



**ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ ΠΡΩΤΟ**  
**ΤΗΣ ΕΠΙΣΗΜΗΣ ΕΦΗΜΕΡΙΔΑΣ ΤΗΣ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑΣ**  
**Αρ. 2770 της 29ης ΙΑΝΟΥΑΡΙΟΥ 1993**  
**ΝΟΜΟΘΕΣΙΑ**

**ΜΕΡΟΣ Ι**

Ο περί Γεωργικών Φαρμάκων Νόμος του 1993 εκδίδεται με δημοσίευση στην Επίσημη Εφημερίδα της Κυπριακής Δημοκρατίας σύμφωνα με το Άρθρο 52 του Συντάγματος.

Αριθμός 1(I) του 1993

**ΝΟΜΟΣ ΠΟΥ ΤΡΟΠΟΠΟΙΕΙ,  
ΕΝΟΠΟΙΕΙ ΚΑΙ ΑΝΤΙΚΑΘΙΣΤΑ ΤΟΥΣ ΠΕΡΙ  
ΓΕΩΡΓΙΚΩΝ ΦΑΡΜΑΚΩΝ ΝΟΜΟΥΣ ΤΟΥ 1967 ΜΕΧΡΙ 1986**

Η Βουλή των Αντιπροσώπων ψηφίζει ως ακολούθως:

1. Ο Νόμος αυτός θα αναφέρεται ως ο περί Γεωργικών Φαρμάκων Νόμος του 1993. Συνοπτικός τίτλος.
2. Στο Νόμο αυτό, εκτός αν προκύπτει διαφορετικά από το κείμενο— Ερμηνεία.
  - «αδρανές συστατικό» σημαίνει κάθε συστατικό που δεν είναι δραστικό όπως καθορίζεται στο παρόν άρθρο και περιλαμβάνει διαλύτες, διαβρέκτες, γαλακτοματοποιητές, προωθητές, υλικά αραιώσεως (fillers, carriers), δολωματικές ουσίες κ.ά.
  - «αριθμός εγγραφής» σημαίνει τον αριθμό που παραχωρεί το Συμβούλιο σε κάθε ένα γεωργικό φάρμακο, σύμφωνα με τις πρόνοιες του Νόμου αυτού.
  - «ασθένεια και εχθρός» σημαίνει έντομα, ακάρεα, αράχνες, νηματώδεις μύκητες, βακτήρια, ιούς, ζιζάνια και ποντικούς, καθώς και κάθε επιβλαβές, μολυσματικό ή οχληρό είδος του φυτικού ή ζωϊκού βασιλείου.
  - «γεωργικό φάρμακο» σημαίνει, κάθε παρασκεύασμα, που χρησιμοποιείται ως μέσο άμεσης ή έμμεσης πρόληψης, μείωσης, καταπολέμησης ή καταστολής των ασθενειών και εχθρών των φυτών, και περιλαμβάνει τα εντομοκτόνα, νηματοδοκτόνα, μυκητοκτόνα, βακτηριοκτόνα, ζιζανιοκτόνα, τρωκτικοκτόνα, σαλιγκαροκτόνα, φυτορυθμιστικές ουσίες, αποξηραντικά,

αποφυλλωτικά, προσελκυστικά, αποδιωκτικά, αποστειρωτικά, υποκαπνιστικά, συνεργιστικά, διαβρεκτικές ουσίες, προσθετικές ουσίες (adjuvants), και κάθε άλλο παρασκεύασμα που θα καθορίζεται ως γεωργικό φάρμακο από το Συμβούλιο, ανεξάρτητα αν αυτά μπορούν να χρησιμοποιούνται για σκοπούς γεωργικούς, οικιακούς ή για την προστασία του περιβάλλοντος·

«Γεωργικός Χημικός» σημαίνει οποιοδήποτε γεωργικό λειτουργό ο οποίος ασκεί καθήκοντα χημικού στο Εργαστήριο·

«Δημοκρατία» σημαίνει την Κυπριακή Δημοκρατία·

«διαφημίζω» σημαίνει να καθιστώ γνωστό με γνωστοποίηση, εγκύκλιο, επιγραφή, περίβλημα ή άλλο έγγραφο, και περιλαμβάνει κάθε ανακοίνωση που γίνεται προφορικά ή με τη βοήθεια των μέσων μαζικής επικοινωνίας π.χ. ραδιόφωνο, τηλεόραση, εφημερίδες, περιοδικά, κ.ά.

«Διευθυντής» σημαίνει το Διευθυντή του Τμήματος Γεωργίας·

«δραστικό συστατικό ή δραστική ουσία» σημαίνει το συστατικό που περιέχεται στο γεωργικό φάρμακο και ενεργεί εναντίον των ασθενειών και των εχθρών καθώς και οποιοδήποτε συστατικό καθορισθεί από το Συμβούλιο ως δραστικό συστατικό, εφόσον κριθεί ότι το συστατικό αυτό αυξάνει σημαντικά την αποτελεσματικότητα του γεωργικού φαρμάκου·

«έλεγχος ποιότητας» σημαίνει τον ποσοτικό και ποιοτικό προσδιορισμό των δραστικών συστατικών ή και των αδρανών συστατικών, καθώς και άλλων συστατικών τα οποία δυνατόν να είναι υποπροϊόντα κατά τη σύνθεση ή διάσπαση των δραστικών συστατικών, και περιλαμβάνει και τον έλεγχο των χημικών και φυσικών ιδιοτήτων και της σταθερότητας του παρασκευάσματος·

«Επιθεωρητής» σημαίνει το δυνάμει του εδαφίου (1) του άρθρου 14 διοριζόμενο πρόσωπο.

«Εργαστήριο» σημαίνει το Εργαστήριο του Τμήματος Γεωργίας για τον έλεγχο της ποιότητας και των υπολειμμάτων των γεωργικών φαρμάκων·

«ετικέτα» σημαίνει την επιγραφή που είναι χαραγμένη, εκτυπωμένη ή επικολλημένη στη συσκευασία γεωργικού φαρμάκου και που περιέχει τις πληροφορίες που απαιτούνται δυνάμει των διατάξεων του άρθρου 12·

«ιδιοσκεύασμα ή παρασκεύασμα» σημαίνει την τελική μορφή στην οποία φέρεται ένα γεωργικό φάρμακο για χρήση·

«Κανονισμοί» σημαίνει τους Κανονισμούς που εκδίδονται από το Υπουργικό Συμβούλιο δυνάμει του άρθρου 20·

«ονομασία ιδιοσκεύασματος ή παρασκευάσματος» σημαίνει την εμπορική ονομασία που χρησιμοποιείται για ένα γεωργικό φάρμακο από τον κατασκευαστή, εισαγωγή ή διανομέα του·

«πώλω» περιλαμβάνει αντιπραγματισμό ή ανταλλαγή και συμφωνία πώλησης ή προσφορά ή έκθεση για πώληση ή κατοχή για πώληση ή αποστολή, διαβίβαση ή παράδοση για πώληση·

«σύνθεση» σημαίνει τη χημική ονομασία και την εκατοστιαία αναλογία για κάθε δραστικό και αδρανές συστατικό που περιέχεται στο παρασκεύασμα, εκφρασμένη σε βάρος κατά όγκο ή βάρος κατά βάρος·

«Συμβούλιο» σημαίνει το Συμβούλιο Ελέγχου Γεωργικών Φαρμάκων που ιδρύεται δυνάμει των διατάξεων του άρθρου 3·

«συσκευασία» σημαίνει το δοχείο που περιέχει ορισμένο γεωργικό φάρμακο προς πώληση·

«συστατικό» σημαίνει οποιαδήποτε ύλη ή ουσία που χρησιμοποιείται για την κατασκευή ενός γεωργικού φαρμάκου·

«Υπουργός» σημαίνει τον Υπουργό Γεωργίας και Φυσικών Πόρων.

3.—(1) Για τους σκοπούς αυτού του Νόμου ιδρύεται Συμβούλιο Ελέγχου Γεωργικών Φαρμάκων που αποτελείται από τα ακόλουθα δέκα μέλη:

Συμβούλιο  
Ελέγχου  
Γεωργικών  
Φαρμάκων.

- (α) Τον Πρόεδρο, ο οποίος θα είναι ο εκάστοτε Διευθυντής ή αντιπρόσωπός του,
- (β) δύο Γεωργικούς Λειτουργούς του Τμήματος Γεωργίας, από τους οποίους ο ένας θα έχει ειδικότητα στη φυτοπροστασία και ο άλλος θα κατέχει τίτλο στη Γεωργική Χημεία,
- (γ) τρεις εκπροσώπους του Υπουργείου Υγείας, από τους οποίους ο ένας είναι ο Διευθυντής του Κυβερνητικού Χημείου ή εκπρόσωπός του και οι άλλοι δύο είναι ένας Ιατρικός Λειτουργός και ένας φαρμακοποιός των Φαρμακευτικών Υπηρεσιών,
- (δ) έναν εκπρόσωπο του Υπουργείου Εμπορίου και Βιομηχανίας,
- (ε) έναν εκπρόσωπο της Παγκύπριας Ένωσης Γεωπόνων,
- (στ) τέσσερα προσοντούχα πρόσωπα που θα εκπροσωπούν τις αγροτικές οργανώσεις ΠΕΚ, ΕΚΑ, Αγροτική και Παναγροτικός, και
- (ζ) δύο πρόσωπα που ασχολούνται με την εμπορία των Γεωργικών Φαρμάκων, από τα οποία το ένα εκπροσωπεί το Συνεργατικό Κίνημα και προτείνεται από τον Υπουργό Εμπορίου και Βιομηχανίας και το άλλο εκπροσωπεί τους ιδιώτες που ασχολούνται με την εμπορία των γεωργικών φαρμάκων και προτείνεται από το Κυπριακό Εμπορικό και Βιομηχανικό Επιμελητήριο.

(2) Όλα τα μέλη διορίζονται από το Υπουργικό Συμβούλιο και θα ονομάζονται στο εξής «διορισμένα μέλη».

(3) Αν σε κάποια ειδική περίπτωση το Συμβούλιο επιθυμεί να συμβουλευθεί ένα πρόσωπο για κάποιο ειδικό θέμα μπορεί να καλέσει το πρόσωπο αυτό σε οποιαδήποτε συνεδρία του για να εκθέσει τις απόψεις του.

(4) Σε περίπτωση απουσίας του Προέδρου εκτός Κύπρου ή λόγω ασθένειάς του ή ανικανότητάς του για οποιοδήποτε λόγο, ο Υπουργός διορίζει προσωρινά ένα από τα μέλη του Συμβουλίου ως Πρόεδρο για το χρόνο της απουσίας, ασθένειας ή ανικανότητας του Προέδρου.

(5) Η θητεία των διορισμένων μελών είναι διετής, αρχίζει από το διορισμό τους και μπορούν να επαναδιοριστούν:

Νοείται ότι το Υπουργικό Συμβούλιο αν το κρίνει σκόπιμο, μπορεί οποτεδήποτε να ανακαλέσει το διορισμό οποιουδήποτε τέτοιου μέλους.

(6) Κάθε διορισμένο μέλος του Συμβουλίου μπορεί να παραιτηθεί από τη θέση του ως μέλος, κοινοποιώντας την παραίτησή του γραπτώς στο Υπουργικό Συμβούλιο.

(7) Σε περίπτωση απουσίας μέλους του Συμβουλίου εκτός Κύπρου ή λόγω ασθένειας ή ανικανότητάς του, ο Υπουργός μπορεί να διορίσει οποιοδήποτε πρόσωπο, που έχει τα αναγκαία προσόντα σύμφωνα με το άρθρο αυτό, ως μέλος του Συμβουλίου για το χρόνο της απουσίας, ασθένειας ή ανικανότητας.

(8) Το Συμβούλιο συνέρχεται σε τόπους και χρόνους που καθορίζει ο Πρόεδρος. Ο Πρόεδρος μαζί με επτά από τα υπόλοιπα μέλη του Συμβουλίου συνιστούν απαρτία. Όλες οι αποφάσεις του Συμβουλίου λαμβάνονται με πλειοψηφία των μελών που παρευρίσκονται και ψηφίζουν σε περίπτωση ισοψηφίας, ο Πρόεδρος έχει, επιπρόσθετα με τη δική του ψήφο, δεύτερη ή νικώσα ψήφο.

(9) Οι εξουσίες του Συμβουλίου ασκούνται και αν ακόμη υπάρχει οποιαδήποτε χηρεύουσα θέση μεταξύ των μελών του.

(10) Ο Πρόεδρος και τα μέλη του Συμβουλίου μπορούν να λαμβάνουν αποζημίωση που θα καθορίσει ο Υπουργός με τη σύμφωνη γνώμη του Υπουργού Οικονομικών.

(11) Τηρουμένων των πιο πάνω το Συμβούλιο ρυθμίζει τη δική του διαδικασία.

Απαγορεύεται η εισαγωγή, κατασκευή, κ.λ.π. μη εγγεγραμμένου γεωργικού φαρμάκου.

4.—(1) Απαγορεύεται η εισαγωγή, η κατασκευή, η διαφήμιση ή η κατά οποιοδήποτε άλλο τρόπο προσφορά προς πώληση, ή η χρήση στη Δημοκρατία οποιοδήποτε γεωργικού φαρμάκου εκτός αν αυτό έχει εγγραφεί και του έχει παραχωρηθεί αριθμός εγγραφής σύμφωνα με τις διατάξεις του Νόμου αυτού.

(2) Απαγορεύεται η χρήση ενός γεωργικού φαρμάκου κατά τρόπο διάφορο από εκείνο που δηλώνεται κατά την εγγραφή του ή κατά παράβαση των οδηγιών που αναγράφονται στην ετικέτα ή άλλως πως συνοδεύουν τη συσκευασία του.

Αίτηση για εγγραφή ή ανανέωση εγγραφής.

5.—(1) Η αίτηση για εγγραφή ή για ανανέωση της εγγραφής ενός γεωργικού φαρμάκου υποβάλλεται προς το Συμβούλιο από τον κατασκευαστή, τον εισαγωγέα ή το διανομέα πάνω σε έντυπο που καθορίζεται στους Κανονισμούς.

(2) Όταν ο αιτητής δε διαμένει στη Δημοκρατία, η αίτηση υπογράφεται από τον αντιπρόσωπο ή τον εισαγωγέα στη Δημοκρατία, ο οποίος με τον τρόπο αυτό αναλαμβάνει τις υποχρεώσεις του εγγράψαντος όπως αυτές προκύπτουν από τις διατάξεις του άρθρου 9.

(3) Το έντυπο της αίτησης για εγγραφή ενός γεωργικού φαρμάκου πρέπει να συμπληρώνεται κατάλληλα και να περιέχει τις ακόλουθες πληροφορίες:

- (α) Το όνομα και την πλήρη διεύθυνση του αιτητή καθώς και την ιδιότητα με την οποία υποβάλλει την αίτηση, (δηλ. κατασκευαστής, εισαγωγέας, διανομέας ή πωλητής)·
- (β) την εμπορική και κοινή ονομασία του γεωργικού φαρμάκου·
- (γ) το όνομα και την πλήρη διεύθυνση του κατασκευαστή ή του συσκευαστή, αν διαφέρει από τον κατασκευαστή και τον τόπο κατασκευής και συσκευασίας·
- (δ) για γεωργικό φάρμακο που εισάγεται, την εμπορική ονομασία στη χώρα προέλευσης·
- (ε) τη σύνθεση του παρασκευάσματος·
- (στ) την κατηγορία του γεωργικού φαρμάκου (δηλ. εντομοκτόνο, μυκητοκτόνο, κ.ά.), τη χρήση του (δηλ. γεωργική, οικιακή, υγειονομική κ.ά.) και τη μορφή του παρασκευάσματος (δηλ. γαλακτοποίηση υγρό, κοκκώδες, σκόνη κ.ά.)·

- (ζ) την κατηγορία τοξικότητας όπως καθορίζεται στους Κανονισμούς·
  - (η) τη μελισσοτοξικότητα·
  - (θ) τον τύπο και το μέγεθος της συσκευασίας κατά την αποθήκευση και πώληση·
  - (ι) οποιεσδήποτε άλλες πληροφορίες που καθορίζονται στο έντυπο της αίτησης εγγραφής.
- (4) Η αίτηση εγγραφής πρέπει να συνοδεύεται επίσης από τα ακόλουθα:
- (α) Γραπτή ή γραπτές βεβαιώσεις των ακόλουθων στοιχείων ή πληροφοριών:
    - (i) Την πλήρη σύνθεση του παρασκευάσματος, εφόσον δεν αναγράφεται πλήρως στην αίτηση εγγραφής·
    - (ii) την ταυτότητα και τις φυσικοχημικές ιδιότητες της δραστικής ουσίας, της τεχνικά καθαρής δραστικής ουσίας και του παρασκευάσματος·
    - (iii) τη διάρκεια σταθερότητας σε αποθήκευση·
    - (iv) τα υπολείμματα του φαρμάκου σε φυτείες, φυτικά προϊόντα, έδαφος και νερό, καθώς και τον τρόπο διάσπασής του, και τα αποδεκτά όρια υπολειμμάτων σε άλλες χώρες και διεθνείς οργανισμούς·
    - (v) τον προτεινόμενο χρόνο ασφάλειας πριν τη συγκομιδή·
    - (vi) τη συνδυαστικότητα με άλλα γεωργικά φάρμακα ή λιπάσματα·
  - (β) έκθεση ή εκθέσεις αναφορικά με—
    - (i) Τις βιολογικές ιδιότητες του γεωργικού φαρμάκου, όπως τρόπος δράσης και ιδιότητες δραστικής ουσίας, ασθένειες και εχθροί για τους οποίους συνιστάται, καλλιέργειες στις οποίες χρησιμοποιείται, δοσολογία, μέθοδος και χρόνος εφαρμογής, πληροφορίες για φυτοτοξικότητα·
    - (ii) πειραματικές εργασίες και δοκιμές στο εργαστήριο και στο χωράφι, που περιλαμβάνουν εργασίες στην Κύπρο ή άλλες χώρες, για την επιβεβαίωση της αποτελεσματικότητας για τις ασθένειες και τους εχθρούς και της ασφάλειας του γεωργικού φαρμάκου για τις φυτείες που συνιστάται, που διεξήχθησαν σύμφωνα με τις αποδεκτές μεθόδους και κριτήρια.
    - (iii) τις τοξικολογικές ιδιότητες της δραστικής ουσίας ή του παρασκευάσματος, αν υπάρχουν, όπως οξεία, υποχρόνια και χρόνια τοξικότητα, παρενέργειες, επίδραση στο περιβάλλον και την άγρια ζωή, κ.ά. σύμφωνα με τις διεθνώς αποδεκτές μεθόδους και κριτήρια·
    - (iv) λεπτομέρειες για τις προφυλάξεις που είναι αναγκαίες για το χειρισμό του γεωργικού φαρμάκου, περιγραφή των συμπτωμάτων από δηλητηρίαση, καθώς και τη θεραπεία και τα αντίδοτα που συνιστούνται·
    - (v) τις μεθόδους χημικής ανάλυσης για το παρασκεύασμα και τα υπολείμματα, καθώς και οποιαδήποτε πληροφορία ή δημοσίευση που θα διευκολύνει τον έλεγχο της ποιότητας του γεωργικού φαρμάκου·

- (γ) επαρκή δείγματα του παρασκευάσματος για ποιοτικό έλεγχο και δοκιμές·
- (δ) επαρκές καθαρό δείγμα για κάθε δραστική ουσία του παρασκευάσματος με καθορισμένη καθαρότητα, για τον έλεγχο της ποιότητας του γεωργικού φαρμάκου·
- (ε) προσχέδιο ετικέτας εις διπλούν· και
- (στ) το νενομισμένο τέλος αίτησης εγγραφής.

(5) Το έντυπο της αίτησης για ανανέωση της εγγραφής ενός γεωργικού φαρμάκου πρέπει να συμπληρώνεται κατάλληλα και να περιέχει τις ακόλουθες πληροφορίες:

- (α) Το όνομα και την πλήρη διεύθυνση του αιτητή κατασκευαστή, εισαγωγέα ή διανομέα·
- (β) την εμπορική ονομασία του γεωργικού φαρμάκου, καθώς και το όνομα και την πλήρη διεύθυνση του κατασκευαστή·
- (γ) τον αριθμό εγγραφής και την ημερομηνία της εγγραφής ή της προηγούμενης ανανέωσης εγγραφής· και
- (δ) τη σύνθεση του παρασκευάσματος·

(6) Η αίτηση για ανανέωση της εγγραφής πρέπει να συνοδεύεται από τα ακόλουθα στοιχεία:

- (α) Αναθεωρημένη μέθοδο χημικής ανάλυσης παρασκευάσματος και υπολειμμάτων, εφόσον υπάρχει·
- (β) ετικέτα που χρησιμοποιείται· και
- (γ) το νενομισμένο τέλος ανανέωσης της εγγραφής.

(7) Ανεξάρτητα από τις διατάξεις του άρθρου αυτού το Συμβούλιο μπορεί σε δεδομένη περίπτωση να ζητήσει την υποβολή οποιωνδήποτε επιπρόσθετων στοιχείων τα οποία ήθελε κρίνει απαραίτητα για να αποφασίσει την τύχη αίτησης εγγραφής ή ανανέωσης εγγραφής γεωργικού φαρμάκου.

Εξέταση  
αιτήσεων.

6.—(1) Το Συμβούλιο εξετάζει το ταχύτερο δυνατό την αίτηση εγγραφής γεωργικού φαρμάκου σύμφωνα με τη διαδικασία που θέλει εκάστοτε καθορίσει το Συμβούλιο.

(2) Για το σκοπό αυτό το Συμβούλιο μπορεί να συνιστά επιτροπές αποτελούμενες από μέλη του και άλλους επιστήμονες ή ειδικούς ως ήθελε θεωρήσει σκόπιμο για να υποβοηθείται στο έργο της εξέτασης των υποβαλλόμενων αιτήσεων.

(3) Οι επιτροπές υποβάλλουν τις εισηγήσεις τους το ταχύτερο δυνατό στο Συμβούλιο για λήψη τελικής απόφασης.

(4) Αίτηση εγγραφής η οποία δεν περιέχει ή δε συνοδεύεται από τα απαιτούμενα δυνάμει του Νόμου αυτού και των Κανονισμών στοιχεία ή πληροφορίες μπορεί να απορριφθεί ως απαράδεκτος.

Εγγραφή  
ή άρνηση  
εγγραφής.

7.—(1) Το Συμβούλιο, αφού εγκρίνει την αίτηση εγγραφής γεωργικού φαρμάκου, προχωρεί στην εγγραφή του εκδίδοντας για το σκοπό αυτό πιστοποιητικό εγγραφής πάνω στο έντυπο που θέλει καθορίζεται στους Κανονισμούς.

(2) Το Συμβούλιο μπορεί να αρνηθεί την εγγραφή ενός γεωργικού φαρμάκου εφόσον—

- (α) Τα αποτελέσματα του ελέγχου ποιότητας διαφέρουν από τα δηλωθέντα στο έντυπο της αίτησης εγγραφής ή στα άλλα έγγραφα που συνοδεύουν την αίτηση και η διαφορά ευρίσκεται εκτός των ορίων ανοχής των αποκλίσεων που καθορίζονται στους Κανονισμούς· ή
- (β) το γεωργικό φάρμακο δε θεωρείται αποτελεσματικό για το σκοπό που καθορίζεται στην αίτηση, σύμφωνα με τα στοιχεία που υπάρχουν για τη χρήση του· ή
- (γ) κρίνεται ότι το γεωργικό φάρμακο με βάση τα γνωστά μέχρι στιγμής δεδομένα, όταν χρησιμοποιηθεί σύμφωνα με τις οδηγίες, είναι γενικά επιζήμιο ή βλάπτει σοβαρά τα φυτά (εκτός από τα ζιζάνια), τα ζώα ή τη δημόσια υγεία· ή
- (δ) τα στοιχεία που υποβάλλονται για την αποτελεσματικότητα του γεωργικού φαρμάκου κρίνονται ανεπαρκή για να δικαιολογείται η εγγραφή του· ή
- (ε) η ονομασία του γεωργικού φαρμάκου είναι τέτοια, ώστε ενδέχεται να εξαπατήσει ή να παραπλανήσει τον αγοραστή, όσον αφορά τα συστατικά του και τη μέθοδο παρασκευής του· ή
- (στ) σύμφωνα με τα μέχρι στιγμής δεδομένα, η δραστική ουσία που περιέχεται στο γεωργικό φάρμακο δεν είναι αρκετή, ώστε αυτό να αποδώσει ικανοποιητικό βαθμό αποτελεσματικότητας.

(3) Κάθε πρόσωπο, του οποίου παραβιάζονται τα νόμιμα συμφέροντα από μια τέτοια άρνηση, μπορεί να υποβάλει ένσταση στον Υπουργό μέσα σε τριάντα ημέρες από την ημερομηνία που του κοινοποιείται η απόφαση.

(4) Η ισχύς της εγγραφής ενός γεωργικού φαρμάκου αρχίζει από την ημερομηνία έκδοσης του πιστοποιητικού εγγραφής.

8.—(1) Κάθε γεωργικό φάρμακο, που έτυχε εγγραφής σύμφωνα με τις πρόνοιες του Νόμου αυτού, μπορεί να κατασκευάζεται, να εισάγεται, να διαφημίζεται, να πωλείται και να χρησιμοποιείται στη Δημοκρατία για τη χρονική περίοδο που καθορίζεται στους Κανονισμούς.

(2) Η εγγραφή μπορεί να ανανεώνεται κάθε φορά για την ίδια περίοδο και παραχωρείται ο ίδιος αριθμός εγγραφής, νοουμένου ότι δεν έγινε οποιαδήποτε αλλαγή στη συγκέντρωση της δραστικής ουσίας του γεωργικού φαρμάκου· αλλαγή στις βοηθητικές και αδρανείς ουσίες πρέπει να δηλώνεται.

(3) Για την ανανέωση της εγγραφής υποβάλλεται σχετική αίτηση πριν από τη λήξη της εγγραφής:

Νοείται ότι το Συμβούλιο μπορεί να αποδεχτεί αίτηση ανανέωσης εγγραφής η οποία υποβάλλεται μετά τη λήξη της ισχύος της προς ανανέωση εγγραφής, εφόσον η αίτηση υποβάλλεται μέσα σε χρονικό διάστημα τριάντα ημερών από της λήξης της εγγραφής αυτής.

(4) Η αίτηση για ανανέωση της εγγραφής ενός γεωργικού φαρμάκου εξετάζεται από το Συμβούλιο και εκδίδεται πιστοποιητικό για την ανανέωση της εγγραφής στο έντυπο που καθορίζεται στους Κανονισμούς.

Διάρκεια και ανανέωση εγγραφής.

Ευθύνη του  
εγγράψαντος  
γεωργικό  
φάρμακο.

9.—(1) Το πρόσωπο κατόπιν αίτησης του οποίου εξασφαλίζεται η εγγραφή ενός γεωργικού φαρμάκου φέρει την ευθύνη για την ορθότητα των στοιχείων και των πληροφοριών που υπόβαλε προς το Συμβούλιο για την εξασφάλιση της εγγραφής, καθώς και την ευθύνη συμμόρφωσης του γεωργικού φαρμάκου με τις διατάξεις του Νόμου αυτού και των Κανονισμών αναφορικά με την ποιότητα, συσκευασία και την ετικέτα του εγγεγραμμένου γεωργικού φαρμάκου.

(2) Αν ο εγγράψας γεωργικό φάρμακο δε διαμένει στη Δημοκρατία, την πιο πάνω αναφερόμενη στο εδάφιο (1) ευθύνη φέρει ο διαμένων στη Δημοκρατία αντιπρόσωπός του.

Ανάκληση ή  
αναστολή  
εγγραφής.

10.—(1) Το Συμβούλιο μπορεί να ανακαλέσει ή να αναστείλει την εγγραφή ενός γεωργικού φαρμάκου για όση χρονική περίοδο κρίνει αναγκαία, νοούμενου ότι θα γνωστοποιήσει προσηκόντως την πρόθεσή του αυτή και θα δώσει τη δυνατότητα ακρόασης του προσώπου που επηρεάζεται, εφόσον ήθελε διαπιστώσει ότι—

- (α) Η εγγραφή έγινε κατά παράβαση οποιασδήποτε από τις διατάξεις του Νόμου αυτού και των Κανονισμών·
- (β) μετά από την εγγραφή, αποδείχτηκε ότι το γεωργικό φάρμακο, όταν χρησιμοποιείται σύμφωνα με τις οδηγίες της ετικέτας, είναι αμφίβολης αξίας ή επιβλαβές για τα φυτά (εκτός από τα ζιζάνια), τη δημόσια υγεία ή τα ζώα·
- (γ) το γεωργικό φάρμακο δε συνάδει, ή δε συνάδει πλέον με το δείγμα, τα έγγραφα ή τα άλλα στοιχεία, που υποβλήθηκαν μαζί με την αίτηση εγγραφής·
- (δ) για οποιοδήποτε άλλο λόγο για τον οποίο, κατά την κρίση του Συμβουλίου επιβάλλεται ανάκληση ή αναστολή της εγγραφής.

(2) Σε κάθε ανάκληση ή αναστολή το Συμβούλιο αναφέρει τα πραγματικά γεγονότα στα οποία βασίστηκε καθώς και την αιτιολογία της ενέργειάς του αυτής.

Πώληση  
γεωργικών  
φαρμάκων σε  
σφραγισμένη  
συσκευασία.

11. Απαγορεύεται η πώληση ή διαφήμιση προς πώληση οποιουδήποτε γεωργικού φαρμάκου στη Δημοκρατία, εκτός αν αυτό περιέχεται σε κατάλληλα σφραγισμένη συσκευασία σύμφωνα με τα καθοριζόμενα στους Κανονισμούς.

Σήμανση  
συσκευασίας.

12. Απαγορεύεται η πώληση ή διαφήμιση προς πώληση οποιουδήποτε γεωργικού φαρμάκου στη Δημοκρατία, εκτός αν η περιέχουσα αυτό συσκευασία φέρει εγκεκριμένη από το Συμβούλιο ετικέτα στερεά επικολλημένη ή ανεξίτηλα χαραγμένη ή εκτυπωμένη κατά τον τύπο και τρόπο που καθορίζεται ειδικότερα στους Κανονισμούς.

Απαγόρευση  
ορισμένων  
πράξεων.

13. Απαγορεύεται η με οποιοδήποτε τρόπο και απ' οποιοδήποτε πρόσωπο—

- (α) Απόσπαση, παραποίηση, εξάλειψη ή καταστροφή ολόκληρης ή μέρους οποιασδήποτε ετικέτας που προνοείται στο Νόμο αυτό ή στους Κανονισμούς, ή αφαίρεση ή προσθήκη οποιασδήποτε ουσίας από ή σε ένα εγγεγραμμένο γεωργικό φάρμακο κατά τρόπο που μπορεί να αναιρέσει ή καταστρατηγήσει τους σκοπούς του Νόμου αυτού· ή
- (β) παραβίαση της συσκευασίας ενός γεωργικού φαρμάκου και η επανασυσκευασία του περιεχομένου της σε άλλη συσκευασία, χωρίς την προηγούμενη έγκριση του Συμβουλίου.



14.—(1) Ο Υπουργός διορίζει Επιθεωρητές για τους σκοπούς του Νόμου αυτού.

Διορισμός,  
αρμοδιότητες  
και εξουσίες  
Επιθεωρητών.

(2) Για σκοπούς ελέγχου της τήρησης των διατάξεων του Νόμου αυτού ή των Κανονισμών, οποιοσδήποτε Επιθεωρητής έχει εξουσία, σε εύλογη ώρα, να εισέρχεται σ' οποιοδήποτε υποστατικό, πλην κατοικίας, στο οποίο αυτός εύλογα πιστεύει ότι—

(α) Οποιοδήποτε γεωργικό φάρμακο, κατασκευάζεται, συσκευάζεται, αποθηκεύεται προς πώληση ή πωλείται·

(β) οποιοδήποτε γεωργικό προϊόν συγκομίζεται ή συσκευάζεται με σκοπό τη διάθεσή του στην αγορά,

και να εξετάζει το πιο πάνω γεωργικό φάρμακο ή γεωργικό προϊόν και να προβαίνει, σύμφωνα με τον καθορισμένο τρόπο, σε δειγματοληψία.

(3) Για κάθε δειγματοληψία ο Επιθεωρητής εκδίδει βεβαίωση δειγματοληψίας πάνω σε έντυπο που καθορίζεται στους Κανονισμούς.

(4) Για τα δείγματα που λαμβάνονται δυνάμει του εδαφίου (2) ο ιδιοκτήτης ή κάτοχος αυτών μπορεί να αξιώσει το αντίτιμο της ποσότητας που λαμβάνεται, σύμφωνα με την τρέχουσα τιμή τους κατά την ημέρα της δειγματοληψίας.

15.—(1) Ο Γεωργικός Χημικός μεριμνά για τον έλεγχο της ποιότητας του δείγματος γεωργικού φαρμάκου που λήφθηκε σύμφωνα με το εδάφιο (2) του άρθρου 14, εκδίδει και παραδίδει ή αποστέλλει σχετικό πιστοποιητικό στον Επιθεωρητή στο οποίο καθορίζονται ποια τα αποτελέσματα των αναλύσεων και κατά πόσο αυτά συνάδουν με τις διατάξεις του Νόμου αυτού ή των Κανονισμών· αντίγραφο του πιστοποιητικού αυτού παραδίδεται ή αποστέλλεται από τον Επιθεωρητή στον κατασκευαστή, εισαγωγέα, διανομέα ή πωλητή του γεωργικού αυτού φαρμάκου.

Έλεγχος της  
ποιότητας  
γεωργικών  
φαρμάκων  
και των υπο-  
λειμμάτων  
αυτών σε  
γεωργικά  
προϊόντα.

(2) Σε περίπτωση ελέγχου υπολειμμάτων γεωργικών φαρμάκων στο δείγμα γεωργικού προϊόντος που λήφθηκε σύμφωνα με το εδάφιο (2) του άρθρου 14, το πιο πάνω πιστοποιητικό του Γεωργικού Χημικού καθορίζει κατά πόσο τα αποτελέσματα των αναλύσεων συνάδουν με τις διατάξεις των περί Υπολειμμάτων Γεωργικών Φαρμάκων Κανονισμών του 1983, το δε αντίγραφο αυτής παραδίδεται ή αποστέλλεται στον παραγωγό ή τον πωλητή του γεωργικού προϊόντος.

Επίσημη  
Εφημερίδα  
Παράρτημα  
Τρίτο (I):  
29.11.1983.

(3) Τα πιστοποιητικά αποτελεσμάτων ανάλυσης που εκδίδονται από το Γεωργικό Χημικό πρέπει να είναι σύμφωνα με τον τύπο που θα καθορισθεί στους Κανονισμούς.

(4) Σε περίπτωση αμφισβήτησης του πιο πάνω πιστοποιητικού του Γεωργικού Χημικού που αφορά έλεγχο της ποιότητας γεωργικού φαρμάκου, ο κατασκευαστής, εισαγωγέας, διανομέας ή πωλητής έχει το δικαίωμα μέσα σε προθεσμία 45 ημερών από την κοινοποίηση σε αυτόν του αντίγραφου του πιστοποιητικού του Γεωργικού Χημικού και αφού καταβάλει το νενομισμένο τέλος, να ζητήσει όπως το μέρος του δείγματος που φυλάγεται από τον Επιθεωρητή παραπεμφθεί στο Διευθυντή του Κυβερνητικού Χημείου για ανάλυση και έκδοση από αυτόν πιστοποιητικού αποτελεσμάτων ανάλυσης.

16.—(1) Οποιοσδήποτε αγοραστής γεωργικού φαρμάκου έχει το δικαίωμα όπως, με την καταβολή του νενομισμένου τέλους, υποβάλει αυτό στο Γεωργικό Χημικό για έλεγχο της ποιότητάς του· μαζί με το δείγμα αποστέλλεται σημείωμα που περιέχει—

Δικαίωμα  
ανάλυσης  
γεωργικών  
φαρμάκων  
από ιδιώ-  
τες.

(α) Το όνομα και τη διεύθυνση του αγοραστή·

(β) το όνομα και τη διεύθυνση του κατασκευαστή, εισαγωγέα ή διανομέα και του πωλητή, την ημερομηνία αγοράς και τις συνθήκες αποθήκευσής του· και

(γ) το όνομα του γεωργικού φαρμάκου και τον αριθμό εγγραφής του.

(2) Ο Γεωργικός Χημικός αποστέλλει ή παραδίδει πιστοποιητικό αποτελεσμάτων ανάλυσης στον αγοραστή που υπέβαλε το δείγμα για ανάλυση, στο οποίο θα περιγράφεται και η κατάσταση του δείγματος κατά την παραλαβή του από το Γεωργικό Χημικό.

Απαγορεύεται η διαφήμιση αποτελεσμάτων του ελέγχου ποιότητας.

17. Χωρίς την προηγούμενη άδεια του Συμβουλίου, κανένας κατασκευαστής, αντιπρόσωπος, διανομέας ή πωλητής δε δικαιούται να διαφημίζει με οποιοδήποτε τρόπο τα αποτελέσματα του ελέγχου ποιότητας που έγινε σύμφωνα με το άρθρο 15 του Νόμου αυτού.

Περιορισμός στις διαφημίσεις.

18. Απαγορεύεται η χρησιμοποίηση πάνω στη συσκευασία ή στην ετικέτα ενός γεωργικού φαρμάκου, ή σε διαφήμισή του οποιασδήποτε λέξης που μπορεί να εκθέτει, υπονοεί ή υποδηλεί ότι το φάρμακο αυτό έγινε αποδεκτό ή συνιστάται από την Κυβέρνηση της Δημοκρατίας, ή από οποιοδήποτε Τμήμα ή Υπηρεσία αυτής.

Αποθήκευση γεωργικών φαρμάκων.

19. Η αποθήκευση γεωργικών φαρμάκων πρέπει να γίνεται σε αποθήκες ή καταστήματα που πληρούν τα καθορισμένα κριτήρια και προδιαγραφές και σύμφωνα με την καθορισμένη διαδικασία.

Εξουσία έκδοσης Κανονισμών.

20. Το Υπουργικό Συμβούλιο έχει εξουσία να εκδίδει Κανονισμούς οι οποίοι να ρυθμίζουν ή να καθορίζουν όλα ή ορισμένα από τα πιο κάτω θέματα:

(α) Τα έντυπα υποβολής αίτησης εγγραφής καθώς και όλα τα έντυπα που απαιτούνται σύμφωνα με το Νόμο αυτό·

(β) την ονοματολογία των υλών από τις οποίες είναι δυνατή η κατασκευή γεωργικών φαρμάκων·

(γ) το είδος, τις ιδιότητες και την εκατοστιαία αναλογία των συστατικών που μπορεί να περιέχονται σε γεωργικά φάρμακα·

(δ) τον τρόπο και τη διαδικασία της δειγματοληψίας·

(ε) τις μεθόδους ανάλυσης που πρέπει να ακολουθούνται κατά τον έλεγχο της ποιότητας και των υπολειμμάτων των γεωργικών φαρμάκων, καθώς και τα ανεχτά όρια απόκλισης μεταξύ των στοιχείων που αναγράφονται στην αίτηση εγγραφής και στην ετικέτα της συσκευασίας και ενός γεωργικού φαρμάκου και της έκθεσης του Γεωργικού Χημικού για την ανάλυση που διενεργήθηκε στο Εργαστήριο·

(στ) τα προνοούμενα από το Νόμο αυτό τέλη·

(ζ) τη διάρκεια εγγραφής γεωργικών φαρμάκων·

(η) τις πληροφορίες που πρέπει να αναγράφει η ετικέτα καθώς και το μέγεθος, το χρώμα και τον τύπο της ετικέτας·

(θ) τους όρους για την εισαγωγή ή την κατασκευή στη Δημοκρατία μικρών ποσοτήτων γεωργικών φαρμάκων που δεν έχουν εγγραφεί και προορίζονται για πειραματική χρήση ή για χημικές αναλύσεις από Κυβερνητικά Τμήματα ή ιδιώτες·

- (i) τις κατηγορίες τοξικότητας των γεωργικών φαρμάκων·
  - (ια) τους όρους και τα μέτρα ασφάλειας που κρίνονται απαραίτητα—
    - (i) για την προστασία της υγείας των προσώπων που κατοικούν σε τόπους που γειτονεύουν με τον τόπο κατασκευής γεωργικών φαρμάκων·
    - (ii) για την παρεμπόδιση της μόλυνσης του περιβάλλοντος·
    - (iii) για την προστασία της υγείας των προσώπων που χρησιμοποιούν γεωργικά φάρμακα· και
    - (iv) για την προστασία της υγείας του προσωπικού που ασχολείται με την κατασκευή, συσκευασία, διανομή ή πώληση γεωργικών φαρμάκων·
  - (ιβ) το είδος και τα υλικά συσκευασίας για τα γεωργικά φάρμακα·
  - (ιγ) την ασφαλή αποθήκευση των γεωργικών φαρμάκων και την αποφυγή της αλλοίωσής τους·
  - (ιδ) τη χρήση οποιουδήποτε γεωργικού φαρμάκου και τα προφυλακτικά μέτρα που πρέπει να λαμβάνονται κατά τη χρήση του, για να αποτραπεί οποιαδήποτε εκούσια ή τυχαία ζημιά ή βλάβη σε περιουσιακά στοιχεία·
  - (ιε) τα προσόντα, τις ευθύνες και τις υποχρεώσεις των μεταπωλητών των γεωργικών φαρμάκων, περιλαμβανομένης της επιβολής υποχρέωσης για εγγραφή τους και της παραχώρησης άδειας μεταπωλητή γεωργικών φαρμάκων, καθώς και της επιβολής σχετικού τέλους·
  - (ιστ) τα κριτήρια και τις προδιαγραφές που πρέπει να πληρούν οι αποθήκες και τα καταστήματα γεωργικών φαρμάκων, καθώς και τον τρόπο αποθήκευσης αυτών και τα είδη που επιτρέπεται να αποθηκεύονται ή πωλούνται εντός αυτών·
  - (ιζ) τα ψεκαστικά μέσα, τα προσόντα, τις ευθύνες και τις υποχρεώσεις των επαγγελματιών ψεκαστών από εδάφους ή αέρος, περιλαμβανομένης της υποχρέωσης για εγγραφή τους και της παραχώρησης άδειας ψεκαστού γεωργικών φαρμάκων, καθώς και της επιβολής σχετικού τέλους·
  - (ιη) τον τρόπο και τη διαδικασία που θα γίνονται οι δοκιμές αποτελεσματικότητας των γεωργικών φαρμάκων, καθώς και τον τρόπο ανάλυσης, σύνταξης και υποβολής των αποτελεσμάτων προς το Συμβούλιο·
  - (ιθ) οποιοδήποτε θέμα που απαιτείται να καθορισθεί ή ρυθμιστεί ή επιδέχεται καθορισμό ή ρύθμιση σύμφωνα με τις διατάξεις του Νόμου αυτού, και γενικά για την καλύτερη υλοποίηση των σκοπών του Νόμου αυτού.
- 21.—(1) Κάθε πρόσωπο το οποίο—**
- (α) Παραβαίνει ή παραλείπει να συμμορφωθεί με τις απαγορευτικές διατάξεις των άρθρων 4, 11, 12, 13, 17 ή 18·
  - (β) τροποποιεί την ετικέτα εγγεγραμμένου γεωργικού φαρμάκου χωρίς την προηγούμενη έγκριση του Συμβουλίου· ή
  - (γ) αναληθώς παριστάνει γεωργικό φάρμακο σ' οποιαδήποτε διαφήμιση· ή

- (δ) χρησιμοποιεί παράνομο αριθμό εγγραφής γεωργικού φαρμάκου που παραχωρήθηκε δυνάμει των διατάξεων του Νόμου αυτού, ή χρησιμοποιεί τέτοιο αριθμό ως αν αυτός παραχωρήθηκε δυνάμει των διατάξεων του Νόμου αυτού· ή
- (ε) έχει εγγράψει γεωργικό φάρμακο το οποίο κατόπιν δειγματοληψίας και ελέγχου της ποιότητάς του, διαπιστώνεται ότι δε συνάδει με την σύνθεσή του όπως αυτή έχει δηλωθεί και εγκριθεί από το Συμβούλιο κατά την εγγραφή του γεωργικού φαρμάκου· ή
- (στ) παραβαίνει ή παραλείπει να συμμορφωθεί με οποιαδήποτε άλλη υποχρέωση ή απαγόρευση που επιβάλλεται από το Νόμο αυτό ή τους Κανονισμούς για την οποία δε γίνεται ειδική μνεία ως ανωτέρω,

είναι ένοχος αδικήματος και, σε περίπτωση καταδίκης, υπόκειται σε ποινή φυλάκισης που δεν υπερβαίνει τους 6 μήνες ή σε χρηματική ποινή που δεν υπερβαίνει τις 500 λίρες, ή και στις δύο αυτές ποινές.

(2) Πρόσωπο το οποίο εσκεμμένα παρεμποδίζει, παρακαλύει, ενίσταται ή κατά οποιοδήποτε τρόπο αντιτίθεται αδικαιολόγητα σε Επιθεωρητή κατά την άσκηση των αρμοδιοτήτων ή εξουσιών του δυνάμει του Νόμου αυτού ή των Κανονισμών είναι ένοχο αδικήματος και, σε περίπτωση καταδίκης, υπόκειται σε ποινή φυλάκισης που δεν υπερβαίνει τους 6 μήνες ή σε χρηματική ποινή που δεν υπερβαίνει τις 500 λίρες, ή και στις δύο αυτές ποινές.

(3) Με την καταδίκη οποιοδήποτε προσώπου για οποιοδήποτε αδίκημα δυνάμει του εδαφίου (1), το καταδικάζον Δικαστήριο μπορεί να εκδώσει οποιοδήποτε διάταγμα που θα κρίνει ορθό αναφορικά με—

- (α) Τη διάθεση οποιοδήποτε γεωργικού φαρμάκου σε σχέση με το οποίο διαπράχθηκε το αδίκημα, ή
- (β) τη δήμευση ή καταστροφή του γεωργικού αυτού φαρμάκου.

Προσωρινή  
απαγόρευση  
διάθεσης κλπ.  
γεωργικών  
φαρμάκων.

22. —(1) Σε περίπτωση που διαπιστώνεται ότι γεωργικό φάρμακο διαφημίζεται, εκτίθεται, προσφέρεται ή κατέχεται προς πώληση στη Δημοκρατία κατά παράβαση των διατάξεων του Νόμου αυτού ή των Κανονισμών, οποιοσδήποτε Επιθεωρητής μπορεί να επιδώσει γραπτή ειδοποίηση του γεγονότος αυτού στον κατασκευαστή, εισαγωγέα, διανομέα, πωλητή ή τον κάτοχο αυτού· από τη στιγμή της επίδοσης τέτοιας ειδοποίησης και μέχρι παρέλευσης 7 ημερών τα πρόσωπα προς τα οποία έγινε η επίδοση απαγορεύεται να πωλούν, διαθέτουν, χρησιμοποιούν, μετακινούν, εξάγουν από τη Δημοκρατία ή καταστρέφουν το γεωργικό αυτό φάρμακο.

(2) Μετά την άσκηση ποινικής δίωξης για αδίκημα που έχει σχέση με τα διαλαμβανόμενα στο εδάφιο (1), ο Επιθεωρητής μπορεί σ' οποιοδήποτε στάδιο της ποινικής διαδικασίας να υποβάλει άνευ ειδοποίησης αίτηση (ex parte application) στο Δικαστήριο για την έκδοση συντηρητικού διατάγματος που να απαγορεύει την πώληση, διάθεση, χρησιμοποίηση, μετακίνηση, εξαγωγή από τη Δημοκρατία ή καταστροφή του γεωργικού φαρμάκου αναφορικά με το οποίο διαπράχθηκε το αδίκημα μέχρι οριστικής εκδίκασης της ποινικής δίωξης· με βάση την αίτηση αυτή το Δικαστήριο μπορεί να εκδώσει τέτοιο διάταγμα με τέτοιους όρους τους οποίους θα κρίνει πρέποντες να επιβάλει, καθορίζοντας ταυτόχρονα την ημερομηνία στην οποία ο ποινικά διωκόμενος θα έχει την ευκαιρία να υποβάλει ένσταση εναντίον της έκδοσης του διατάγματος αυτού.

23. Σ' οποιαδήποτε ποινική διαδικασία για αδίκημα δυνάμει των διατάξεων του εδαφίου (1) του άρθρου 21, η προσαγωγή από την κατηγορούσα αρχή πιστοποιητικού του Γεωργικού Χημικού πάνω σε έντυπο που καθορίζεται στους Κανονισμούς θα συνιστά επαρκή μαρτυρία των γεγονότων που αναφέρονται σ' αυτό, εκτός αν ο κατηγορούμενος απαιτήσει όπως ο Γεωργικός Χημικός κληθεί ως μάρτυρας.

Πιστοποιητικό  
Γεωργικού  
Χημικού εκ  
πρώτης όψεως  
μαρτυρία.

24. Καμιά από τις πρόνοιες του Νόμου αυτού δεν εφαρμόζεται, επηρεάζει ή ερμηνεύεται ότι επηρεάζει—

Εξαιρέση.

- (α) Γεωργικά φάρμακα που εισάγονται στη Δημοκρατία για επανεξαγωγή·
- (β) την εισαγωγή και την πώληση γεωργικών φαρμάκων για βιομηχανικούς μόνο σκοπούς ή την εισαγωγή και την πώληση πρώτων υλών για παρασκευή γεωργικών φαρμάκων, νοουμένου ότι έχει εκδοθεί προηγουμένης σχετική άδεια του Συμβουλίου με τους όρους και περιορισμούς που κρίνει αναγκαίους το Συμβούλιο·
- (γ) την εισαγωγή ή κατασκευή στη Δημοκρατία δειγμάτων, δηλαδή μικρών ποσοτήτων γεωργικών φαρμάκων για πειραματική χρήση ή για χημικές αναλύσεις, νοουμένου ότι έχει εκδοθεί προηγουμένης σχετική άδεια του Συμβουλίου με τους όρους και περιορισμούς που κρίνει απαραίτητους το Συμβούλιο.

25.—(1) Οι περί Γεωργικών Φαρμάκων Νόμοι του 1967 μέχρι 1986 καταργούνται.

Καταργήσεις  
και επι-  
φυλάξεις.  
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  
11.12.1987.

(2) Οι περί Γεωργικών Φαρμάκων Κανονισμοί του 1972 μέχρι 1987, στην έκταση που δεν είναι ασυμβίβαστοι με τις διατάξεις του Νόμου αυτού, διατηρούνται σε ισχύ ως αν έγιναν δυνάμει του Νόμου αυτού μέχρις ότου καταργηθούν και αντικατασταθούν με νέους κανονισμούς που θα εκδοθούν δυνάμει του Νόμου αυτού.

(3) Διορισμοί, εγγραφές ή άλλες πράξεις που έγιναν δυνάμει της καταργούμενης από το Νόμο αυτό νομοθεσίας που θα μπορούσαν να γίνουν δυνάμει αντίστοιχων διατάξεων του Νόμου αυτού δεν καθίστανται άκυροι λόγω της κατάργησης αυτής, αλλά θα έχουν ισχύ ως αν εγένοντο δυνάμει των αντίστοιχων αυτών διατάξεων.

26. Η ισχύς του Νόμου αυτού αρχίζει δύο μήνες μετά τη δημοσίευσή του στην Επίσημη Εφημερίδα της Δημοκρατίας.

Έναρξη  
ισχύος  
του παρόντος  
Νόμου.