



**ΑΙΤΗΣΗ ΓΙΑ ΧΟΡΗΓΗΣΗ ΑΔΕΙΑΣ ΣΕ ΦΥΤΟΠΡΟΣΤΑΤΕΥΤΙΚΟ ΠΡΟΪΟΝ ΜΕ
ΤΗ ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΑ ΤΗΣ ΑΜΟΙΒΑΙΑΣ ΑΝΑΓΝΩΡΙΣΗΣ**
(Άρθρα 40, 41, 42 Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 1107/2009)

(Υποβάλλεται σε 2 αντίγραφα)

ΓΙΑ ΕΠΙΣΗΜΗ ΧΡΗΣΗ

Αριθμός αίτησης Αριθμός Απόδειξης Ημερομηνία

A) Αιτητής¹

Όνομα Εταιρείας

Ταχυδρ. διεύθυνση

Πρόσωπο επικοινωνίας

Αριθμός τηλεφώνου Διεύθ. ηλεκτρ. ταχυδρ.

B) Εταιρεία που έχει την ευθύνη για τη διάθεση στην τοπική αγορά²

Όνομα Εταιρείας

Διεύθυνση επικοινωνίας

Ταχυδρομικός κώδικας και πόλη

Γ) Γενικές πληροφορίες για το προϊόν όπως αυτό θα διανέμεται στην Κύπρο

Εμπορικό Όνομα
Δραστική Ουσία / Ουσίες
Μορφή του σκευάσματος (SC, EC κτλ.)
Διανομέας / Διανομείς (Όνομα και διεύθυνση)
.....
.....
.....
Είδος και μέγεθος συσκευασιών όπως θα διανέμονται στην Κύπρο
.....
.....

Δ) Η παρούσα αίτηση υποβάλλεται λαμβάνοντας υπόψη ότι:

	Ναι / Όχι
i) η άδεια χορηγήθηκε από κράτος μέλος αναφοράς που ανήκει στην ίδια ζώνη	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>
ii) η άδεια χορηγήθηκε από κράτος μέλος αναφοράς για χρήση σε θερμοκήπια, ή για μετασυλλεκτική εφαρμογή, ή για επεμβάσεις σε κενούς χώρους ή αποθηκευτικούς χώρους που χρησιμοποιούνται για την αποθήκευση φυτών ή φυτικών προϊόντων, ή για επεμβάσεις σε σπόρους	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>
iii) η άδεια χορηγήθηκε από κράτος μέλος αναφοράς που ανήκει σε διαφορετική ζώνη και υποβάλλεται τεκμηριωμένη αιτιολόγηση για τη συγκρισιμότητα των γεωργικών, φυτοϋγείας, περιβαλλοντικών (συμπεριλαμβανομένων των κλιματικών) και διατροφικών συνθηκών	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>
iv) το προϊόν περιέχει ουσία υποψήφια για υποκατάσταση	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>
v) έχει εφαρμοστεί το άρθρο 30 του Κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1107/2009 (προσωρινές άδειες)	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>
vi) το προϊόν περιέχει ουσία που εγκρίθηκε σύμφωνα με το άρθρο 4(7) του Κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1107/2009	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>
vii) το προϊόν περιέχει μόνο ουσίες χαμηλού κινδύνου σύμφωνα με το άρθρο 22 του Κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1107/2009	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>

Ε) Γενικές πληροφορίες για την άδεια στο κράτος μέλος αναφοράς

Κράτος Μέλος Αναφοράς
Εμπορικό Όνομα στο κράτος μέλος αναφοράς
Αριθμός άδειας στο κράτος μέλος αναφοράς
Ημερ. Χορήγησης Άδειας Ημερ. Λήξης Άδειας

ΣΤ) Απαιτήσεις σε έγγραφα και στοιχεία³

	Ναι	/ Όχι
1. Αντίγραφο της άδειας που χορηγήθηκε από το κράτος μέλος αναφοράς	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
2. Αγγλική ή Ελληνική μετάφραση της άδειας που χορηγήθηκε από το κράτος μέλος αναφοράς	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
3. Επίσημη δήλωση ότι το φυτοπροστατευτικό προϊόν είναι πανομοιότυπο με αυτό που αδειοδοτήθηκε από το κράτος μέλος αναφοράς	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
4. Αντίγραφο της αξιολόγησης/έκθεσης εγγραφής (registration report) του κράτους μέλους αναφοράς μεταφρασμένο στα αγγλικά ή ελληνικά ⁴	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
5. Πληροφορίες για την ταυτότητα του προϊόντος σύμφωνα με το σημείο 1 του Παραρτήματος III, δηλαδή πλήρη σύνθεση του προϊόντος και των δραστικών ουσιών που περιέχονται σε αυτό	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
6. Πληροφορίες για τον παρασκευαστή (με πλήρη διεύθυνση) του προϊόντος και των δραστικών ουσιών που περιέχονται σε αυτό	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
7. Ετικέτα και οδηγίες χρήσης του φυτοπροστατευτικού προϊόντος στο κράτος μέλος αναφοράς	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
8. Προτεινόμενη ετικέτα και οδηγίες χρήσης στα ελληνικά για τις κυπριακές συνθήκες	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
9. Συνοπτικό φάκελο για κάθε σημείο των απαιτήσεων για δεδομένα για το φυτοπροστατευτικό προϊόν (ηλεκτρονική μορφή)	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
10. Δελτίο Δεδομένων Ασφαλείας για το προϊόν στα ελληνικά.	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
11. Πληροφορίες για την καθαρότητα των αναλυτικών προτύπων της δραστικής ουσίας / ουσιών	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
12. Μέθοδος ανάλυσης του προϊόντος και πιστοποιητικό ανάλυσης	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
13. Πρωτότυπη επιστολή πρόσβασης στις προστατευόμενες μελέτες (προϊόντος και δραστικών ουσιών) από την εταιρεία - κοινοποιητή προς όφελος του αιτητή, αν ο αιτητής δεν είναι ο κοινοποιητής, στα ελληνικά ή αγγλικά	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
14. Πρωτότυπη εξουσιοδότηση από τον αιτητή στην εταιρεία που έχει την ευθύνη για τη διάθεση στην τοπική αγορά για την υποβολή της αίτησης και/ή την υποβολή των σχετικών τελών (όταν είναι εφαρμόσιμο)	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

Ζ) Άλλες Απαιτήσεις

	Ναι / Όχι	
Δείγμα τελικού προϊόντος	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Δείγμα πιστοποιημένου αναλυτικού προτύπου (1g)	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Τέλη ⁵	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

.....
Υπογραφή⁶

Ημερομηνία

Σημειώσεις

¹Ο αιτητής θα θεωρείται ως ο κάτοχος άδειας του φυτοπροστατευτικού προϊόντος.

²Η τοπική εταιρεία που είναι υπεύθυνη για τη διάθεση του προϊόντος στην Κύπρο (τοπικός αντιπρόσωπος). Αυτή η εταιρεία θα έχει επίσης την ευθύνη για τη συμμόρφωση του αδειοδοτημένου προϊόντος με τις πρόνοιες του Νόμου.

³Το Συμβούλιο Φυτοπροστατευτικών Προϊόντων και Βιοκτόνων δύναται, αν είναι απαραίτητο, να ζητήσει την υποβολή επιπρόσθετων στοιχείων, όπως προνοείται στο άρθρο 33(3) του Κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1107/2009.

⁴Οι εκθέσεις (σημείο ΣΤ4) θα πρέπει να περιέχουν πληροφορίες σχετικά με τη βάση για την αξιολόγηση του κινδύνου και τη διαχείριση του κινδύνου και θα πρέπει να καταρτίζονται σύμφωνα με τις πληροφορίες στο "Draft Guidance Document on the format for registration reports for the assessment of plant protection products following inclusion of an active substance in Annex I of Council Directive 91/414/EEC" (Sanco/10798/2003 rev. 6).

⁵Τα τέλη για την αίτηση είναι 700 Ευρώ για την άδεια και 400 Ευρώ για την προσωρινή άδεια (το ύψος του τέλους περιορίζεται στο 50% όταν το προϊόν περιέχει ουσία χαμηλού κινδύνου).

⁶Η αίτηση υπογράφεται από τον αιτητή ή την εταιρεία που έχει την ευθύνη για τη διάθεση στην τοπική αγορά εφόσον υποβληθεί η εξουσιοδότηση που αναφέρεται στο σημείο ΣΤ14.