



13 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. 210-2124180 Fax : 210-2124524

Αθήνα 13 / 1 / 2017
 Αριθμ. Πρωτ.: 1409

Προς:

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

ΘΕΜΑ: «Χρήση φυτοφαρμάκων»

ΣΧΕΤ: Η Ερώτηση 2093/16-12-2016

Απαντώντας στην παραπάνω Ερώτηση που κατέθεσε ο Βουλευτής κ. **I. Λαγός** και για τα θέματα της αρμοδιότητάς μας, σας πληροφορούμε τα εξής:

Όσον αφορά στους ελέγχους των υπολειμμάτων των φυτοπροστατευτικών προϊόντων στα εισαγόμενα και στα παραγόμενα προϊόντα φυτικής προέλευσης ως προς τα ισχύοντα ανώτατα επιτρεπτά όρια υπολειμμάτων (MRLs), η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων (ΥΠΑΑΤ), ως Συντονιστική Εθνική Αρχή, οργανώνει και συντονίζει επίσημους ελέγχους σε εγκώρια και εισαγόμενα προϊόντα φυτικής προέλευσης. Οι έλεγχοι πραγματοποιούνται σύμφωνα με την ισχύουσα νομοθεσία που είναι πλήρως εναρμονισμένη με την αντίστοιχη της Ευρωπαϊκής Ένωσης (Ε.Ε.).

Οι επίσημοι έλεγχοι υπολειμμάτων γίνονται βάσει ενός ετήσιου κοινοτικά συντονισμένου και ενός ετήσιου εθνικού προγράμματος ελέγχου υπολειμμάτων, τα οποία καταρτίζονται λεπτομερώς το πρώτο από την Ε.Ε. και το δεύτερο από την προαναφερόμενη Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής του ΥΠΑΑΤ.

Όσον αφορά στη λήψη των δειγμάτων που καθορίζονται στα προαναφερόμενα προγράμματα ελέγχου, σημειώνεται ότι οι δειγματοληψίες γίνονται σύμφωνα με τις καθιερωμένες από την Ε.Ε. αρχές (ΚΥΑ 91973/2003 σε εναρμόνιση της Οδηγίας 2002/63/ΕΚ), εξασφαλίζοντας ικνηλασιμότητα για τα δειγματιζόμενα προϊόντα. Οι δειγματοληψίες γίνονται από τους δειγματολήπτες που προβλέπονται στο άρθρο 8 του ν.4036/2012 (ΦΕΚ Α'8), οι οποίοι είναι ορισμένοι και βρίσκονται στα Περιφερειακά Κέντρα Προστασίας Φυτών και Ποιοτικού Ελέγχου (ΠΚΠΦ&ΠΕ) Πειραιά, Πατρών, Ηρακλείου, Βόλου, Θεσσαλονίκης, Ιωαννίνων, Καβάλας και Ναυπλίου και στις Διευθύνσεις Αγροτικής Οικονομίας και Κτηνιατρικής (ΔΑΟΚ) των κατά τόπους Περιφερειακών Ενοπήτων (Π.Ε.). Λαμβάνονται δείγματα από εγκώρια και εισαγόμενα φυτικά προϊόντα, σε όλα τα σημεία διακίνησής τους (πύλες εισόδου, συσκευαστήρια και σημεία διάθεσής τους, όπως καταστήματα λιανικής, λαϊκές αγορές, τις αναλύσεις υπολειμμάτων των δειγμάτων που λαμβάνονται έχει οργανωθεί και λειτουργεί δίκτυο εργαστηρίων, τα οποία βρίσκονται στα ΠΚΠΦ&ΠΕ και στο Μπενάκειο Φυτοπαθολογικό Ινστιτούτο. Τα αποτελέσματα των αναλύσεων γνωστοποιούνται από το εργαστήριο άμεσα (εγγράφως και ηλεκτρονικά) στην αρχή που διενήργησε τη δειγματοληψία και κινούνται άμεσα οι διαδικασίες για την επιβολή των προβλεπόμενων από τον νόμο κυρώσεων (διοικητικών και ποινικών), καθώς και στη Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής του ΥΠΑΑΤ, όπου για τις υπερβάσεις των MRLs, με κατάλληλα μαθηματικά μοντέλα της Ε.Ε. και της EFSA, γίνεται εκτίμηση διατροφικής επικινδυνότητας (risk assessment).

Με τον ν.4036/2012 (ΦΕΚ Α'8) "Διάθεση γεωργικών φαρμάκων στην αγορά, ορθολογική χρήση αυτών και συναφείς διατάξεις" που δημοσιεύτηκε στην Εφημερίδα της Κυβερνήσεως στις 27-1-2012, αυστηροποιήθηκαν οι επιβαλλόμενες κυρώσεις και, πλέον, σύμφωνα με το άρθρο 13, παρ. 1 του ν.4036/2012, σε όποιον παράγει, εισάγει ή εξάγει φυτικά προϊόντα ή προϊόντα πρώτης μεταποίησης που φέρουν υπολειμματα φυτοπροστατευτικών προϊόντων υψηλότερα από τα ανώτατα επιτρεπτά όρια, όπως αυτά ορίζονται στον Καν (ΕΚ) 396/2005 Ε.Κ\Ζ\2016\ΔΕΚΕΜΒΡΙΟΣ\ΕΡΩΤΗΣΕΙΣ\Ε 2093 Αλόγιστη χρήση φυτοφαρμάκων.doc

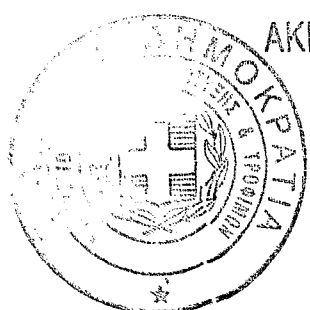
του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, επιβάλλεται πρόστιμο από χίλια (1.000) έως πενήντα χιλιάδες (50.000) ευρώ και τα φυτικά προϊόντα δεσμεύονται. Επόμενη διάθεση στην αγορά παρτίδας φυτικών προϊόντων ιδίας προέλευσης επιτρέπεται μόνο εφόσον προηγηθεί έλεγχος υπολειμμάτων από την Αρμόδια Αρχή και διαπιστωθεί ότι τα υπολείμματα δεν υπερβαίνουν τα ανώτατα επιτρεπτά όρια, όπως αυτά ορίζονται στον Καν (ΕΚ) 396/2005. Αν διατεθούν προϊόντα στην αγορά πριν προηγηθεί επαναληπτικός έλεγχος υπολειμμάτων, επιβάλλεται πρόστιμο από χίλια (1.000) έως εξήντα χιλιάδες (60.000) ευρώ. Σε περίπτωση επανάληψης παράβασης, τα όρια των προστίμων διπλασιάζονται και το επιβαλλόμενο πρόστιμο δεν μπορεί να είναι λιγότερο από το διπλάσιο του προηγούμενου επιβληθέντος. Τα πρόστιμα πλέον επιβάλλονται με Υπουργική Απόφαση.

Κάθε απόφαση επιβολής διοικητικών κυρώσεων δημοσιεύεται στο πρόγραμμα «Διαύγεια». Συγκεντρωτική κατάσταση με τις διοικητικές κυρώσεις που επιβάλλονται όλα τα χρόνια αναρτάται στην επίσημη ιστοσελίδα του ΥΠΑΑΤ (http://www.minagric.gr/images/stories/docs/agrotis/Georgika_Farmaka/elenxoi/Total_Sanctions_270416_2.pdf) και ανανεώνεται συνεχώς.

Πλέον των ανωτέρω, λαμβάνονται τα ακόλουθα μέτρα:

- Σύμφωνα με το άρθρο 19, παρ. 2 του ν.4036/2012 (Α'8), προβλέπεται ότι μέχρι τις 26 Νοεμβρίου του 2013 θεσπίζεται σύστημα για τη χορήγηση πιστοποιητικού. Τα πιστοποιητικά αυτά παρέχονται, τουλάχιστον, απόδειξη επαρκούς γνώσης των θεμάτων του Παραρτήματος Β' του ν.4036/2012 (Α'8), η οποία αποκτάται από τους επαγγελματίες χρήστες. Σύμφωνα με το άρθρο 20, παρ. 2 και 4 του ν.4036/2012 (Α'8), από 26 Νοεμβρίου του 2015 η πώληση γεωργικών φαρμάκων εγκεκριμένων για επαγγελματική χρήση περιορίζεται στα πρόσωπα που διαθέτουν το πιστοποιητικό της παρ.2 του άρθρου 19. Το μέτρο αυτό αναμένεται να εφαρμοστεί σύντομα μετά την έκδοση απόφασης τροποποίησης της με αριθ. πρωτ. 8197/90920/22-7-2013 (ΦΕΚ Β'1883) Κοινής Υπουργικής Απόφασης, σχετικά με τη διαδικασία χορήγησης πιστοποιητικού γνώσεων ορθολογικής χρήσης γεωργικών φαρμάκων.
- Σύμφωνα με το άρθρο 14, παρ. 4 της οδηγίας 2009/128/EK, τα Κράτη-Μέλη της Ε.Ε. πρέπει να διασφαλίσουν μέσω των Εθνικών Σχεδίων Δράσης για την ορθολογική χρήση των γεωργικών φαρμάκων τον τρόπο με τον οποίο θα μεριμνήσουν ώστε οι γενικές αρχές της ολοκληρωμένης φυτοπροστασίας να εφαρμοστούν από όλους τους επαγγελματίες χρήστες γεωργικών φαρμάκων το αργότερο μέχρι την 1η Ιανουαρίου του 2014. Η χώρα μας, προκειμένου να πετύχει την εφαρμογή των γενικών αρχών της ολοκληρωμένης φυτοπροστασίας, εισήγαγε την απαίτηση να υπάρχει συνταγή χρήσης πριν από την αγορά επαγγελματικής χρήσης γεωργικών φαρμάκων. Σύμφωνα με το άρθρο 1, παρ. 1 και 4β) της με αριθ. 9497/104760/20-8-2014 ΥΑ (ΦΕΚ Β'2310) περί «Συνταγής χρήσης γεωργικού φαρμάκου», αυτός είναι ο ρόλος της συνταγής χρήσης, δηλαδή να έλθει ένας ειδικός επιστήμονας στα επαγγελματικής χρήσης γεωργικά φάρμακα και να γνωματεύσει σε έναν Έλληνα παραγωγό την αναγκαιότητα χρήσης γεωργικών φαρμάκων επαγγελματικής χρήσης. Προσομοιάζει, δηλαδή, με τη διαδικασία που υφίσταται στα ανθρώπινα φάρμακα, όπου απαιτείται συνταγή από ιατρό πριν από την αγορά των φαρμάκων. Η αναγκαιότητα αυτή προέκυψε από συγκεκριμένα στοιχεία που αφορούν στους κινδύνους και στις επιπλόσεις της χρήσης γεωργικών φαρμάκων στην υγεία του ανθρώπου και στο περιβάλλον, δηλαδή στους σκοπούς της οδηγίας 2009/128/EK. Το μέτρο αυτό αναμένεται να εφαρμοστεί σύντομα, μετά την έκδοση απόφασης τροποποίησης της με αριθ. 9497/104760/20-8-2014 ΥΑ (ΦΕΚ Β'2310) περί «Συνταγής χρήσης γεωργικού φαρμάκου».

ΑΚΡΙΒΕΣ ΑΝΤΙΓΡΑΦΟ



Ο ΥΦΥΠΟΥΡΓΟΣ

ΒΑΣΙΛΕΙΟΣ ΚΟΚΚΑΛΗΣ

Π. Μαγδαλος

ΚΟΙΝΟΠΟΙΗΣΗ

1. Υπ. Υγείας-Γρ. κ. Υπουργού
2. Βουλευτή κ. Ι. Λαγό