

3. Kiemelt minősítésű zeneművészeti szervezet:
- 3.1. Önkormányzati fenntartású kiemelt szervezet:
- Budafoki Dohnányi Ernő Szimfonikus Zenekar Közhasznú Nonprofit Kft. (Budapest)
  - Óbudai Danubia Zenekar Nonprofit Kft. (Budapest)
  - Szolnoki Szimfonikus Zenekar Nonprofit Kft. (Szolnok)
  - Szolnoki Szimfonikus Zenekar Nonprofit Kft. (Bartók Béla Kamarakórus) (Szolnok)
  - Zuglói Filharmónia Nonprofit Kft. (Budapest)
- 3.2. Önkormányzattal közszolgáltatási szerződést kötött kiemelt szervezet:
- Budapesti Vonósok Alapítványa (Budapest)
  - MÁV Szimfonikusok Zenekari Alapítványa (Budapest)
  - Mendelssohn Kamarazenekar Közhasznú Egyesület (Veszprém)
  - Sysart Kft. Orfeo Zenei Alapítványa (Budapest)
  - Sysart Kft. Orfeo Zenei Alapítványa Purcell Kórus (Budapest)
  - Szent Efrém Közhasznú Alapítványa (Budapest)
  - Zenei Alapítványa (Budapest)“

**A vidékfejlesztési miniszter 76/2013. (IX. 10.) VM rendelete  
a növényvédő szerek forgalomba hozatalának és felhasználásának engedélyezéséről,  
valamint a növényvédő szerek csomagolásáról, jelöléséről, tárolásáról és szállításáról szóló  
89/2004. (V. 15.) FVM rendelet módosításáról**

Az élelmiszerláncról és hatósági felügyeletéről szóló 2008. évi XLVI. törvény 76. § (2) bekezdés 9. pontjában foglalt felhatalmazás alapján, az egyes miniszterek, valamint a Miniszterelnökséget vezető államtitkár feladat- és hatásköréről szóló 212/2010. (VII. 1.) Korm. rendelet 94. § c) pontjában meghatározott feladatkörömben eljárva, a következőket rendelem el:

- 1. §** A növényvédő szerek forgalomba hozatalának és felhasználásának engedélyezéséről, valamint a növényvédő szerek csomagolásáról, jelöléséről, tárolásáról és szállításáról szóló 89/2004. (V. 15.) FVM rendelet (a továbbiakban: R.) 28. § (3) bekezdése helyébe a következő rendelkezés lép:
- „(3) Tilos olyan növényvédő szert forgalomba hozni, amelynek felhasználhatósági ideje lejárt. A felhasználhatósági idő megadása az engedélyes felelőssége. E határidő az engedélyes által meghosszabbítható, amennyiben a tételt reprezentáló, a vonatkozó szabvány szerinti mintavételt követően, független akkreditált laboratóriumi vizsgálattal a termék megfelelő minősége megállapítható. Az engedélyes köteles a vizsgálati bizonyítványt 5 évig megőrizni, és annak másolatát a kézhezvételt követően haladéktalanul beküldeni az engedélyező hatósághoz. Az új felhasználhatósági időt újracímkézésel vagy kiegészítő címkével jól látható módon a csomagoláson fel kell tüntetni.”
- 2. §** Az R. 30. §-a a következő (10) bekezdéssel egészül ki:
- „(10) Amennyiben a növényvédő szer felhasználhatósági ideje két évnél rövidebb, a termék szokásos tárolási feltételek mellett, engedélyokirat szerinti felhasználhatósági idejét a címkén fel kell tüntetni. A két éves vagy két évnél hosszabb felhasználhatósági idejű növényvédő szer címkéjén a gyártó által vállalt felhasználhatósági időt kell feltüntetni, amely időszak alatt a gyártó szavatosságot vállal a növényvédő szer minőségéért.”
- 3. §** Az R. a következő 46. §-sal egészül ki:
- „46. § A 28. § (3) bekezdésének, 30. § (10) bekezdésének, valamint a 13. számú melléklet 15. pontjának a műszaki szabványok és szabályok, valamint az információs társadalom szolgáltatásaira vonatkozó szabályok terén információszerzési eljárás megállapításáról szóló, – a 98/48/EK európai parlamenti és tanácsi irányelvet módosított – 1998. június 22-i 98/34/EK európai parlamenti és tanácsi irányelv 8–10. cikke szerinti előzetes bejelentése megtörtént.”

- 4. §** Az R. 13. számú melléklete az 1. melléklet szerint módosul.
- 5. §** Ez a rendelet a kihirdetését követő harmadik napon lép hatályba.
- 6. §** A rendelet tervezetének a műszaki szabványok és szabályok, valamint az információs társadalom szolgáltatásaira vonatkozó szabályok terén információszolgáltatási eljárás megállapításáról szóló, – a 98/48/EK európai parlamenti és tanácsi irányelvvel módosított – 1998. június 22-i 98/34/EK európai parlamenti és tanácsi irányelv 8–10. cikke szerinti előzetes bejelentése megtörtént.

*Dr. Fazekas Sándor s. k.,*  
vidékfejlesztési miniszter

*1. melléklet a 76/2013. (IX. 10.) VM rendelethez*

Az R. 13. számú melléklet 15. pontja helyébe a következő rendelkezés lép:

*[Az engedélykíratnak tartalmaznia kell a készítmény]*

„15. szokásos tárolási feltételek melletti lejáratú idejét, ha felhasználhatósági ideje két évnél rövidebb; amennyiben felhasználhatósági ideje két éves vagy két évnél hosszabb, a következő szöveget: „fizikai-kémiai tulajdonságait szokásos tárolási feltételek mellett legalább két évig megőrzi”, ”

**A vidékfejlesztési miniszter 77/2013. (IX. 10.) VM rendelete  
az állatgyógyászati termékekről szóló 128/2009. (X. 6.) FVM rendelet módosításáról**

Az élelmiszerláncról és hatósági felügyeletéről szóló 2008. évi XLVI. törvény 76. § (2) bekezdés 24. pontjában, a 14. § tekintetében a mezőgazdasági, agrár-vidékfejlesztési, valamint halászati támogatásokhoz és egyéb intézkedésekhez kapcsolódó eljárás egyes kérdéseiről szóló 2007. évi XVII. törvény 81. § (3) bekezdés a) pontjában kapott felhatalmazás alapján, a 15. § tekintetében a mezőgazdasági, agrár-vidékfejlesztési, valamint halászati támogatásokhoz és egyéb intézkedésekhez kapcsolódó eljárás egyes kérdéseiről szóló 2007. évi XVII. törvény 81. § (4) bekezdésében kapott felhatalmazás alapján, az egyes miniszterek, valamint a Miniszterelnökséget vezető államtitkár feladat- és hatásköréről szóló 212/2010. (VII. 1.) Korm. rendelet 94. § a)–c) pontjában meghatározott feladatkörömben eljárva, a következőket rendelem el:

- 1. §** Az állatgyógyászati termékekről szóló 128/2009. (X. 6.) FVM rendelet (a továbbiakban: R1.) 4. §-a a következő 72. ponttal egészül ki:  
*[E rendelet alkalmazásában:]*  
„72. Kábítószerként kezelendő készítmény: a kábítószerekkel és pszichotróp anyagokkal, valamint az új pszichoaktív anyagokkal végezhető tevékenységekről, valamint ezen anyagok jegyzékre vételéről és jegyzékeinek módosításáról szóló 66/2012. (IV. 2.) Korm. rendelet 1. melléklet K1, K2 és P2 jegyzékén szereplő, kábítószernek vagy pszichotróp anyagnak minősülő hatóanyagot tartalmazó állatgyógyászati készítmény.”
- 2. §** Az R1. 35. § (4) bekezdése helyébe a következő rendelkezés lép:  
„(4) Amennyiben a NÉBIH jóváhagyta az előterjesztő tagállam által kiadott értékelő jelentést, az SPC-t, valamint a címkét, a használati utasítást és a nyomdai végleg-mintát, a kérelmező kérelmére – az állategészségügyi, közegészségügyi, illetve környezeti kockázatok, valamint egyéb szakmai szempontok figyelembevételével – engedélyezheti az állatgyógyászati készítmény forgalomba hozatalát anélkül, hogy megvárná a 2001/82/EK irányelv 36–38. cikkében meghatározott eljárás kimenetelét. Ebben az esetben az engedély megadása nem jelent kötelezettséget az eljárás kimenetelére vonatkozóan.”