



ΕΦΗΜΕΡΙΣ ΤΗΣ ΚΥΒΕΡΝΗΣΕΩΣ

ΤΗΣ ΕΛΛΗΝΙΚΗΣ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑΣ

ΤΕΥΧΟΣ ΠΡΩΤΟ

Αρ. Φύλλου 35

12 Φεβρουαρίου 2014

ΠΡΟΕΔΡΙΚΟ ΔΙΑΤΑΓΜΑ ΥΠ' ΑΡΙΘΜ. 22

Τροποποίηση και συμπλήρωση διατάξεων του Π.Δ. 205/2001 (Α' 160) «Έγκριση, διάθεση στην αγορά και έλεγχος βιοκτόνων προϊόντων, σε συμμόρφωση προς την Οδηγία 98/8/ΕΚ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου» όπως ισχύει, σε συμμόρφωση προς τις Οδηγίες 2013/3/ΕΕ, 2013/4/ΕΕ, 2013/5/ΕΕ, 2013/6/ΕΕ, 2013/7/ΕΕ και 2013/27/ΕΕ της Επιτροπής.

Ο ΠΡΟΕΔΡΟΣ ΤΗΣ ΕΛΛΗΝΙΚΗΣ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑΣ

Έχοντας υπόψη:

1. Τις διατάξεις:

α) Των άρθρων 3 και 4 του Ν. 1338/1983 «Εφαρμογή του κοινοτικού δικαίου» (Α' 34), όπως αντικαταστάθηκαν, το μεν πρώτο με το άρθρο 65 του Ν. 1892/1990 (Α' 101), το δε δεύτερο με το άρθρο 6 παρ. 4 του Ν. 1440/1984 (Α' 70) και τροποποιήθηκε τελικώς με το άρθρο 91 του Ν. 3862/2010 (Α' 113).

β) Των άρθρων 1 περ. δ και 30 του Ν. 721/1977 (Α' 298), όπως η περ. δ και το άρθρο 30 αντικαταστάθηκαν με το άρθρο 1 παρ. 2 και 5α αντίστοιχα του Ν. 2538/1997 (Α' 242).

γ) Των άρθρων 2 και 5 του Ν. 1316/1983 (Α' 3), όπως αντικαταστάθηκαν, το μεν πρώτο με το άρθρο 1 του Ν. 1965/1991 (Α' 146) και συμπληρώθηκε με το άρθρο 47 παρ. 1 του Ν. 2519/1997 (Α' 165), το δε δεύτερο με το άρθρο 25 παρ. 1 του Ν. 3730/2008 (Α' 262).

δ) Του άρθρου 90 του Κώδικα Νομοθεσίας για την Κυβέρνηση και τα κυβερνητικά όργανα που κυρώθηκε με το άρθρο πρώτο του Π.Δ. 63/2005 «Κωδικοποίηση της νομοθεσίας για την Κυβέρνηση και τα Κυβερνητικά όργανα» (Α' 98).

2. Το Π.Δ. 119/2013 «Διορισμός Αντιπροέδρου της Κυβέρνησης, Υπουργών, Αναπληρωτών Υπουργών και Υφυπουργών» (Α' 153).

3. Το Π.Δ. 118/2013 «Τροποποίηση του Π.Δ. 85/2012 (Α' 141) -Ίδρυση Υπουργείου Υποδομών, Μεταφορών και Δικτύων και Υπουργείου Πολιτισμού και Αθλητισμού και μετονομασία των Υπουργείων Ανάπτυξης, Ανταγωνιστικότητας, Υποδομών, Μεταφορών και Δικτύων και Παιδείας και Θρησκευμάτων, Πολιτισμού και Αθλητισμού σε Υπουργείο Ανάπτυξης και Ανταγωνιστικότητας και σε Υπουργείο Παιδείας και Θρησκευμάτων αντιστοίχως» (Α' 152).

4. Την αριθμ. Υ44/5.7.2012 απόφαση του Πρωθυπουργού «Ανάθεση αρμοδιοτήτων στον Αναπληρωτή Υπουργό

Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων Χαρακόπουλο Μάξιμο» (Β' 2094/6.7.2012).

5. Την με αρ. πρωτ. 46934/12-6-2013 απόφαση του Προέδρου του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων (ΕΟΦ).

6. Το γεγονός ότι από τις διατάξεις του παρόντος διατάγματος δεν προκαλείται δαπάνη σε βάρος του Κρατικού Προϋπολογισμού.

7. Την αριθμ. 338/2013 γνωμοδότηση του Συμβουλίου της Επικρατείας, μετά από πρόταση των Υπουργών Ανάπτυξης και Ανταγωνιστικότητας και Υγείας και του Αναπληρωτή Υπουργού Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, αποφασίζουμε:

Άρθρο 1

Σκοπός

Με το παρόν διάταγμα τροποποιούνται και συμπληρώνονται διατάξεις του Π.Δ. 205/2001 (Α' 160), όπως τροποποιήθηκε και συμπληρώθηκε με τα Π.Δ. 159/2008 (Α' 219), 52/2009 (Α' 71), 90/2010 (Α' 155), 31/2011 (Α' 81), 34/2012 (Α' 72), 27/2013 (Α' 63) και 54/2013 (Α' 100) σε συμμόρφωση προς τις Οδηγίες:

2013/3/ΕΕ της Επιτροπής της 14ης Φεβρουαρίου 2013 (Ε.Ε. L 44/6/15.2.2013)

2013/4/ΕΕ της Επιτροπής της 14ης Φεβρουαρίου 2013 (Ε.Ε. L 44/10/15.2.2013)

2013/5/ΕΕ της Επιτροπής της 14ης Φεβρουαρίου 2013 (Ε.Ε. L 44/14/15.2.2013)

2013/6/ΕΕ της Επιτροπής της 20ης Φεβρουαρίου 2013 (Ε.Ε. L 48/10/21.2.2013)

2013/7/ΕΕ της Επιτροπής της 21ης Φεβρουαρίου 2013 (Ε.Ε. L 49/66/22.2.2013)

2013/27/ΕΕ της Επιτροπής της 17ης Μαΐου 2013 (Ε.Ε. L 135/10/22.5.2013)

Άρθρο 2

Συμπλήρωση του Παραρτήματος Ι του άρθρου 30 του Π.Δ. 205/2001, όπως ισχύει (Άρθρο 1 των Οδηγιών 2013/4/ΕΕ, 2013/5/ΕΕ, 2013/6/ΕΕ, 2013/7/ΕΕ και 2013/27/ΕΕ της Επιτροπής)

Το Παράρτημα Ι του άρθρου 30 του Π.Δ. 205/2001 (Α' 160) όπως αντικαταστάθηκε με το άρθρο 1 του Π.Δ. 159/2008 (Α' 219), συμπληρώθηκε με τα άρθρα 2 του Π.Δ. 52/2009 (Α' 71), 3 του Π.Δ. 90/2010 (Α' 155), 2 του Π.Δ. 31/2011 (Α' 81), 2 του Π.Δ. 34/2012 (Α' 72), 2 του 27/2013 (Α' 63) και 2 του Π.Δ. 54/2013 (Α' 100) και τροποποιήθηκε με τα άρθρα 3, 4, και 5 του ιδίου ως άνω Π.Δ., συμπληρώνεται ως ακολούθως:

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ

Στο Παράρτημα Ι του άρθρου 30 του π.δ. 205/2001, όπως ισχύει, προστίθενται οι ακόλουθες εγγραφές για τις δραστικές ουσίες:

Αρθ.	Κοινή ονομασία	Ονομασία IUPAC Αριθμοί αναγνώρισης	Ελάχιστος βαθμός καθαρότητα ς της δραστικής ουσίας (%)	Ημερομηνία καταχώρισης	Προβλεπόμενη συμμόρφωσης με το άρθρο 16 παραγράφου 3, πλιν των περιπτώσεων εφαρμογής των εξαιρέσεων της υποσημείωσης της παρούσας επικεφαλίδας (**)	31 Ιανουαρίου 2017	31 Ιανουαρίου 2025	Ημερομηνία λήξης της καταχώρισης	Τύπος προϊόντων	Ειδικές διατάξεις (***)
«61	Χλωριούχο διδεκλυδιμεθολαμ μόνιο (DDAC)	Χλωριούχο Ν,N- διδεκλυο-Ν,N- διμεθυλαμμώνιο Αριθ. ΕΚ: 230-525-2 Αριθ. CAS: 7173-51-5	Βάρος επί ξήρου: 870 g/kg	1η Φεβρουαρίου 2015	31 Ιανουαρίου 2017	31 Ιανουαρίου 2017	31 Ιανουαρίου 2025	8	8	<p>Η εκτίμηση κινδύνων σε ενωσιακό επίπεδο δεν κάλυψε όλες τις πιθανές χρήσεις και όλα τα σενάρια έκθεσης. Εξαιρέθηκαν ορισμένες χρήσεις και ορισμένα σενάρια έκθεσης, όπως η χρήση από μη επαγγελματίες και η έκθεση των τροφίμων ή των ζωοτροφών. Κατά την εξέταση των αιτήσεων έγκρισης προϊόντων σύμφωνα με το άρθρο 5 και το παράρτημα VI, η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-Γήμινα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων αξιολογεί, εφόσον έχει σημασία για το συγκεκριμένο προϊόν, τις χρήσεις ή τα σενάρια έκθεσης, καθώς και τους κινδύνους για τους ανθρώπινους πληθυσμούς και τα στοιχεία του περιβάλλοντος, που δεν έχουν καλυφθεί αντιπροσωπευτικά από την εκτίμηση κινδύνων σε ενωσιακό επίπεδο.</p> <p>Η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-Γήμινα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων μεριμνά ώστε οι εγκρίσεις να υπόκεινται στους ακόλουθους όρους:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Για τους βιομηχανικούς και τους επαγγελματίες χρήστες, καθορίζονται ασφαλείς επιχειρησιακές διαδικασίες και τα προϊόντα χρησιμοποιούνται με κατάλληλα μέσα ατομικής προστασίας, εκτός εάν στην αίτηση έγκρισης του προϊόντος καταδεικνύεται ότι είναι εφικτός ο περιορισμός των κινδύνων σε αποδεκτά επίπεδα με άλλα μέσα. 2. Τα προϊόντα δεν χρησιμοποιούνται για την κατεργασία ξύλων με το οποίο ενδέχεται να έρθουν σε απευθείας επαφή παιδιά, εκτός εάν στην αίτηση έγκρισης του προϊόντος καταδεικνύεται ότι είναι εφικτός ο περιορισμός των κινδύνων σε αποδεκτά επίπεδα. 3. Οι επικέτες και, εφόσον παρέχονται, τα δελτία δεδομένων ασφαλείας των συγκεκριμένων προϊόντων υποδεικνύουν τη διεξαγωγή της βιομηχανικής ή επαγγελματικής εφαρμογής σε περικλειστούς χώρους ή σε στεγανές σκληρές επιφάνειες με προστατευτικό τούβλο, την αποθήκευση της πρόσφατα

																				<p>κατεργασμένη με το προϊόν ξυλείας, μετά την κατεργασία, σε στεγανές σκληρές επιφάνειες, ώστε να αποτρέπονται οι άμεσες απώλειες στο έδαφος ή στα ύδατα, και τη συλλογή για επαναχρησιμοποίηση ή τελική διάθεση των ενδεχόμενων αποβλήτων από την εφαρμογή του προϊόντος;</p> <p>4. Δεν εγκρίνονται προϊόντα για την κατεργασία ξύλου που πρόκειται να έρθει σε επαφή με γλυκό νερό ή να χρησιμοποιηθεί σε υπαίθριες κατασκευές κοντά σε νερό ή πάνω από νερό, να είναι συνεχώς εκτεθειμένο στις καιρικές συνθήκες ή να εκτίθεται συχνά στην υγρασία, εκτός εάν υποβλάσσονται στοιχεία που καταδεικνύουν ότι το προϊόν θα ανταποκρίνεται στις απαιτήσεις του άρθρου 5 και του παραρτήματος VI, εάν είναι απαραίτητο με την εφαρμογή κατάλληλων μέτρων μετριασμού του κινδύνου.</p>
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

(*) Η καθαρότητα που εμφανίζεται στη στήλη αυτή είναι ο ελάχιστος βαθμός καθαρότητας της δραστικής ουσίας που χρησιμοποιήθηκε για την αξιολόγηση σύμφωνα με το άρθρο 11. Η δραστική ουσία στο προϊόν που διατίθεται στην αγορά μπορεί να είναι ίσως ή διαφορετικής καθαρότητας, εάν έχει υποδεχθεί τεχνικά ισοδύναμη με την αξιολογηθείσα ουσία.

(**) Στην περίπτωση των προϊόντων που περιέχουν περισσότερες της μιας δραστικές ουσίες καλυπτόμενες από το άρθρο 16 παράγραφος 2, η προθεσμία συμμόρφωσης με το άρθρο 16 παράγραφος 3 είναι εκείνη που ισχύει για την τελευταία από τις δραστικές ουσίες τους που θα καταχωρηστεί στο παρόν παράρτημα. Για τα προϊόντα για τα οποία η ημερομηνία της πρώτης έγκρισης είναι μεταγενέστερη από 120 ημέρες πριν από τη λήξη της προθεσμίας συμμόρφωσης με το άρθρο 16 παράγραφος 3, η προθεσμία συμμόρφωσης με το άρθρο 16 παράγραφος 3, όπως αφορά τη συγκεκριμένη αίτηση παρατείνεται σε 120 ημέρες από την ημερομηνία λήξης της πλήρους αίτησης αμοιβαίας αναγνώρισης. Για τα προϊόντα για τα οποία κριτός μέλος έχει προτείνει παρέκκλιση από την αμοιβαία αναγνώριση, σύμφωνα με το άρθρο 4 παράγραφος 4, η προθεσμία συμμόρφωσης με το άρθρο 16 παράγραφος 3 παρατείνεται σε τριάντα ημέρες από την ημερομηνία της απόφασης της Επιτροπής που εκδίδεται σύμφωνα με το άρθρο 4 παράγραφος 4 δεύτερο εδάφιο.

(***) Για την τήρηση των κανόν αρχών του παραρτήματος VI, το περιεχόμενο και τα συμπεράσματα των εκθέσεων αξιολόγησης διατίθενται στον δικτυακό τόπο της Επιτροπής: <http://ec.europa.eu/comm/environment/biocides/index.html>.

Αριθ.	Κοινή ονομασία	Ονομασία IUPAC Αριθμοί αναγνώρισης	Ελάχιστος βαθμός καθαρότητας της δραστικής ουσίας (*)	Ημερομηνία καταχώρισης	Προθεσμία συμμόρφωσης με το άρθρο 16 παράγραφος 3, πλν των περιπτώσεων εφαρμογής των εξαιρέσεων της υποσημείωσης της παρούσας επικεφαλίδας (**)	Ημερομηνία λήξης της καταχώρισης	Τύπος προϊόντων	Ειδικές διατάξεις (***)
62	ργιπροxyfen Οδηγία 2013/5/ΕΕ της Επιτροπής της 14 ^{ης} Φεβρουαρίου 2013 (Ε.Ε. Αριθ. L44/14)	4-φαινοξυφαινολο-(RS)- 2-(2-πυριδολοξύ) προπολαιθέρας Αριθ. ΕΚ: 429-800-1 Αριθ. CAS: 95737-68-1	970 g/kg	1η Φεβρουαρίου 2015	31 Ιανουαρίου 2017	31 Ιανουαρίου 2025	18	<p>Η εκτίμηση κινδύνων σε ενωσιακό επίπεδο δεν κάλυψε όλες τις πιθανές χρήσεις και όλα τα σενάρια έκθεσης. Εξαφέρθηκαν ορισμένες χρήσεις και σενάρια έκθεσης, όπως η χρήση από μη επαγγελματίες. Κατά την εξέταση των αιτήσεων έγκρισης προϊόντων σύμφωνα με το άρθρο 5 και το παράρτημα VI, η Διεθνή Προστασία Φυτικής Παραγωγής-Τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων αξιολογεί, εφόσον έχει σημασία για το συγκεκριμένο προϊόν, τις χρήσεις ή τα σενάρια έκθεσης, καθώς και τους κινδύνους για τους ανθρώπινους πληθυσμούς και τα στοιχεία του περιβάλλοντος που δεν έχουν κάλυφθεί αντιπροσωπευτικά από την εκτίμηση κινδύνων σε ενωσιακό επίπεδο.</p> <p>Για τα προϊόντα που περιέχουν την ουσία ργιπροxyfen και ενδεχομένως συνεπέρχονται την παρουσία καταλοίπων σε τρόφιμα ή ζωοτροφές, η Διεθνή Προστασία Φυτικής Παραγωγής-Τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων εξακριβώνει κατά πόσο είναι αναγκαίο να καθοριστούν νέα ή τροποποιημένα ανώτατα όρια καταλοίπων (MRL/AOK), σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 470/2009 ή τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 396/2005, και λαμβάνει όλα τα κατάλληλα μέτρα μετριασμού των κινδύνων που εξασφαλίζουν ότι δεν υπερβαίνονται τα ισχύοντα MRL.</p> <p>Η Διεθνή Προστασία Φυτικής Παραγωγής-Τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων μεριμνά ώστε οι εγκρίσεις να υπόκεινται στους ακόλουθους όρους:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Τα προϊόντα που εγκρίνονται για επαγγελματική χρήση πρέπει να χρησιμοποιούνται με κατάλληλα μέσα ατομικής προστασίας, εκτός εάν η αίτηση έγκρισης του προϊόντος καταδεικνύει ότι οι κίνδυνοι είναι δυνατόν να περιοριστούν σε αποδεκτά επίπεδα με άλλα μέσα. 2. Δεν εγκρίνονται προϊόντα για άμεση χρήση σε επιφανειακά ύδατα, εκτός εάν η αίτηση έγκρισης του προϊόντος

								καταδεικνύει ότι οι κίνδυνοι είναι δυνατόν να περιοριστούν σε αποδεκτά επίπεδα.
3. Τα προϊόντα που προορίζονται να χρησιμοποιηθούν σε εγκαταστάσεις επεξεργασίας αποβλήτων υπόκεινται στην εφαρμογή κατάλληλων μέτρων μετριασμού του κινδύνου για να αποφεύγεται η μόλυνση περισχιών εκτός του χώρου επεξεργασίας των αποβλήτων.								

(*) Η καθαρότητα που εμφανίζεται στη στήλη αυτή είναι ο ελάχιστος βαθμός καθαρότητας της δραστηκής ουσίας που χρησιμοποιήθηκε για την αξιολόγηση σύμφωνα με το άρθρο 11. Η δραστηκή ουσία στο προϊόν που διατίθεται στην αγορά μπορεί να είναι ίση ή διαφορετική καθαρότητας, εάν έχει αποδεχθεί τεχνικά ισοδύναμη με την αξιολογηθείσα ουσία.

(**) Στην περίπτωση των προϊόντων που περιέχουν περισσότερες της μιας δραστηκές ουσίες καλυπτόμενες από το άρθρο 16 παράγραφος 2, η προθεσμία συμμόρφωσης με το άρθρο 16 παράγραφος 3 είναι εκείνη που ισχύει για την τελευταία από τις δραστηκές ουσίες τους που θα καταχωρηθεί στο παρόν παράρτημα. Για τα προϊόντα για τα οποία η ημερομηνία της πρώτης έγκρισής είναι μεταγενέστερη από 120 ημέρες πριν από τη λήξη της προθεσμίας συμμόρφωσης με το άρθρο 16 παράγραφος 3 και έχει υποβληθεί πλήρης αίτηση αμοιβαίας αναγνώρισης σύμφωνα με το άρθρο 4 παράγραφος 1, εντός 60 ημερών από την πρώτη έγκριση, η προθεσμία συμμόρφωσης με το άρθρο 16 παράγραφος 3 όσον αφορά τη συγκεκριμένη αίτηση παρατείνεται σε 120 ημέρες από την ημερομηνία λήξης της πλήρους αίτησης αμοιβαίας αναγνώρισης. Για τα προϊόντα για τα οποία κρίνεται μέλος έχει προτείνει παρέκκλιση από την αμοιβαία αναγνώριση, σύμφωνα με το άρθρο 4 παράγραφος 4, η προθεσμία συμμόρφωσης με το άρθρο 16 παράγραφος 3 παρατείνεται σε τριάντα ημέρες από την ημερομηνία της απόφασης της Επιτροπής που εκδίδεται σύμφωνα με το άρθρο 4 παράγραφος 4 δεύτερο εδάφιο.

(***) Για την τήρηση των κοινών αρχών του παραρτήματος VI, το περιεχόμενο και τα συμπεράσματά των εκθέσεων αξιολόγησης διατίθενται στον δικτυακό τόπο της Επιτροπής: <http://ec.europa.eu/comm/environment/biocides/index.html>.

Αριθ.	Κοινή ονομασία	Ονομασία IUPAC Αριθμοί αναγνώρισης	Ελάχιστος βαθμός καθαρότητας της δραστικής ουσίας (*)	Ημερομηνία καταχώρισης	Προθεσμία συμμόρφωσης με το άρθρο 16 παράγραφος 3, π.λ.ν των περιπτώσεων εφαρμογής των εξαιρέσεων της υποσημείωσης της παροίας επικεφαλίδας (**)	Ημερομηνία λήξης της καταχώρισης	Τύπος προϊόντων	Ειδικές διατάξεις (***)
63	diflubenzuron (διφλουβενζουρόνη) Οδηγία 2013/6/ΕΕ της Επιτροπής της 20 ^{ης} Φεβρουαρίου 2013 (Ε.Ε. Αριθ. L48/10)	1-(4-χλωροφαινόλο)-3- (2,6-διφθοροβενζοϊλ) ουρία Αριθ. ΕΚ: 252-529-3 Αριθ. CAS: 35367-38-5	960 g/kg	1η Φεβρουαρίου 2015	31 Ιανουαρίου 2017	31 Ιανουαρίου 2025	18	<p>Η εκτίμηση κινδύνων σε εντοσιακό επίπεδο δεν κάλυψε όλες τις πιθανές χρήσεις και όλα τα σενάρια έκθεσης. Ορισμένες χρήσεις και σενάρια έκθεσης, όπως η υπαίθρια χρήση, η χρήση από μη επαγγελματίες και η έκθεση του ζώικου κεφαλαίου έχουν εξαιρεθεί. Κατά την εξέταση των αιτήσεων έγκρισης προϊόντων σύμφωνα με το άρθρο 5 και το παράρτημα VI, η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-Τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων αξιολογεί, εφόσον έχει σημασία για το συγκεκριμένο προϊόν, τις χρήσεις ή τα σενάρια έκθεσης, καθώς και τους κινδύνους για τους ανθρώπινους πληθυσμούς και τα στοιχεία του περιβάλλοντος, που δεν έχουν καλυφθεί αντιπροσωπευτικά από την εκτίμηση κινδύνων σε εντοσιακό επίπεδο.</p> <p>Για τα προϊόντα που περιέχουν την ουσία διφλουβενζουρόνη και ενδεχομένως συντελούνται την παρουσία καταλοίπων σε τρόφιμα ή ζωοτροφές, η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-Τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων εξακριβώνει κατά πόσον είναι αναγκαίο να καθοριστούν νέα ή τροποποιημένα ανώτατα όρια καταλοίπων (MRL/AOK), σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 470/2009 ή τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 396/2005, με απόδοση ιδιαίτερης προσοχής στον in vino γονιδοτοξικό μεταβολίτη PCA, και λαμβάνει όλα τα κατάλληλα μέτρα μετριασμού των κινδύνων, που εξασφαλίζουν ότι δεν υπερβαίνονται τα ισχύοντα MRL.</p> <p>Η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-Τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων μεριμνά ώστε οι εγκρίσεις να υποκεινται στους ακόλουθους όρους, εκτός εάν μπορεί να αποδειχθεί στην αίτηση έγκρισης του προϊόντος ότι είναι δυνατόν να μειωθούν σε αποδεκτό επίπεδο οι κίνδυνοι για τα υδάτινα και τα χερσαία οικοσυστήματα:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Οι επαγγελματίες χρήστες φέρουν κατάλληλα μέσα ατομικής προστασίας. 2. Οι πληροφορίες σχετικά με τα προϊόντα πρέπει να περιλαμβάνουν την απαίτηση ότι τα προϊόντα θα

<p>χρησιμοποιούνται αποκλειστικά μόνο σε ξηρή κοπριά και ότι η κοπριά πρέπει να υποβάλλεται σε πλήρη αερόβια λιπασματοποίηση από επαγγελματίες, πριν από την εφαρμογή σε αρόσιμες εκτάσεις.</p> <p>3. Τα προϊόντα δεν θα χρησιμοποιούνται σε υδάτινα συστήματα.</p> <p>Σχετικά με τη συγκεκριμένη δραστική ουσία, θα πρέπει να υποβληθεί πλήρης φάκελος βιοκτόνου προϊόντος σύμφωνα με το άρθρο 8 στη Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-Γήμια Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων μέχρι την 1^η Φεβρουαρίου 2015. Η παραπάνω υπηρέσια την 1^η Φεβρουαρίου 2015, τροποποιεί ή ανακαλεί σύμφωνα με την παρ. 3 του άρθρου 16, τις ισχύουσες εγκρίσεις για κάθε βιοκτόνο προϊόν που περιέχει αυτή τη δραστική ουσία.</p>							
--	--	--	--	--	--	--	--

(*) Η καθαρότητα που εμφανίζεται στη στήλη αυτή είναι ο ελάχιστος βαθμός καθαρότητας της δραστικής ουσίας που χρησιμοποιήθηκε για την αξιολόγηση σύμφωνα με το άρθρο 11. Η δραστική ουσία στο προϊόν που διατίθεται στην αγορά μπορεί να είναι ίση ή διαφορετικής καθαρότητας, εάν έχει αποδειχθεί τεχνικά ισοδύναμη με την αξιολογηθείσα ουσία.

(**) Στην περίπτωση των προϊόντων που περιέχουν περισσότερες της μίας δραστικές ουσίες καλυπτόμενες από το άρθρο 16 παράγραφος 2, η προθεσμία συμμόρφωσης με το άρθρο 16 παράγραφος 3 είναι εκείνη που ισχύει για την τελευταία από τις δραστικές ουσίες τους που θα καταχωρηθεί στο παρόν παράρτημα. Για τα προϊόντα για τα οποία η ημερομηνία της πρώτης έγκρισής είναι μεταγενέστερη από 120 ημέρες πριν από τη λήξη της προθεσμίας συμμόρφωσης με το άρθρο 16 παράγραφος 3 όσον αφορά τη συγκεκριμένη παράγραφο 3 και έχει υποβληθεί πλήρης αίτηση αμοιβαίας αναγνώρισης σύμφωνα με το άρθρο 4 παράγραφος 1, εντός 60 ημερών από την πρώτη έγκριση, η προθεσμία συμμόρφωσης με το άρθρο 16 παράγραφος 3 όσον αφορά τη συγκεκριμένη αίτηση παρατείνεται σε 120 ημέρες από την ημερομηνία λήξης της πλήρους αίτησης αμοιβαίας αναγνώρισης. Για τα προϊόντα για τα οποία κράτος μέλος έχει προτείνει παρέκκλιση από την αμοιβαία αναγνώριση, σύμφωνα με το άρθρο 4 παράγραφος 4, η προθεσμία συμμόρφωσης με το άρθρο 16 παράγραφος 3 παρατείνεται σε τριάντα ημέρες από την ημερομηνία της απόφασης της Επιτροπής που εκδίδεται σύμφωνα με το άρθρο 4 παράγραφος 4 δεύτερο εδάφιο.

(***) Για την τήρηση των κοινών αρχών του παραρτήματος VI, το περιεχόμενο και τα συμπεράσματα των εκθέσεων αξιολόγησης διατίθενται στον δικτυακό τόπο της Επιτροπής: <http://ec.europa.eu/comm/environment/biocides/index.html>.

Αριθ.	Κοινή ονομασία	Ονομασία ΠΥΡΑC Αριθμοί αναγνώρισης	Ελάχιστος βαθμός καθαρότητας της δραστικής ουσίας (%)	Ημερομηνία καταχώρισης	Προθεσμία συμμόρφωσης με το άρθρο 16 παράγραφος 3, πλν των περιπτώσεων εφαρμογής των εξαιρέσεων της υποσημείωσης της παρούσας επικεφαλίδας (**)	31 Ιανουαρίου 2025	Ημερομηνία λήξης της καταχώρισης	Τύπος προϊόντων	Ειδικές διατάξεις (***)
64	χλωριούχο αλκνλο (C ₁₂₋₁₀) διμεθυλοβενζιλαμιμόνιο (C ₁₂₋₁₀ -ADBAC) Οδηγία 2013/7/ΕΕ της Επιτροπής της 21 ^{ης} Φεβρουαρίου 2013 (Ε.Ε. Αριθ. L49/66)	Ονομασία ΠΥΡΑC: Δεν έχει εφαρμογή Αριθ. ΕΚ: 270-325-2 Αριθ. CAS: 68424-85-1	Βάρος επί ξηρου: 940 g/kg	1η Φεβρουαρίου 2015	31 Ιανουαρίου 2017	31 Ιανουαρίου 2025	8		<p>Η εκτίμηση κινδύνων σε ενωσιακό επίπεδο δεν κάλυψε όλες τις πιθανές χρήσεις και όλα τα σενάρια έκθεσης. Εξαιρέθηκαν ορισμένες χρήσεις και ορισμένα σενάρια έκθεσης, όπως η χρήση από μη επαγγελματίες και η έκθεση των τροφίμων ή των ζωοτροφών. Κατά την εξέταση των αιτήσεων έγκρισης προϊόντων σύμφωνα με το άρθρο 5 και το παράρτημα VI, η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-Τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων αξιολογεί, εφόσον έχει σημασία για το συγκεκριμένο προϊόν, τις χρήσεις ή ανθρωπίνους πληθυσμούς και τα στοιχεία του περιβάλλοντος, που δεν έχουν καλυφθεί αντιπροσωπευτικά από την εκτίμηση κινδύνων σε ενωσιακό επίπεδο.</p> <p>Η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-Τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων μεριμνά ώστε οι εγκρίσεις να υποκεινται στους ακόλουθους όρους:</p> <p>1. για τους βιομηχανικούς και τους επαγγελματίες χρήστες, καθορίζονται ασφαλείς επιχειρησιακές διαδικασίες και τα προϊόντα χρησιμοποιούνται με κατάλληλα μέσα ατομικής προστασίας, εκτός εάν στην αίτηση έγκρισης του προϊόντος καταδεικνύεται ότι είναι εφικτός ο περιορισμός των κινδύνων σε αποδεκτά επίπεδα με άλλα μέσα.</p> <p>2. τα προϊόντα δεν χρησιμοποιούνται για την κατεργασία ξύλων με το οποίο ενδέχεται να έρθουν σε απευθείας επαφή παιδιά, εκτός εάν στην αίτηση έγκρισης του προϊόντος καταδεικνύεται ότι είναι εφικτός ο περιορισμός των κινδύνων σε αποδεκτά επίπεδα.</p> <p>3. οι επικίνδυνες και, εφόσον παρέχονται, τα δελτία δεδομένων ασφαλείας των εγκεκριμένων προϊόντων υποδεικνύουν τη διεξαγωγή της βιομηχανικής ή επαγγελματικής εφαρμογής σε περιελαστικούς χώρους ή σε στεγανές σκληρές επιφάνειες με προστατευτικό τοιχίο, την αποθήκευση της πρόσφατα καταγεγραμμένης με το προϊόν ξυλείας, μετά την κατεργασία, σε στεγανές σκληρές επιφάνειες, ώστε να αποτρέπονται οι άμεσες απώλειες στο έδαφος ή στα ύδατα, και τη συλλογή για</p>

								<p>επισταθμισμένη ή τελική διάθεση των ενδεχόμενων αποβλήτων από την εφαρμογή του προϊόντος.</p> <p>4. δεν εγκρίνονται προϊόντα για την κατηγορία ζώων που πρόκειται να έρθει σε επαφή με γλυκό νερό ή να χρησιμοποιηθεί σε υδατικές κατασκευές κοντά σε νερό ή πάνω από νερό, να είναι συνεχώς εκτεθειμένο στις καιρικές συνθήκες ή να εκτίθεται συχνά στην υγρασία, εκτός εάν υποβάλλονται στοχεύει που καταδεικνύουν ότι το προϊόν θα ανταποκρίνεται στις απαιτήσεις του άρθρου 5 και του παραρτήματος VI, εάν είναι απαραίτητο με την εφαρμογή κατάλληλων μέτρων μετριασμού του κινδύνου.</p>
--	--	--	--	--	--	--	--	---

(*) Η καθαρότητα που εμφανίζεται στη στήλη αυτή είναι ο ελάχιστος βαθμός καθαρότητας της δραστικής ουσίας που χρησιμοποιήθηκε για την αξιολόγηση σύμφωνα με το άρθρο 11. Η δραστική ουσία στο προϊόν που διατίθεται στην αγορά μπορεί να είναι ίσης ή διαφορετικής καθαρότητας, εάν έχει αποδειχθεί τεχνικά ισοδύναμη με την αξιολογηθείσα ουσία.

(**) Στην περίπτωση των προϊόντων που περιέχουν περισσότερες της μίας δραστικές ουσίες καλυπτόμενες από το άρθρο 16 παράγραφος 2, η προθεσμία συμμόρφωσης με το άρθρο 16 παράγραφος 3 είναι εκείνη που ισχύει για την τελευταία από τις δραστικές ουσίες τους που θα καταχωρηστεί στο παρόν παράρτημα. Για τα προϊόντα για τα οποία η ημερομηνία της πρώτης έγκρισής είναι μεταγενέστερη από το άρθρο 16 παράγραφος 3 και έχει υποβληθεί πλήρης αίτηση αμοιβαίας αναγνώρισης σύμφωνα με το άρθρο 4 παράγραφος 1, εντός 60 ημερών από την πρώτη έγκρισή, η προθεσμία συμμόρφωσης με το άρθρο 16 παράγραφος 3 οσον αφορά τη συγκεκριμένη αίτηση παρατείνεται σε 120 ημέρες από την ημερομηνία λήξης της πλήρους αίτησης αμοιβαίας αναγνώρισης. Για τα προϊόντα για τα οποία κράτος μέλος έχει προτείνει παρέκκλιση από την αμοιβαία αναγνώριση, σύμφωνα με το άρθρο 4 παράγραφος 4, η προθεσμία συμμόρφωσης με το άρθρο 16 παράγραφος 3 παρατείνεται σε τριάντα ημέρες από την ημερομηνία της απόφασης της Επιτροπής που εκδίδεται σύμφωνα με το άρθρο 4 δεύτερο εδάφιο.

(***) Για την τήρηση των κριτηρίων του παραρτήματος VI, το περιεχόμενο και τα συμπεράσματα των εκθέσεων αξιολόγησης διατίθενται στον δικτυακό τόπο της Επιτροπής: <http://ec.europa.eu/comm/environment/biocides/index.html>.

Αριθ.	Κοινή ονομασία	Ονομασία IUPAC Αριθμοί αναγνώρισης	Ελάχιστος βαθμός καθαρότητας της δραστικής ουσίας (*)	Ημερομηνία καταχώρισης	Προθεσμία συμμόρφωσης με το άρθρο 16 παράγραφος 3, πλν των περιπτώσεων εφαρμογής των εξαιρέσεων της υποσημείωσης της παρούσας επικεφαλίδας (**)	Ημερομηνία λήξης της καταχώρισης	Τύπος πρόδόντων	Ειδικές διατάξεις (***)
65	chlortienapyr Οδηγία 2013/27/ΕΕ της Επιτροπής της 17ης Μαΐου 2013 (Ε.Ε. Αριθ. L135/10)	Ονομασία IUPAC: 4- βρωμο-2-(4- χλωροφαινόλυ)-1- αιθοξυμεθυλο-5- τριφθορομεθυλοσπυρολο -3-καρβονντρίλιο Αριθ. ΕΚ: Δεν έχει χορηγηθεί Αριθ. CAS: 122453-73-0	940 g/kg	1η Μαΐου 2015	30 Απριλίου 2017	30 Απριλίου 2017	8	<p>Η εκτίμηση κινδύνων σε ενωσιακό επίπεδο δεν κάλυψε όλες τις πιθανές χρήσεις και όλα τα σεναρία έκθεσης. Κατά την εξέταση των αιτήσεων έγκρισης προϊόντων σύμφωνα με το άρθρο 5 και το παράρτημα VI, η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-Τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων αξιολογεί, εφόσον έχει σημασία για το συγκεκριμένο προϊόν, τις χρήσεις ή τα σεναρία έκθεσης, καθώς και τους κινδύνους για τους ανθρώπινους πληθυσμούς και τα στοιχεία του περιβάλλοντος, που δεν έχουν καλυφθεί αντιπροσωπευτικά από την εκτίμηση κινδύνων σε ενωσιακό επίπεδο.</p> <p>Η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-Τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων μεριμνά ώστε οι εγκρίσεις να υπόκεινται στους ακόλουθους όρους:</p> <ol style="list-style-type: none"> για τους βιομηχανικούς και τους επαγγελματίες χρήστες, καθορίζονται ασφαλείς επιχειρησιακές διαδικασίες και τα προϊόντα χρησιμοποιούνται με κατάλληλα μέσα ατομικής προστασίας, εκτός εάν στην αίτηση έγκρισης του προϊόντος καταδεικνύεται ότι είναι εφικτός ο περιορισμός των κινδύνων σε αποδεκτά επίπεδα με άλλα μέσα. δεν εγκρίνονται προϊόντα για χρήση από μη επαγγελματίες, εκτός εάν στην αίτηση έγκρισης του προϊόντος καταδεικνύεται ότι είναι εφικτός ο περιορισμός των κινδύνων σε αποδεκτά επίπεδα. οι ετικέτες και, εφόσον παρέχονται, τα δελτία δεδομένων ασφαλείας των εγκεκριμένων προϊόντων υποδεικνύουν τη διεξαγωγή της βιομηχανικής ή επαγγελματικής εφαρμογής σε περιελαστούς χώρους ή σε στεγανές σκληρές επιφάνειες με προστατευτικό τοιχίο, την αποθήκευση της πρόσφατα καταγεγραμμένης με το προϊόν ξυλίας, μετά την καταγραφή, σε στεγανές σκληρές επιφάνειες, ώστε να αποτρέπονται οι άμεσες απώλειες στο έδαφος ή στα ύδατα, και τη συλλογή για

<p>επαναχρησιμοποίηση ή τελική διάθεση των ενδεχόμενων αποβλήτων από την εφαρμογή του προϊόντος;</p>							
<p>4. δεν εγκρίνονται προϊόντα για την κατηγορία ξύλου το οποίο πρόκειται να χρησιμοποιηθεί στο ύπαιθρο, εκτός εάν έχουν υποβληθεί δεδομένα που καταδεικνύουν ότι το προϊόν θα ανταποκρίνεται στις απαιτήσεις του άρθρου 5 και του παραρτήματος VI, εάν είναι απαραίτητο με την εφαρμογή κατάλληλων μέτρων μετριασμού του κινδύνου.»</p>							

(*) Η καθαρότητα που εμφανίζεται στη στήλη αυτή είναι ο ελάχιστος βαθμός καθαρότητας της δραστικής ουσίας που χρησιμοποιήθηκε για την αξιολόγηση σύμφωνα με το άρθρο 11. Η δραστική ουσία στο προϊόν που διατίθεται στην αγορά μπορεί να είναι ίση ή διαφορετικής καθαρότητας, εάν έχει αποδειχθεί τεχνικά ισοδύναμη με την αξιολογηθείσα ουσία.

(**) Στην περίπτωση των προϊόντων που περιέχουν περισσότερες της μιας δραστικές ουσίες, καλύπτοντες από το άρθρο 16 παράγραφος 3 είναι εκείνη που ισχύει για την τελευταία από τις δραστικές ουσίες τους που θα καταχωρηθεί στο παρόν παράρτημα. Για τα προϊόντα για τα οποία η ημερομηνία της πρώτης έγκρισης είναι μεταγενέστερη από 120 ημέρες πριν από τη λήξη της προθεσμίας συμμόρφωσης με το άρθρο 16 παράγραφος 3 και έχει υποβληθεί πλήρης αίτηση αμοιβαίας αναγνώρισης σύμφωνα με το άρθρο 4 παράγραφος 1, εντός 60 ημερών από την πρώτη έγκριση, η προθεσμία συμμόρφωσης με το άρθρο 16 παράγραφος 3 όσον αφορά τη συγκεκριμένη αίτηση παραταίνεται σε 120 ημέρες από την ημερομηνία λήξης της πλήρους αίτησης αμοιβαίας αναγνώρισης. Για τα προϊόντα για τα οποία κριτός μέλος έχει προτείνει παρέκκλιση από την αμοιβαία αναγνώριση, σύμφωνα με το άρθρο 4 παράγραφος 4, η προθεσμία συμμόρφωσης με το άρθρο 16 παράγραφος 3 παραταίνεται σε τριάντα ημέρες από την ημερομηνία της απόφασης της Επιτροπής που εκδίδεται σύμφωνα με το άρθρο 4 παράγραφος 4 δεύτερο εδάφιο.

(***) Για την τήρηση των κανόνων αρχών του παραρτήματος VI, το περιεχόμενο και τα συμπεράσματα των εκθέσεων αξιολόγησης διατίθενται στον δικτυακό τόπο της Επιτροπής: <http://ec.europa.eu/comm/environment/biocides/index.html>.

Άρθρο 3
Τροποποίηση της εγγραφής «αριθ. 14» του Παραρτήματος Ι του άρθρου 30 του π.δ. 205/2001, όπως ισχύει
(Άρθρο 1 της Οδηγίας 2013/3/ΕΕ, της Επιτροπής)

Η εγγραφή «αριθ. 14» του Παραρτήματος Ι του άρθρου 30 του π.δ. 205/2001 (Α' 160), όπως η εγγραφή αυτή προστέθηκε με το άρθρο 2 του π.δ. 52/2009 (Α' 71), τροποποιείται ως ακολούθως:

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ

Στην εγγραφή «αριθ. 14» του Παραρτήματος Ι του άρθρου 30 του π.δ. 205/2001, όπως ισχύει, προστίθενται τα ακόλουθα:

Αριθ.	Κοινή ονομασία	Ονομασία IUPAC Αριθμοί αναγνώρισης	Ελάχιστος βαθμός καθαρότητα της δραστικής ουσίας (*)	Ημερομηνία καταχώρισης	Προφασία συμμόρφωσης με το άρθρο 16 παράγραφος 3, π.λ.η των περιπτώσεων εφαρμογής των εξαιρέσεων της υποσημείωσης της παράστασης επικεφαλίδας (**)	Ημερομηνία λήξης της καταχώρισης	Τύπος προϊόντων	Ειδικές διατάξεις (***)
			«980 g/kg	1 ^η Φεβρουαρίου 2015	31 Ιανουαρίου 2017	31 Ιανουαρίου 2025	18	<p>Η εκτίμηση κινδύνων σε ενωσιακό επίπεδο δεν κάλυψε όλες τις πιθανές χρήσεις. Εξαφέρθηκαν ορισμένες χρήσεις, όπως η υπαίθρια εφαρμογή και η χρήση από μη επαγγελματίες. Κατά την εξέταση των αιτήσεων έγκρισης προϊόντων σύμφωνα με το άρθρο 5 και το παράρτημα VI, η Διεθνή Προστασία Φυτικής Παραγωγής-Τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων αξιολογεί, εφόσον έχει σημασία για το συγκεκριμένο προϊόν, τις χρήσεις ή τα σενάρια έκθεσης, καθώς και τους κινδύνους για τους ανθρώπινους πληθυσμούς και τα στοιχεία του περιβάλλοντος που δεν έχουν καλυφθεί αντιπροσωπευτικά από την εκτίμηση κινδύνων σε ενωσιακό επίπεδο.</p> <p>Δεν εγκρίνονται προϊόντα για εφαρμογή με βούρσα, εκτός εάν υποβληθούν στοιχεία που αποδεικνύουν ότι το προϊόν θα ανταποκρίνεται στις απαιτήσεις του άρθρου 5 και του παραρτήματος VI, εν ανάγκη με την εφαρμογή κατάλληλων μέτρων μετριασμού του κινδύνου.</p> <p>Για τα προϊόντα που περιέχουν την ουσία θεαμεθοξίμη και ενδεχομένως συνεισφέρονται την παρουσία καταλοίπων σε τρῶσιμα ή ζωοτροφές, η Διεθνή Προστασία Φυτικής Παραγωγής-Τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων εξαιρείται κατά πόσον είναι αναγκαίο να καθοριστούν νέα ή τροποποιημένα ανώτατα όρια καταλοίπων (MRL/AOK) σύμφωνα με τον κανονισμό</p>

Άρθρο 4

Έναρξη ισχύος

(Άρθρο 2 των Οδηγιών 2013/3/ΕΕ, 2013/4/ΕΕ, 2013/5/ΕΕ, 2013/6/ΕΕ, 2013/7/ΕΕ και 2013/27/ΕΕ της Επιτροπής)

1. Οι διατάξεις του άρθρου 2 αρχίζουν να ισχύουν κατά αύξοντα αριθμό δραστικής ουσίας, ως ακολούθως:

61. «Χλωριούχο διδεκυλοδιμεθυλαμμώνιο (DDAC) » την 1η Φεβρουαρίου 2015.

62. «pyriproxyfen» την 1η Φεβρουαρίου 2015.

63. «diflubenzuron (διφλουβενζουρόνη)» την 1η Φεβρουαρίου 2015.

64. «χλωριούχο αλκυλο(C₁₂₋₁₆)διμεθυλοβενζυλαμμώνιο (C₁₂₋₁₆-ADBAC)» την 1η Φεβρουαρίου 2015.

65. «chlorfenapyr» την 1η Μαΐου 2015.

2. Οι διατάξεις του άρθρου 3 αρχίζουν να ισχύουν από την 1η Φεβρουαρίου 2015.

Στους Υπουργούς Ανάπτυξης και Ανταγωνιστικότητας, Υγείας και Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων αναθέτουμε τη δημοσίευση και εκτέλεση του παρόντος διατάγματος.

Αθήνα, 4 Φεβρουαρίου 2014

Ο ΠΡΟΕΔΡΟΣ ΤΗΣ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑΣ

ΚΑΡΟΛΟΣ ΓΡ. ΠΑΠΟΥΛΙΑΣ

ΟΙ ΥΠΟΥΡΓΟΙ

ΑΝΑΠΤΥΞΗΣ ΚΑΙ ΑΝΤΑΓΩΝΙΣΤΙΚΟΤΗΤΑΣ

ΚΩΝΣΤΑΝΤΙΝΟΣ ΧΑΤΖΗΔΑΚΗΣ

ΥΓΕΙΑΣ

ΣΠΥΡΙΔΩΝ - ΑΔΩΝΙΣ ΓΕΩΡΓΙΑΔΗΣ

ΑΝΑΠΛΗΡΩΤΗΣ ΥΠΟΥΡΓΟΣ
ΑΓΡΟΤΙΚΗΣ ΑΝΑΠΤΥΞΗΣ ΚΑΙ ΤΡΟΦΙΜΩΝ

ΜΑΞΙΜΟΣ ΧΑΡΑΚΟΠΟΥΛΟΣ