



ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ

ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΑΓΡΟΤΙΚΗΣ ΑΝΑΠΤΥΞΗΣ ΚΑΙ ΤΡΟΦΙΜΩΝ

ΓΕΝΙΚΗ ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ ΓΕΩΡΓΙΑΣ

ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ ΠΡΟΣΤΑΣΙΑΣ ΦΥΤΙΚΗΣ ΠΑΡΑΓΩΓΗΣ

ΤΜΗΜΑ ΒΙΟΚΤΟΝΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

Ταχ. Δ/νση: Λ. Συγγρού 150

Ταχ. Κώδικας: 176 71 - ΚΑΛΛΙΘΕΑ

TELEFAX: 210 92 12 090

Πληροφορίες: Δρ Δ. Γκιλπάθη, Δρ Β. Βάγιας

Τηλέφωνο: 210 928 72 09, 210 928 72 41

Email: dgkilpathi@minagric.gr, bvagias@minagric.gr

Αθήνα, 06 / 02 / 2018

Αριθ. Πρωτ.: 1332/20119

Προς: ΚΑΤΟΧΟΥΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ ΤΡΩΚΤΙΚΟΚΤΟΝΩΝ
ΣΚΕΥΑΣΜΑΤΩΝ

Θέμα: Υποχρεώσεις των κατόχων έγκρισης βιοκτόνων τρωκτικοκτόνων σκευασμάτων που περιέχουν δραστικές ουσίες σε περιεκτικότητα ίση ή υψηλότερη του 0,003%, σύμφωνα με το άρθρο 19(4) του Κανονισμού των βιοκτόνων (**ΚΑΤΑΛΗΚΤΙΚΗ ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ 28/2/2018**).

Σχετ: Το υπ' αριθ πρωτ 846/9468/26-1-2017 έγγραφο μας

Την 19/7/2016 εκδόθηκε ο Κανονισμός (ΕΕ) 2016/1179 (9th ATP) σύμφωνα με τον οποίο η ταξινόμηση των αντιπηκτικών τρωκτικοκτόνων δραστικών ουσιών (chlorophacinone, bromadiolone, brodifacoum, difenacoum, coumatetralyl, flocumafen) αλλάζει σε «Τοξικό για την αναπαραγωγή. Κατηγορία 1B (Repr 1B)» όταν το ποσοστό τους στο τελικό προϊόν είναι ίσο ή υψηλότερο του 0,003%. Σύμφωνα με το άρθρο 19(4) του Κανονισμού των βιοκτόνων (ΕΕ Νο 528/2012) βιοκτόνα σκευασμάτα που περιέχουν δραστικές ουσίες οι οποίες ταξινομούνται ως Τοξικές για την αναπαραγωγή (Κατηγορίες I και B), απαγορεύεται να διατίθενται στην αγορά για χρήση από το ευρύ κοινό.

Η ημερομηνία έναρξης εφαρμογής της 9th ATP είναι η 1/3/2018. Κατά συνέπεια από την 1/3/2018, θα ισχύουν τα παρακάτω:

1. Απαγορεύεται η χρήση από το ευρύ κοινό (ερασιτέχνες χρήστες), τρωκτικοκτόνων σκευασμάτων που περιέχουν τις παραπάνω δραστικές ουσίες σε ποσοστό ίσο ή υψηλότερο του 0,003%.
2. Η διάθεση των παραπάνω σκευασμάτων θα γίνεται μόνο για χρήση από επαγγελματίες χρήστες (συνεργεία απεντόμωσης μυοκτονίας που κατέχουν σχετική άδεια από το Υπουργείο Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων).
3. Οι ετικέτες όλων των τρωκτικοκτόνων σκευασμάτων (ανεξάρτητα το μέγεθος συσκευασίας) θα πρέπει να είναι σύμφωνες με τη νεότερη ταξινόμηση και σήμανση που προέκυψε από τη 9th ATP.

Για όσα από τα τρωκτικοκτόνα σκευασμάτα, που επηρεάζονται από τα παραπάνω (ποσοστό δραστικής υψηλότερο ή ίσο του 0,003%) δεν θα έχει εκδοθεί μέχρι την 1/3/2018 η ανανέωση των εγκρίσεων κυκλοφορίας τους σύμφωνα με την διαδικασία της αμοιβαίας αναγνώρισης, η Υπηρεσία θα εκδώσει μέχρι την 28/2/2018 **τροποποίηση των υφιστάμενων εγκρίσεων, με ημερομηνία έναρξης**

ισχύος την 1/3/2018, ως προς τον τελικό χρήστη και ειδικότερα την απαγόρευση της χρήσης τους από το ευρύ κοινό.

Προκειμένου να συμμορφωθούν με τα προαναφερθέντα, οι κάτοχοι έγκρισης των τρωκτικοκτόνων σκευασμάτων (συγκέντρωση αντιπηκτικού δραστικού ίση ή υψηλότερη του 0,003%) θα πρέπει μέχρι την 28/2/2018 να προβούν στα παρακάτω:

1. Για όσες συσκευασίες είναι εγκεκριμένες (και) για χρήση από το ευρύ κοινό θα πρέπει να γίνει αλλαγή ετικετών και προσαρμογή τους ώστε να συμμορφωθούν με τα νεότερα δεδομένα για τους τελικούς χρήστες και τη νέα ταξινόμηση και σήμανση.

Ειδικότερα, οι αλλαγές των ετικετών θα αφορούν στα παρακάτω:

- Υποχρεωτική αναγραφή επί της ετικέτας της φράσεως:
 - i. «ΕΠΙΤΡΕΠΕΤΑΙ Η ΠΩΛΗΣΗ ΤΟΥ ΜΟΝΟ ΣΕ ΣΥΝΕΡΓΕΙΑ ΑΠΕΝΤΟΜΟΣΕΩΝ ΜΥΟΚΤΟΝΙΩΝ ΠΟΥ ΕΧΟΥΝ ΑΔΕΙΑ ΑΠΟ ΤΟ ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΑΓΡΟΤΙΚΗΣ ΑΝΑΠΤΥΞΗΣ ΚΑΙ ΤΡΟΦΙΜΩΝ».
 - Άλλαγή στην ταξινόμηση και σήμανση, ώστε η νέα ετικέτα να είναι σύμφωνη με τη νέα ταξινόμηση, τις νέες "H" και "P" φράσεις. Επιπρόσθετα των "P" φράσεων μπορούν οι κάτοχοι της έγκρισης να προσθέσουν και δικές τους βοηθητικές φράσεις, υπό την προϋπόθεση ότι τις βοηθητικές φράσεις τις έχουν αιτηθεί στο προτεινόμενο SPC ανανέωσης στο KM-αναφοράς. Σύμφωνα με το Παράρτημα 1 (τμήμα 2) του Καν ΕΕ 354/2013, οι κάτοχοι έγκρισης μπορούν να προβούν στην προαναφερόμενη αλλαγή της ετικέτας που αφορά την ταξινόμηση και σήμανση του σκευασμάτος και να καταθέσουν αίτηση για τροποποίηση εντός 12 μηνών στη Υπηρεσία. Ωστόσο, οι κάτοχοι έγκρισης δεν αναμένεται να χρειαστεί να αιτηθούν την τροποποίηση (ούτε να πληρώσουν κάποιο σχετικό παράβολο), καθώς οι ανανεωμένες εγκρίσεις θα έχουν εκδοθεί νωρίτερα από 12 μήνες.
 - Τα υπόλοιπα μέρη της ετικέτας παραμένουν ως έχουν.
2. Για τις συσκευασίες που είναι σήμερα εγκεκριμένες για χρήση από επαγγελματίες χρήστες η αλλαγή των ετικετών τους θα αφορά μόνο τη συμμόρφωση με την νέα ταξινόμηση και σήμανση και ειδικότερα:
 - Άλλαγή στην ταξινόμηση και σήμανση, ώστε η νέα ετικέτα να είναι σύμφωνη με τη νέα ταξινόμηση, τις νέες H και P φράσεις. Επιπρόσθετα των P φράσεων μπορούν οι κάτοχοι της έγκρισης να προσθέσουν και δικές τους βοηθητικές φράσεις, υπό την προϋπόθεση ότι τις βοηθητικές φράσεις τις έχουν αιτηθεί στο προτεινόμενο SPC ανανέωσης στο KM-αναφοράς. Σύμφωνα με το Παράρτημα 1 (τμήμα 2) του Καν (ΕΕ) 354/2013, οι κάτοχοι έγκρισης μπορούν να προβούν στην προαναφερόμενη αλλαγή της ετικέτας που αφορά την ταξινόμηση και σήμανση του σκευασμάτος και να καταθέσουν αίτηση για τροποποίηση εντός 12 μηνών στη Υπηρεσία. Ωστόσο, οι κάτοχοι έγκρισης δεν αναμένεται να χρειαστεί να αιτηθούν την τροποποίηση (ούτε να πληρώσουν κάποιο σχετικό παράβολο), καθώς οι ανανεωμένες εγκρίσεις θα έχουν εκδοθεί νωρίτερα από 12 μήνες.
 - Τα υπόλοιπα μέρη της ετικέτας παραμένουν ως έχουν.
 3. Για τις περιπτώσεις 1 και 2:
 - οι κάτοχοι έγκρισης μπορούν να τιμολογούν με την παλιά ετικέτα μέχρι 28/2/2018 προς κάθε σημείο πώλησης.
 - για τυχόν αποθέματα που θα τιμολογηθούν μετά την 28/2/2018, οι κάτοχοι έγκρισης θα μεριμνούν ώστε το κείμενο των ετικετών να εμπεριέχει τις

- απαιτούμενες αλλαγές με τρόπο ανεξίτηλο και ευδιάκριτο (άρθρο 69 του Κανονισμού των βιοκτόνων) ακόμα και αν γίνει χρήση αυτοκόλλητης ετικέτας.
- Για τα αποθέματα που είναι ήδη στην αγορά (τιμολογημένα πριν την 1/3/2018) θα δοθεί περίοδος 90 ημερών σύμφωνα με το άρθρο 51 του Κανονισμού των Βιοκτόνων για την τελική διάθεση τους μόνο σε επαγγελματίες χρήστες, χωρίς να απαιτηθεί αλλαγή στην ετικέτα τους.

Υπενθυμίζεται ότι η παραπάνω διαδικασία αφορά μια μεταβατική περίοδο μέχρι και την έκδοση των ανανεωμένων εγκρίσεων των τρωκτικοτόνων σκευασμάτων σύμφωνα με την διαδικασία της αμοιβαίας αναγνώρισης.

Οι κάτοχοι έγκρισης θα πρέπει να ενημερώσουν άμεσα και με κάθε πρόσφορο μέσο το δίκτυο των συνεργατών τους για τις απαιτούμενες ενέργειες που πρέπει να λάβουν χώρα, αναφορικά με τις υποχρεώσεις που απορρέουν από τα παραπάνω.

Παρακαλούνται οι ενδιαφερόμενοι να λάβουν γνώση του παρόντος εγγράφου.

Η ΠΡΟΪΣΤΑΜΕΝΗ ΤΗΣ Δ/ΝΣΗΣ

Δρ Α.ΜΑΥΡΙΔΟΥ



