

ΑΝΑΡΤΗΤΕΑ ΣΤΟ ΔΙΑΔΙΚΤΥΟ



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

Αθήνα, 14.04.2022
Αριθ. πρωτ: 2266/69255

Ταχ. Δ/νση: Λ. Συγγρού 150
Ταχ. Κώδικας: 176 71 - ΑΘΗΝΑ
FAX: 210 92 12 090
Πληροφορίες: Ν. Αβραμίδης
Τηλέφωνο: 210 92 87 224
e-mail: navramidis@minagric.gr

Προς: Suterra Europe Biocontrol S.L.
(δια της υπεύθυνου επικοινωνίας,
της εταιρείας
ΧΕΛΛΑΦΑΡΜ Α.Ε.
1ο χλμ Λ. Παιανίας Μαρκοπούλου,
ΤΘ 100, ΤΚ 19002, Παιανία
e-mail: info@hellafarm.gr)

ΘΕΜΑ: «Χορήγηση άδειας διάθεσης στην αγορά στο φυτοπροστατευτικό προϊόν (εντομοελκυστικό) CELADA LB 320 [δ.ο. φερομόνες λεπιδοπτέρων ευθείας αλύσου: Straight Chain Lepidopteran Pheromone (SCLP), no. 255: (E,Z)-7-9-dodecadien-1-yl acetate 8.2% β/β]».

ΑΠΟΦΑΣΗ

Ο

ΠΡΟΪΣΤΑΜΕΝΟΣ ΤΗΣ ΓΕΝ. Δ/ΝΣΗΣ ΓΕΩΡΓΙΑΣ

Έχοντας υπόψη:

1. Τον Κανονισμό (ΕΚ) με αριθμό 1107/2009 (L 309/24.11.2009) του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 21^{ης} Οκτωβρίου 2009 σχετικά με τη διάθεση φυτοπροστατευτικών προϊόντων στην αγορά και την κατάργηση των οδηγιών 79/117/ΕΟΚ και 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου και ειδικότερα τα άρθρα 33 και 37.4 αυτού.
2. Το ν. 4036/2012 (Α' 8/27.01.2012) για τη διάθεση γεωργικών φαρμάκων στην αγορά, ορθολογική χρήση αυτών και συναφείς διατάξεις, όπως τροποποιήθηκε και ισχύει.
3. Τον Κανονισμό (ΕΕ) με αριθμό 540/2011 της Επιτροπής της 25ης Μαΐου 2011 σχετικά με την εφαρμογή του κανονισμού (ΕΚ) με αριθμό 1107/2009 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τον κατάλογο των εγκεκριμένων δραστικών ουσιών, στον οποίο έχει συμπεριληφθεί οι δραστικές ουσίες φερομόνες λεπιδοπτέρων ευθείας αλύσου.
4. Τον Εκτελεστικό Κανονισμό (ΕΕ) με αριθμό 2021/745 της Επιτροπής της 6ης Μαΐου 2021 για την τροποποίηση του εκτελεστικού κανονισμού (ΕΕ) με αριθμό 540/2011 όσον αφορά την παράταση των περιόδων έγκρισης των δραστικών ουσιών θειικό αργιλοαμμώνιο, πυριτικό αργίλιο, beflubutamid, benthialicarb, bifenazate, boscalid, ανθρακικό ασβέστιο, καπτάν, διοξείδιο του άνθρακα, cytochanil, dimethomorph, etherphon, εκχύλισμα τειόδεντρου, famoxadone, υπολείμματα απόσταξης λίπους, λιπαρά οξέα C7 έως C20, flumioxazine, fluoxastrobin, flurochloridone, φολπέν, φορμετανάτη, γιββερελλικό οξύ, γιββερελίνες, heptamaloxylglucan, υδρολυμένες πρωτεΐνες, θειικός σίδηρος, metazachlor, metribuzin, milbemectin, *Paecilomyces lilacinus* στέλεχος 251, rhenmedipham, rhosmet, pirimiphos-methyl, φυτικά έλαια/κραμβέλαιο, όξινο ανθρακικό κάλιο, propanoicarb, prothioconazole, χαλαζιακή άμμος, ιχθυέλαιο, απωθητικά (λόγω οσμής) ζωικής ή φυτικής προέλευσης/ λίπος προβάτου, S-metolachlor, **φερομόνες λεπιδοπτέρων ευθείας αλύσου**, tebuconazole και ουρία.
5. Τον Κανονισμό (ΕΕ) με αριθμό 546/2011 της Επιτροπής της 8ης Ιουνίου 2011 για την εφαρμογή του Κανονισμού (ΕΚ) με αριθμό 1107/2009 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τις ενιαίες αρχές για την αξιολόγηση και την αδειοδότηση των φυτοπροστατευτικών προϊόντων.

6. Τον Κανονισμό (ΕΕ) με αριθμό 547/2011 της Επιτροπής της 8^{ης} Ιουνίου 2011 για την εφαρμογή του Κανονισμού (ΕΚ) με αριθμό 1107/2009 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου όσον αφορά τις απαιτήσεις επισήμανσης για τα φυτοπροστατευτικά προϊόντα.
7. Τον Κανονισμό (ΕΚ) με αριθμό 396/2005 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 23^{ης} Φεβρουαρίου 2005 για τα ανώτατα όρια καταλοίπων φυτοφαρμάκων μέσα η πάνω στα τρόφιμα και τις ζωτροφές φυτικής και ζωϊκής προέλευσης και για την τροποποίηση της οδηγίας 91/414/ΕΟΚ του Συμβουλίου.
8. Τον Κανονισμό (ΕΚ) με αριθμό 1272/2008 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 16^{ης} Δεκεμβρίου 2008 για την ταξινόμηση, την επισήμανση και τη συσκευασία των ουσιών και των μειγμάτων, την τροποποίηση και την κατάργηση των οδηγιών 67/548/ΕΟΚ και 1999/45/ΕΚ και την τροποποίηση του κανονισμού (ΕΚ) με αριθμό 1907/2006.
9. Το ν. 2690/1999 «Κύρωση του Κώδικα Διοικητικής Διαδικασίας και άλλες διατάξεις» (Α' 45).
10. Το ν. 4622/2019 (Α' 133) «Επιτελικό Κράτος: οργάνωση, λειτουργία και διαφάνεια της Κυβέρνησης, των κυβερνητικών οργάνων και της κεντρικής δημόσιας διοίκησης» και ειδικότερα το άρθρο 109 αυτού.
11. Τη με αριθ. 1881/286212/13.10.2020 Απόφαση Υπουργού "Μεταβίβαση της εξουσίας υπογραφής «με εντολή Προϊσταμένου/-ης Γενικής Διεύθυνσης» του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, σε Προϊσταμένους ιεραρχικώς κατώτερων οργανικών μονάδων που υπάγονται στην οικεία Γενική Διεύθυνση" (Β' 4612/19.10.20).
12. Την έγκριση και αξιολόγηση του προϊόντος αναφοράς CLIP LB από την Ιταλία (άδεια με αριθμό έγκρισης: 017576).
13. Τη με αριθμό πρωτ. 12154/319375/13.11.2020 αίτηση και τα αριθμό πρωτ. 8192/219679/18.08.2021 και 2266/69255/15.03.2022 συμπληρωματικά στοιχεία της εταιρείας ΧΕΛΛΑΦΑΡΜ Α.Ε., ως υπεύθυνου επικοινωνίας της εταιρείας Suterra Europe Biocontrol S.L., Ισπανίας..

ΑΠΟΦΑΣΙΖΟΥΜΕ

A Χορηγούμε οριστική άδεια διάθεσης στην αγορά, σύμφωνα με τα άρθρα 33 και 37.4 του Κανονισμού 1107/2009, στο φυτοπροστατευτικό προϊόν CELADA LB 320 της εταιρείας Suterra Europe Biocontrol S.L., Ισπανίας, με τα ακόλουθα στοιχεία:

1 Ταυτότητα του φυτοπροστατευτικού προϊόντος

Αριθμός Άδειας Διάθεσης στην Αγορά (ΑΑΔΑ)

1.1.α Ημερομηνία χορήγησης:

1.1.β Ημερομηνία λήξης:

9099

14.04.2022

31.08.2023

1.2 Φυτοπροστατευτικό προϊόν

1.2.α Εμπορικό όνομα:

CELADA LB 320

1.2.β Μορφή:

Διαχυτήρες ελεγχόμενης απελευθέρωσης
φερομονών (controlled-release dispenser) (VP)

1.3 Δραστική ουσία

Κοινή ονομασία της δραστικής ουσίας κατά ISO:

(E,Z)-7-9-dodecadien-1-yl acetate

Περιεκτικότητα της τεχνικά καθαρής δραστικής ουσίας σε καθαρή δραστική ουσία:

69,94% (β/β) min

Χημική ομάδα:

Straight Chain Lepidopteran Pheromone (SCLP's)/
Φερομόνες λεπιδοπτέρων ευθείας αλύσου

3

Παρασκευαστής:

Suterra LLC

20950 NE Talus Place, 97701 Bend Oregon, ΗΠΑ

Με εκπρόσωπο στην Ευρώπη:

Suterra Europe Biocontrol S.L.

Plaza de América 2, Planta 9, 46004 Valencia, Ισπανία

Εργοστάσιο παρασκευής της δ.ο.:

Παρασκευάζεται στις εγκαταστάσεις της επιχείρησης:

Suterra LLC

20950 NE Talus Place, 97701 Bend Oregon, ΗΠΑ

Τεχνικές προδιαγραφές της δραστικής ουσίας:

Οι τεχνικές προδιαγραφές της δραστικής ουσίας (E,Z)-7-9-dodecadien-1-yl acetate της εταιρείας Suterra Europe Biocontrol S.L., όπως αυτές κατατέθηκαν με το με αριθμό πρωτ. 12154/319375/13.11.2020 έγγραφο. Είναι εμπιστευτική πληροφορία και παραμένουν στα αρχεία της ΣΕΑ.

1.4 Πληροφορίες για το σκεύασμα

α) Κάτοχος της άδειας:

Suterra Europe Biocontrol S.L.

Plaza de América 2, Planta 9, 46004 Valencia, Ισπανία

Contact Person: Lorena Pumariño

Tel.: +34 963 956 743

Fax: +34 93647 95 05

e-mail: Lorena.pumarino@suterra.com
regulatory@suterra.com

α) Υπεύθυνος επικοινωνίας:

ΧΕΛΛΑΦΑΡΜ Α.Ε.

1ο χλμ Λ. Παιανίας Μαρκοπούλου, ΤΘ 100, ΤΚ 19002, Παιανία

Tel.: +30 210 6800900

Fax: +30 210 6833488

e-mail: info@hellafarm.gr

β) Υπεύθυνος για την τελική διάθεση στην αγορά:

ΧΕΛΛΑΦΑΡΜ Α.Ε.

1ο χλμ Λ. Παιανίας Μαρκοπούλου, ΤΘ 100, ΤΚ 19002, Παιανία

Tel.: +30 210 6800900

Fax: +30 210 6833488

e-mail: info@hellafarm.gr

γ) Παρασκευαστής σκευάσματος:

Suterra LLC

20950 NE Talus Place, 97701 Bend Oregon, ΗΠΑ

δ) Εργοστάσιο παρασκευής του σκευάσματος:

Παρασκευάζεται στις εγκαταστάσεις της επιχείρησης:

Suterra LLC

20950 NE Talus Place, 97701 Bend Oregon, ΗΠΑ

ε) Εργοστάσιο συσκευασίας του σκευάσματος:

Συσκευάζεται στις εγκαταστάσεις των επιχειρήσεων:

Suterra LLC

20950 NE Talus Place, 97701 Bend Oregon, ΗΠΑ

στ) Εγγυημένη σύνθεση του σκευάσματος:

Δραστική ουσία: (E,Z)-7-9-dodecadien-1-yl acetate 8.2% β/β,
Βοηθητικές ουσίες: 91,8% β/β

Η πλήρης εγγυημένη σύνθεση του σκευάσματος όπως αυτή κατατέθηκε με το με αριθμό πρωτ. 12154/319375/13.11.2020 έγγραφο της ενδιαφερόμενης εταιρείας. Είναι εμπιστευτική πληροφορία και παραμένει στα αρχεία της ΣΕΑ.

2 Συσσκευασίες:

A/A	Είδος	Μέγεθος	Υλικό
1	Σακούλα σε κουτί	100-300 διαχυτήρες /σακούλα 1- 20 σακούλες/κουτί	Διαχυτήρες: PE Σακούλα: Alu, Κουτί: χάρτινο RSC
2	Σακούλα σε δοχείο	100-300 διαχυτήρες /σακούλα 1- 5 σακούλες/δοχείο	Διαχυτήρες: PE Σακούλα: Alu, Δοχείο: f-HDPE

3 Οδηγίες χρήσης:

Προορίζεται μόνο για επαγγελματίες χρήστες.

Τρόπος εφαρμογής:

Τοποθετήστε τους διαχυτήρες σε κληματίδες ή στα σύρματα υποστήριξης αποφεύγοντας την άμεση έκθεση στον ήλιο. Κατανείμτε τους διαχυτήρες ομοιόμορφα σε όλον τον αμπελώνα μέχρι να επιτευχθεί η συνιστώμενη δόση εφαρμογής. Σε περίπτωση που υπάρχει διαρκής και επικρατέστερος άνεμος, προτείνεται η ενίσχυση της προστασίας στην πλευρά που εκτίθεται στον άνεμο και ομοιόμορφη κατανομή των υπόλοιπων διαχυτήρων στον αμπελώνα.

Χρόνος εφαρμογής:

Για τον καθορισμό του χρόνου εφαρμογής χρησιμοποιείτε παγίδες παρακολούθησης πληθυσμού των ενήλικων της Ευδεμίδας (*Lobesia botrana*) στον αγρό (monitoring) και ελέγχετε κάθε εβδομάδα τις συλλήψεις και συμβουλευτείτε τις γεωργικές προειδοποιήσεις. Τοποθετείστε τους διαχυτήρες με την πρώτη σύλληψη εντόμων. Είναι πολύ σημαντικό να τοποθετηθούν οι διαχυτήρες την άνοιξη, πριν αρχίσει η πτήση των ακμαίων της γενιάς που διαχειμάζει, δηλαδή με την έναρξη της πτήσης των πρώτων ακμαίων και στη συνέχεια καθ' όλη την καλλιεργητική περίοδο.

Οδηγίες για την ασφαλή απόσυρση του φυτοπροστατευτικού προϊόντος και της συσκευασίας:

Οι χρησιμοποιημένοι διαχυτήρες μαζί με τα κενά μέσα συσκευασίας αφού καταστραφούν προηγουμένως με τρύπημα, για τη διασφάλιση της μη περαιτέρω χρήσης, εναποτίθενται σε σημεία συλλογής για ανακύκλωση ή ανάκτηση ενέργειας.

Συνδυαστικότητα:

Μη εφαρμόσιμο, ετοιμόχρηστο σκεύασμα.

4 Κατηγορία και τρόπος δράσης:

Το CELADA LB 320 είναι ένα σκεύασμα σε μορφή διαχυτήρων ελεγχόμενης απελευθέρωσης φερομόνης για την καταπολέμηση της Ευδεμίδας (*Lobesia botrana*) στην καλλιέργεια του αμπελιού, παρεμποδίζοντας τη σύζευξη των ακμαίων και δεν επηρεάζει άλλο είδος. Το προϊόν δρα μέσω παρεμπόδισης της σύζευξης (επίδραση στα ακμαία αρσενικά) και δεν επηρεάζει άμεσα τα αυγά, τις προνύμφες ή τα θηλυκά.

5 Φάσμα δράσης:				
Πεδίο Εφαρμογής	Στόχος	Δόσεις σκευάσματος	Τρόπος και χρόνος εφαρμογής	Μέγιστος αριθμός εφαρμογών ανά καλλιεργητική περίοδο/ Μεσοδιάστημα εφαρμογών σε ημέρες
		Διαχυτήρες/στρέμμα		
Αμπέλι (επιτραπέζιες, οινοποιήσιμες ποικιλίες και σταφίδα) VITVI	Ευδεμίδα (<i>Lobesia botrana</i> - POLYBO)	25	Πριν την έναρξη της πτήσης της πρώτης γενιάς μέχρι τη συγκομιδή της καλλιέργειας.	1
<p>Παρατηρήσεις:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Σε περίπτωση παρουσίας ήδη γονιμοποιημένων θηλυκών ατόμων στον αμπελώνα, συμπληρωματικές εφαρμογές με εντομοκτόνα μπορεί να κριθούν απαραίτητες για τον έλεγχο των προνυμφών και των αυγών που θα προέλθουν από τα ήδη γονιμοποιημένα θηλυκά. 2. Η μετανάστευση ήδη γονιμοποιημένων θηλυκών από γειτονικές καλλιέργειες δεν επηρεάζεται από το προϊόν και μπορεί να μειώσει το επίπεδο καταπολέμησης. 3. Η χρήση άλλων μέσων καταπολέμησης μπορεί να κριθεί απαραίτητη έπειτα από παρακολούθηση του πληθυσμού και επιτόπιο έλεγχο. 				

6 Ειδικές συνθήκες γεωργικές, φυτοϋγείας ή περιβαλλοντικές υπό τις οποίες το σκεύασμα μπορεί να χρησιμοποιηθεί ή να αποκλειστεί:

-

7 Χρονικό διάστημα ασφαλείας μεταξύ εφαρμογής και:

- σποράς ή φύτευσης της προστατευόμενης καλλιέργειας
- σποράς ή φύτευσης των καλλιεργειών που ακολουθούν
- της πρόσβασης του ανθρώπου ή των ζώων στην καλλιέργεια στην οποία έχει εφαρμοστεί το σκεύασμα

8 Στοιχεία φυτοτοξικότητας, ευαισθησίας ποικιλιών και κάθε άλλης παρενέργειας στα φυτά ή τα προϊόντα τους:

Δεν είναι φυτοτοξικό στις συνιστώμενες καλλιέργειες και δόσεις εφαρμογής.

9 Εικονογράμματα κινδύνου:

10 Δηλώσεις επικινδυνότητας:

ΕΥΗ401: Για να αποφύγετε τους κινδύνους για την ανθρώπινη υγεία και το περιβάλλον, ακολουθήστε τις οδηγίες χρήσης.

11 Δηλώσεις
προφύλαξης:

P405+102: Φυλάσσεται κλειδωμένο, μακριά από παιδιά.
P264: Πλύνετε τα χέρια σας σχολαστικά μετά το χειρισμό.
P270: Μην τρώτε, πίνετε, ή καπνίζετε, όταν χρησιμοποιείτε αυτό το προϊόν.

Φοράτε προστατευτικά γάντια κατά την ανάρτηση των διαχυτήρων. Μην χειρίζεστε άλλους τύπους φερομονών πριν και μετά την εφαρμογή, χωρίς να πλύνετε καλά τα χέρια σας πρώτα.

P501: Διάθεση του περιεχομένου/περιέκτη σύμφωνα με την εθνική νομοθεσία.

SP1: ΜΗ ΡΥΠΑΙΝΕΤΕ ΤΑ ΝΕΡΑ ΜΕ ΤΟ ΣΚΕΥΑΣΜΑ Ή ΤΗ ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ ΤΟΥ.

12 Πρώτες βοήθειες
Αντίδοτο:

Σε περίπτωση αδιαθεσίας, αναζητήστε ιατρική συμβουλή.

Αντίδοτο: Δεν υπάρχει ειδικό αντίδοτο. Εφαρμόστε συμπτωματική θεραπεία.

ΤΗΛ. ΚΕΝΤΡΟΥ ΔΗΛΗΤΗΡΙΑΣΕΩΝ : 210-7793777.

13 Προστασία των καταναλωτών

Τελευταία επέμβαση πριν τη συγκομιδή ή πριν τη διάθεση στην αγορά όταν πρόκειται για μετασυλλεκτικές χρήσεις:

Φυτικά προϊόντα	Ημέρες
Αμπέλι (επιτραπέζιες, οινοποιήσιμες ποικιλίες και σταφίδα)	Δεν ορίζεται

14 Συνθήκες αποθήκευσης,
χρονική σταθερότητα του
σκευάσματος:

Φυλάσσετε το προϊόν στην αρχική του συσκευασία σε ξηρό, δροσερό και καλά αεριζόμενο χώρο. Προστατεύστε από τη θερμότητα και από την ηλιακή ακτινοβολία.

Σε αυτές τις συνθήκες παραμένει σταθερό για δύο (2) χρόνια από την ημερομηνία παρασκευής του.

15 Ανάκληση της έγκρισης-παράταση της έγκρισης

Η παρούσα άδεια διάθεσης στην αγορά μπορεί να ανακληθεί οποιαδήποτε στιγμή εάν οι όροι για την απόκτησή της δεν πληρούνται ή έπαψαν να πληρούνται ή παρασχέθηκαν πλαστά ή παραπλανητικά στοιχεία βάσει των οποίων χορηγήθηκε αυτή.

16 Προστατευόμενα στοιχεία και μελέτες

Στο **Παράρτημα III** καταγράφονται οι μελέτες στις οποίες στηρίχθηκε η παρούσα απόφαση καθώς και η περίοδος προστασίας αυτών. Οι μελέτες αυτές, πλην των εμπιστευτικών, παραμένουν στα αρχεία της ΣΕΑ στην διάθεση των ενδιαφερομένων.

17 Κατάθεση συμπληρωματικών στοιχείων/μελετών

Ο κάτοχος της έγκρισης οφείλει εντός 24 μηνών από την ημερομηνία έκδοσης της παρούσας απόφασης να προσκομίσει στην ΣΕΑ τις ακόλουθες μελέτες/συμπληρωματικά στοιχεία: -

B Γενικές υποχρεώσεις

1. Ο κάτοχος της άδειας είναι υποχρεωμένος σε οποιαδήποτε χρονική στιγμή να ενημερώσει τη ΣΕΑ για οποιοσδήποτε δυσμενείς επιπτώσεις στον άνθρωπο ή/και το περιβάλλον που περιήλθε σε γνώση τους από την χρήση του προϊόντος. Τυχόν απόκρυψη μιας τέτοιας πληροφορίας αποτελεί αδίκημα και διώκεται ποινικά ενώ παράλληλα ανακαλείται η έγκριση.
2. Ο κάτοχος της έγκρισης θα πρέπει να διατηρεί συνεχώς ενημερωμένους τους φακέλους του σκευάσματος που τηρούνται στη ΣΕΑ με βάση τα νεότερα επιστημονικά δεδομένα για οποιαδήποτε μελλοντική επανεξέταση.
3. Η ετικέτα του σκευάσματος θα είναι σύμφωνη με το άρθρο 65 του Κανονισμού (ΕΚ) 1107/2009 και την παρούσα απόφαση.
4. Η διαφήμιση του σκευάσματος επιτρέπεται μόνο εφ' όσον είναι σύμφωνη με τους όρους της έγκρισης του σκευάσματος και την ισχύουσα νομοθεσία.
5. Να υποβληθεί στη ΣΕΑ τελική ετικέτα μόνο ηλεκτρονικά πριν το προϊόν με την συγκεκριμένη συσκευασία διατεθεί στην αγορά.
6. Ο κάτοχος της άδειας οφείλει να τηρεί για τουλάχιστον πέντε (5) χρόνια αρχείο των ποσοτήτων που εισάγει και διαθέτει στην αγορά του φυτοπροστατευτικού προϊόντος στο οποίο αναφέρεται η παρούσα απόφαση και να προσκομίσει τα στοιχεία αυτά στη ΣΕΑ όποτε αυτά ζητηθούν.
7. Η ενδιαφερόμενη εταιρεία έχει δικαίωμα να υποβάλει ένσταση εντός τριάντα (30) ημερών από την ανάρτηση αυτής στη ΔΙΑΥΓΕΙΑ.

**«Με εντολή Προϊσταμένου Γενικής Δ/σης Γεωργίας»
Η ΠΡΟΪΣΤΑΜΕΝΗ ΤΗΣ ΔΙΕΥΘΥΝΣΗΣ**

Δρ Α. ΜΑΥΡΙΔΟΥ