή την ετικέτα και εάν η συσκευασία και η ετικέτα ήταν σύμφωνη με την αντίστοιχη ισχύουσα άδεια διάθεσης στην αγορά, όπως έχει τροποποιηθεί.

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 στο 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. 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, ώστε να μεριμνούν όπως τόσο το δείγμα και το αντίδειγμα να είναι της ίδιας παρτίδας.

Συχνότητα ελέγχων: Κάθε αρμόδια αρχή οφείλει να προβεί στη δειγματοληψία τουλάχιστον δέκα (10) φυτοπροστατευτικών προϊόντων για το έτος 2021. Η κατανομή των δειγματιζόμενων φυτοπροστατευτικών προϊόντων για το έτος 2021 είναι η αναφερόμενη παρακάτω:

α/α	Δραστική ουσία	α/α	Δραστική ουσία
1	abamectin	19	tefluthrin
2	epoxiconazole	20	penconazole
3	pyraclostrobin	21	methomyl
4	boscalid	22	pyrimethanil
5	azimsulfuron	23	tembotrione
6	pyrethrins	24	phosmet
7	deltamethrin	25	quizalofop-p-ethyl
8	thifensulfuron-methyl	26	mesotrione
9	beta-cyfluthrin	27	florpyrauxifen benzyl
10	bispyribac sodium	28	oxamyl
11	captan	29	ethephon
12	cypermethrin	30	diflufenican
13	difenoconazole	31	bromoxynil
14	mandipropamid	32	cycloxydim
15	lambda-cyhalothrin	33	etofenprox
16	imidacloprid	34	kresoxim-methyl
17	metribuzin	35	azoxystrobin
18	glyphosate		

Το Εργαστήριο Χημικού Ελέγχου Γεωργικών Φαρμάκων του Μπενακείου Φυτοπαθολογικού Ινστιτούτου για το έτος 2021 θα προβεί σε έλεγχο χρωματογραφικού προφίλ όλων των σκευασμάτων του ελέγχου αγοράς, με σκοπό την ταυτοποίηση της εγγυημένης σύνθεσής τους με τα οριζόμενα στη χορήγηση άδειας κυκλοφορίας τους.

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 2021.

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 τις εισαγόμενες παρτίδες σπόρων επενδυομένων 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 απαιτούνται σύμφωνα με τα οριζόμενα στην αντίστοιχη άδεια διάθεσης στην αγορά.
- Δ. Εάν εφαρμόζουν τις βέλτιστες διαθέσιμες τεχνικές, ώστε να εξασφαλίζεται ότι μπορεί να ελαχιστοποιηθεί η απελευθέρωση 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 2021 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: Β104Β-ΡΒΖ) 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 Περιφερειακής Ενότητας θα πρέπει να ελέγξει 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 καλλιέργειες. Δειγματοληπτικά λαμβάνονται τα αρχεία καταγραφής και ελέγχεται εάν η χρήση 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 προηγούμενων χρόνων. Τα δείγματα αυτά θα αποστέλλονται στο Εργαστήριο Υπολειμμάτων Γεωργικών Φαρμάκων του Μπεννακείου Φυτοπαθολογικού Ινστιτούτου μετά από συνεννόηση με το εργαστήριο.

Συχνότητα ελέγχων: Διενεργούνται μέχρι πέντε (5) δειγματοληψίες φύλλων και βλαστών, σε συνεννόηση με το 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 σε ποσοστό τουλάχιστον 5% του συνολικού αριθμού των κατόχων 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.

Συχνότητα ελέγχων στους επαγγελματίες χρήστες γεωργικών φαρμάκων: Διενεργούνται έλεγχοι σε αριθμό τουλάχιστον 5% του συνολικού αριθμού των κατόχων πιστοποιητικού γνώσεων ορθολογικής χρήσης γεωργικών φαρμάκων στην περιοχή ευθύνης της αρμόδιας ελεγκτικής αρχής.

3.6. Επιχειρήσεις επένδυσης σπόρων σποράς με φυτοπροστατευτικά προϊόντα

Οι αρμόδιες αρχές στην περιοχή ευθύνης των οποίων βρίσκονται κάτοχοι αδειών διάθεσης στην αγορά φυτοπροστατευτικών προϊόντων που προορίζονται για επένδυση σπόρων σποράς θα προβούν εντός του 2021 σε έλεγχο των επιχειρήσεων και καταγραφή σε έκθεση ελέγχου των φυσικών και νομικών προσώπων που προμηθεύτηκαν τα εν λόγω σκευάσματα κατά το έτος 2020 και 2021.

Τα σκευάσματα που έχουν άδεια διάθεσης στην αγορά για την επένδυση σπόρων σποράς είναι:

Εμπορικό Ονομα	Εγγυημένη Σύνθεση	Ποσοστό %	Κάτοχος Εγκρισης
APRON XL 350 ES	metalaxyl-m	33.9% β/ο	Syngenta Hellas A.E.B.E.
ALIOS 30 FS	triticonazole	30% β/ο	BASF Ελλάς A.B.E.E.
DIFEND 30 FS	difenoconazole	3% β/ο	Globachem NV
SYSTIVA 33,3 FS	fluxapyroxad	33.3% β/ο	BASF Ελλάς A.B.E.E.
INFLUX 100 FS	fludioxonil	10% β/ο	Syngenta Hellas A.E.B.E.

<u>CELEST 025 FS</u>	fludioxonil	2.5% β/ο	Syngenta Hellas A.E.B.E.
<u>COPSEED</u>	tribasic copper sulfate, σε Cu	19% β/ο	GREENFARM ΧΗΜΙΚΑ Α.Ε.
<u>GIZMO 060 FS</u>	tebuconazole	6% β/ο	GREENFARM ΧΗΜΙΚΑ Α.Ε.
<u>INTEREST 3 FS</u>	difenoconazole	3% β/ο	Sharda Cropchem Espana S.L.
<u>SEEDRON FS</u>	tebuconazole	1% β/ο	ΑΛΦΑ ΓΕΩΡΓΙΚΑ ΕΦΟΔΙΑ ΑΕΒΕ
<u>SEEDRON FS</u>	fludioxonil	5% β/ο	ΑΛΦΑ ΓΕΩΡΓΙΚΑ ΕΦΟΔΙΑ ΑΕΒΕ
<u>TEBSEME 2,5 FS</u>	tebuconazole	2.5% β/ο	Sharda Cropchem Espana S.L.
<u>VIBRANCE DUO</u>	sedaxane	2.5% β/ο	Syngenta Hellas A.E.B.E.
<u>VIBRANCE DUO</u>	fludioxonil	2.5% β/ο	Syngenta Hellas A.E.B.E.
<u>RANCONA 450 FS</u>	ipconazole	45.2% β/ο	Arysta LifeScience Great Britain Ltd.
<u>VIBRANCE GOLD 5/2.5/2.5 FS</u>	difenoconazole	2.5% β/ο	Syngenta Hellas A.E.B.E.
<u>VIBRANCE GOLD 5/2.5/2.5 FS</u>	fludioxonil	2.5% β/ο	Syngenta Hellas A.E.B.E.
<u>VIBRANCE GOLD 5/2.5/2.5 FS</u>	sedaxane	5% β/ο	Syngenta Hellas A.E.B.E.
<u>FEUVER</u>	prothioconazole	30% β/ο	BAYER ΕΛΛΑΣ ΑΒΕΕ
<u>LUMIFLEX</u>	ipconazole	45.2% β/ο	Arysta LifeScience Great Britain Ltd.

Ακολουθως, είτε διενεργείται επιτόπιος έλεγχος εφόσον οι παραλήπτες των σκευασμάτων βρίσκονται στην περιοχή ευθύνης τους είτε τα στοιχεία διαβιβάζονται στις αρμόδιες αρχές προκειμένου να ελεγχθεί ότι τα εν λόγω σκευάσματα εφαρμόζονται σύμφωνα με τα αναγραφόμενα στις αντίστοιχες άδειες διάθεσης στην αγορά.

4. Παράνομα φυτοπροστατευτικά προϊόντα

Έλεγχος για τη διάθεση στην αγορά παράνομων 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. Για 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 πρέπει να ενημερώνεται άμεσα η αρμόδια κατά περιοχή τελωνειακή αρχή.
- 4.2. Στην διάθεση στην αγορά, 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.

4.3. Όπου απαιτείται για την 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 σχετίζονται 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 χρήστες 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 2021 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 2020.

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 ισχύει από 14.12.2019, όπως αυτά αναφέρονται στο με αριθ. πρωτ. 2077/29869/26-2-2020 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.

Η ΠΡΟΪΣΤΑΜΕΝΗ ΤΗΣ ΔΙΕΥΘΥΝΣΗΣ

Δρ. Α.ΜΑΥΡΙΔΟΥ