

ΣΧΕΔΙΟ

ΒΑΣΙΛΕΙΟ ΤΟΥ ΒΕΛΓΙΟΥ

ΟΜΟΣΠΟΝΔΙΑΚΗ ΔΗΜΟΣΙΑ ΥΠΗΡΕΣΙΑ ΥΓΕΙΑΣ, ΤΡΟΦΙΚΗΣ ΑΛΥΣΙΔΑΣ ΚΑΙ ΠΕΡΙΒΑΛΛΟΝΤΟΣ

ΟΜΟΣΠΟΝΔΙΑΚΗ ΔΗΜΟΣΙΑ ΥΠΗΡΕΣΙΑ

ΟΙΚΟΝΟΜΙΑΣ, ΜΜΕ, ΑΥΤΟΑΠΑΣΧΟΛΟΥΜΕΝΩΝ ΚΑΙ ΕΝΕΡΓΕΙΑΣ

Βασιλικό διάταγμα για την τροποποίηση του βασιλικού διατάγματος, της 4ης Απριλίου 2019, σχετικά με τη διάθεση στην αγορά και τη χρήση βιοκτόνων

Ο ΦΙΛΙΠΠΟΣ, Βασιλιάς των Βέλγων,

Χαιρετίζει όλους τους παρόντες και όσους θα προσέλθουν.

Έχοντας υπόψη τον νόμο, της 21ης Δεκεμβρίου 1998, σχετικά με τα πρότυπα προϊόντων για την προώθηση βιώσιμων προτύπων παραγωγής και κατανάλωσης και την προστασία του περιβάλλοντος, της δημόσιας υγείας και των εργαζομένων, άρθρο 8 παράγραφος 1, όπως τροποποιήθηκε με τον νόμο της 28ης Μαρτίου 2003,

Έχοντας υπόψη τον κώδικα οικονομικού δικαίου, άρθρο VI.35 παράγραφος 1 σημείο 1, που προστέθηκε με τον νόμο της 21ης Δεκεμβρίου 2013,

Έχοντας υπόψη το βασιλικό διάταγμα, της 4ης Απριλίου 2019, σχετικά με τη διάθεση στην αγορά και τη χρήση βιοκτόνων,

Έχοντας υπόψη τη συμμετοχή των περιφερειακών κυβερνήσεων στην εφαρμογή του παρόντος διατάγματος στο πλαίσιο της Διυπουργικής Διάσκεψης για το Περιβάλλον, της xx Ιουνίου 2023,

Έχοντας υπόψη τη γνώμη του Ανώτατου Συμβουλίου για τους Αυτοαπασχολούμενους και τις ΜΜΕ, που εκδόθηκε στις... 2023,

Έχοντας υπόψη τη γνώμη της Ειδικής Συμβουλευτικής Επιτροπής για την Κατανάλωση, που διατυπώθηκε στις... 2023,

Έχοντας υπόψη την οδηγία (ΕΕ) 2015/1535 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 9ης Σεπτεμβρίου 2015, για την καθιέρωση μιας διαδικασίας πληροφόρησης στον τομέα των τεχνικών προδιαγραφών και των κανόνων σχετικά με τις υπηρεσίες της κοινωνίας των πληροφοριών, άρθρο 6 παράγραφος 7 στοιχείο α),

Έχοντας υπόψη την κοινοποίηση αριθ. 2023/xx/B προς την Ευρωπαϊκή Επιτροπή στις... 2023,

Έχοντας υπόψη την εκτίμηση επιπτώσεων της νομοθεσίας, η οποία διενεργήθηκε σύμφωνα με τα άρθρα 6 και 7 του νόμου, της 15ης Δεκεμβρίου 2013, σχετικά με διάφορες διατάξεις αναφορικά με τη διοικητική απλούστευση,

Έχοντας υπόψη τη γνώμη του Επιθεωρητή Οικονομικών, που διατυπώθηκε στις... 2023,

Έχοντας υπόψη την αποδοχή από τον υφυπουργό Προϋπολογισμού, που δόθηκε στις... 2023,

Έχοντας υπόψη τη γνώμη κκ.κκκ/κ του Συμβουλίου της Επικρατείας, που διατυπώθηκε στις... 2023, σύμφωνα με το άρθρο 84 παράγραφος 1 σημείο 2 των νόμων περί του Συμβουλίου της Επικρατείας, που συντονίστηκαν στις 12 Ιανουαρίου 1973,

Μετά από πρόταση του υπουργού Οικονομίας, του υπουργού Υγείας και Περιβάλλοντος και κατόπιν γνωμοδότησης των υπουργών που συνέρχονται στο πλαίσιο του Συμβουλίου,

Θεσπίζει και αποφασίζει διά του παρόντος τα εξής:

Άρθρο 1. Πραγματοποιούνται οι ακόλουθες τροποποιήσεις στο άρθρο 2 του βασιλικού διατάγματος, της 4ης Απριλίου 2019, σχετικά με τη διάθεση στην αγορά και τη χρήση βιοκτόνων, όπως τροποποιήθηκε με τα βασιλικά διατάγματα της 6ης Σεπτεμβρίου 2021 και της 9ης Δεκεμβρίου 2021:

1° η διάταξη του σημείου 11° αντικαθίσταται ως εξής:

«11° τύπος προϊόντων: τύπος προϊόντων όπως προβλέπεται στο άρθρο 3 του κανονισμού για τα βιοκτόνα.»

2° η διάταξη του σημείου 20° αντικαθίσταται ως εξής:

«20° διοικητική αλλαγή: προσαρμογή υπάρχουσας άδειας, αποδοχής κοινοποίησης ή καταχώρισης καθαρά διοικητικής φύσεως, η οποία δεν μεταβάλλει τις ιδιότητες ή την αποτελεσματικότητα του βιοκτόνου και δεν απαιτεί επανεκτίμηση.»

3° το άρθρο συμπληρώνεται με τις διατάξεις των σημείων 38°, 39°, 40°, 41° και 42°, ως εξής:

«38° ευρωπαϊκή άδεια: διοικητική απόφαση, εκδοθείσα σύμφωνα με τον κανονισμό για τα βιοκτόνα, με την οποία ο υπουργός ή η Ευρωπαϊκή Επιτροπή, μετά από αίτηση αιτούντος, επιτρέπει τη διάθεση στην αγορά και τη χρήση βιοκτόνου.»

39° οικογένεια βιοκτόνων: οικογένεια βιοκτόνων, όπως προβλέπεται στο άρθρο 3 του κανονισμού για τα βιοκτόνα.

40° συνοπτική περιγραφή των χαρακτηριστικών του προϊόντος: έγγραφο που περιέχει τα χαρακτηριστικά προϊόντος του βιοκτόνου ή, στην περίπτωση οικογένειας βιοκτόνων, του βιοκτόνου της εν λόγω οικογένειας βιοκτόνων, κατά την έννοια του άρθρου 22 παράγραφος 2 του κανονισμού για τα βιοκτόνα και το οποίο αποτελεί αναπόσπαστο μέρος της ευρωπαϊκής άδειας.

41° ειδικός στοχευόμενος οργανισμός: οργανισμός-στόχος που προσδιορίζεται στο επίπεδο της ονομασίας γένους και είδους στη βιολογική ταξινόμια ή ισοδύναμο.

42° ανησυχητική ουσία: ανησυχητική ουσία, όπως προβλέπεται στο άρθρο 3 του κανονισμού για τα βιοκτόνα.»

Άρθρο 2. Το άρθρο 3 του ίδιου διατάγματος αντικαθίσταται ως εξής:

«Άρθρο 3. Διάθεση στην αγορά και χρήση

Τα βιοκτόνα διατίθενται στην αγορά και χρησιμοποιούνται μόνον εάν:

1 ° έχει χορηγηθεί ευρωπαϊκή άδεια για το εν λόγω βιοκτόνο ή

2 ° για τα εν λόγω βιοκτόνα, ο υπουργός έχει χορηγήσει καταχώριση σύμφωνα με το παρόν διάταγμα ή έχει χορηγήσει άδεια ή έχει αποδεχθεί κοινοποίηση σύμφωνα με το βασιλικό διάταγμα της 8ης Μαΐου 2014.

Με την επιφύλαξη της παραγράφου 1, τα βιοκτόνα μπορούν να διατίθενται στην αγορά και να χρησιμοποιούνται μόνο:

1 ° εφόσον δεν έχει παρέλθει η ημερομηνία λήξης ισχύος της ευρωπαϊκής έγκρισης, άδειας, καταχώρισης ή αποδοχής κοινοποίησης που αναφέρεται στην παράγραφο 1. Για τα βιοκτόνα που αναφέρονται στην παράγραφο 1 σημείο 2, η εν λόγω ημερομηνία λήξης ισχύος καθορίζεται επίσης στο άρθρο 89 παράγραφος 2 του κανονισμού για τα βιοκτόνα·

2 ° σύμφωνα με τις αιτήσεις και τους όρους υπό τους οποίους χορηγήθηκε ευρωπαϊκή έγκριση, άδεια, καταχώριση ή αποδοχή κοινοποίησης που αναφέρεται στην παράγραφο 1·

3 ° εφόσον δεν έχει παρέλθει η ημερομηνία λήξης του προϊόντος, όπως αναφέρεται στο άρθρο 28 παράγραφος 5 σημείο 14.».

Άρθρο 3. Στο άρθρο 4 του διατάγματος επέρχονται οι ακόλουθες τροποποιήσεις:

1 ° οι λέξεις «Κατ' εφαρμογή του άρθρου 3 παράγραφος 2» αντικαθίστανται με τις λέξεις «Κατ' εφαρμογή του άρθρου 3 παράγραφος 1 σημείο 2,»·

2 ° οι λέξεις «μία ή περισσότερες υπάρχουσες δραστικές ουσίες που αξιολογούνται» αντικαθίστανται με τις λέξεις «μία ή περισσότερες υπάρχουσες δραστικές ουσίες που έχουν αξιολογηθεί ή βρίσκονται υπό αξιολόγηση».

Άρθρο 4. Στο άρθρο 5 του διατάγματος επέρχονται οι ακόλουθες τροποποιήσεις:

1 ° οι λέξεις «Καταχώριση σύμφωνα με το άρθρο 3 παράγραφος 2» αντικαθίστανται με τις λέξεις «Καταχώριση σύμφωνα με το άρθρο 3 παράγραφος 1 σημείο 2»·

2 ° οι λέξεις «μία ή περισσότερες υπάρχουσες δραστικές ουσίες που αξιολογούνται» αντικαθίστανται με τις λέξεις «μία ή περισσότερες υπάρχουσες δραστικές ουσίες που έχουν αξιολογηθεί ή βρίσκονται υπό αξιολόγηση»·

3 ° οι λέξεις «σύμφωνα με το άρθρο 10» αντικαθίστανται με τις λέξεις «σύμφωνα με το άρθρο 7 και, κατά περίπτωση, το άρθρο 10».

Άρθρο 5. Στο άρθρο 7 παράγραφος 2 του ίδιου διατάγματος επέρχονται οι ακόλουθες τροποποιήσεις:

1 ° οι λέξεις «(που προσδιορίζονται σε επίπεδο ονομασίας γένους και είδους ή ισοδύναμο)» διαγράφονται·

2 ° οι λέξεις «άρθρο 10 παράγραφος 4» αντικαθίστανται με τις λέξεις «άρθρο 10 παράγραφος 5».

Άρθρο 6. Το άρθρο 8 παράγραφος 2 σημείο 1 του ίδιου διατάγματος αντικαθίσταται με το ακόλουθο κείμενο:

«Μετά την παραλαβή της αίτησης από την αρμόδια αρχή, ζητείται η καταβολή του απαιτούμενου τέλους. Με την είσπραξη του τέλους, ορίζεται υπεύθυνος φακέλου. Η αρμόδια υπηρεσία εξετάζει

το παραδεκτό της αίτησης από διοικητική άποψη και αποστέλλει μήνυμα στον αιτούντα εντός 20 εργάσιμων ημερών από τον ορισμό του υπεύθυνου του φακέλου.».

Άρθρο 7. Στο άρθρο 9 του διατάγματος επέρχονται οι ακόλουθες τροποποιήσεις:

1^ο στην παράγραφο 1, οι λέξεις «(που προσδιορίζονται σε επίπεδο ονομασίας γένους και είδους ή ισοδύναμο)» διαγράφονται·

2^ο η παράγραφος 2 σημείο 1 αντικαθίσταται με το ακόλουθο κείμενο:

«Ο υπουργός χορηγεί την καταχώριση εντός 20 εργάσιμων ημερών από την ημερομηνία κατά την οποία η αίτηση κηρύχθηκε παραδεκτή από διοικητική άποψη, εφόσον πληρούνται οι προϋποθέσεις του άρθρου 5.»

Άρθρο 8. Στο άρθρο 10 του ίδιου διατάγματος, που τροποποιήθηκε με το βασιλικό διάταγμα της 6ης Σεπτεμβρίου 2021, επέρχονται οι ακόλουθες αλλαγές:

1^ο η παράγραφος 2 σημείο 1 αντικαθίσταται με το ακόλουθο κείμενο:

«Ο αιτών μπορεί να προσβάλει την απόφαση του υπουργού με δήλωση ένστασης και να υποβάλει αίτηση ακρόασης στη συμβουλευτική επιτροπή για τα βιοκτόνα. Η ένσταση αυτή δεν επιτρέπεται να περιλαμβάνει στοιχεία που αποτελούν μέρος των δεδομένων σύμφωνα με το παράρτημα 1 Β ή βασίζονται στα εν λόγω δεδομένα. Η ένσταση είναι παραδεκτή μόνο εάν διαβιβαστεί στην αρμόδια υπηρεσία με συστημένη επιστολή εντός 30 εργάσιμων ημερών. Η προθεσμία αυτή αρχίζει την ημέρα κατά την οποία η απόφαση του υπουργού κοινοποιείται στον αιτούντα. Ένσταση που δεν είναι παραδεκτή δεν εξετάζεται. Ο αναφέρων ενημερώνεται σχετικά με το γεγονός αυτό με συστημένη επιστολή από την αρμόδια υπηρεσία.» ·

2^ο η παράγραφος 2 σημείο 2 αντικαθίσταται με το ακόλουθο κείμενο:

«Εάν είναι παραδεκτή, η ένσταση εξετάζεται από τη συμβουλευτική επιτροπή για τα βιοκτόνα σε ημερομηνία και ώρα που ορίζεται από τον πρόεδρό της. Εφόσον το ζητήσει, ο αιτών συμμετέχει σε ακρόαση ή τουλάχιστον καλείται δεόντως σε ακρόαση από τη συμβουλευτική επιτροπή για τα βιοκτόνα.» ·

3^ο στην παράγραφο 2 σημείο 3, οι λέξεις «Η διατήρηση ή τροποποίηση» αντικαθίστανται με τις λέξεις «Η διατήρηση ή τροποποίηση»·

4^ο η παράγραφος 4 αντικαθίσταται με το ακόλουθο κείμενο:

«4. Εάν ο υπουργός επικυρώσει την απόφαση ότι απαιτείται πλήρης αξιολόγηση, ή εάν δεν κατατεθεί παραδεκτή ένσταση, τα συμπληρωματικά στοιχεία σύμφωνα με το παράρτημα 1 Β πρέπει να υποβληθούν στην αρμόδια υπηρεσία σύμφωνα με τις ρυθμίσεις του άρθρου 7. Αυτό γίνεται εντός 30 εργάσιμων ημερών από την κοινοποίηση της απόφασης του υπουργού ή μετά την προθεσμία των 30 εργάσιμων ημερών που προβλέπεται για την άσκηση προσφυγής.».

Άρθρο 9. Στο άρθρο 11 του διατάγματος επέρχονται οι ακόλουθες τροποποιήσεις:

1^ο η παράγραφος 2 αντικαθίσταται με το ακόλουθο κείμενο:

«2. Με την επιφύλαξη της εφαρμογής των άρθρων 12 έως 15, η καταχώριση που χορηγείται σύμφωνα με τις διατάξεις του παρόντος διατάγματος παραμένει σε ισχύ μέχρι την ημερομηνία που προσδιορίζεται στην καταχώριση. Κατά παρέκκλιση από την παρούσα διάταξη, η περίοδος ισχύος μπορεί να διαρκέσει έως την ημερομηνία έγκρισης της δραστηκής ουσίας για τον τύπο προϊόντων

στον οποίο ανήκει το βιοκτόνο και έως το τέλος του προγράμματος εργασιών για τη συστηματική εξέταση όλων των υπαρχουσών δραστικών ουσιών που αναφέρεται στο άρθρο 89 παράγραφος 1 του κανονισμού για τα βιοκτόνα. Στην περίπτωση βιοκτόνων που περιέχουν περισσότερες από μία δραστικές ουσίες και/ή ταξινομούνται σε περισσότερους από έναν τύπους προϊόντων, η περίοδος ισχύος μπορεί να διαρκέσει έως την ημερομηνία έγκρισης όλων των δραστικών ουσιών για τους τύπους προϊόντων που σχετίζονται με τη δράση της δραστικής ουσίας στο βιοκτόνο.» ·

2° η παράγραφος 4 σημείο 1 αντικαθίσταται με το ακόλουθο κείμενο:

«Η καταχώριση μπορεί να επανεξεταστεί ανά πάσα στιγμή. Πιθανοί λόγοι μπορεί να είναι:

1° εάν υπάρχουν ενδείξεις ότι δεν πληρούνται πλέον οι προϋποθέσεις του άρθρου 5· ή

2° βάσει νέων πληροφοριών που λαμβάνονται σύμφωνα με το άρθρο 24.».

Άρθρο 10. Στο άρθρο 12 του διατάγματος επέρχονται οι ακόλουθες τροποποιήσεις:

1 ° στο πρώτο εδάφιο, η διάταξη του σημείου 1° αντικαθίσταται με το ακόλουθο κείμενο:

«1° ο υπουργός το κρίνει αναγκαίο βάσει της εξέλιξης των επιστημονικών και τεχνικών γνώσεων ή βάσει ερευνών που διεξάγονται σύμφωνα με το άρθρο 11 παράγραφος 4 και για την προστασία της υγείας ή του περιβάλλοντος· ή»·

2° το δεύτερο εδάφιο αντικαθίσταται με το ακόλουθο κείμενο:

«Η αίτηση τροποποίησης της καταχώρισης υποβάλλεται πριν από την ημερομηνία έγκρισης της δραστικής ουσίας ή, στην περίπτωση που ένα προϊόν περιέχει περισσότερες δραστικές ουσίες, πριν από την ημερομηνία έγκρισης της τελευταίας δραστικής ουσίας για τον συγκεκριμένο τύπο προϊόντων το αργότερο έξι ή τρεις μήνες πριν από την ημερομηνία έγκρισης επιστημονικής ή διοικητικής τροποποίησης. Για τροποποίηση των προϋποθέσεων καταχώρισης σύμφωνα με την παράγραφο 1 απαιτείται τροποποίηση της καταχώρισης, η οποία συνεπάγεται την ακύρωση της αρχικής καταχώρισης.».

Άρθρο 11. Το άρθρο 13 του ίδιου διατάγματος συμπληρώνεται με εδάφιο που διατυπώνεται ως εξής:

«Κατά παρέκκλιση από το πρώτο εδάφιο σημεία 1 και 2, η αναστολή της καταχώρισης από τον υπουργό αίρεται σύμφωνα με το άρθρο 14, εάν η αναστολή δεν κατέστη δυνατόν να τερματιστεί μετά από έξι μήνες σύμφωνα με τις διατάξεις του πρώτου εδαφίου σημεία 1 και 2. Ωστόσο, ο υπουργός μπορεί, αφού εξετάσει αιτιολογημένο αίτημα του κατόχου της καταχώρισης, το οποίο υποβάλλεται πριν από την άρση της αναστολής της καταχώρισης από τον υπουργό, να παρατείνει την προθεσμία αυτή.».

Άρθρο 12. Το άρθρο 14 παράγραφος 1 του ίδιου διατάγματος, όπως τροποποιήθηκε με το βασιλικό διάταγμα της 9ης Δεκεμβρίου 2021, συμπληρώνεται από τις διατάξεις των σημείων 4° και 5°, οι οποίες διατυπώνονται ως εξής:

«4° εφόσον αυτό προβλέπεται στο άρθρο 13 παράγραφος 3· ή

5° εφόσον αυτό προβλέπεται στο κεφάλαιο IV του βασιλικού διατάγματος της 13ης Νοεμβρίου 2011.».

Άρθρο 13. Στο άρθρο 15 του διατάγματος επέρχονται οι ακόλουθες τροποποιήσεις:

1° η παράγραφος 1 αντικαθίσταται με το ακόλουθο κείμενο:

«1. Σε περίπτωση που ο υπουργός λάβει την πρωτοβουλία τροποποίησης, αναστολής ή ακύρωσης καταχώρισης, η αρμόδια υπηρεσία ενημερώνει τον κάτοχο της καταχώρισης με συστημένη επιστολή. Αυτό αφορά τις περιπτώσεις που αναφέρονται στο άρθρο 12 παράγραφος 1 σημείο 1^ο, στο άρθρο 13 και στο άρθρο 14 παράγραφοι 1, 2 και 4.» ·

2^ο στην παράγραφο 2 σημείο 2, η λέξη « γνώμη » αντικαθίσταται με τις λέξεις «τροποποιημένη καταχώριση».

Άρθρο 14. Στο άρθρο 16 του διατάγματος επέρχονται οι ακόλουθες τροποποιήσεις:

1^ο το πρώτο εδάφιο αντικαθίσταται με το ακόλουθο κείμενο:

Εάν ένα βιοκτόνο έχει ήδη καταχωριστεί σύμφωνα με τα άρθρα 5 έως 10, τότε με την επιφύλαξη των υποχρεώσεων που απορρέουν από το άρθρο 22, ο υπουργός μπορεί να χορηγήσει καταχώριση σε δεύτερο ή μεταγενέστερο αιτούντα, εάν το εν λόγω μέρος παραπέμπει σε στοιχεία που υπέβαλε ο αρχικός αιτών, στον βαθμό που ο δεύτερος ή μεταγενέστερος αιτών αποδεικνύει επιτυχώς ότι το βιοκτόνο είναι πανομοιότυπο από κάθε άποψη με το βιοκτόνο που έχει ήδη καταχωριστεί.» ·

2^ο η παράγραφος 4 αντικαθίσταται ως εξής:

«Το πανομοιότυπο βιοκτόνο καταχωρίζεται είτε με τους ίδιους όρους ή με διαφορετικούς όρους χωρίς όμως να επηρεάζονται οι ιδιότητες ή η αποτελεσματικότητα του βιοκτόνου. Η ημερομηνία ισχύος που αναφέρεται στην καταχώριση του ίδιου βιοκτόνου είναι η ίδια με εκείνη της καταχώρισης του αρχικά καταχωρισμένου βιοκτόνου. Υπάρχει μόνιμη σύνδεση μεταξύ των δύο βιοκτόνων. Ωστόσο, δεν απαιτείται να περιλαμβάνει όλες τις χρήσεις του αρχικά καταχωρισμένου βιοκτόνου.».

Άρθρο 15. Το άρθρο 17 του ίδιου διατάγματος, όπως τροποποιήθηκε με το βασιλικό διάταγμα της 6ης Σεπτεμβρίου 2021, αντικαθίσταται με το ακόλουθο κείμενο:

«Άρθρο 17. Ενστάσεις

Ο αιτών μπορεί να προσβάλει την απόφαση του υπουργού σύμφωνα με τα άρθρα 9, 10, 12, 13, 14 και 16, με εξαίρεση την απόφαση που αναφέρεται στο άρθρο 10 παράγραφος 1 για την οποία ακολουθείται η διαδικασία που προβλέπεται στο άρθρο 10 παράγραφος 2. Δεν επιτρέπεται η συμπερίληψη νέων μελετών στην κοινοποίηση της ένστασης. Η εν λόγω ένσταση είναι παραδεκτή μόνον εφόσον διαβιβαστεί εντός 30 εργάσιμων ημερών με συστημένη επιστολή στην αρμόδια υπηρεσία. Η προθεσμία αυτή αρχίζει την τρίτη εργάσιμη ημέρα από την ημέρα αποστολής της απόφασης στον αιτούντα από την αρμόδια υπηρεσία.

Ένσταση που δεν είναι παραδεκτή δεν εξετάζεται. Ο αναφέρων ενημερώνεται σχετικά με το γεγονός αυτό με συστημένη επιστολή από την αρμόδια υπηρεσία.

Μετά την παραλαβή επιστολής παραδεκτής ένστασης από την αρμόδια υπηρεσία, ζητείται η καταβολή του απαιτούμενου τέλους.

Η παραδεκτή ένσταση, έπειτα από την καταβολή του απαιτούμενου τέλους, κοινοποιείται αμέσως από την αρμόδια υπηρεσία στο Ανώτατο Συμβούλιο Υγείας για έκδοση γνώμης, το οποίο την εξετάζει εντός 60 εργάσιμων ημερών από την ημερομηνία παραλαβής της ένστασης, σε ημερομηνία και ώρα που ορίζεται από πρόεδρό του. Εντός των επόμενων ενενήντα εργάσιμων ημερών, το Ανώτατο Συμβούλιο Υγείας υποβάλλει τη σύστασή του στον υπουργό.

Πριν από την έκδοση της γνώμης, ο αιτών και η αρμόδια υπηρεσία συμμετέχουν σε ακρόαση ή τουλάχιστον καλούνται δεόντως σε ακρόαση από το Ανώτατο Συμβούλιο Υγείας.

Η απόφαση σχετικά με την ένσταση λαμβάνεται από τον υπουργό πριν από την εκπνοή προθεσμίας 160 εργάσιμων ημερών, η οποία ξεκινά την ημερομηνία κατά την οποία η αρμόδια υπηρεσία εισέπραξε το απαιτούμενο τέλος για την ένσταση. Η διατήρηση ή τροποποίηση της αρχικής απόφασης του υπουργού επιδίδεται με συστημένη επιστολή στον αιτούντα και μέσω ηλεκτρονικού ταχυδρομείου στο Ανώτατο Συμβούλιο Υγείας.».

Άρθρο 16. Στο άρθρο 18 του ίδιου διατάγματος, οι λέξεις «οι διατάξεις» αντικαθίστανται με τις λέξεις «το κεφάλαιο IV».

Άρθρο 17. Στο άρθρο 19 του ίδιου διατάγματος, που τροποποιήθηκε με το βασιλικό διάταγμα της 6ης Σεπτεμβρίου 2021, επέρχονται οι ακόλουθες αλλαγές:

1^ο η παράγραφος 1 σημείο 2 αντικαθίσταται με το ακόλουθο κείμενο:

«Ο αιτών που προτίθεται να διαθέσει το βιοκτόνο στην αγορά υποβάλλει την αίτηση για άδεια παράλληλου εμπορίου μέσω ηλεκτρονικού ταχυδρομείου στην αρμόδια υπηρεσία. Η αίτηση για άδεια παράλληλου εμπορίου υποβάλλεται το αργότερο τρεις μήνες πριν από την ημερομηνία έγκρισης της δραστικής ουσίας ή, όταν ένα προϊόν περιέχει περισσότερες δραστικές ουσίες, πριν από την ημερομηνία έγκρισης της τελευταίας δραστικής ουσίας για τον εν λόγω τύπο προϊόντων.»·

2^ο η παράγραφος 1 σημείο 4 αντικαθίσταται με το ακόλουθο κείμενο:

Κάθε πρόσωπο που υποβάλλει αίτηση για άδεια παράλληλου εμπορίου καταβάλλει το τέλος σύμφωνα με το κεφάλαιο IV του βασιλικού διατάγματος της 13ης Νοεμβρίου 2011. Μετά την παραλαβή της αίτησης για άδεια παράλληλου εμπορίου από την αρμόδια αρχή, ζητείται η καταβολή του απαιτούμενου τέλους.» ·

3^ο στην παράγραφο 7, παρεμβάλλεται η λέξη «αμέσως» μεταξύ των λέξεων «Ο κάτοχος της άδειας αναφέρει το γεγονός αυτό» και των λέξεων «στην αρμόδια υπηρεσία».

Άρθρο 18. Στην επικεφαλίδα του κεφαλαίου 4 του ίδιου διατάγματος, οι λέξεις «σύμφωνα με το άρθρο 3 παράγραφος 2» αντικαθίστανται με τις λέξεις «σύμφωνα με το άρθρο 3 παράγραφος 1 σημείο 2».

Άρθρο 19. Στο άρθρο 20 του διατάγματος επέρχονται οι ακόλουθες τροποποιήσεις:

1^ο οι λέξεις «σύμφωνα με το άρθρο 3 παράγραφος 2» αντικαθίστανται με τις λέξεις «σύμφωνα με το άρθρο 3 παράγραφος 1 σημείο 2»·

2^ο οι λέξεις «μία ή περισσότερες υπάρχουσες δραστικές ουσίες που αξιολογούνται» αντικαθίστανται με τις λέξεις «μία ή περισσότερες υπάρχουσες δραστικές ουσίες που έχουν αξιολογηθεί ή βρίσκονται υπό αξιολόγηση».

Άρθρο 20. Στο άρθρο 21 του ίδιου διατάγματος, οι λέξεις «έως 365 ημερολογιακές ημέρες» αντικαθίστανται με τις λέξεις «έως 550 ημερολογιακές ημέρες».

Άρθρο 21. Στο άρθρο 26 του ίδιου διατάγματος, οι λέξεις «κατά παρέκκλιση από το άρθρο 3 παράγραφος 2» αντικαθίστανται με τις λέξεις «κατά παρέκκλιση από το άρθρο 3 παράγραφος 1 σημείο 2».

Άρθρο 22. Το άρθρο 28 του ίδιου διατάγματος, όπως τροποποιήθηκε με το βασιλικό διάταγμα της 6ης Σεπτεμβρίου 2021, αντικαθίσταται με το ακόλουθο κείμενο:

«Άρθρο 28. Ταξινόμηση, συσκευασία και επισήμανση

1. Οι κάτοχοι καταχώρισης ή ευρωπαϊκής άδειας διασφαλίζουν ότι τα βιοκτόνα ταξινομούνται, συσκευάζονται και επισημαίνονται σύμφωνα με την καταχώριση, το πιστοποιητικό αδειοδότησης ή την εγκεκριμένη συνοπτική περιγραφή των χαρακτηριστικών του προϊόντος και, κατά περίπτωση, τον κανονισμό CLP.

2. Τα βιοκτόνα που μπορεί εσφαλμένα να εκληφθούν ως τρόφιμα, συμπεριλαμβανομένων των ποτών, ή ως ζωοτροφές συσκευάζονται κατά τρόπο που να ελαχιστοποιεί την πιθανότητα αυτής της σύγχυσης. Εάν είναι διαθέσιμα στο ευρύ κοινό, προστίθενται συστατικά που αποθαρρύνουν την κατανάλωσή τους.

Τα βιοκτόνα, ειδικότερα, δεν θα πρέπει να είναι ελκυστικά για τα παιδιά.

3. Τα βιοκτόνα μπορούν να παραδίδονται στον χρήστη μόνο στην άθικτη αρχική συσκευασία. Δεν διαχωρίζονται σε καμία περίπτωση.

Απαγορεύεται η τροποποίηση της αρχικής συσκευασίας ή της ετικέτας. Απαγορεύεται η επαναχρησιμοποίηση της συσκευασίας των βιοκτόνων, εκτός από την περίπτωση περιεκτών που προορίζονται ειδικά για επαναχρησιμοποίηση, φόρτωση ή πλήρωση από τον κάτοχο της καταχώρισης ή της ευρωπαϊκής άδειας.

4. Οι συσκευασίες βιοκτόνων που διατίθενται στην αγορά ως αερολύματα πληρούν τις διατάξεις του βασιλικού διατάγματος της 31ης Ιουλίου 2009 για τα αερολύματα.

5. Οι κάτοχοι καταχώρισης ή ευρωπαϊκών αδειών εξασφαλίζουν ότι η ετικέτα δεν είναι παραπλανητική όσον αφορά τους κινδύνους που ενέχει το βιοκτόνο για την υγεία του ανθρώπου ή των ζώων ή για το περιβάλλον ή όσον αφορά την αποτελεσματικότητά του και σε καμία περίπτωση δεν φέρει τις λέξεις «βιοκτόνο χαμηλού κινδύνου», «μη τοξικό», «ακίνδυνο», «φυσικό», «βιολογικό» «φιλικό προς το περιβάλλον», «φιλικό προς τα ζώα» ή παρόμοια ένδειξη. Επιπλέον, οι ακόλουθες πληροφορίες αναγράφονται σαφώς στην ετικέτα κατά τρόπο ευανάγνωστο και ανεξίτηλο:

1° η εμπορική ονομασία του βιοκτόνου, όπως αναφέρεται στην καταχώριση, στην ευρωπαϊκή άδεια ή στη συνοπτική περιγραφή των χαρακτηριστικών του προϊόντος. Όλες οι άλλες πληροφορίες που αναγράφονται στην ετικέτα θα πρέπει να εμφανίζονται δευτερευόντως σε σχέση με την εμπορική ονομασία του βιοκτόνου·

2° η ταυτότητα κάθε δραστικής ουσίας και η συγκέντρωσή της σε μονάδες του μετρικού συστήματος·

3° η ταυτότητα κάθε ανησυχητικής ουσίας και η συγκέντρωσή της σε μονάδες του μετρικού συστήματος·

4° τυχόν ναοϋλικά που περιέχει το βιοκτόνο και τυχόν συναφείς ειδικούς κινδύνους και, έπειτα από κάθε παραπομπή σε ναοϋλικά, σε παρένθεση η λέξη «νανο»·

5° ο αριθμός καταχώρισης ή άδειας που έχει χορηγηθεί στο βιοκτόνο από την αρμόδια αρχή ή ο αριθμός άδειας που έχει χορηγήσει η Ευρωπαϊκή Επιτροπή·

6° το όνομα και η διεύθυνση του κατόχου της καταχώρισης ή της ευρωπαϊκής άδειας. Το όνομα, η διεύθυνση και ο λογότυπος του διανομέα μπορούν να προστεθούν, αλλά πρέπει πάντοτε να εμφανίζονται δευτερευόντως προς τα στοιχεία του κατόχου της καταχώρισης ή της άδειας που χορηγείται δυνάμει του κανονισμού για τα βιοκτόνα·

7° το είδος σκευάσματος·

8° η χρήση για την οποία έχει καταχωριστεί ή εγκριθεί το βιοκτόνο σύμφωνα με τον κανονισμό για τα βιοκτόνα·

9° για κάθε χρήση που προσδιορίζεται στην καταχώριση ή στην ευρωπαϊκή άδεια, οι οδηγίες χρήσης, η συχνότητα χορήγησης και η δοσολογία, σε μονάδες του μετρικού συστήματος και με σαφή και κατανοητό τρόπο για τον χρήστη·

10° ο αριθμός τηλεφώνου του βελγικού κέντρου δηλητηριάσεων (Nationaal Centrum ter voorkoming en behandeling van intoxicaties)·

11° λεπτομέρειες σχετικά με τις πιθανές άμεσες ή έμμεσες ανεπιθύμητες ενέργειες και οδηγίες για την παροχή πρώτων βοηθειών·

12° η πρόταση «Διαβάστε τις συνημμένες οδηγίες πριν από τη χρήση», εάν εσωκλείεται φυλλάδιο και, κατά περίπτωση, προειδοποιήσεις για ευάλωτες ομάδες·

13° οδηγίες για την ασφαλή διάθεση του βιοκτόνου και της συσκευασίας του και, κατά περίπτωση, απαγόρευση της επαναχρησιμοποίησης της συσκευασίας·

14° ο αριθμός παρτίδας ή ο χαρακτηρισμός παρτίδας του σκευάσματος και η ημερομηνία λήξης υπό κανονικές συνθήκες αποθήκευσης·

15° κατά περίπτωση, το χρονικό διάστημα που παρέρχεται μέχρι την επενέργεια του βιοκτόνου, το χρονικό διάστημα που πρέπει να τηρείται μεταξύ δύο διαδοχικών εφαρμογών βιοκτόνου ή μεταξύ μιας εφαρμογής και της επόμενης χρήσης του είδους στο οποίο έχει εφαρμοστεί το βιοκτόνο ή της επόμενης εισόδου ανθρώπου ή ζώου στον χώρο όπου χρησιμοποιήθηκε το βιοκτόνο, συμπεριλαμβανομένων λεπτομερειών σχετικά με τα μέσα και τα μέτρα απολύμανσης, καθώς και το χρονικό διάστημα κατά το οποίο πρέπει να αερίζονται οι εν λόγω χώροι· λεπτομέρειες σχετικά με τον ορθό καθαρισμό του εξοπλισμού· λεπτομέρειες σχετικά με τις προφυλάξεις κατά τη χρήση και τη μεταφορά·

16° κατά περίπτωση, οι κατηγορίες χρηστών στις οποίες περιορίζεται το βιοκτόνο·

17° κατά περίπτωση, πληροφορίες σχετικά με ειδικούς κινδύνους για το περιβάλλον, ιδίως όσον αφορά την προστασία των μη στοχευόμενων οργανισμών και την πρόληψη της ρύπανσης των υδάτων·

18° για τα βιοκτόνα που περιέχουν μικροοργανισμούς, οι απαιτήσεις επισήμανσης σύμφωνα με το βιβλίο VII — Οργανικοί παράγοντες του Codex, της 28ης Απριλίου 2017, για την ευημερία στην εργασία·

19° η ονομαστική ποσότητα του μείγματος στη συσκευασία παρουσίασης, εκτός εάν η ποσότητα αυτή αναφέρεται σε άλλο σημείο της συσκευασίας·

Οι πληροφορίες που αναφέρονται στα σημεία 1°, 2°, 5°, 6° και 10° παρέχονται σε ευδιάκριτη θέση στο εμπρόσθιο μέρος της ετικέτας.

Κατά παρέκκλιση από το πρώτο εδάφιο, οι πληροφορίες που αναφέρονται στα σημεία 7°, 9°, 11°, 13°, 14°, 15° και 17°, όταν αυτό είναι αναγκαίο λόγω του μεγέθους ή της λειτουργίας του βιοκτόνου, μπορούν να αναγράφονται στη συσκευασία ή σε φυλλάδιο που περιλαμβάνεται στη συσκευασία.

6. Το μέγεθος γραμματοσειράς των υποχρεωτικών ενδείξεων στην ετικέτα που αναφέρονται στην παράγραφο 5 είναι τουλάχιστον 1,2 mm, και χρησιμοποιείται ως μέτρο το ύψος των φωνηέντων σε

πεζούς χαρακτήρες. Το ίδιο μέγεθος γραμματοσειράς χρησιμοποιείται για πληροφορίες ίσης σημασίας.

7. Κατά παρέκκλιση από το άρθρο 2 του βασιλικού διατάγματος, της 7ης Σεπτεμβρίου 2012, για τον καθορισμό της γλώσσας στην ετικέτα και στο δελτίο δεδομένων ασφαλείας των ουσιών και των μειγμάτων και για τον ορισμό του Εθνικού Κέντρου Πρόληψης και Θεραπείας Δηλητηριάσεων ως οργάνου που αναφέρεται στο άρθρο 45 του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1272/2008, οι πληροφορίες που αναφέρονται στο άρθρο 17 παράγραφος 1 στοιχεία δ) έως ζ) του κανονισμού CLP, οι οποίες πρέπει να αναγράφονται στην ετικέτα των βιοκτόνων που ταξινομούνται ως επικίνδυνα, παρέχονται στην ολλανδική, τη γαλλική και τη γερμανική γλώσσα.

Κατά παρέκκλιση από το άρθρο 2 του εν λόγω διατάγματος, οι πληροφορίες που αναφέρονται στο άρθρο 17 παράγραφος 1 στοιχεία α), β), γ) και η) του κανονισμού CLP, οι οποίες πρέπει να αναγράφονται στην ετικέτα των βιοκτόνων που ταξινομούνται ως επικίνδυνα και απαιτούνται επίσης σύμφωνα με την παράγραφο 5, αναγράφονται στα ολλανδικά και στα γαλλικά. Για τα γερμανικά, μπορεί να περιλαμβάνεται παραπομπή σε δημόσια, άμεσα διαθέσιμη, ετικέτα.

Για τα βιοκτόνα που δεν ταξινομούνται ως επικίνδυνα, όλες οι πληροφορίες που απαιτούνται σύμφωνα με την παράγραφο 5 παρέχονται στα ολλανδικά και στα γαλλικά. Για τα γερμανικά, μπορεί να περιλαμβάνεται παραπομπή σε δημόσια, άμεσα διαθέσιμη, ετικέτα.

8. Ο υπουργός ή ο αρμόδιος για την εποπτεία υπάλληλος μπορεί να απαιτήσει την υποβολή δειγμάτων, μοντέλων ή σχεδίων της συσκευασίας, των ετικετών και του χωριστού φυλλαδίου που επισυνάπτονται στη συσκευασία».

Άρθρο 23. Το άρθρο 29 του ίδιου διατάγματος αντικαθίσταται ως εξής:

«Άρθρο 29. Διαφήμιση

1. Η διαφήμιση βιοκτόνων υπό οποιαδήποτε μορφή επιτρέπεται μόνο για βιοκτόνα τα οποία, σύμφωνα με τις διατάξεις του παρόντος διατάγματος, μπορούν να διατίθενται ή να χρησιμοποιούνται στην αγορά, υπό την προϋπόθεση ότι όλες οι χρήσεις που αναφέρονται στη διαφήμιση έχουν εγκριθεί, καταχωριστεί ή εντάσσονται στο πλαίσιο της αποδοχής κοινοποίησης.

Οι εκδόσεις ή τα τεχνικά έγγραφα που προορίζονται για τους πωλητές και τους χρήστες των βιοκτόνων που αναφέρονται στο παρόν διάταγμα θεωρούνται ισοδύναμα με διαφήμιση.

2. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, απαγορεύεται η διαφήμιση, υπό οποιαδήποτε μορφή, για εφαρμογές που επιτρέπονται μόνο για το ευρύ κοινό εάν ο αριθμός των μορίων που απονέμονται στο βιοκτόνο, σύμφωνα με τις διατάξεις του άρθρου 7 παράγραφος 2 του βασιλικού διατάγματος, της 13ης Νοεμβρίου 2011, για τον καθορισμό των τελών και των εισφορών που καταβάλλονται στο Ταμείο Προϋπολογισμού για τις πρώτες ύλες και τα προϊόντα, δεν είναι 0.

Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 1, ο υπουργός μπορεί να χορηγήσει εξαίρεση από την απαγόρευση αυτή όσον αφορά μία ή περισσότερες προσωρινές άδειες που χορηγούνται σύμφωνα με τον κανονισμό για τα βιοκτόνα, ή προσωρινές καταχωρίσεις, εάν το εν λόγω μέτρο αποδειχθεί χρήσιμο για την καταπολέμηση απρόβλεπτου κινδύνου για τη δημόσια υγεία, την υγεία των ζώων ή το περιβάλλον με οποιονδήποτε άλλο τρόπο.

3. Απαγορεύονται οι εκπώσεις, οι δωρεάν ποσότητες, τα δωρεάν προϊόντα ή οποιαδήποτε παρόμοια μορφή άμεσης ή έμμεσης προώθησης κατά την αγορά των βιοκτόνων που αναφέρονται στην παράγραφο 2 πρώτο εδάφιο.

4. Κατά παρέκκλιση από την παράγραφο 2 πρώτο εδάφιο, οι κατάλογοι και οι τιμοκατάλογοι μπορούν να αναφέρουν τα βιοκτόνα που αναφέρονται στην παράγραφο 2 πρώτο εδάφιο, υπό την προϋπόθεση ότι, πέραν της τιμής, δεν περιλαμβάνονται άλλες πληροφορίες εκτός από εκείνες που αναφέρονται στην παράγραφο 5. Οι εν λόγω κατάλογοι και τιμοκατάλογοι μπορούν να διατίθενται μόνο στα σημεία πώλησης και μέσω ιστότοπων για διαδικτυακές πωλήσεις.

5. Με την επιφύλαξη των νομικών διατάξεων που εφαρμόζονται στη διαφήμιση και εκείνων που περιέχονται στον κανονισμό για τα βιοκτόνα, κάθε διαφήμιση βιοκτόνων, υπό οποιαδήποτε μορφή, θα πρέπει να περιλαμβάνει την εμπορική ονομασία, τον αριθμό άδειας, καταχώρισης ή κοινοποίησης και την ονομασία των δραστικών ουσιών, όπως προσδιορίζονται στην ευρωπαϊκή άδεια, στη συνοπτική περιγραφή των χαρακτηριστικών του προϊόντος, στην άδεια, στην καταχώριση ή στην αποδοχή κοινοποίησης. Μπορούν να αναφέρονται μόνο οι χρήσεις που περιλαμβάνονται στην ευρωπαϊκή άδεια, στην άδεια, στην καταχώριση ή στην αποδοχή κοινοποίησης.

6. Στην περίπτωση διαφήμισης που διαδίδεται με χρήση επικοινωνιακής τεχνικής που παρέχει περιορισμένο χρόνο για την προβολή πληροφοριών, οι ακόλουθες υποχρεωτικές ενδείξεις εμφανίζονται με ευανάγνωστο τρόπο για χρονικό διάστημα τουλάχιστον:

— έξι δευτερολέπτων για τις φράσεις «Χρησιμοποιήστε τα βιοκτόνα με ασφάλεια. Πριν από τη χρήση, διαβάστε την ετικέτα και τις πληροφορίες προϊόντος», όπου η λέξη «βιοκτόνα» μπορεί να αντικατασταθεί από σαφή ένδειξη του διαφημιζόμενου τύπου προϊόντος·

— τριών δευτερολέπτων για την εμπορική ονομασία·

— τριών δευτερολέπτων για τον αριθμό άδειας, καταχώρισης ή κοινοποίησης·

— τριών δευτερολέπτων ανά δραστική ουσία για τις δραστικές ουσίες.

Όταν εμφανίζονται ταυτόχρονα περισσότερες από μία από αυτές τις υποχρεωτικές ενδείξεις, ο αριθμός των δευτερολέπτων κατά τη διάρκεια των οποίων εμφανίζονται ισούται τουλάχιστον με το άθροισμα των ελαχίστων χρονικών περιόδων που προβλέπονται για καθεμία από τις ενδείξεις χωριστά.».

Άρθρο 24. Στο άρθρο 30 παράγραφος 2 του ίδιου διατάγματος, οι λέξεις «άδεια που χορηγείται σύμφωνα με τον κανονισμό για τα βιοκτόνα» αντικαθίστανται με τις λέξεις «ευρωπαϊκή άδεια».

Άρθρο 25. Το άρθρο 31 του ίδιου διατάγματος, όπως τροποποιήθηκε με το βασιλικό διάταγμα της 6ης Σεπτεμβρίου 2021, αντικαθίσταται με το ακόλουθο κείμενο:

«Άρθρο 31. Ετήσια δήλωση και υποβολή εκθέσεων

1. Κάθε κάτοχος καταχώρισης, άδειας παράλληλου εμπορίου ή ευρωπαϊκής άδειας, σύμφωνα με το κεφάλαιο IV του βασιλικού διατάγματος της 13ης Νοεμβρίου 2011, δηλώνει κάθε χρόνο στην αρμόδια αρχή την ποσότητα βιοκτόνων που διέθεσε στην αγορά του Βελγίου κατά το προηγούμενο έτος.

Η αρμόδια υπηρεσία ζητεί τη δήλωση αυτή ετησίως μέσω του Gestautor. Ο κάτοχος υποβάλλει την οικεία δήλωση μέσω του Gestautor.

2. Τα βιοκτόνα που έχουν καταχωριστεί προσωρινά ή έχουν εγκριθεί προσωρινά σύμφωνα με το άρθρο 21 ή σύμφωνα με το άρθρο 55 παράγραφος 1 ή 3 του κανονισμού για τα βιοκτόνα δεν εντάσσονται στη δήλωση που αναφέρεται στην παράγραφο 1. Κατά παρέκκλιση, τα βιοκτόνα που είχαν καταχωριστεί εγκύρως πριν από την προσωρινή καταχώριση ή την προσωρινή άδεια, είχαν

λάβει άδεια ή αποδοχή κοινοποίησης και τούτο για χρήσεις άλλες από εκείνες που αποτέλεσαν το αντικείμενο της προσωρινής καταχώρισης ή προσωρινής άδειας, θα εντάσσονται στη δήλωση που αναφέρεται στην παράγραφο 1.

3. Με βάση την προαναφερθείσα δήλωση της παραγράφου 1, διατίθεται στο ευρύ κοινό ετήσια επισκόπηση των συνολικών ποσοτήτων δραστικών ουσιών που διατίθενται στην αγορά, καθώς και γενικά στοιχεία σχετικά με τα βιοκτόνα που έχουν διατεθεί στην αγορά για κάθε τύπο προϊόντων.».

Άρθρο 26. Η επικεφαλίδα του άρθρου 32 του ίδιου διατάγματος αντικαθίσταται με το ακόλουθο κείμενο:

«Υποχρεώσεις παροχής πληροφοριών του κατόχου της καταχώρισης, της άδειας, της ευρωπαϊκής άδειας ή της αποδοχής κοινοποίησης».

Άρθρο 27. Στο ίδιο διάταγμα προστίθεται το άρθρο 32/1 και διατυπώνεται ως εξής:

«Άρθρο 32/1. Υποχρεώσεις του κατόχου της καταχώρισης, της άδειας, της ευρωπαϊκής άδειας ή της αποδοχής κοινοποίησης κατά τη διάρκεια της περιόδου χάριτος

1. Κατά τη διάρκεια της περιόδου χάριτος που αναφέρεται στο άρθρο 15 παράγραφος 4 ή στο άρθρο 43 παράγραφοι 2 και 3 του παρόντος διατάγματος, ή στα άρθρα 52 ή 89 παράγραφοι 3 και 4 του κανονισμού για τα βιοκτόνα, ο κάτοχος της καταχώρισης, της άδειας ή της αποδοχής κοινοποίησης παραμένει υπεύθυνος για τα βιοκτόνα που εξακολουθούν να διατίθενται στην αγορά. Ο κάτοχος της καταχώρισης, της άδειας ή της αποδοχής κοινοποίησης ενημερώνει τους διανομείς και όλα τα πρόσωπα στα οποία πραγματοποιεί απευθείας πωλήσεις, αναφέροντας την εμπορική περιγραφή του βιοκτόνου, τον αριθμό της άδειας, της κοινοποίησης ή της καταχώρισης, για την ημερομηνία λήξης της διάθεσης στην αγορά και την ημερομηνία λήξης της χρήσης.

2. Ο κάτοχος της καταχώρισης, της άδειας ή της αποδοχής κοινοποίησης υποχρεούται να παραλάβει δωρεάν τις εναπομένουσες μη ανοιγμένες συσκευασίες του βιοκτόνου που έχουν απομείνει στην αγορά μετά τη λήξη της περιόδου χάριτος. Το ίδιο ισχύει και για κάθε εναπομένουσα μη ανοιγμένη συσκευασία του βιοκτόνου που βρίσκεται στις εγκαταστάσεις των χρηστών, εφόσον το ζητήσουν.».

Άρθρο 28. Το άρθρο 33 του ίδιου διατάγματος, όπως τροποποιήθηκε με το βασιλικό διάταγμα της 6ης Σεπτεμβρίου 2021, αντικαθίσταται με το ακόλουθο κείμενο:

«Άρθρο 33. Υποχρέωση ενημέρωσης του υπουργού

Η αρμόδια υπηρεσία τηρεί επισκόπηση όλων των βιοκτόνων που έχουν καταχωριστεί, αδειοδοτηθεί ή για τα οποία έχει χορηγηθεί άδεια παράλληλου εμπορίου ή αποδοχή κοινοποίησης.

Η εν λόγω επισκόπηση είναι προσβάσιμη στο ευρύ κοινό. Δημοσιεύεται στον ιστότοπο της αρμόδιας υπηρεσίας και επικαιροποιείται σε τουλάχιστον εβδομαδιαία βάση. Η καταχώριση, η άδεια, η αποδοχή κοινοποίησης ή η άδεια παράλληλου εμπορίου μπορούν να αναζητηθούν μέσω της εν λόγω επισκόπησης. Από τα βιοκτόνα που έχουν εγκριθεί βάσει του άρθρου 3 παράγραφος 1 σημείο 1, η συνοπτική περιγραφή των χαρακτηριστικών του προϊόντος μπορεί επίσης να αναζητηθεί μέσω της εν λόγω επισκόπησης.».

Άρθρο 29. Στο άρθρο 34 του ίδιου διατάγματος, το πρώτο εδάφιο αντικαθίσταται ως εξής:

«Με την επιφύλαξη του άρθρου 3, τα βιοκτόνα χρησιμοποιούνται σύμφωνα με τους όρους που καθορίζονται στην καταχώριση, στην προσωρινή καταχώριση, στην άδεια πειραματισμού ή δοκιμής ή στην άδεια παράλληλου εμπορίου που χορηγείται σύμφωνα με το παρόν διάταγμα ή στην

ευρωπαϊκή άδεια ή προσωρινή άδεια που χορηγείται σύμφωνα με τον κανονισμό για τα βιοκτόνα. Απαγορεύεται η χρήση βιοκτόνου καταχωρισμένου ή εγκεκριμένου για σκοπούς άλλους από εκείνους που προβλέπονται από τον υπουργό ή την Ευρωπαϊκή Επιτροπή.».

Άρθρο 30. Το άρθρο 36 του ίδιου διατάγματος συμπληρώνεται με παράγραφο 3 η οποία διατυπώνεται ως εξής:

«3. Ο υπουργός μπορεί, βάσει της αξιολόγησης κινδύνου και με την επιφύλαξη της κατάταξης στο κλειστό κύκλωμα, να χορηγεί εν μέρει εξαιρέσεις από τις υποχρεώσεις που απορρέουν από τις παραγράφους 1 και 2 για ένα βιοκτόνο.».

Άρθρο 31. Στο άρθρο 39 του ίδιου διατάγματος, οι λέξεις «ηλεκτρονικό σύστημα καταχώρισης» αντικαθίστανται με τις λέξεις «ηλεκτρονικό σύστημα καταχώρισης “Κλειστό κύκλωμα”».

Άρθρο 32. Στο άρθρο 40 παράγραφος 1 του ίδιου διατάγματος, που τροποποιήθηκε με το βασιλικό διάταγμα της 6ης Σεπτεμβρίου 2021, επέρχονται οι ακόλουθες αλλαγές:

1° το πρώτο και το δεύτερο εδάφιο αντικαθίστανται με το ακόλουθο κείμενο:

«Κάθε πωλητής που διαθέτει στην αγορά βιοκτόνα ταξινομημένα στο κλειστό κύκλωμα, με την επιφύλαξη της εξαίρεσης που χορηγείται σύμφωνα με το άρθρο 36 παράγραφος 3, καταχωρίζεται ως καταχωρισμένος πωλητής βιοκτόνων. Με την επιφύλαξη της εξαίρεσης που χορηγείται σύμφωνα με το άρθρο 36 παράγραφος 3, ο καταχωρισμένος πωλητής καταχωρίζει στο ηλεκτρονικό σύστημα καταχώρισης “Κλειστό κύκλωμα” κάθε βιοκτόνο που ταξινομείται στο κλειστό κύκλωμα και το οποίο διαθέτει στην αγορά. Ο καταχωρισμένος πωλητής πληροί τους όρους πώλησης που καθορίζονται στην καταχώριση, στην άδεια ή στη συνοπτική περιγραφή των χαρακτηριστικών του προϊόντος για κάθε βιοκτόνο που έχει στην κατοχή του, καθώς και τους όρους που προβλέπονται στο άρθρο 38.

Με την επιφύλαξη της εξαίρεσης που χορηγείται σύμφωνα με το άρθρο 36 παράγραφος 3, ο καταχωρισμένος πωλητής δύναται να πωλεί βιοκτόνα που ταξινομούνται στο κλειστό κύκλωμα μόνο σε καταχωρισμένο πωλητή ή καταχωρισμένο χρήστη.» ·

2 ° στη διάταξη του σημείου 5°, οι λέξεις «ηλεκτρονικό σύστημα καταχώρισης» αντικαθίστανται με τις λέξεις «ηλεκτρονικό σύστημα καταχώρισης “Κλειστό κύκλωμα”»·

3 ° στη διάταξη του σημείου 6°, οι λέξεις «το εν λόγω μητρώο» αντικαθίστανται με τις λέξεις «το εν λόγω μητρώο “Κλειστό κύκλωμα”»·

4° το τέταρτο εδάφιο απαλείφεται.

Άρθρο 33. Στο άρθρο 41 παράγραφος 1 του ίδιου διατάγματος, όπως τροποποιήθηκε με το βασιλικό διάταγμα της 17ης Φεβρουαρίου 2023, το πρώτο εδάφιο αντικαθίσταται με το ακόλουθο κείμενο:

«Με την επιφύλαξη της εξαίρεσης που χορηγείται σύμφωνα με το άρθρο 36 παράγραφος 3, κάθε φυσικό ή νομικό πρόσωπο που χρησιμοποιεί βιοκτόνα ταξινομημένα στο κλειστό κύκλωμα καταχωρίζεται ως καταχωρισμένος χρήστης βιοκτόνων.».

Άρθρο 34. Το άρθρο 44 του ίδιου διατάγματος αντικαθίσταται ως εξής:

«Άρθρο 44. Μετάβαση στην ευρωπαϊκή ένταξη

1. Για τα βιοκτόνα που έχουν καταχωριστεί ή εγκριθεί ή για τα οποία έχει γίνει δεκτή κοινοποίηση σύμφωνα με το άρθρο 3 παράγραφος 1 σημείο 2, η δραστική ουσία των οποίων έχει εγκριθεί δυνάμει του κανονισμού για τα βιοκτόνα για τον τύπο προϊόντων στον οποίο ανήκει το βιοκτόνο, υποβάλλεται αίτηση χορήγησης άδειας ή παράλληλης αμοιβαίας αναγνώρισης της άδειας βάσει του κανονισμού για τα βιοκτόνα το αργότερο την ημερομηνία έγκρισης της/των δραστικής/-ών ουσίας/-ιών.

2. Στην περίπτωση βιοκτόνων που περιέχουν περισσότερες από μία δραστικές ουσίες και/ή ταξινομούνται σε περισσότερους από έναν τύπους προϊόντων, αίτηση για τη χορήγηση ευρωπαϊκής άδειας ή για παράλληλη αμοιβαία αναγνώριση της ευρωπαϊκής άδειας σύμφωνα με τον κανονισμό για τα βιοκτόνα υποβάλλεται το αργότερο έως την ημερομηνία έγκρισης όλων των δραστικών ουσιών για τους τύπους προϊόντων που σχετίζονται με τη δράση της δραστικής ουσίας στο προϊόν.

3. Στον κάτοχο καταχώρισης, άδειας ή κοινοποίησης ο οποίος έχει υποβάλει αίτηση για χορήγηση ευρωπαϊκής άδειας ή για παράλληλη αμοιβαία αναγνώριση ευρωπαϊκής άδειας σύμφωνα με τον κανονισμό για τα βιοκτόνα κατ' εφαρμογή του πρώτου εδαφίου και εντός της περιόδου που ορίζεται σε αυτό, η αρμόδια υπηρεσία μπορεί να χορηγήσει παράταση της υφιστάμενης καταχώρισης, άδειας ή αποδοχής κοινοποίησης, για την ελάχιστη περίοδο που απαιτείται για τη διεκπεραίωση της αίτησης για ευρωπαϊκή άδεια ή για παράλληλη αμοιβαία αναγνώριση ευρωπαϊκής άδειας σύμφωνα με τον κανονισμό για τα βιοκτόνα, εντός τριών ετών κατ' ανώτατο όριο από την ημερομηνία που αναφέρεται στο πρώτο εδάφιο.».

Άρθρο 35. Στο ίδιο διάταγμα, το παράρτημα 1 αντικαθίσταται με το παράρτημα 1 του παρόντος διατάγματος.

Άρθρο 36. Στο ίδιο διάταγμα, το παράρτημα 2 αντικαθίσταται με το παράρτημα 2 του παρόντος διατάγματος.

Άρθρο 37. Στο ίδιο διάταγμα, το παράρτημα 3 αντικαθίσταται με το παράρτημα 3 του παρόντος διατάγματος.

Άρθρο 38. Το παρόν διάταγμα τίθεται σε ισχύ την

Κατά παρέκκλιση από το πρώτο εδάφιο, τα άρθρα... τίθενται σε ισχύ την....

Κατά παρέκκλιση από το πρώτο εδάφιο, τα άρθρα... τίθενται σε ισχύ την....

Άρθρο 39. Ο υπουργός Οικονομίας, ο υπουργός Δημόσιας Υγείας και ο υπουργός Περιβάλλοντος είναι υπεύθυνοι για την εφαρμογή του παρόντος διατάγματος, ο καθένας στον τομέα αρμοδιότητάς του.

Συντάχθηκε στις Βρυξέλλες,

Για τον Βασιλιά και κατ' εντολήν του:

Ο Υπουργός Οικονομίας,

Ο Υπουργός Δημόσιας Υγείας,

Ο Υπουργός Περιβάλλοντος,

Παράρτημα 1 του βασιλικού διατάγματος, της..., για την τροποποίηση του βασιλικού διατάγματος, της 4ης Απριλίου 2019, σχετικά με τη διάθεση στην αγορά και τη χρήση βιοκτόνων (άρθρο 35).

«Παράρτημα 1

ΚΑΤΑΧΩΡΙΣΗ: ΑΠΑΙΤΗΣΕΙΣ ΦΑΚΕΛΟΥ

A. Για κάθε αίτηση καταχώρισης υποβάλλεται ηλεκτρονικός φάκελος μέσω της εφαρμογής «Gestautor». Η εφαρμογή είναι διαθέσιμη μέσω του ιστότοπου της εξουσιοδοτημένης υπηρεσίας (www.biocide.be). Ο εν λόγω φάκελος περιέχει τις ακόλουθες πληροφορίες:

- εμπορική περιγραφή του βιοκτόνου·
- αιτών και οντότητα για έκδοση τιμολογίου·
- παραγωγός του βιοκτόνου·
- παραγωγός ή εισαγωγέας της δραστικής ουσίας·
- διανομέας·
- τύπος σκευάσματος·
- τύπος προϊόντων και προβλεπόμενη εφαρμογή·
- ακριβής ποιοτική και ποσοτική σύνθεση·
- πρόταση ταξινόμησης και επισήμανσης·
- ετικέτα του βιοκτόνου·
- δελτίο δεδομένων ασφαλείας του βιοκτόνου·
- δελτίο δεδομένων ασφαλείας όλων των συστατικών του βιοκτόνου·
- εκτιμώμενη ποσότητα βιοκτόνου που διατίθεται στην αγορά του Βελγίου·
- τύπος και μέγεθος συσκευασίας·
- δοκιμή αποτελεσματικότητας του βιοκτόνου για το οποίο υποβάλλεται καταχώριση (μόνο σε περίπτωση ισχυρισμού σχετικά με ειδικό στοχευόμενο οργανισμό ή σύμφωνα με ειδικό πρότυπο).

B. Επιπλέον, οι ακόλουθες πληροφορίες διατηρούνται διαθέσιμες και υποβάλλονται όταν απαιτείται πλήρης αξιολόγηση σύμφωνα με το άρθρο 10:

- ανάλυση της περιεκτικότητας σε δραστικές ουσίες·
- δοκιμή σταθερότητας·
- επιστολή καταχώρισης για τη/τις δραστική/-ές ουσία/-ες·
- σχέδιο αξιολόγησης κινδύνου για την αξιολόγηση των επιπτώσεων και των ιδιοτήτων που αναφέρονται στο άρθρο 5·
- περίληψη των τοξικολογικών και οικοτοξικολογικών δεδομένων, η οποία περιέχει τουλάχιστον τα δεδομένα και τα κατάλληλα στοιχεία αναφοράς που απαιτούνται για την εκπόνηση του σχεδίου αξιολόγησης κινδύνου (μόνο εάν η ευρωπαϊκή έκθεση αξιολόγησης για τη/τις δραστική/-ές ουσία/-ες δεν είναι ακόμη διαθέσιμη ή εάν δεν μπορεί να υποβληθεί επιστολή πρόσβασης στη δραστική/-ές ουσία/-ες)·
- δοκιμή/-ές αποτελεσματικότητας για όλους τους προβλεπόμενους σκοπούς·
- δοκιμή για κατάλοιπα (μόνο εάν είναι πιθανή η παρουσία καταλοίπων στα τρόφιμα).

Τα δεδομένα που αναφέρονται στο B. υποβάλλονται ηλεκτρονικά μέσω της εφαρμογής “Gestautor”.»

Παράρτημα 2 του βασιλικού διατάγματος, της..., για την τροποποίηση του βασιλικού διατάγματος, της 4ης Απριλίου 2019, σχετικά με τη διάθεση στην αγορά και τη χρήση βιοκτόνων (άρθρο 36).

«Παράρτημα 2

ΕΝΤΥΠΟ ΠΑΡΑΛΛΗΛΟΥ ΕΜΠΟΡΙΟΥ

Αιτών	Όνομα: Οδός: Αριθ.: Ταχ. κώδικας:..... Δήμος:..... Χώρα:..... Αριθμός εταιρείας*: *στο μητρώο επιχειρήσεων [Kruispuntbank Ondernemingen (KBO)] (κατά περίπτωση)
Επικοινωνία:	Όνομα: Τηλέφωνο: Διεύθυνση ηλεκτρονικού ταχυδρομείου.....
Εμπορική ονομασία του προς διανομή βιοκτόνου	
Κράτος μέλος προέλευσης	
Όνομα και διεύθυνση της αρμόδιας αρχής στο κράτος μέλος προέλευσης	Όνομα: Οδός: Αριθ.: Ταχ. κώδικας:..... Δήμος:..... Χώρα:.....
Όνομα και διεύθυνση του κατόχου της άδειας στο κράτος μέλος προέλευσης	Όνομα: Οδός: Αριθ.: Ταχ. κώδικας:..... Δήμος:..... Χώρα:.....
Ονομασία και αριθμός αδειάς του βιοκτόνου στο κράτος μέλος προέλευσης	Ονομασία: Αριθμός αδειάς:.....
Ονομασία και αριθμός καταχώρισης ή αδειάς του προϊόντος αναφοράς	Ονομασία: Αριθμός καταχώρισης ή εισόδου:.....
Παρασκευαστής του βιοκτόνου	Όνομα: Οδός: Αριθ.: Ταχ. κώδικας:..... Δήμος:..... Χώρα:.....
Δραστική/ές ουσία/-ες που περιέχει το βιοκτόνο και η εγγυημένη περιεκτικότητά τους	<u>Δραστική ουσία 1</u> Ονομασία: Αριθμός CAS: Εγγυημένο επίπεδο στο βιοκτόνο:

	<u>Δραστική ουσία 2</u> Ονομασία: Αριθμός CAS: Εγγυημένο επίπεδο στο βιοκτόνο:	
	<u>Δραστική ουσία 3</u> Ονομασία: Αριθμός CAS: Εγγυημένο επίπεδο στο βιοκτόνο: <i>(εάν υπάρχουν περισσότερες από τρεις δραστικές ουσίες, συμπληρώστε περαιτέρω)</i>	
Παραγωγός της/των δραστηκής/-ών ουσίας/- ιών): (εάν δεν είναι εγκατεστημένος στην ΕΕ, θα αναφέρεται ο εισαγωγέας)	<u>Δραστική ουσία 1</u> Όνομα: Οδός: Αριθ.: Ταχ. κώδικας:..... Δήμος:..... Χώρα:..... <u>Δραστική ουσία 2</u> Όνομα: Οδός: Αριθ.: Ταχ. κώδικας:..... Δήμος:..... Χώρα:..... <u>Δραστική ουσία 3</u> Όνομα: Οδός: Αριθ.: Ταχ. κώδικας:..... Δήμος:..... Χώρα:..... <i>(εάν υπάρχουν περισσότερες από τρεις δραστικές ουσίες, συμπληρώστε περαιτέρω)</i>	
Ονομασία και αριθμός CAS όλων των μη δραστικών ουσιών που περιέχει το βιοκτόνο	Ονομασία	Αριθμός CAS
		
		
		
		
Προβλεπόμενη εφαρμογή και τύπος προϊόντων	Περιγραφή της προβλεπόμενης χρήσης: Τύπος/-οι προϊόντων:.....	
Περιγραφή της συσκευασίας με την οποία θα διατεθεί το βιοκτόνο στην αγορά	Σχήμα της συσκευασίας: Υλικό της συσκευασίας: Περιεχόμενο της συσκευασίας (βάρος ή όγκος):	
Τύπος σκευάσματος		

	
Ποσότητα προς εισαγωγή	
Προγραμματισμένη περίοδος εισαγωγών	

Τα ακόλουθα έγγραφα υποβάλλονται ως παραρτήματα μαζί με το παρόν έντυπο:

Παράρτημα 1: Η αρχική ετικέτα και οι αρχικές οδηγίες χρήσης που συνοδεύουν το βιοκτόνο όταν διανέμονται στο κράτος μέλος προέλευσης. Εάν τα έγγραφα αυτά δεν έχουν συνταχθεί στα γαλλικά ή στα ολλανδικά, απαιτείται επίσης μετάφραση στα γαλλικά ή στα ολλανδικά.

Παράρτημα 2: Το σχέδιο της ετικέτας του βιοκτόνου που πρόκειται να διατεθεί στην αγορά, στα ολλανδικά και στα γαλλικά.

Παράρτημα 3: Υπεύθυνη δήλωση ότι το βιοκτόνο για το οποίο ζητείται άδεια παράλληλου εμπορίου παρασκευάστηκε με την ίδια διαδικασία παραγωγής με την οποία παρασκευάστηκε το προϊόν αναφοράς.

Παράρτημα 4: Υπεύθυνη δήλωση ότι ο κάτοχος της άδειας ενημερώνει την αρμόδια αρχή σε περίπτωση ανάκλησης της άδειας για το εισαγόμενο βιοκτόνο στο κράτος μέλος προέλευσης.

Η παρούσα αίτηση για χορήγηση άδειας θα αποστέλλεται μέσω ηλεκτρονικού ταχυδρομείου στην ακόλουθη διεύθυνση ηλεκτρονικού ταχυδρομείου μαζί με τα αντίστοιχα στοιχεία: info.gestautor@health.fgov.be

Το τέλος πρέπει να καταβάλλεται με την παραλαβή της αυτόματης ειδοποίησης στην εφαρμογή «Gestautor» που επιβεβαιώνει την παραλαβή του φακέλου και σύμφωνα με τους όρους πληρωμής που καθορίζονται στο τιμολόγιο. Στο εν λόγω τιμολόγιο, το οποίο διατίθεται στην εφαρμογή «Gestautor», θα βρείτε το ποσό που πρέπει να καταβληθεί, τον αριθμό λογαριασμού και την αιτιολογία που πρέπει να αναγράψετε κατά την πραγματοποίηση της πληρωμής.

.....
(τοποθεσία)

Αναγράψτε ΜΕ ΑΠΌΛΥΤΗ ΣΑΦΉΝΕΙΑ το όνομα και την ιδιότητα του υπογράφοντος:

.....
(ημερομηνία)

Πλήρως και με πάσα ειλικρίνεια συμπληρωθέν

.....
(υπογραφή)

Παράρτημα 3 του βασιλικού διατάγματος, της..., για την τροποποίηση του βασιλικού διατάγματος, της 4ης Απριλίου 2019, σχετικά με τη διάθεση στην αγορά και τη χρήση βιοκτόνων (άρθρο 37).

**ΕΝΤΥΠΟ ΚΟΙΝΟΠΟΙΗΣΗΣ ΔΟΚΙΜΗΣ Ή ΠΕΙΡΑΜΑΤΟΣ
Η/ΤΟ ΟΠΟΙΑ/-Ο ΜΠΟΡΕΙ ΝΑ ΕΧΕΙ ΩΣ ΑΠΟΤΕΛΕΣΜΑ ΤΗΝ
ΕΙΣΟΔΟ ΤΩΝ ΒΙΟΚΤΟΝΩΝ ΣΤΟ ΠΕΡΙΒΑΛΛΟΝ Ή ΤΗΝ
ΑΠΕΛΕΥΘΕΡΩΣΗ ΤΟΥΣ ΣΤΟ ΠΕΡΙΒΑΛΛΟΝ**

Κοινοποιών	Όνομα: Οδός: Αριθ.: Ταχ. κώδικας: Δήμος: Χώρα: Αριθμός εταιρείας*: *στο μητρώο επιχειρήσεων [Kruispuntbank Ondernemingen (KBO)] (κατά περίπτωση)												
Σε περίπτωση δοκιμής ή πειράματος με βιοκτόνο:	Εμπορική ονομασία του βιοκτόνου: Πλήρης σύνθεση του βιοκτόνου: <table><tr><td></td><td>Χημική ονομασία</td><td>Αριθ. CAS</td><td>Επίπεδο (%)</td></tr><tr><td>Δραστική/-ές ουσία/-ες</td><td></td><td></td><td></td></tr><tr><td>Μη δραστικές ουσίες</td><td></td><td></td><td></td></tr></table> Ταξινόμηση και επισήμανση του βιοκτόνου: Περιοχή χρήσης του βιοκτόνου:		Χημική ονομασία	Αριθ. CAS	Επίπεδο (%)	Δραστική/-ές ουσία/-ες				Μη δραστικές ουσίες			
	Χημική ονομασία	Αριθ. CAS	Επίπεδο (%)										
Δραστική/-ές ουσία/-ες													
Μη δραστικές ουσίες													
Σε περίπτωση δοκιμής ή πειράματος με δραστική ουσία	Ονομασία της δραστικής ουσίας: Αριθμός CAS: Επίπεδο καθαρότητας: Όνομα και διεύθυνση του παρασκευαστή της δραστικής ουσίας (εάν δεν είναι εγκατεστημένος στην ΕΕ: του εισαγωγέα):												

	 Ταξινόμηση και επισήμανση: Πεδίο εφαρμογής:.....
Συνολική ποσότητα βιοκτόνου ή δραστικής ουσίας που χρησιμοποιήθηκε στη δοκιμή ή το πείραμα (σε βάρος ή όγκο)	

Τα ακόλουθα έγγραφα υποβάλλονται ως παραρτήματα μαζί με το παρόν έντυπο:

Παράρτημα 1: Λεπτομερής περιγραφή της δοκιμής ή του πειράματος που πρέπει να εκτελεστεί με βάσιμο λόγο για την εκτέλεση της δοκιμής ή του πειράματος

Παράρτημα 2: Εάν υπάρχει, ετικέτα (σχέδιο ή άλλο) για το βιοκτόνο ή τη δραστική ουσία με το/την οποίο/-α πρόκειται να διεξαχθεί η δοκιμή ή το πείραμα

Παράρτημα 3: Όλα τα διαθέσιμα δεδομένα σχετικά με τις πιθανές επιπτώσεις στην υγεία του ανθρώπου ή των ζώων ή στο περιβάλλον.

Παράρτημα 4: Κατάλογος όλων των προσώπων, των φορέων που συμμετέχουν στη δοκιμή ή το πείραμα και όλων των τοποθεσιών όπου θα πραγματοποιηθεί η δοκιμή ή το πείραμα με το βιοκτόνο ή τη δραστική ουσία

Η παρούσα κοινοποίηση θα αποστέλλεται μέσω ηλεκτρονικού ταχυδρομείου στην ακόλουθη διεύθυνση ηλεκτρονικού ταχυδρομείου μαζί με τα αντίστοιχα στοιχεία: info.gestautor@health.fgov.be

Το τέλος πρέπει να καταβάλλεται με την παραλαβή του μηνύματος ηλεκτρονικού ταχυδρομείου που επιβεβαιώνει την παραλαβή του φακέλου και σύμφωνα με τους όρους πληρωμής που καθορίζονται στο αντίστοιχο τιμολόγιο. Στο εν λόγω τιμολόγιο θα βρείτε το ποσό που πρέπει να καταβληθεί, τον αριθμό λογαριασμού και την αιτιολογία που πρέπει να αναγράψετε κατά την πραγματοποίηση της πληρωμής.

..... (τοποθεσία)	 (ημερομηνία)
Αναγράψτε ΜΕ ΑΠΌΛΥΤΗ ΣΑΦΉΝΕΙΑ το όνομα και την ιδιότητα του υπογράφοντος:	Πλήρως και με πάσα ειλικρίνεια συμπληρωθέν
..... (Υπογραφή)	

»