



07 ΟΚΤ. 2013

ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ
ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΑΓΡΟΤΙΚΗΣ ΑΝΑΠΤΥΞΗΣ ΚΑΙ ΤΡΟΦΙΜΩΝ
ΓΡΑΦΕΙΟ ΥΠΟΥΡΓΟΥ
ΤΜΗΜΑ ΚΟΙΝΟΒΟΥΛΕΥΤΙΚΟΥ ΕΛΕΓΧΟΥ
Αχαρνών 2, 101 76 Αθήνα, Τηλ. 210-2124331 Fax : 210-5243522

Αθήνα 4-10-2013
Αριθμ. Πρωτ.: 54

Προς:

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

ΘΕΜΑ: «Εμπορία γεωργικών φαρμάκων»

ΣΧΕΤ: Η Ερώτηση 657/20-8-2013

Απαντώντας στην παραπάνω Ερώτηση που κατέθεσαν οι Βουλευτές **κ.κ. Δ. Κοδέλας, Α. Καλογερή, Ε. Αποστόλου, Ε. Αρμανατίδου-Πασχαλίδου, Χ. Καφαντάρη και Θ. Πετράκος**, σας πληροφορούμε τα εξής:

Η εμπορία των γεωργικών φαρμάκων ρυθμίζεται σε Κοινοτικό επίπεδο από τα οριζόμενα στην Οδηγία 2009/128/EK του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 21^{ης} Οκτωβρίου 2009, σχετικά με την κοινή θέση του Συμβουλίου που αφορά στον καθορισμό πλαισίου Κοινοτικής δράσης με σκοπό την επίτευξη ορθολογικής χρήσης των γεωργικών φαρμάκων.

Συγκεκριμένα, σύμφωνα με το άρθρο 5 της Οδηγίας 2009/128/EK:

«1. Τα κράτη μέλη μεριμνούν ώστε όλοι οι επαγγελματίες χρήστες, διανομείς και σύμβουλοι να έχουν πρόσβαση στη δέουσα κατάρτιση η οποία παρέχεται από οργανισμούς που έχουν ορισθεί από τις αρμόδιες αρχές. Η κατάρτιση αυτή συνίσταται σε αρχική και συμπληρωματική κατάρτιση για την απόκτηση και την επικαιροποίηση των γνώσεων, ανάλογα με την περίπτωση. Η κατάρτιση σχεδιάζεται κατά τρόπο που να εξασφαλίζει ότι οι ανωτέρω χρήστες, διανομείς και σύμβουλοι αποκτούν επαρκείς γνώσεις ως προς τα θέματα του παραρτήματος I, λαμβανομένων υπόψη των διαφορετικών ρόλων και ευθυνών τους.

2. Μέχρι τις 14 Δεκεμβρίου 2013, τα Κράτη Μέλη θεσπίζουν συστήματα χορήγησης πιστοποιητικού και ορίζουν τις αρμόδιες αρχές που είναι υπεύθυνες για την υλοποίησή τους. Τα πιστοποιητικά αυτά παρέχουν, τουλάχιστον, απόδειξη επαρκούς γνώσης των θεμάτων του παραρτήματος I, η οποία αποκτάται από τους επαγγελματίες χρήστες, τους διανομείς και τους συμβούλους, είτε μέσω κατάρτισης είτε με άλλα μέσα».

Η Οδηγία 2009/128/EK εναρμονίστηκε με το Ν. 4036/2012 (ΦΕΚ8/τ.Α') και σύμφωνα με το άρθρο 19, παράγραφος 1 του Νόμου προβλέπεται ότι «Η Συντονιστική Εθνική Αρχή (ΣΕΑ) μεριμνά ώστε όλοι οι επαγγελματίες

χρήστες, διανομείς και σύμβουλοι να έχουν πρόσβαση στη δέουσα κατάρτιση η οποία παρέχεται από φορείς που ορίζονται με απόφαση του Υπουργού Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων. Η κατάρτιση αυτή συνίσταται σε αρχική και συμπληρωματική κατάρτιση για την απόκτηση και την επικαιροποίηση των γνώσεων, ανάλογα με την περίπτωση. Η κατάρτιση σχεδιάζεται κατά τρόπο που να εξασφαλίζει ότι οι ανωτέρω χρήστες, διανομείς και σύμβουλοι αποκτούν επαρκείς γνώσεις, λαμβανομένων υπόψη των διαφορετικών ρόλων και ευθυνών τους. Τα θέματα που αφορούν την κατάρτιση περιγράφονται στο Παράρτημα Β'».

Ως Συντονιστική Εθνική Αρχή, ορίζεται με το άρθρο 3, παρ. 1 του Ν.4036/2012, η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων (ΥΠΑΑΤ).

Σύμφωνα με το άρθρο 20, παράγραφος 2 του ιδίου Νόμου, η πώληση γεωργικών φαρμάκων εγκεκριμένων για επαγγελματική χρήση περιορίζεται στα πρόσωπα που διαθέτουν το πιστοποιητικό της παραγράφου 2 του άρθρου 19, διάταξη η οποία ισχύει από 26 Νοεμβρίου 2015, σύμφωνα με την παράγραφο 4 του ιδίου άρθρου.

Με τη αριθμ. πρωτ. 8040/88923/17-7-2013 Απόφαση του Αναπληρωτή Υπουργού Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων - η οποία εκδόθηκε μετά από εισήγηση της Συντονιστικής Εθνικής Αρχής (ΣΕΑ), που είναι η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής του ΥΠΑΑΤ, όπως ορίζεται από την ισχύουσα νομοθεσία- καθορίστηκαν, σε εφαρμογή των οριζόμενων στο άρθρο 19, παρ. 1 του Ν.4036/2012 (όπως αναφέρεται και στο προοίμιο της απόφασης), οι «Διαδικασίες αρχικής και συμπληρωματικής κατάρτισης των υπεύθυνων εμπορίας γεωργικών φαρμάκων και ανάκλησης του πιστοποιητικού κατάρτισής τους».

Όπως προαναφέρεται, η εν λόγω Υπουργική Απόφαση δεν έρχεται σε αντίθεση με τα οριζόμενα στο Νόμο 4036/2012, καθώς δεν αποτελεί ρύθμιση για το ποιος ή με ποιες προϋποθέσεις θα ασκεί την εμπορία γεωργικών φαρμάκων, αλλά ποιες είναι οι προϋποθέσεις για την κατάρτιση που πρέπει να θεσπιστεί κατ' εξουσιοδότηση του άρθρου 19, παρ. 1 του Ν.4036/2012.

Η αρμοδιότητα του Υπουργού Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων να ορίσει τους φορείς κατάρτισης είναι απολύτως προφανές ότι έγκειται σε αρμοδιότητα θέσπισης προδιαγραφών που πρέπει να πληρούν οι φορείς για να παρέχουν κατάρτιση, έτσι ώστε «να εξασφαλίζει ότι οι ανωτέρω χρήστες, διανομείς και σύμβουλοι αποκτούν επαρκείς γνώσεις, λαμβανομένων υπόψη των διαφορετικών ρόλων και ευθυνών τους. Τα θέματα που αφορούν στην κατάρτιση περιγράφονται στο Παράρτημα Β'». Σε αντίθετη περίπτωση και, συγκεκριμένα, στην περίπτωση όπου η κατ' εξουσιοδότηση αρμοδιότητα του Υπουργού Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων περιορίζονται να ορίσει ονόματα φορέων χωρίς να υφίστανται προδιαγραφές, τότε θα επρόκειτο για αναιτιολόγητη και ανεπίτρεπτη ενέργεια προτίμησης συγκεκριμένων φορέων, χωρίς να υπάρχουν προδιαγραφές.

Η συνεχής και αυτοπρόσωπη παρουσία του υπεύθυνου εμπορίας δεν καταργήθηκε με το Ν.4152/2013 (ΦΕΚ 107/τ. Α') και δεν θα μπορούσε να καταργηθεί, καθώς σύμφωνα με το άρθρο 6, παρ. 1, περίπτωση 2 της οδηγίας 2009/128/EK «Τα άτομα αυτά πρέπει να είναι διαθέσιμα κατά το

χρόνο πώλησης για να παρέχουν στους πελάτες κατάλληλες πληροφορίες όσον αφορά τη χρήση των γεωργικών φαρμάκων, τους κινδύνους για την υγεία και το περιβάλλον και οδηγίες για την ασφάλεια όσον αφορά τη διαχείριση των κινδύνων αυτών σχετικά με τα εν λόγω προϊόντα».

Πλέον των ανωτέρω, επισημαίνεται ότι η έκδοση της συγκεκριμένης Υπουργικής Απόφασης ουσιαστικά αφορά στην εφαρμογή του Ν.4036/2012. Το εν λόγω σύστημα εφαρμόζεται ήδη από όλα τα Κράτη – Μέλη της Ε.Ε., στα οποία δεν υφίσταται νομοθετημένη απαίτηση εμπορίας γεωργικών φαρμάκων μόνον από γεωτεχνικούς.

Στη χώρα μας η εφαρμογή του νέου συστήματος εμπορίας γεωργικών φαρμάκων θα συνδυάζει την απαίτηση για επιστημονική γνωμάτευση αναγκαιότητας χρήσης γεωργικών φαρμάκων, έργο το οποίο είναι καθαρά επιστημονικό και θα πρέπει να διενεργείται μόνον από κατάλληλους επιστήμονες και την εμπορία γεωργικών φαρμάκων, όπως γίνεται σε όλα τα Κράτη – Μέλη. Για το λόγο αυτό, το ΥΠΑΑΤ προετοιμάζει τις κατάλληλες ρυθμίσεις για τον εκσυγχρονισμό της νομοθεσίας, οι οποίες θα γνωστοποιηθούν στους ενδιαφερόμενους μόλις ολοκληρωθεί η επεξεργασία τους.

Αναφορικά, τέλος, με την κατάρτιση επί των θεμάτων του Παραρτήματος Β' του Ν.4036/2012, σήμειώνεται ότι αυτή γίνεται προκειμένου να μπορούν οι καταρτιζόμενοι να «παρέχουν στους πελάτες κατάλληλες πληροφορίες όσον αφορά τη χρήση των γεωργικών φαρμάκων, τους κινδύνους για την υγεία και το περιβάλλον και οδηγίες για την ασφάλεια όσον αφορά τη διαχείριση των κινδύνων αυτών σχετικά με τα εν λόγω προϊόντα» και όχι για να γίνουν γεωτεχνικοί. Καθένα δε από τα εδάφια του Παραρτήματος Β' του Ν.4036/2012 δεν πρέπει να διδάσκεται με τον ίδιο τρόπο και τον ίδιο αριθμό διδακτικών ωρών σε κάθε ενδιαφερόμενο. Συνεπώς, πρέπει το σύστημα κατάρτισης να εξασφαλίζει ότι οι ανωτέρω χρήστες, διανομείς και σύμβουλοι αποκτούν επαρκείς γνώσεις, λαμβανομένων υπόψη των διαφορετικών ρόλων και ευθυνών τους. Τα θέματα που αφορούν στην κατάρτιση περιγράφονται στο Παράρτημα Β'. Λαμβανομένου υπόψη του ρόλου και των ευθυνών τους οι διανομείς δεν θα πρέπει να έχουν τον ίδιο αριθμό ωρών με τους χρήστες ή του συμβούλους της ορθολογικής χρήσης γεωργικών φαρμάκων.



A. Ραυτόπουλος

Ο ΑΝΑΠΛΗΡΩΤΗΣ ΥΠΟΥΡΓΟΣ

ΜΑΞΙΜΟΣ ΧΑΡΑΚΟΠΟΥΛΟΣ

ΚΟΙΝΟΠΟΙΗΣΗ

- 1.Βουλευτή κ. Δ. Κοδέλα
- 2.Βουλευτή κα Α. Καλογερή
- 3.Βουλευτή κ. Ε. Αποστόλου
- 4.Βουλευτή κα Ε. Αμμανατίδου-Πασχαλίδου
- 5.Βουλευτή κα Χ. Καφαντάρη
- 6.Βουλευτή κ. Θ. Πετράκο