

26 ΙΑΝ. 2017



Σελίδες απάντησης: 2
Σελίδες συνημμένων:
Σύνολο σελίδων:

ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ
ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΑΓΡΟΤΙΚΗΣ ΑΝΑΠΤΥΞΗΣ ΚΑΙ ΤΡΟΦΙΜΩΝ
ΤΜΗΜΑ ΚΟΙΝΟΒΟΥΛΕΥΤΙΚΟΥ ΕΛΕΓΧΟΥ
Αχαρνών 2, 101 76 Αθήνα, Τηλ. 210-2124331 Fax : 210-2124524

Αθήνα 26/6/2017
Αριθμ. Πρωτ.: 310

Προς:

✓ Βουλή των Ελλήνων
Δ/νση Κοιν/κού Ελέγχου
Τμήμα Ερωτήσεων

ΘΕΜΑ: «Ενίσχυση κλάδου κονικλοτροφίας»

ΣΧΕΤ: **Η Ερώτηση 5185/25-4-2017**

Απαντώντας στην παραπάνω Ερώτηση που κατέθεσε ο Βουλευτής **κ. Ι. Λαγός**, σας πληροφορούμε τα εξής:

Όσον αφορά στην στήριξη του κλάδου της κονικλοτροφίας σημειώνεται ότι, στο πλαίσιο του Αναπτυξιακού Νόμου 4399/2016 ενισχύεται η ίδρυση νέων μονάδων εκτροφής ή η επέκταση ή/και ο εκσυγχρονισμός των υφισταμένων μονάδων.

Πλέον των ανωτέρω, σημειώνεται ότι η κονικλοτροφία δύναται να ενισχυθεί στο πλαίσιο του Προγράμματος Αγροτικής Ανάπτυξης της Ελλάδας (ΠΑΑ) 2014-2020 και ειδικότερα στο πλαίσιο του Μέτρου 6 «Ανάπτυξη γεωργικών εκμεταλλεύσεων και επιχειρήσεων» και του Μέτρου 9 «Σύσταση ομάδων και οργανώσεων παραγωγής».

Σχετικά με τη χρήση αντιβιοτικών στην κονικλοτροφία επισημαίνεται ότι, σύμφωνα με το άρθρο 11 του Καν. (ΕΚ) 1831/2003, από 01/01/2006 απαγορεύεται να χρησιμοποιούνται τα αντιβιοτικά στη διατροφή των ζώων, ως αυξητικοί παράγοντες.

Επιπρόσθετα σημειώνεται ότι, οι όροι και οι προϋποθέσεις για την έγκριση κυκλοφορίας, τη διάθεση και τη χρήση των κτηνιατρικών φαρμακευτικών προϊόντων, συμπεριλαμβανομένων των αντιβιοτικών, καθορίζονται από την ενωσιακή και εθνική νομοθεσία.

Ειδικότερα ισχύουν οι διατάξεις των Ν. 2538/1997 (Α'242) και Ν. 3698/2008 (Α'198), των αριθμ. 310584/199 (Β'456) και αριθμ. 282371/2006 (Β'731) Κοινών Υπουργικών Αποφάσεων (ΚΥΑ), καθώς και της αριθμ. 314738/2009 (Β'1835) Υπουργικής Απόφασης. Επιπρόσθετα επισημαίνεται ότι, στο πλαίσιο διασφάλισης της συνετής χρήσης των κτηνιατρικών φαρμάκων και κυρίως των αντιβιοτικών για τον περιορισμό της μικροβιακής αντοχής, καθώς και για την υγιεινή και ασφάλεια των παραγόμενων ζωικών προϊόντων/τροφίμων, εφαρμόζεται ετησίως το Εθνικό Πρόγραμμα Ελέγχου Καταλοίπων, Κτηνιατρικών φαρμάκων και άλλων ουσιών στα ζώα ζώα και στα προϊόντα τους, σύμφωνα με το Π.Δ. 259/1998 (Α'191), «Περί απαγορεύσεως της χρησιμοποιήσεως ορισμένων ουσιών στη ζωική παραγωγή για κερδοσκοπικούς λόγους, περί λήψεως μέτρων ελέγχου για ορισμένες ουσίες και τα κατάλοιπα τους σε ζώα ζώα και στα προϊόντα τους, σε συμμόρφωση προς τις Οδηγίες 96/22/ΕΚ και 96/23/ΕΚ του Συμβουλίου».

Επισημαίνεται ότι, σύμφωνα με την ενωσιακή νομοθεσία και ειδικότερα σύμφωνα με την Οδηγία 2001/82 όπως εναρμονίστηκε με την αριθ. 282371/16-6-2006 ΚΥΑ

(ΦΕΚ 371 Β') -εναρμόνιση της ελληνικής νομοθεσίας προς την αντίστοιχη κοινοτική στον τομέα της παραγωγής και της κυκλοφορίας κτηνιατρικών φαρμάκων, σε συμμόρφωση με τις Οδηγίες 2001/82/ΕΚ και 2004/28/ΕΚ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου περί κοινοτικού κώδικα για τα κτηνιατρικά φάρμακα- στο άρθρο 31 αναφέρονται οι παρακάτω λόγοι μη έγκρισης άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος:

«...α) η σχέση κινδύνου/οφέλους του κτηνιατρικού φαρμάκου υπό τις συνθήκες χρήσης που αναφέρονται στην αίτηση άδειας δεν είναι θετική. Όταν η αίτηση αφορά κτηνιατρικά φάρμακα για ζωοτεχνική χρήση, συνεκτιμώνται ιδιαίτερα τα οφέλη για την υγεία και τις συνθήκες διαβίωσης των ζώων, καθώς και η ασφάλεια των καταναλωτών, ή

β) το κτηνιατρικό φάρμακο δεν έχει θεραπευτικό αποτέλεσμα ή το θεραπευτικό αποτέλεσμα του κτηνιατρικού φαρμάκου δεν αιτιολογείται επαρκώς από τον αιτούντα αναφορικά με το είδος ζώου που πρόκειται να υποβληθεί σε θεραπευτική αγωγή, ή

γ) το κτηνιατρικό φάρμακο δεν έχει τη δηλωθείσα ποσοτική ή ποιοτική σύνθεση, ή

δ) ο χρόνος αναμονής που συνιστά ο αιτών δεν είναι επαρκής για να διασφαλισθεί ότι τα τρόφιμα που λαμβάνονται από το ζώο, το οποίο υποβλήθηκε σε αγωγή, δεν περιέχουν κατάλοιπα που θα μπορούσαν να είναι επικίνδυνα για την υγεία του καταναλωτή, ή ότι ο χρόνος αυτός δεν τεκμηριώνεται επαρκώς, ή

ε) η επισήμανση ή το φύλλο οδηγιών χρήσης που προτείνονται από τον αιτούντα δεν είναι σύμφωνα προς την παρούσα υπουργική απόφαση, ή

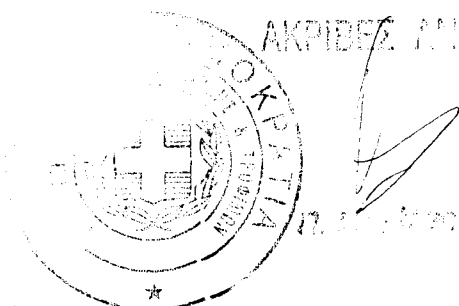
στ) το κτηνιατρικό φάρμακο προορίζεται για χρήση που απαγορεύεται βάσει άλλων κοινοτικών διατάξεων.

Ωστόσο, σε περίπτωση που η υιοθέτηση κοινοτικού νομοθετικού πλαισίου είναι σε εξέλιξη, ο ΕΟΦ δύναται να απορρίψει την αίτηση άδειας κυκλοφορίας κτηνιατρικού φαρμάκου, εφόσον το εν λόγω μέτρο κρίνεται απαραίτητο για τη διασφάλιση της προστασίας της δημόσιας υγείας, των καταναλωτών ή της υγείας των ζώων».

Με βάση τα παραπάνω, συνάγεται ότι ο ΕΟΦ δεν δύναται να δεσμευτεί για πιθανή μελλοντική "έγκριση ή μη έγκριση" φαρμακευτικού προϊόντος, όταν δεν υπάρχει ενωσιακό θεσμικό πλαίσιο απαγόρευσης συγκεκριμένης δραστικής ουσίας.

Περαιτέρω, διευκρινίζεται ότι η ενωσιακή και η εθνική νομοθεσία θεσπίζει κανόνες για την ελευθερία κίνησης των ζώων, καθώς και για τα κτίρια και τους χώρους σταυλισμού που ισχύουν για όλα τα είδη των ζώων. Οι παραπάνω όροι περιλαμβάνονται στις παραγράφους 7 και 8 του Παραρτήματος Ι του Προεδρικού Διατάγματος 374/2001 (Α' 251) «Προστασία των ζώων στα εκτροφεία σε συμμόρφωση προς την Οδηγία 98/58/ΕΚ του Συμβουλίου και σε εκτέλεση της Απόφασης 2000/50/ΕΚ της Επιτροπής», το οποία θεσπίζει στοιχειώδεις κανόνες για την προστασία των ζώων στις εκτροφές, συμπεριλαμβανομένων και των κονικλοτροφικών εγκαταστάσεων.

Ωστόσο σημειώνεται ότι, προς το παρόν δεν έχουν θεσπιστεί περαιτέρω εθνικές ή ενωσιακές διατάξεις για την προστασία των ζώων στις εκτροφές κονίκλων.



ΑΚΡΙΒΕΣ ΑΝΤΙΓΡΑΦΟ

Ο ΑΝΑΠΛΗΡΩΤΗΣ ΥΠΟΥΡΓΟΣ

ΙΩΑΝΝΗΣ ΤΣΙΡΩΝΗΣ

ΚΟΙΝΟΠΟΙΗΣΗ

Βουλευτή κ. Ι. Λαγό