



ΑΝΑΡΤΗΤΕΑ ΣΤΟ ΔΙΑΔΙΚΤΥΟ

ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ
ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΑΓΡΟΤ. ΑΝΑΠΤΥΞΗΣ & ΤΡΟΦΙΜΩΝ
ΓΕΝΙΚΗ ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ ΓΕΩΡΓΙΑΣ
ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ ΠΡΟΣΤΑΣΙΑΣ ΦΥΤ. ΠΑΡΑΓΩΓΗΣ
ΤΜΗΜΑ ΦΥΤΟΠΡΟΣΤΑΤΕΥΤΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

Αθήνα, 15/03/2022
Αριθ. πρωτ: 1139/34937

Ταχ. Δ/ση: Α. Συγγρού 150, 176 71-Αθήνα
TELEFAX: 210 92 12 090
Πληροφορίες: Ηλ. Νασιόπουλος
Τηλέφωνο: 210 9287211
e-mail: inasiopoulos@minagric.gr

Προς: ΑΣ Χαλάστρας Α΄
Κοιν.: BASF ΕΛΛΑΣ Μ. ΑΒΕΕ

ΘΕΜΑ: «Απόρριψη αίτησης για χορήγηση κατά παρέκκλιση άδειας διάθεσης στην αγορά στο φυτοπροστατευτικό προϊόν (ζιζανιοκτόνο) FACET 25 SC (δρ. ουσία: *quinclorac*), για χρήση στην καλλιέργεια του ρυζιού »

ΑΠΟΦΑΣΗ

Ο

ΠΡΟΪΣΤΑΜΕΝΟΣ ΤΗΣ ΓΕΝΙΚΗΣ ΔΙΕΥΘΥΝΣΗΣ ΓΕΩΡΓΙΑΣ

Έχοντας υπόψη:

1. Τον Κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 1107/2009 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου σχετικά με τη διάθεση φυτοπροστατευτικών προϊόντων στην αγορά και ειδικότερα το άρθρο 53 αυτού.
2. Την αριθ. 2004/129/ΕΚ απόφαση της Επιτροπής σχετικά με τη μη καταχώριση της ουσίας *quinclorac* στο παράρτημα Ι της οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου και την απόσυρση των εγκρίσεων φυτοπροστατευτικών προϊόντων που περιέχουν την εν λόγω ουσία.
3. Τον Εκτελεστικό Κανονισμό (ΕΕ) αριθ. 540/2011 της Επιτροπής της 25ης Μαΐου 2011, όπως ισχύει, σχετικά με την εφαρμογή του Κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1107/2009 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τον κατάλογο των εγκεκριμένων δραστικών ουσιών, στον οποίο δεν περιλαμβάνεται η δραστική ουσία *quinclorac*.
4. Τον Κανονισμό (ΕΚ) 396/2005 για τα ανώτατα όρια καταλοίπων φυτοφαρμάκων μέσα η πάνω στα τρόφιμα και τις ζωοτροφές φυτικής και ζωικής προέλευσης, όπως ισχύει.
5. Το Νόμο υπ' αριθ. 4036/2012 (Α΄ 8) με θέμα «Διάθεση γεωργικών φαρμάκων στην αγορά, ορθολογική χρήση αυτών και συναφείς διατάξεις», όπως ισχύει.
6. Την αριθ. 5171/70387/15-5-2018 (Β΄ 1935) Υπ. Απόφαση "Καθορισμός των αναγκαίων συμπληρωματικών μέτρων για την εφαρμογή των διατάξεων του άρθρου 53 «Επείγουσες καταστάσεις φυτοπροστασίας» του Κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1107/2009 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου", όπως ισχύει.
7. Την αριθ. 9269/246316/8.9.2020 (Β΄ 4032) ΚΥΑ με θέμα "Εθνικό Σχέδιο Δράσης του άρθρου 18 του ν. 4036/2012 (Α΄8) με στόχο την εφαρμογή της Οδηγίας 2009/128/ΕΚ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 21ης Οκτωβρίου 2009 σχετικά με τον καθορισμό πλαισίου κοινοτικής δράσης με σκοπό την επίτευξη ορθολογικής χρήσης των γεωργικών φαρμάκων (L 309)".
8. Τις διατάξεις του ν. 4622/2019 (Α΄ 133) "Επιτελικό Κράτος: οργάνωση, λειτουργία και διαφάνεια της Κυβέρνησης, των κυβερνητικών οργάνων και της κεντρικής δημόσιας διοίκησης" και ειδικότερα το άρθρο 109 αυτού.
9. Την αριθ. 7544/322891/16.11.2021 Απόφαση διορισμού του Προϊσταμένου Γενικής Διεύθυνσης Γεωργίας.

10.Τη με αριθ. πρωτ. 1139/34937/9.2.2022 αίτηση του ΑΣ Χαλάστρας Α΄ και την καταχώριση του αιτήματος στην Ευρωπαϊκή Πλατφόρμα Αιτήσεων PPPAMS, με κωδικό id 5638.

11.Τις εισηγήσεις των ΔΑΟΚ από τις περιοχές που αφορά η αίτηση.

12.Το αριθ. ΕΜΠ 473/25.2.2022 έγγραφο του Εργαστηρίου Υπολειμμάτων Γεωργικών Φαρμάκων του ΜΦΙ.

13.Το από 22-02-2022 Υπηρεσιακό Σημείωμα του Τμήματος Προστασίας Φυτών της Διεύθυνσης Προστασίας Φυτικής Παραγωγής.

14.Το Ενημερωτικό Σημείωμα της Διεύθυνσης Προστασίας Φυτικής Παραγωγής.

Και επειδή:

1. Σύμφωνα με το άρθρο 53 παρ. 1 του Κανονισμού (ΕΚ) 1107/2009, **απαραίτητη προϋπόθεση για τη χορήγηση μιας κατά παρέκκλιση άδειας είναι η εξασφάλιση της ασφάλειας των καταναλωτών.**

Επιπλέον, σύμφωνα με το προοίμιο του Κανονισμού (ΕΚ) 1107/2009 (παρ. 8): “**Σκοπός του παρόντος κανονισμού είναι η εξασφάλιση υψηλού επιπέδου προστασίας τόσο της υγείας των ανθρώπων και των ζώων όσο και του περιβάλλοντος, και ταυτόχρονα η εξασφάλιση της ανταγωνιστικότητας της γεωργίας της Κοινότητας. Ιδιαίτερη προσοχή θα πρέπει να δοθεί στην προστασία των ευπαθών ομάδων του πληθυσμού, συμπεριλαμβανομένων των εγκύων, των βρεφών και των παιδιών. Θα πρέπει να τηρείται η αρχή της προφύλαξης και να εξασφαλίζεται μέσω του παρόντος κανονισμού ότι η βιομηχανία θα αποδεικνύει ότι οι ουσίες ή τα προϊόντα που παράγονται ή διατίθενται στην αγορά δεν έχουν επιβλαβείς επιδράσεις στην υγεία των ανθρώπων ή των ζώων ή μη αποδεκτές επιδράσεις στο περιβάλλον**”

Σύμφωνα με το αριθ. ΕΜΠ 473/25.2.2022 έγγραφο του Εργαστηρίου Υπολειμμάτων Γεωργικών Φαρμάκων του ΜΦΙ, **για τη δραστική ουσία quinclorac δεν έχουν οριστεί τοξικολογικές τιμές αναφοράς και ως εκ τούτου η ασφάλεια του καταναλωτή δεν μπορεί να εκτιμηθεί.**

2. Η δραστική ουσία του σκευάσματος FACET 25 SC (quinclorac) κατατάσσεται κατά HRAC στην ομάδα Ο (4 κατά HRAC/WSSA). **Στην ίδια ομάδα (Ο) ανήκει και η δραστική ουσία triclopyr, η οποία είναι εγκεκριμένη για την αντιμετώπιση της μουχρίτσας** (το μοναδικό ζιζάνιο για την αντιμετώπιση του οποίου αιτείται κατά παρέκκλιση άδεια ο ΑΣ Χαλάστρας Α΄). Κατά συνέπεια, **τυχόν έγκριση του σκευάσματος FACET 25 SC δεν θα συμβάλει στην αντιμετώπιση ανάπτυξης ανθεκτικότητας.**

3. Η δραστική ουσία quinclorac δεν είναι εγκεκριμένη στην ΕΕ. Σκευάσματα που την εμπεριείχαν κυκλοφορούσαν σε διάφορες χώρες της ΕΕ πριν από τη θέσπιση κοινοτικής νομοθεσίας για τα φπ (οδηγία 91/414/ΕΟΚ). Όταν αυτή θεσπίστηκε, καταρτίστηκε ένα πρόγραμμα αξιολόγησης όλων των κυκλοφορούντων δραστικών ουσιών, με σκοπό την έγκρισή τους δυνάμει των διατάξεων της εν λόγω οδηγίας. Η δραστική ουσία quinclorac αξιολογήθηκε και κρίθηκε ότι δεν πληροί τα προβλεπόμενα κριτήρια έγκρισης. Κατόπιν τούτου, με την απόφαση 2004/129/ΕΚ αποφασίστηκε η μη έγκρισή της.

Κατά συνέπεια – με τα σημερινά δεδομένα – **το σκεύασμα FACET 25 SC δεν δύναται να πληροί στο μέλλον τις απαιτήσεις για άδεια διάθεσης στην αγορά σύμφωνα με τις διατάξεις του Κανονισμού (ΕΚ) 1107/2009 και επομένως δεν ικανοποιείται το κριτήριο του άρθρου 8 παρ. 3 της αριθ. 5171/70387/15.5.18 (Β΄ 1935) Υπ. Απόφασης.**

4. Σύμφωνα με την αριθ. 9269/246316/8.9.2020 (Β΄ 4032) ΚΥΑ, η μείωση του εναρμονισμένου δείκτη κινδύνου 2 κατά 2,5% κατ’ έτος αποτελεί στόχο του Εθνικού Σχεδίου Δράσης.

Ο συντελεστής στάθμισης της δρ. ουσίας quinclorac (εναρμονισμένος δείκτης κινδύνου 2) είναι **64** καθώς η εν λόγω δραστική ουσία είναι μη εγκεκριμένη και κατατάσσεται στην υψηλότερη βαθμίδα.

Τυχόν έγκριση μιας δραστικής ουσίας στο μέλλον επηρεάζει τον δείκτη θετικά και για τα παρελθόντα έτη, αλλά – με τα σημερινά δεδομένα – η εν λόγω δραστική ουσία δεν αναμένεται να εγκριθεί στο μέλλον καθώς δεν έχει υποβληθεί σχετική αίτηση ή γνωστοποίηση πρόθεσης υποβολής σχετικής αίτησης έγκρισής της στην ΕΕ.

Κατά συνέπεια, **τυχόν μη χορήγηση κατά παρέκκλιση αδειών σε σκευάσματα που περιέχουν δραστικές ουσίες με συντελεστή 64 και δεν αναμένεται να εγκριθούν στο μέλλον, θα συμβάλει αποφασιστικά στην επίτευξη του στόχου αυτού.**

5. Σε σχέση με την καλλιεργητική περίοδο 2019, όπου χορηγήθηκε κατά παρέκκλιση άδεια στο σκεύασμα FACET 25 SC, έχει επιπλέον χορηγηθεί οριστική έγκριση και σε σκεύασμα με δραστική ουσία

floryrauxifen-benzyl, η οποία είναι καινοφανής δραστική ουσία χωρίς προβλήματα ανθεκτικότητας και καλύπτει τα κυριότερα ζιζάνια της καλλιέργειας του ρυζιού, μεταξύ των οποίων και τη μουχρίτσα (ζιζάνιο για την αντιμετώπιση του οποίου αιτείται κατά παρέκκλιση άδεια ο ΑΣ Χαλάστρας Α΄).

Α π ο φ α σ ί ζ ο υ μ ε

- A. Απορρίπτουμε** την αίτηση για χορήγηση κατά παρέκκλιση άδειας διάθεσης στην αγορά στο φυτοπροστατευτικό προϊόν (ζιζανιοκτόνο) **FACET 25 SC** (δραστική ουσία: *quinclorac*), για περιορισμένη και ελεγχόμενη χρήση στην καλλιέργεια του **ρυζιού** εντός των ορίων των Περιφερειακών Ενοτήτων **ΘΕΣΣΑΛΟΝΙΚΗΣ, ΠΙΕΡΙΑΣ, ΣΕΡΡΩΝ, ΕΒΡΟΥ, ΚΑΒΑΛΑΣ** και **ΑΙΤΩΛΟΑΚΑΡΝΑΝΙΑΣ**, από τα μέλη του ΑΣ Χαλάστρας Α΄ και των Αγροτικών Συνεταιρισμών που εκπροσωπεί.
- B.** Κατά της παρούσας απόφασης, ο ΑΣ Χαλάστρας Α΄ έχει δικαίωμα, κάνοντας χρήση των διατάξεων του άρθρου 24 (παρ. 1) του ν. 2690/1999 (Α΄ 45), να ασκήσει είτε αίτηση θεραπείας (ενώπιον της αρχής που εξέδωσε την πράξη), ζητώντας την ανάκληση ή την τροποποίησή της, είτε ιεραρχική προσφυγή (ενώπιον της αμέσως ανώτερης αρχής από αυτή που εξέδωσε την πράξη), ζητώντας την ακύρωσή της.

Ο ΠΡΟΪΣΤΑΜΕΝΟΣ
ΤΗΣ ΓΕΝΙΚΗΣ ΔΙΕΥΘΥΝΣΗΣ ΓΕΩΡΓΙΑΣ

A. ΠΟΛΥΜΕΡΟΣ