



ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ ΠΡΩΤΟ
ΤΗΣ ΕΠΙΣΗΜΗΣ ΕΦΗΜΕΡΙΔΑΣ ΤΗΣ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑΣ
Αρ. 2770 της 29ης ΙΑΝΟΥΑΡΙΟΥ 1993
ΝΟΜΟΘΕΣΙΑ

ΜΕΡΟΣ Ι

Ο περί Γεωργικών Φαρμάκων Νόμος του 1993 εκδίδεται με δημοσίευση στην Επίσημη Εφημερίδα της Κυπριακής Δημοκρατίας σύμφωνα με το Άρθρο 52 του Συντάγματος.

Αριθμός 1(I) του 1993

**ΝΟΜΟΣ ΠΟΥ ΤΡΟΠΟΠΟΙΕΙ,
ΕΝΟΠΟΙΕΙ ΚΑΙ ΑΝΤΙΚΑΘΙΣΤΑ ΤΟΥΣ ΠΕΡΙ
ΓΕΩΡΓΙΚΩΝ ΦΑΡΜΑΚΩΝ ΝΟΜΟΥΣ ΤΟΥ 1967 ΜΕΧΡΙ 1986**

Η Βουλή των Αντιπροσώπων ψηφίζει ως ακολούθως:

1. Ο Νόμος αυτός θα αναφέρεται ως ο περί Γεωργικών Φαρμάκων Νόμος του 1993. Συνοπτικός τίτλος.
2. Στο Νόμο αυτό, εκτός αν προκύπτει διαφορετικά από το κείμενο— Ερμηνεία.
 - «αδρανές συστατικό» σημαίνει κάθε συστατικό που δεν είναι δραστικό όπως καθορίζεται στο παρόν άρθρο και περιλαμβάνει διαλύτες, διαβρέκτες, γαλακτοματοποιητές, προωθητές, υλικά αραιώσεως (fillers, carriers), δολωματικές ουσίες κ.ά.
 - «αριθμός εγγραφής» σημαίνει τον αριθμό που παραχωρεί το Συμβούλιο σε κάθε ένα γεωργικό φάρμακο, σύμφωνα με τις πρόνοιες του Νόμου αυτού.
 - «ασθένεια και εχθρός» σημαίνει έντομα, ακάρεα, αράχνες, νηματώδεις μύκητες, βακτήρια, ιούς, ζιζάνια και ποντικούς, καθώς και κάθε επιβλαβές, μολυσματικό ή οχληρό είδος του φυτικού ή ζωικού βασιλείου.
 - «γεωργικό φάρμακο» σημαίνει, κάθε παρασκεύασμα, που χρησιμοποιείται ως μέσο άμεσης ή έμμεσης πρόληψης, μείωσης, καταπολέμησης ή καταστολής των ασθενειών και εχθρών των φυτών, και περιλαμβάνει τα εντομοκτόνα, νηματοδοκτόνα, μυκητοκτόνα, βακτηριοκτόνα, ζιζανιοκτόνα, τρωκτικοκτόνα, σαλιγκαροκτόνα, φυτορυθμιστικές ουσίες, αποξηραντικά,

αποφυλλωτικά, προσελκυστικά, αποδιωκτικά, αποστειρωτικά, υποκαπνιστικά, συνεργιστικά, διαβρεκτικές ουσίες, προσθετικές ουσίες (adjuvants), και κάθε άλλο παρασκεύασμα που θα καθορίζεται ως γεωργικό φάρμακο από το Συμβούλιο, ανεξάρτητα αν αυτά μπορούν να χρησιμοποιούνται για σκοπούς γεωργικούς, οικιακούς ή για την προστασία του περιβάλλοντος·

«Γεωργικός Χημικός» σημαίνει οποιοδήποτε γεωργικό λειτουργό ο οποίος ασκεί καθήκοντα χημικού στο Εργαστήριο·

«Δημοκρατία» σημαίνει την Κυπριακή Δημοκρατία·

«διαφημίζω» σημαίνει να καθιστώ γνωστό με γνωστοποίηση, εγκύκλιο, επιγραφή, περίβλημα ή άλλο έγγραφο, και περιλαμβάνει κάθε ανακοίνωση που γίνεται προφορικά ή με τη βοήθεια των μέσων μαζικής επικοινωνίας π.χ. ραδιόφωνο, τηλεόραση, εφημερίδες, περιοδικά, κ.ά.

«Διευθυντής» σημαίνει το Διευθυντή του Τμήματος Γεωργίας·

«δραστικό συστατικό ή δραστική ουσία» σημαίνει το συστατικό που περιέχεται στο γεωργικό φάρμακο και ενεργεί εναντίον των ασθενειών και των εχθρών καθώς και οποιοδήποτε συστατικό καθορισθεί από το Συμβούλιο ως δραστικό συστατικό, εφόσον κριθεί ότι το συστατικό αυτό αυξάνει σημαντικά την αποτελεσματικότητα του γεωργικού φαρμάκου·

«έλεγχος ποιότητας» σημαίνει τον ποσοτικό και ποιοτικό προσδιορισμό των δραστικών συστατικών ή και των αδρανών συστατικών, καθώς και άλλων συστατικών τα οποία δυνατόν να είναι υποπροϊόντα κατά τη σύνθεση ή διάσπαση των δραστικών συστατικών, και περιλαμβάνει και τον έλεγχο των χημικών και φυσικών ιδιοτήτων και της σταθερότητας του παρασκευάσματος·

«Επιθεωρητής» σημαίνει το δυνάμει του εδαφίου (1) του άρθρου 14 διοριζόμενο πρόσωπο.

«Εργαστήριο» σημαίνει το Εργαστήριο του Τμήματος Γεωργίας για τον έλεγχο της ποιότητας και των υπολειμμάτων των γεωργικών φαρμάκων·

«ετικέτα» σημαίνει την επιγραφή που είναι χαραγμένη, εκτυπωμένη ή επικολλημένη στη συσκευασία γεωργικού φαρμάκου και που περιέχει τις πληροφορίες που απαιτούνται δυνάμει των διατάξεων του άρθρου 12·

«ιδιοσκεύασμα ή παρασκεύασμα» σημαίνει την τελική μορφή στην οποία φέρεται ένα γεωργικό φάρμακο για χρήση·

«Κανονισμοί» σημαίνει τους Κανονισμούς που εκδίδονται από το Υπουργικό Συμβούλιο δυνάμει του άρθρου 20·

«ονομασία ιδιοσκεύασματος ή παρασκευάσματος» σημαίνει την εμπορική ονομασία που χρησιμοποιείται για ένα γεωργικό φάρμακο από τον κατασκευαστή, εισαγωγή ή διανομέα του·

«πώλω» περιλαμβάνει αντιπραγματισμό ή ανταλλαγή και συμφωνία πώλησης ή προσφορά ή έκθεση για πώληση ή κατοχή για πώληση ή αποστολή, διαβίβαση ή παράδοση για πώληση·

«σύνθεση» σημαίνει τη χημική ονομασία και την εκατοστιαία αναλογία για κάθε δραστικό και αδρανές συστατικό που περιέχεται στο παρασκεύασμα, εκφρασμένη σε βάρος κατά όγκο ή βάρος κατά βάρος·

«Συμβούλιο» σημαίνει το Συμβούλιο Ελέγχου Γεωργικών Φαρμάκων που ιδρύεται δυνάμει των διατάξεων του άρθρου 3·

«συσκευασία» σημαίνει το δοχείο που περιέχει ορισμένο γεωργικό φάρμακο προς πώληση·

«συστατικό» σημαίνει οποιαδήποτε ύλη ή ουσία που χρησιμοποιείται για την κατασκευή ενός γεωργικού φαρμάκου·

«Υπουργός» σημαίνει τον Υπουργό Γεωργίας και Φυσικών Πόρων.

3.—(1) Για τους σκοπούς αυτού του Νόμου ιδρύεται Συμβούλιο Ελέγχου Γεωργικών Φαρμάκων που αποτελείται από τα ακόλουθα δέκα μέλη:

Συμβούλιο
Ελέγχου
Γεωργικών
Φαρμάκων.

- (α) Τον Πρόεδρο, ο οποίος θα είναι ο εκάστοτε Διευθυντής ή αντιπρόσωπός του,
- (β) δύο Γεωργικούς Λειτουργούς του Τμήματος Γεωργίας, από τους οποίους ο ένας θα έχει ειδικότητα στη φυτοπροστασία και ο άλλος θα κατέχει τίτλο στη Γεωργική Χημεία,
- (γ) τρεις εκπροσώπους του Υπουργείου Υγείας, από τους οποίους ο ένας είναι ο Διευθυντής του Κυβερνητικού Χημείου ή εκπρόσωπός του και οι άλλοι δύο είναι ένας Ιατρικός Λειτουργός και ένας φαρμακοποιός των Φαρμακευτικών Υπηρεσιών,
- (δ) έναν εκπρόσωπο του Υπουργείου Εμπορίου και Βιομηχανίας,
- (ε) έναν εκπρόσωπο της Παγκύπριας Ένωσης Γεωπόνων,
- (στ) τέσσερα προσοντούχα πρόσωπα που θα εκπροσωπούν τις αγροτικές οργανώσεις ΠΕΚ, ΕΚΑ, Αγροτική και Παναγροτικός, και
- (ζ) δύο πρόσωπα που ασχολούνται με την εμπορία των Γεωργικών Φαρμάκων, από τα οποία το ένα εκπροσωπεί το Συνεργατικό Κίνημα και προτείνεται από τον Υπουργό Εμπορίου και Βιομηχανίας και το άλλο εκπροσωπεί τους ιδιώτες που ασχολούνται με την εμπορία των γεωργικών φαρμάκων και προτείνεται από το Κυπριακό Εμπορικό και Βιομηχανικό Επιμελητήριο.

(2) Όλα τα μέλη διορίζονται από το Υπουργικό Συμβούλιο και θα ονομάζονται στο εξής «διορισμένα μέλη».

(3) Αν σε κάποια ειδική περίπτωση το Συμβούλιο επιθυμεί να συμβουλευθεί ένα πρόσωπο για κάποιο ειδικό θέμα μπορεί να καλέσει το πρόσωπο αυτό σε οποιαδήποτε συνεδρία του για να εκθέσει τις απόψεις του.

(4) Σε περίπτωση απουσίας του Προέδρου εκτός Κύπρου ή λόγω ασθένειάς του ή ανικανότητάς του για οποιοδήποτε λόγο, ο Υπουργός διορίζει προσωρινά ένα από τα μέλη του Συμβουλίου ως Πρόεδρο για το χρόνο της απουσίας, ασθένειας ή ανικανότητας του Προέδρου.

(5) Η θητεία των διορισμένων μελών είναι διετής, αρχίζει από το διορισμό τους και μπορούν να επαναδιοριστούν:

Νοείται ότι το Υπουργικό Συμβούλιο αν το κρίνει σκόπιμο, μπορεί οποτεδήποτε να ανακαλέσει το διορισμό οποιουδήποτε τέτοιου μέλους.

(6) Κάθε διορισμένο μέλος του Συμβουλίου μπορεί να παραιτηθεί από τη θέση του ως μέλος, κοινοποιώντας την παραίτησή του γραπτώς στο Υπουργικό Συμβούλιο.

(7) Σε περίπτωση απουσίας μέλους του Συμβουλίου εκτός Κύπρου ή λόγω ασθένειας ή ανικανότητάς του, ο Υπουργός μπορεί να διορίσει οποιοδήποτε πρόσωπο, που έχει τα αναγκαία προσόντα σύμφωνα με το άρθρο αυτό, ως μέλος του Συμβουλίου για το χρόνο της απουσίας, ασθένειας ή ανικανότητας.

(8) Το Συμβούλιο συνέρχεται σε τόπους και χρόνους που καθορίζει ο Πρόεδρος. Ο Πρόεδρος μαζί με επτά από τα υπόλοιπα μέλη του Συμβουλίου συνιστούν απαρτία. Όλες οι αποφάσεις του Συμβουλίου λαμβάνονται με πλειοψηφία των μελών που παρευρίσκονται και ψηφίζουν σε περίπτωση ισοψηφίας, ο Πρόεδρος έχει, επιπρόσθετα με τη δική του ψήφο, δεύτερη ή νικώσα ψήφο.

(9) Οι εξουσίες του Συμβουλίου ασκούνται και αν ακόμη υπάρχει οποιαδήποτε χηρεύουσα θέση μεταξύ των μελών του.

(10) Ο Πρόεδρος και τα μέλη του Συμβουλίου μπορούν να λαμβάνουν αποζημίωση που θα καθορίσει ο Υπουργός με τη σύμφωνη γνώμη του Υπουργού Οικονομικών.

(11) Τηρουμένων των πιο πάνω το Συμβούλιο ρυθμίζει τη δική του διαδικασία.

Απαγορεύεται η εισαγωγή, κατασκευή, κ.λ.π. μη εγγεγραμμένου γεωργικού φαρμάκου.

4.—(1) Απαγορεύεται η εισαγωγή, η κατασκευή, η διαφήμιση ή η κατά οποιοδήποτε άλλο τρόπο προσφορά προς πώληση, ή η χρήση στη Δημοκρατία οποιοδήποτε γεωργικού φαρμάκου εκτός αν αυτό έχει εγγραφεί και του έχει παραχωρηθεί αριθμός εγγραφής σύμφωνα με τις διατάξεις του Νόμου αυτού.

(2) Απαγορεύεται η χρήση ενός γεωργικού φαρμάκου κατά τρόπο διάφορο από εκείνο που δηλώνεται κατά την εγγραφή του ή κατά παράβαση των οδηγιών που αναγράφονται στην ετικέτα ή άλλως πως συνοδεύουν τη συσκευασία του.

Αίτηση για εγγραφή ή ανανέωση εγγραφής.

5.—(1) Η αίτηση για εγγραφή ή για ανανέωση της εγγραφής ενός γεωργικού φαρμάκου υποβάλλεται προς το Συμβούλιο από τον κατασκευαστή, τον εισαγωγέα ή το διανομέα πάνω σε έντυπο που καθορίζεται στους Κανονισμούς.

(2) Όταν ο αιτητής δε διαμένει στη Δημοκρατία, η αίτηση υπογράφεται από τον αντιπρόσωπο ή τον εισαγωγέα στη Δημοκρατία, ο οποίος με τον τρόπο αυτό αναλαμβάνει τις υποχρεώσεις του εγγράψαντος όπως αυτές προκύπτουν από τις διατάξεις του άρθρου 9.

(3) Το έντυπο της αίτησης για εγγραφή ενός γεωργικού φαρμάκου πρέπει να συμπληρώνεται κατάλληλα και να περιέχει τις ακόλουθες πληροφορίες:

- (α) Το όνομα και την πλήρη διεύθυνση του αιτητή καθώς και την ιδιότητα με την οποία υποβάλλει την αίτηση, (δηλ. κατασκευαστής, εισαγωγέας, διανομέας ή πωλητής)·
- (β) την εμπορική και κοινή ονομασία του γεωργικού φαρμάκου·
- (γ) το όνομα και την πλήρη διεύθυνση του κατασκευαστή ή του συσκευαστή, αν διαφέρει από τον κατασκευαστή και τον τόπο κατασκευής και συσκευασίας·
- (δ) για γεωργικό φάρμακο που εισάγεται, την εμπορική ονομασία στη χώρα προέλευσης·
- (ε) τη σύνθεση του παρασκευάσματος·
- (στ) την κατηγορία του γεωργικού φαρμάκου (δηλ. εντομοκτόνο, μυκητοκτόνο, κ.ά.), τη χρήση του (δηλ. γεωργική, οικιακή, υγειονομική κ.ά.) και τη μορφή του παρασκευάσματος (δηλ. γαλακτοποίηση υγρό, κοκκώδες, σκόνη κ.ά.)·

- (ζ) την κατηγορία τοξικότητας όπως καθορίζεται στους Κανονισμούς·
 - (η) τη μελισσοτοξικότητα·
 - (θ) τον τύπο και το μέγεθος της συσκευασίας κατά την αποθήκευση και πώληση·
 - (ι) οποιεσδήποτε άλλες πληροφορίες που καθορίζονται στο έντυπο της αίτησης εγγραφής.
- (4) Η αίτηση εγγραφής πρέπει να συνοδεύεται επίσης από τα ακόλουθα:
- (α) Γραπτή ή γραπτές βεβαιώσεις των ακόλουθων στοιχείων ή πληροφοριών:
 - (i) Την πλήρη σύνθεση του παρασκευάσματος, εφόσον δεν αναγράφεται πλήρως στην αίτηση εγγραφής·
 - (ii) την ταυτότητα και τις φυσικοχημικές ιδιότητες της δραστικής ουσίας, της τεχνικά καθαρής δραστικής ουσίας και του παρασκευάσματος·
 - (iii) τη διάρκεια σταθερότητας σε αποθήκευση·
 - (iv) τα υπολείμματα του φαρμάκου σε φυτείες, φυτικά προϊόντα, έδαφος και νερό, καθώς και τον τρόπο διάσπασής του, και τα αποδεκτά όρια υπολειμμάτων σε άλλες χώρες και διεθνείς οργανισμούς·
 - (v) τον προτεινόμενο χρόνο ασφάλειας πριν τη συγκομιδή·
 - (vi) τη συνδυαστικότητα με άλλα γεωργικά φάρμακα ή λιπάσματα·
 - (β) έκθεση ή εκθέσεις αναφορικά με—
 - (i) Τις βιολογικές ιδιότητες του γεωργικού φαρμάκου, όπως τρόπος δράσης και ιδιότητες δραστικής ουσίας, ασθένειες και εχθροί για τους οποίους συνιστάται, καλλιέργειες στις οποίες χρησιμοποιείται, δοσολογία, μέθοδος και χρόνος εφαρμογής, πληροφορίες για φυτοτοξικότητα·
 - (ii) πειραματικές εργασίες και δοκιμές στο εργαστήριο και στο χωράφι, που περιλαμβάνουν εργασίες στην Κύπρο ή άλλες χώρες, για την επιβεβαίωση της αποτελεσματικότητας για τις ασθένειες και τους εχθρούς και της ασφάλειας του γεωργικού φαρμάκου για τις φυτείες που συνιστάται, που διεξήχθησαν σύμφωνα με τις αποδεκτές μεθόδους και κριτήρια.
 - (iii) τις τοξικολογικές ιδιότητες της δραστικής ουσίας ή του παρασκευάσματος, αν υπάρχουν, όπως οξεία, υποχρόνια και χρόνια τοξικότητα, παρενέργειες, επίδραση στο περιβάλλον και την άγρια ζωή, κ.ά. σύμφωνα με τις διεθνώς αποδεκτές μεθόδους και κριτήρια·
 - (iv) λεπτομέρειες για τις προφυλάξεις που είναι αναγκαίες για το χειρισμό του γεωργικού φαρμάκου, περιγραφή των συμπτωμάτων από δηλητηρίαση, καθώς και τη θεραπεία και τα αντίδοτα που συνιστούνται·
 - (v) τις μεθόδους χημικής ανάλυσης για το παρασκεύασμα και τα υπολείμματα, καθώς και οποιαδήποτε πληροφορία ή δημοσίευση που θα διευκολύνει τον έλεγχο της ποιότητας του γεωργικού φαρμάκου·