



**ΑΙΤΗΣΗ ΓΙΑ ΤΗΝ ΤΡΟΠΟΠΟΙΗΣΗ Ή ΔΙΕΥΡΥΝΣΗ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ Ή ΤΗΣ
ΠΡΟΣΩΡΙΝΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΦΥΤΟΠΡΟΣΤΑΤΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΙΟΝΤΟΣ**
(Άρθρο 33 Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 1107/2009)

(Υποβάλλεται σε 2 αντίγραφα)

ΓΙΑ ΕΠΙΣΗΜΗ ΧΡΗΣΗ

Αριθμός αίτησης Αριθμός Απόδειξης Ημερομηνία

A) Αιτητής

Όνομα Εταιρείας
Ταχυδρ. διεύθυνση
.....
Πρόσωπο επικοινωνίας
Αριθμός τηλεφώνου Διεύθ. ηλεκτρ. ταχυδρ.

B) Φυτοπροστατευτικό προϊόν για το οποίο υποβάλλεται η αίτηση

Εμπορικό Όνομα
Αριθμός Άδειας

Γ) Τροποποίηση της άδειας για την οποία απαιτείται αξιολόγηση

	Ναι / Όχι	
1. Τροποποίηση / Διεύρυνση της χρήσης	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Υποβάλλεται διαβιβαστική επιστολή στην οποία δίνονται πληροφορίες για την τροποποίηση ή τη διεύρυνση της χρήσης για την οποία υποβάλλεται η αίτηση	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Υποβάλλονται τα στοιχεία σύμφωνα με τα σημεία 3.1-3.8 στον Κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 545/2011 (Πίνακας ΚΓΠ σύμφωνα με το έγγραφο οδηγιών για το προσχέδιο της έκθεσης εγγραφής - draft Registration Reports)	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

2. Αλλαγές στη σύνθεση του σκευάσματος	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Υποβάλλονται δελτία δεδομένων ασφαλείας και προδιαγραφές για οποιεσδήποτε νέες βοηθητικές ουσίες	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Υποβάλλεται δήλωση για την πλήρη και λεπτομερή σύνθεση του υφιστάμενου σκευάσματος	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Υποβάλλεται δήλωση για την πλήρη και λεπτομερή σύνθεση του νέου σκευάσματος	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

3. Άλλη αλλαγή της άδειας για την οποία απαιτείται αξιολόγηση	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Υποβάλλεται διαβιβαστική επιστολή με την οποία δίνονται πληροφορίες για την αλλαγή	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Υποβάλλονται δεδομένα για την αλλαγή	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

Δ) Διεύρυνση της προσωρινής άδειας φυτοπροστατευτικού προϊόντος μετά την καταχώριση της δραστικής ουσίας / ουσιών που περιέχονται σε αυτό

Ε) Άλλες απαιτήσεις για την τροποποίηση ή διεύρυνση της άδειας που αναφέρεται στο μέρος Γ και Δ¹

	Ναι / Όχι
1. Αντίγραφο της άδειας που χορηγήθηκε από το κράτος μέλος αναφοράς ²	<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. Προτεινόμενη ετικέτα και οδηγίες χρήσης στα ελληνικά για τις κυπριακές συνθήκες	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>
5. Αντίγραφο της αξιολόγησης/έκθεσης εγγραφής (registration report) του κράτους μέλους αναφοράς μεταφρασμένο στα αγγλικά ή ελληνικά ³	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>
6. Τέλη ⁴	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>
7. Πρωτότυπη εξουσιοδότηση από τον κάτοχο άδειας 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"/>

.....
Υπογραφή⁵

Ημερομηνία

Σημειώσεις

¹ Το Συμβούλιο Φυτοπροστατευτικών Προϊόντων και Βιοκτόνων δύναται να ζητήσει την υποβολή επιπλέον στοιχείων εάν αυτό είναι απαραίτητο.

² Κράτος μέλος αναφοράς είναι:

α) κράτος μέλος που ανήκει στην ίδια ζώνη, ή

β) οποιοδήποτε κράτος μέλος 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 χώρους, ή

γ) κράτος μέλος που ανήκει σε διαφορετική ζώνη και υποβάλλεται τεκμηριωμένη αιτιολόγηση για τη συγκρισιμότητα των γεωργικών, φυτοϋγείας, περιβαλλοντικών (συμπεριλαμβανομένων των κλιματικών) και διατροφικών συνθηκών.

³ Οι εκθέσεις (σημείο E5) 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).

⁴ Τα τέλη για την αίτηση είναι 50 Ευρώ για οποιαδήποτε ή όλες τις τροποποιήσεις του μέρους Γ και 50 Ευρώ για τη διεύρυνση της προσωρινής άδειας (25 Ευρώ όταν το προϊόν περιέχει ουσία χαμηλού κινδύνου).

⁵ Η αίτηση υπογράφεται από τον αιτητή (τον κάτοχο άδειας ή την εταιρεία που έχει την ευθύνη για τη διάθεση στην τοπική αγορά εφόσον υποβληθεί η εξουσιοδότηση που αναφέρεται στο σημείο E7).