

## ΑΝΑΡΤΗΤΕΑ ΣΤΟ ΔΙΑΔΙΚΤΥΟ



ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ  
ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΑΓΡΟΤΙΚΗΣ ΑΝΑΠΤΥΞΗΣ & ΤΡΟΦΙΜΩΝ  
ΓΕΝΙΚΗ Δ/ΝΣΗ ΓΕΩΡΓΙΑΣ  
Δ/ΝΣΗ ΠΡΟΣΤΑΣΙΑΣ ΦΥΤΙΚΗΣ ΠΑΡΑΓΩΓΗΣ  
ΤΜΗΜΑ ΦΥΤΟΠΡΟΣΤΑΤΕΥΤΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

Αθήνα, 18-4-2024

Αριθ. πρωτ: 4518/113271

Ταχ . Δ/ση: Λ. Συγγρού 150  
Ταχ. Κώδικας: 176 71 - ΚΑΛΛΙΘΕΑ  
TELEFAX: 210 92.12.090  
Πληροφορίες: Μ. Γάσπαρη, Δ. Βλάχος, Π. Τσιτσιπούλου  
Τηλέφωνο: 210 928 7250/ 7214/7215  
Email: [mgaspari@minagric.gr](mailto:mgaspari@minagric.gr) ,  
[d.vlachos@minagric.gr](mailto:d.vlachos@minagric.gr),  
[tsiotsiopoulos@minagric.gr](mailto:tsiotsiopoulos@minagric.gr)

Προς: ΠΙΝΑΚΑΣ ΔΙΑΝΟΜΗΣ

## Ε Γ Κ Υ Κ Λ Ι Ο Σ

**Θέμα: «Διαδικασίες σχετικά με τον επίσημο έλεγχο των υπολειμμάτων γεωργικών φαρμάκων, πάνω και μέσα σε πρωτογενή τρόφιμα φυτικής προέλευσης»**

**1. ΣΚΟΠΟΣ**

Σκοπός της παρούσας εγκυκλίου είναι η επικαιροποίηση των διαδικασιών σχετικά με τον επίσημο έλεγχο υπολειμμάτων γεωργικών φαρμάκων πάνω και μέσα σε πρωτογενή τρόφιμα φυτικής προέλευσης, λαμβάνοντας υπόψη νέες κατευθυντήριες οδηγίες της Ε.Ε., καθώς και εθνικές νομοθετικές διατάξεις. Από την ημερομηνία ανάρτησής της στη ΔΙΑΥΓΕΙΑ, αντικαθιστά τη με αριθ. 6875/72447/3-6-2014 εγκύκλιο.

**2. ΔΕΙΓΜΑΤΟΛΗΨΙΑ**

Η δειγματοληψία των φυτικών προϊόντων διενεργείται σύμφωνα με τα οριζόμενα στο Παράρτημα Α του με αριθ. πρωτ. 3316/36486/28-3-2012, όπως τροποποιήθηκε και ισχύει, εγγράφου της Συντονιστικής Εθνικής Αρχής (ΣΕΑ) που αφορά την Κατευθυντήρια Οδηγία Διενέργειας Δειγματοληψίας Υπολειμμάτων φυτοπροστατευτικών προϊόντων σε πρωτογενή τρόφιμα φυτικής προέλευσης.

Η μέθοδος δειγματοληψίας που εφαρμόζεται ορίζεται με τη με αριθ. 91972/2003 (ΦΕΚ Β' 123) Κοινή Υπουργική Απόφαση περί «Καθιέρωσης κοινοτικών μεθόδων δειγματοληψίας για τον επίσημο έλεγχο των υπολειμμάτων φυτοφαρμάκων μέσα και πάνω σε προϊόντα φυτικής και ζωικής προέλευσης και κατάργηση της ΚΥΑ 236429/1983 (Β106), σε εναρμόνιση προς την οδηγία 2002/63/ΕΚ της Επιτροπής της 11<sup>ης</sup> Ιουλίου 2002». Η οδηγία αυτή και κατ' επέκταση και η ΚΥΑ πρόκειται να καταργηθεί στο προσεχές μέλλον και να αντικατασταθεί με νέο Κανονισμό. Οι

αρμόδιες αρχές οφείλουν να διενεργούν τις δειγματοληψίες με βάση τον νέο Κανονισμό, μόλις αυτός δημοσιευτεί και τεθεί σε εφαρμογή.

Κατά τη δειγματοληψία, πρέπει από 1-1-2024 να χρησιμοποιείται το Πληροφοριακό Δελτίο Δείγματος και Πρακτικό Δειγματοληψίας σύμφωνα με το με αριθ. 11694/331836/31-10-2023 έγγραφο της Συντονιστικής Εθνικής Αρχής.

### 3. ΑΡΜΟΔΙΕΣ ΑΡΧΕΣ-ΕΠΙΣΗΜΑ ΕΡΓΑΣΤΗΡΙΑ ΕΛΕΓΧΟΥ

Οι αρμόδιες αρχές και τα επίσημα εργαστήρια ελέγχου καθορίζονται σύμφωνα με το άρθρο 3, παράγραφος 3 του ν.4036/2012 (Α'8), όπως τροποποιήθηκε και ισχύει, με απόφαση του Υπουργού Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων ή με κοινή απόφαση του Υπουργού Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων και του κατά περίπτωση συναρμόδιου Υπουργού.

Σε εφαρμογή της ανωτέρω διάταξης, με τη με αριθ. πρωτ. 11324/113170/1-11-2012 (ΦΕΚ Β'3225) Κοινή Απόφαση των Υπουργών Εσωτερικών και Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων (ΑΔΑ: Β4Μ4Β-Τ26), όπως τροποποιήθηκε με τη με αριθ. 4211/48456/20-4-2016 ΚΥΑ (ΦΕΚ Β1284/05.05.16), σχετικά με τον καθορισμό των αρμοδίων αρχών και των αρμοδιοτήτων για την εφαρμογή του ν.4036/2012 (ΦΕΚ Α'8) σε θέματα ελέγχων των φυτοπροστατευτικών προϊόντων και των υπολειμμάτων τους, καθορίστηκαν οι αρμόδιες αρχές και τα επίσημα εργαστήρια ελέγχου υπολειμμάτων γεωργικών φαρμάκων, πάνω και μέσα σε πρωτογενή τρόφιμα φυτικής προέλευσης.

### 4. ΕΡΓΑΣΤΗΡΙΑΚΗ ΑΝΑΛΥΣΗ

Οι εκθέσεις εξέτασης (ή οι εκθέσεις δοκιμών ή τα Δελτία Αναλύσεων) των εργαστηρίων που πραγματοποιούν τις αναλύσεις των επισήμων δειγμάτων (Εθνικά εργαστήρια αναφοράς καθώς και τα Εργαστήρια Επισήμων Ελέγχων) πρέπει να περιγράφουν τουλάχιστον τον σκοπό του επισήμου ελέγχου (π.χ. εθνικό πρόγραμμα, κοινοτικό συντονισμένο πρόγραμμα, έλεγχοι Κανονισμού (ΕΕ) 1793/2019 όπως τροποποιείται και ισχύει κ.α.), τη μέθοδο που χρησιμοποιήθηκε, το είδος του προϊόντος στο οποίο να αναφέρεται σαφώς εάν έχει υποστεί μεταποίηση<sup>1</sup>, εάν είναι υπαίθρου ή θερμοκηπίου<sup>2</sup> καθώς και τα αποτελέσματα του ελέγχου.

Επίσης, για τα μεταποιημένα προϊόντα (στα οποία δεν ορίζονται ανώτατα όρια υπολειμμάτων στον Κανονισμό (ΕΚ) 396/2005), οι εκθέσεις εξέτασης πρέπει να αναγράφουν με ευδιάκριτο τρόπο και τα ανώτατα επιτρεπτά όρια υπολειμμάτων του αντίστοιχου νωπού προϊόντος (π.χ. σε δείγμα λαδιού να αναφέρονται τα ανώτατα όρια υπολειμμάτων την ελαιοποιήσιμης ελιάς) επισημαίνοντας ωστόσο ότι τα όρια αυτά έχουν θεσπιστεί στο αντίστοιχο νωπό προϊόν

Σε περίπτωση σύνθετου δείγματος, για να γίνει η αναγραφή των ανωτάτων ορίων υπολειμμάτων των επιμέρους συστατικών, τα εργαστήρια θα πρέπει να διαθέτουν και την αναλογία τους στο μίγμα (συνταγή).

Στις αναλύσεις υπολειμμάτων γεωργικών φαρμάκων που πραγματοποιούνται από τα Εθνικά Εργαστήρια Αναφοράς καθώς και τα Εργαστήρια Επισήμων Ελέγχων, η αβεβαιότητα της μέτρησης καθορίζεται, σύμφωνα με την κατευθυντήρια οδηγία της Ε.Ε. όπως ισχύει (SANTE/11312/2021) "Analytical Quality Control and Method Validation procedures for pesticide residues analysis in food and feed" σε φρούτα και λαχανικά σε ποσοστό 50% (αντιστοιχεί σε διάστημα εμπιστοσύνης 95%), δηλαδή η αβεβαιότητα ορίζεται:  $\pm 50\%$  του αποτελέσματος.<sup>3</sup>

<sup>1</sup>Κατεψυγμένα (ή βαθιάς κατάψυξης) προϊόντα που έχουν υποστεί θερμική επεξεργασία (blanching) η οποία όμως δεν τροποποιεί ουσιαστικά το αρχικό προϊόν, δεν θεωρούνται μεταποιημένα (SANTE/10704/2021/22-2-2022).

<sup>2</sup>Εάν υπάρχει αβεβαιότητα, η πληροφορία αυτή δεν θα καταγράφεται.

Σε περίπτωση που το αποτέλεσμα της εργαστηριακής ανάλυσης καταδεικνύει παράβαση του ν.4036/2012 (Α'8), όπως ισχύει ή καθιστά το τρόφιμο επιβλαβές για την υγεία μετά από εκτίμηση της διατροφικής επικινδυνότητας (EFSA: PRIMo – Pesticide Residue Intake Model) όπως διενεργείται από τη ΣΕΑ, η αρμόδια ελεγκτική αρχή που έλαβε το εξεταζόμενο δείγμα παρέχει στον υπεύθυνο επιχείρησης, παραγωγό, έμπορο, εισαγωγέα, που υπόκειται σε επίσημο έλεγχο, αντίγραφο της έκθεσης εξέτασης, που αναφέρεται στην προηγούμενη παράγραφο. Αντίγραφο της έκθεσης εξέτασης δύναται να παρέχεται και σε κάθε άλλη περίπτωση, μετά από αίτηση του ενδιαφερόμενου, εφόσον η αναπαραγωγή της έκθεσης αυτής γίνεται μετά από έγγραφη άδεια από το εργαστήριο που πραγματοποίησε τη δοκιμή (ανάλυση) και δεν δύναται να χρησιμοποιηθεί για προβολή, για διαφημιστικούς ή για εμπορικούς σκοπούς.

Όλα τα Εργαστήρια Επισήμων Ελέγχων για τα υπολείμματα των γεωργικών φαρμάκων πρέπει να διαθέτουν την εμπειρογνωμοσύνη, τον εξοπλισμό και τις υποδομές που απαιτούνται για να διενεργούν αναλύσεις, δοκιμές ή διαγνώσεις στα δείγματα, σύμφωνα με την κατευθυντήρια οδηγία της Ε.Ε. (SANTE/11312/2021) “Analytical Quality Control and Method Validation Procedures for Pesticide Residues Analysis in Food and Feed” όπως ισχύει.

## 5. ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗ ΑΠΟΤΕΛΕΣΜΑΤΩΝ ΕΛΕΓΧΩΝ ΚΑΙ ΑΠΑΙΤΟΥΜΕΝΕΣ ΕΝΕΡΓΕΙΕΣ

Α. Η αξιολόγηση των αποτελεσμάτων των ελέγχων διενεργείται :

1. Από τα εργαστήρια επισήμων ελέγχων όσον αφορά το βαθμό συμμόρφωσης με τα ανώτατα επιτρεπτά όρια υπολειμμάτων (MRLs), όπως αυτά ορίζονται σύμφωνα με τον Κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 396/2005. Για το λόγο αυτό, τα ευρήματα των εργαστηριακών αναλύσεων πρέπει κατ'ελάχιστον να καταγράφονται στην Έκθεση Εξέτασης κατ'αντιπαραβολή με τα αντίστοιχα MRLs. Για την αξιολόγηση της υπέρβασης συγκρίνεται η τιμή της συγκέντρωσης του υπολείμματος, αφαιρουμένης της αβεβαιότητας της μέτρησης με την αντίστοιχη τιμή MRL.

2. Από τη ΣΕΑ, στην περίπτωση των μεταποιημένων δειγμάτων, όταν δεν ορίζονται ανώτατα όρια υπολειμμάτων στον Κανονισμό (ΕΚ) 396/2005 και απαιτείται η εφαρμογή του άρθρου 20 του Κανονισμού (ΕΚ) 396/2005. Τα αποτελέσματα της αξιολόγησης αποστέλλονται από τη ΣΕΑ στην ελεγκτική αρχή που έστειλε το δείγμα, με κοινοποίηση στο εργαστήριο επισήμου ελέγχου. Για την αξιολόγηση της υπέρβασης, συγκρίνεται η τιμή της συγκέντρωσης του υπολείμματος, αφαιρουμένης της αβεβαιότητας της μέτρησης, με την αντίστοιχη τιμή MRL που υπολογίζεται σύμφωνα με την ΥΑ 6999/186092/15-7-2021 ή άλλες αποφάσεις σε εφαρμογή του άρθρου 20 του Κανονισμού (ΕΚ) 396/2005.

3. Από την αρμόδια ελεγκτική αρχή που έστειλε το δείγμα στο εργαστήριο, στην περίπτωση ελέγχου χρήσης σκευασμάτων μη εγκεκριμένων στη χώρα μας ή/και μη επιτρεπόμενων στα προϊόντα/καλλιέργειες που εξετάζονται.

Β. Για όλες τις ανωτέρω περιπτώσεις (εκτός από τα μεταποιημένα/σύνθετα δείγματα στα οποία η ΣΕΑ θα αποστέλλει επιστολή), η ελεγκτική αρχή που έστειλε το δείγμα στο Εργαστήριο Επισήμου Ελέγχου είναι αρμόδια για την άμεση εφαρμογή των ενεργειών που προβλέπονται, σύμφωνα με τις διατάξεις του ν.4036/2012 (Α'8), όπως ισχύει.

Γ. Σχετικά με τα ευρήματα μιας εργαστηριακής ανάλυσης υπολειμμάτων γεωργικών φαρμάκων, η νομοθεσία που εφαρμόζεται είναι η εξής:

Περίπτωση	Διατάξεις ν.4036/2012 (Α΄8), όπως ισχύει
Εάν οι συγκεντρώσεις των δραστικών ουσιών που ανιχνεύθηκαν, αφαιρουμένης της αβεβαιότητας της μέτρησης, υπερβαίνουν τα ανώτατα επιτρεπτά όρια υπολειμμάτων (MRLs), όπως αυτά ορίζονται σύμφωνα με τον Κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 396/2005:	Άρθρο 13 (διοικητικές κυρώσεις) Άρθρο 14 (ποινικές κυρώσεις)
Εάν οι δραστικές ουσίες που ανιχνεύθηκαν καταδεικνύουν ή είναι πιθανόν να καταδεικνύουν χρήση φυτοπροστατευτικών προϊόντων στερούμενων άδεια διάθεσης στην αγορά στη χώρα μας (μη εγκεκριμένων):	Άρθρο 9 παρ. 3 (διοικητικές κυρώσεις) Άρθρο 10 παρ. 3 (ποινικές κυρώσεις)
Εάν οι δραστικές ουσίες που ανιχνεύθηκαν καταδεικνύουν ή είναι πιθανόν να καταδεικνύουν χρήση φυτοπροστατευτικών προϊόντων στερούμενων έγκριση για χρήση στην καλλιέργεια όπου ελέγχθηκε:	Άρθρο 45 παρ. 3 (διοικητικές κυρώσεις)
Εάν υπάρχουν πολλαπλά υπολείμματα τα οποία αντιστοιχούν σε συνδυασμό των ανωτέρω περιπτώσεων:	Συνδυασμός διατάξεων των ανωτέρω περιπτώσεων
Εάν οι συγκεντρώσεις των δραστικών ουσιών που ανιχνεύθηκαν, αφαιρουμένης της αβεβαιότητας της μέτρησης, δεν υπερβαίνουν τα ανώτατα επιτρεπτά όρια υπολειμμάτων (MRLs), όπως αυτά ορίζονται σύμφωνα με τον Κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 396/2005 αλλά από την εκτίμηση της διατροφικής επικινδυνότητας προκύπτει επικινδυνότητα:	Η ΣΕΑ ενημερώνει εγγράφως την αρμόδια υπηρεσία εφαρμογής του Κανονισμού (ΕΚ) 178/2002 για περαιτέρω ενέργειες
Σε κάθε άλλη περίπτωση	Δεν απαιτούνται ενέργειες

Στην περίπτωση που η ελεγχόμενη παρτίδα στην οποία εντοπίζονται υπολείμματα γεωργικών φαρμάκων, τα οποία καταδεικνύουν ή είναι πιθανόν να καταδεικνύουν παράβαση του ν.4036/2012 (Α΄8), όπως ισχύει, προέρχεται από περιοχή ευθύνης άλλης ελεγκτικής αρχής από αυτήν που έλαβε το δείγμα, η ελεγκτική αρχή που έλαβε το δείγμα διαβιβάζει το φάκελο της υπόθεσης στην ελεγκτική αρχή όπου εδράζεται ο παραγωγός/εισαγωγέας/έμπορος ή διακινητής προκειμένου να εφαρμοστούν οι προβλεπόμενες από τον ν.4036/2012 (Α΄8), όπως ισχύει, ενέργειες και ενημερώνει σχετικά την ΣΕΑ.

## 6. ΕΝΣΤΑΣΗ ΚΑΤΑ ΕΡΓΑΣΤΗΡΙΑΚΩΝ ΑΝΑΛΥΣΕΩΝ

Οι υπεύθυνοι επιχειρήσεων (παραγωγοί, έμποροι, εισαγωγείς), των οποίων τα αγαθά υπόκεινται σε δειγματοληψία, ανάλυση, δοκιμές στο πλαίσιο των επίσημων ελέγχων έχουν το δικαίωμα να ζητούν δεύτερη πραγματογνωμοσύνη και συγκεκριμένα την κατ' ένσταση δεύτερη εργαστηριακή ανάλυση.

### A. Αίτηση

Το δικαίωμα αυτό ασκείται με την υποβολή έγγραφης αίτησης, η οποία κατατίθεται στο Εργαστήριο Επίσημου Ελέγχου που διενήργησε την εργαστηριακή ανάλυση μέσα σε χρονικό διάστημα **δέκα πέντε (15) ημερών από την κοινοποίηση της έκθεσης ελέγχου**. Για το παραδεκτό της αίτησης απαιτείται η υποβολή παραβόλου τριακοσίων ευρώ (300 €), σύμφωνα με τη με αριθ. 8503/94606/2013 (ΦΕΚ Β΄2016) Κοινή Υπουργική Απόφαση (ΚΥΑ) των Υπουργών Οικονομικών και Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, όπως τροποποιήθηκε με την υπ' αριθ. 1942/32113/18-2-2019 ΚΥΑ (ΦΕΚ 763 Β΄ 5.3.2019)

## Β. Διενέργεια κατ' ένσταση εργαστηριακής ανάλυσης

Ο υπεύθυνος της επιχείρησης, παραγωγός, έμπορος, εισαγωγέας έχει τη δυνατότητα να ζητήσει τεκμηριωμένη επανάληψη της ανάλυσης από άλλο αναλυτή του εργαστηρίου, που πραγματοποίησε την πρώτη ανάλυση. Σε περίπτωση αδυναμίας του εργαστηρίου η απόφαση για την δεύτερη ανάλυση λαμβάνεται από την αρμόδια αρχή σε συνεργασία με το αρμόδιο Εθνικό Εργαστήριο Αναφοράς που είναι και σημείο επαφής με την Ε.Ε.

Τυχόν δεσμευθέν φορτίο παραμένει υπό επίσημη κράτηση με σκοπό τη διασφάλιση της δημόσιας υγείας, μέχρι την έκδοση των αποτελεσμάτων της κατ' ένσταση ανάλυσης. Αν η δεύτερη ανάλυση αποδείξει βάσιμους τους αναφερόμενους στην ένσταση ισχυρισμούς το παράβολο επιστρέφεται.

Η κατ' ένσταση δεύτερη εργαστηριακή ανάλυση μπορεί να πραγματοποιηθεί **παρουσία ιδιώτη χημικού**, που θα ορίσει γραπτά ο ενδιαφερόμενος και οι οποιεσδήποτε παρατηρήσεις ή διαφωνίες θα πρέπει να διατυπωθούν και να τεκμηριωθούν στην έκθεση ανάλυσης που συμπληρώνεται και συνυπογράφεται, πριν την αναχώρηση του χημικού από το Εργαστήριο Επισήμου Ελέγχου που θα πραγματοποιήσει την κατ' ένσταση 2<sup>η</sup> εξέταση.

Ο καθορισμός της ημερομηνίας της 2<sup>ης</sup> εξέτασης γίνεται σε εύλογο χρονικό διάστημα και μετά από συμφωνία του ιδιώτη χημικού με το Εργαστήριο Επισήμου Ελέγχου.

Η κατ' ένσταση ανάλυση πραγματοποιείται στο υπάρχον ομογενοποιημένο επαναληπτικό εργαστηριακό δείγμα που φυλάσσεται στο Εργαστήριο Επισήμου Ελέγχου (στην κατάψυξη), σύμφωνα με τη με αριθ. 91972/2003 (ΦΕΚ Β'123) ΚΥΑ, μέσα σε χρονικό διάστημα εξήντα (60) ημερολογιακών ημερών μετά την ολοκλήρωση της αρχικής εργαστηριακής ανάλυσης.

## Γ. Έκθεση ελέγχου κατ' ένσταση εργαστηριακής ανάλυσης

Το Εργαστήριο Επισήμου Ελέγχου συντάσσει την Έκθεση Ελέγχου της κατ' ένσταση εργαστηριακής ανάλυσης, η οποία συνυπογράφεται από τον εκπρόσωπο του Εργαστηρίου Επισήμου Ελέγχου και από τον παριστάμενο ιδιώτη χημικό, που τυχόν όρισε ο υπεύθυνος της επιχείρησης ή του παραγωγού ή του εμπόρου ή του εισαγωγέα, ο οποίος μπορεί να εκθέσει γραπτώς τις αντιρρήσεις του επί των αποτελεσμάτων ή των μεθόδων της ανάλυσης.

Η Έκθεση Ελέγχου της κατ' ένσταση εργαστηριακής ανάλυσης αποστέλλεται από το Εργαστήριο Επισήμου Ελέγχου στην αρμόδια ελεγκτική αρχή που έστειλε το δείγμα, με κοινοποίηση στη Συντονιστική Εθνική Αρχή και λαμβάνεται υπόψη για την αξιολόγηση του τροφίμου που εξετάστηκε. Η Έκθεση Ελέγχου της κατ' ένσταση εργαστηριακής ανάλυσης είναι οριστική και τελεσίδικη.

## **7. ΔΕΣΜΕΥΣΗ ΚΑΙ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗ ΦΟΡΤΙΩΝ**

Σύμφωνα με το άρθρο 13, παρ. 1 του ν.4036/2012 (Α'8), όπως ισχύει, φυτικά προϊόντα ή προϊόντα πρώτης μεταποίησης που φέρουν υπολείμματα φυτοπροστατευτικών προϊόντων υψηλότερα από τα ανώτατα επιτρεπτά όρια, όπως αυτά ορίζονται στον Κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 396/2005 δεσμεύονται. Ο υπεύθυνος της επιχείρησης τροφίμων οφείλει να ενημερώσει τεκμηριωμένα τυχόν παραλήπτες της ελεγχόμενης παρτίδας με σκοπό την επιστροφή αδιάθετων ποσοτήτων της παρτίδας. Αφού επιστραφούν οι αδιάθετες ποσότητες, δεσμεύονται από την ελεγκτική αρχή.

Η δέσμευση διενεργείται κατά τα οριζόμενα στο άρθρο 6 του ν. 4235/2014 (Α'32). Η παρακολούθηση, ανάκληση ή απόσυρση ή/και καταστροφή διενεργείται κατά τα οριζόμενα στο άρθρο 8 του ν. 4235/2014 (Α'32).

## **8. ΕΠΙΒΟΛΗ ΠΟΙΝΙΚΩΝ ΚΥΡΩΣΕΩΝ**

Η αποστολή των φακέλων στη Δικαιοσύνη γίνεται από την αρμόδια ελεγκτική αρχή που έλαβε το δείγμα, μετά την ολοκλήρωση των απαραίτητων ενεργειών, οι οποίες προβλέπονται στις αντίστοιχες διατάξεις του ν.4036/2012 (Α'8), όπως ισχύει.

Η παρούσα εγκύκλιος αναρτάται στο διαδίκτυο, στην ιστοσελίδα του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων.

**Ο ΓΕΝΙΚΟΣ ΓΡΑΜΜΑΤΕΑΣ**

**Γ. ΣΤΡΑΤΑΚΟΣ**

## ΠΙΝΑΚΑΣ ΔΙΑΝΟΜΗΣ

## ΠΡΟΣ: 1. Περιφέρειες (13)

α) Γενικές Διευθύνσεις Περιφερειακής Αγροτικής Οικονομίας και Κτηνιατρικής, Διευθύνσεις Αγροτικής Οικονομίας

Έδρες τους

β) Περιφερειακές Ενότητες, Διευθύνσεις Αγροτικής Οικονομίας και Κτηνιατρικής

Έδρες τους

## 2.ΥΠΑΑΤ

Δ/ση Ποιότητας και Ασφάλειας Τροφίμων

α) Γραφείο Προϊσταμένου, κ. Δ. Γραμματικού [dgrammatikos@minagric.gr](mailto:dgrammatikos@minagric.gr)

β) Περιφερειακά Κέντρα Προστασίας Φυτών Ποιοτικού και Φυτοϋγειονομικού Ελέγχου (8)

Έδρες τους

γ) Περιφερειακό Κέντρο Προστασίας Φυτών Ποιοτικού και Φυτοϋγειονομικού ελέγχου

Θεσ/νίκης- Εργαστήριο Ελέγχου Υπολειμμάτων, [mstamatopoulou@minagric.gr](mailto:mstamatopoulou@minagric.gr),

[pkpfpeth@otenet.gr](mailto:pkpfpeth@otenet.gr) , [pkthess@minagric.gr](mailto:pkthess@minagric.gr)

3. Μ.Φ.Ι. - Εργαστήριο Υπολειμμάτων Γεωργικών Φαρμάκων

[pcdepartment@bpi.gr](mailto:pcdepartment@bpi.gr) , [c.anagnostopoulos@bpi.gr](mailto:c.anagnostopoulos@bpi.gr)

## ΚΟΙΝ.:

1. Γραφείο Υπουργού κ. Ε. Αυγενάκη [minister-mailbox@hq.minagric.gr](mailto:minister-mailbox@hq.minagric.gr)

2. Γραφείο Υφυπουργού κ. Δ. Σταμενίτη [depminister@hq.minagric.gr](mailto:depminister@hq.minagric.gr)

3. Γραφείο Υφυπουργού κ. Σ. Κελέτση [yfyp@hq.minagric.gr](mailto:yfyp@hq.minagric.gr)

4. Γεν. Δ/ση Τροφίμων

Γραφείο Προϊσταμένου Γενικής Δ/σης κ. Β. Μιχαλόπουλου

[vmichalopoulos@minagric.gr](mailto:vmichalopoulos@minagric.gr)

5. Γεν. Δ/ση Γεωργίας

α) Γραφείο Προϊσταμένου Γενικής Δ/σης κ. Α. Πολύμερου [apolymeros@minagric.gr](mailto:apolymeros@minagric.gr)

β) Δ/ση Ζωοτροφών και Βοσκήσιμων Γαιών, Τμήμα Ελέγχου Ζωοτροφών κ. Χ. Γούλα

[chgoulas@minagric.gr](mailto:chgoulas@minagric.gr)

6. ΕΦΕΤ

α. Γραφείο Γενικού Δ/ντή κ. Π. Βασιλόπουλου [pvassilopoulos@efet.gr](mailto:pvassilopoulos@efet.gr)

β. Δ/ση Εργαστηριακών Δομών/Δ/ση Προστασίας Καταναλωτών/Δ/ση Ασφάλειας Τροφίμων, Κηφισίας 124 & Ιατρίδου 2, Τ.Κ. 115 26, ΑΘΗΝΑ

[akarpouza@efet.gr](mailto:akarpouza@efet.gr), [kbarberis@efet.gr](mailto:kbarberis@efet.gr), [lfoukaraki@efet.gr](mailto:lfoukaraki@efet.gr), [ksotiriou@efet.gr](mailto:ksotiriou@efet.gr)