

Σχετικά με την διαβούλευση για την τροποποίηση του Εθνικού Σχεδίου Δράσης για την ορθολογική χρήση των γεωργικών φαρμάκων

Επί της διαδικασίας:

Η υποτιθέμενη δημόσια διαβούλευση, που κληθήκαμε να συμμετάσχουμε, σύμφωνα με το υπ' αρ. πρωτ. 2850/32992 της 16-3-2016 εγγράφου του τμήματος γεωργικών φαρμάκων της δ/σης Προστασίας Φυτικής Παραγωγής του Υπ. Α.Α.Τ, δυστυχώς δεν ακολουθεί κανέναν κανόνα, ή μεθοδολογία. Για ένα τόσο σοβαρό θέμα που αφορά την δημόσια υγεία των πολιτών και την προστασία του περιβάλλοντος, θα έπρεπε να υπάρχει ένα εύλογο χρονικό διάστημα κατά ο οποίο όλοι οι πολίτες, γιατί το θέμα ενδιαφέρει όλους τους πολίτες, θα μπορούσαν να καταθέτουν τις απόψεις τους, σε έναν διαδικτυακό χώρο , συμμετέχοντας στην δημόσια διαβούλευση. Αντιθέτως, απλά δημοσιοποιήθηκε το σχέδιο νόμου και λίγο πριν κατατεθεί, για συζήτηση και ψήφιση στην βουλή, τέθηκε για ... διαβούλευση ! Και μάλιστα, με τον χρονικό περιορισμό των επτά ημερών! καταστρατηγώντας το νόημα της οδηγίας 2003/35/ΕΚ και αποδεικνύοντας ότι η εμπλεκόμενη υπηρεσία του ΥπΑΑΤ θεωρεί την δημόσια διαβούλευση ως μία επιπλέον γραφειοκρατική υποχρέωση της διοίκησης, για την δήθεν συμμετοχή των πολιτών στις διαδικασίες, χωρίς καμία ευαισθησία σε ένα τόσο σοβαρό ζήτημα.

Επί της ουσίας:

Η κατάρτιση των χρηστών γεωργικών φαρμάκων είναι οπωσδήποτε θεμελιώδους σημασίας, διότι σχετίζεται άμεσα με την προστασία του περιβάλλοντος και την υγεία των πολιτών. Για τον λόγο αυτό, το σύστημα κατάρτισης και χορήγησης του αντίστοιχου πιστοποιητικού, θα πρέπει να εστιάζει στην αναλυτική και σε βάθος κατάρτιση των εκπαιδευόμενων όλων των βαθμίδων, χρηστών, διανομέων και συμβούλων, σε εφαρμογή του άρθρου 5 παράγραφος 1 εδάφιο 2 της κοινοτικής οδηγίας. Η κατάρτιση όμως αυτή, θα πρέπει να εστιάζει, να εμβαθύνει και να εξαντλείται στην επιμόρφωση όλων ανεξαιρέτως των χρηστών χωρίς την διενέργεια εξετάσεων. Άλλωστε και από την κοινοτική οδηγία 2009/128ΕΚ δεν προκύπτει υποχρέωση διεξαγωγής εξετάσεων, που καμία αποτελεσματικότητα ή επίδραση έχει στην καλύτερη κατάρτιση των επαγγελματιών χρηστών κλπ. Είναι γνωστό άλλωστε σε όλους τους εμπλεκόμενους, ότι μέχρι σήμερα το σύστημα λειτούργησε ως μέσον εξασφάλισης ενός «χαρτιού», του πιστοποιητικού ορθολογικής χρήσης ΓΦ, όπου η κατάρτιση ήταν ανύπαρκτη και ενίοτε οι ενδιαφερόμενοι προς πιστοποίηση χρήστες, δεν συμμετείχαν καν στις υποτιθέμενες εξετάσεις. Ιδιώτες, κέντρα ξένων γλωσσών , ιδιωτικά γραφεία και φροντιστήρια, όλοι στην μάχη της αρπαγής του τιμήματος από τους αγρότες. Θα πρέπει λοιπόν να δοθεί βάρος στην κατάρτιση, να καταργηθούν οι «εξετάσεις» και στην θέση τους να υπάρχει μόνο, σοβαρή, ουσιαστική, αναλυτική και εμπειριστατωμένη κατάρτιση των χρηστών, προς όφελος του περιβάλλοντος και της υγείας των πολιτών.

Τα σεμινάρια πρέπει να διοργανώνονται και να διεξάγονται από τις ΔΑΟΚ, περιοδικά, κάθε 2-3 χρόνια με ουσιαστική και σε βάθος επιμόρφωση όπως προαναφέραμε, διάρκειας τριών θύρων τουλάχιστον, ήτοι ένα δωρο για κάθε ενότητα.

Επίσης, το κόστος της κατάρτισης, δεν θα πρέπει να επιβαρύνει τον επαγγελματία χρήστη αλλά το Ευρωπαϊκό Γεωργικό Ταμείο Αγρ. Ανάπτυξης (Ε.Γ.Τ.Α.Α.) στα πλαίσια του κανονισμού 1698/2005, γεγονός άλλωστε που επισημαίνεται στο εισηγητικό εδάφιο 4 της οδηγίας 2009/124 ενώ σε κάθε περίπτωση υπάρχει και ο πυλώνας II των έμμεσων ενισχύσεων που διαθέτει τεράστια κονδύλια, τα οποία δυστυχώς καταλήγουν στις τσέπες τρίτων. Θα πρέπει να προβλέπεται οικονομική ενίσχυση για τον εκπαιδευόμενο αγρότη, κατ' αντιστοιχία των μορφωτικών επιδοτούμενων προγραμμάτων της ΕΕ.

Η ύλη των σεμιναρίων της κατάρτισης : Η ύλη του κεφαλαίου I που αναφέρεται στην νομοθεσία είναι αυθαίρετη_ και όπως παρουσιάζεται μάλλον εξυπηρετεί τις πολυεθνικές εταιρίες των γεωργικών φαρμάκων παρά προστατεύει το περιβάλλον και ασχολείται με την ποιότητα των προϊόντων και την υγεία των πολιτών. Είναι σαφής η αναφορά της λέξης «παράνομα προϊόντα φυτοπροστασίας», στο παράρτημα I της οδηγίας 2009/124, αλλά έχει να κάνει με προϊόντα φυτοπροστασίας «**ΚΙΒΔΗΛΑ**» και μεθόδους αναγνώρισης τέτοιων προϊόντων. Τα φυτοφάρμακα γειτονικών χωρών που κυκλοφορούν νόμιμα, δεν είναι «**ΚΙΒΔΗΛΑ**» επειδή απλά προέρχονται από γειτονικές χώρες της ΕΕ. Ο αγρότης είναι ελεύθερος να επιλέγει τον προμηθευτή του εντός της ΕΕ με γνώμονα το συμφέρον του. Μάλιστα πολλά φάρμακα πολυεθνικών εταιρειών κυκλοφορούν στην «**ενιαία» ευρωπαϊκή αγορά**, με το ίδιο εμπορικό όνομα και σήμα, περιέχοντας την ίδια ακριβώς, σε περιεκτικότητα και ποιότητα, δραστική ουσία και διαλύτη, (**πανομοιότυπα** φάρμακα) τα ίδια χρώματα και design στην συσκευασία, αλλά με τεράστιες διαφορές στις τιμές χονδρικής. Γιατί άραγε ; Με το να περιορίζουμε τον αγρότη να αγοράζει εντός της χώρας μας δημιουργούνται συνθήκες αθέμιτου ανταγωνισμού, με αποτέλεσμα την διαφοροποίηση των τιμών εις βάρος του και προς όφελος των πολυεθνικών. Είναι σε όλους γνωστό ότι οι τιμές για το ίδιο ακριβώς σκεύασμα στην γειτονική Ιταλία είναι αρκετά φθηνότερες ενώ στην Βουλγαρία είναι οι μισές από ότι στην χώρα μας. Ποιοι επιτρέπουν να συμβαίνει αυτό και ποιοι

ωφελούνται; Αυτή είναι η αλήθεια όσο κι αν θίγονται τα συμφέροντα των εταιρειών εισαγωγής και διακίνησης αγροχημικών ή και κάποιων μεγαλοφαρμακάδων της λιανικής πώλησης. Σύμφωνα με το άρθρο 28 &1 του Κανονισμού 1107/2009 επιτρέπεται να εισάγονται γεωργικά φάρμακα (παράλληλο εμπόριο άρθρο 52) και η άδεια εισαγωγής χορηγείται με απλουστευμένη διαδικασία εντός 45 ημερών. «Βέβαια, ετικέτες σε άλλη γλώσσα, χωρίς αριθμό έγκρισης και οι οποίες αναγράφουν μέρους των παραπάνω πληροφοριών, είναι συχνά ένδειξη παράνομου προϊόντος» (από την ιστοσελίδα πολυεθνικής εταιρείας αγροχημικών). Το ΥΠΑΑΤ οφείλει να πάρει θέση και να αναθεωρήσει - τροποποιήσει, άμεσα το περιεχόμενο του κεφαλαίου Ι του τεστ και να περιοριστεί στις μεθόδους αναγνώρισης των πραγματικά παράνομων (**κίβδηλων**) προϊόντων φυτοπροστασίας, αντί να βαπτίζει παράνομα, γεωργικά φάρμακα που κυκλοφορούν νόμιμα σε άλλες χώρες της ΕΕ και είναι πανομοιότυπα με εγκεκριμένα από τις αρμόδιες ελληνικές υπηρεσίες και μπορούν νόμιμα να πάρουν άδεια εισαγωγής και να εισαχθούν στην χώρα μας.

Αξίζει τον κόπο να ρίξουμε μια ματιά στο εισαγωγικό σημείωμα και την φιλοσοφία ανάγκης της θέσπισης της οδηγίας :

ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ (ΕΚ) αριθ. 1107/2009

8) Σκοπός του παρόντος κανονισμού είναι η εξασφάλιση υψηλού επιπέδου προστασίας τόσο της υγείας των ανθρώπων και των ζώων όσο και του περιβάλλοντος, και ταυτόχρονα η εξασφάλιση της ανταγωνιστικότητας της γεωργίας της Κοινότητας.

9) Προκειμένου να αρθούν κατά το δυνατόν τα εμπόδια στο εμπόριο φυτοπροστατευτικών προϊόντων τα οποία οφείλονται στα διαφορετικά επίπεδα προστασίας των κρατών μελών, ο παρών κανονισμός θα πρέπει επίσης να καθορίσει εναρμονισμένους κανόνες για την έγκριση των δραστικών ουσιών και τη διάθεση στην αγορά των φυτοπροστατευτικών προϊόντων, στους οποίους θα περιλαμβάνονται και κανόνες για την αμοιβαία αναγνώριση των αδειών και για το παράλληλο εμπόριο. Σκοπός του παρόντος κανονισμού είναι ως εκ τούτου να αυξηθεί η ελεύθερη κυκλοφορία των προϊόντων αυτών και η διαθεσιμότητά τους στα κράτη μέλη.

(27) Οι δραστικές ουσίες που περιέχονται σε ένα φυτοπροστατευτικό προϊόν μπορούν να παράγονται από διαφορετικές διαδικασίες παρασκευής, γεγονός που συνεπάγεται διαφορές στις προδιαγραφές. Οι διαφορές αυτές ενδέχεται να έχουν επιπτώσεις στην ασφάλεια. Για λόγους αποδοτικότητας, θα πρέπει να προβλεφθεί εναρμονισμένη διαδικασία σε κοινοτικό επίπεδο για την αξιολόγηση αυτών των διαφορών.

28) Θα πρέπει να αυξηθεί η καλή διοικητική συνεργασία μεταξύ κρατών μελών σε όλα τα στάδια της διαδικασίας αδειοδότησης.

(29) Η αρχή της αμοιβαίας αναγνώρισης είναι ένα από τα μέσα εξασφάλισης της ελεύθερης κυκλοφορίας των εμπορευμάτων εντός της Κοινότητας. Προκειμένου να αποφευχθεί η αλληλεπικάλυψη των εργασιών, να μειωθεί ο διοικητικός φόρτος για τη βιομηχανία και για τα κράτη μέλη και να υπάρξει πιο εναρμονισμένη διαθεσιμότητα των φυτοπροστατευτικών προϊόντων, οι άδειες που χορηγούνται από ένα κράτος μέλος θα πρέπει να γίνονται δεκτές από άλλα κράτη μέλη, όταν οι γεωργικές, φυτοϋγειονομικές και περιβαλλοντικές (καθώς και κλιματικές) συνθήκες είναι συγκρίσιμες. Επομένως, η Κοινότητα θα πρέπει να χωρισθεί σε ζώνες στις οποίες επικρατούν αυτές οι συγκρίσιμες συνθήκες προκειμένου να διευκολυνθεί αυτή η αμοιβαία αναγνώριση. Ωστόσο, οι ιδιαίτσες περιβαλλοντικές ή γεωργικές συνθήκες του εδάφους ενός ή περισσότερων κρατών μελών ενδέχεται να επιβάλλουν ώστε, κατ' αίτηση, τα κράτη μέλη να αναγνωρίζουν ή να τροποποιούν την άδεια που έχει εκδώσει άλλο κράτος μέλος, ή να μην αδειοδοτούν το φυτοπροστατευτικό προϊόν στο έδαφός τους, εάν αυτό δικαιολογείται λόγω ειδικών περιβαλλοντικών ή γεωργικών συνθηκών ή εάν δεν είναι δυνατόν να επιτευχθεί το υψηλό επίπεδο προστασίας, τόσο της υγείας των ανθρώπων και των ζώων όσο και του περιβάλλοντος, που προβλέπεται στον παρόντα κανονισμό. Θα πρέπει επίσης να είναι δυνατό να επιβάλλονται κατάλληλες προϋποθέσεις σε σχέση με τους στόχους που καθορίζονται στο εθνικό σχέδιο δράσης που εγκρίνεται σύμφωνα με την οδηγία 2009/128/ΕΚ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 21ης Οκτωβρίου 2009, για τον καθορισμό πλαισίου κοινοτικής δράσης με σκοπό την επίτευξη αειφόρου χρήσης των φυτοφαρμάκων (1).

31) Για την περίπτωση που πανομοιότυπα φυτοπροστατευτικά προϊόντα αδειοδοτούνται σε πλείονα κράτη μέλη, θα πρέπει να προβλεφθεί στον παρόντα κανονισμό απλουστευμένη διαδικασία για τη χορήγηση άδειας παράλληλου εμπορίου, προκειμένου να διευκολύνεται το εμπόριο αυτών των προϊόντων μεταξύ των κρατών μελών.

Άρθρο 28 παράγραφος ε: διάθεση στην αγορά και χρήση φυτοπροστατευτικών προϊόντων για τα οποία έχει χορηγηθεί άδεια παράλληλου εμπορίου σύμφωνα με το άρθρο 52.

Άρθρο 52 Παράλληλο εμπόριο

1. Ένα φυτοπροστατευτικό προϊόν που έχει αδειοδοτηθεί σε ένα κράτος μέλος (κράτος μέλος καταγωγής) μπορεί, εφόσον έχει χορηγηθεί άδεια παράλληλου εμπορίου, να εισάγεται, να διατίθεται στην αγορά ή να χρησιμοποιείται σε άλλο κράτος μέλος (κράτος μέλος εισαγωγής), εάν αυτό το κράτος μέλος καθορίζει ότι το φυτοπροστατευτικό προϊόν είναι πανομοιότυπο ως προς τη σύνθεση με φυτοπροστατευτικό προϊόν το οποίο έχει ήδη αδειοδοτηθεί στο έδαφός του (προϊόν αναφοράς). Η αίτηση υποβάλλεται στην αρμόδια αρχή του κράτους μέλους εισαγωγής.

Επίσης θα πρέπει να προβλεφθεί η κατ' έτος οικονομική στήριξη των σημείων λιανικής πώλησης γεωργικών φαρμάκων, για την αναλυτική και καθημερινή ενημέρωση των χρηστών , επαγγελματιών και μη, από τους υπεύθυνους επιστήμονες, σχετικά με τους κινδύνους της εφαρμογής των αγροχημικών και την προτροπή για χρήση άλλων μεθόδων ήπιας αντιμετώπισης, εναλλακτικών μεθόδων, αειφορίας κλπ ως αντιστάθμισμα και μερική αναπλήρωση της απώλειας του εισοδήματός τους (βλέπε εισήγηση εδάφιο 10 οδηγία 2009/128)

Σχετικά με την ηλεκτρονική καταγραφή, αυτή δεν πραγματοποιείται σύμφωνα με την κοινοτική νομοθεσία. Εάν η διοίκηση του ΓΕΩΤ.Ε.Ε. ήταν πραγματικά εκλεγμένη από το σύνολο των γεωτεχνικών και όχι από το 10% αυτών, τότε θα την είχε οπωσδήποτε καταγγείλει ως αντίθετη προς την κοινοτική οδηγία, διότι η υποχρέωση της ηλεκτρονικής καταγραφής επιβάλλεται για στατιστικούς λόγους και αφορά μόνο τα «φυτοπροστατευτικά προϊόντα τα οποία περιέχουν δραστικές ουσίες που προκαλούν ιδιαίτερη ανησυχία». Δεν είναι τυχαίο που γεωτεχνικές συλλογικές ομάδες το έχουν ήδη καταγγείλει. Άρα η καταγραφή όλων των εμπορικών σκευασμάτων και μάλιστα σε πραγματικό χρόνο, δεν είναι νόμιμη και λειτουργεί προς την κατεύθυνση της πληροφόρησης και της διευκόλυνσης των μονοπωλίων, των εταιρειών εισαγωγής, στην χώρας μας, αγροχημικών.

Τέλος, η όλη διαδικασία κατάρτισης καλόν είναι να ξεκινήσει άμεσα, αλλά ο χρόνος εφαρμογής των υποχρεωτικών μέτρων, θα πρέπει να αναβληθεί και να τεθεί σε λειτουργία μετά την οριστικοποίηση του καθεστώτος λιανικής πώλησης των ερασιτεχνικών σκευασμάτων, που δυστυχώς οι εταιρίες αγροχημικών ακόμη δεν έχουν σχεδιάσει και φέρει στην αγορά.

Οι προαναφερόμενες προτάσεις, όχι μόνο θα βοηθήσουν ουσιαστικά στην αποτελεσματική προστασία του περιβάλλοντος και την υγεία των πολιτών, αλλά θα ανακουφίσουν τους εμπλεκόμενους και θα αποκαταστήσουν την εμπιστοσύνη του ΥπΑΑΤ . με τους αγρότες, τους γεωτεχνικούς και τους έλληνες πολίτες.

Γιώργος Παγουρόπουλος

Έσλιν 27 ,

ΛΑΜΙΑ 35100