

**VENDIM****Nr.1555, datë 12.11.2008****PËR PËRCAKTIMIN E RREGULLAVE TË REGJISTRIMIT DHE TË KRITEREVE TË VLERËSIMIT TË PRODUKTEVE PËR MBROJTJEN E BIMËVE**

Në mbështetje të nenit 100 të Kushtetutës dhe të pikës 2 të nenit 22 të ligjit nr.9362, datë 24.3.2005 "Për shërbimin e mbrojtjes së bimëve", të ndryshuar, me propozimin e Ministrit të Bujqësisë, Ushqimit dhe Mbrojtjes së Konsumatorit, të Ministrit të Shëndetësisë dhe të Ministrit të Mjedisit, Pyjeve dhe Administrimit të Ujërave, Këshilli i Ministrave

**VENDOSI:****I. TË PËRGJITHSHME, PËRKUFIZIME**

1. Qëllimi i këtij vendimi është përcaktimi i procedurave dhe i kërkesave për:

a) regjistrimin e produkteve për mbrojtjen e bimëve (PMB), në formën e tyre tregtare, që do të importohen dhe përdoren në territorin e Republikës së Shqipërisë;

b) regjistrimin e lëndëve vepruese dhe të përbërësve të tjerë, që përmbajnë PMB-të, kjo në funksion të mbrojtjes së bimëve e të produkteve bimore nga parazitët, njëkohësisht pa ndikime në shëndetin e njerëzve, të kafshëve dhe në mjedis.

2. PMB-të nuk mund të futen në treg dhe të përdoren brenda territorit të Republikës së Shqipërisë, përveçse në rastet kur janë të regjistruara, në përputhje me këtë vendim.

3. Kur një PMB nuk është regjistruar për t'u përdorur në territorin e Republikës së Shqipërisë, nuk duhet të ndalohet prodhimi, magazinimi dhe tranzitimi i këtij produkti për në një vend tjetër, me kusht që:

a) PMB-ja të jetë e regjistruar për t'u përdorur në atë vend;

b) prodhimi, magazinimi dhe tranzitimi të jenë rreptësisht të kontrolluara nga strukturat përkatëse shtetërore.

4. Lëndët vepruese nuk mund të futen në treg dhe të përdoren brenda territorit të Republikës së Shqipërisë, përveçse në rastet kur janë të regjistruara, në përputhje me këtë vendim.

5. Në kuptim të këtij vendimi, me termat e mëposhtëm do të nënkuptohen:

5.1 "Lëndë (substancë)", elementet kimike dhe përbërësit e tyre, në gjendjen natyrale ose të përfutuara nëpërmjet çfarëdo procedure prodhimi, përfshirë shtuesit e nevojshëm, për të ruajtur qëndrueshmërinë e produktit dhe papastërtitë e rrjedhura nga fabrikimi, përjashtuar tretësit, që mund të ndahen pa ndikuar në qëndrueshmërinë e substancës ose modifikuar përbërjen. Një substancë mund të jetë e përcaktuar qartë kimikisht (p.sh. acetoni) ose të konsistojë në një përzierje komplekse përbërësish, me kompozim të ndryshëm (p.sh., distilatet aromatike). Në këtë rast janë të identifikuar disa përbërës.

5.2 "Lëndë (substancë) vepruese", lënda ose mikroorganizmi, përfshirë viruset, që ka një veprim, specifik ose të përgjithshëm, te organizmat dëmtues a te bimët, në pjesët bimore ose produktet e tyre.

5.3 "Lëndë vepruese teknike", lënda e fabrikuar (prodhuar), që ndodhet në PMB dhe që përmban lëndën vepruese të pastër, së bashku me papastërtitë, brenda kufijve të lejuar.

5.4 "Papastërti", çdo përbërës, të ndryshëm nga lënda vepruese e pastër, i pranishëm në lëndën vepruese të prodhuar (përfshirë izomeret inaktive), që rezulton nga procesi i fabrikimit ose nga degradimi gjatë ruajtjes.

5.5 "Papastërti të spikatura (rëndësishme)", papastërtitë, që kanë rëndësi toksikologjike, ekotoksikologjike dhe/ose mjedisore.

5.6 "Metabolite", produktet, që rezultojnë nga degradimi ose nga reagimet e lëndës vepruese.

5.7 "Metabolite të spikatura", metabolitet, që kanë rëndësi toksikologjike, ekotoksikologjike dhe/ose mjedisore.

5.8 "Kontroll i integruar", përdorimi racional i disa metodave biologjike, bioteknologjike, kimike, kulturore ose të seleksionimit bimor, me anë të të cilave kufizohet, në minimumin e kërkuar, përdorimi i PMB-ve, për të mbajtur parazitët në nivele më të ulëta se ato, që provokojnë dëme ose humbje, ekonomikisht të papranueshme.

5.9 "Lëndë vepruese e re", lënda vepruese, e cila nuk është e përfshirë në shtojcën II, që i bashkëlidhet këtij vendimi, dhe, sipas rregullave ndërkombëtare, prodhimi i saj është patentë e një subjekti të caktuar.

5.10 "Lëndë vepruese e vjetër", lënda vepruese, e cila nuk është përfshirë në shtojcën II, që i bashkëlidhet këtij vendimi, dhe, sipas rregullave ndërkombëtare, patenta e prodhimit të saj është e hapur (produkt xhenerik).

5.11 "CAS NR", një sigël, që identifikon një lëndë vepruese.

5.12 “Emri kimik i lëndës vepruese”, emri shkencor i lëndës vepruese (IUPAC, CA), në përmbajtje të PMB-së, që tregon formulën lineare të saj.

5.13 “Emri i zakonshëm i lëndës vepruese”, emërtimi i lëndës vepruese në përmbajtje të PMB-së, i përcaktuar nga një ose më shumë organizata shkencore ndërkombëtare (ISO, BAN, BSI, ESA, JMAF, WSSA), që tregohet gjatë regjistrimit të PMB-së.

5.14 “Preparat (produkt)”, përzierja ose tretësira, e përbërë nga dy ose më shumë lëndë, ku të paktën njëra prej tyre është lëndë vepruese, e destinuar për t’u përdorur si PMB.

5.15 “Emër tregtar i PMB-së”, emri, me të cilin PMB-ja është e propozuar nga aplikanti i saj, dhe me të cilin ajo regjistrohet, etiketohet dhe ambalazhohet.

5.16 “Formulim”, një përzierje e lëndës/ve vepruese me shtues të caktuar (ngjitës, lagës, emulsionues, pezullues, tretës etj.). Në bazë të këtyre shtuesve përcaktohen edhe llojet (kodet) e formulimeve të PMB-ve, sipas shtojcës VIII, që i bashkëlidhet këtij vendimi.

5.17 “Pajtueshmëri e PMB-së”, mundësia e bashkimit të dy ose më shumë PMB-ve gjatë trajtimit, por pa shkaktuar fitotoksicitet te bimët që trajtohen. Zakonisht kjo pasqyrohet në dokumentacionin e PMB-së që regjistrohet.

5.18 “Tërheqës dhe vrasës”, një kurth, të përbërë nga një fenomen dhe një insekticid kontakti, në sasi të vogël, që përdoret, kryesisht, në programet e integruara të luftimit të dëmtuesve.

5.19 “Tërheqës seksual”, lëndë me erë karakteristike për femrat e dëmtuesit, që luftohet, e cila përdoret për tërheqjen e meshkujve në “kurthe seksuale”. Përdoret kryesisht në programet e integruara të luftimit të dëmtuesve, si dhe në monitorimin e tyre.

5.20 “LD 50”, sasia e lëndës vepruese, në përmbajtje të PMB-së, e futur menjëherë në organizmin e minjve në laborator, e mjaftueshme për të shkaktuar ngordhjen e 50% të individëve. Shprehet në mg lëndë vepruese/një kilogram minj, të vënë në provë.

5.21 “CL 50”, përqendrimi i lëndës vepruese në përmbajtje të PMB-së (në ujë ose ajër), e cila shkakton ngordhjen e 50% të minjve, të vënë në provë. Shprehet në njësi/milion.

5.22 “Toksicitet akut”, intoksikimi (helmimi), që vërehet brenda një kohe të shkurtër, nga çasti kur lënda vepruese është gëlltitur, thithur ose marrë nëpërmjet lëkurës.

5.23 “Toksicitet kronik”, intoksikimi (helmimi), që vërehet pas një kohe të caktuar, duke sjellë grumbullim gradual të lëndës vepruese në një ose disa organe.

5.24 “Toksicitet dermal”, intoksikimi (helmimi) nga marrja e një lënde vepruese, nëpërmjet lëkurës. Vlerësohet duke njohur LD 50 dermale të lëndës vepruese në shqyrtim.

5.25 “Toksicitet oral”, intoksikimi (helmimi) nga marrja e një lënde vepruese, nëpërmjet gëlltitjes nga goja. Vlerësohet duke njohur LD 50 orale të lëndës vepruese në shqyrtim.

5.26 “Toksicitet me frymëmarrje”, intoksikimi (helmimi) nga marrja e një lënde vepruese, nëpërmjet rrugëve të frymëmarrjes. Vlerësohet duke njohur CL 50 të lëndës vepruese në shqyrtim.

5.27 “AOEL (Acceptable operator exposure level) - niveli i pranueshëm i ekspozimit të përdoruesit”, sasia e lëndës vepruese në përmbajtje të PMB-së, ndaj të cilit përdoruesi është i ekspozuar.

5.28 “NOEL (No observed effect level)-nivel efekti i pavëzhguar”, doza më e lartë e një lënde vepruese në përmbajtje të PMB-së, e përdorur në provë te minjtë, që nuk shkakton ndonjë dëmtim.

5.29 “ADI (Acceptable daily intake) - doza ditore e pranueshme”, doza ditore e PMB-së, e pranueshme për njeriun. Vlerësohet duke përdorur vlerën më të ulët të NOEL-it, e shprehur në mg/kg/ditë.

5.30 “TMDI (Theoretical maximum daily intake) - doza teorike maksimale ditore”, vlerësimi i sasisë maksimale ditore të mbetjes, që merret nga njeriu. Bazohet te vlerat e dietës mesatare ditore dhe te MML-të e përcaktuara për kulturën bujqësore.

5.31 “Periudha e sigurisë”, intervali kohor, i shprehur në ditë, ndërmjet trajtimit të fundit dhe vjeljes, ndërsa për produktet e magazinuara, ndërmjet trajtimit të fundit dhe hedhjes në treg.

5.32 “Periudha e rihyrjes”, intervali kohor, i shprehur në ditë, nga çasti i kryerjes së trajtimit deri në atë kur punëtori mund të hyjë në mjedisin ose zonën e trajtuar, pa përdorur mjete mbrojtëse individuale.

5.33. “ML (Mbetje maksimale e lejueshme)”, niveli më i lartë i lejuar, i përqendrimit të mbetjeve të lëndës vepruese në përmbajtje të një PMB-je, në produktet e ngrënshme për njerëz apo kafshë, i cili përcaktohet në bazë të:

- a) rekomandimeve të Komisionit Europian;
- b) praktikave të mira bujqësore;
- c) nivelit më të ulët të ekspozimit, ndaj të cilit është i mbrojtur edhe konsumatori më i ndjeshëm;
- ç) minimumit të nevojshëm të ekspozimit të konsumatorit.

5.34 “Monografia për një PMB ose lëndë vepruese”, raporti që kryhet në bazë të vlerësimeve të PMB-ve, nga

institutet e vlerësimit dhe që shërben për të përgatitur raportin përmbledhës për KSHRPMB-në.

5.35 “PMB me natyrë inorganike”, PMB-ja, që ka në përmbajtje lëndë vepruese, si:

a) komponime inorganike të bakrit: oksikloruri i bakrit, hidroksidi i bakrit, oksidi i bakrit, pasta bordoleze (gur kali + gëlqere), e të tjera;

b) komponime inorganike të squfurit mineral;

c) komponime të tjera inorganike të hekurit (p.sh., sulfati i hekurit), të kaliumit (p.sh., permanganati i kaliumit).

5.36 “PMB identike me PMB-të e regjistruara”, PMB-ja, që:

a) ka origjinë nga i njëjti prodhues ose një shoqëri e asociuar;

b) përmban të njëjtat lëndë vepruese e sasi, me të njëjtin minimum respektiv të pastërtisë, dhe të njëjtat papastërti e sasi, me të njëjtin maksimum të përmbajtjes së tyre;

c) është identik në përbërësit e formulimit, në etiketë dhe ambalazhim, por ka emër tregtar të ndryshëm.

5.37 “SPMB”, struktura përgjegjëse për mbrojtjen e bimëve.

5.38 “KSHRPMB”, komisioni shtetëror për regjistrimin e PMB-ve.

5.39 “Kërkues ose aplikant”, personi apo subjekti, që fabrikon një PMB ose lëndë vepruese ose që ia beson fabrikimin e tyre një të treti, apo një personi të emëruar nga fabrikuesi, si përfaqësues i tij ekskluziv, për regjistrimin e PMB-së ose të lëndës vepruese.

5.40 “Mjedis”, uji (përfshirë dhe ujërat nëntokësore), ajri, toka, speciet e egra të florës e të faunës dhe ndërveprimet ndërmjet tyre, si dhe ndërveprimet ndërmjet organizmave të gjalla.

## II. KRITERET E VLERËSIMIT TË PMB-VE, KËRKESAT E PËRGJITHSHME PËR REGJISTRIMIN E NJË PMB-JE

1. Të gjitha proceduarat, që lidhen me regjistrimin e një PMB-je dhe/ose të një lënde vepruese, si dhe të shtuesve e të bashkëvepruesve, drejtohen nga ministria, që mbulon fushën e bujqësisë, nëpërmjet SPMB-së, si autoriteti përgjegjës.

2. Komisioni shtetëror i regjistrimit të PMB-ve (KSHRPMB), i ngritur pranë SPMB-së, në ministrinë, që mbulon fushën e bujqësisë, përbëhet nga 7 anëtarë, si më poshtë vijon:

a) 1 (një) përfaqësues nga shërbimi i mbrojtjes së bimëve, në ministrinë, që mbulon fushën e bujqësisë;

b) 1 (një) përfaqësues (mjek higjienist), nga ministria, që mbulon fushën e shëndetësisë;

c) 1 (një) përfaqësues (ekspert i mjedisit), nga ministria, që mbulon fushën e mjedisit;

ç) 1 (një) përfaqësues (ekspert i sigurisë në punë), nga ministria, që mbulon fushën e sigurisë në punë;

d) 1 (një) kimist analist, nga Instituti i Shëndetit Publik (ISHP);

dh) 1 (një) specialist, nga Instituti i Sigurisë Ushqimore dhe Veterinarisë (ISUV);

e) 1 (një) pedagog i mbrojtjes së bimëve, nga Universiteti Bujqësor i Tiranës.

2.1 Lista emërore e anëtarëve të komisionit miratohet me urdhër të ministrit, që mbulon fushën e bujqësisë, pas propozimit të bërë nga institucionet përkatëse.

2.2 Anëtarët e komisionit nuk duhet të kenë konflikt interesi në fushën e PMB-ve. Ata, paraprakisht, duhet të deklarojnë marrëdhëniet, nëse kanë, me subjektet e importimit ose të tregtimit të PMB-ve.

2.3 Komisioni shërben si organ këshillimor, funksionimi i të cilit rregullohet me urdhër të ministrit, që mbulon fushën e bujqësisë.

3. Ministria, që mbulon fushën e shëndetësisë, nëpërmjet Institutit të Shëndetit Publik (ISHP), bën vlerësimin e PMB-ve, sipas shtojcës 1, që i bashkëlidhet këtij vendimi, për studimet toksikologjike të tyre, të lëndës vepruese dhe të përbërësve të tjerë, për informacionin plotësues, për simbolet, frazat e rrezikut e të sigurisë), si dhe përgatit raportin vlerësues të tyre, në kuadër të:

a) shëndetit të njerëzve, toksicitetit dhe neurotoksicitetit në njerëz (toksicitetit akut dhe kronik; ndjeshmërisë së lëkurës, të syve dhe të frymëmarrjes; toksicitetit riprodhues);

b) thithjes, shpërndarjes dhe nxjerrjes jashtë trupit (për marrjen nga goja e lëkura);

c) higjienës ushqimore, veçanërisht klasifikimit për nga vetitë, që shfaqin për rrezikshmërinë ndaj njerëzve;

ç) karencës (PHI) dhe periudhës së rihyrjes në mjedisin ose në parcelën e trajtuar dhe të masave të tjera, për mbrojtjen e njerëzve;

d) veshjeve mbrojtëse të nevojshme;

dh) masave, për ndihmën e shpejtë në rast helmimi, këshillave për mjekun, të terapisë dhe të antidoteve.

4. Ministria, që mbulon fushën e mjedisit, bën vlerësimin e PMB-ve, sipas shtojcës 1, që i bashkëlidhet këtij vendimi, për informacionin e mëtejshëm për PMB-në, për rrezikun dhe veprimin mjedisor, studimet ekotoksikologjike, si dhe përgatit raportin vlerësues të tyre, në kuadër të:

a) sjelljes në mjedis (përhapja dhe shpërndarja në tokë, në ujë dhe në ajër);

- b) ndikimeve dhe mbrojtjes së mjedisit;
- c) kushteve të përdorimit për mbrojtjen e mjedisit;
- ç) klasifikimit për rrezikun ndaj mjedisit;
- d) identitetit të produkteve të djegies në rast zjarri;
- dh) procedurave të asgjësimit të PMB-ve dhe ambalazhit të tyre;
- e) mundësisë së neutralizimit;
- ë) rrezikut në rastet e përdorimit pranë/rreth sipërfaqeve ujore.

5. Ministria, që mbulon fushën e bujqësisë, nëpërmjet Institutit të Sigurisë Ushqimore dhe Veterinarisë (ISUV), bën vlerësimin e PMB-ve, sipas shtojcës 1, që i bashkëlidhet këtij vendimi, për veçoritë fizike, kimike e teknike të tyre dhe të lëndës vepruese, për metodat analitike të PMB-së dhe të lëndës vepruese, për mbetjet në/ose mbi produktet e trajtuara, ushqimin e njerëzve e të kafshëve, të PMB-së dhe të lëndës vepruese, për informacionin plotësues për MML-të, si dhe përgatit raportin vlerësues të tyre, në bazë të:

- a) vetive fizike, kimike e teknike të PMB-ve dhe të lëndëve vepruese;
- b) përbërjeve, sasiore dhe cilësore, të PMB-ve (lënda/lëndët vepruese, papastërtitë, shtuesit, përbërësit inerte etj.);
- c) toksicitetit dhe neurotoksicitetit në blegtori dhe kafshët shtëpiake (toksiteti akut dhe kronik; toksiteti riprodhues);
- ç) periudhës së rihyrjes në mjedisin ose në parcelën e trajtuar dhe të masave të tjera, për mbrojtjen e blegtorisë e të kafshëve shtëpiake;
- d) mbetjeve në produktet e trajtuara, që shërbejnë si ushqim për njerëzit dhe për blegtorinë;
- dh) përcaktimit të mbetjeve maksimale të lejueshme (MML) në bimë e produkte bimore;
- e) periudhës së ruajtjes dhe të magazinimit, për përdorimin pas vjeljes;
- ë) vetive ekotoksikologjike (efektet te zogjtë, organizmat ujorë, bletët, krimbat e tokës dhe mikroorganizmat e tokës, që nuk janë objekt i luftimit);
- f) metodave të rekomanduara dhe të kushteve paraprake për mbajtjen, magazinimin, transportin e mbrojtjen nga zjarri;

- g) qëndrueshmërisë në ruajtje (efektet e dritës, temperaturës dhe lagështisë në karakteristikat e PMB-ve);
- gj) metodave të përdorura për përcaktimin e PMB-së, të lëndës/ve vepruese teknike dhe të pastra, të papastërtive, të mbetjeve në ushqimet për njerëz e për kafshë;
- h) ambalazhimit (lloji, materialet përbërëse, madhësia etj.).

6. Ministria, që mbulon fushën e arsimit dhe të shkencës, nëpërmjet Departamentit të Mbrojtjes së Bimëve (DMB), pranë UB, Tiranë, bën vlerësimin e PMB-ve sipas shtojcës 1, që i bashkëlidhet këtij vendimi, për të dhënat për përdorimin, për të dhënat për efikasitetin, si dhe përgatit raportin vlerësues të tyre, në bazë të:

- a) të dhënave për përdorimin (fusha e përdorimit, mënyra e veprimtimit ndaj parazitëve);
- b) kushteve specifike, agroteknike dhe mjedisore, në të cilat mund të përdoret ose jo;
- c) mënyrës dhe dozës së rekomanduar të përdorimit;
- ç) numrit të trajtimeve, kohës së trajtimit dhe zgjatjes së efektit mbrojtës;
- d) mundësisë së shfaqjes dhe zhvillimit të rezistencës e parazitët, ku përdoret;
- dh) efektit në cilësinë dhe rendimentin e kulturave të trajtuara;
- e) fitotoksicitetit për bimët, që trajtohen, (përfshirë dhe kultivarët e ndryshëm të tyre);
- ë) efekteve anësore të padëshiruara (tek organizmat e dobishëm dhe ato që nuk janë objekt i luftimit, te kulturat pasardhëse etj.).

7. Një PMB regjistrohet, nëse përmbush kërkesat e mëposhtme:

7.1 Është e regjistruar në dy shtete anëtare të BE-së ose në një nga shtetet mesdhetare a ballkanike të BE-së, që kanë kushte klimatike, agroteknike dhe mjedisore, të krahasueshme me vendin tonë.

7.2 Lënda/lëndët vepruese të saj, si dhe shtuesit e bashkëvepruesit, janë përfshirë në shtojcën II, që i bashkëlidhet këtij vendimi. Kushtet e përcaktuara në pikat vijuese, nga 7.3 deri në 7.8 të këtij kreu, janë të kënaqshme dhe në zbatim të parimeve uniforme, të përshkruara në shtojcën VII, që i bashkëlidhet këtij vendimi.

7.3 Vlerësimi të bëhet në bazë të njohurive bashkëkohore tekniko-shkencore dhe në bazë të përmbajtjes e të vlerësimit të dosjes së regjistrimit, si dhe duke pasur parasysh të gjitha kushtet normale të përdorimit dhe pasojat nga përdorimi.

Një PMB e tillë duhet:

- a) të jetë mjaftueshmërisht efektive për luftimin e organizmave të dëmshëm, të përcaktuar në dosjen e PMB-së;
- b) të mos ketë efekte të papranueshme (të dëmshme) në bimët apo produktet bimore, ku përdoret;
- c) të mos shkaktojë vuajtje dhe dhimbje të papranueshme te vertebrorët, që i lufton;

c) të mos ketë efekt të dëmshëm, të drejtpërdrejtë ose të tërthortë, mbi shëndetin e njerëzve apo të kafshëve, që e marrin atë nëpërmjet ujit të pijshëm a ushqimit, ose tek ujërat nëntokësorë;

d) të mos ketë ndikim të papranueshëm mbi mjedisin, përsa i përket, veçanërisht:

i) fatit të tij dhe shpërndarjes në mjedis, me referim të veçantë në ndotjen e ujërave, përfshirë edhe ujin e pijshëm dhe ujërat freatike;

ii) ndikimit mbi speciet e bimëve e të kafshëve, që nuk janë objekt trajtimi;

dh) të plotësohen kërkesat për paketimin dhe etiketimin e tij.

7.4 Vetitë fiziko-kimike të PMB-së të jenë të pranueshme për qëllimin e përdorimit dhe të magazinimit.

7.5 Natyra dhe cilësia e të gjitha lëndëve vepruese, që përmbahen në një PMB, mund të përcaktohen me metodën e duhur. Metoda e duhur është ajo që referohet në shtojcën I, që i bashkëlidhet këtij vendimi.

7.6 Çdo papastërti, toksike ose ekologjikisht e dëmshme, që përmban një PMB, mund të përcaktohet me metodën e duhur. Metoda e duhur është ajo, që referohet në shtojcën 1, që i bashkëlidhet këtij vendimi.

7.7 Mbetjet në tokë, ujë, bimë ose produkt bimor, që mund të vijnë nga përdorimi i një PMB-je të regjistruar, mund të përcaktohen me metodën e duhur. Metoda e duhur është ajo, që referohet në shtojcën I, që i bashkëlidhet këtij vendimi.

7.8 Niveli maksimal i mbetjeve të një lënde vepruese ose të një lënde, që lidhet me të, i cili mund të rezultojë nga përdorimi i autorizuar, është më i vogël ose i barabartë me nivelin maksimal të lejuar.

Në veçanti:

a) Nuk mund të ndalohet apo të pengohet hyrja në territorin e Republikës së Shqipërisë e produkteve, me përmbajtje mbetjesh të PMB-ve, nëse niveli i mbetjeve nuk kalon nivelet maksimale të përkohshme, të stabilizuara;

b) Duhet të garantohet që kushtet për regjistrim të jenë të zbatueshme në mënyrë të tillë, që të shmangen tejkalimet e niveleve maksimale, të përkohshme.

7.9 Mbetjet e bimëve apo të produkteve bimore, që përdoren si ushqim për kafshët ose për njerëzit, të mos tejkalojnë kufijtë e lejuar.

7.10 Të plotësojë standardet sipas specifikimeve të FAO-s për produktet e mbrojtjes së bimëve.

7.11 Të mos emërtohet me një emër tregtar, i cili:

a) i korrespondon emrit tregtar të një PMB-je, të regjistruar më parë;

b) mund të çojë në konfuzion ose mashtrim për efektin dhe vetitë e një PMB-je.

7.12 Regjistrimi duhet të saktësojë kërkesat e tregtimit e të përdorimit të PMB-së dhe, të paktën, ato të nevojshmet, për të qenë në rregull me kërkesat e pikës 7.3 të këtij kreu.

7.13 SPMB-ja merr masa, që përputhja me kërkesat e përcaktuara në pikat 7.5 deri në pikën 7.9 të këtij kreu, të jetë qartësuar, nëpërmjet provash e kontrollesh zyrtare, ose të jenë zyrtarisht të njohura, sipas kushteve bujqësore, fitosanitare e mjedisore, për të qenë të përshtatura për përdonimin e PMB-së në fjalë.

### III. REGJISTRIMI E ÇREGJISTRIMI I LËNDËVE VEPRUESE

1. SPMB-ja regjistron çdo lëndë vepruese, pasi të ketë marrë:

a) kërkesën për regjistrimin e saj, në formën, mënyrën dhe kohën e kërkuar;

b) dosjen, që përshkruan karakteristikat e lëndës vepruese, sipas shtojcës I, që i bashkëlidhet këtij vendimi.

2. Lëndët vepruese, të regjistruara në bazë të informacionit, të siguruar sipas pikës 1 të këtij kreu, do të klasifikohen për një ose më shumë nga kategoritë e mëposhtme:

a) Lëndë vepruese, që mund të përmbahet në një PMB, e cila do të hidhet në treg, me kusht që SPMB-ja të pohojë se:

i) lëndë vepruese është e përshtatshme, për qëllimin që do të përdoret;

ii) lëndë vepruese nuk ka efekte dëmtuese mbi përdoruesin ose manipuluesin e saj;

iii) mbetjet, që rezultojnë nga përdorimi i kësaj lënde vepruese dhe që mund të gjenden në produktet bimore, janë të sigurta për konsum nga njerëzit apo kafshët;

iv) hedhja në mjedis e çdo mbetjeje të tillë, të lëndës vepruese, nuk sjell efekte të papranueshme në mjedis, përfshirë edhe efektin në biodiversitet.

b) Lëndë vepruese, që nuk lejohet të përmbahet te një PMB, që do të hidhet në treg, me kusht që SPMB-ja të pohojë se kjo lëndë vepruese nuk plotëson kërkesat e përcaktuara në nënndarjet “i” deri “iv”, të shkronjës “a” të kësaj pike;

c) Lëndë vepruese, që mund të përmbahet te një PMB, e klasifikuar “PMB e rrezikshme” ose “PMB me rrezik të lartë”, që do të hidhet në treg, me kusht që SPMB-ja të pohojë se kjo lëndë vepruese plotëson kërkesat e përcaktuara në nënndarjet “i” deri “iv”, të shkronjës “a” të kësaj pike, por kërkohet përdorimi nga përdorues profesionistë.

3. Çregjistrimi i një lënde vepruese kryhet kur:

- a) nuk është e miratuar për t'u futur ose është hequr nga shtojca II, që i bashkëlidhet këtij vendimi;
- b) aplikanti e kërkon, me shkrim, një gjë të tillë;
- c) ka përfunduar afati i regjistrimit të saj.

4. Përfshirja e lëndëve vepruese në shtojcën II, që i bashkëlidhet këtij vendimi, për një periudhë deri në 10 vjet, si dhe modifikimet e heqjet e tyre përditësohen, me urdhër të përbashkët të ministrit, që mbulon fushën e bujqësisë, të ministrit, që mbulon fushën e shëndetësisë, si dhe të ministrit, që mbulon fushën e mjedisit, në përputhje me legjislacionin e BE-së.

#### IV. PËRMBAJTJA E DOSJES SË PMB-SË, APLIKIMI PËR REGJISTRIM

1. Të dhënat, që duhet të përmbajë dokumentacioni i regjistrimit të PMB-së, janë:

a) Një dosje me të dhëna për PMB-në, sipas shtojcës I, që i bashkëlidhet këtij vendimi, duke mbajtur parasysh njohuritë aktuale, shkencore dhe teknike;

b) Një dosje me të dhëna, për çdo lëndë vepruese në përmbajtje të PMB-së, sipas shtojcës I, që i bashkëlidhet këtij vendimi, duke mbajtur parasysh njohuritë aktuale, shkencore dhe teknike;

c) Dokumentacioni për të dhënat e sigurisë (MSDS).

Në dosje përcaktohen qartë veçanërisht:

a) Emri dhe adresa e fabrikimit të PMB-së;

b) Emri dhe adresa e fabrikimit të lëndës/ve vepruese dhe të përbërësve të tjerë, në përmbajtje të PMB-së;

c) Përmbajtja e lëndës/ve vepruese teknike dhe niveli i pastërtisë;

ç) Përmbajtja e lëndës/ve vepruese të pastër/ra;

d) Natyra dhe përmbajtja e papastërtive.

2. PMB-të duhet të përmbajnë lëndë vepruese dhe shtues e bashkëveprues, të cilët janë të listuar në shtojcën II, që i bashkëlidhet këtij vendimi.

3. Të dhënat, që duhet të përmbajë dokumentacioni (MSDS), i përmendur në shkronjën "c" të pikës 1 të këtij kreu, janë sipas shtojcës III, që i bashkëlidhet këtij vendimi. Në veçanti, ky dokumentacion duhet t'i japë punëdhënësit mundësinë të përcaktojë nëse në vendin e punës është i pranishëm ndonjë agjent kimik i rrezikshëm dhe të vlerësojë çdo rrezik për shëndetin e sigurinë e punonjësve, që mund të shfaqet nga përdorimi i tyre. Informacioni duhet të jetë i shkruar qartë dhe në mënyrë të saktë. Në disa raste, duke pasur parasysh shkallën e gjerë të vetive të lëndëve vepruese apo të PMB-ve, mund të jenë të nevojshme të dhëna shtesë. Nëse, në disa raste, del se të dhënat për veti të caktuara janë jo të rëndësishme ose janë teknikisht të pamundura arsyet për këtë duhet të shkruhen qartë nën çdo titull. Të dhënat jepen për çdo veti të rrezikshme. Nëse shkruhet që një rrezik i caktuar nuk shfaqet, duhet të diferencohet qartë ndërmjet rasteve ku, për këtë, nuk ka të dhëna, me rastet kur disponohen rezultatet negative të testeve.

4. Për rreziqet e veçanta, që paraqet PMB-ja ndaj njerëzve, kafshëve dhe mjedisit, si dhe për masat e mbrojtjes përdoren simbole, fraza standarde të rrezikut (*R-Phrases*) e të sigurisë (*S-Phrases*), respektivisht, sipas shtojcave IV, V e VI, që i bashkëlidhen këtij vendimi.

5. Parimet uniforme për vlerësimin e PMB-ve gjatë regjistrimit janë sipas shtojcës VII, që i bashkëlidhet këtij vendimi.

6. Kodet e formulimit të PMB-ve janë sipas shtojcës VIII, që i bashkëlidhet këtij vendimi.

7. Shtojcat I, II, III, IV, V, VI, VII e VIII janë pjesë e këtij vendimi dhe përditësohen me urdhër të përbashkët të ministrit, që mbulon fushën e bujqësisë, të ministrit, që mbulon fushën e shëndetësisë dhe të ministrit, që mbulon fushën e mjedisit, në përputhje me legjislacionin e BE-së.

8. Për fillimin e procedurës së regjistrimit të një PMB-je, aplikanti paraqet, pranë SPMB-së:

a) dosjen e regjistrimit (dokumentacionin e PMB-së), sipas kërkesave të pikës I të këtij kreu;

b) dokumentacionin shoqërues të dosjes së regjistrimit të PMB-së;

c) për kryerjen e analizave cilësore të tyre, kampione të PMB-së, 2 x 250 gr ose ml, të lëndës/ve vepruese, në përmbajtje të PMB-së, 2 x 3 gr ose ml, si dhe të përbërësve të tjerë (sipas numrit të tyre), 2 x 50 gr ose ml;

ç) kampione të PMB-së, për kryerjen e provave (nëse kërkohet) të përdorimit, të toksikologjisë dhe të ekotoksikologjisë, në sasi të sipas metodikave të provave, që do të kryhen nga institucionet zyrtare, të ngarkuara për këtë qëllim;

d) kampionin e ambalazhit bazë, që do të përdoret për PMB-në, si dhe deklaratën e konformitetit të tij.

8.1 Dokumentacioni i PMB-së për regjistrim paraqitet në gjuhën shqipe ose anglisht, ndarë në:

a) një kopje origjinale të dokumentacionit, sipas pikave 8, shkronja "a", e 8.2, të këtij kreu, në dosje dhe në formë elektronike (CD), që mbahet në arkivën e SPMB-së;

b) dokumentacionin, në dosje, sipas përcaktimeve të pikave 2, 3, 4 e 5 të kreut II, i cili dërgohet në institutet e vlerësimit, për t'u shqyrtuar.

## 8.2 Dokumentacioni shoqërues përfshin:

a) Kërkesën e aplikantit për regjistrimin e PMB-së, në gjuhën shqipe, me nënshkrimin e titullarit dhe vulën e njomë, të pajisur edhe me pullë postare;

b) Certifikatën dhe etiketën e regjistrimit të PMB-së, origjinale ose të noterizuara në vendin/vendet e BE-së, ku është kryer regjistrimi, si dhe të nënshkruara e të vulosura nga titullari, që zotëron PMB-në. Etiketa të jetë në përmasa standarde 210 x 297 mm, e shoqëruar me kopjen në gjuhën shqipe.

9. Sekretaria (Zyra) e regjistrimit të PMB-ve merr në dorëzim dosjen e regjistrimit dhe pasi e shqyrton atë, sipas kërkesave të pikës 8 të këtij kreu, e pranon për ta futur në procedurë regjistrimi. Nëse nuk e pranon, brenda 30 ditëve, vë në dijeni, me shkrim, aplikantin, ku paraqet edhe arsyet e mospranimit ose kërkesat për të dhënat shtesë.

10. Dokumentacioni i PMB-së dorëzohet në institutet e vlerësimit brenda 20 ditëve nga data e pranimit të tij.

11. Institutet e vlerësimit bëjnë vlerësimin e të dhënave të dokumentacionit të PMB-së brenda një periudhe deri në 6 muaj, duke përgatitur, për çdo PMB, monografinë, të cilën ia dërgojnë SPMB-së.

12. Sekretaria (Zyra) e regjistrimit të PMB-ve, në bazë të monografisë për secilën PMB, përgatit materialin përmbledhës për mbledhjen e radhës së KSHRPMB-së.

13. Sekretaria e regjistrimit të PMB-ve, në bazë të materialit përmbledhës dhe të përfundimeve të KSHRPMB-së, përgatit dokumentin e regjistrimit për çdo PMB të miratuar, si dhe njofton aplikantin për regjistrimin ose jo të PMB-së.

14. SPMB-ja mund ta ndërpresë perkohësisht procedurën e regjistrimit, kur:

a) ka të dhëna të besueshme se aplikanti e ka futur në treg PMB-në përpara se ajo të jetë regjistruar;

b) në dosjen e regjistrimit mungojnë të dhënat e kërkuara sipas shtojcës I, që i bashkëlidhet këtij vendimi, duke vënë në dijeni aplikantin për plotësimin e tyre.

15. SPMB-ja mund ta ndërpresë përfundimisht procedurën e regjistrimit, kur:

a) PMB-ja e futur në treg para përfundimit të procedurave të regjistrimit nuk është tërhequr nga tregu;

b) nuk sigurohen të dhënat e kërkuara sipas pikës 1 të këtij kreu, deri në një muaj pas vënies në dijeni të të interesuarit për plotësimin e tyre.

16. SPMB-ja ia heq të drejtën e regjistrimit të PMB-ve aplikantit, nëse ai ka futur, në mënyrë të përsëritur, një PMB të paregjistruar në territorin e Republikës së Shqipërisë.

## V. DOKUMENTI I REGJISTRIMIT, AMBALAZHIMI I PMB-VE

1. Dokumenti i regjistrimit të PMB-së përmban certifikatën e regjistrimit dhe etiketën e PMB-së. Ai lëshohet nga drejtuesi i SPMB-së.

Dokumenti i regjistrimit të PMB-së mbahet në tri kopje origjinale, nga të cilat njëra mbahet në arkivin e ministrisë, që mbulon fushën e bujqësisë, njëra në arkivin e SPMB-së, ndërsa kopja e tretë i jepet aplikantit.

1.1 Në certifikatën e regjistrimit (formati 1), e cila plotësohet në gjuhën shqipe dhe anglisht, jepen të dhënat, si më poshtë vijon:

a) Emri tregtar i PMB-së;

b) Numri dhe data e regjistrimit;

c) Emri i aplikantit dhe adresa e tij;

ç) Lloji i regjistrimit (regjistrim, reregjistrim, ndryshim formulimi etj.);

d) Tipi i PMB-së (fungicid, insekticid, nematocid etj.);

dh) Emri i lëndës/ve vepruese të tij;

e) Klasifikimi i PMB-së (shumë helmues, helmues etj.), duke theksuar shënimin për PMB-të me rrezikshmëri të lartë;

ë) Përmbajtja e lëndës/ve vepruese në %, gr/lit. ose gr/kg;

f) Formulimi i PMB-së, sipas shtojcës VII, që i bashkëlidhet këtij vendimi;

g) Pamja e jashtme e tij (granula me ngjyrë ..., lëng me ngjyrë ..., pluhur me ngjyrë .... etj.);

gj) Kushtëzimet, që eventualisht mund të shoqërojnë regjistrimin;

h) Afati i përfundimit të regjistrimit;

i) Mënyra e përdorimit të PMB-së (me shënimin: shih etiketën bashkëlidhur);

j) Çdo specifikim tjetër, që mendohet i nevojshëm.

1.2 Në etiketën e PMB-së (formati 2) duhet të tregohen qartë dhe në mënyrë të pashujtshme të dhënat, si më poshtë vijon:

a) Emri tregtar dhe përcaktimi "Produkt për mbrojtjen e bimëve";

b) Emri dhe adresa e mbajtësit të dokumentit të regjistrimit;

c) Për PMB-të e klasifikuara "PMB me rrezik të lartë", të shënohen shprehjet: "PMB me rrezik të lartë", "Të përdoret vetëm nga përdorues profesionistë";

- c) Emri dhe adresa e fabrikuesit të PMB-së, si dhe/ose të ambalazhuesit përfundimtar të PMB-së (nëse ndodh);
- d) Emri/emrat e lëndës/ve vepruese. Nëse nuk figuron më emërtimi i saj i zakonshëm ISO dhe, nëse nuk është e pranishme as tek kjo e fundit, lënda vepruese përcaktohet (tregohet) me emërtimin e saj kimik, sipas normave IUPAC;
- dh) Përmbajtja e lëndës/ve vepruese te PMB-ja;
- e) Emrat e lëndëve mbushëse, të papastërtive, etj, si dhe përmbajtja e tyre te PMB-ja;
- ë) Numri i partisë së mallit ose shenja të tjera identifikuese;
- f) Rreziqet e veçanta për shëndetin e njerëzve, të kafshëve e ndikimit në mjedis, të dhëna sipas frazave të rrezikut (R) dhe simboleve standarde të përcaktuara në shtojcat IV dhe V, që i bashkëlidhen këtij vendimi;
- g) Masat për mbrojtjen e njerëzve, kafshëve dhe mjedisit, të dhëna në përputhje me frazat standarde të sigurisë (S), të përcaktuara në shtojcën VI, që i bashkëlidhet këtij vendimi;
- gj) Shenjat e përgjithshme, në rast helmimi, udhëzime për ndihmën e parë dhe këshilla për mjekun;
- h) Tipi i formulimit;
- i) Tipi i PMB-së (p.sh. insekticid, herbicid, etj.);
- j) Sasia neto e PMB-së apo e lëndës vepruese, që ndodhet në ambalazhin bazë;
- k) Mënyra e veprimit (p.sh., sistemik, kontakti, me veprim parambrojtës, kurativ etj.);
- l) Përdorimi, për të cilin PMB-ja është regjistruar;
- ll) Instruksionet për përdorimin, si dhe dozat e përdorimit, të shprehura në sistemin metrik, për kulturat dhe kushtet specifike bujqësore, agroteknike dhe mjedisore;
- m) Kushtet specifike bujqësore, të mjedisit dhe të shëndetit të bimëve, në të cilat PMB-ja mund të përdoret ose jo;
- n) Rekomandime për shmangien e rezistencës;
- nj) Intervali i sigurisë ndërmjet kohës së përdorimit të PMB-së: dhe
  - i) mbjelljes së bimës, ku përdoret;
  - ii) mbjelljes së bimëve pasardhëse;
  - iii) hyrjes së njerëzve apo kafshëve në zonën, ku është përdorur PMB-ja;
  - iv) vjeljes së prodhimit;
  - v) përdorimit të bimës, për shitje ose për konsum (karenca);
  - vi) përdorimit të PMB-ve të tjera në të njëjtën zonë ose mbi të njëjtën bimë;
- o) Të dhëna relative për fitotoksicitetin, ndjeshmërinë e kultivarëve të ndryshëm, dhe ndaj çdo efekti të padëshirueshëm, të drejtpërdrejtë ose të tërthortë, mbi produktet bimore ose ato me origjinë bimore, bashkërisht me intervalet e vërejtura ndërmjet aplikimit dhe mbjelljes së kulturës në fjalë ose të kulturës pasardhëse;
- p) Instruksion për asgjësimin e PMB-së dhe të ambalazheve, në kushtet e sigurisë absolute;
- q) Data e skadencës së PMB-së, ruajtur sipas kërkesave të përcaktuara në dosje;
- r) Rekomandimet për kushtet e ruajtjes;
- s) Të shkruhet “Lexo instruksionin para përdorimit” dhe instruksione të tjera, kur PMB-ja shoqërohet me fletëpalosje;

t) Instruksione për përdorimin pa rrezik të PMB-së apo të ambalazhit të saj, që duhet te jetë në përputhje me të gjitha kërkesat zyrtare për etiketimin e produkteve apo të substancave të rrezikshme.

2. Kur nuk ka vend mbi ambalazhin e PMB-së, për të vendosur të dhënat mbi etiketë, sipas përcaktimeve të pikës 1.2 të këtij kreu, kërkesat e shkronjave “l”, “nj” dhe “o” mund të shkruhen në një fletëpalosje të veçantë, që shoqëron mallin (ambalazhin bazë) deri te përdoruesi i fundit. Kjo fletëpalosje vlerësohet si pjesë e etiketës.

3. Etiketa e ambalazhit të PMB-së nuk duhet të përmbajë shënime të tilla si: “jo helmues”, “i padëmshëm” ose shënime të tjera të ngjashme. Megjithatë është e mundur të tregohet mbi etiketë se PMB-ja mund të përdoret kur bletët ose insektet e dobishme janë në aktivitet apo kur kulturat dhe/ose barërat e këqija janë në lulëzim, ose të vendosen shënime të tjera analoge, që njoftojnë për mbrojtjen e bletëve dhe të insekteve të dobishme, nëse regjistrimi parashikon qartësisht përdorimin gjatë periudhave të pranisë së bletës ose të organizmave të tjera të specifikuar dhe që rreziqet për to janë të parëndësishme.

4. Në etiketën e PMB-së duhet të ketë të dhëna të mjaftueshme për përdorimin e duhur dhe pa rrezik të saj.

5. Etiketa duhet të jetë rezistente në kushte normale të ruajtjes, manipulimit ose përdorimit dhe duhet të sigurohet që ajo të mbetet e lexueshme gjatë të gjithë kohës së nevojshme për përdorimin e PMB-së.

6. Simbolet e rrezikut duhet të vendosen sipas përcaktimeve të shtojcës IV, që i bashkëlidhet këtij vendimi, dhe duhet të jenë të stampuara me ngjyrë të zezë mbi sfond të verdhë-portokalli.

7. Etiketa shkruhet në gjuhën zyrtare shqipe.

8. Etiketa vendoset mbi ambalazhin bazë të PMB-së, si më poshtë vijon:



8.1 Për PMB-të në formulime të ngurta (pluhura, granula etj.):

- a) e stampuar direkt mbi paretet e ambalazhit bazë ose e ngjitur në mënyrë të pashqitshme mbi këtë ambalazh;
- b) në rastet kur kjo është e pamundur, për arsye të ambalazhimeve të vogla (50-100 gr ose ml) dhe shumë të vogla (deri 50 gr ose ml), zbatohen kërkesat e pikës 2 të këtij kreu.

8.2 Për PMB-të në formulime të lëngëta, etiketa ngjitet në mënyrë të pashqitshme mbi ambalazhin bazë dhe, për ambalazhime të vogla (deri 50 ml), zbatohen kërkesat e pikës 2 të këtij kreu.

9. Është veçanërisht e detyrueshme që, për rastet e përcaktuara në pikat 8.1 e 8.2 të këtij kreu, të shënohen, në mënyrë të pakorrigjueshme, të dhënat e mëposhtme të etiketës së PMB-së:

- a) Nr. i serisë së PMB-së, që importohet;
- b) Data e prodhimit;
- c) Periudha e ruajtjes.

10. Ambalazhimi i PMB-ve duhet të plotësojë kërkesat, si më poshtë vijon:

- a) Të jetë i projektuar dhe realizuar në mënyrë të tillë, që të mos lejojë derdhje apo rrjedhje në mjedis gjatë ruajtjes, transportit, manipulimit apo tregtimit, me përjashtim të rastit kur kjo derdhje bëhet për arsye sigurie;
- b) Materialet përbërëse të ambalazhit të mos degradohen nga kontakti me PMB-në, që ndodhet brenda tij, dhe të mos krijojnë lëndë të rrezikshme nga ndërveprimi kimik me PMB-në;
- c) Të gjitha pjesët e ambalazhit të jenë të qëndrueshme në kushte normale të transportit, ruajtjes, tregtimit dhe përdorimit;
- ç) Enët të jenë të pajisura me sistem mbylljeje, që mund të jetë i ripërdorshëm, të jenë të projektuara në mënyrë të tillë që i njëjti ambalazh të mund të mbyllet shpeshherë, pa shkaktuar derdhje ose rrjedhje të PMB-së;

d) Cilado enë, e çdo madhësie, që përmban PMB, të klasifikuara “shumë helmues”, “helmuese” ose “gërryese”, duhet të përshtatet me një mbyllje sigurie për mbrojtjen e fëmijëve dhe duhet të ketë të shënuar në një vend të dukshëm një udhëzim rreziku paralajmërues, në rast kontakti me të;

dh) Cilado enë, e çdo madhësie, që përmban PMB, të klasifikuara “të dëmshme”, “ekstremisht të ndezshme” ose “lehtësisht të ndezshme”, duhet të ketë të shënuar një udhëzim rreziku paralajmërues, në rast kontakti me të;

e) Të jetë i mbyllur në origjinë dhe i vulosur, në mënyrë të tillë që, pasi ai të hapet për herë të parë, vula të dëmtohet në mënyrë të pariparueshme.

11. Aplikanti, që kërkon të bëjë ambalazhimin e PMB-ve të regjistruara në Republikën e Shqipërisë, detyrohet të paraqesë te SPMB-ja:

- a) njoftimin paraprak për periudhën (data e fillimit dhe e përfundimit), që do të ambalazhohet PMB-të;
- b) kontratën për ambalazhim, të lidhur me ambalazhuesin e PMB-ve;
- c) deklaratën për çdo ngarkesë të PMB-ve, që do të ambalazhohet, e paraqitur 10 ditë para hyrjes së saj në territorin e Republikës së Shqipërisë;
- ç) mostrat për llojin dhe madhësinë e ambalazhit bazë, që do të përdoret për çdo PMB, për miratim paraprak të tij.

PMB-të e ambalazuara tregtohen vetëm pas verifikimit paraprak nga Inspektorati i Mbrojtjes së Bimëve, në DRBUMK, për zbatimin e kërkesave të përcaktuara në pikën 13 të këtij kreu.

12. Çdo person, që kërkon të merret me ambalazhimin e PMB-ve, të regjistruara në Republikën e Shqipërisë, duhet të paraqesë te SPMB-ja miratimin nga organet kompetente shtetërore dhe sipas kërkesave të legjislacionit në fuqi për kryerjen e kësaj veprimtarie.

13. Ambalazhuesi i PMB-ve detyrohet:

- a) të zbatojë kërkesat e përcaktuara në pikat 8, 9 e 10 të këtij kreu;
- b) të shënojë tek etiketa e PMB-së emrin së bashku me adresën e impianteve të ambalazhimit;
- c) të njoftojë, me shkrim, Inspektoratin e Mbrojtjes së Bimëve, 5 ditë para fillimit të ambalazhimit;
- ç) të vendosë numrin e serisë për çdo parti malli të ambalazhuar pas miratimit nga Inspektorati i Mbrojtjes së Bimëve, në DRBUMK, duke bërë, njëkohësisht, regjistrimin e tij në një regjistër të veçantë;
- d) të njoftojë Inspektoratin e Mbrojtjes së Bimëve, në DRBUMK, për përfundimin e ambalazhimit të PMB-ve.

## VI. REGJISTRIMI, MODIFIKIMI, ANULIMI, ÇREGJISTRIMI, RIREGJISTRIMI DHE ZGJERIMI I FUSHËS SË PËRDORIMIT TË PMB-VE

1. Afatet e vlefshmërisë së regjistrimit të PMB-ve janë, si më poshtë vijon:

1.1 Regjistrimi i një PMB-je, lënda/lëndët vepruese, si dhe shtuesit ose bashkëvepruesit e të cilit janë në shtojcën II, që i bashkëlidhet këtij vendimi, bëhet sipas afateve të përcaktuara në këtë shtojcë.

1.2 Regjistrimi i një PMB-je, lënda/lëndët vepruese, si dhe shtuesit ose bashkëvepruesit e të cilit nuk janë në shtojcën II, që i bashkëlidhet këtij vendimi, bëhet për një periudhë deri 5 vjet.

1.3 Regjistrimi i një PMB-je, që ka në përmbajtje një lëndë vepruese të re, mund të bëhet për një periudhë të përkohshme, por jo më shumë se tre vjet, për të lejuar një vlerësim gradual të vetive të lëndëve të reja vepruese dhe për të lehtësuar disponibilitetin për bujqësinë të PMB-ve të reja.

1.4 Regjistrimi i një PMB-je identike me një PMB, të regjistruar më parë, është i kufizuar në të njëjtën periudhë kohe dhe u nënshtrohet të gjitha vendimeve, që mund të merren për PMB-në e regjistruar më parë.

1.5 Regjistrimi i një PMB-je, me natyrë inorganike, bëhet për një periudhë 10-vjeçare.

2. Kur luftimi i një paraziti gjykohet se nuk realizohet me PMB-të e regjistruara, autorizohet përdorimi, i kufizuar dhe i kontrolluar, i një PMB-je. Regjistrimi bëhet nga drejtuesi i SPMB-së, për një periudhë të kufizuar kohe, por jo më shumë se 4 muaj, si dhe për një sasi të caktuar të PMB-së, që do të përdoret.

3. Rishikimi i regjistrimit të një PMB-je kryhet në rastet kur:

a) kërkesat, që duhet të plotësojë PMB-ja, sipas pikës 7 të kreut II të këtij vendimi, nuk janë të mjaftueshme;  
b) njëra nga kushtet, ku është bazuar regjistrimi, në përputhje me kërkesat e këtij vendimi, është ndryshuar, në mënyrë thelbësore;

c) aplikanti e kërkon, me shkrim, një gjë të tillë, duke paraqitur dokumentacionin shtesë për dosjen e regjistrimit;

ç) përdorimi i PMB-së mund të sjellë rreziqe për shëndetin e njerëzve, të kafshëve ose të mjedisit.

4. SPMB-ja mund të kërkojë kryerjen e provave, me karakter agronomik, toksikologjik dhe mjedisor për PMB të veçanta.

5. Modifikimi i dokumentit të regjistrimit të një PMB-je kryhet kur ka ndryshim:

a) të emrit tregtar të saj;

b) të mbajtësit të dokumentit të regjistrimit;

c) në transferimin e fabrikimit të PMB-së dhe/ose të lëndës/ve vepruese në një stabiliment tjetër prodhues;

ç) në peshën ose vëllimin e PMB-së, në periudhën dhe kushtet e ruajtjes, si dhe në tipin e materialin e ambalazhit bazë të tij;

d) të mënyrave të përdorimit dhe sasive të përdorura, në bazë të zhvillimeve të njohurive, shkencore dhe teknike.

6. Anulimi i regjistrimit të një PMB-je kryhet në rastet kur:

a) PMB-ja nuk plotëson kushtet për të qenë e regjistruar, sipas kërkesave të parashtruara në këtë vendim;

b) vërehet se në dosjen e regjistrimit janë paraqitur të dhëna false ose të gabuara;

c) ka të dhëna se aplikanti e ka futur në treg PMB-në përpara se të ketë filluar procedura për regjistrim;

ç) aplikanti e kërkon vetë një gjë të tillë;

d) PMB-ja nuk plotëson performancat e parashikuara dhe efektet, që priteshin, sipas specifikimeve të dhëna në dosjen e saj;

dh) të dhënat e reja specifike tregojnë se tregtimi dhe përdorimi i kësaj PMB-je përbën një rrezik, që vlerësohet i papranueshëm.

7. Kur drejtuesi i SPMB-së anulon regjistrimin, duhet të njoftojë, me shkrim, mbajtësin e tij (aplikantin), duke dhënë shpjegime të hollësishme për arsyet e marrjes së këtij vendimi.

Pas anulimit, tregtarët janë të detyruar t'ia kthejnë PMB-në mbajtësit të dokumentit të regjistrimit, i cili, me shpenzimet e veta dhe brenda një periudhe prej gjashtë muajsh, duhet të bëjë heqjen nga tregu.

8. Çregjistrimi i një PMB-je kryhet kur:

a) ajo përmban lëndë vepruese, si dhe shtues ose bashkëveprues, të cilët nuk janë miratuar për t'u futur ose janë hequr nga shtojca II, që i bashkëlidhet këtij vendimi;

b) aplikanti e kërkon, me shkrim, një gjë të tillë;

c) ka përfunduar afati i regjistrimit të saj.

8.1 Kur drejtuesi i SPMB-së kryen çregjistrimin e PMB-së, duhet të njoftojë, me shkrim, mbajtësin e saj, duke dhënë shpjegime të hollësishme për arsyet e marrjes së këtij vendimi.

8.2 Pas çregjistrimit, nëse PMB-ja është ende në treg, duhet të përdoret brenda një periudhe 1 - 2-vjeçare, por pa kaluar afatet e skadencës së saj.

Nëse, edhe pas këtij veprimi, mbetet sasi PMB-je gjendje, tregtarët janë të detyruar ta kthejnë atë te mbajtësi i dokumentit të regjistrimit.

9. Kur mbaron afati i regjistrimit të një PMB-je, mund të kryhet rinovimi i regjistrimit të saj, nëse:

a) është bërë kërkesa me shkrim nga aplikanti, si dhe është dorëzuar dokumentacioni, sipas kërkesave të shtojcës I, që i bashkëlidhet këtij vendimi, një vit përpara përfundimit të afatit të regjistrimit;

b) konfirmohet se kërkesat e përshkruara në këtë vendim, vazhdojnë të plotësohen.

9.1 Rinovimi i regjistrimit u nënshtrohet të njëjtave procedura, që ndiqen për regjistrimin.

9.2 SPMB-ja, kur e gjykon të nevojshme, mund t'i kërkojë aplikuesit të japë informacion të mëtejshëm, për të vendosur për rinovimin ose jo të regjistrimit.

10. Zgjerimi i fushës së përdorimit të një PMB-je mund të bëhet, nëse kërkohet nga institucione shkencore dhe kërkimore, shoqata të prodhimit bujqësor ose nga mbajtësi i dokumentit të regjistrimit.

Zgjerimi i fushës së përdorimit të një PMB-je të regjistruar më parë lejohet, kur:

a) është paraqitur, paraprakisht, nga kërkuesit e përmendur në paragrafin e parë dokumentacioni i pajisur me informacionin, që motivon se kushtet e përcaktuara në pikën 7 të kreut II të këtij vendimi, janë të pranueshme;

b) garantohet një informacion, i plotë dhe specifik, për përdoruesit e PMB-së, rreth instruksioneve për përdorim, duke plotësuar etiketën etij.

11. Nëse paraqitet një kërkesë për regjistrimin e një PMB-je, të regjistruar paraprakisht në një shtet anëtar të BE-së, me referim specifik dhe elemente krahasimi, të pajisura me dokumente justifikuese, SPMB-ja:

a) nuk kërkon përsëritje të provave dhe të analizave tashmë të kryera me metoda të harmonizuara, në nivel komunitar;

b) e regjistron PMB-në, nëse ajo përmban në mënyrë unikale lëndë vepruese, që janë në shtojcën II, që i bashkëlidhet këtij vendimi, dhe që të jenë të vlerësuara nga një shtet i BE-së, që ka lëshuar autorizimin origjinal, në zbatim të parimeve uniforme, të përshkruara sipas shtojcës VII, që i bashkëlidhet këtij vendimi.

12. Në regjistrimin, sipas pikës 11 të këtij kreu, mund të përcaktohen (stabilizohen):

a) përshkrime të motivuara, të rrjedhura nga përdorimi në parametra të tjera, relative ndaj kushteve të tregtimit e të përdorimit të PMB-së, me qëllim që të garantohet mbrojtja e shëndetit të tregtarëve, të përdoruesve dhe të punëtorëve;

b) kufizime të motivuara të përdorimit, me qëllim që të mënjanohen rreziqet e ekspozimit në të ushqyerit e konsumatorit, e shprehur në sasi mbetjesh më të larta në dozën ditore, të pranueshme.

13. Në raste të kushteve jo të krahasueshme bujqësore, fitosanitare, klimatike dhe mjedisore, regjistrimi sipas pikës 11 të këtij kreu, mund të parashikojë, me pëlqimin e aplikuesit, modifikime në kushtet e përdorimit, me qëllim që t'i bëjë pa ndikim këto kushte jo të krahasueshme (jo të ngjashme).

14. Nëse SPMB-ja ka parasysh një motiv të vlefshëm, se një PMB e regjistruar ose që është gjykuar për t'u regjistruar, në përputhje me kërkesat e këtij vendimi, përbën një rrezik për shëndetin e njeriut, të kafshëve ose për mjedisin, mund ta kufizojë ose pengojë përkohësisht përdorimin dhe/ose shitjen e saj në territorin e Republikës së Shqipërisë.

Drejtuesi i SPMB-së informon menjëherë zotëruesin e dokumentit të regjistrimit për një vendim të tillë, duke dhënë arsyet përkatëse.

## VII. KËRKIMI DHE ZHVILLIMI

1. Të drejtën e përdorimit, për qëllime eksperimentale, të PMB-ve e kanë institucionet kërkimore-shkencore, të përcaktuara në pikat 2, 3, 4 e 5 të kreut II të këtij vendimi.

2. Gjithashtu, këtë të drejtë e kanë dhe entet, organizmat, institucionet ose personat e tjerë, të miratuar nga drejtuesi i SPMB-së, nëse plotësohen kërkesat për:

a) PMB-në, që do të përdoret gjatë eksperimentimit, kërkimit apo provës;

b) veçoritë kimike, fizike dhe biologjike të PMB-së, siç përcaktohet nga provat e miratuara laboratorike, përfshirë dhe një dosje, që përmban të dhënat e disponueshme, për të lejuar vlerësimin e efekteve të mundshme mbi njeriun, kafshët dhe mjedisin;

c) mjediset, pajisjet, kushtet dhe procedurat, që do të përdoren për qëllime eksperimentimi, kërkimi apo prove me PMB-të, duke vërtëtuar përshtatshmërinë e tyre me qëllimet e përdorimit;

ç) të gjitha masat, që gjykohen të arsyeshme nga drejtuesi i SPMB-së, gjatë fazës së eksperimentit, kërkimit apo provës;

d) masat, që duhet të merren, kur njerëzit, kafshët, bimët apo mjedisi bien në kontakt me PMB-në;

dh) hollësitë e planit të kontingjencës, në rastet e kontaminimit apo përhapjes së këtyre PMB-ve;

e) emrin dhe kualifikimet e aplikantit, të personit përgjegjës për kryerjen e eksperimentit, të kërkimit apo provës, dhe, sipas rastit, edhe të personave të tjerë, që do të jenë të angazhuar në këtë veprimtari;

ë) të dhënat e kontaktit për aplikantin;

f) hollësitë për largimin apo shkatërrimin e PMB-ve dhe të materialeve të tjera, pas përdorimit në këtë veprimtari;

g) kushtet dhe informacione të tjera, për të cilat drejtuesi i SPMB-së mund të gjykojë se duhen kërkuar me

shkrim.

2.1 Për lëshimin e autorizimit, drejtuesi i SPMB-së duhet:

a) të marrë parasysh rezultatet e çdo inspektimi apo prove, që është kryer nga persona të autorizuar, me qëllim që të verifikohet ose të përcaktohet informacioni i pikës 2 të këtij kreu;

b) të sigurohet se eksperimenti, kërkimi apo prova kryhen sipas rregullave dhe pa rrezik;

c) të sigurohet se personi i autorizuar ka në dispozicion ekspertizën dhe aftësinë për të përdorur, pa rrezik, PMB-të, për të cilat është autorizuar të kryejë eksperimentin, kërkimin apo provën;

ç) të sigurohet se do të merren masat e duhura parandaluese, në çdo kohë, nga personi i autorizuar ose nga punonjësit dhe përfaqësuesit e tij;

d) të sigurohet se mjediset, pajisjet, procedurat dhe plani i kontingjencës janë të përshtatshme.

2.2 Autorizimi i lëshuar sipas pikës 2 të këtij kreu, duhet të përfshijë eksperimentimin, kërkimin dhe provën për PMB-të, dhe është i vlefshëm për një periudhë jo më shumë se 90 ditë.

2.3 Mbjtësi i autorizimit duhet të ndërmarrë të gjitha masat, për të siguruar plotësimin e vazhdueshëm të kërkesave, të përcaktuara në këtë autorizim.

Ai duhet të njoftojë menjëherë drejtuesin e SPMB-së për ndryshimin e çdo informacioni të dhënë në çastin e paraqitjes së kërkesës për marrjen e autorizimit.

2.4 Drejtuesi i SPMB-së nuk e lëshon autorizimin, në përputhje me pikën 2 të këtij kreu, kur ka arsye të mjaftueshme për:

a) të dyshuar se informacioni i dhënë në çastin e paraqitjes së kërkesës për autorizim është fals apo i gabuar;

b) të menduar se rreziku mbi njerëzit, kafshët apo mjedisin nuk justifikohet nga përfitimi i mundshëm nga eksperimenti, kërkimi apo prova.

2.5 Me mbarimin e afatit të autorizimit, drejtuesi i SPMB-së mund ta rinovojë atë, kur:

a) ka marrë kërkesë nga mbajtësi i autorizimit;

b) gjykon se kërkesat e pikës 2 të këtij kreu, vazhdojnë të plotësohen.

2.6 Drejtuesi i SPMB-së mund t'i kërkojë aplikuesit informacion shtesë, që ai e mendon të nevojshëm për rinovimin e autorizimit, si dhe mund të kushtëzojë atë, kur e gjykon të arsyeshme.

2.7 Drejtuesi i SPMB-së mund të pezullojë ose anulojë autorizimin e lëshuar sipas pikës 2 të këtij kreu, kur:

a) informacioni i dhënë në çastin e marrjes së autorizimit është fals apo i gabuar;

b) nuk plotësohen më kërkesat e pikës 2 të këtij kreu;

c) mbajtësi i autorizimit e kërkon një gjë të tillë.

Kur drejtuesi i SPMB-së pezullon ose anulon një autorizim, ai duhet të njoftojë, me shkrim, mbajtësin e autorizimit, duke dhënë arsyet e marrjes së këtij vendimi.

2.8 Pas kërkesës me shkrim të mbajtësit të autorizimit, drejtuesi i SPMB-së mund të ndryshojë autorizimin e lëshuar sipas pikës 2 të këtij kreu, kur e gjykon se ky ndryshim është i justifikuar.

## VIII. INFORMACION PËR EFEKTET E RREZIKSHME, MBROJTJA (REZERVIMI) E TË DHËNAVE, KONFIDENCIALITETI

1. Zotëruesi i dokumentit të regjistrimit duhet të komunikojë me SPMB-në për çdo informacion të ri për PMB-në, për mbetjet e saj ose për lëndën/t vepruese, për efektet potenciale të rrezikshme për shëndetin e njerëzve ose të kafshëve, për ujërat nëntokësore dhe për mjedisin.

2. Në regjistrimin e një PMB-je, të dhënat e dosjes së regjistrimit nuk përdoren në favor të aplikantëve (kërkuesve) të tjerë, nëse:

a) aplikanti (kërkuesi) nuk ka rënë dakord me aplikantin e parë, që është i ligjshëm, për të kërkuar një informacion të tillë;

b) për një periudhë prej 10 vjetësh, duke filluar nga data e regjistrimit të parë të PMB-së në një vend anëtar të BE-së, regjistrimi është pasuar me përfshirjen në shtojcën II, që i bashkëlidhet këtij vendimi, të lëndës vepruese, që përmbahet në PMB;

c) për një periudhë jo më shumë se 10 vjet, dhe duke parashikuar normat kombëtare në fuqi pas regjistrimit të parë të PMB-së në çdo vend anëtar, një regjistrim i tillë paraprin përfshirjen në shtojcën II, që i bashkëlidhet këtij vendimi, të lëndës vepruese, që përmbahet në PMB.

3. Pas marrjes së kërkesës nga mbajtësi i autorizimit, SPMB-ja shqyrton të gjithë informacionin e marrë, në përputhje me këtë vendim, si informacion, industrial apo tregtar, me natyrë konfidenciale.

4. Nëse mbajtësi i autorizimit ose përfaqësuesi i tij zbulojnë përdorimin e informacionit konfidencial, ata informojnë, menjëherë, SPMB-në.

5. Në bazë të lirisë së aksesit në informacionet për mjedisin, merren masa me qëllim që informacionet e dhëna

nga aplikantët, si sekrete industriale apo tregtare, të vlerësohen të rezervuara në kërkesën e aplikantit të interesuar në përshkrimin e një lëndë vepruese në shtojcën II, që i bashkëlidhet këtij vendimi, ose të aplikantit të regjistrimit të një PMB-je, dhe paraprin pranimin nga SPMB-ja të motivacionit të duhur nga aplikanti.

6. Pa kundërshtuar dispozitat e tjera ligjore mbi të drejtën e aksesit në informacion, nuk vlerësohen konfidenciale të dhënat, si më poshtë vijon:

- a) Emri dhe përmbajtja e lëndës/lëndëve vepruese dhe emri i PMB-së;
- b) Emri i lëndëve të tjera të rrezikshme;
- c) Informacioni bazë për të plotësuar kërkesat për etiketimin, sipas pikës 1.2 të kreut V të këtij vendimi;
- ç) Të dhënat fiziko-kimike për lëndët vepruese dhe PMB-të;
- d) Metodatat e përdorura për të bërë të padëmshme lëndët vepruese dhe PMB-të, përfshirë antidotet dhe mjetet për trajtimin e rasteve të helmimit në njerëz dhe kafshë, nga këto PMB dhe lëndë vepruese;
- dh) Përmbledhjen e rezultateve të provave për sigurinë e lëndëve vepruese dhe të PMB-ve të njerëzit, kafshët dhe mjedisi, si dhe efikasitetin e tyre të bimët;
- e) Metodatat e rekomanduara dhe masat për të ulur rrezikun, që mund të vijë nga përdorimi, ruajtja dhe transporti i tyre, si dhe për të shmangur rrezikun e ndezjes ose të një natyre tjetër;
- ë) Metodatat e analizës, sipas shtojcës 1, që i bashkëlidhet këtij vendimi;
- f) Metodatat për largimin dhe bërjen të padëmshme të PMB-ve, lëndëve vepruese dhe/ose të ambalazhit të tyre;
- g) Masat, për pastrimin, në rast të rrjedhjeve aksidentale;
- gj) Masat e ndihmës së shpejtë, në rast helmimi të personave.

#### IX. DISPOZITA TË VEÇANTA

1. Regjistri i lëndëve vepruese përmban të dhënat e mëposhtme:

- a) Numrin e referencës në regjistrin (numri i regjistrimit);
- b) Emrin e njohur të lëndës vepruese;
- c) Numrin e regjistrimit të abstraktit kimik;
- ç) Klasifikimin e lëndës vepruese, në përputhje me kërkesat e këtij vendimi ose vënien re se ky klasifikim nuk është kryer ende;
- d) Datën, kur është marrë vendimi për klasifikimin, dhe të gjitha të dhënat për ndryshimet në kohë të klasifikimit të lëndëve vepruese;

dh) Të gjitha të dhënat e tjera, që mund të kërkohen nga SPMB-ja.

2. Pas regjistrimit, PMB-të numërtohen dhe ruhen në arkivin e SPMB-së, ku plotësohen edhe këto të dhëna:

- a) Numri i referencës në regjistrin (numri i regjistrimit);
- b) Data e regjistrimit të fundit dhe të gjitha të dhënat për regjistrimet e kryera me parë;
- c) Data, kur mbaron afati i regjistrimit;
- ç) Emri tregtar, me të cilin PMB-ja do të hidhet në treg në territorin e Republikës së Shqipërisë;
- d) Emri dhe numri i regjistrimit, sipas abstraktit kimik, për të gjitha lëndët vepruese, që përmbahen në formulën e PMB-së;
- dh) Përcaktimi nëse PMB-ja është “PMB e rrezikshme” ose “PMB me rrezik të lartë”;
- e) Emri dhe të dhënat e kontaktit për mbajtësin e dokumentit të regjistrimit (aplikantin);
- ë) Çdo e dhënë tjetër, që mund të kërkohet.

3. Të dhënat, që shënohen në regjistrin e PMB-ve, janë:

- a) të publikueshme, ku përfshihen të dhënat sipas përcaktimeve të pikës 6 të kreut VIII të këtij vendimi;
- b) të papublikueshme, ku përfshihen të dhënat, që aplikanti i ka deklaruar si konfidenciale, si dhe të dhëna të tjera, për përbërjen e formulimit dhe papastërtitë nga pikëpamja toksikologjike e ekotoksikologjike.

4. Reklama në median, e shkruar ose elektronike, lejohet vetëm për PMB-të e regjistruara dhe në përputhje me dokumentin e regjistrimit. Në varësi të tipit të reklamës, tekstet dhe figurat duhet të jenë të lexueshme e të dëgjueshme qartë, veçanërisht kur ato kanë të bëjnë me mbrojtjen e njerëzve, të kafshëve dhe të mjedisit.

5. SPMB-ja, me të ardhurat nga regjistrimi i PMB-ve, përgatit:

5.1 Listën e PMB-ve të regjistruara, sa herë që pëson ndryshime, dhe ua dërgon atë të gjitha strukturave vartëse të Inspektoratit të Mbrojtjes së Bimëve, subjekteve importuese dhe tregtuese të PMB-ve, si dhe personave apo subjekteve të tjera, të interesuara.

Lista përmban këto të dhëna:

- a) Emrin tregtar të PMB-së;
- b) Emrin e lëndës/lëndëve vepruese të saj;
- c) Aplikantin (zotëruenin e dokumentit të regjistrimit të PMB-së);
- ç) Prodhuesin (emrin, adresën e fabrikimit);

d) Klasifikimin e PMB-së, sipas parazitëve, që lufton (insekticid, herbicid, fungicid etj.);

dh) Klasifikimin e PMB-së sipas helmueshmërisë (shumë helmuese T<sup>+</sup>, helmues -T etj.);

e) Datën dhe numrin e regjistrimit të PMB-së.

5.2 Në fund të vitit botohet një katalog i veçantë për PMB-të e regjistruara, ku përshkruhen të dhënat e tyre:

a) Emri tregtar;

b) Emri dhe përmbajtja e lëndës/lëndëve vepruese;

c) Përdorimi, vërejtje për përdorimin;

ç) Ndihma e parë në rast helmimi dhe këshilla për mjekun;

d) Ndikimi në mjedis;

dh) Periudha e trajtimit të fundit (karenca);

e) Kushtet e ruajtjes dhe të përdorimit të PMB-së;

f) Specifikime të tjera, që përmbahen në etiketë.

6. Tarifat për regjistrimin e PMB-ve përballohen nga aplikantët dhe ndahen në:

a) Tarifa administrative;

b) Tarifa për vlerësimin biologjik-agronomik, toksikologjik, ekotoksikologjik, si dhe për analiza të tjera, gjatë procedurës së regjistrimit.

7. Përcaktimi i tarifave administrative dhe mënyra e përdorimit të tyre përcaktohen me udhëzim të përbashkët të Ministrit të Financave dhe të ministrit, që mbulon fushën e bujqësisë.

8. Tarifat e përmendura në shkronjën "b" të pikës 6 të këtij kreu, janë në varësi të kostos dhe derdhen në llogaritë e instituteve, që kryejnë vlerësimin e PMB-ve.

#### X. DISPOZITA KALIMTARE

Ripërtëritja e regjistrimit të PMB-ve ekzistuese u nënshtrohet të gjitha kërkesave dhe procedurave për regjistrim, që përcaktohen në këtë vendim.

#### XI. DISPOZITA TË FUNDIT

Ngarkohen Ministria e Bujqësisë, Ushqimit dhe Mbrojtjes së Konsumatorit, Ministria e Shëndetësisë dhe Ministria e Mjedisit, Pyjeve dhe Administrimit të Ujërave për zbatimin e këtij vendimi.

Ky vendim hyn në fuqi pas botimit në Fletoren Zyrtare.

**KRYEMINISTRI**

**Sali Berisha**