

**ΑΙΤΙΟΛΟΓΙΚΗ ΕΚΘΕΣΗ ΣΤΟ ΣΧΕΔΙΟ ΝΟΜΟΥ
ΔΙΑΘΕΣΗ ΓΕΩΡΓΙΚΩΝ ΦΑΡΜΑΚΩΝ ΣΤΗΝ ΑΓΟΡΑ, ΟΡΘΟΛΟΓΙΚΗ ΧΡΗΣΗ
ΑΥΤΩΝ ΚΑΙ ΣΥΝΑΦΕΙΣ ΔΙΑΤΑΞΕΙΣ**

Οι ρυθμίσεις που διέπουν τη χρήση των φυτοφαρμάκων, αποτελούν μία από τις κρισιμότερες πτυχές της αγροτικής πολιτικής. Στις σημερινές συνθήκες γεωργικής παραγωγής, η φυτοπροστασία ενώ εξακολουθεί να διαδραματίζει ένα σημαντικό ρόλο στη προστασία της φυτικής παραγωγής, καλείται όμως να συνυπολογίζει ιδιαίτερα σύνθετες παραμέτρους που διασφαλίζουν την υγεία του χρήστη-παραγωγού, την υγεία του καταναλωτή, την προστασία του περιβάλλοντος, την ανταγωνιστικότητα των αγροτικών προϊόντων τόσο σε όρους διεισδυτικότητας στις αγορές, όσο και διαμόρφωσης του κόστους παραγωγής. Μία βασική καλλιεργητική πρακτική, η φυτοπροστασία, καλείται πλέον να συνυπολογίζει ιδιαίτερα σύνθετες παραμέτρους που αφορούν την υγεία του χρήστη-παραγωγού, την υγεία του καταναλωτή, την προστασία του περιβάλλοντος, την ανταγωνιστικότητα των αγροτικών προϊόντων τόσο σε όρους διεισδυτικότητας στις αγορές, όσο και διαμόρφωσης του κόστους παραγωγής.

Η στόχευση του προτεινόμενου Νομοσχεδίου είναι διπλή : αφενός η μεταφορά του νέου Ευρωπαϊκού Κανονιστικού Πλαισίου στο εθνικό δίκαιο αφετέρου η θέσπιση συμπληρωματικών εθνικών μέτρων πολιτικής που εξορθολογίζουν τη χρήση των φυτοφαρμάκων και απαντούν στις σύγχρονες παραγωγικές απαιτήσεις αλλά και τις ανησυχίες της κοινωνίας για ασφαλή και ποιοτικά προϊόντα, για προστασία του περιβάλλοντος.

Ειδικότερα το Νομοσχέδιο :

- Καταργεί και αντικαθιστά συνολικά το νομοθετικό πλαίσιο έγκρισης και κυκλοφορίας γεωργικών φαρμάκων στη χώρα, που ισχύει για διάστημα άνω των 30 ετών.
- Θεσπίζει μέτρα που αφορούν την εφαρμογή :
 - Του Κανονισμού (ΕΚ) 1107/2009, σχετικά με τη διάθεση φυτοπροστατευτικών προϊόντων στην αγορά.
 - Του Κανονισμού (ΕΚ) 396/2005, για τα ανώτατα όρια υπολειμμάτων φυτοφαρμάκων μέσα ή πάνω στα τρόφιμα και τις ζωοτροφές φυτικής και ζωικής προέλευσης.
 - Της Οδηγίας 2009/128 που αφορά τον καθορισμό πλαισίου κοινοτικής δράσης με σκοπό την επίτευξη ορθολογικής χρήσης των γεωργικών φαρμάκων.

- Εναρμονίζει τις διαδικασίες αδειοδότησης διάθεσης φυτοπροστατευτικών προϊόντων στην αγορά.
- Αξιοποιεί για πρώτη φορά τη σύγχρονη τεχνολογία για την καταγραφή των πωλήσεων φυτοφαρμάκων, τη διαμόρφωση εθνικής βάσης δεδομένων για την τεκμηρίωση των ακολουθούμενων πολιτικών, την παρακολούθηση της χορήγησής τους, τη διαφάνεια.
- Διασφαλίζει τη συμμετοχή των οικονομικών και κοινωνικών εταίρων σε διαδικασίες λήψης κρίσιμων αποφάσεων.
- Θεσπίζει ένα αξιόπιστο ελεγκτικό σύστημα όλης της αλυσίδας παραγωγής-διάθεσης-διακίνησης-ορθολογικής χρήσης φυτοφαρμάκων.
- Εισάγει ένα αποτρεπτικό, αναλογικό και αποτελεσματικό σύστημα κυρώσεων
- Λαμβάνει μέτρα για την παρακολούθηση των τιμών που καταβάλουν οι γεωργοί, συμβάλλοντας στην εξυγίανση της αγοράς αγροτικών εισροών.
- Προσδιορίζει το ρόλο των επιμέρους δημοσίων αρχών, κεντρικών και περιφερειακών, στην υλοποίηση του Νόμου.
- Λαμβάνει μέτρα ευαισθητοποίησης, ενημέρωσης, κατάρτισης.

Οι κυριότερες διατάξεις του νομοσχεδίου είναι οι εξής :

1. Χορήγηση άδειας κυκλοφορίας γεωργικού φαρμάκου

Οι διαδικασίες χορήγησης, τροποποίησης ή ανάκλησης άδειας κυκλοφορίας των γεωργικών φαρμάκων που προβλέπονται, ακολουθούν εναρμονισμένους κανόνες και κριτήρια με τα άλλα κράτη μέλη της Ε.Ε. Με τον τρόπο αυτό διασφαλίζεται ένα ενιαίο επίπεδο προστασίας, η αμοιβαιότητα και η διάθεση στην αγορά φυτοπροστατευτικών προϊόντων που ωφελούν τη φυτική παραγωγή και δεν αναμένεται να έχουν επιβλαβείς συνέπειες στον άνθρωπο και το περιβάλλον. Επιπλέον γίνεται σαφής διαχωρισμός της αρμόδιας αρχής που αξιολογεί τον κίνδυνο με βάση τα επιστημονικά δεδομένα ενός γεωργικού φαρμάκου, (Μπενάκειο Φυτοπαθολογικό Ινστιτούτο ή άλλος αντίστοιχος οργανισμός), και της αρχής που χορηγεί την άδεια και διαχειρίζεται τον κίνδυνο (Δ/νση Φυτοπροστασίας του ΥΠΑΑΤ), που παράλληλα ορίζεται ως Συντονιστική Εθνική Αρχή για την εφαρμογή του Νόμου. Ο σαφής αυτός διαχωρισμός αρμοδιοτήτων εξασφαλίζει διαφάνεια, απλούστευση και περιορισμό των επικαλύψεων συναρμόδιων υπηρεσιών. Παράλληλα θεσπίζονται διαφανείς διαδικασίες που εξασφαλίζουν την τήρηση των κανόνων της χρηστής διοίκησης.

2. Εξορθολογισμός χρήσης γεωργικών φαρμάκων

Προσδιορίζεται δεσμευτικό χρονοδιάγραμμα επεξεργασίας και θέσπισης Εθνικού Σχεδίου Δράσης, που αποβλέπει στον καθορισμό ποσοτικών στόχων, μέτρων πολιτικής και δεικτών παρακολούθησης για τη μείωση των κινδύνων και των επιπτώσεων από τη χρήση των γεωργικών φαρμάκων στην ανθρώπινη υγεία και το περιβάλλον, την εισαγωγή της ολοκληρωμένης φυτοπροστασίας, τις εναλλακτικές τεχνικές με σκοπό τη μείωση της εξάρτησης από τα γεωργικά φάρμακα. Για την επεξεργασία του εθνικού σχεδίου, θα ακολουθηθεί ευρύτατη ουσιαστική διαβούλευση με όλους τους ενδιαφερόμενους.

3. Ορισμός Επιστημονικής Επιτροπής Γεωργικών Φαρμάκων

Συστήνεται Επιστημονική Επιτροπή με αρμοδιότητα τη γνωμοδότηση σε ευρύτερα ζητήματα φυτοπροστασίας και ενστάσεων αδειοδότησης φυτοφαρμάκων. Στην Επιτροπή θα συμμετέχουν στελέχη των αρμόδιων διευθύνσεων και επιστήμονες συγκεκριμένων γνωστικών αντικειμένων κατά προτίμηση μέλη ΔΕΠ. Επιπλέον θα συμμετάσχει χωρίς δικαίωμα ψήφου, εκπρόσωπος των αγροτών, του Συνδέσμου Φυτοπροστασίας και των περιβαλλοντικών οργανώσεων.

4. Ηλεκτρονική καταγραφή της διακίνησης των φυτοφαρμάκων

Δημιουργείται ηλεκτρονική εφαρμογή στο ΥΠΑΑΤ και απ' ευθείας σύνδεση όλων των καταστημάτων λιανικής πώλησης φυτοφαρμάκων με αυτήν, στην οποία καταχωρούνται αυτόμata όλες οι συναλλαγές, τα στοιχεία του επαγγελματία – χρήστη, τα χορηγούμενα σκευάσματα, τα αίτια χορήγησης, τα παραστατικά πώλησης κ.λ.π.

Η εν λόγω ηλεκτρονική εφαρμογή θα αξιοποιηθεί επίσης για τη δημιουργία βάσης δεδομένων που θα περιλαμβάνει όλα τα νόμιμα φυτοφάρμακα που κυκλοφορούν στη χώρα, συμπεριλαμβανομένων των σκευασμάτων βιολογικής καταπολέμησης, των προδιαγραφών, των οδηγιών χρήσης και προστασίας κ.λ.π.

Με τον τρόπο αυτό θα αποκτηθούν για πρώτη ίσως φορά έγκυρα στατιστικά δεδομένα, δυνατότητα στοχευμένων ελέγχων και παρεμβάσεων, διαφάνεια.

5. Έλεγχοι και κυρώσεις

Θεσπίζεται σύστημα ελέγχων διαρθρωμένο σε τρία επίπεδα: τους ελέγχους τήρησης των όρων και προϋποθέσεων χορήγησης αδείας, τους ελέγχους ορθολογικής χρήσης γεωργικών φαρμάκων και τους ελέγχους υπολειμμάτων.

Επιπλέον αποσαφηνίζονται οι αρμοδιότητες των κεντρικών και περιφερειακών αρχών στις διαδικασίες αυτές και προσδιορίζονται οι κατά περίπτωση διοικητικές και ποινικές κυρώσεις.

6. Ειδικές πρακτικές και χρήσεις

Θεσπίζονται ιδιαίτερα αυστηρές προδιαγραφές και ειδική μέριμνα για την παρέκκλιση από την απαγόρευση των αεροψεκασμών, την προστασία του υδάτινου περιβάλλοντος και του πόσιμου νερού, τη μείωση ή πλήρη απαγόρευση χρήσης φυτοφαρμάκων σε περιοχές που χρησιμοποιούνται από το ευρύ κοινό, από ευπαθείς ομάδες, στις προστατευόμενες περιοχές κ.λ.π.

7. Κατάρτιση

Θεσπίζεται πρόγραμμα κατάρτισης ορθολογικής χρήσης φυτοφαρμάκων στο οποίο έχουν πρόσβαση όλοι οι επαγγελματίες χρήστες και διανομείς. Το πρόγραμμα οδηγεί στην απόκτηση πιστοποιητικού επαρκούς γνώσης, ενώ προσδιορίζονται οι καταληκτικές ημερομηνίες για την εφαρμογή του.

8. Εξοπλισμός, διαδικασίες εφαρμογής γεωργικών φαρμάκων

Ρυθμίζονται θέματα που αφορούν την καταλληλότητα του χρησιμοποιούμενου εξοπλισμού, τη διαχείριση των κενών συσκευασίας μετά τη χρήση τους, την ορθή αποθήκευση, την καταστροφή του εναπομείναντος γεωργικού φαρμάκου.

9. Τιμές γεωργικών φαρμάκων

Για τη βελτίωση της λειτουργίας της αγοράς θεσπίζονται μέτρα που αφορούν τον τρόπο αναγραφής και δημοσιοποίησης των τιμών λιανικής, την κοινοποίηση των καταλόγων χονδρικής στις αρμόδιες αρχές, την ίδρυση παραπρητηρίου παρακολούθησης τιμών σε συνέργεια με άλλες δημόσιες αρχές.

Αναλυτικότερα το προτεινόμενο σχέδιο νόμου περιλαμβάνει τα εξής:

ΜΕΡΟΣ ΠΡΩΤΟ

Γενικές Διατάξεις

Άρθρο 1

Περιγράφεται ο σκοπός –και το αντικείμενο των διατάξεων του Σ.Ν., οι αναγκαίες προσαρμογές στους κοινοτικούς κανονισμούς 1107/2009, κανονισμό 396/2005 και η συμμόρφωση προς την οδηγία 128/2009 καθώς και η θέσπιση άλλων αναγκαίων διατάξεων για την ομαλή λειτουργία της αγοράς των φυτοφαρμάκων σε εθνικό επίπεδο.

ΜΕΡΟΣ ΔΕΥΤΕΡΟ

Αναγκαία Συμπληρωματικά Μέτρα Εφαρμογής του Κανονισμού (ΕΚ) Αριθμ. 1107/2009, 396/2005 και Οδηγίας 2009/128.

ΚΕΦΑΛΑΙΟ Α'

Πεδίο Εφαρμογής – Αρμόδια Αρχή

Άρθρο 2

Ο προτεινόμενος νόμος αναφέρεται στα φυτοπροτατευτικά προϊόντα (γεωργικά φάρμακα) δηλαδή τα σκευάσματα που χρησιμοποιούνται στη γεωργία για την καταπολέμηση των εχθρών και ασθενειών των φυτών.

Άρθρο 3

Ορίζεται ως Συντονιστική Εθνική Αρχή (ΣΕΑ) η Δ/νση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής του ΥΠΑΑΤ ενώ για την εφαρμογή επιμέρους διατάξεων ορίζονται με ΚΥΑ άλλες αρμόδιες αρχές καθώς και οι αρμοδιότητες τους.

Ειδικότερα για την χορήγηση άδειας διάθεσης στην αγορά γεωργικών φαρμάκων η αξιολόγηση των αιτήσεων ανατίθεται στο Μπενάκειο Φυτοπαθολογικό Ινστιτούτο.

ΚΕΦΑΛΑΙΟ Β'

Άρθρο 4

Περιγράφονται οι γενικές διατάξεις και οι προϋποθέσεις για την υποβολή αίτησης άδειας διάθεσης στην αγορά φυτοπροστατευτικών προϊόντων στην ΣΕΑ, οι απαιτήσεις σε στοιχεία, η διαδικασία για την έκδοση απόφασης και τέλος η γνωστοποίηση στο ευρύτερο κοινό μέσω της ανάρτησης στο διαδίκτυο της απόφαση αδειοδότησης.

Άρθρο 5

Συστήνεται μια νέα Επιστημονική Επιτροπή η οποία αντικαθιστά το υφιστάμενο Ανώτατο Συμβούλιο Γεωργικών Φαρμάκων (ΑΣΥΓΕΦ). Αυτό είναι απαραίτητο λόγω της εφαρμογή του ζωνικού συστήματος αξιολόγησης των γεωργικών φαρμάκων που θεσπίζεται με τον Κανονισμό 1107/2009. Η Επιτροπή γνωμοδοτεί επί επιστημονικών θεμάτων σχετικών με τα γεωργικά φάρμακα καθώς και επί ενστάσεων που υποβάλουν οι ενδιαφερόμενοι επί των αποφάσεων της ΣΕΑ.

Απαρτίζεται από 11 μέλη και προϊσταται ο Προϊστάμενος της αρμόδιας Γενικής Δ/νσης. Τα μέλη έχουν εξειδικευμένη γνώση σε επιστημονικούς τομείς που άπτονται της ασφάλειας για τον άνθρωπο και το περιβάλλον από την χρήση των γεωργικών φαρμάκων, περιβαλλοντικές οργανώσεις, επαγγελματικές οργανώσεις των αγροτών και εκπρόσωπο των εταιρειών παρασκευής και διακίνησης στη χώρα μας γεωργικών φαρμάκων.

Άρθρο 6

Περιγράφονται αναλυτικά όλες οι κατηγορίες παραβόλων (αναλυτικά στο Παρ/μα Α) τα οποία οι ενδιαφερόμενοι καταβάλουν για κάθε είδους εργασία που απαιτείται να γίνει στα πλαίσια της διαδικασίας για την χορήγηση άδειας διάθεσης στην αγορά. Το ύψος των παραβόλων καθορίζεται με απόφαση του ΥΠΑΑΤ και είναι αναλογικό και ανταποδοτικό

Άρθρο 7

Περιγράφονται οι διατάξεις κατάρτισης και συντονισμού ελέγχων γεωργικών φαρμάκων στην αγορά

Άρθρο 8

Περιγράφονται οι αρμοδιότητες και προσδιορίζονται τα όργανα ελέγχων γεωργικών φαρμάκων

Άρθρο 9

Περιγράφονται αναλυτικά και κατά κατηγορία οι παραβάσεις καθώς και το ύψος του διοικητικού προστίμου που αντίστοιχα επιβάλλεται στις περιπτώσεις που το γεωργικό φάρμακο δεν είναι σύμφωνα με τους όρους αδειοδότησης του.

Άρθρο 10

Περιγράφονται αναλυτικά και κατά κατηγορία οι παραβάσεις καθώς και η ποινική τιμωρία που αντίστοιχα επιβάλλεται.

Άρθρο 11

Περιγράφονται τα φυσικά ή νομικά πρόσωπα που είναι υπεύθυνα για την τήρηση των διατάξεων του Κανονισμού 1107/2009 και των εκτελεστικών αυτού πράξεων.

Άρθρο 12

Θεσπίζεται διαδικασία κατάρτισης προγραμμάτων ελέγχου υπολειμμάτων γεωργικών φαρμάκων σε τρόφιμα και ζωοτροφές.

Άρθρο 13

Περιγράφονται αναλυτικά και κατά κατηγορία οι παραβάσεις καθώς και το ύψος του διοικητικού προστίμου που αντίστοιχα επιβάλλεται στις περιπτώσεις που διαπιστώνονται υπολείμματα γεωργικών φαρμάκων ανώτερα από τα επιτρεπτά.

Άρθρο 14

Περιγράφονται αναλυτικά και κατά κατηγορία οι παραβάσεις καθώς και η ποινική τιμωρία που αντίστοιχα επιβάλλεται στις περιπτώσεις που διαπιστώνονται υπολείμματα γεωργικών φαρμάκων ανώτερα από τα επιτρεπτά.

ΜΕΡΟΣ ΤΡΙΤΟ**ΠΡΟΣΑΡΜΟΓΗ ΤΗΣ ΕΘΝΙΚΗΣ ΝΟΜΟΘΕΣΙΑΣ ΣΤΗΝ ΟΔΗΓΙΑ 2009/128/ΕΚ****ΤΜΗΜΑ ΠΡΩΤΟ****ΜΕΤΡΑ ΑΜΕΣΗΣ ΕΦΑΡΜΟΓΗΣ ΤΗΣ ΟΔΗΓΙΑΣ 2009/128/ΕΚ**

Πρόκειται για αυτούσια μεταφορά της Οδηγίας 2009/128/ΕΚ στο Εθνικό Δίκαιο

Άρθρο 15

Περιγράφεται το αντικείμενο το οποίο είναι ο Ορθολογική Χρήση των Γεωργικών Φαρμάκων

Άρθρο 16

Περιγράφεται το πεδίο εφαρμογής της Οδηγίας το οποίο είναι τα γεωργικά φάρμακα.

Άρθρο 17

Δίνονται ορισμοί οι οποίοι είναι απαραίτητοι για την εφαρμογή της Οδηγίας από τα ΚΜ

Άρθρο 18

Τα ΚΜ υποχρεούνται να θεσπίσουν ετήσια και πενταετή Σχέδια Δράσης για την μείωση του κινδύνου από την χρήση των γεωργικών φαρμάκων. Για την θέσπιση των Σχεδίων Δράσης περιγράφονται τα κριτήρια που τα ΚΜ θα πρέπει να λάβουν υπόψη τους.

Άρθρο 19

Τα ΚΜ είναι υποχρεούνται να θεσπίσουν προγράμματα κατάρτισης για τους διανομείς γεωρικών φαρμάκων, τους χρήστες (αγρότες) καθώς και για αυτούς που παρέχουν συμβουλές. Το περιεχόμενο των προγραμμάτων κατάρτισης περιγράφεται στο Παρ/μα Β του νόμου

Άρθρο 20

Τα ΚΜ υποχρεούνται να θεσπίσουν διατάξεις με τις οποίες η πώληση των γεωργικών φαρμάκων να γίνεται από εξειδικευμένους επιστήμονες και από σημεία πώλησης που ικανοποιούν κάποιες προϋποθέσεις

Άρθρο 21

Τα ΚΜ υποχρεούνται να θεσπίζουν προγράμματα ενημέρωσης για το ευρύ κοινό σχετικά με την χρήση των γεωργικών φαρμάκων. Επίσης θα πρέπει να υπάρχει στενή συνεργασία με τα Κέντρα Δηλητηριάσεων για την παρακολούθηση συμβάντων που σχετίζονται με τα γεωργικά φάρμακα.

Άρθρο 22

Τα ΚΜ υποχρεούνται να προβαίνουν σε περιοδικό έλεγχο του μηχανολογικού εξοπλισμού εφαρμογής γεωργικών φαρμάκων και να θεσπίσουν σύστημα επιθεώρησης αυτών. Τα μέρη του μηχανολογικού εξοπλισμού τα οποία υπόκεινται σε περιοδικό έλεγχο και επιθεώρηση περιγράφονται στο Παρ/μα Γ του νόμου

Άρθρο 23

Τα ΚΜ απαγορεύουν τους αεροψεκασμούς εκτός εάν αυτοί είναι απαραίτητοι και δεν υπάρχουν εναλλακτικές λύσεις

Άρθρο 24

Τα ΚΜ οφείλουν να θεσπίσουν διατάξεις για την ενημέρωση του κοινού το οποίο θα μπορούσε να εκτεθεί στο μετακινούμενο ψεκαστικό νέφος π.χ. σχολεία, νοσοκομεία κ.λ.π.

Άρθρο 25

Τα ΚΜ υποχρεούνται να θεσπίσουν διατάξεις προκειμένου να προστατεύσουν το πόσιμο νερό και γενικότερα το υδάτινο περιβάλλον από την χρήση των γεωργικών φαρμάκων

Άρθρο 26

Τα ΚΜ υποχρεούνται να λάβουν μέτρα για την προστασία των περιοχών ιδιαίτερου φυσικού κάλου π.χ. NATURA από την χρήση γεωργικών φαρμάκων

Άρθρο 27

Τα ΚΜ υποχρεούνται να θεσπίσουν σύστημα διαχείρισης των κενών συσκευασίας καθώς και των αποβλήτων γεωργικών φαρμάκων.

Άρθρο 28

Τα ΚΜ υποχρεούνται να ακολουθούν από την 1^η Ιανουαρίου 2014 τις γενικές αρχές ολοκληρωμένης φυτοπροστασίας οι οποίες περιγράφονται στο Παρ/μα Δ του νόμου

Άρθρο 29

Τα ΚΜ υποχρεούνται, προκειμένου να γίνει ποσοτική εκτίμηση της επιτευχθείσας μείωσης του κινδύνου από την χρήση των γεωργικών φαρμάκων, να καταρτίσουν αντίστοιχους δείκτες

Άρθρο 30

Για τις παραβάσεις που διαπιστώνονται όσον αφορά την εφαρμογή των διατάξεων της Οδηγίας 128/2009/EK για την ορθολογική χρήση, τα ΚΜ επιβάλουν κυρώσεις οι οποίες πρέπει να είναι αποτελεσματικές, αναλογικές και αποτρεπτικές.

Άρθρο 31

Για την εφαρμογή των των διατάξεων της Οδηγίας 128/2009/EK για την ορθολογική χρήση, τα ΚΜ μπορούν να ανακτούν τα έξοδα στα οποία υπόκεινται μέσω της επιβολής ειδικού τέλους ή επιβάρυνσης

ΤΜΗΜΑ ΔΕΥΤΕΡΟ
ΕΘΝΙΚΑ ΜΕΤΡΑ ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΗΣ ΠΡΟΣ ΤΙΣ ΑΠΑΙΤΗΣΕΙΣ ΤΗΣ ΟΔΗΓΙΑΣ
2009/128/EK

Άρθρο 32

Συστήνεται Επιτροπή με την συμμετοχή των συναρμόδιων Υπουργείων για την σύνταξη των Εθνικών Σχεδίων Δράσης. Η ΣΕΑ έχει τον συντονισμό καθώς και την γνωστοποίηση των αποτελεσμάτων στην ΕΕ. Με ΚΥΑ καθορίζονται τα τέλη που επιβάλλονται για την υλοποίηση των Εθνικών Σχεδίων Δράσης

Άρθρο 33

Θεσπίζεται σε εθνικό επίπεδο πρόγραμμα κατάρτισης καθώς και χορήγησης πιστοποιητικού επιμόρφωσης για τους επαγγεματίες χρήστες, διανομείς και συμβούλους γεωργικών φαρμάκων.

Άρθρο 34

Η ΣΕΑ τηρεί Μητρώο των Βιομηχανιών Παρασκευής Γεωργικών Φαρμάκων με έδρα την χώρα μας και πραγματοποιεί ελέγχους για να διαπιστώσει των καταλληλότητα αυτών

Άρθρο 35

Για την χονδρική ή λιανική πώληση γεωργικών φαρμάκων απαιτείται η έκδοση από τις υπηρεσίες των Περιφερειακών Ενοτήτων άδειας εμπορίας. Περιγράφονται επίσης οι γενικές απαιτήσεις και οι προϋποθέσεις για την απόκτηση από τους ενδιαφερόμενους άδειας εμπορίας ενώ με Προεδρικό Διάταγμα θα καθοριστούν λεπτομερώς οι όροι και προϋποθέσεις που πρέπει να πληρούν τα καταστήματα πώλησης γεωργικών φαρμάκων

Άρθρο 36

Θεσπίζεται για πρώτη φορά η ηλεκτρονική καταγραφή της διακίνησης των εγκεκριμένων φαρμάκων γεωργικών φαρμάκων.

Η διακίνηση των γεωργικών φαρμάκων και η προμήθεια τους θα γίνεται μόνο από τα καταστήματα που έχουν σχετική άδεια και θα καταγράφονται τα στοιχεία του παραγωγού, του αγροτεμαχίου και του γεωργικού φαρμάκου ώστε να διασφαλίζεται η ασφαλής χρήση.

Άρθρο 37

Περιγράφονται οι διαδικασίες ενημέρωσης και ευαισθητοποίησης του ευρύτερου κοινού και ορίζονται οι αρμόδιες υπηρεσίες για την εφαρμογή τας ων μέτρων

Άρθρο 38

Θεσπίζεται για πρώτη φορά σύστημα επιθεώρησης του εξοπλισμού εφαρμογής των γεωργικών φαρμάκων και τηρείται Μητρώο Εξοπλισμού Εφαρμογής Γεωργικών Φαρμάκων σε κάθε Περιφέρεια

Άρθρο 39

Περιγράφονται οι όροι και προϋποθέσεις για την διεξαγωγή αεροψεκασμών στη χώρα μας οι οποίοι γενικά απαγορεύονται

Άρθρο 40

Θεσπίζονται ειδικά μέτρα για την προστασία των υδάτινων πόρων από την χρήση γεωργικών φαρμάκων

Άρθρο 41

Θεσπίζονται ειδικά μέτρα για την χρήση ή απαγόρευση της χρήσης γεωργικών φαρμάκων σε ειδικές περιοχές π.χ. εντός κατοικημένων περιοχών, προστατευόμενες περιοχές (NATURA), περιοχές κοντά σε νοσοκομεία, σχολεία κ.λ.π.

Άρθρο 42

Περιγράφονται διατάξεις για την ορθολογική χρήση των γεωργικών φαρμάκων από τους επαγγελματίες χρήστες σε ότι αφορά το χειρισμό, την εφαρμογή και την αποθήκευση τους.

Άρθρο 43

Περιγράφει την διαδικασία εφαρμογής της Ολοκληρωμένης Φυτοπροστασίας

Άρθρο 44

Θεσπίζεται διαδικασία κατάρτισης και συντονισμού προγραμμάτων ελέγχου για την ορθολογική χρήση των γεωργικών φαρμάκων με σκοπό την μέιωση των επιπτώσεων της χρήσης των γεωργικών φαρμάκων στον άνθρωπο και το περιβάλλον

Άρθρο 45

Θεσπίζονται διοικητικές κυρώσεις για παραβάσεις σε θέματα ορθολογικής χρήσης γεωργικών φαρμάκων

Άρθρο 46

Θεσπίζονται ποινικές κυρώσεις για παραβάσεις σε θέματα ορθολογικής χρήσης γεωργικών φαρμάκων

Άρθρο 47

Θεσπίζεται για πρώτη φορά η παρακολούθηση των τιμών των γεωργικών φαρμάκων και πιο συγκεκριμένα:

- α) Ιδρύεται Παρατηρητήριο παρακολούθησης τιμών λιανικής πώλησης γεωργικών φαρμάκων
- β) αναγραφή της τιμής λιανικής πώλησης επί της συσκευασίας αυτών
- γ) ανάρτηση τιμοκαταλόγων στα καταστήματα λιανικής πώλησης
- δ) υποβολή επίσημων τιμοκαταλόγων χονδρικής πώλησης από τους κατόχους αδειών διάθεσης στην ΣΕΑ

Άρθρο 48

Θεσπίζεται για πρώτη φορά διαδικασία έγκρισης σκευασμάτων φυτοπροστασίας που περιέχουν μακρο-οργανισμούς (π.χ. ωφέλιμα έντομα)

Άρθρο 49

Θεσπίζονται οι διοικητικές κυρώσεις για παραβάσεις σε θέματα καταπολέμησης εντόμων και τρωκτικών σε κατοικημένους χώρους

Άρθρο 50

Περιγράφονται οι εξουσιοδοτικές διατάξεις για την έκδοση εφαρμοστικών αποφάσεων και Προεδρικών Διαταγμάτων του παρόντος νόμου

Άρθρο 51

Τροποποιούνται διατάξεις του ν. 721/1977 με σκοπό την επιτάχυνση χορήγησης έγκρισης κυκλοφορίας σε σκευάσματα βιοκτόνων

Άρθρο 52

Περιγράφονται οι νόμοι οι οποίοι καταργούνται με την εφαρμογή του παρόντος νόμου

Άρθρο 53

Ορίζεται η ημερομηνία ισχύος του παρόντος νόμου.

Αθήνα, 1 - 12 - 2011

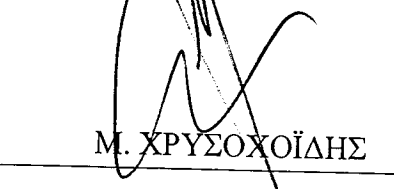
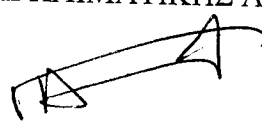
ΟΙ ΥΠΟΥΡΓΟΙ

ΔΙΟΙΚΗΤΙΚΗΣ ΜΕΤΑΡΡΥΘΜΙΣΗΣ
ΚΑΙ ΗΛΕΚΤΡΟΝΙΚΗΣ
ΔΙΑΚΥΒΕΡΝΗΣΗΣ

Δ. ΡΕΠΠΑΣ

ΕΣΩΤΕΡΙΚΩΝ

Α. ΓΙΑΝΝΙΤΣΕΑΣ

<p>ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΩΝ</p>  <p>E. BENIZELOS</p>	<p>ΑΝΑΠΤΥΞΗΣ, ΑΝΤΑΓΩΝΙΣΤΙΚΟΤΗΤΑΣ ΚΑΙ ΝΑΥΤΙΛΙΑΣ</p>  <p>M. ΧΡΥΣΟΧΟΪΔΗΣ</p>
<p>ΠΕΡΙΒΑΛΛΟΝΤΟΣ, ΕΝΕΡΓΕΙΑΣ ΚΑΙ ΚΛΙΜΑΤΙΚΗΣ ΑΛΛΑΓΗΣ</p>  <p>G. ΠΑΠΑΚΩΝΣΤΑΝΤΙΝΟΥ</p>	<p>ΠΑΙΔΕΙΑΣ, ΔΙΑ ΒΙΟΥ ΜΑΘΗΣΗΣ ΚΑΙ ΘΡΗΣΚΕΥΜΑΤΩΝ</p>  <p>A. ΔΙΑΜΑΝΤΟΠΟΥΛΟΥ</p>
<p>ΥΓΕΙΑΣ ΚΑΙ ΚΟΙΝΩΝΙΚΗΣ ΑΔΗΛΕΓΓΥΗΣ</p>  <p>A. ΛΟΒΕΡΔΟΣ</p>	<p>ΠΡΟΣΤΑΣΙΑΣ ΤΟΥ ΠΟΛΙΤΗ</p>  <p>X. ΠΑΠΟΥΤΣΗΣ</p>
<p>ΔΙΚΑΙΟΣΥΝΗΣ, ΔΙΑΦΑΝΕΙΑΣ ΚΑΙ ΑΝΘΡΩΠΙΝΩΝ ΔΙΚΑΙΩΜΑΤΩΝ</p>  <p>M. ΠΑΠΑΪΩΑΝΝΟΥ</p>	<p>ΑΓΡΟΤΙΚΗΣ ΑΝΑΠΤΥΞΗΣ ΚΑΙ ΤΡΟΦΙΜΩΝ</p>  <p>K. ΣΚΑΝΔΑΛΙΔΗΣ</p>