



ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ ΤΡΙΤΟ  
ΤΗΣ ΕΠΙΣΗΜΗΣ ΕΦΗΜΕΡΙΔΑΣ ΤΗΣ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑΣ  
Αρ. 2278 της 11ης ΔΕΚΕΜΒΡΙΟΥ 1987  
ΔΙΟΙΚΗΤΙΚΕΣ ΠΡΑΞΕΙΣ

ΜΕΡΟΣ Ι

Κανονιστικές Διοικητικές Πράξεις

Αριθμός 310

Οι περί Γεωργικών Φαρμάκων (Τροποποιητικοί) Κανονισμοί του 1987, οι οποίοι εκδόθηκαν από το Υπουργικό Συμβούλιο δυνάμει του άρθρου 25 των περί Γεωργικών Φαρμάκων Νόμων του 1967 μέχρι 1986 και κατατεθέντες στη Βουλή των Αντιπροσώπων εγκρίθηκαν από αυτή και δημοσιεύονται στην επίσημη εφημερίδα της Δημοκρατίας.

ΟΙ ΠΕΡΙ ΓΕΩΡΓΙΚΩΝ ΦΑΡΜΑΚΩΝ ΝΟΜΟΙ  
ΤΟΥ 1967 ΜΕΧΡΙ 1986

Κανονισμοί δυνάμει του άρθρου 25

Το Υπουργικό Συμβούλιο, ασκώντας τις εξουσίες που παρέχει σ' αυτό το άρθρο 25 των περί Γεωργικών Φαρμάκων Νόμων του 1967 μέχρι 1986, εκδίδει τους πιο κάτω Κανονισμούς:

1. Οι παρόντες Κανονισμοί θα αναφέρονται ως οι περί Γεωργικών Φαρμάκων (Τροποποιητικοί) (Αρ. 3) Κανονισμοί του 1987 και θα διαβάζονται μαζί με τους περί Γεωργικών Φαρμάκων Κανονισμούς του 1972 μέχρι 1987 (στο εξής αναφερομένους ως «οι βασικοί κανονισμοί») και οι βασικοί κανονισμοί και οι παρόντες Κανονισμοί θα αναφέρονται μαζί ως οι περί Γεωργικών Φαρμάκων Κανονισμοί του 1972 μέχρι 1987.

2. Ο Τύπος Αρ. 1 του Πίνακα των βασικών κανονισμών καταργείται και αντικαθίσταται με τον ακόλουθο:

2 του 1967  
17 του 1983  
37 του 1986.

Επίσημη  
εφημερίδα  
Παράρτημα  
Τρίτο (I):  
10. 3.1972  
14. 8.1981  
29.10.1983  
3. 4.1987  
26. 6.1987.

Τροποίηση  
του Πίνακα  
των βασικών  
κανονισμών.

(Τύπος Γεωργ. 234)

«Τύπος Αρ. 1

(Κανονισμός 3)

ΟΙ ΠΕΡΙ ΓΕΩΡΓΙΚΩΝ ΦΑΡΜΑΚΩΝ ΝΟΜΟΙ ΤΟΥ 1967 ΕΩΣ 1986

(ΝΟΜΟΙ 2 ΤΟΥ 1967, 17 ΤΟΥ 1983 ΚΑΙ 37 ΤΟΥ 1986)

ΚΑΙ

ΟΙ ΠΕΡΙ ΓΕΩΡΓΙΚΩΝ ΦΑΡΜΑΚΩΝ ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΙ ΤΟΥ 1972 ΕΩΣ 1987

## ΜΕΡΟΣ Ι

Προς το Συμβούλιο Ελέγχου Γεωργικών  
Φαρμάκων, Τμήμα Γεωργίας, Λευκωσία.ΑΙΤΗΣΗ ΓΙΑ ΕΓΓΡΑΦΗ/ΑΝΑΝΕΩΣΗ  
ΕΓΓΡΑΦΗΣ\* ΓΕΩΡΓΙΚΟΥ ΦΑΡΜΑΚΟΥ  
(Υποβάλλεται σε 3 αντίγραφα).

ΓΙΑ ΕΠΙΣΗΜΗ ΧΡΗΣΗ

Αριθμός αίτησης .....  
Αριθμός απόδειξης F. 18 Νο ...  
Ημερομηνία .....Ο υποφαινόμενος (όνομα και διεύθυνση) .....  
..... τηλέφωνο.....\*κατασκευαστής/εισαγωγέας/διανομέας γεωργικών φαρμάκων ζητώ την  
εγγραφή του πιο κάτω γεωργικού φαρμάκου. Στοιχεία φαίνονται στο Μέρος  
I και II της αίτησης.

1. Εμπορική ονομασία: .....
2. Κοινή ονομασία: .....
3. Όνομα και διεύθυνση κατασκευαστή: .....
4. Εμπορική ονομασία στη χώρα παρασκευής/προέλευσης: .....
5. Τόπος συσκευασίας .....
6. Χρήση (γεωργική, οικιακή, υγειονομική κ.ά.) .....
7. Κατηγορία (εντομοκτόνο, μυκητοκτόνο κ.ά.) .....
8. Μορφή παρασκευάσματος (γαλ. υγρό, βρέξιμη σκόνη κ.ά.) .....
9. Σύνθεση παρασκευάσματος:
  - (α) Δραστικές ουσίες (όνομα και συγκέντρωση, % Β/Ο ή Β/Β):

1. ....
2. ....
3. ....
4. ....

(β) Αδρανείς ουσίες\*\* .....

10. Κατηγορία τοξικότητας (I, II, III, Κανονισμοί 1981): .....
11. Μελισσοτοξικότητα: .....
12. Τύπος και μέγεθος δοχείων (α) Αποθήκευσης .....
- (β) Πωλήσεως .....

\* Απαλείψετε ό,τι δεν εφαρμόζεται.

\*\* Δυνατόν να επισυναφθεί η ονομασία και η συγκέντρωση.

**ΜΕΡΟΣ II**  
**ΕΠΙΣΥΝΑΠΤΟΝΤΑΙ ΤΑ ΑΚΟΛΟΥΘΑ ΣΤΟΙΧΕΙΑ:**

	ΝΑΙ / ΟΧΙ	Παραπομπή
1. Πλήρης σύνθεση παρασκευάσματος (βλέπε Μέρος I, 9).	.....	.....
2. Φυσικοχημικές ιδιότητες δραστικής ουσίας και προϊόντος σε 2 αντίγραφα.	.....	.....
3. Διάρκεια σταθερότητας σε αποθήκευση.	.....	.....
4. (α) Μέθοδος χημικής ανάλυσης έτοιμου παρασκευάσματος σε 2 αντίγραφα.	.....	.....
(β) Μέθοδος χημικής ανάλυσης υπολειμμάτων σε 2 αντίγραφα.	.....	.....
5. Καθαρό δείγμα για χημική ανάλυση (καθορισμένης καθαρότητας).	.....	.....
6. <b>ΒΙΟΛΟΓΙΚΑ ΣΤΟΙΧΕΙΑ</b>		
(α) Τρόπος δράσης και ιδιότητες δραστικής ουσίας, εχθροί, δόση, μέθοδος και χρόνος εφαρμογής, κ.ά.	.....	.....
(β) Πληροφορίες για φυτοτοξικότητα.	.....	.....
7. Πληροφορίες για αποδεκτά όρια υπολειμμάτων σε άλλες χώρες (ΕΟΚ, ΗΠΑ κ.α.).	.....	.....
8. Προτεινόμενος χρόνος ασφάλειας πριν τη συγκομιδή.	.....	.....
9. Πληροφορίες για συνδυαστικότητα.	.....	.....
10. Πειραματικές εργασίες (εργαστήριο/χωράφι).	.....	.....
11. <b>ΤΟΞΙΚΟΛΟΓΙΚΑ ΣΤΟΙΧΕΙΑ</b>		
(Δραστική ουσία/προϊόν: οξεία και χρόνια τοξικότητα, παρενέργειες, περιβάλλον, άγρια ζωή).	.....	.....
12. Προφυλάξεις, συμπτώματα δηλητηρίασης, αντίδοτα, θεραπεία.	.....	.....
13. Προσχέδιο ετικέτας σε 2 αντίγραφα.	.....	.....
14. Δείγματα προϊόντος για ποιοτικό έλεγχο και δοκιμές.	.....	.....
15. Εγγραφή σε άλλες χώρες (πιστοποιητικά, ετικέτες).	.....	.....
16. Άλλες πληροφορίες.	.....	.....
17. Τέλος αίτησης εγγραφής.	.....	.....

Ημερομηνία .....

Υπογραφή/Σφραγίδα»