



Αρ. φύλλου 81

ΠΡΟΕΔΡΙΚΟ ΔΙΑΤΑΓΜΑ ΥΠ' ΑΡΙΘΜ. 31

3. Την με αρ. πρωτ 1563/10-10-2010 απόφαση του Προέδρου του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων (ΕΟΦ).

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

5. Την αριθ. 45/2011 γνωμοδότηση του Συμβουλίου της Επικρατείας, μετά από πρόταση των Υπουργών Οικονομίας, Ανταγωνιστικότητας και Ναυτιλίας και Υγείας και

Σκοπός

Σκοπός

Με το παρόν διάταγμα συµπληρώνονται και τροποποιούνται διατάξεις του π.δ. 205/2001 (Α' 160) όπως τροποποιήθηκε και συµπληρώθηκε µε τα π.δ/τα 159/2008 (Α' 219), 52/2009 (Α' 71) και 90/2010 (Α' 155), σε συµµόρφωση προς τις Οδηγίες:

2010/74/ΕΕ του Ανω Πλειούδου 2010/ΕΕ Αριθ. 1398/471
της Επιτροπής
2010/51/ΕΕ της της Αγγούστου 2010 (ΕΕ. Αριθ. L211/14)
L210/30) της Επιτροπής
2010/30/ΕΕ της της Αγγούστου 2010 (ΕΕ. Αριθ. L210/30)

2010/1/ΕΕ της 4ης 41ης Νοεμβρίου 2010 (Ε.Ε. Αριθ. L286/1)
της Επιτροπής

2010/12/ΕΕ της 4ης Νοεμβρίου 2010 (Ε.Ε. Αριθ. L288/20)
της Επιτροπής
2010/74/ΕΕ της 9ης Νοεμβρίου 2010 (Ε.Ε. Αριθ. L292/36)
της Επιτροπής

Απόφοιτος 1 Οδηγιών, 2010/50/ΕΕ, 2010/51/ΕΕ, 2010/71/ΕΕ, 2010/72/ΕΕ, 2010/74/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), και συμπληρώθηκε με το άρθρο 2 του π.δ. 52/2009 (Α' 71) και το άρθρο 3 του π.δ. 90/2010 (Α' 155), συμπληρώνεται ως ακολούθως:

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ

Στο Παράρτημα I προστίθενται οι ακόλουθες εγγραφές για τις δραστικές ουσίες:

Αριθ.	Κοινή ονομασία	Ονομασία IUPAC Αριθμοί αναγνώρισης	Ελάχιστη καθαρότητα της δραστικής ουσίας στο βιοκτόνο, όπως διατίθεται στην αγορά	Ημερομηνία καταχώρισης	Προθεσμία για τη συμμόρφωση με το άρθρο 16 παράγραφος 3 (στην περίπτωση των προϊόντων που περιέχουν περισσότερες της μιας δραστικές ουσίες, η προθεσμία για τη συμμόρφωση με το άρθρο 16 παράγραφος 3 είναι εκείνη που καθορίζεται στην τελευταία από τις αποφάσεις καταχώρισης των δραστικών ουσιών τους)	Ημερομηνία λήξης της καταχώρισης	Τύπος προϊόντων	Ειδικές διατάξεις (*)
«34	Dazomet Οδηγία 2010/50/ΕΕ της Επιτροπής της 10 ^{ης} Αυγούστου 2010 (Ε.Ε. Αριθ. L210/30)	Τετραϋδρο-3,5- διμεθυλο- 1,3,5- θειαδιαζινοθειόνη-2 Αριθ. ΕΚ: 208-576-7 Αριθ. CAS: 533-74-4	960 g/kg	1η Αυγούστου 2012	31η Ιουλίου 2014	31 Ιουλίου 2022	8	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 τα στοιχεία του περιβάλλοντος και τους πληθυσμούς, τα οποία δεν έχουν καλυφθεί αντιπροσωπευτικά από την εκτίμηση κινδύνων σε κλίμακα ΕΕ. Ειδικότερα και κατά περίπτωση, η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων αξιολογεί τυχόν άλλες, πλην των επαγγελματικών, υπαίθριες χρήσεις για επεξεργασία αποκατάστασης ξύλινων στύλων με την ενσωμάτωση κοκκίων. Η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων μεριμνά ώστε οι εγκρίσεις να υπόκεινται στον ακόλουθο όρο: Τα εγκεκριμένα για βιομηχανική ή/και επαγγελματική χρήση προϊόντα πρέπει να χρησιμοποιούνται με κατάλληλα μέσα ατομικής προστασίας, εφόσον η αίτηση έγκρισης του προϊόντος δεν καταδεικνύει ότι είναι εφικτός ο περιορισμός των κινδύνων για τους βιομηχανικούς ή/και επαγγελματίες χρήστες σε αποδεκτά επίπεδα με άλλα μέσα.

(*) Για την εφαρμογή 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.htm>

Αριθ.	Κοινή ονομασία	Ονομασία IUPAC Αριθμοί αναγνώρισης	Ελάχιστη καθαρότητα της δραστικής ουσίας στο βιοκτόνο, όπως διατίθεται στην αγορά	Ημερομηνία καταχώρισης	Προθεσμία για τη συμμόρφωση με το άρθρο 16 παράγραφος 3 (στην περίπτωση των προϊόντων που περιέχουν περισσότερες της μιας δραστικές ουσίες, η προθεσμία για τη συμμόρφωση με το άρθρο 16 παράγραφος 3 είναι εκείνη που καθορίζεται στην τελευταία από τις αποφάσεις καταχώρισης των δραστικών ουσιών τους)	Ημερομηνία λήξης της καταχώρισης	Τύπος προϊόντων	Ειδικές διατάξεις (*)
35	N, N-διαθυλο-μ- τολουαμίδιο Οδηγία 2010/51/ΕΕ της Επιτροπής της 11 ^{ης} Αυγούστου 2010 (Ε.Ε. Αριθ. L211/14)	N, N-διαθυλο-μ- τολουαμίδιο Αριθ. ΕΚ: 205-149-7 Αριθ. CAS: 134-62-3	970 g/kg	1η Αυγούστου 2012	31η Ιουλίου 2014	31 Ιουλίου 2022	19	Η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής- Τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων μεριμνά ώστε οι εγκρίσεις να υπόκεινται στους ακόλουθους όρους: 1) Πρέπει να ελαχιστοποιείται η πρωτογενής έκθεση του ανθρώπου με την εξέταση και εφαρμογή κατάλληλων μέτρων μετριασμού του κινδύνου, στα οποία συμπεριλαμβάνονται, κατά περίπτωση, οδηγίες για την ποσότητα και τη συχνότητα εφαρμογής του προϊόντος στο ανθρώπινο δέρμα. 2) Στις ετικέτες των προϊόντων που προορίζονται για εφαρμογή στο δέρμα, στα μαλλιά ή στα ενδύματα των ανθρώπων πρέπει να αναφέρεται ότι το προϊόν προορίζεται για χρήση μόνο υπό περιορισμούς σε παιδιά ηλικίας δύο έως δώδεκα ετών και ότι δεν προορίζεται για χρήση σε παιδιά ηλικίας κάτω των δύο ετών, εκτός εάν στην αίτηση έγκρισης του προϊόντος καταδεικνύεται ότι αυτό θα ανταποκρίνεται στις απαιτήσεις του άρθρου 5 και του παραρτήματος VI χωρίς την εφαρμογή των εν λόγω μέτρων. 3) Τα προϊόντα πρέπει να περιέχουν ουσίες που αποτρέπουν την κατάποση.» 4) Σχετικά με την συγκεκριμένη δραστική ουσία, θα πρέπει να υποβληθεί πλήρης φάκελος βιοκτόνου προϊόντος σύμφωνα με το Άρθρο 8 του π.δ 205/01, στην Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής- Τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων μέχρι την 1^η Αυγούστου 2012. Η παραπάνω υπηρεσία την 1^η Αυγούστου 2012, εφόσον βρίσκει εφαρμογή, τροποποιεί ή ανακαλεί τις ισχύουσες εγκρίσεις για κάθε βιοκτόνο προϊόν που περιέχει αυτή την δραστική ουσία.

(*) Για την εφαρμογή 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.htm>

Αριθ.	Κοινή ονομασία	Ονομασία IUPAC Αριθμοί αναγνώρισης	Ελάχιστη καθαρότητα της δραστικής ουσίας στο βιοκτόνο, όπως διατίθεται στην αγορά	Ημερομηνία καταχώρισης	Προθεσμία για τη συμμόρφωση με το άρθρο 16 παράγραφος 3 (στην περίπτωση των προϊόντων που περιέχουν περισσότερες της μιας δραστικές ουσίες, η προθεσμία για τη συμμόρφωση με το άρθρο 16 παράγραφος 3 είναι εκείνη που καθορίζεται στην τελευταία από τις αποφάσεις καταχώρισης των δραστικών ουσιών τους)	Ημερομηνία λήξης της καταχώρισης	Τύπος προϊόντων	Ειδικές διατάξεις (*)
36	Μετοφλουθρίνη (metofluthrin) Οδηγία 2010/71/ΕΕ της Επιτροπής της 4 ^{ης} Νοεμβρίου 2010 (Ε.Ε. Αριθ. L288/17)	Ισομερές RTZ (1R,3R)-2,2-διμεθυλο-3- (Z)-(προπεν-1- υλο)κυκλοπροπανοκαρβοξυ- λικό 2,3,5,6- τετραφθορο-4- (μεθοξυμεθυλο)βενζύλιο Αριθ. ΕΚ: δεν υπάρχει Αριθ. CAS: 240494-71-7 Άθροισμα όλων των ισομερών: (EZ)-(1RS,3RS;1SR,3SR)- 2,2-διμεθυλο-3- προπεν-1- υλοκυκλοπροπανοκαρβοξυ- λικό 2,3,5,6-τετραφθορο- 4-(μεθοξυμεθυλο)βενζύλιο Αριθ. ΕΚ: δεν υπάρχει Αριθ. CAS: 240494-70-6	Η δραστική ουσία ανταποκρίνεται και στις δύο ακόλουθες τιμές ελάχιστης καθαρότητας: Ισομερές RTZ 754 g/kg Άθροισμα όλων των ισομερών 930 g/kg	1η Μαΐου 2011	Δεν έχει εφαρμογή	30 Απριλίου 2021	18	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 τα στοιχεία του περιβάλλοντος και τους πληθυσμούς, τα οποία δεν έχουν καλυφθεί αντιπροσωπευτικά από την εκτίμηση κινδύνων σε ευρωπαϊκό επίπεδο.

(*) Για την εφαρμογή 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.htm>

Αριθ.	Κοινή ονομασία	Ονομασία IUPAC Αριθμοί αναγνώρισης	Ελάχιστη καθαρότητα της δραστικής ουσίας στο βιοκτόνο, όπως διατίθεται στην αγορά	Ημερομηνία καταχώρισης	Προθεσμία για τη συμμόρφωση με το άρθρο 16 παράγραφος 3 (στην περίπτωση των προϊόντων που περιέχουν περισσότερες της μιας δραστικές ουσίες, η προθεσμία για τη συμμόρφωση με το άρθρο 16 παράγραφος 3 είναι εκείνη που καθορίζεται στην τελευταία από τις αποφάσεις καταχώρισης των δραστικών ουσιών τους)	Ημερομηνία λήξης της καταχώρισης	Τύπος προϊόντων	Ειδικές διατάξεις (*)
37	Spinosad Οδηγία 2010/72/ΕΕ της Επιτροπής της 4 ^{ης} Νοεμβρίου 2010 (Ε.Ε. Αριθ. L288/20)	Αριθ. ΕΚ: 434-300-1 Αριθ. CAS: 168316-95-8 Το spinosad είναι μείγμα των ουσιών spinosyn Α σε αναλογία 50-95 % και spinosyn D σε αναλογία 5-50 %. Spinosyn A (2R,3aS,5aR,5bS,9S,13S,14R,16aS,16bR)-2- [(6-δεοξυ-2,3,4-τρι-Ο- μεθυλο-α-L- μαννοπυρανοξυλ)οξυ]- 13-[[[(2R,5S,6R)-5- (διμεθυλαμινο)τετραϋδρο-6-μεθυλο-2H- πυραν- 2-υλ]οξυ]-9-αιθυλο-2,3,3a,5a,5b,6, 9,10,11,12,13,14,16a,16b-δεκατετραϋδρο-14- μεθυλ-1H-as-ινδακεν[3,2- d]οξακυκλοωδεκινιδιόνη- 7,15 Αριθ. CAS: 131929-60-7 Spinosyn D (2S,3aR,5aS,5bS,9S,13S,14R,16aS,16bS)-2- [(6-δεοξυ-2,3,4-τρι-Ο- μεθυλο-α-L- μαννοπυρανοξυλ)οξυ]- 13-[[[(2R,5S,6R)-5- (διμεθυλαμινο)τετραϋδρο-6-μεθυλο-2H- πυραν- 2-υλ]οξυ]-9-αιθυλο-2,3,3a,5a,5b,6, 9,10,11,12,13,14,16a,16b-δεκατετραϋδρο- 4,14-διμεθυλ-1H-as-ινδακεν[3,2- d]οξακυκλοωδεκινιδιόνη- 7,15 Αριθ. CAS: 131929-63-0	850 g/kg	1η Νοεμβρίου 2012	31 Οκτωβρίου 2014	31 Οκτωβρίου 2022	18	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 τα στοιχεία του περιβάλλοντος και τους πληθυσμούς, τα οποία δεν έχουν καλυφθεί αντιπροσωπευτικά από την εκτίμηση κινδύνων σε ενωσιακό επίπεδο. Η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων μεριμνά ώστε οι εγκρίσεις να υπόκεινται στον ακόλουθο όρο: — Οι εγκρίσεις υπόκεινται στην εφαρμογή κατάλληλων μέτρων μετριασμού του κινδύνου. Ειδικότερα, τα προϊόντα που εγκρίνονται για επαγγελματική χρήση με ψεκασμό πρέπει να χρησιμοποιούνται με κατάλληλα μέσα ατομικής προστασίας, εφόσον η αίτηση έγκρισης του προϊόντος δεν καταδεικνύει ότι είναι εφικτός ο περιορισμός των κινδύνων για τους επαγγελματίες χρήστες σε αποδεκτά επίπεδα με άλλα μέσα. — Για τα προϊόντα που περιέχουν spinosad με πιθανή συνέπεια την παρουσία υπολειμμάτων στα τρόφιμα ή στις ζωοτροφές, η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων εξακριβώνει την ανάγκη καθορισμού νέων ανωτάτων ορίων υπολειμμάτων (MRL/AOK) ή/και τροποποίησης των υφισταμένων, σύμφωνα με τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 470/2009 ή/και τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 396/2005, και θεσπίζει σύμφωνα με τις κείμενες διατάξεις κάθε ενδεδειγμένο μέτρο μετριασμού του κινδύνου ώστε

								να αποκλείεται η υπέρβαση των ισχυόντων MRL/AOK. — Σχετικά με την συγκεκριμένη δραστική ουσία, θα πρέπει να υποβληθεί πλήρης φάκελος βιοκτόνου προϊόντος σύμφωνα με το Άρθρο 8 του π.δ 205/01, στην Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-Τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων μέχρι την 1^η Νοεμβρίου 2012. Η παραπάνω υπηρέσια την 1^η Νοεμβρίου 2012, εφόσον βρίσκει εφαρμογή, τροποποιεί ή ανακαλεί τις ισχύουσες εγκρίσεις για κάθε βιοκτόνο προϊόν που περιέχει αυτή την δραστική ουσία.»
--	--	--	--	--	--	--	--	--

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

Στην εγγραφή 7 του Παραρτήματος Ι του άρθρου 30 του π.δ.205/2001 (Α'160), όπως τροποποιήθηκε από το π.δ. 52/2009 (Α' 71), προστίθενται τα ακόλουθα

Αριθ.	Κοινή ονομασία	Ονομασία IUPAC Αριθμοί αναγνώρισης	Ελάχιστη καθαρότητα της δραστικής ουσίας στο βιοκτόνο, όπως διατίθεται στην αγορά	Ημερομηνία καταχώρισης	Προθεσμία για τη συμμόρφωση με το άρθρο 16 παράγραφος 3 (στην περίπτωση των προϊόντων που περιέχουν περισσότερες της μιας δραστικές ουσίες, η προθεσμία για τη συμμόρφωση με το άρθρο 16 παράγραφος 3 είναι εκείνη που καθορίζεται στην τελευταία από τις αποφάσεις καταχώρισης των δραστικών ουσιών τους)	Ημερομηνία λήξης της καταχώρισης	Τύπος προϊόντων	Ειδικές διατάξεις (*)
«7	Διοξειδίο του άνθρακα Οδηγία 2010/74/ΕΕ της Επιτροπής της 9 ^{ης} Νοεμβρίου 2010 (Ε.Ε. Αριθ. L292/36)		990 ml/l	1η Νοεμβρίου 2012	31 Οκτωβρίου 2014	31 Οκτωβρίου 2022	18	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 τα στοιχεία του περιβάλλοντος και τους πληθυσμούς, τα οποία δεν έχουν καλυφθεί αντιπροσωπευτικά από την εκτίμηση κινδύνων σε ευρωπαϊκό επίπεδο. Κατά την έγκριση των προϊόντων, η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων διενεργεί εκτίμηση κινδύνων και, στη συνέχεια, εξασφαλίζει τη λήψη των κατάλληλων μέτρων ή την επιβολή ειδικών όρων για τον μετριασμό των εντοπισθέντων κινδύνων. Η Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής-τμήμα Γεωργικών Φαρμάκων του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων μεριμνά ώστε οι εγκρίσεις να υπόκεινται στους ακόλουθους όρους: (1) Η πώληση και χρήση των προϊόντων επιτρέπεται κατ' αποκλειστικότητα σε επαγγελματίες που έχουν εκπαιδευτεί στη χρήση τους. (2) Λαμβάνονται κατάλληλα μέτρα προστασίας των χειριστών για την ελαχιστοποίηση των κινδύνων, μεταξύ άλλων με τη διάθεση μέσων ατομικής προστασίας, εάν χρειάζεται. (3) Λαμβάνονται κατάλληλα μέτρα προστασίας των διερχομένων, όπως ο αποκλεισμός της περιοχής επεξεργασίας κατά τη διάρκεια του υποκαπνισμού.»

(*) Για την εφαρμογή 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.htm>

Άρθρο 3
Έναρξη ισχύος

(Άρθρα 2 των Οδηγιών 2010/50/ΕΕ, 2010/51/ΕΕ 2010/71/ΕΕ, 2010/72/ΕΕ, 2010/74/ΕΕ της Επιτροπής).

1. Οι διατάξεις του άρθρου 2 του παρόντος εφαρμόζονται κατά αύξοντα αριθμό δραστικής ουσίας ως ακολούθως:

07. «διοξείδιο του άνθρακα», για τύπο προϊόντων 18, από την 1η Νοεμβρίου 2012.

34. «dazomet» από την 1η Αυγούστου 2012.

35. «N, N-διαθιουο-μ-τολουαμίδιο» από την 1η Αυγούστου 2012.

36. «μετοφλουθρίνη (metofluthrin)» από την 1η Μαΐου 2011.

37. «spinosad» από την 1η Νοεμβρίου 2012.

2. Υπό την επιφύλαξη της προηγούμενης παραγράφου, η ισχύς του παρόντος αρχίζει από την δημοσίευσή του στην Εφημερίδα της Κυβερνήσεως.

Στον Υπουργό Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων αναθέτουμε την δημοσίευση και εκτέλεση του παρόντος διατάγματος.

Αθήνα, 7 Απριλίου 2011

Ο ΠΡΟΕΔΡΟΣ ΤΗΣ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑΣ
ΚΑΡΟΛΟΣ Γ. ΠΑΠΟΥΛΙΑΣ

ΟΙ ΥΠΟΥΡΓΟΙ

ΟΙΚΟΝΟΜΙΑΣ, ΑΝΤΑΓΩΝΙΣΤΙΚΟΤΗΤΑΣ ΥΓΕΙΑΣ ΚΑΙ ΚΟΙΝΩΝΙΚΗΣ
ΚΑΙ ΝΑΥΤΙΛΙΑΣ ΑΛΛΗΛΕΓΓΥΗΣ
ΜΙΧΑΗΛ ΧΡΥΣΟΧΟΪΔΗΣ ΑΝΔΡΕΑΣ ΛΟΒΕΡΑΟΣ

ΥΠΟΥΡΓΟΣ
ΑΓΡΟΤΙΚΗΣ ΑΝΑΠΤΥΞΗΣ ΚΑΙ ΤΡΟΦΙΜΩΝ
ΙΩΑΝΝΗΣ ΚΟΥΤΣΟΥΚΟΣ



* 0 1 0 0 8 1 3 0 4 1 1 0 0 0 8 *